

Spm. nr. S 1466

Til indenrigs- og sundhedsministeren (6/1 04) af:

Line Barfod (EL):

»Selv om Amgros med henvisning til at ZLB-Bioplasmas tilbud er »konfidentielt«, jvf. svaret på nr. S 927, ikke vil redegøre fyldestgørende for, hvilke dele af blodplasmaen ZLB udnytter, kan ministeren så oplyse, om ZLB har givet tilsagn om at udnytte faktorkomponenterne FVIII og FIX, som SSI omtaler i den i spørgsmål nr. S 927 citerede redegørelse?«

Svar (4/2 04)

Indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen):

Jeg kan på baggrund af indhentet udtalelse fra Amgros oplyse, at ZLB-Bioplasma vil fremstille faktor VIII og IX ud fra det danske blodplasma.

Spm. nr. S 1467

Til indenrigs- og sundhedsministeren (6/1 04) af:

Line Barfod (EL):

»Finder ministeren, i betragtning af at formålet med licitationen om forarbejdning af 80.000 liter dansk donorblod var at sikre en »så optimal udnyttelse af blodet som muligt«, det så tilfredsstillende, at Amgros, jvf. svar på spørgsmål nr. S 927, ikke vil oplyse, hvilke dele af blodet ZLB-Bioplasma, som vandt licitationen, vil udnytte, og hvordan mener ministeren i den situation, at Folketinget kan vurdere, om resultatet af loven lever op til hensigterne?«

Svar (4/2 04)

Indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen):

Den nye blodforsyningslov, der trådte i kraft den 1. januar i år, regulerer først og fremmest tapningen af humant blod i Danmark, og den begrænser ikke mulighederne for udnyttelsen af det danske donorblod.

Med blodforsyningslovens § 2, stk. 3, om levering af blod fra offentlige blodbanker til Statens Serum Instituts forskning i og udvikling af blodprodukter, er indført mulighed for, at Institutet kan fortsætte sine forskningsaktiviteter på dette område.

Samtidig er det min forventning, at ZLB-Bioplasma også løbende vil forske i og udvikle lægemidler fremstillet på basis af humant blod. Således har Amgros i anledning af spørgsmålet oplyst, at ZLB-Bioplasma i dag producerer blodprodukterne Albumin, i.v. Immunglobulin, faktor VIII og IX, Antitrombin III, Protrombin kompleks, og i.m. Immunglobulin. Derudover forventer virksomheden at opnå tilladelse til markedsføring af yderligere 6 produkter. Jeg kan i den forbindelse henvise til mit svar på spørgsmål nr. S 1465 om, at ZLB-Bioplasma ifølge tilbuddene til Amgros har forskning, som kan føre til udnyttelse af flere bestanddele fra blodplasmaet end Statens Serum Institut.

Ligesom inden for anden lægemiddelforskning i private virksomheder er det ikke muligt at få indsigt i ZLB-Bioplasmas forskningsvirksomhed på blodområdet. Først når nye blodprodukter markedsføres, vil det være muligt at vurdere, hvilke dele af blodet, der udnyttes, samt deres nytteværdi i patientbehandlingen.

Spm. nr. S 1468

Til indenrigs- og sundhedsministeren (6/1 04) af:

Line Barfod (EL):

»Har ministeren eller andre myndigheder givet forhåndstilsagn om markedsføringstilladelse til de af ZLB-Bioplasmas produkter, som jvf. svaret på spørgsmål nr. S 928 ikke allerede har markedsføringstilladelse?«

Begrundelse

Det undrer spørgeren, hvordan ministeren kan vide, at ZLB »får« markedsføringstilladelse til de produkter, som de endnu ikke har markedsføringstilladelse til.