



8. januar 2018  
MFVM 424

**Folketingets Europaudvalg**  
Christiansborg  
1240 København K

Miljø- og fødevarerministerens besvarelse af spørgsmål nr. 44 (EUU alm. del) stillet 19. december 2017 efter ønske fra Søren Søndergaard (SF).

**Spørgsmål nr. 44**

”Ministeren bedes redegøre for, hvordan godkendelsesproceduren foregår i Danmark for tilladelse af aktivstoffer i pesticider, efter at sådanne stoffer er blevet godkendt i EU i en komité-sag.”

**Svar**

Jeg har forelagt spørgsmålet for Miljøstyrelsen, som oplyser, at:

”Der er ingen procedurer for tilladelse af aktivstoffer på nationalt plan – aktivstofgodkendelsen sker på EU plan. Når et pesticidaktivstof er blevet fornyet godkendt i EU, skal alle midler med stoffet revurderes nationalt. Det vil sige, at firmaer, som ønsker at markedsføre midler med f.eks. glyphosat i Danmark, skal indsende ansøgning og dokumentation til Miljøstyrelsen indenfor tre måneder efter aktivstoffets fornyelse i EU. For glyphosat vil det sige inden 16. marts 2018. Danmark har i forbindelse med glyphosats fornyede godkendelse stillet krav om, at firmaerne, foruden den dokumentation, som kræves i henhold til pesticidforordningens datakrav, også skal indsende studier eller anden dokumentation vedrørende de færdige pesticidmidlers eventuelle effekt på arveanlæggene. Dermed kan effekterne vurderes for blandingen af glyphosat og hjælpestoffer. Miljøstyrelsen foretager dernæst en risikovurdering for de konkrete anvendelser af midlerne. Midlerne godkendes kun, hvis der kan vises sikker anvendelse for så vidt angår menneskers sundhed, miljø og grundvand”