

de gravide anses for »risikogravide« og derfor tilbydes fostervands- eller moderkageprøve. Hvis man afskaffer kvindens alder (over/under 35 år) som screeningskriterium, og i stedet anvender blodprøve og/eller nakkefoldscanning, vil under 5 % af de gravide blive anset for »risikogravide« og dermed få tilbud om fostervands- eller moderkageprøve. Mindre end halvt så mange som i dag vil altså få rejst »falsk mistanke« og dermed få tilbudt/udført moderkage- eller fostervandsprøve.

Sundhedsstyrelsen har endvidere oplyst, at da moderkage- og fostervandsprøve har en vis risiko (1%) for, at fostret utilsigtet mistes pga. selve undersøgelsen, betyder det tillige, at mindre end halvt så mange fostre som følge af disse undersøgelser utilsigtet vil mistes.

Sundhedsstyrelsens arbejdsgruppe har bl.a. foretaget et skøn for de økonomiske konsekvenser ved at give alle gravide et informeret valg vedr. fosterdiagnostik samt bedre test- og undersøgelsestilbud. Arbejdsgruppen har skønnet, at omkostningerne i gennemsnit vil stige fra ca. 1200-1300 kr. pr. gravid til ca. 1500-2000 kr. pr. gravid.

Sundhedsstyrelsen vil på baggrund af rapporten udarbejde nye retningslinier for fosterdiagnostik, og i den forbindelse vil de samlede økonomiske konsekvenser af de nye retningslinier blive vurderet.

Jeg kan henholde mig til de anførte oplysninger fra Sundhedsstyrelsen.

For en god ordnens skyld vil jeg påpege, at arbejdsgruppen ikke har anbefalet »rutinemæssig screening«, som det formuleres i spørgsmålet. Derimod har arbejdsgruppen anbefalet, at den gravide skal kunne vælge at få god og neutral information om de muligheder, der er for at få foretaget fosterdiagnostik. Det er derefter helt op til den gravide, om der skal gennemføres fosterdiagnostiske undersøgelser.

Spm. nr. S 4843

Til indenrigs- og sundhedsministeren (12/9 03) af:

Birthe Skaarup (DF):

»Vil ministeren kommentere, om det kan have sin rigtighed, at Sonic Natura høreapparater, der aldrig er blevet godkendt i Tyskland, bliver anvendt her i Danmark?«

Svar (26/9 03)

Indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen):

Efter det for mig oplyste, bliver Sonic Natura høreapparater anvendt i Danmark.

Høreapparater er omfattet af EU-reglerne om medicinsk udstyr, der i Danmark er gennemført ved lovgivningen om medicinsk udstyr. Dette indebærer, at høreapparater, som lever op til reglernes krav om kvalitet, sikkerhed og ydeevne, og som er godkendt og CE-mærket i overensstemmelse hermed, frit vil kunne markedsføres i hele EU, herunder både i Danmark og Tyskland.

Lægemiddelstyrelsen har oplyst, at styrelsen ikke har modtaget indberetninger på et produkt af det nævnte mærke, eller oplysninger om, at de tyske myndigheder skulle have foretaget restriktioner i markedsføringen af det omhandlede produkt.

Jeg vil henholde mig til det af Lægemiddelstyrelsen oplyste.

Ad spm. nr. S 3346

Fra justitsministeren er modtaget supplerende besvarelse af et af Peter Skaarup stillet spørgsmål. Spørgsmålet, der sammen med det foreløbige svar er optaget i Folketingstidende 2002-03, forhandlingerne side 10334, lød således:

Til justitsministeren (19/5 03) af:

Peter Skaarup (DF):

»Vil ministeren, på baggrund af de lange sagsbehandlingstider og ophobning af sager der forekommer i retssystemet, iværksætte en produktivitetanalyse af anklagemyndigheden fra top til bund, der lader uafhængige sagkyndige bedømme, om organisering og bemanning svarer til de opgaver, der findes i nutidens samfund?«

Supplerende svar (24/6 03)

Justitsministeren (Lene Espersen):

Justitsministeriet har til brug for besvarelsen af spørgsmålet indhentet en udtalelse fra Rigsadvokaten, der har oplyst følgende:

»Anklagemyndigheden råder ikke over et fælles system, der kan dokumentere produktivi-