

Jeg kan i øvrigt oplyse, at oplysningerne vil indgå i Told og Skat's almindelige kontrolarbejde.

Spm. nr. S 2698

Til sundhedsministeren (9/5 01) af:

Christian Mejdahl (V):

»Vil ministeren oplyse grunden til, at homøopatiske naturprodukter ikke må importeres og anvendes i Danmark i samme omfang som i andre EU-lande, og vil ministeren tage initiativ til at ændre bestemmelserne for at sikre en ligestilling?«

Begrundelse

I de tilfælde, hvor naturprodukter kan erstatte kemiske og syntetiske midler, må det vel – alt andet lige – have en positiv virkning for miljø og forbrugere – begge dele kvaliteter, som værdsættes i landbruget og ikke mindst i den økologiske produktion, som også »vejledning om økologisk jordbrugsproduktion« lægger op til.

Svar (21/6 01)

Sundhedsministeren (Arne Rolighed):

Jeg antager, at spørgsmålet alene vedrører homøopatiske lægemidler til produktionsdyr, jf. begrundelsen for spørgsmålet.

Homøopatiske lægemidler, herunder homøopatiske lægemidler til dyr, er som udgangspunkt reguleret af de almindelige bestemmelser om lægemidler i EU-lovgivningen og den danske lovgivning, herunder kravene til dokumentation for effekt, sikkerhed og kvalitet i forbindelse med registrering og markedsføring.

Homøopatiske lægemidler til dyr er herudover omfattet af Rådets direktiv 92/74/EØF af 22. september 1992 om udvidelse af anvendelsesområdet for direktiv 81/851/EØF om indbyrdes tilnærmelse af lovgivning om veterinærlægemidler, og om fastsættelse af supplerende bestemmelser for homøopatiske veterinærlægemidler.

For homøopatiske veterinærlægemidler, der opfylder en række betingelser, gælder der ifølge direktivet en særlig forenklet registreringsproce-

dure, hvor der ikke kræves bevis for lægemidlets terapeutiske virkning. Den forenkledede procedure gælder dog ikke, hvis der er tale om lægemidler, hvis kød eller produkter er bestemt til menneskeføde. Her skal godkendelse ske efter lægemiddellovens almindelige regler med dokumentation for lægemidlets effekt.

Inden for rammerne af de gældende EU-regler, som er gennemført ved Sundhedsministeriets bekendtgørelse om homøopatiske lægemidler, er det ikke muligt at give nye homøopatiske lægemidler til produktionsdyr adgang til det danske marked på lempeligere vilkår end andre lægemidler. Homøopatiske lægemidler, der lovligt kunne markedsføres ved bekendtgørelsens ikrafttræden i 1994, kan dog fortsat markedsføres i en overgangsperiode.

Lægemiddelstyrelsen har oplyst, at disse regler og den beskedne tradition for anvendelse af homøopatiske lægemidler i Danmark, betyder, at der kun er begrænsede muligheder for at markedsføre nye homøopatiske lægemidler til produktionsdyr, ligesom der kan være forskel på, hvilke homøopatiske lægemidler der er godkendt til markedsføring i de enkelte medlemslande.

Med henblik på at sikre en ensartet administration af reglerne i medlemsstaterne og imødekomme behovet for medicinering i økologiske besætninger har Danmark givet sin tilslutning til, at Kommissionen udarbejder forslag til ændring af bestemmelserne på området, herunder en udvidelse af den forenkledede registreringsprocedure til også at omfatte homøopatiske lægemidler til produktionsdyr.

Fra dansk side har vi i denne forbindelse understreget nødvendigheden af, at der ved en ændring af reglerne fortsat tages hensyn til forbrugernes beskyttelse, og at de gældende regler vedrørende maksimalgrænseværdierne for restkoncentrationer af lægemidler overholdes.

Spm. nr. S 2861

Til miljø- og energiministeren (28/5 01) af:

Brian Mikkelsen (KF):

»Mener ministeren, at de gældende regler for asfaltaffald i form af et cirkulære fra 1985 er tilstrækkelige og ajourførte set i lyset af den teknologiske udvikling på området?«