



Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

Folketingets Udvalg for Fødevarer,
Landbrug og Fiskeri

København, 15. april 2015
Sagsnr.: 29939
Dok.nr.: 798071

Fødevareministerens besvarelse af spørgsmål nr. 225 (FLF alm. del) stillet den 19. marts 2015 efter ønske fra ikke medlem af udvalget Torsten Schack Pedersen (V)

Spørgsmål nr. 225:

”Ministeren bedes oplyse, om der foreligger anerkendte videnskabelige undersøgelser, der dokumenterer nedbrydningsprofil samt nedbrydningsstoffer for

- a) Chlortetracyklin
- b) Tetracyklin
- c) Oxycylin
- d) Doxycylin

i følgende miljøer: 1) svin, 2) svinefoder og 3) svineproduktionsanlæg, og i bekræftende bedes disse undersøgelser oplyst.”

Svar:

Jeg har indhentet bidrag fra Fødevarestyrelsen, som jeg henholder mig til:

”Fødevarestyrelsen har til brug for besvarelsen af spørgsmålet indhentet en udtalelse fra Sundhedsstyrelsen, der har oplyst følgende:

”Vedr. nedbrydningen i 1) svin:

Der foreligger en omfattende videnskabelig litteratur vedrørende optagelse, fordeling og nedbrydning af tetracykliner i dyr. En samlet oversigt over forsøg kan findes i Veterinary Drug Monographs udgivet af American Academy of Veterinary Pharmacology and Therapeutics (<http://www.aavpt.org/?48>). Den specifikke oversigt for tetracykliner findes i følgende URL:

<http://c.ymcdn.com/sites/www.aavpt.org/resource/resmgr/imported/tetracyclines.pdf>.

Herunder har de vurderet nedbrydningen i svin (se punkt 5 i følgende Summary Report http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Maximum_Residue_Limits_Report/2009/11/WC500015378.pdf).

Vedr. nedbrydning i 2) svinefoder og 3) svineproduktionsanlæg:

Ved godkendelsen af lægemidler til opblanding i foder skal ansøger dokumentere stabilitet af indholdsstoffet ved de relevante processer. Kravene er specificeret i VICH stability guideline (http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2009/10/WC500004375.pdf) og en EU guideline (http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2009/10/WC500004466.pdf).

Sidstnævnte opstiller generelle krav og omhandler ikke kun stabilitet. Der er således fælles tolerancenormer for alle lægemidler til opblanding i foder, der sikrer at det færdige foder vil indeholde de krævede mængder af det aktive stof. Stabilitetsundersøgelserne foregår specifikt på niveauet af aktivt stof, og bestemmer ikke direkte indholdet af nedbrydningsprodukter.””

Dan Jørgensen

/ Kasper Rasmussen