

xelles. Dette er ikke noget naturligt sted for nordiske samarbejdsministre at mødes, hvis drøftelserne skal vedrøre det nordiske samarbejde.

Svar (7/2 01)

Ministeren for nordisk samarbejde (Marianne Jelved):

De nordiske samarbejdsministres næste møde vil finde sted i Bruxelles den 6. marts 2001. I tilknytning hertil vil samarbejdsministrene møde de nordiske EU-ambassadører.

Hovedformålet med dette møde er at udveksle informationer omkring aktuelle EU/EØS-spørgsmål, hvor der måtte være sammenfald af fælles nordiske aspekter, samt at udvikle samarbejdet mellem hovedstæderne, Ministerrådet og EU-repræsentationerne inden for prioriterede områder. Siden 1997 har samarbejdsministrene afholdt et sådant årligt møde i Bruxelles.

Spm. nr. S 1456

Til statsministeren (1/2 01) af:

Lene Espersen (KF):

»Vil statsministeren oplyse, hvilke politiske områder der er omfattet af forlig mellem et antal af Folketingets partier, hvilke partier der er med i de enkelte forlig, og hvornår de udløber?«

Begrundelse

Spørgsmålet er en opfølgning på det tilsvarende spørgsmål nr. S 1070 besvaret i folketingsåret 1997/98, 2. samling.

Svar (7/2 01)

Statsministeren (Poul Nyrup Rasmussen):

Jeg vil henvise til finansministerens besvarelse af 29. januar 2001 af spørgsmål nr. S 1253 fra Peter Skaarup (DF). Finansministerens svar indeholder en opdateret oversigt over politiske forlig.

Spm. nr. S 1267

Til sundhedsministeren (24/1 01) af:

Tove Fergo (V):

»Vil ministeren redegøre for, hvordan direktivforslaget vedrørende god klinisk praksis vedrørende gennemførelse af kliniske forsøg med lægemidler til human brug ser ud i dag på baggrund af ændringsforslagene fra Parlamentet og samarbejdsproceduren med Kommissionen?«

Svar (6/2 01)

Sundhedsministeren (Arne Rolighed):

Jeg har i min besvarelse af 29. januar 2001 af spørgsmål nr. 54 fra Folketingets Sundhedsudvalg redegjort for de ændringer, der er gennemført i det af EU-kommissionen fremsatte direktivforslag om kliniske forsøg med fastlæggelsen af fælles holdning den 20. juli 2000.

Nedenfor redegøres der, i det omfang det er muligt inden for de rammer, der efter Folketingets forretningsorden gælder for besvarelse af spørgsmål til skriftlig besvarelse, for de væsentligste af de resultater, der følger af Parlamentets anden behandling af forslaget.

Med Parlamentets ændringsforslag præciseres det, at informeret samtykke skal være skriftligt, dateret og underskrevet. Det understreges endvidere, at samtykke undtagelsesvist kan afgives mundtligt under overværelse af mindst et vidne i overensstemmelse med reglerne i det enkelte medlemsland.

Efter Parlamentets ændringsforslag forpligtes medlemsstaterne til at gennemføre regler om beskyttelse af forsøgspersoner, der ikke er i stand til at afgive informeret samtykke.

Det præciseres, at et forsøg kun må påbegyndes, hvis en etisk komité og/eller den kompetente myndighed, når til den konklusion, at den forventede gevinst i terapeutisk henseende og for folkesundheden berettiger risikoen, og at forsøget kun må fortsætte, hvis det til stadighed overvåges, at dette krav er opfyldt.

Det fastslås udtrykkeligt, at et forsøg kun må påbegyndes, hvis forsøgspersonen i en forudgående samtale med forsøgslederen har haft mulighed for at blive sat ind i formålet med forsøget og de hermed forbundne risici og ulemper, og derudover er blevet underrettet om, at han til enhver tid kan trække sig ud af forsøget.