

Oversigt over bilag vedrørende L 201

Bilagsnr.	Titel
1	Henvendelse af 15/4-02 fra Bloddonorerne i Danmark
2	Spm. 1 om kommentar til henvendelse af 15/4-02 fra Bloddonorerne i Danmark, til indenrigs- og sundhedsministeren
3	Høringssvar og høringsnotat, fra indenrigs- og sundhedsministeren
4	Tilmelding til besøg på Statens Serum Institut 30/4-02
5	Svar på spm. S 1550 vedrørende nedlæggelse af Seruminstitutets plasmafraktionering stillet af Line Barfod (EL)
6	Spm. 2 om krav om EU-markedsføringstilladelse, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 3 om, hvorvidt andre end Statens Serum Institut fraktionerer blod i små mængder, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 4 om, hvornår det nye EF-direktiv på blodområdet fremsættes, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 5 om redegørelse for ordningerne i Frankrig, Holland og Finland, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 6 om, hvorvidt der kan fastsættes lovkrav om, at der kun må sælges blodprodukter fremstillet af dansk blod i Danmark, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 7 om, hvorfor Statens Serum Institut har udskudt produkterne MBL og anti-trombin, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 8 om, hvorvidt Statens Serum Institut er underlagt eksportforbud, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 9 om, hvorvidt liberaliseringen gælder alle former for blodprodukter, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 10 om, hvorvidt der er forskelle i det fremsatte lovforslag i forhold til det lovforslag, der er sendt i høring, til indenrigs- og sundhedsministeren
7	Svar på spm. 1 om kommentar til henvendelse af 15/4-02 fra Bloddonorerne i Danmark, fra indenrigs- og sundhedsministeren
8	Spm. 11 om ordningerne på blodområdet i de øvrige EU-lande samt i de nordiske lande, til indenrigs- og sundhedsministeren
9	Henvendelse af 24/4-02 fra Jens Busk, Århus
10	Spm. 12 om kommentar til henvendelse af 24/4-02 fra Jens Busk, Århus, til indenrigs- og sundhedsministeren
11	Invitation til teknisk gennemgang af lovforslaget 30/4-02, fra indenrigs- og sundhedsministeren
12	Deltagerliste til besøg på Statens Serum Institut 30/4-02
13	Svar på spm. 2 om krav om EU-markedsføringstilladelse, fra indenrigs- og sundhedsministeren Svar på spm. 3 om, hvorvidt andre end Statens Serum Institut fraktionerer blod i små mængder, fra indenrigs- og sundhedsministeren Svar på spm. 4 om, hvornår det nye EF-direktiv på blodområdet fremsættes, fra indenrigs- og sundhedsministeren