



Folketingets Miljø- og Fødevarerudvalg
Christiansborg
1240 København K

Den 30. juni 2022

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 1087 (Alm. del), som Folketingets Miljø- og Fødevarerudvalg har stillet til ministeren for fødevarer, landbrug og fiskeri den 9. juni 2022. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra ikkemedlem af udvalget (MFU) Karina Adsbøl (UFG).

Spørgsmål nr. 1087 (Alm. del) fra Folketingets Miljø- og Fødevarerudvalg

”Vil ministeren oplyse, hvad en generel forskningstilladelse indebærer, og hvilke kriterier der skal være opfyldt for at blive tildelt en generel forskningstilladelse? Der henvises til svaret på MOF alm. del - spørgsmål 1063.”

Svar

Til brug for besvarelsen af spørgsmålet er der indhentet en udtalelse fra Fødevarestyrelsen, som har oplyst følgende:

./.

”Det fremgår af besvarelsen af 6. juni 2022 af spørgsmål nr. 1063 (Alm. del) fra Folketingets Miljø- og Fødevarerudvalg, at Fødevarestyrelsen den 11. oktober 2016 har givet Naturhistorisk Museum (Molslaboratoriet) tilladelse til forsknings-, undersøgelses- og undervisningsaktiviteter med brug af animalske biprodukter efter artikel 17 i EU's forordning om animalske biprodukter. Denne tilladelse indebærer, at der på den/de pågældende adresse(r) må udføres alle former for forsknings-, undersøgelses-, udstillings- og undervisningsaktiviteter med anvendelse af animalske biprodukter, herunder at virksomheden må modtage, opbevare og håndtere produkterne i forbindelse med disse aktiviteter.

En tilladelse forudsætter, at artikel 17 og 23 i forordningen om animalske biprodukter¹ samt bilag VI, kapitel I, og bilag IX, kapitel IV, i gennemførelsesforordningen² overholdes, herunder at:

- Sporbarheden af de animalske biprodukter skal sikres og dokumenteres ved hjælp af handelsdokumenter og fortegnelser.
- Enhver anvendelse af produkterne til andre formål end de i tilladelsen nævnte er forbudt.
- Produkterne skal håndteres på en sådan måde, at spredning af sygdomme, der kan overføres til mennesker eller dyr, undgås.

¹ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1069/2009 af 21. oktober 2009 om sundhedsbestemmelser for animalske biprodukter og afledte produkter, som ikke er bestemt til konsum, og om ophævelse af forordning (EF) nr. 1774/2002 (forordningen om animalske biprodukter)

² Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011 af 25. februar 2011 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1069/2009 om sundhedsbestemmelser for animalske biprodukter og afledte produkter, som ikke er bestemt til konsum, og om gennemførelse af Rådets direktiv 97/78/EF for så vidt angår visse prøver og genstande, der er fritaget for veterinærkontrol ved grænsen som omhandlet i samme direktiv

- Produkterne skal bortskaffes på en sikker måde.

Tilladelsen/registreringen indebærer desuden, at driften af virksomheden skal ske i overensstemmelse med forordningen om animalske biprodukter og gennemførelsesforordningen, herunder at virksomheden er underlagt kontrol fra Fødevarestyrelsen, og at der føres egenkontrol.”

Rasmus Prehn

/

Paolo Drostby