

sikofyldt, og at vi derfor sagde, at de, der så investerede, nok var nogle, der havde tjent til de frikadeller, de skulle have i dette liv. Men lad os nu se på sagen under udvalgsbehandlingen.

(Kort bemærkning).

Jens Hald Madsen (V):

Jeg ønsker blot at supplere ved at sige, at jeg går ud fra, at det her er en godkendelse af hedgeforeninger og ikke en godkendelse af investorer, for det er det, som bekymrer mig. Det, der kommer fra Forbrugerrådet, er jo, at man vil ind og se på, om investoren er i stand til selv at kunne vurdere risikoen i det her. Da handler det vel mere om, at det er et spørgsmål om at godkende nogle hedgeforeninger, som har nogle værktøjer og giver nogle oplysninger, som gør, at det giver gennemsigthed.

(Kort bemærkning).

Økonomi- og erhvervsministeren (Bendt Bendtsen):

Jeg kan jo bekræfte, at det, vi står med her i dag, er et nyt finansielt produkt, der har været efterspurgt af branchen, hvor man skruer et nyt regelsæt sammen, der skulle sikre bedre gennemsigthed, bedre oplysning, mulighed for at gå ud på markedet med en større risiko. Det er det, lovforslaget drejer sig om.

Hermed sluttede forhandlingen, og lovforslaget overgik derefter til anden behandling.

Afstemning

Fjerde næstformand (Niels Helveg Petersen):

Jeg foreslår, at lovforslaget henvises til Erhvervsudvalget. Hvis ingen gør indsigelse, betragter jeg det som vedtaget. (*Ophold*). Det er vedtaget.

Den næste sag på dagsordenen var:

12) Første behandling af lovforslag nr. L 61: Forslag til lov om fremskaffelse af humant blod til behandlingsformål (blodforsyningsloven).

Af indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen).

(Fremsat 23/2 2005).

Lovforslaget sattes til forhandling.

Kl. 15.10

Forhandling

Hans Andersen (V):

Lovforslaget her er en uændret genfremsættelse af L 84 fra sidste folketingsssamling. Forslaget om ændring af blodforsyningsloven er stillet som konsekvens af to EU-direktiver, og formålet er at skabe ensartede regler for humant blod og blodkomponenter inden for EU samt at sikre højere kvalitet og større sikkerhed omkring behandlingen af det.

Vi skal sikre et højt og ensartet niveau i EU for kvaliteten, sikkerheden og overvågningen af blod og blodkomponenter, der doneres til anvendelse i patientbehandlingen. Risikoen for overførsel af smitte fra donor til patient kan dermed minimeres. Ligeledes skal vi sikre, at vi råder over den nødvendige mængde blod, der er behov for til transfusion, behandling og som råvare til lægemiddelfremstilling.

I forhold til dansk lovgivning er der ikke meget nyt i forslaget, men jeg hæfter mig ved, at vi viderefører en dansk tradition om, at tapning af blod fortsat skal være frivillig og uden betaling.

Venstre har stor respekt for det arbejde, som bl.a. bloddonorerne i Danmark udfører, og derfor er jeg også glad for, at der i forslaget åbnes for, at der kan gives tilladelse til levering af blod og blodkomponenter til forskningsformål til andre virksomheder end Statens Serum Institut efter godkendelse – en bestemmelse, der netop er foreslået af Bloddonorerne i Danmark.

Samtidig får vi også ensartede regler af høj kvalitet i EU, hvilket vil gøre import og eksport af blod og blodkomponenter på tværs af medlemslandene lettere. Det er jo nødvendigt i nogle tilfælde, eksempelvis til forskningsformål.

På den baggrund kan Venstre støtte lovforslaget, og jeg skal på vegne af Det Konservative Folkeparti meddele, at de også støtter lovforslaget.

Fjerde næstformand (Niels Helveg Petersen):

Tak til ordføreren. Næste ordfører er hr. René Skau Björnsson.

René Skau Björnsson (S):

Det her lovforslag har været førstebehandlet før af Folketinget, men en god gerning kan jo ikke gøres tit nok.