

Bilagsnr.	Titel
	Svar på spm. 5 om redegørelse for ordningerne i Frankrig, Holland og Finland, fra indenrigs- og sundhedsministeren
	Svar på spm. 6 om, hvorvidt der kan fastsættes lovkrav om, at der kun må sælges blodprodukter fremstillet af dansk blod i Danmark, fra indenrigs- og sundhedsministeren
	Svar på spm. 7 om, hvorfor Statens Serum Institut har udskudt produkterne MBL og antitrombin, fra indenrigs- og sundhedsministeren
	Svar på spm. 8 om, hvorvidt Statens Serum Institut er underlagt eksportforbud, fra indenrigs- og sundhedsministeren
	Svar på spm. 9 om, hvorvidt liberaliseringen gælder alle former for blodprodukter, fra indenrigs- og sundhedsministeren
	Svar på spm. 10 om, hvorvidt der er forskelle i det fremsatte lovforslag i forhold til det lovforslag, der er sendt i høring, fra indenrigs- og sundhedsministeren
14	Svar på spm. 11 om ordningerne på blodområdet i de øvrige EU-lande samt i de nordiske lande, fra indenrigs- og sundhedsministeren
15	Svar på spm. 12 om kommentar til henvendelse af 24/4-02 fra Jens Busk, Århus, fra indenrigs- og sundhedsministeren
16	Tidsplan for behandlingen af lovforslaget
17	Spm. 13 om orientering om udvalgsarbejde i andre lande, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 14 om overvejelser om alle forhold i forsyningskæden, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 15 om fremstilling af den verserende traktatkrænkelssesag mod Danmark, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 16 om, hvorvidt blod er en vare, der er omfattet af EU's konkurrenceregler, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 17 om sikkerhedsaspekter ved kommerciel handel med blod, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 18 om oversendelse af årsberetning fra Statens Serum Institut, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 19 om erfaringer fra andre lande, hvor donorer betales, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 20 om etiske overvejelser ved kommerciel udnyttelse af vederlagsfrit blod, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 21 om, hvorvidt bloddonorer fortsat skal give specifik tilladelse til udførsel af blod, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 22 om overførsel af dansk-baseret IVIG til andre lande, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 23 om sikring af produktionskapacitet, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 24 om dansk forskerkapacitet, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 25 om kvaliteten af importerede produkter, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 26 om bemærkninger til synspunkter fra Danmarks Bløderforening, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 27 om bemærkninger til synspunkter fra Dansk Farmaceutforening, til indenrigs- og sundhedsministeren
	Spm. 28 om udvikling af plasmabaserede lægemidler, til indenrigs- og sundhedsministeren