

Svar:

Af de to tabeller neden for fremgår amternes indberetninger til Lægemiddelstyrelsen af blod, der henholdsvis er kasseret (dvs. portioner der

pga. tekniske fejl eller uheld ved tapning aldrig kommer ind på blodbankens hylder) og uddateret (dvs. portioner der har ligget på lager, men som ikke er blevet brugt til transfusion).

Kasseret – alle tal opgjort i tappede portioner

	1998	1999	2000
Erythrocytter (røde blodlegemer)	13.615	15.195	14.045
Plasma	11.255	8.843	11.461

Uddateret – alle tal opgjort i tappede portioner

	1998	1999	2000
Erythrocytter (røde blodlegemer)	13.289	11.700	8.658
Plasma*	1.457	1.141	1.698

* Plasma, der uddateres har tabt indhold af faktor VIII og IX, men kan anvendes til fremstilling af albumin og bliver derfor leveret til Statens Serum Institut.

For så vidt angår det blodplasma, der sendes til Statens Serum Institut kan det oplyses, at Statens Serum Institut i dag oparbejder ca. 80 % af det danske plasma. De resterende ca. 20 % oplagres og vil kunne anvendes på et senere tidspunkt.

Af de ca. 80 % af det danske plasma, der oparbejdes, fremstilles lægemidlerne albumin og flydende IVIG. Derudover fremstilles et mellemprodukt, kryoglobulin, der kan anvendes til produktion af blødermedicinen faktor VIII. Da faktor VIII efter overgang til rekombinante produkter ikke længere efterspørges på det danske marked, oplagres kryoglobulinet.

Statens Serum Institut fremstiller desuden ikke faktor IX, da lægemidlet efter overgang til rekombinante produkter heller ikke længere efterspørges på det danske marked.

Den mængde af plasmaet som Statens Serum Institut oparbejder bestemmes af den danske efterspørgsel efter IVIG, der således afsættes fuldt ud til det danske sundhedsvæsen. Efterspørgslen af albumin er lavere end den mængde, der kan udvindes af den mængde plasma, som oparbejdes, fordi efterspørgslen er faldet betydeligt efter nye anbefalinger for brugen af albumin i 1998. Produktionen af albumin afpasses den danske efterspørgsel.

I medfør af § 6, stk. 3, i den gældende blodlov kan offentlige blodbanker uden godkendelse

eksportere blod eller dele heraf til nærliggende lande med henblik på at imødegå akut opstået mangelsituationer eller behovet for blod med særlige undertyper.

De centrale sundhedsmyndigheder får ikke besked om denne form for meget begrænset »eksport« af blod. Indenrigs- og Sundhedsministeriet kan derfor ikke oplyse omfanget heraf.

Der er i øvrigt ikke givet tilladelse til eksport af blod og blodkomponenter i den omhandlede periode.

Som oplyst i mit svar på spørgsmål 51 har Statens Serum Institut i flere tilfælde fået tilladelse til eksport af kryo- og overskudsprodukter.

Ifølge Lægemiddelstyrelsen har eksporten haft følgende omfang:

2001: Statens Serum Institut har udført 81 kg kryopræcipitat (mellemvare).

2000: Statens Serum Institut har udført 15 kg albumin og 1.000.000 IE faktor IX. Endvidere har Seruminstittet udført 850.000 IE faktor VIII til Finland samt 470 kg kryopræcipitat til Indien.

1999: Statens Serum Institut har eksporteret 16 kg albumin og 2021.000 IE faktor IX. Herudover har Instituttet leveret 200.000 IE faktor VIII til Indien og 130.000 IE faktor VIII til Albanien. Der er endvidere leveret kryopræcipitat til Finland.