

Medlemmerne af Folketingets Europaudvalg  
og deres stedfortrædere

Asiatisk Plads 2  
DK-1448 København K  
Tel. +45 33 92 00 00  
Fax +45 32 54 05 33  
E-mail: um@um.dk  
Telex 31292 ETR DK  
Telegr. adr. Errangeres  
Girokonto 300-1806

Bilag  
1

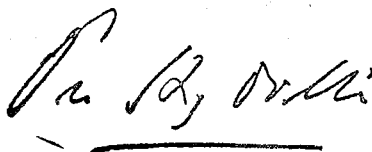
Journalnummer  
400.C.2-0

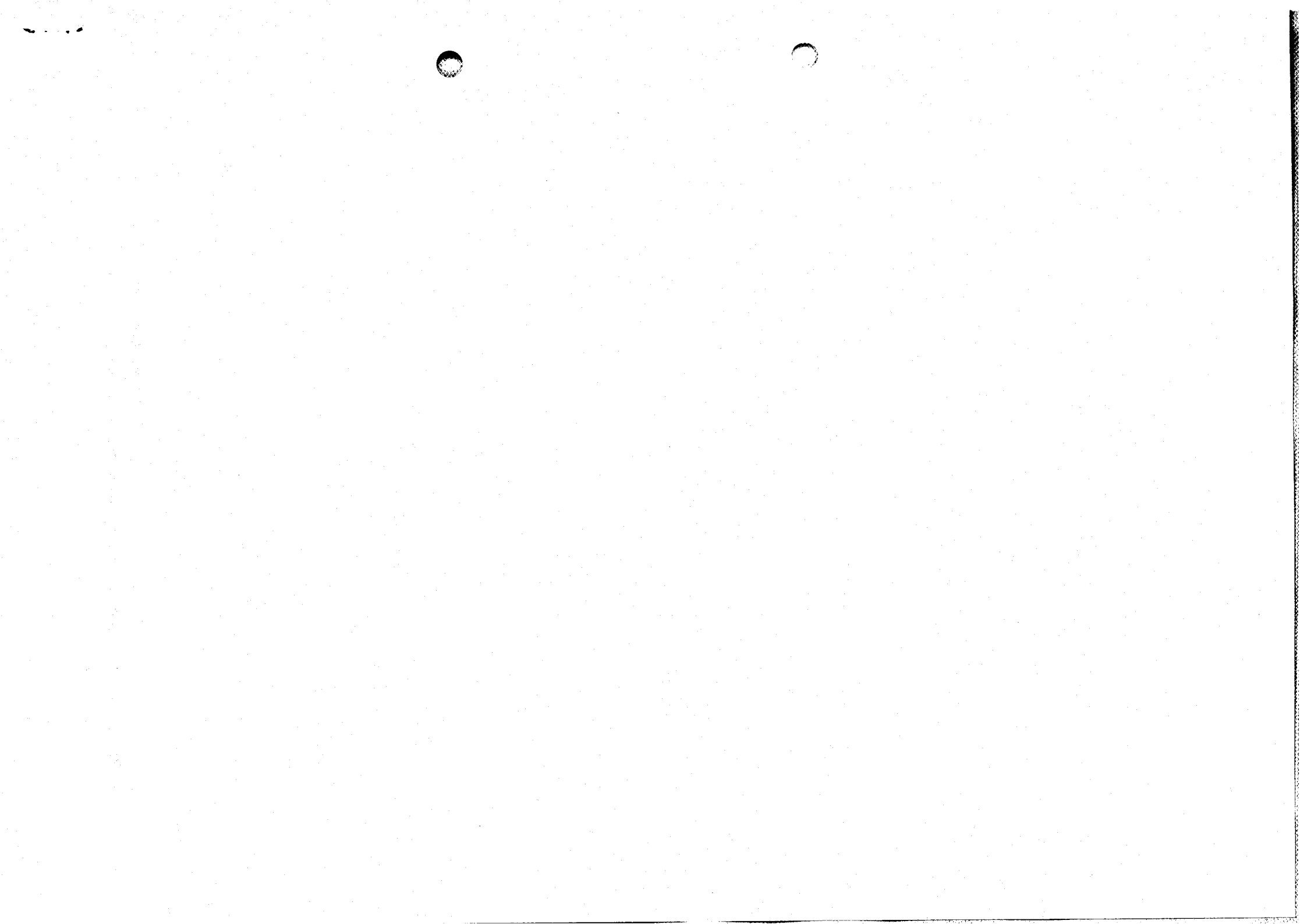
Kontor  
EU-sekr.

11. april 2002



Til underretning for Folketingets Europaudvalg vedlægges Indenrigs- og Sundhedsministeriets notat om fejl i forbindelse med vedtagelse af Kommissionsbeslutning om udstedelse af markedsføringstilladelse for lægemidler "Eurifel RCP FeLV – FeLV rekombinant canarypox virus (vCP97), Felin panluekopeni virus (PLI IV), Type 1 felin herpesvirus antigen (C27), Felin calicivirus antigen (FCV255)".





**Indenrigs- og Sundhedsministeriet**

Kontor: 4.s.kt.  
J.nr.: 2002-408/05-306  
Sagsbeh.: beh  
Fil-navn: Notat FTEU fejl  
SUM nr. 0303

MODTAGET I UDENRIGSMINISTERIET/EU-SEKRETARIATET

DEN 10/4-02

**Notat til Folketingets Europaudvalg om fejl i forbindelse med vedtagelse af kommissionsbelsutning om udstedelse af markedsførings-tilladelse for lægemidlet "Eurifel RCP FeLV - FeLV rekombinant canarypox virus (vCP97), Felin panluekopeni virus (PLI IV), Type 1 felin herpesvirus antigen (C27), Felin calicivirus antigen (FCV255)".**

Med brev af 19. februar 2002 fremsendte Udenrigsministeriet et grundnotat til Folketingets Europaudvalg om forslag til kommissionsbeslutning om udstedelse af markedsføringstilladelse for lægemidlet "Eurifel RCP FeLV - FeLV rekombinant canarypox virus (vCP97), Felin panluekopeni virus (PLI IV), Type 1 felin herpesvirus antigen (C27), Felin calicivirus antigen (FCV255)".

I et samtidigt fremsendt notat om sagen, der blev behandlet i skriftlig procedure, blev det oplyst, at medlemsstaternes stillingtagen til sagen skulle være formanden for forskriftskomiteén i hænde senest den 4. marts 2002. I notatet blev det samtidigt tilkendegivet, at regeringen ikke kunne støtte Kommissionens forslag under henvisning til, at Danmark, Grækenland, Frankrig, Italien og Luxembourg på Rådsmødet for miljøministre den 24.-25. juni 1999 havde erklæret, at de ville tage skridt til at få nye tilladelser til at dyrke og markedsføre genetisk modificerede organismer (GMO'er) suspenderet i overensstemmelse med forebyggelses- og forsigtighedsprincipperne, indtil der var vedtaget fælles regler til sikring af en effektiv mærkning og sporbarhed af GMO'er og GMO-afledte produkter.

Det har imidlertid vist sig, at Danmark ved en særdeles beklagelig fejl i Lægemiddelstyrelsen ikke stemte imod forslaget i overensstemmelse med regeringens forhandlingsoplæg.

Den pågældende kommissionsbeslutning blev imidlertid vedtaget enstemmigt, og Danmarks undladelse af at stemme imod forslaget, har derfor ikke

haft betydning for vedtagelsen af forslaget, idet dette kan vedtages med kvalificeret flertal.