



## Sundheds- og Ældreudvalget

**Til:** Sundheds- og ældreministeren

**Dato:** 14. april 2016

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

### L 142

Forslag til lov om kliniske forsøg med lægemidler.  
Af sundheds- og ældreministeren (Sophie Løhde)

### Spørgsmål 10

I forbindelse med akutte kliniske forsøg med lægemidler uden forudgående samtykke, bedes ministeren oplyse, hvilke kriterier der ligger til grund for vurderingen af "en minimal risiko og byrde i forhold til standardbehandlingen" samt, hvem der skal foretage vurderingen af, hvornår der er tale om en minimal risiko og byrde i forhold til standardbehandlingen?

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra May-Britt Kattrup (LA).  
Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på May-Britt.Kattrup@ft.dk og til lov@ft.dk.

På udvalgets vegne

Liselott Blixt  
formand