



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Miljø- og Fødevareudvalget 2024-25
MOF Alm.del - endeligt svar på spørgsmål 963
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

T +45 7226 9000
M sum@sum.dk
W sum.dk

Dato: 18-08-2025
Enhed: MED
Sagsbeh: CNO
Sagsnr.: 2025 - 7099
Dok. nr.: 362651

Folketingets Miljø- og Fødevareudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 963 (Alm. del), som Folketingets Miljø- og Fødevareudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 23. juni 2025. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Helene Brydenscholt (ALT).

Spørgsmål nr. 963:

"Vil ministeren redegøre for, hvilke helt konkrete EU-regler der umuliggør et dansk forbud mod import og produktion af hormonet PMSG, når det udvindes gennem blodtapning af drægtige hopper, jf. ministerens besvarelse af § 20-spørgsmål S 1104 den 2. juni 2025?"

Svar:

Spørgsmålet om et dansk forbud mod import forstås sådan, at det vedrører, om det er muligt at undlade at give tilladelse til at markedsføre et importeret veterinært lægemiddel indeholdende hormonet PMSG, når det er udvundet gennem blodtapning af drægtige hopper.

Det er Lægemiddelstyrelsen og Europa-Kommissionen, der udsteder markedsføringstilladelser til veterinære lægemidler til det danske marked. Dette sker i henhold til veterinærlægemiddelforordningen (forordning (EU) 2019/6 af 11. december 2018 om veterinærlægemidler og om ophævelse af direktiv 2001/82/EF).

Hvis der skal gives afslag på en ansøgning om markedsføringstilladelse til et veterinærlægemiddel, skal det ske ud fra kriterierne i artikel 37 i veterinærlægemiddelforordningen. Hvis ingen af kriterierne i artikel 37 er opfyldt, og lægemidlet i øvrigt lever op til betingelserne i forordningen, skal der gives en markedsføringstilladelse.

Dyrevelfærd i produktionen indgår ikke blandt kriterierne i artikel 37. Om konkrete produktionsvilkår vil kunne give anledning til et afslag efter kriterierne i artikel 37 vil dog altid bero på en konkret vurdering af den enkelte sag. Lægemiddelstyrelsen vil derfor rette henvendelse til Det Europæiske Lægemiddelagentur med henblik på at afklare, om og i givet fald i hvilket omfang, det er muligt at lægge vægt på sådanne forhold i vurderingen i forbindelse med udstedelse af markedsføringstilladelser.

. / .

Hvad angår muligheden for et dansk forbud mod produktion af PMSG henvises der til fødevarer-, landbrugs- og fiskeriministerens besvarelse af S 1104 den 2. juni 2025.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde