



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 12

Kan ministeren oplyse, om der ved akutte kliniske forsøg med lægemidler uden forudgående samtykke altid vil fremgå en redegørelse for, hvorfor en standardbehandling ikke er anvendt?

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