



Slotsholmsgade 10-12  
DK-1216 København K

T +45 7226 9000  
F +45 7226 9001  
M [im@im.dk](mailto:im@im.dk)  
W [www.im.dk](http://www.im.dk)

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 23. november 2010  
Enhed: Sygehuspolitik  
Sagsbeh.: SUMANI  
Sags nr.: 1003953  
Dok nr.: 361198

Folketingets Sundhedsudvalg har den 9. november 2010 stillet følgende spørgsmål nr. 36 (L 45) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Hæstorp Andersen (S).

Spørgsmål nr. 36:

"Ministeren bedes oplyse om ufrivilligt barnløse, der deltager i forsøg med fertilitetsbehandling på offentlige klinikker per 1.januar 2011 skal betale faste priser for fertilitetsbehandlingen, og om de vil være omfattet af de nye regler for medicintilskud."

Svar:

Det bemærkes indledningsvis, at den foreslåede egenbetaling pr. behandlingsforsøg – som det også fremgår af lovforslaget – vil indebære, at der *ikke* indføres egenbetaling for forundersøgelser, udredning og diagnostik.

Der gælder særlige regler for den medicin, som anvendes i forbindelse med et biomedicinsk forskningsprojekt.

Det fremgår således af § 13 i bekendtgørelse nr. 744 af 29. juni 2006 om god klinisk praksis i forbindelse med kliniske forsøg med lægemidler på mennesker, at forsøgspersoner skal have udleveret gratis forsøgslægemidler, herunder også eventuelle anordninger, der anvendes til at indgive forsøgslægemidlerne. Dette er også i overensstemmelse med det europæiske direktiv om god klinisk praksis, hvoraf det fremgår, at sponsor leverer gratis testpræparater og eventuelt de anordninger, der anvendes til at indgive dem, medmindre medlemsstaterne har fastsat præcise betingelser for særlige tilfælde.

Herudover fremgår det af komitélovens § 14, stk. 1, nr. 2, at en videnskabetisk komité kun kan meddele tilladelse, hvis eventuelt vederlag eller anden ydelse for deltagelse i et biomedicinsk forskningsprojekt ikke er egnet til at påvirke samtykkeafgivelsen fra forsøgspersonen.

I forbindelse med en konkret ansøgning vil det være den regionale videnskabetiske komités opgave at vurdere, hvorvidt projektet er udformet videnskabetisk forsvarligt. Dette gælder også i situationer, hvor der må blive opkrævet betaling for behandlingen i medfør af sundhedsloven.

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Anna Skat Nielsen