



JUSTITSMINISTERIET

Civil- og Politiafdelingen

Folketinget  
Udvalget for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri  
Christiansborg  
1240 København K

Dato: 28. maj 2009  
Kontor: Dyrevelfærdskontoret  
Sagsnr.: 2009-151-0285  
Dok.: ERK40605

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 351 (Alm. del), som Udvalget for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri har stillet til justitsministeren den 4. maj 2009.

Brian Mikkelsen

/

Cristina A. Gulisano

Slotsholmsgade 10  
1216 København K.

Telefon 7226 8400  
Telefax 3393 3510

[www.justitsministeriet.dk](http://www.justitsministeriet.dk)  
[jm@jm.dk](mailto:jm@jm.dk)

**Spørgsmål nr. 351 fra Udvalget for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri  
(Alm. del):**

”Vil ministeren i forlængelse af FLF alm. del – bilag 125 redegøre for status for arbejdet med ændring af bekendtgørelsen om halekupering og kastration af dyr?”

**Svar:**

Justitsministeriet kan oplyse, at ministeriet den 28. januar 2009 har afholdt et møde med Fødevarestyrelsen om anbefalingen fra Dyreværnsrådet om smertelindring af pattegrise i forbindelse med kastration. Det blev på mødet aftalt, at Fødevarestyrelsen skulle udarbejde et notat til Justitsministeriet om, hvilke egnede lægemidler til smertelindring af pattegrise der i øjeblikket findes på markedet, dosering af midlerne, forhold vedrørende indgivelse af midlerne og håndtering af pattegrisene.

Justitsministeriet har den 23. april 2009 modtaget Fødevarestyrelsens notat. Af notatet fremgår bl.a., at Fødevarestyrelsen forstår Dyreværnsrådets anbefaling om smertelindring af pattegrise i forbindelse med kastration således, at det anvendte lægemiddel skal kunne leve op til følgende krav: Lægemidlet skal have en effekt på smerter, som følge af kirurgisk indgreb (postoperativ smerte), smertelindringen skal kunne opretholdes i så lang tid som muligt (lang halveringstid), midlet må ikke virke sløvende eller på anden måde nedsætte pattegrisenes evne til at undvige, da dette kan medføre øget risiko for, at pattegrisene bliver klemt ihjel af soen, midlet skal være godkendt til grise og til lindring af postoperativ smerte, midlet skal kunne anvendes af lægmand, ligesom det skal kunne foreligge som injektionspræparat og om muligt i en formulering, så det kan indgives gennem pattegrisenes mund.

Efter Fødevarestyrelsens opfattelse findes der ikke i øjeblikket danske lægemidler, som i fuldt omfang opfylder disse krav. Fødevarestyrelsen gør samtidig opmærksom på, at der på nuværende tidspunkt ikke findes lægemidler i Danmark, som er godkendt til behandling af postoperative smerter hos svin.

Justitsministeriet har taget initiativ til et nyt møde med Fødevarestyrelsen, hvor også Dyreværnsrådet vil deltage. På mødet vil der bl.a. være lejlighed til at drøfte med Dyreværnsrådet, hvorvidt de krav til lægemidlet, som Fødevarestyrelsen i sit notat af 23. april 2009 har opstillet, svarer

til indholdet af Dyreværnsrådets anbefaling om smertelindring af pattegrise i forbindelse med kastration.