

har en information om, at det engelske forsøg, som også i sit omfang er meget større og dermed alt andet lige også vil være tungere i sin konklusion, nu er færdigbragt på en sådan måde, at det kan offentliggøres den 14. juli.

Hvis det engelske studie giver anledning til at konkludere, at der er evidens for, at Marinol virker i forhold til sklerosepatienter, er det selvfølgelig min opgave at sikre, at Lægemedelstyrelsen hurtigst muligt og uden ophold godkender det pågældende præparat til den diagnosegruppe, ligesom det modsatte vil være tilfældet, hvis den engelske undersøgelse viser, at der ikke er belæg for det.

Det er jo det, der er essensen af ændringsforslaget, som regeringen godt kan tilslutte sig.

(Kort bemærkning).

Line Barfod (EL):

Det er selvfølgelig fuldstændig rigtigt, at det ikke burde være Folketingets opgave at sidde og tage stilling pille for pille. Det er der ikke mange der ønsker.

Det, der har været problemet, er jo, at vi har en Lægemedelstyrelse, som er ministerens ansvar, som af en eller anden grund er meget modtagelig for, at man kan få morfin og forskellige morfinpræparater, som er meget afhængighedsskabende, hvorimod man har en eller anden angst, hvis det har noget med cannabis at gøre, som man har forsøgt at udelukke, så længe man overhovedet kunne.

Vi håber, at det, at vi nu har haft denne debat, og det, at vi nu får vedtaget dette beslutningsforslag, kan være med til at ændre holdningen, så man ser mere fordomsfrit på, hvad det er for nogle præparater, om de hjælper patienterne eller ej, i stedet for at se på, hvilke præparater man kan lide og ikke kan lide.

Anden næstformand (Poul Nødgaard):

Fru Birthe Skaarup, en kort bemærkning til ministeren. Nu må vi håbe, at han hører efter.

Kl. 14.20

(Kort bemærkning).

Birthe Skaarup (DF):

Det er klart, at når jeg siger, at ministeren vasker hænder, er det, fordi det hele tiden har lydt, at vi skulle afvente de to danske forsøg. Det er først her den sidste uge, at vi har fået at vide, at der var et engelsk forsøg i gang med omkring 1.300 mennesker eller noget i den stil. Det er dér, jeg

siger, at ministeren vasker hænder, for nu kommer det engelske forsøg ind.

Det er selvfølgelig Dansk Folkepartis håb og også mange af de andre partiers, der har stemt for det her, at sklerosepatienter kan blive hjulpet, så de kan minimere deres spasmer og få en bedre livskvalitet. Derfor prøvede vi at lægge pres på, så det her præparat bliver godkendt. Den engelske undersøgelse er først kommet ind i billedet de sidste 8 dage.

(Kort bemærkning).

Sophie Hæstorp Andersen (S):

Jeg vil da bare gøre opmærksom på den socialdemokratiske holdning til det her, så det ikke kan misforstås. Vi mener, at det selvfølgelig er essentielt, at det er Lægemedelstyrelsen i det her land, der godkender præparater og tager stilling til, om de kan bruges.

Men vi mener også i det her tilfælde, at der er gået meget lang tid med at finde ud af, om Marinol kan være godt for sklerosepatienter. Det er baggrunden for, at vi har været ude at sige, at vi godt vil støtte forslaget i dag, uanset hvad der nu sket, uanset om den her engelske undersøgelse er parat til at godkende det.

Se, nu ligger der en undersøgelse, og hele Folketinget bakker op om dette ændringsforslag om, at når den engelske undersøgelse offentliggøres i The Lancet, har Lægemedelstyrelsen 1 måned til at tage stilling til spørgsmålet: Vil man godkende det, eller kan det ikke godkendes?

Det, Socialdemokratiet godt vil slå fast i dag, og jeg godt vil høre ministerens mening om det, er, at Lægemedelstyrelsen ikke kan komme 1 måned efter den 14. juli og sige: Vi har ikke fundet ud af noget, vi ved ikke, om vi kan godkende det her, den undersøgelse kan vi ikke bruge til noget. I det tilfælde er Socialdemokratiet altså parat til i efteråret at stemme for et nyt forslag fra Enhedslisten på det her område.

(Kort bemærkning).

Indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen):

Jeg kan sige til fru Sophie Hæstorp Andersen, at det, der naturligt vil ske, vil være, at når den pågældende engelske undersøgelse er offentliggjort, vil Lægemedelstyrelsen på grundlag af de oplysninger og de konklusioner, der er i den undersøgelse, træffe beslutning om med det pågældende varsel enten at godkende Marinol eller ikke godkende Marinol, alt efter hvad der er belæg for i undersøgelsen.