

velse af situationen – og om Udenrigsministeriet har forsømt at tilvejebringe det grundlag, som kunne have ført til en saglig afgørelse. Det er der desværre meget, der tyder på, synes jeg, i de luftige svar, som ministeren kommer med i den her sag.

Indenrigsministeren (Karen Jespersen):

Ja, til hr. Peter Duetoft må jeg henvise til den besvarelse, jeg gav i det tidligere spørgsmål om grundlaget for at få humanitær opholdstilladelse, og til hr. Keld Albrechtsen kan jeg sige, at jeg netop i min besvarelse sagde, at Romstadrappporten er Flygtingenævnet bekendt, og på den måde har de taget stilling til, i hvilket omfang det indgår i deres grundlag for at vurdere, om et menneske skal have asyl.

Hermed sluttede spørgsmålet.

Spm. nr. S 2109

5) Til sundhedsministeren af:

Birthe Skaarup (DF):

»Vil ministeren sikre, at der tilrettelægges en dansk undersøgelse vedrørende behandling af sklerosepatienter med medicinpræparatet Marinol?«

Birthe Skaarup (DF):

Baggrunden for spørgsmålet her er, at sklerosepatienter har fået afslag på ansøgninger om at bruge lægemidlet Marinol. Det finder vi i Dansk Folkeparti naturligvis er uacceptabelt ud fra den synsvinkel, at lægemidlet har vist sig at have en positiv effekt på sklerosepatienters motorik, deres kramper og deres muskelrystelser i det hele taget, men også set i lyset af, at Lægemedelstyrelsen allerede har givet tilladelse til at bruge Marinol til aids- og kræftramte patienter, hvor det også har en gavnlig effekt. Det finder vi naturligvis er helt i orden.

Det er et lægemiddel, som ikke skal gives i flæng, mener vi. Men når det har vist sig, at det har en gavnlig effekt på sklerosepatienter, synes vi også, at de skal have mulighed for at få det. Det er baggrunden for det rejste spørgsmål.

Sundhedsministeren (Arne Rolighed):

Hvis en medicin gør nytte, så skal patienten have den tilbudt. Hvis Marinol gør nytte for en sklerosepatient, skal det også være til rådighed, så skal patienten have det tilbudt på klinikken.

Det er ikke på videnskabeligt grundlag dokumenteret, at Marinol gør nytte for sklerosepatienterne. Jeg er glad for i dag at kunne oplyse over for fru Birthe Skaarup, at klinisk neurofysiologisk afdeling på Rigshospitalet har udarbejdet en forsøgsprotokol om behandling af sklerosepatienter med Marinol. Forsøgsprotokollen er forelagt den medicinalvirksomhed, der skal levere lægemidlet og acceptere forsøgsprotokollen, og forsøget forventes at foreligge inden for meget, meget kort tid.

Såfremt virksomheden godkender forsøgsprotokollen, vil denne umiddelbart herefter blive indsendt til Lægemedelstyrelsen og den stedlige regionale videnskabsetiske komité til godkendelse.

Jeg synes, det er godt af to grunde. For det første får vi så også på dansk grund et forskningsprojekt sat i gang, så vi kan få taget stilling til, om Marinol virker, eller om det ikke virker over for sklerosepatienter. Det er også godt af en anden grund, for i den tid, den kliniske forskning pågår, får de patienter, der ønsker at tage imod det her tilbud, en mulighed for at gå med i projektet. De får et tilbud om at komme med i projektet for at få det her dokumenteret.

Birthe Skaarup (DF):

Så vil jeg lige høre sundhedsministeren, hvad tidsperspektivet er omkring det her kliniske forsøg, som jeg kan forstå skal i gang, og som er utrolig positivt, også ud fra, at sklerosepatienter, fordi de ikke kan få lægemidlet via de her enkelttilladelser fra Lægemedelstyrelsen, i påkommende tilfælde skal ud og skaffe sig det på det illegale marked, eller også skal deres pårørende gøre det. Og det synes vi selvfølgelig ganske enkelt er uacceptabelt. Men helt klart: Vi er glade for det, som sundhedsministeren oplyser om i dag, men lige et svar på spørgsmålet her: Hvor lang tid vil der gå?

Sundhedsministeren (Arne Rolighed):

Til fru Birthe Skaarup kan jeg ikke give et bestemt klokkeslet eller dato i dag. Det er nu forelagt medicinalvirksomheden, som jeg tror har en særlig interesse i at få det her projekt hurtigt i gang. Derefter skal det behandles i den videnskabsetiske komité, og jeg tror også, at det kan gå ganske hurtigt, fordi alle kan se relevansen af at få et godt forskningsprojekt sat i gang på det her felt.

Jeg tror, det sker inden for meget, meget kort tid. Men jeg tør ikke sætte nogen dato på i dag.