

sidste tilførsel af gylle, bør der først ske en behandling på et biogasanlæg.

Spm. nr. S 2136

Til fødevarerministeren (19/5 99) af:

Lene Espersen (KF):

»Vil ministeren som opfølgning på mødet i Europaudvalget den 12. maj 1999 redegøre for, hvad de 17 videnskabelige undersøgelser om hormonkød, som Kommissionen har igangsat, præcist omhandler, samt oplyse, hvornår de enkeltvis forventes afsluttet, således at den igangværende WTO-strid mellem USA og EU kan afsluttes?«

Svar (27/5 99)

Fødevarerministeren (Henrik Dam Kristensen): Jeg skal oplyse, at der i Kommissionens meddelelse til Rådet og Europa-Parlamentet (KOM(1999) 81 endelig udg.) blev redegjort for de 17 delprojekter. Dokumentet er blevet sendt til medlemmerne af Folketingets Europaudvalg af Folketingets repræsentant ved EU den 10. februar 1999.

I Kommissionens meddelelse redegøres for hele det undersøgelsesprogram, som Kommissionen har iværksat vedrørende de seks hormoner trenbolonacetat, zeranol, melengestrolacetat, 17 β -oestradiol, progesteron og testosteron, der anvendes som vækstfremmende stoffer til dyr.

Jeg skal citere følgende fra meddelelsen:

»De endelige resultater af de fleste af disse undersøgelser forventes at foreligge i løbet af 1999, medens nogle projekter først afsluttes i år 2000. For alle undersøgelser forventes der at foreligge endelige resultater på et tidligere tidspunkt. Der er tale om følgende undersøgelser:

I en undersøgelse analyseres den potentielle genotoksitet af en oestradiol-17 β -metabolit i oksekød, og der foretages en evaluering af de potentielle sundhedsrisici for forbrugerne hidrørende fra de relevante restkoncentrationer i kød.

I en anden undersøgelse analyseres den potentielle genotoksitet og mutagenicitet af stamforbindelserne, trenbolonacetat og zeranol, og nogle af deres metabolitter. Restkoncentrationer, der er udtaget af oksekød, vil blive benyttet til at gennemføre in vitro- og in vivo-undersøgelser.

I dette projekt evalueres også de potentielle risici for menneskers sundhed af tilstedeværelsen af restkoncentrationer af disse to hormoner i kød.

En tredje undersøgelse indebærer en omfattende analyse af de potentielt genotoksiske oestradiol-17 β -metabolitter og de potentielle kræftfremkaldende forbrugerne hidrørende fra sådanne restkoncentrationer i kød. De potentielle risici af fejlagtig brug eller unndladelse af at overholde god veterinærpraksis ved anvendelsen af oestradiol-17 β vil også blive undersøgt. Denne undersøgelse er et samarbejde mellem flere forskere og laboratorier i betragtning af det brede spekter af eksperimentel forskning, der er forbundet dermed.

En fjerde undersøgelse er koncentreret om melengestrolacetat, men der ledes også efter andre metabolitter af trenbolonacetat og zeranol, der ikke er omfattet af det andet projekt, der er nævnt ovenfor. Om stamforbindelserne og deres metabolitter er kræftfremkaldende vil blive afprøvet in vitro- og in vivo. De potentielle risici for menneskers sundhed hidrørende fra restkoncentrationer i kød vil blive evalueret.

I en femte undersøgelse rettes opmærksomheden mod genekspressionen af små mængder af zeranol for at vurdere dette stofs potentielle skadelige virkninger for menneskers sundhed.

Der er iværksat en række undersøgelser for at tilvejebringe restspecifikke resultater, og der gennemføres også undersøgelser af potentielle risici for menneskers sundhed af fejlagtig brug eller unndladelse af at overholde god veterinærpraksis ved anvendelsen af alle seks hormoner. Undersøgelsen omfatter også mulig fejlagtig brug eller unndladelse af at overholde god veterinærpraksis.

Endvidere er der iværksat en række undersøgelser af de direkte og indirekte virkninger på miljø og natur (såsom kinetiske forandringer, forekomst i miljøet, virkninger for dyr) og følger-virkninger for menneskers sundhed. Der er også iværksat en epidemiologisk undersøgelse af de potentielle skadelige endokrine virkninger.«

Som nævnt i mit svar på § 20 spørgsmål S 2116 oversendt til Folketinget den 20. maj 1999 findes der ikke nye oplysninger fra Kommissionen, for så vidt angår disse 17 undersøgelser. Der er dog ubekræftede forlydender om, at samtlige risikovurderinger først kan være færdige omkring august år 2000.