

[Landbrugsministeren]

Jeg kan tilføje, at det skønnes, at statens tilgodehavender i henhold til de omhandlede ordninger udgør ca. 1/2 mia. kr.

Spm. nr. S 883

Til *sundhedsministeren* (1/6 89) af:

Agerschou (SF):

»Kan ministeren garantere, at Danmark efter en eventuel vedtagelse af EF-direktivforslaget om lægemidler fremstillet på grundlag af blod og plasma fra mennesker fortsat kan opretholde en officiel målsætning om, at der bør opnås selvforsyning med blodprodukter fremstillet ud fra dansk plasma?«

Begrundelse

I forbindelse med EF-Parlamentets forslag til EF-direktiv om udvidelse af anvendelsesområdet for direktiv 65/65 EØF og 75/319 EØF om tilnærmelse af lovgivning om farmaceutiske specialiteter og om fastsættelse af yderligere bestemmelser om lægemidler fremstillet på basis af blod eller plasma fra mennesker har EF-Parlamentets udvalg vedrørende miljø- og sundhedsanliggender en kommentar til direktivforslaget med følgende ordlyd:

»... er det endvidere særdeles ønskeligt, at der ses bort fra målsætningen om at være selvforsynende på nationalt niveau og i stedet sættes på at opnå selvforsyning på fællesskabsplan.«

Svar (8/6 89):

Sundhedsministeren (Elsebeth Kock-Petersen):

Efter direktivforslaget om lægemidler fremstillet på basis af blod eller plasma fra mennesker skal medlemsstaterne træffe de nødvendige foranstaltninger for at nå frem til selvforsyning i Fællesskabet med blod og plasma fra mennesker. Med henblik herpå skal medlemsstaterne fremme frivillig og vederlagsfri afgivelse af blod og træffe de nødvendige foranstaltninger for at fremme produktionen og anvendelsen af produkter, som er fremstillet på basis af blod eller plasma i medlemslandene.

Danmark er et af de lande, der allerede har et velfungerende system af frivillige bloddonorer, og jeg er af den opfattelse, at Danmark ved fortsat at arbejde hen imod en ordning med selvforsyning med blodprodukter fremstillet på ba-

sis af dansk plasma medvirker til at opfylde målsætningen om selvforsyning inden for EF.

Den del af det danske blod, der anvendes til fremstilling af blodprodukter, leveres af de offentlige blodbanker til de danske producenter.

Det er en forudsætning for Danmarks blod-donorers afgivelse af blod og dermed for blodbankernes leverancer til producenterne, at det leverede blod og plasma ikke eksporteres, men tilbagesælges til de danske sygehuse.

Direktivforslaget vil derfor ikke være til hinder for, at Danmark fortsætter bestræbelserne på at opnå dansk selvforsyning med blod og blodprodukter.

Spm. nr. S 884

Til *sundhedsministeren* (1/6 89) af:

Agerschou (SF):

»Kan ministeren garantere, at Sundhedsstyrelsen efter en eventuel vedtagelse af EF-direktivforslaget om lægemidler fremstillet på grundlag af blod eller plasma fra mennesker kan opretholde sin nuværende praksis, hvorefter styrelsen i forbindelse med behandlingen af en registreringsansøgning for blodprodukter kræver oplysning om oprindelsen af det blodplasma, der er anvendt ved fremstillingen af det pågældende lægemiddel?«

Begrundelse

I et notat fra Sundhedsministeriet af 12. maj 1989 fremføres det, at Sundhedsstyrelsen vil kunne opretholde den i spørgsmålet angivne praksis.

Imidlertid har EF-Kommissionens næstformand, Martin Bangemann, i forbindelse med et ændringsforslag fra EF-Parlamentets udvalg om miljø- og sundhedsanliggender om obligatorisk mærkning af oprindelsesland for plasma ved eksport af blodprodukter fra et medlemsland til et andet udtalt, at det pågældende ændringsforslag skulle afvises, idet han bl.a. anførte, at han anså det for muligvis at være i strid med Romtraktatens artikel 30. EF-Parlamentets flertal afviste herefter ændringsforslaget.

Svar (8/6 89):

Sundhedsministeren (Elsebeth Kock-Petersen):

Det foreliggende direktivforslag om lægemidler fremstillet på grundlag af blod eller blodplasma forhindrer ikke, at Sundhedsstyrel-