

Hvis det mod forventning ikke viser sig muligt at etablere en lokomotivføreruddannelse i offentlig regi, vil jernbaneoperatører fortsat have mulighed for at lade lokomotivførere uddanne hos DSB og privatbanerne. Herudover vil jernbanevirksomhederne have mulighed for at ansøge Jernbanetilsynet om at få godkendt en lokomotivføreruddannelse.

Spm. nr. S 2607

Til trafikministeren (26/3 03) af:

Poul Andersen (S):

»Vil ministeren oplyse, om der er iværksat eller afklaret en køreplan for ruten Århus-Hamburg med Deutsche Bahn, og vil ministeren under de kommende forhandlinger sikre flere afgangene på ruten?«

Svar (7/4 03)

Trafikministeren (Flemming Hansen):

DSB oplyser, at ruten Århus-Hamburg i dag betjenes med to direkte Eurocitytog dagligt i hver retning, hvoraf det ene videreføres til Prag. Disse tog køres i samarbejde med DB og Pragtoget endvidere i samarbejde med De Tjekkiske Baner.

Desuden er der 6 daglige rejsemuligheder med skift i Fredericia og Padborg, hvor der er etableret forbindelse til tog mellem Padborg og Hamburg, der køres af det tyske jernbaneselskab FLEX på kontrakt med den slesvig-holstenske trafikkøber LVS.

Rejsetiden for den hurtigste forbindelse er 4 timer og 20 minutter, og den typiske rejsetid er 4 timer og 50 minutter. Disse rejsemuligheder er opnået efter drøftelser mellem DSB og DB samt DSB og LVS og har haft gyldighed siden køreplansskiftet i december 2002.

DSB og DB følger løbende trafikudviklingen for at vurdere, om der er behov for yderligere forbindelser mellem Århus og Hamburg.

Spm. nr. S 2488

Til indenrigs- og sundhedsministeren (18/3 03) af:

Sophie Hæstorp Andersen (S):

»Vil ministeren oplyse, om blodproduktet »Frisk Frossen Plasma« (forkortet FFP) er et lægemiddel, og hvilke krav der stilles til FFP mht. registrering og indberetning om bivirkninger i forbindelse med transfusioner?«

Begrundelse

Normalt er definitionen af et lægemiddel, at det er en vare, som er bestemt til at blive tilført mennesker eller dyr for at forebygge, erkende, lindre, behandle eller helbrede sygdom, sygdomssymptomer og smerter eller for at påvirke legemsfunktioner, jf. lov om lægemidler, § 1 (lovbekendtgørelse nr. 656 af 28. juli 1995).

For at varen kan forhandles og anvendes som lægemiddel, skal den imidlertid først godkendes og registreres af Lægemiddelstyrelsen. En godkendelse indebærer normalt, at producenten bl.a. kan dokumentere, at lægemidlet har den påståede virkning, og at denne virkning står i et rimeligt forhold til eventuelle uønskede bivirkninger.

Desuden skal lægemidlet opfylde en række krav til kvalitet og renhed.

Den virksomhed, der fremstiller lægemidlet, skal godkendes og kontrolleres af Lægemiddelstyrelsen. Når lægemidlet er blevet godkendt, udsteder Lægemiddelstyrelsen en markedsføringstilladelse, og lægemidlet bliver optaget i Specialitetsregistret.

Antallet af registrerede og godkendte lægemidler i Danmark er i dag ca. 1500. De lægemidler, der anvendes i Danmark, fremstilles af en dansk eller udenlandsk medicinvirksomhed, på et apotek eller et sygehusapotek.

I Sundhedsstyrelsens vejledning til landets sygehuse vedr. blodprodukter fra december 1998, kapitel 2, fremgår det tydeligt, at blodprodukter skal betragtes som lægemidler efter reglerne i lægemiddelloven.

Ikke desto mindre fremgår det ligeledes af kapitel 2, at alle komplikationer som følge af behandling med blodprodukter »skal noteres i journalen og skal rapporteres til blodbanken« og ikke Lægemiddelstyrelsens bivirkningsregister, hvilket spørgeren ønsker en forklaring på.