

Sundhedsministeriet

Den 12. januar 2000

Oversigt over diverse råd, nævn, samarbejdsorganer og myndigheder, der beskæftiger sig med godkendelse, rådgivning og information om genteknologi i forbindelse med mennesker.

BIOSAM

Oprettet: 1997

Hjemmelsgrundlag/baggrund: Samarbejdsorganet om bioteknologi - i daglig tale BIOSAM - er nedsat af regeringen som opfølgning på dagsorden om kloning vedtaget af Folketinget i maj. Folketinget vedtog under forespørgselsdebatten (F 64) en opfordring til regeringen om at finde en metode, der kan sikre, at der i tide kan gribes ind over for udviklinger, der krænker samfundets etiske normer, samt skabe grundlag for en fornyet debat i befolkningen og i Folketinget om de etiske grænser for forskningen.

Samarbejdsorganet består af følgende institutioner: Etisk Råd, Dyreetisk Råd, Dyreforsøgstilsynet (Rådet for Dyreforsøg), Teknologirådet og Den Centrale Videnskabsetiske Komité

Virksomhedsområde: at sikre åbenhed og information til offentligheden om den bioteknologiske forskning og om anvendelse af bioteknologi, herunder kloning og ændring af genfunktion hos pattedyr, og at sikre, at der så tidligt som muligt gøres opmærksom på udviklinger inden for forskning og anvendelse af bioteknologi, der kan tænkes at krænke samfundets etiske normer, herunder kloning og ændring af genfunktion hos pattedyr.

Tilgængelighed/hjemmeside: BIOSAM, hvis sekretariat varetages af Teknologirådet, udgiver jævnligt nyhedsbreve om udvalgte emner og har egen hjemmeside <http://www.tekno.dk/biosam/index.htm> med diverse information.

Det Etiske Råd

Oprettet: i 1987

Hjemmelsgrundlag/baggrund: lov om oprettelse af et Etisk Råd

Virksomhedsområde: Rådet skal i henhold til loven afgive indstilling til sundhedsministeren bl.a. i spørgsmål om fastsættelse af regler i forbindelse med reproduktionsteknik, beskyttelse af fostre og kønsceller, herunder genetisk behandling af kønsceller, ny diagnostik til at opspore sygdom.

Derudover skal Rådet samarbejde med de videnskabetiske komiteer i etiske spørgsmål om forsøg på mennesker og rådgive offentlige myndigheder i spørgsmål om videregivelse af og anvendelse af oplysninger om arvelige sygdomme eller egenskaber mv.

Rådet har herudover en forpligtelse til at følge udviklingen på områderne nævnt ovenfor samt til løbende at informere offentligheden samt tage initiativ til at de etiske problemer, der opstår gøres til genstand for debat i offentligheden.

Tilgængelighed/hjemmeside: Rådet udgiver en årsberetning og har egen hjemmeside med informationer og mulighed for at se/udskrive alle rådets publikationer: <http://www.etiskraad.dk/>.

Det videnskabsetiske komitésystem

Oprettet: ved lov i 1992, men havde inden da fungeret i en årrække på frivillig basis i lægeforskningsregi.

Hjemmelsgrundlag/baggrund: Lov om et videnskabsetisk komitésystem og behandling af biomedicinske forskningsprojekter.

Virksomhedsområde: Alle forskningsprojekter, der involverer levende mennesker, fostre og kønsceller, der agtes anvendt til befrugtning, samt afdøde skal anmeldes og godkendes i komitesystemet, før forsøget må udføres. Komiteerne (8 regionale og én central komite) har til opgave at sikre beskyttelsen af forsøgspersoner, der deltager i biomedicinske forskningsprojekter og samtidig sikre, at der skabes mulighed for udvikling af ny værdifuld viden.

Komiteerne påser bl.a., at de ricisi, der er forbundet med at gennemføre projektet, ikke i forhold til forsøget er uforsvarlige, at der er procedurer for information af forsøgspersonerne og indhentelse af samtykke, samt at en række rettigheder for forsøgspersonerne er opfyldt.

Tilgængelighed/hjemmeside: Den centrale videnskabsetiske komité udgiver hvert år en årsberetning med gennemgang af indkomne sager og udvalgte problemstillinger i forbindelse hermed. Fakta om rådet kan findes på Forskningsministe-