

understreges af udtalelser fra overdyrlæge Anne Wolf ved kødkontrollen, som siger til Information, at det er uforsvarligt at sende kød med medicinrester i injektionsstedet ud til forbrugerne, samt fra overlæge Niels Frimodt-Møller fra Statens Seruminstitut, som direkte siger, at »Der bør overhovedet ikke være nogen rester af medicin i vores mad«.

Sagen handler om, at nogle kødproducerende lande ønsker at tillade medicinrester i kød i situationer, hvor der er efterladt rester af medicin i forbindelse med indsprøjtninger.

### Svar (27/8 01)

**Fødevareministeren** (Ritt Bjerregaard):

Danmark vil gøre indsigelse inden 1. september 2001 og meddele at forslaget er uacceptabelt. Om baggrunden herfor henviser jeg til vedlagte notat fra Fødevaredirektoratet.

### Bilag

Fødevaredirektoratet Den 22. august 2001

*Notat om medicinrester på injektionssteder på foranledning af ministerspørgsmål S 3594.*

I forbindelse med det kommende møde i »Codex Committee on Residues of Veterinary Drugs in Foods« den 4.-7. december 2001 har Codex Alimentarius Commission fremsendt dokumentet »proposed draft guidelines for residues at injection sites«, som er et udkast til en guideline om grænseværdier for lægemiddelrester på injektionssteder. Landene er blevet bedt om bemærkninger til udkastet, som er på et meget tidligt stadium i Codex proceduren og langt fra endelig vedtagelse. Indholdet i det aktuelle udkast er efter Fødevaredirektoratets opfattelse uacceptabelt, og dette vil direktoratet meddele Codex inden 1. september 2001.

I det fremlagte Codex dokument foreslås det, at der fremover bliver mulighed for at fastsætte to grænseværdier for muskel, en der bygger på det acceptable daglige indtag, og en der bygger på det aktuelle akutte indtag. Det vil betyde, at et højere indhold af lægemiddelrester på injektionsstedet vil blive tilladt for nogle stoffer. Der fastsættes pt. kun én grænseværdi for muskelvæv både i EU- og Codex-regi.

Fødevaredirektoratet mener, at grænseværdien i injektionsstedet fortsat skal overholde samme grænseværdi som i de øvrige muskelvæv.

Det har direktoratet fremført i forbindelse med et tidligere udkast til guidelinen. Ved samme lejlighed har direktoratet påpeget, at det er problematisk når der udtages prøver fra forarbejdede produkter, idet produkter fra samme parti kan stamme fra forskellige dyr.

På internationalt plan er det vigtigt at få en guideline på dette område, idet der i mange lande er problemer med for store restindhold af veterinære lægemidler i området omkring injektionsstedet. Overskridelser af grænseværdien i injektionssteder kan skyldes ukorrekt anvendelse, f.eks. for høj dosis eller forkert administration, eller manglende overholdelse af tilbageholdelsestiden. Der findes dog også præparater på markedet, som irriterer vævet, så der er risiko for at lægemidlet bliver indkapslet. I Danmark findes der ved målrettet kontrol 1-2 % injektionsskader i søer, hvor langt størstedelen er fremkommet i forbindelse med vaccination. Kun i ca. 1 % af disse injektionsskader findes der en overskridelse af grænseværdien for det pågældende lægemiddel.

### Spm. nr. S 3595

Til fødevareministeren (17/8 01) af:

**Keld Albrechtsen (EL):**

»Vil ministeren inden den 1. september 2001 orientere Folketingets Europaudvalg om konsekvenserne af forslaget fra Codex Alimentarius om at lave en ny forhøjet grænseværdi for rester af medicin i importeret kød, og finder ministeren, at der her er tale om en sag af væsentlig betydning eller en sag af større rækkevidde, hvor ministeren i henhold til Beretning nr. 7 fra Europaudvalget af 14. marts 1997 skal søge mandat i Europaudvalget, før der træffes beslutning?«

### Begrundelse

Som nævnt i begrundelsen for spørgsmål nr. S 3594 er der en svarfrist for ovennævnte forslag fra FN-organet Codex Alimentarius til den 1. september 2001. Det vil sige, at forslaget ikke kan behandles på et ordinært møde i Europaudvalget, som har sit første møde i midten af september.

Som det fremgår af Europaudvalgets beretning nr. 7 af 14. marts 1997 om »Folketingets be-