

Nogle af udvalgets spørgsmål til indenrigs- og sundhedsministeren og dennes svar herpå

Spørgsmål 11 og indenrigs- og sundhedsministerens svar herpå er optrykt efter ønske fra S og DF.

Spørgsmål 54 og 59 og indenrigs- og sundhedsministerens svar herpå er optrykt efter ønske fra S.

Spørgsmål 9, 12, 20, 24, 57 og 64 og indenrigs- og sundhedsministerens svar herpå er optrykt efter ønske fra DF.

Spørgsmål 9:

Gælder liberaliseringen alle former for blodprodukter, eller er de røde blodlegemer undtaget?

Svar:

Lovforslaget ændrer ikke på rammerne for sygehusenes fremskaffelse og anvendelse af røde blodlegemer eller andre af blodets elementer, der uden videre forarbejdning anvendes i patientbehandlingen. Ændringerne vedrører alene de industrielt forarbejdede blodprodukter.

Spørgsmål 11:

Ministeren bedes fremsende et uddybende notat vedrørende ordningerne på blodområdet i de øvrige EU-lande samt i de nordiske lande. Ministeren bedes i den forbindelse tillige oplyse, om donorerne/donororganisationerne i nogle af disse lande modtager nogen form for betaling for blodet – eventuelt i form af gaver.

Svar:

Som oplyst i besvarelsen af spørgsmål 5 kræver besvarelsen af både spørgsmål nr. 5 og spørgsmål nr. 11 et detaljeret kendskab til regler og praksis for organiseringen af det samlede system for produktion af blodprodukter og sygehusenes fremskaffelse af blodprodukter i de enkelte lande. Da Indenrigs- og Sundhedsministeriet ikke umiddelbart har et sådant kendskab til de enkelte landes ordninger, har ministeriet anmodet de danske ambassader i samtlige EU-lande og de nordiske lande om bidrag til besvarelsen.

Indenrigs- og Sundhedsministeriet har endnu ikke modtaget bidrag fra ambassaderne, men ministeriet har et vist kendskab til flere af landenes ordninger, hvilket giver grundlag for en foreløbig besvarelse af spørgsmålet.

Jeg vil naturligvis tilstille udvalget et notat om ordningerne i de øvrige lande, når indberetningerne fra ambassaderne foreligger. Jeg vil imidlertid gerne allerede nu tilkendegive, at jeg for min del finder, at de foreliggende oplysninger i sig selv giver et tilstrækkeligt grundlag for at forstå, at der er en mangfoldighed af ordninger rundt omkring i Europa. Beskrivelserne viser bl.a., at nogle lande har valgt meget tæt regulering af området, mens andre har en ganske fri organisering.

Belgien:

Efter belgisk lovgivning skal organisationer mv. have en tilladelse/akkrediteres til at indsamle blod med henblik på at producere blodprodukter.

De akkrediterede organisationer skal bidrage til indsamlingen af det nødvendige plasma til brug for produktionen af blodprodukter.

Røde Kors er den eneste fraktioneringsvirksomhed, der er akkrediteret til at producere blodprodukter.

De belgiske sygehuse må kun anvende blodprodukter, som er godkendt af de belgiske lægemiddelmyndigheder. Blodprodukter kan kun importeres, hvis de lever op til en række særlige krav, herunder skal

- produktet være uundværligt,
- kvalitets- og sikkerhedskrav i det land, hvor blodet er indsamlet, skal være på niveau med de belgiske regler og
- blodproduktet skal leve op til de belgiske regler om kvalitet og sikkerhed.

Myndighederne skal informeres om eksport af blodprodukter.