

Blodproduktudvalget er relevant i forhold til udvalgets opgaver. Ministeren bør overveje muligheden for ad hoc-supplering af udvalget af relevant, eksempelvis klinisk, ekspertise, ligesom overgang til anvendelse af genteknologisk fremstillede faktorpræparater bør medføre revurdering af udvalgets sammensætning.

Et *mindretal* (Socialdemokratiets medlemmer af udvalget) indstiller lovforslaget til *vedtagelse*. Mindretallet vil redegøre for sin stilling til de stillede ændringsforslag ved 2. behandling.

Et *andet mindretal* (Socialistisk Folkepartis medlemmer af udvalget) indstiller lovforslaget til *vedtagelse*. Mindretallet vil redegøre for sin stilling til de stillede ændringsforslag ved 2. behandling.

Et *tredje mindretal* (Det Radikale Venstres medlem af udvalget) indstiller lovforslaget til *vedtagelse*. Mindretallet vil redegøre for sin stilling til de stillede ændringsforslag ved 2. behandling.

Ændringsforslag

Af et *flertal* (V, KF, FP og CD):

Til § 6

1) Efter stk. 2 indsættes som nyt stykke:

»Stk. 3. Blodbanker tilknyttet det offentlige sygehusvæsen kan uden godkendelse efter stk. 1 eksportere blod eller dele heraf til nært beliggende lande med henblik på at imødegå en akut opstået mangelsituation eller behovet for blod med særlige undertyper.«

Til § 8

2) Efter stk. 1 indsættes som nyt stykke:

»Stk. 2. Lægemedelstyrelsen rådfører sig med det rådgivende udvalg om alle spørgsmål af væsentlig eller principiel betydning inden for de områder, der er nævnt i stk. 1.«

Stk. 2 og 3 bliver herefter stk. 3 og 4.

Til § 10

3) Efter stk. 1 indsættes som nyt stykke:

»Stk. 2. Sundhedsministeren fremsætter forslag til revision af loven i folketingsåret 1999-2000.«

Bemærkninger

Til nr. 1

Bestemmelsen lovfæster den hidtidige praksis, hvorefter nogle blodbanker i begrænset omfang har leveret blod til Danmarks nabolande. Blodbankernes eksport af blod eller dele heraf kan i de i bestemmelsen nævnte tilfælde ske uden Lægemedelstyrelsens forudgående tilladelse.

Til nr. 2

Bestemmelsen sikrer, at Lægemedelstyrelsen er bekendt med Blodproduktudvalgets opfattelse vedrørende alle spørgsmål af væsentlig eller principiel betydning på blodområdet, inden styrelsen træffer beslutning i sager herom, eller inden styrelsen i øvrigt fremkommer med tilkendegivelser og lignende over for andre myndigheder og organisationer.

Til nr. 3

Både fra Dansk Selskab for Klinisk Immunologi og fra Danmarks Bløderforening er der udtrykt bekymring for, at det monopol på at fremskaffe og fremstille blodprodukter, som lovforslaget tillægger Statens Serum Institut, vil skabe barrierer for fortsat forskning i og udvikling af nye produkter.

Det foreslås derfor, at der indsættes en revisionsbestemmelse i loven, således at der om tre år skal foretages en evaluering og vurdering af virkningerne af lovforslaget og gennemføres ændringer i loven, såfremt det viser sig nødvendigt.