



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 29. november 2012
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMMSB
Sags nr.: 1211116
Dok nr.: 1097508

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 30. oktober 2012 stillet følgende spørgsmål nr. 74 (alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Karen Klint (S).

Spørgsmål nr. 74:

"I forlængelse af DR's dækning af sæddonation og Nordisk Cryobank den 29. oktober 2012 bedes ministeren oversende de gældende regler for overvågning af ikke-forudsigelige komplikationer med uopdagede problemer med en sæddonors arvemasse."

Svar:

Jeg fortolker spørgsmålet således, at der efterspørges regler for vævscentres, herunder sædbankers, efterfølgende kontrol med en godkendt donor, herunder karantænering og indberetning af eventuelle alvorlige utilsigtede hændelser og bivirkninger.

Der oversendes således følgende regler:

Lov nr. 273 af 1. april 2006 med senere ændringer om krav til kvalitet og sikkerhed ved håndtering af humane væv og celler (vævsloven).

Bekendtgørelse nr. 984 af 2. august 2007 om kvalitet og sikkerhed ved testing, forarbejdning, konservering, opbevaring, distribution, import og eksport af humane væv og celler.

Bekendtgørelse nr. 1232 af 14. december 2011 om tilladelse til, kontrol med samt indberetning af alvorlige bivirkninger og alvorlige uønskede hændelser ved håndtering af humane væv og celler.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Mie Saabye