

Miljøstyrelsen har beklaget denne fejl. Årsagen til fejlen var et fejludtræk fra Miljøstyrelsens tilskudsadministrative systemer. På oplysnings-tidspunktet opererede Miljøstyrelsen med to tilskudsadministrative systemer og var i gang med at konvertere data fra det ene system til det andet.

Spm. nr. S 2803

Til miljø- og energiministeren (25/5 2000) af:

Hans Christian Schmidt (V):

Vil ministeren redegøre for, hvorfor de ufarlige syrer, der er billigere, mere effektive og fuldstændig nedbrydelige og uskadelige, ikke er tilladt til sygdomsbekæmpelse i bistader i Danmark?»

Begrundelse

Samtlige bifamilier har siden starten af 80'erne været angrebet af varroamiden, der er en »blodsuger« på voksne bier og især bilarver. Danske biavlere har fra sygdommens start bekæmpet denne sygdom med en pesticidfri bekæmpelse ved hjælp af ufarlige syrer (mælke- og myresyre) og biavlstekniske indgreb.

Udlandet har for 90 pct.s vedkommende brugt pesticider, hvoraf nogle efterhånden er ophobet så meget i bivoks, at fødevarer- og kosmetikindustrien nu ikke længere kan bruge det. De fedtopløselige pesticider opkoncentreres i voks og de vandopløselige i honning. Der er efterhånden ved at opstå resistensproblemer, og man bruger nye stoffer eller større mængder.

Svar (9/6 2000)

Miljø- og energiministeren (Svend Auken):

Midler til sygdomsbekæmpelse i bistader er veterinære lægemidler og hører derfor under sundhedsministerens område.

Jeg har forelagt spørgsmålet for Sundhedsministeriet, som via Lægemedelstyrelsen har svaret følgende:

»Produkter til sygdomsbekæmpelse i bistader i EU skal være godkendt ved en markedsføringstilladelse udstedt af Lægemedelstyrelsen eller af EU-Kommissionen. Et lægemiddel kan

alene godkendes, såfremt der er søgt om markedsføringstilladelse hertil.

Et af kravene for at opnå en markedsføringstilladelse til lægemidler til behandling af fødevarerproducerende dyr er, at der for indholdsstofferne er fastsat en grænseværdi for restkoncentrationer i levnedsmidler (MRL-værdi) efter forordning 2377/90.

Både mælkesyre og myresyre er vurderet med henblik på fastsættelse af MRL-værdi. Der er i denne forbindelse truffet beslutning om, at en grænseværdi ikke er påkrævet for disse stoffer, hvorfor der kan udstedes en markedsføringstilladelse uden, at der i denne er optaget en bindende grænseværdi.

Der er ikke godkendt lægemidler indeholdende mælke- eller myresyre i Danmark eller af EU-Kommissionen, og Lægemedelstyrelsen bekendt er disse stoffer heller ikke søgt godkendt som lægemiddel i Danmark.«

Spm. nr. S 3117

Til forsvarsministeren (27/6 2000) af:

Hans Christian Schmidt (V):

»Vil ministeren kommentere de af Jydske Vestkysten, den 23. juni 2000, fremsatte afsløringer af de forkerte oplysninger om ventetiden ved redningsaktioner, der er lagt til grund for beslutningen om at nedlægge redningstjenesten på Skrydstrup, og vil ministeren i forbindelse hermed kommentere betydningen af denne forøgelse af ventetiden for nødstedte i de syd- og sønderjyske farvande samt oplyse, hvilke konsekvenser de nye oplysninger skal have for beslutningen om at nedlægge beredskabet i Skrydstrup?»

Svar (7/7 2000)

Forsvarsministeren (Hans Hækkerup):

Jeg kan oplyse, at beslutningen om at flytte helikopterberedskabet på Flyvestation Skrydstrup til Flyvestation Karup blev truffet af forligskredsen på baggrund af rapporten fra Implementeringsstyringsgruppen vedrørende Flyvestation Værløse.

Efterfølgende har Forsvarsministeriet beklageligvis givet en mundtlig fortolkning af en enkelt oplysning i Implementeringsstyringsgrup-