

med tilstrækkelig nøjagtighed at opblande lægemidler i foderblandinger. Resultatet heraf bliver, at nogle af dyrene får for meget af lægemidlet, medens andre får for lidt, hvilket kan medføre fordyrende uheld i produktionen. Det bemærkes herved, at antibiotika kun skal forekomme i en mængde af 5-10 g og de coccidiosehæmmende stoffer kun i en mængde af 50-125 g pr. ton af den færdige foderblanding, og at en nøjagtig fordeling i foderblandinger af disse små mængder lægemidler kun kan foretages i sådanne blandingsanlæg, som i almindelighed kun findes i foderstoffabrikkerne.

Det er over for landbrugsministeriet oplyst, at det vil være forbundet med visse praktiske vanskeligheder at føre kontrol med indholdet af fornævnte små mængder antibiotika i færdige foderblandinger, da bestemmelsen af indholdet af antibiotika i sådanne blandinger er behæftet med betydelig usikkerhed, hvorimod det ikke skulle være særlig vanskeligt at føre kontrol med indholdet af coccidiosehæmmende stoffer i foderblandinger.

Statens husdyrbrugsudvalg har udtalt, at udvalget ikke skal modsætte sig, at der gives adgang til iblanding af antibiotika og coccidiosehæmmende stoffer i foderblandinger, der tilvirkes til salg.

Ifølge § 2, stk. 1, i loven af 24. maj 1955 må de i lovens § 1 omhandlede opblandede lægemidler kun sælges i pakninger, der er godkendt af landbrugsministeren, og salg i løs vægt må ikke finde sted.

En tilsvarende bestemmelse om godkendelse af alle pakninger med foderblandinger, der indeholder lægemidler, anses ikke for hensigtsmæssig, og da langt det største salg af opblandede lægemidler vil ske i form af sådanne foderblandinger, foreslås

det at ophæve nævnte bestemmelse. Det bemærkes herved, at landbrugsministeren i medfør af den i § 1 indeholdte bemyndigelse vil kunne fastsætte, at salg i løs vægt ikke må finde sted, samt hvilke oplysninger fabrikanten (importøren) skal give på emballagen om de opblandede lægemidler.

Medens tilvirkning af opblandede lægemidler nu sker i forholdsvis få større virksomheder, må det antages, at antallet af virksomheder, der vil fremstille (importere) foderblandinger med indhold af lægemidler vil komme op på flere hundrede. På baggrund heraf vil det ikke være hensigtsmæssigt at opretholde den i § 2, stk. 2, i loven af 24. maj 1955 indeholdte bestemmelse om, at tilvirkning til salg af de i lovens § 2, stk. 1, nævnte pakninger kun må finde sted i dertil af landbrugsministeren på nærmere betingelser autoriserede virksomheder. Det vil være tilstrækkeligt, at det som foreslået pålægges virksomhederne at foretage anmeldelse til statens foderstoffkontrol.

Den i § 2 foreslåede bestemmelse er enslydende med § 3 i loven af 24. maj 1955.

Om de sundhedsmæssige problemer i forbindelse med anvendelsen af lægemidler i foderstoffer henvises til den som bilag 1 optrykte skrivelse af 2. maj 1960 fra sundhedsstyrelsen, idet bemærkes, at de opblandede lægemidler, som det efter den nu gældende ordning er tilladt at tilvirke og sælge til foderbrug, sælges opblandet i et bærestof i en stærkere koncentration end den, der bliver tale om, når lægemidlerne opblandes i en foderblanding.

Det kan oplyses, at der fornylig i Norge er givet lovregler om erhvervsmæssig tilsætning af lægemidler til foderblandinger.