

Maj 2013

### Forskning i gigtsygdomme og EU-stramninger


Gigtforeningen er en sygdomsbekæmpende organisation med ca. 80.000 medlemmer. Gennem de sidste 10 år har Gigtforeningen udbetalt mere end 100 millioner kr. til forskning i gigtsygdomme. Gigtforeningen er talerør for de 700.000 danskere, som lever med gigt i hverdagen.

*Committee on Civil Liberties, Justice, and Home Affairs of the European Parliament (LIBE)* har foreslået en række stramninger vedr. *Data Protection Regulation Act*, der omhandler databeskyttelse. Disse stramninger bekymrer os meget, da de langt hen ad vejen vil umuliggøre dansk registerforskning. På nuværende tidspunkt har Danmark enestående gode muligheder for registerforskning, som kommer patienterne til gode, idet vi har adskillige registre af høj standard, der benyttes til forskning på gigtområdet, fx DANBIO, Dansk Hoftealloplastik Register, Tvillingeregisteret, Landspatientregistret, Cancerregistret osv.

Gigtforeningen ønsker naturligvis den bedste behandling for mennesker med gigt, og en af forudsætningerne for god og effektiv behandling er relevant og evidensbaseret forskning.

Det er Gigtforeningens ønske, at Danmark går imod de foreslåede stramninger i EU vedr. registerforskning.

Med venlig hilsen



Lene Witte  
Direktør  
lwitte@gigtforeningen.dk

Enslående brev er sendt til: Sundheds- og forebyggelsesministeren Astrid Krag, Sundhedsudvalget, Danske medlemmer af Europa-Parlamentet, Professor, overlæge, dr.med. Merete Lund Hetland og Dansk Reumatologisk Selskab

Gigtforeningen  
Gentoftegade 118  
2820 Gentofte  
tlf. 39 77 80 00  
fax 39 65 11 96  
info@gigtforeningen.dk  
www.gigtforeningen.dk

Gigtforeningen er en privat og uafhængig organisation, som støtter gigtforskning og arbejder for bedre behandling og større livskvalitet for de 700.000 mennesker i Danmark, der lever med en led-, ryg- eller muskelsygdom.

Under protektion af  
Hendes Majestæt  
Dronning Margrethe