

Lovforslaget indeholder endvidere hjemmel for ministeren til at udstede regler til gennemførelse af direktiv 2004/33/EF af 22. marts 2004, der fastsætter specifikke tekniske krav til blod og blodkomponenter i henhold til det overordnede direktiv 2002/98/EF.

I lovforslaget er desuden taget hensyn til, at der inden for kort tid forventes vedtaget endnu et Kommissionsdirektiv med tekniske krav i henhold til direktiv 2002/98/EF. Lovforslaget forventes således også at indeholde hjemmel til gennemførelse af dette nye direktiv.

Formålet med begge de tekniske direktiver vil være at sikre en ensartet gennemførelse af direktiv 2002/98/EF.

Fristen for gennemførelse af direktiv 2002/98/EF og direktiv 2004/33/EF i medlemsstaterne er fastsat til den 8. februar 2005. For eksisterende blodbanker skal direktivernes bestemmelser dog senest gælde fra den 8. november 2005.

7. Høring

Følgende organisationer mv. har været hørt over lovforslaget:

Amtsrådsforeningen, Amternes Lægemiddelregistreringskontor I/S, Brancheforeningen af Farmaceutiske Industrivirksomheder i Danmark, Bloddonorerne i Danmark, Danmarks Bløderforening, Dansk Industri, Dansk Medicinindustri, Dansk Selskab for Klinisk Immunologi, Dansk Selskab for Patientsikkerhed, Dansk Selskab for Sygehusapotekere, Datatilsynet, Den Almindelige Danske Lægeforening, De Samvirkende Invalideorganisationer, Det Centrale Handicapråd, Finansministeriet, Forbrugerrådet, Forbrugerstyrelsen, Foreningen af Parallelimportører af Lægemidler, Frederiksberg Kommune, Hovedstadens Sygehusselskab, Industriforeningen for Generiske Lægemidler, Justitsministeriet, Kommunernes Landsforening, Konkurrencestyrelsen, Københavns Kommune, Lægemiddelindustriforeningen, MEGROS, Patient Foreningernes Samvirke, Patientforsikringsforeningen, Patientforum, Sammenslutningen af Privathospitaler i Danmark, Statens Serum Institut, Økonomi- og Erhvervsministeriet, samt repræsentanter fra en række danske blodbanker.