



FOLKETINGET

Sundhedsudvalget

Til: Indenrigs- og sundhedsministeren
Dato: 18. marts 2024

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 397

Er ministeren bekendt med, at Datatilsynet har en nyligt etableret praksis, der betyder, at man ikke længere kan gennemføre kliniske forsøg med registerdata i Danmark, idet Datatilsynet mener, at Lægemiddelstyrelsens bivirkningsrapportering i sådanne forskningsstudier anses for et administrativt formål og ikke for at sikre videnskabelig kvalitet, hvorved de ikke overholder de lovkrav og standarder, der følger af § 10, og hvad tænker ministeren om denne beslutning?

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stinus Lindgreen (RV).

Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på Stinus.Lindgreen@ft.dk og til lov@ft.dk.

På udvalgets vegne
Lars Arne Christensen
formand