

[Indenrigsministeren]

ken med det, så er Amtsrådsforeningen altså positivt indstillet over for den ændring, der foreslås her.

Endelig skal jeg sige til hr. Lenger, at ingen andre steder skal amtsrådene godkende klinikker, sådan som man forlanger det med hensyn til fysioterapeutklinikker, og det er vel ikke rimeligt, at fysioterapeutklinikker skal kigges nøjere i kortene end alle andre klinikker af samme art. Jeg synes, det er ganske rimeligt, at vi laver denne ændring, men jeg har noteret mig, at hr. Lenger ikke umiddelbart kan støtte det. Jeg synes, det er et yderst rimeligt forslag.

Jeg håber på, at vi nu kan få en hurtig udvalgsbehandling, sådan at vi kan få afsluttet denne sag.

Hermed sluttede forhandlingen.

Afstemning

Lovforslagets overgang til anden behandling vedtoges uden afstemning.

Tredje næstformand (Lilli Gyldenkilde):

Jeg foreslår, at lovforslaget henvises til kommunaludvalget. Hvis ingen gør indsigelse mod dette forslag, betragter jeg det som vedtaget. (Ophold). Det er vedtaget.

Den næste sag på dagsordenen var:

4) Første behandling af lovforslag nr. L 23:

Forslag til lov om ændring af lov om lægemidler. (Kliniske afprøvninger af lægemidler m.v.)

(Fremsat 6/2 84).

Lovforslaget sættes til forhandling.

Forhandling

Erenbjerg (S):

Socialdemokratiet var ved sidste førstebehandling af det foreliggende forslag kritisk over for visse dele af det, bl.a. over for bestemmelsen om dispensation fra dobbeltanmeldelse af lægemidler. Denne kritik er blevet imødekommet gennem ministerens svar til udvalget.

Vi ønskede tillige repræsentation for Forbrugerrådet i reklamenævnet for at sikre forbrugerne indflydelse. Ministeren har også imødekommet os på dette område, hvad vi selvfølgelig er taknemmelige for.

På den baggrund skal jeg tilsige vores medvirken til en positiv udvalgsbehandling.

Merete Aarup (KF):

Det foreliggende forslag til lov om ændring af lov om lægemidler har tidligere været fremsat i tinget og fik dengang en meget velvillig behandling. På grund af valget fremsættes forslaget på ny, og jeg vil tillade mig at fremhæve de vigtigste principper i lovforslaget.

I første omgang synes forslaget at høre til de mindre sager, men i virkeligheden berører det en lang række mennesker. Lægemedelloven er temmelig kompliceret, og lovforslaget søger at forenkle, men samtidig fastholde principperne for gennemførelse af kliniske afprøvninger.

Lovforslaget indebærer en administrativ lettelse for såvel fabrikanter og forsøgsledere som sundhedsstyrelsen, idet cirka halvdelen af de anmeldte kliniske forsøg i dag er kombineret med ansøgning om udleveringstilladelse. En række specielle sager om udleveringstilladelse bortfalder, og sundhedsstyrelsen kan bruge sine ressourcer på de anmeldte forsøg i stedet for.

Lovforslaget indeholder regler om reklamernes indhold og form, som er forskellige afhængigt af, hvilke grupper de henvender sig til. Reklamens art skal godkendes af sundhedsstyrelsen, når den er rettet mod befolkningen. Oplysning om lægemidlets indhold skal angives med samme skrifttyper både for fællesnavnene og særnavn og på samme fremtrædende måde.

Patientsikkerheden forøges ved disse oplysninger, især ved bestemmelsen om, at alle afprøvninger af klinisk art skal anmeldes til sundhedsstyrelsen, og at sundhedsstyrelsen har adgang til at udsætte eller forhindre et klinisk forsøg. De afprøvninger, der finder sted, skal gennemføres for klart at vurdere lægemidlets virkninger og dermed også bivirkninger.

Vi vil gerne understrege, at patientsikkerheden ligger os meget stærkt på sinde, og derfor kan det konservative folkeparti tilslut-