

Endvidere skal bestemmelsen danne grundlag for udtagelse af prøver med henblik på af eksportmæssige hensyn at kunne dokumentere frihed for visse sygdomme.

Til § 26

Bestemmelsen erstatter § 9 i 1920-loven og bekendtgørelse nr. 460 af 8. september 1977 om bekæmpelse af rabies.

Da visse sygdomme kan overføres mellem dyr og mennesker, f.eks. tuberkulose og rabies, er det nødvendigt at kunne iværksætte foranstaltninger også ud fra hensynet til beskyttelse af mennesker.

Til § 27

Generel regulering af lægemidler finder sted i medfør af Indenrigsministeriets lovgivning om lægemidler, jf. lovbekendtgørelse nr. 451 af 6. august 1982, og om apotekervirksomhed, jf. lov nr. 279 af 6. juni 1984. Der er ikke med nærværende bestemmelse tilsigtet nogen ændring i den bestående ordning, hvorefter lægemidler generelt skal godkendes af Sundhedsstyrelsen, dvs. optages i specialitetsregistret.

Bestemmelsen tager sigte på at regulere den konkrete anvendelse af veterinære lægemidler i form af vacciner, sera, immunologiske testpræparater m.v. Den erstatter lov nr. 42 af 20. februar 1960 om vaccination mod ondartede smitsomme pelsdyrsygdomme og lov nr. 129 af 31. marts 1960 om vaccination mod mund- og klovesyge.

Bestemmelserne svarer endvidere til § 7 b i lov om veterinærvæsenet samt om udøvelse af dyrlægegerning (lovbekendtgørelse nr. 312 af 25. juni 1980), men er indsnævret i forhold til § 7 b, som ud over anvendelse af lægemidler til husdyr også omfatter anvendelse af produkter fra sådanne husdyr til levnedsmidler eller foder. Indhold af restkoncentrationer af lægemidler m.v. i kød og kødprodukter til udførsel reguleres i kødloven, og restkoncentrationer i levnedsmidler til afsætning her i landet reguleres i medfør af levnedsmiddeloven, jf. lov nr. 310 af 6. juni 1973. For så vidt angår regulering af uønskede stoffer i foder henvises til nærværende forslags § 16.

Forbud mod anvendelse af et veterinært lægemiddel kan – ud over ønsket om at undgå restkoncentrationer i kødprodukter – f.eks. være aktuelt over for en utilstrækkeligt afsvækket vaccine eller i situationer, hvor det ud fra sundheds- eller eksportmæssige hensyn ikke er ønskeligt at anvende vaccination, som kan medføre, at dyr kan være

smittebærere eller give positiv reaktion i blodserum, uden at sygdommen kommer til udbrud.

Det samme kan gælde for visse antibiotika eller kemoterapeutika, som kan mildne eller afkorte et sygdomsforløb i en sådan grad, at det kan være vanskeligt at stille diagnose.

Bestemmelsen tænkes også anvendt til at påbyde anvendelse af lægemidler, f.eks. som led i bekæmpelse af en sygdom eller i forebyggende øjemed.

Lægemidler fremstillet af animalske produkter omfatter f.eks. enzymer, hormoner og vækstfremmende stoffer.

Udtrykket »udlevering« er snævrere end det tilsvarende udtryk i lægemiddeloven, idet det i nærværende bestemmelse kun omfatter dyrlægers ordination/distribution.

Til stk. 2

Bestemmelsen er ny. Den udfylder og konkretiserer bl.a. dyrlægelovens § 7, stk. 4, om dyrlægers pligt til at føre ordnede optegnelser over visse dele af deres virksomhed.

På baggrund af de seneste års debat om anvendelse af visse lægemidler m.v. til husdyr, som skal anvendes til fremstilling af levnedsmidler, har man bl.a. i forbindelse med sundhedsprogrammerne fundet det hensigtsmæssigt at søge gennemføre en registrering af forbruget af lægemidler såvel på dyrlæge- som på besætningsniveau. Bestemmelsen giver ministeren mulighed for at gennemføre en sådan registreringsordning. Oprettelse af registre vil ske under hensyntagen til registerlovgivningen.

Til stk. 3

Desinfektionsmidler og lignende stoffer, der anvendes til rensning og desinfektion af husdyr eller husdyrs miljø, skal godkendes i henhold til lov nr. 212 af 23. maj 1979 om kemiske stoffer og produkter. Nærværende bestemmelse giver landbrugsministeren en mulighed for ud fra husdyrproduktionsmæssige hensyn at fastsætte særlige regler for anvendelsen af sådanne stoffer, f.eks. produkter til patte- og yverdesinfektion eller produkter til desinfektion i dambrug.

Til § 28

Bestemmelsen er ny. Den giver ministeren mulighed for at indføre batchkontrol af veterinære lægemidler, f.eks. ved at stille krav om udlevering af enkelte ampuller fra hver batch, der markedsføres. Kontrollen, der kan blive aktuel i forbindelse