

Jeg vil i øvrigt iværksætte forskellige initiativer, der kan medvirke til at støtte udviklingen af det lokale samarbejde. Socialministeriet vil sammen med KL, ARF og Kontaktudvalget til det frivillige sociale arbejde afholde et erfaringsudvekslingsmøde med de kommuner, der har et udviklet samarbejde og de, der kun i mindre omfang har samarbejde med de frivillige sociale organisationer. I løbet af året vil der blive udarbejdet et idékatalog med eksempler på, hvordan det lokale samarbejde kan udvikles. Herudover vil Center for frivilligt socialt arbejde styrke vejledningen og konsulentstøtten til kommuner og amter, der måtte have behov for støtte til at udvikle samarbejdet.

Spm. nr. S 2743

Til indenrigs- og sundhedsministeren (23/7 02) af:

Birthe Skaarup (DF):

»Kan ministeren oplyse, om der er nogle muligheder for helt ekstraordinært at hjælpe den person, der ligger på et sygehus i Phuket i Sydthailand, og som er omtalt i Ekstra Bladet i dag?«

Begrundelse

Der henvises til omtalen af sagen i Ekstra Bladet den 22. juli 2002.

Svar (9/8 02)

Indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen):

Som det er beskrevet i bl.a. Ekstrabladet den 30. juli 2002, lykkedes det i et samarbejde mellem de berørte myndigheder at finde hjælp inden for den sociale lovgivning således, at Henning Hedegaard blev bragt hjem til Rigshospitalet mandag den 29. juli 2002.

Denne løsning er jeg meget glad for, da jeg ligesom mange andre danskere har været dybt berørt af den konkrete sag.

Spm. nr. S 2782

Til indenrigs- og sundhedsministeren (26/7 02) af:

Birthe Skaarup (DF):

»Vil ministeren iværksætte en undersøgelse af reglerne for brug af forsøgspatienter, og finder ministeren, at disse bør strammes op på baggrund af Novo Nordisks forsøgsmæssige anvendelse af medicin på både mennesker og dyr?«

Begrundelse

Novo Nordisk har tilsyneladende udsat 2500 patienter for en risiko ved at anvende et diabetespræparat på mennesker, som dyreforsøg nu har påvist kan være kræftfremkaldende. Dette har forståeligt nok skabt frygt blandt patienterne. En af forsøgspersonerne, Allan Madsen, kunne over for DR Nyheder berette, at han blot havde fået besked på at holde op med at spise medicinen og var naturligvis bange for, at han risikerer at udvikle kræft. Han skal mødes med sin læge i næste uge, og først da får han besked om, hvorvidt han har fået den rigtige medicin, eller om han bare har spist kalktabletter.

Spørgeren finder det mærkværdigt, hvis de nuværende regler tillader forsøg med medicin på mennesker, når der ikke forefindes sikre konklusioner på dyreforsøg og ønsker derfor oplyst, om en sådan praksis er i overensstemmelse med den gældende lovgivning på området. I givet fald mener spørgeren, at lovgivningen må ændres, således at præparater først må anvendes på mennesker, når der foreligger endegyldige konklusioner på dyreforsøg.

Svar (8/8 02)

Indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen):

Jeg har forelagt spørgsmålet for Lægemedelstyrelsen, der har oplyst:

»Kravene til, hvilke dyreforsøg der skal være foretaget før godkendelse af et klinisk lægemiddelforsøg på mennesker, fremgår af en række internationale regler og guidelines (herunder forskrifter vedtaget i EU). Kravene afhænger af, hvilken type lægemiddel, der er tale om, og af det pågældende forsøgs karakter, det vil sige forsøgsgruppen (fx børn/voksne, mænd/kvinder, fertile osv.), dosis og behandlingsvarighed.