



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 29. november 2013  
Enhed: Sundhedsjura og læ-  
gemiddelpolitik  
Sagsbeh.: SUMBGB  
Sags nr.: 1305596  
Dok nr.: 1343676

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 8. november 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 151 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 151:

”Vil ministeren oplyse, hvilken uvildig instans der sikrer at hhv. Statens Serum Institut og Sundhedsstyrelsen udfører deres arbejde korrekt, og vil ministeren i forlængelse heraf overveje at etablere et tilsyn bestående af borgere og sundhedspersoner – uden økonomisk afhængighed i forhold til medicinalbranchen?”

Svar:

Indledningsvis kan jeg oplyse, at jeg lægger til grund, at institutionerne, der henhører under Ministeriet for Sundhed- og Forebyggelses ressort overholder landets lovgivning. Hvis der opstår tvivl herom, kan der indgives klage herom til Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse.

Jeg lægger endvidere til grund, at spørgeren særligt henviser til Sundhedsstyrelsens og Statens Serum Instituts brug af sagkyndige i forbindelse beslutninger om valg af behandlinger – herunder vacciner i det danske sundhedsvæsen.

Hertil kan jeg bemærke, at ansatte i Sundhedsstyrelsen og Statens Serum Institut er omfattet af de til enhver tid gældende forvaltningsretlige regler om habilitet, herunder forvaltningsloven. Ansatte i Sundhedsstyrelsen er tillige omfattet af lægemiddellovens § 102, hvorefter ansatte i Sundhedsstyrelsen, medlemmer af råd og nævn og udvalg og andre personer, Sundhedsstyrelsen rådfører sig med, ikke må have økonomiske eller andre interesser i lægemiddelindustrien, som kan indvirke på deres upartiskhed.

Det er en afgørende forudsætning, at Sundhedsstyrelsen i sine rådgivende udvalg kan benytte eksempelvis læger i klinisk arbejde. Men lige så afgørende er det, at sundhedspersonerne i forbindelse med arbejdet i et udvalg ikke er underlagt uhensigtsmæssige påvirkninger fra fx industrien.

Jeg har derfor nedsat en arbejdsgruppe, som har foretaget et eftersyn af den gældende regulering af dette område, hvor også spørgsmålet om lægers habilitet indgår i forbindelse med rådgivning af Sundhedsstyrelsen. Arbejdsgrup-

pens arbejde har medført, at jeg i begyndelsen af december måned i år vil fremsætte et lovforslag, der blandt andet regulerer dette område.

Endvidere vil der blive udarbejdet en habilitetsvejledning om, hvordan myndigheder, råd, nævn, videnskabelige selskaber m.fl. i praksis kan sikre den nødvendige habilitet i deres arbejde.

Det vil indgå i denne vejledning, at personer, der rådgiver offentlige myndigheder om behandlinger, i sundhedsvæsenet bør være helt uden tilknytning til medicinalindustrien.

På den baggrund mener jeg ikke, at der er behov yderligere initiativer til at regulere samarbejdet mellem medicinalindustrien og henholdsvis Sundhedsstyrelsen og Statens Serum Institut.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Birgitte Gram Blenstrup