

MILJØMINISTERIET

Departementet

J.nr. M 2034-0002

Den 14. december 2005

Miljøministerens besvarelse af spørgsmål nr. 60 MPU (alm. del – bilag) stillet af Folketingets Miljø- og Planlægningsudvalg den 29. november 2005.

Spørgsmål nr. 60:

"Hvilke planer har ministeren for en indsats mod tilførsel af medicin- og antibiotikarester til kloaknettet og naturen fra private, herunder forbedret mærkning af produkter".

Svar:

Som redegjort for i mit svar på spørgsmål 58 og 59 mener jeg ikke, at vi har nogen omfattende forurening som følge af udledning af spildevand fra sygehuse.

Vi skal dog altid være opmærksom på risikoen ved afledning af hospitalsspildevand til kommunale spildevandsanlæg. Det er også derfor, at der i miljøministeriets regi til stadighed foregår undersøgelser af indholdet af disse stoffer i vandmiljøet.

I forhold til det nationale overvågningsprogram kan jeg oplyse, at DMU er i gang med at tilrettelægge en screening af vandmiljøet for lægemidler. Denne screening skal vise, om lægemidler fremover bør indgå som en generel del af den nationale overvågning.

Desuden indgår medicinrester som én af mange mulige kilder i Miljøstyrelsens forslag til strategi for, hvordan vi kan komme tættere på en forklaring på fund af misdannet ålekvabbeyngel i danske fjorde.

Miljøstyrelsen har forelagt spørgsmålet om mærkning af produkter for Lægemiddelstyrelsen og styrelsen har oplyst følgende: "Lægemiddelstyrelsen godkender efter ansøgning lægemidler, hvis forholdet mellem fordele og risici ved lægemidlet er gunstigt.

Ifølge den nye lægemiddellov, der netop er vedtaget i Folketinget, og som forventes at træde i kraft den 17. december 2005, skal en ansøgning om godkendelse af et lægemiddel indeholde en vurdering af de risici, som læ-

gemidlet kan indebære for miljøet, og i konkrete tilfælde kan der indføres særlige bestemmelser med henblik på at begrænse risikoen. For lægemidler til mennesker kan en risiko for uønsket påvirkning af miljøet dog ikke isoleret set begrunde et afslag på ansøgningen.

Når det er nødvendigt, skal produktinformationen (produktresumé og indlægsseddel i pakningen) om et lægemiddel indeholde oplysninger om forsigtigheds- og sikkerhedsforanstaltninger ved opbevaring af lægemidlet, ved brug af det på mennesker eller dyr, og ved bortskaffelse af affaldsprodukter samt en angivelse af eventuelle miljøfarer.

Lægemidler skal altså mærkes, hvis de efter Lægemiddelstyrelsens vurdering af de foreliggende oplysninger udgør en reel risiko for miljøet. Lægemiddelstyrelsens vurdering omfatter både de eventuelle risici ved tilførsel til kloaknettet og ved spredning af slam eller gylle på marker. "

Jeg er indstillet på, at Miljøstyrelsen ser nærmere på problematikken om medicinrester. Miljøstyrelsen vil også invitere KL til en drøftelse af, hvordan kommunerne bør administrere hospitalsspildevand, og om mere information eller lignende vil kunne resultere i øget fokus på området.