

medvirke ved oprettelsen af den landsdækkende statistik over stofmisbrugere i behandling. I den forbindelse er amterne blevet anmodet om at oprette lokale registre over stofmisbrugere i behandling, der kan videregive data til den landsdækkende statistik. Amterne er samtidig anmodet om at søge godkendelse af registerforskrifter for oprettelse og drift af registeret hos Registertilsynet.

Københavns Kommune oplyser, at vedtægterne for kommunens stofmisbrugsregister, som rettelig hedder »Status- og forskningssystem på behandlingsområdet for stofmisbrugere«, er fastsat i henhold til § 6, stk. 2, i lov om offentlige myndigheders registre, jf. lovbekendtgørelse nr. 654 af 20. september 1991, og vedtaget af Borgerrepræsentationen den 27. oktober 1994. Reviderede vedtægter er godkendt af Borgerrepræsentationen den 7. december 1995, og revisionen blev foretaget netop for at kunne videregive oplysninger til Sundhedsstyrelsens landsdækkende statistik over stofmisbrugere i behandling, jf. de reviderede vedtægters § 22: »Der kan videregives oplysninger til Sundhedsstyrelsen til brug for føring af landsdækkende statistikker over stofmisbrugere i behandling.«

Vedtægterne er selvsagt godkendt af Registertilsynet.

Spm. nr. S 791

Til forskningsministeren (15/12 95) af:

Tove Fergo (V):

»Vil ministeren oplyse, hvor mange biomedicinske forsøg, påbegyndt før loven om de videnskabetiske komiteer trådte i kraft, der endnu ikke er afsluttet, hvilken sikkerhed forsøgspersonen, der deltager i disse »gamle forsøg«, har med henblik på fyldestgørende patientinformation, og om disse »gamle« forsøgsprotokoller er blevet godkendt af de videnskabetiske komiteer?«

Begrundelse

Loven om det videnskabetiske komitéssystem blev vedtaget i 1992, og først da blev det lovfæstet, at der skulle foreligge godkendte patientinformationer. Imidlertid viser det sig, at der fortsat er forsøg i gang, der er blevet begyndt, inden

loven trådte i kraft, og problemet er i den forbindelse: Hvorledes er de forsøgspersoners retigheder, som stadig rekrutteres til disse forsøg.

Svar (21/12 95)

Forskningsministeren (Frank Jensen):

Spørgsmålet har været forelagt for Den Centrale Videnskabetiske Komité, der har afgivet følgende udtalelse:

»Det videnskabetiske komitéssystem blev etableret på frivilligt grundlag i 1979 med det formål for øje at afklare spørgsmålet om, hvorvidt konkrete forskningsprojekter er forenelige med Helsinkideklarationens bestemmelser. Det kan bekræftes, at patientinformationen fra første færd har været et obligatorisk aktstykke i forsøgsprotokollen. Patientinformationen har altid skullet indeholde en fremstilling af forsøgets sigte, dets metoder, eventuelle risici og ubehag, en omtale af, hvilke patientgrupper der eventuelt ville nyde gavn af forsøget, samt en understregning af, at patients eller forsøgspersons deltagelse var frivillig, og at et afslag fra patientens side ikke ville medføre nogen belastning af patient-læge-forholdet.

Det kan tilføjes, at sundhedsvidenskabelige forskere siden komitesystemets etablering frivilligt har anmeldt alle biomedicinske forsøgsprotokoller, og at en undladt anmeldelse og videnskabetisk godkendelse blev sanktioneret gennem publiceringsforbud i anerkendte fagtidsskrifter.

En uddybende besvarelse af det stillede spørgsmål vil ikke kunne gives uden en forudgående høring i de regionale komiteer, og da opgaven er meget arbejdskrævende, vil der gå nogen tid, inden der kan gives et endeligt svar.«

Jeg skal her henholde mig til udtalelsen fra Den Centrale Videnskabetiske Komité.

Spm. nr. S 795

Til socialministeren (15/12 95) af:

Tove Fergo (V):

»Vil ministeren kommentere påstanden om kommunernes manglende vilje til at betale for stofmisbrugeres behandlingsdomme samt redegøre for det samarbejde, som kontorchef Poul Pedersen udtaler sig om den 14. december 1995 i