

Svar på interpellation 2002:12 av Birgitta Rydberg (fp) om biobankslagen ska tillämpas i Stockholms läns landsting

Birgitta Rydberg har frågat mig om jag tycker det är rimligt att tillämpa den nya biobankslagen, samt vilka åtgärder jag kommer att vidta för detta.

Liksom Birgitta Rydberg tycker jag att lagen är viktig och har ett gott syfte. Att öka patientsäkerheten och förhindra kommersialisering av genetisk information är sådant som skall väga tungt när forskningen säkrar tillgången till biologiskt material.

Jag har också den största respekt för att de lagar som stiftas av Sveriges Riksdag måste följas av alla. Mot den här bakgrunden är det såklart önskvärt att den nya biobankslagen tillämpas i hela landstinget så fort och så fullständigt som bara är möjligt.

Däremot delar jag inte den bild som Birgitta Rydberg ger i sin interpellation. Ingen medarbetare i landstinget har uppmanats att begå lagbrott. Tvärtom har förvaltningsledningen i god tid innan lagens ikraftträdande gått ut med information om innebörden av den nya lagen. Samtidigt uppmanades de berörda att inte vidta stora förändringar i rådande rutiner, i väntan på definitiva tillämpningsföreskrifter från Socialstyrelsen. Det är också den hållning som Landstingsförbundet har valt i sina rekommendationer till samtliga av landets övriga landsting.

Råd och anvisningar kring den nya lagen kom från Socialstyrelsen i början av december, alltså bara några veckor innan lagens ikraftträdande. Det hade naturligtvis varit önskvärt att dessa kommit långt tidigare. Nu blev det inte så. Varför kan jag inte svara på, men jag menar att efter omständigheterna har SLL gjort sitt bästa för att förverkliga intentionerna i lagen.

Redan nu vidtas de åtgärder som Birgitta Rydberg efterfrågar. Innan årsskiftet gick en kompletterande information ut till berörd personal med anvisningar för information och hänvisningar om tillvägagångssätt då patienter önskar att deras prover inte ska lagras i forskningssyfte. Så snart som möjligt kommer ytterligare anvisningar och dessutom hjälpmedel för patientinformation att skickas ut.

2003-01-14

LS 0212-0545

Jag stöder också tankarna på en mer nationell samordning kring *rutinerna* för såväl information o s v till patienter som lagring av prover etc. som förslaget om ett nationellt register. Jag tycker också att förslaget om ett nationellt register för biobanker verkar lovande. Tillgång till uppgifter på nationell nivå tror jag ytterligare kan främja forskningen och därmed patientnyttan, samtidigt som enhetliga rutiner kan bidra till stärkt patientsäkerhet.

Härmed anser jag interpellationen besvarad

Stockholm den 14 januari 2003

Inger Ros (s)