



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 29. januar 2013
Enhed: Sundhedsjura og lægemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMLPJ
Sags nr.: 1300210
Dok nr.: 1133193

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 10. januar 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 254 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 254:

"På baggrund af artikel i Ekstrabladet den 30. december 2012 om "pillekonjerne" bedes ministeren oplyse hvad ministerens holdning er til, at læger der bijobber for de firmaer, som producerer adhd medicin, antidepressive midler og kolesterolmedicin deltager i de arbejdsgrupper i de tre medicinske selskaber som står bag retningslinjerne for behandling af adhd, depression og forhøjet kolesterol?"

Svar:

Jeg lægger stor vægt på at forebygge eventuelle uhensigtsmæssige påvirkninger af sundhedspersoner i forbindelse med deres samarbejde med industrien. Jeg har derfor nedsat en arbejdsgruppe som foretager et eftersyn af den gældende regulering af dette område, og arbejdsgruppen arbejder i øjeblikket med anbefalinger til fremtidige modeller for samarbejdet. Min målsætning er at indføre en fremtidig regulering med større åbenhed om samarbejdet. Jeg forventer at modtage en rapport med arbejdsgruppens forslag og anbefalinger i dette forår. Når rapporten foreligger, vil jeg drøfte den med Sundheds- og Forebyggelsesudvalget og herefter tage stilling til ændringer og justeringer af den nuværende regulering på området.

Jeg har ikke bemærkninger til de konkrete tilfælde, der ligger til grund for omtalen i Ekstra Bladet, men jeg kan generelt oplyse, at jeg finder det væsentligt, at læger i klinisk arbejde har adgang til at samarbejde med lægemiddelindustrien, bl.a. om forskningsopgaver. Udveksling af viden og erfaringer mellem sundhedsvæsen og industri er nødvendig for udviklingen og brugen af lægemidler.

For at undgå eventuelle habilitetsproblemer samt skabe åbenhed om samarbejdet mellem en læge og en konkret lægemiddelvirksomhed, har lægen pligt til, inden tilknytningsforholdet påbegyndes, at søge Sundhedsstyrelsen om tilladelse til at være tilknyttet lægemiddelvirksomheden jf. apotekerlovens § 3, stk. 2. Alle tilladelser bliver offentliggjort på Sundhedsstyrelsens hjemmeside.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Lene Paikjær Jensen