



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: 6. februar 2014
Enhed: Sygehuspolitik
Sagsbeh.: SUMMAR
Sags nr.: 1306211
Dok nr.: 1378139

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 12. december 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 297 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 297:

"Hvordan skal regionerne sikre, at forskningsmidler rent faktisk bliver brugt til forskning, jf. artiklen "Professor politianmeldt for misbrug", der blev bragt i på jyllandsposten.dk den 10. december 2013?"

Svar:

Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse har til brug for min besvarelse af spørgsmålet bedt om bidrag fra Økonomi- og Indenrigsministeriet, der oplyser følgende:

"Økonomi- og Indenrigsministeriet kan oplyse, at enhver region i henhold til § 28 i regionsloven skal lade sine regnskaber revidere af en statsautoriseret eller registreret revisor. Regionens revision skal være sagkyndig og uafhængig. Regionsrådet antager regionens revision, der skal godkendes af statsforvaltningen.

Revisionen skal omfatte alle under regionsrådet henhørende regnskabsområder, herunder også evt. forskningsmidler, der er eksternt finansieret. Ved revisionen efterprøves, om regnskabet er rigtigt, og om de dispositioner, der er omfattet af regnskabsaflæggelsen, er i overensstemmelse med meddelte bevillinger, regionsrådets øvrige beslutninger, love og andre forskrifter samt indgåede aftaler og sædvanlig praksis. Endvidere skal det påses, at der ved forvaltningen af midlerne og driften af de virksomheder, hvis regnskaber er omfattet af revisionen, er taget skyldige økonomiske hensyn.

Det følger endvidere af regionslovens § 29, at regionsrådet skal fastsætte regler for indretningen af regionens kasse- og regnskabsvæsen i et regulativ. Regionens revision skal underrettes om regulativet og ændringer heraf.

Kasse- og regnskabsregulativet skal være i overensstemmelse med lovgivningen, herunder kravet om, at regionens bogføring skal kunne give oversigt over, hvorledes regionens midler er forvaltet, og om forvaltningen er i overensstemmelse med årsbudgettet og regionsrådets øvrige beslutninger.

Formålet med kasse- og regnskabsregulativet er bl.a. at beskrive den virksomhed, der udøves inden for regionens kasse- og regnskabsvæsen, og fastlægge forskrifter for hensigtsmæssige og betryggende forretningsgange. Kasse- og regnskabsregulativet har således bl.a. til hensigt at sikre korrekt administration inden for regionens kasse- og regnskabsvæsen, at sikre indseende med de økonomiske og almindelige administrative forhold og at sikre et betryggende internt tilsyn.

En regions kasse- og regnskabsregulativ skal ikke godkendes af nogen anden myndighed. Regionsrådet vil derfor selv kunne fastlægge og ændre reglerne inden for rammerne af lovgivningen. Praksis er dog, at revisionen aktivt indgår i udformningen af regulativet.

Det fremgår endvidere af afsnit 7.0 i "Budget- og regnskabssystem for regioner", at regionens bogføring skal ske i overensstemmelse med god bogføringsskik. "Budget- og regnskabssystem for regioner", der er bilag 1 til bekendtgørelse om regionernes budget- og regnskabsvæsen, revision m.v., er bindende for regionerne.

Den gode bogføringsskik kan beskrives som, hvad der til enhver tid anses for god skik og brug blandt kyndige og ansvarsbevidste fagfolk inden for bogføringsområdet. Der er tale om en retlig standard, der løbende tilpasses udviklingen i faget, erhvervet og samfundet.

God bogføringsskik indebærer blandt andet, at regionen skal sikre, at der er dokumentation for de faktiske posteringer i form af en entydig sammenhæng mellem posteringen og et bilag. Bilaget skal være attesteret. Ved attestation af bilag indestås for, at regionen har modtaget eller leveret den omhandlede ydelse m.v., og at bilagets indhold i øvrigt er kontrolleret i henhold til de nærmere fastsatte regler i regionens kasse- og regnskabsregulativ om anvisning og attestation. Endvidere skal bilaget være anvist (godkendt). Den, der godkender et bilag, skal sikre sig, at formålet er lovligt, og at der er budgetmæssig dækning for dispositionen."

Jeg kan supplerende oplyse, at de nye habilitetsregler for samarbejde mellem sundhedspersoner og lægemiddel- og medicoindustrien, som foreslået i L 94 fremsat den 5. december 2013, bl.a. vil medvirke til åbenhed om forsknings-samarbejde mellem sundhedsvæsenet og industrien. Reglerne angår dog ikke selve anvendelsen af de bevilgede forskningsmidler.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Marie Rønde