

Jordbruksverket
Att: Kjell Wejdemar

Angående förslag till förordning avseende läkemedel i foder (D.nr. 5.4.17-9550/14)

Undertecknade aktörer inom svensk foderindustri har erhållit rubricerade förslag på remiss och får med anledning därav anföra följande. För enkelhetens skull redovisas synpunkterna i punktform.

- Den svenska industrins grundläggande hållning är att hantering av läkemedel i reguljär foderindustri bör undvikas. Produktions – och transportsystem är i regel inte anpassade för dylik hantering, vilket innebär ineffektivitet och onödigt höga kostnader för lantbruket. Andra modeller för medicinering bör i största möjliga mån därför eftersträvas. Ett genomförande av aktuellt förslag skulle sannolikt fördyra tillverkningen av medicinerat foder ytterligare och förstärka industrin grundläggande hållning i frågan.
- Det framgår av materialet att tillämpningen av det EU- direktiv som i dagsläget reglerar dessa frågor varierar stort inom unionen. Foderindustrin anser detta vara olyckligt, för att inte säga rättsosäkert. Gemensamma regler inom området tillstyrks och en förordning synes vara en effektiv väg att åstadkomma detta.
- I den mån det fortfarande förekommer användning av läkemedel i foder i prestationshöjande eller tillväxtbefrämjande syfte inom EU, är förslaget tydligt med att detta inte skall vara tillåtet. Foderindustrin tillstyrker en klar och tydlig regel kring detta. Motsvarande krav bör självfallet även ställas på livsmedel som importerats till EU.
- Förslaget ställer krav på att foder med läkemedel skall vara förpackat eller plomberat och ställer upp vissa regler kring hanteringen av brutna förpackningar. Foderindustrin anser att man går för långt med detta och anser att förslaget krånglar till det i onödan. Man försöker lösa ett problem som, i vart fall i Sverige, inte finns, med ökade kostnader som följd.
- Det finns en osäkerhet kring vissa produkter som ligger i gränslandet mellan fodertillsatser och läkemedel. Det finns också exempel på att fodertillsatser omklassificerats till läkemedel (zink). Foderindustrin ser en fara med att produkter som idag är fodertillsatser kan komma att bli omklassificerade, vilket i vissa fall skulle kunna innebära betydande praktiska problem, i synnerhet vid ett genomförande av aktuellt förslag.
- Ifråga om detaljer kan följande särskilt kommenteras
 - Kraven på homogenitetstester innan ett nytt läkemedel överhuvudtaget får användas, anser industrin går för långt och bör mjukas upp. Förslaget innebär högst onödiga byråkratiska hinder för användningen av nya läkemedel.
 - Tillåtna toleranser (bilaga IV) är på en nivå som inte fungerar i praktiken. Enligt vad industrin erfar överstiger mätosäkerheten i flera fall toleransnivåerna.

På en hel del områden skall överlåtas åt Kommissionen att komma med närmare regler, t ex ifråga om gränsvärden. Därför är det i alla delar inte möjligt att i dagsläget uttala sig om konsekvenserna av förslaget och industrin förbehåller sig rätten att återkomma med ytterligare synpunkter.

På uppdrag av Föreningen Foder och Spannmål, Kalmar lantmän ek för, Lantmännen ek för och Svenska Foder AB

Stockholm 3 november 2014

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'Erik Hartman', with a long horizontal flourish extending to the right.

/Erik Hartman