

SKRIFTLIG FRÅGA TILL STATSRAÅD

Från Riksdagsförvaltningen
2021-03-10
Besvaras senast
2021-03-17 kl. 12.00

Till statsrådet Matilda Ernkrans (S)

2020/21:2141 Handläggningstiderna hos Etikprövningsmyndigheten

Enligt stiftelsen Forska Sveriges statusrapport från förra året genomförs fortfarande allt färre kliniska läkemedelsprövningar i Sverige. Sett i ett längre perspektiv handlar det om 69 procent färre läkemedelsprövningar som startade mellan 2018 och 2004. Samtidigt har Läkemedelsverket infört som praxis att tillstånd för icke-kommersiella kliniska prövningar inte längre ska vara avgiftsbefriade, vilket innebär att de nu kostar forskare inom akademien 50 000 kronor per prövning.

Detta är uppenbarligen ett hinder för forskning och kliniska prövningar. Men det finns också ett annat problem som kan påverka var kliniska studier genomförs och det gäller Etikprövningsmyndighetens handläggningstider. Dagens situation innebär att det dröjer många månader till besked. Detta förlänger projekten för forskare inom akademien men riskerar också att företag väljer att förlägga kliniska prövningar i andra länder där de får snabbare besked.

Med anledning av detta vill jag fråga statsrådet Matilda Ernkrans:

Vilka åtgärder avser statsrådet att vidta för att snabba på handläggningstiderna hos Etikprövningsmyndigheten?

.....

Betty Malmberg (M)

Överlämnas enligt uppdrag

Johan Welanders