

## 2. Reservationsoversigt

| Mio. kr.                               | Beholdning<br>primo 2007 |
|--|--------------------------|
| Akkumuleret reserveret bevilling ..... | 6,3                      |

### Bemærkninger:

Der er i 2007 afsat reserverede midler på 6,3 mio.kr. Af disse midler skal 1,1 mio.kr. dække udgifter til flytning og genhusning af Kennedy Centret i byggeperioden 2006-2008, 0,4 mio.kr. uddannelse og datakonvertering i forbindelse med elektronisk patientjournal. Det resterende reserverede beløb på 4,8 mio.kr. er overførte midler fra satspuljer, der fordeles med 1,1 mio.kr. til internetbaseret registrering af synshandicap, 2,8 mio.kr. til genterapiprojekt og 0,9 mio.kr. til EDB-baseret patientjournal. Satspuljemidlerne er ikke brugt i 2006 på grund af flytning og genhusning.

## 3. Hovedformål og lovgrundlag

### Virksomhedsstruktur

15.64.01. Kennedy Centret - Nationalt forsknings- og rådgivningscenter for genetik, synshandicap og mental retardering, CVR-nr. 27233171.

Der indgår ikke øvrige hovedkonti i virksomhedens balance.

Ved L 257 1978 om udlægning af åndssvageforsorgen og den øvrige særforborg m.v. er Kennedy Centret opretholdt som statsinstitution. Kennedy Centret er fra 1. januar 1998 etableret som en sektorforskningsinstitution med en faglig bestyrelse, jf. B 952 1997. Der er indgået resultatkontrakt mellem Socialministeriet og institutionen.

Kennedy Centret skal oparbejde og levere den nyeste forskningsbaserede viden om sjældne arvelige handicap inden for områderne mental retardering og synshandicap for at styrke kvaliteten i diagnoser, rådgivning, forebyggelse og behandling til gavn for brugere, patienter og andre interessenter, der kan profitere af Kennedy Centrets ekspertise. Det gør vi ved at

- udføre biomedicinsk og genetisk forskning på internationalt anerkendt niveau,
- yde forebyggelse, rådgivning, diagnostik og behandling af højeste faglige kvalitet på de rette tidspunkter,
- indsamle, oparbejde og levere data af forskningskvalitet,
- formidle viden til behandlere, forvaltninger og uddannelsessystemet.

Kennedy Centrets opgave er at skabe ny viden og et bedre liv for små handicapgrupper med sjældne arvelige handicap inden for områderne mental retardering og synshandicap samt for mennesker med stofskiftesygdommen PKU.

Kennedy Centret er et institut for genetiske sygdomme, der kan medføre mental retardering eller synshandicap, hvor opgaverne varetages helhedsorienteret i en tæt integration mellem diagnostik, livslang rådgivning og behandling understøttet af strategisk forskning og ny viden.

Kennedy Centret yder landsdækkende beredskab i forbindelse med diætbehandling af medfødte sygdomme (PKU og Alkaptonuri), og yder landsdækkende optisk rehabilitering af mennesker med svære synshandicap. Kennedy Centret skal stille sin ekspertise til rådighed som generel information for offentlige myndigheder samt bidrage til vidensopbygning gennem undervisning på speciallægeuddannelsen, universiteter, professionshøjskoler, konferencer m.v.

Kennedy Centret fører en landsdækkende lovpligtig registrering af synshandicap hos børn. Kennedy Centret stiller sine bio- og databanker samt registre til rådighed for forskere og offentlige myndigheder i henhold til gældende regler og love. Kennedy Centret kan selvstændigt disponere over sin basisbevilling, igangsætte forskning finansieret af forskningsråd og fonde og inden for