

Bilag 1.

Sundhedsstyrelsen har *med betænkelighed* set på den stigende anvendelse af lægemidler opblandet i foderstoffer, og man har, som det vil være ministerierne bekendt, søgt at medvirke til en regulering af forholdene, bl. a. ved de af sundhedsstyrelsen givne råd i forbindelse med udformningen af lov nr. 161 af 24. maj 1955 om tillæg til lov om handel med foder- og gødningsstoffer samt grundforbedringsmidler og de i henhold hertil udstedte bekendtgørelser.

Sundhedsstyrelsen ønsker at fremhæve, at der ved tilførsel af lægemidler gennem foderet vil kunne foreligge mulighed for, at lægemidlerne vil være til stede i kødet eller mælken, eventuelt i restkoncentrationer, som i givet fald vil kunne være skadelige for konsumenterne. *Sundhedsstyrelsen forudsætter derfor, at nærværende lovforslag ikke betyder nogen ændring i den hidtidige praksis*, hvorefter sundhedsstyrelsen skal høres med henblik på de sundhedsmæssige konsekvenser for konsumenterne, forinden landbrugsministeren giver tilladelse til forhandling af foder iblandet receptpligtige lægemidler.

Sundhedsstyrelsen ønsker yderligere at fremhæve, at den i nærværende lovforslags § 2 omhandlede kontrol af rigtigheden af de ved salg af lægemidler til foderbrug påbudte undersøgelser på et eller flere af landbrugsministeren dertil antagne laboratorier kun kan tillægges betydning med hensyn til at sikre levnedsmiddelproducenternes køb af tilfredsstillende varer.

Sundhedsstyrelsen må imidlertid bestemt hævde, at den nuværende tilstand, hvor kontrollen med restkoncentrationer i fal-

budte levnedsmidler, navnlig kød, fjerkræ, mælk, smør og æg, er utilfredsstillende, *ikke sikrer konsumenterne* mod forekomsten af skadelige restkoncentrationer i de falbudte levnedsmidler. Den nuværende tilstand og en videre udvikling på dette område gør en effektiv levnedsmiddelkontrol her i landet tvingende nødvendig og må være en absolut forudsætning for, at den nuværende anvendelse af receptpligtige lægemidler — og i den forbindelse kan i øvrigt også nævnes anvendelsen af skadedyrs- og ukrudtsbekæmpelsesmidler — i landbrug, gartneri og fiskerivirksomheder fortsat kan forsvares, når befolkningens sundhedsmæssige tarv skal varetages.

Endelig ønsker sundhedsstyrelsen at fremhæve, at visse receptpligtige lægemidler, og her tænkes først og fremmest på penicillin, har en udtalt evne til at fremkalde *overfølsomhed* hos mennesker. Overfølsomme mennesker, der på grund af sygdom skal behandles med penicillin, vil, når sådan behandling gennemføres, uden at deres overfølsomhedstilstand er erkendt, kunne reagere med voldsomme symptomer, og ikke få dødsfald, også her i landet, er beskrevet. Også af denne grund må sundhedsstyrelsen mene, at *tilladelse til tilsætning af receptpligtige lægemidler til foderstoffer i hvert enkelt tilfælde kræver nøje overvejelse*, også ud fra sundhedsmæssige hensyn, og en kontrol med, hvilke mængder og gennem hvilke levnedsmidler befolkningen påføres sådanne lægemidler, er den nødvendige forudsætning for, at sundhedsstyrelsen kan anbefale forslaget.

Sundhedsstyrelsen, den 2. maj 1960.

P. d. v.

Erik Uhl.