

Svar (20/12 02)

Socialministeren (Henriette Kjær):

Der henvises til det foreløbige svar på spørgsmål nr. S 1147.

Spm. nr. S 994

Til videnskabsministeren (4/12 02) af:

Jytte Wittrock (S):

»Hvor mange forsøg regner ministeren med, at det af Den Centrale Videnskabsetiske Komité oprettede kontrollørkorps vil kontrollere i løbet af 2002, og finder ministeren dette antal tilfredsstillende, og agter ministeren at forsøge at øge denne kontrol og dermed beskyttelsen af forsøgspersonerne næste år?«

Svar (16/12 02)

Videnskabsministeren (Helge Sander):

Ifølge den nugældende komitélovs § 9 skal de videnskabsetiske komitéer påse, at projekter udføres i overensstemmelse med den meddelte tilføjelse. Dette krav til komitéerne fastholdes i det netop fremsatte L 107 Forslag til lov om et videnskabsetisk komitésystem og behandling af biomedicinske forskningsprojekter, § 22. Baggrunden for disse bestemmelser er hensynet til beskyttelsen af de forsøgspersoner, der indgår i biomedicinske forsøg, og sikringen af befolkningens tillid til den biomedicinske forskning.

Opgaven med at føre kontrol med godkendte, biomedicinske forskningsprojekter ligger i de regionale komitéer i amterne. For at igangsætte en kontrolordning med ensartede og effektive procedurer i samtlige videnskabsetiske komitéer har Den Centrale Videnskabsetiske Komité i samråd med Ministeriet for Videnskab, Teknologi og Udvikling taget initiativ til igangsættelse af et pilotprojekt med kontrol af godkendte, biomedicinske forskningsprojekter. Den Centrale Videnskabsetiske Komité har således vedtaget en manual for de udpegede inspektors arbejde og efter opslag udvalgt de 10 inspektorer, der skal indgå i pilotprojektet. Pilotprojektet forventes at starte primo 2003 og strække sig over 6-9 måneder. Erfaringerne fra pilotprojektet vil danne grundlag for etablering af den permanente kontrol med godkendte forskningsprojekter,

som vil blive foretaget af de regionale videnskabsetiske komitéer i amtsligt regi.

Jeg ser frem til, at de indhøstede erfaringer fra pilotprojektet vil resultere i en velfungerende og effektiv kontrolordning i løbet af 2003. Dette vil sammen med de videnskabsetiske komitéers øvrige arbejde styrke beskyttelsen af forsøgspersoner i biomedicinske forsøg og forhåbentlig sikre den almene tillid til, at biomedicinsk forskning foregår på etisk forsvarligt grundlag.

Spm. nr. S 995

Til videnskabsministeren (4/12 02) af:

Jytte Wittrock (S):

»Vil ministeren oplyse, hvorledes bestræbelserne på at skabe et netværk mellem de europæiske videnskabsetiske komitéer, som modvægt til den stærke organisering af lægemiddelsindustrien på europæisk plan, har udviklet sig i 2002, og særlig oplyse, hvad den danske regering i løbet af formandsperioden har gjort for at understøtte dette arbejde?«

Svar (16/12 02)

Videnskabsministeren (Helge Sander):

I løbet af 2002 og specielt i 2. halvår under det danske formandskab er arbejdsprogrammet for den del af EU's 6. rammeprogram for forskning, der går under navnet Videnskab og Samfund (Science and Society) blevet forhandlet færdigt og fastlagt.

Arbejdsprogrammets afsnit 4.3.2.1. indeholder mål om oprettelse og styrkelse af dialog og informationsudveksling mellem grupper, der beskæftiger sig med etiske spørgsmål. Danmark har i den forbindelse arbejdet for, at der blev indsat et specielt afsnit om samarbejde og netværksdannelse mellem videnskabsetiske komitéer, der beskæftiger sig med forskningsprojekter på mennesker, dyr og databeskyttelse.

I den forbindelse har formanden for Den Centrale Videnskabsetiske Komité på foranledning af Ministeriet for Videnskab, Teknologi og Udvikling været i kontakt med kolleger i andre europæiske lande med henblik på at forberede grundlaget for en udbygget netværksdannelse mellem de videnskabsetiske komitéer.