

Oversigt over bilag vedrørende L 89

Bilagsnr.	Titel
1	Høringssvar og høringsnotat, fra indenrigs- og sundhedsministeren
2	Spm. 1 om den information, der skal gives til de enkelte patienter i forbindelse med anvendelse af biologisk materiale, er en minimumsløsning, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 2 om, hvordan man sikrer, at patienterne er opmærksomme på eksistensen af Vævsanvendelsesregisteret, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 3 om, hvorvidt patienter reelt har ret til at få destrueret eller udleveret vævet, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 4 om kommentar til høringssvar fra Det Ethiske Råd om, at det bør overvejes, at udleveringsbestemmelserne også skal gælde for befrugtede æg, menneskelige kønsceller og stamceller, til indenrigs- og sundhedsministeren
3	Orientering om teknisk gennemgang af lovforslaget 17/12-03
4	Udkast til tidsplan for behandlingen af lovforslaget
5	Spm. 5 om, hvilke begrænsninger der er for private firmaers adgang til og kommercielle brug af oplysningerne, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 6 om regulering af biobanker, der er etableret uden for sundhedsvæsenet, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 7 om sammenhængen mellem et kommende EF-direktiv og det foreliggende forslag, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 8 om regler vedrørende udlevering af væv, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 9 om udlevering til tredjelande, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 10 om regler for Færøerne og Grønland, til indenrigs- og sundhedsministeren
6	Spm. 11 om, hvad det vil koste, hvis lægerne skal give individuel information til patienterne pr. gang, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 12 om, hvad det vil koste, hvis de praktiserende læger skal give information til patienterne én gang for alle, til indenrigs- og sundhedsministeren
7	Tidsplan for udvalgets behandling af lovforslaget
8	Spm. 13 om, hvad »sigefra-ordningen« koster, til indenrigs- og sundhedsministeren
9	Spm. 14, om det væv, der allerede er opbevaret, kommer fra prøver taget hos praktiserende læger eller udelukkende fra prøver taget på hospitalet, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 15, om forsikringsselskaber kan stille krav om screening af væv, inden der eksempelvis tegnes en livsforsikring, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 16 om, hvilken retlig forskel der er på, at kvinder får udleveret deres moderkage efter en fødsel, og at de får udleveret en nyre efter transplantation, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 17 om, hvem der bør have det afgørende ord, når det skal besluttes, hvad der skal ske med væv m.v. udtaget af kroppe, til indenrigs- og sundhedsministeren Spm. 18 om redegørelse for Amsterdamdeklarationen og informeret samtykke, til indenrigs- og sundhedsministeren