

Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri



Folketingets Udvalg for Fødevarer,
Landbrug og Fiskeri
Christiansborg
1240 København K

København, den 13. juli
Sagsnr.: 2153

Ved skrivelse af 11. juni 2007 har udvalget anmodet om min besvarelse af følgende spørgsmål

Ad

FLF alm.del

Spørgsmål 294:

”Vil ministeren redegøre for, hvad der i forbindelse med krav til krydsoverensstemmelse forstås ved at ”træffe passende foranstaltninger til alt efter omstændighederne at bruge veterinære lægemidler korrekt i henhold til den relevante lovgivning?”

Svar:

Fødevarerministeriet har anmodet Ministeriet for Familie- og Forbrugeranliggender, som er den kompetente myndighed på området, om svar.

Ministeriet for Familie- og Forbrugeranliggender har i denne forbindelse oplyst følgende, hvilket jeg kan henholde mig til:

”Dette krav har baggrund i bilag I, del II, nr. 4 j, i RFO 852/2004 om fødevarerhygiejne, hvor det indgår som en af flere hygiejnebestemmelser for primærproducenter, herunder besætningsejere.

Udtrykket ”træffe passende foranstaltninger”, som også anvendes i en række af de øvrige hygiejnebestemmelser, indebærer, at den enkelte besætningsejer skal have procedurer, som sikrer, at reglerne overholdes. Det er ikke nogen formkrav for disse procedurer, og det er således tilstrækkeligt, at besætningsejeren mundtligt kan redegøre for procedurerne.

M.h.t. hvilke specifikke krav til korrekt brug af veterinære lægemidler, der skal anses relevante og skal være omfattet de nævnte procedurer, er dette uddybet i Direktoratet for FødevareErhvervs Vejledning om krydsoverensstemmelse, 2007:

- a. Der må kun anvendes lægemidler, som dyreejeren har erhvervet gennem dyrlæge, apotek eller anden virksomhed, der er godkendt af Lægemiddelstyrelsen til distribution af lægemidler.
- b. Receptpligtige lægemidler til dyr skal anvendes i overensstemmelse med dyrlægens anvisning.
- c. Lægemidler til dyr må ikke anvendes efter ordineringsperiodens udløb, med mindre de er genordnet inden for ordineringsperioden.

Disse specifikke krav er baseret på bekendtgørelse nr. 481 af 29. maj 2007 om dyreejeres anvendelse af lægemidler til dyr og fødevarevirksomheders egenkontrol med restkoncentrationer, som trådte i kraft 9. juni 2007 og erstattede bekendtgørelse nr. 909 af 29. august 2006.”

Hans Chr. Schmidt

/ Søren Sørensen