

Folketingets Europaudvalg



Folketingets Europaudvalg har den 5. november 2009 stillet følgende spørgsmål nr. 13 (alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra MF Lone Dybkjær (RV).

Spørgsmål nr. 13:

”Ministeren bedes oversende et notat, der oplyser, hvorvidt ministeren har accepteret kommissionens forslag om at sænke sikkerhedskravene for blod frem til midten af 2010. Såfremt dette er tilfældet, bedes ministeren redegøre for årsagen til, at Europaudvalget ikke er blevet orienteret herom. Såfremt ministeren ikke har accepteret kommissionens forslag om at sænke sikkerheds kravene for blod, bedes ministeren oversende et notat, der redegør for regeringens holdning til forslaget.”

Svar:

. / .
Jeg oversender hermed et notat om regeringens holdning til Kommissionens direktiv 2009/135/EF af 3. november 2009 om tilladelse til midlertidige undtagelser fra visse kriterier for egnethed som fuldblods- og blodkomponentdonorer, jf. bilag III til direktiv 2004/33/EF, på grundlag af risikoen for en mangelsituation som følge af influenza A (H1N1)-pandemien.

Som det fremgår heraf, har Danmark – sammen med samtlige øvrige medlemslande - accepteret direktivet.

Til grund for regeringens holdning forelå oplysning fra Lægemiddelstyrelsen og fra Sundhedsstyrelsens faste sagkyndige rådgiver i transfusionsmedicin og klinisk immunologi om, at de foreslåede fravigelser fra gældende kvalitetskrav ikke vil have sundhedsmæssig betydning, samt at man fra faglig side ikke forventer at få behov for at gennemføre direktivet i dansk ret.

Supplerende hertil kan jeg oplyse, at selv om vi med stor sandsynlighed ikke får brug for at fravige de tekniske krav til blod herhjemme, finder jeg ikke, at Danmark skal undlade at støtte tiltag, der kan hjælpe andre medlemslande.

Til spørgsmålet om forelæggelse for Europaudvalget kan jeg oplyse, at sagen ikke har været forelagt udvalget, idet der er tale om en komité-sag, som ikke vurderes at være væsentlig i relation til den danske EU-beslutningsprocedure, jf. Folketingets Europaudvalgs beretninger fra 27. september 1996, 19. februar 1999 og 10. december 2004.

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K
Tlf. +45 7226 9000
Fax. +45 7226 9001
E-mail sum@sum.dk
Hjemmeside www.sum.dk

Dato: 7. december 2009
Sags nr.: 0908713
Sagsbeh.: hbj
Dok nr.: 14819

Ved vurdering af væsentlighedskriteriet er lagt vægt på, at de foreslåede fravigelser fra de gældende kvalitetskrav til blod er af meget begrænset omfang, uden sundhedsmæssig betydning og midlertidige. Desuden er der taget hensyn til, at man faglig side ikke forventer, at der bliver behov for at gennemføre direktivet i Danmark.

Med venlig hilsen

Jakob Axel Nielsen / Hanne Bonne Jørgensen