

Tove Lindbo Larsen (S):

»Vil ministeren tage initiativ til at stoppe alt salg af tørrede figner og figenprodukter i hele landet, indtil der er sikkerhed for, at forbrugerne ikke bliver udsat for at købe et levnedsmiddel, der indeholder det kræftfremkaldende stof aflatoxin i stor mængde?«

Begrundelse

Den usikkerhed, der er opstået om tørrede figner og figenprodukter, bør få ministeren til at tage initiativ til at stoppe handelen i hele landet med figner og figenprodukter, når Levnedsmiddelstyrelsen ikke centralt vil udstede forbudet.

Ministerens bør tillige udsende et direktiv om, at alle levnedsmiddelkontrolenheder skal foretage undersøgelser i lokalområdet, således at der ikke findes sundhedsskadelige figner og produkter heraf i handelen i Danmark.

Enhver tvivl bør komme forbrugerne til gode.

Svar (29/11 88):

Sundhedsministeren (Elsebeth Kock-Petersen):

Jeg kan oplyse, at jeg fra den 26. november 1988 har stoppet salg og import af tørrede figner, levnedsmidler med indhold af figner samt produkter heraf. Jeg henviser i øvrigt til bekendtgørelse nr. 702 af 25. november 1988 om forbud mod import og salg af tørrede figner m.v.

Spm. nr. S 251

Til *sundhedsministeren (25/11 88)* af:

Kofod-Svendsen (KRF):

»Hvad agter ministeren at gøre i anledning af oplysninger om, at læger ved Rigshospitalets ægtransplantationsklinik formentlig overtræder loven om Det Ethiske Råd?«

Begrundelse

I en artikel i Berlingske Tidende den 24. november 1988 beskriver mag.art. i filosofi Jens Staubrand, hvordan lægerne på Rigshospitalets ægtransplantationsklinik stiller krav om, at det par, der ønsker en reagensglasbefrugtning, skal underskrive en såkaldt samtykkeerklæring vedrørende ægtransplantation.

Ved at afkrydse et bestemt punkt i samtykkeerklæringen er der reelt tale om, at parret giver informeret samtykke til forsøgsforskning i overskydende æg. Det er i modstrid med loven om Det Ethiske Råd.

Af § 4, stk. 2, fremgår det, at der ikke må foretages forsøg med befrugtede menneskelige æg, før der er lovgivet herom. Overtrædelse af dette forbud straffes med bøde.

Svar (1/12 88):

Sundhedsministeren (Elsebeth Kock-Petersen):

I den artikel, der ligger til grund for spørgsmålet, er det anført, at lægerne på Rigshospitalets ægtransplantationsklinik stiller krav om, at det par, der ønsker en reagensglasbefrugtning, skal underskrive en såkaldt samtykkeerklæring vedrørende ægtransplantation, og at parret samtidig spørges om deres stilling til, at overskydende æg kan tillades at vokse videre i 4-6 dage, således at æggenes udvikling kan følges af videnskabelige grunde.

Ifølge § 4, stk. 2, i lov nr 353 af 3. juni 1987 om oprettelse af et etisk råd og regulering af visse biomedicinske forsøg må der ikke, indtil Det Ethiske Råd afgiver indstilling til sundhedsministeren om fastsættelse af regler ved lov om beskyttelse af menneskelige æg og levende fosteranlæg og fostre m.v., foretages forsøg på befrugtede menneskelige æg.

Jeg kan på baggrund af en fra Rigshospitalet indhentet udtalelse oplyse, at Rigshospitalet ikke efter lovens ikrafttræden har udført forskning eller forsøg med befrugtede menneskelige æg.

Det er rigtigt, at en samtykkeerklæring af det nævnte indhold har været anvendt nogen tid efter lovens ikrafttræden i juni 1987, men den har ikke ligget til grund for forsøgsbehandling.

Samtykkeerklæringen er siden revideret, og den nye udgave indeholder ikke det nævnte spørgsmål.

Jeg finder derfor ikke anledning til at foretage videre i sagen.

Supplerende besvarelse af skriftligt besvaret spørgsmål:

Ad spm. nr. S 342
(1987-88, 2. samling)