



## 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 11**

I forbindelse med akutte kliniske forsøg med lægemidler uden forudgående samtykke bedes ministeren uddybe, hvordan risiko og byrde for forsøgspersonen opvejes overfor muligheden for et bedre klinisk resultat for forsøgspersonen samt, hvorvidt muligheden for positive resultater for andre/andet end forsøgspersonen kan indgå som en faktor i denne afvejning?

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

På udvalgets vegne

Liselott Blixt  
formand