



Folketingets Miljø- og Fødevarerudvalg  
Christiansborg  
1240 København K

J.nr. 2025 - 929  
Den 10. marts 2025

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 464 (Alm. del), som Folketingets Miljø- og Fødevarerudvalg har stillet til ministeren for fødevarer, landbrug og fiskeri den 10. februar 2025. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra udvalget.

**Spørgsmål nr. 464 (Alm. del) fra Folketingets Miljø- og Fødevarerudvalg**

”Vil ministeren kommentere henvendelsen fra Landbrug & Fødevarer Sektor for Gris om fokus på at begrænse brugen af antibiotika, jf. MOF alm. del - bilag 267?”

**Svar**

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

”Om de fire tiltag, som nævnes i henvendelsen fra Landbrug og Fødevarer, kan følgende oplyses:

- For at gennemføre en sænkning af grænseværdierne i Gult kort-ordningen har Fødevarestyrelsen igangsat en analyse af muligheden herfor. Nye grænseværdier vil blive implementeret i en ny bekendtgørelse, der forventes at træde i kraft ultimo 2025. Herefter forløber der ni måneder, indtil Gult kort kan påbydes på baggrund af de nye grænseværdier. Men det forventes, at udmeldingen af de nye grænseværdier vil virke som et kraftigt incitament, så der allerede i 2026 kan ses et fald i antibiotikaforbruget hos grise.
- Forundersøgelse af model for benchmarking af dyrlægers ordinerings af antibiotika er igangsat. Forundersøgelsen har til formål at estimere udgifter til udvikling og drift af en benchmarkingmodel for dyrlægers ordinerings af antibiotika mv. Estimeret forventes at ligge klar ultimo 2025.
- Opdateringen af Fødevarestyrelsens vejledning om ordinerings af antibiotika til grise er igangsat med inddragelse af DK-VET og DTU. Risikovurderingen forventes afleveret til Fødevarestyrelsen hen imod slutningen af 2025 og selve vejledningen forventes færdig i 2026.

Disse tre tiltag er alle en del af Fødevarer- og Veterinæraftalen for perioden 2024-2027.

- Autovacciner henhører under Lægemiddelstyrelsens ressort. Fødevarestyrelsen er i samarbejde med Statens Serum Institut og Lægemiddelstyrelsen ved at afdække mulighederne for også at gøre dette værktøj tilgængeligt i Danmark inden for den eksisterende lovgivnings rammer.”

Jacob Jensen

/

Paolo Drostby