

Etiske retningslinier for samarbejde mellem patientforeninger og lægemiddelindustrien

Formål

De etiske retningslinier skal sikre en naturlig ramme for samspillet mellem patientforeningen Hiv-Danmark og lægemiddelindustri. Samarbejdet skal foregå på en åben og troværdig måde. Patientforeninger og industri er naturlige samarbejdspartnere med sammenfaldende interesser i et vist omfang. De etiske retningslinier skal endvidere sikre parternes uafhængighed og troværdighed i forhold til medie og samfund, samt sikre at samarbejdet sker på ligeværdige betingelser. De etiske retningslinier er inspireret af et oplæg fra Lif (Lægemiddelindustriforeningen) og forpligter kun Hiv-Danmark. Der er endnu ikke indgået samarbejdsaftaler med Lif, som forpligter begge parter gensidigt.

Hiv-Danmark anser det som en målsætning at begrænse samarbejdet med industrien til de virksomheder, der tilslutter sig principperne i nærværende etiske retningslinier.

Offentlighed

- Aftaler om støtte bør være skriftlige og indeholde specifikation af støttens størrelse, og hvad den skal bruges til. Dvs. oplysninger om der er tale om generelle driftstilskud, sponsorater, rejser m.v. Aftalerne skal være klare, og ydelser skal i rimeligt niveau svare til modydelse.
- Aftalerne skal på konkret forespørgsel være offentligt tilgængelige for at forebygge forestillinger om uheldige forbindelser mellem Hiv-Danmark og industrien. Ved aftalerne forstås generelle oplysninger om, hvilke parter der har indgået aftalen, økonomiske forhold samt formål med aftalen.

Uafhængighed

- I forbindelse med økonomiske bidrag fra industrien må der ikke stilles betingelser for foreningens faglige såvel som interessepolitiske standpunkter.
- Der må ikke som en del af en aftale stilles krav fra industrien til patientforeningerne om favorisering af specifikke produkter.

Krav til fagligt indhold

Der kan som udgangspunkt ydes støtte til alle aktiviteter, projekter og formål, som patientorganisationen arbejder for.

Faglige aktiviteter skal altid være hovedhensigten med samarbejdet.

Lægemiddelinformation og reklame

Lægemiddelfirmaer skal altid i forbindelse med økonomisk støtte eller samarbejde med patientorganisationer påse, at aktiviteten ikke er i strid med de offentlige bestemmelser om lægemiddelinformation og reklame, der fremgår af dels EU's reklamedirektiv, dels af Lægemiddelovens reklame-

mebestemmelser samt bekendtgørelsen vedr. reklame over for offentligheden - såvel som interne brancheregler.

Eksklusivaftaler

Det står til enhver tid patientorganisationerne frit at samarbejde med flere lægemiddelfirmaer. Lægemiddelfirmaerne har ligeledes mulighed for at samarbejde med en eller flere patientorganisationer. Der må gerne i det specifikke forhold, en konkret aftale vedrører, være krav om eneret - derimod må der ikke indgås generelle aftaler, hvor der stilles betingelse om, at der i fremtidige aftaler også er eneret for den specifikke patientforening, virksomhed eller til enkelte produkt- eller behandlingsområder. Det er dog muligt at have en hovedsamarbejdspartner.

Habilitet

For at undgå mistanke om uheldige afhængighedsforhold må følgende overholdes:

Ansatte eller tillidsvalgte i patientforeninger må ikke udføre opgaver for industrien, uden at industrien sikrer, at dette rapporteres til foresatte eller ansvarlige i patientorganisationen. Der skal ikke indgås aftaler om forhold, hvor der kan stilles berettiget spørgsmålstejn ved habilitet eller uafhængighed.

Ansatte i medicinalindustrien bør ikke have tillidserhverv i patientorganisationer, med mindre det er åbenbart, at der ikke foreligger uheldige koblinger.