

Kleine Anfrage

der Abgeordneten Dr. Ursula Fischer und der Gruppe der PDS/Linke Liste

Gentechnisch hergestellte Diagnostika und Medikamente

Wir fragen die Bundesregierung:

1. Welche gentechnischen Diagnostika und Medikamente sind in der Bundesrepublik Deutschland im Handel?
 - a) Wie viele sind rezeptpflichtig?
 - b) Welche Mittel sind rezeptfrei erhältlich?
 - c) Wie heißen die jeweiligen gentechnisch hergestellten Stoffe, und in welcher Formulierung und unter welchem Handelsnamen sind sie auf dem Markt?
2. Welche Wirkstoffe werden in der Bundesrepublik Deutschland
 - a) für den heimischen Markt,
 - b) nur für den Export produziert,
 - c) und welche werden importiert?
3. Wie werden die Stoffe im einzelnen gewonnen?
 - a) Welche Trans-Gene werden genutzt; und welche Organismen sind die „Spender“ der Gene?
 - b) Mit welchen Markergenen und zusätzlichen Gensequenzen sind die Trans-Gene jeweils gekoppelt?
 - c) Welche transgenen Organismen produzieren die verwendeten Stoffe?
4. Welche der in der Bundesrepublik Deutschland zugelassenen Diagnostika und Medikamente sind in anderen Industrieländern auch oder nicht erhältlich
 - a) EG-Staaten,
 - b) USA,
 - c) Japan?

5. Welche Gesetze regeln die Zulassung von gentechnisch hergestellten Arzneimitteln und Diagnostika?

Bonn, den 11. August 1993

Dr. Ursula Fischer

Dr. Gregor Gysi und Gruppe