

Medlemmerne af Folketingets Europaudvalg

og deres stedfortrædere

Bilag	Journalnummer	Kontor	
1	400.C.2-0	EU-sekr.	5. december 2000

Til underretning for Folketingets Europaudvalg vedlægges Fødevareministeriets grundnotat om tilladelse til markedsføring af et dextranpræparat frembragt af *Leuconostoc mesenteroides* som en ny levnedsmiddelingrediens i bagværk i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) 258/97 (novel food-forordningen), SANCO/3917/rev 1 (udateret).

#### **Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri**

1. afdeling, 2. kontor

J.nr.: 2000-441-0016

Den 4. december 2000

LFM 0459

Grundnotat til Folketingets Europaudvalg

om tilladelse til markedsføring af et dextranpræparat frembragt af *Leuconostoc mesenteroides* som en ny levnedsmiddelingrediens i bagværk i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) 258/97 (novel food-forordningen).

**Dokument SANCO/3917/rev 1 (udateret)**

#### **Resumé**

Forslaget vedrører tilladelse til at markedsføre et dextranpræparat (suktermolekyle) frembragt af *Leuconostoc mesenteroides* (mikroorganisme) som en ny levnedsmiddelingrediens.

*Det er ikke tilstrækkeligt dokumenteret, om forslaget vil berøre beskyttelsesniveauet i Danmark.*

#### **Baggrund**

Kommissionen har den 22. november 2000 fremsendt udkast til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af et dextranpræparat frembragt af *Leuconostoc mesenteroides* som en ny levnedsmiddelingrediens i bagværk i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) 258/97.

Forslaget er fremsat med hjemmel i artikel 13 i forordning 258/97 om nye levnedsmidler og nye levnedsmiddelingredienser.

I henhold til artikel 7 i forordning 258/97 skal der træffes afgørelse om tilladelse til markedsføring efter proceduren i artikel 13, når der er fremsat indsigelse mod en ansøgning om godkendelse som nyt levnedsmiddel. Afgørelsen træffes på grundlag af et forslag fra Kommissionen, som forelægges for Den Stående Levnedsmiddelkomité.

Forslaget behandles i en III a-procedure i Den Stående Levnedsmiddelkomité. Hvis der er kvalificeret flertal, udsteder Kommissionen beslutningen. Opnås der ikke kvalificeret flertal, forelægger Kommissionen sagen for Rådet, der kan vedtage forslaget uændret med kvalificeret flertal eller ændre det med enstemmighed. Handler Rådet ikke inden en frist på højst tre måneder, kan Kommissionen udstede beslutningen.

## **Nærheds- og proportionalitetsprincippet**

Der er ikke redegjort nærmere herfor, da der er tale om gennemførelsesforanstaltninger til en allerede vedtaget retsakt.

## **Formål og indhold**

Puracor indgav den 9. april 2000 ansøgning til de belgiske myndigheder om godkendelse af et dextranpræparat frembragt af *Leuconostoc mesenteroides* som en ny levnedsmiddelingrediens i bagværk. Dextran er et polysaccharid, dvs. en langkædet sukkermolekyle. *Leuconostoc mesenteroides* er en mikroorganisme.

Kommissionen videresendte den 28. juli 1999 den første vurderingsrapport, som var positive, til de øvrige medlemsstater, hvorefter medlemsstaterne inden for en frist på 60 dage kunne fremsætte bemærkninger eller begrundet indsigelse i forhold til ansøgningen.

Der blev inden fristens udløb fremsat begrundet indsigelse mod en godkendelse af produktet fra flere medlemsstater; bl.a. blev det fremført, at fremstillingsorganismen ikke er tilstrækkelig karakteriseret. Den Videnskabelige Komité for Levnedsmidler (SCF) blev herefter i overensstemmelse med forordningens artikel 11 anmodet om en udtalelse. SCF afgav en udtalelse dateret den 30. oktober 2000, hvoraf det fremgik, at et dextranpræparat frembragt af *Leuconostoc mesenteroides* som en ny levnedsmiddelingrediens i bagværk i nærmere angiven koncentration ikke udgør nogen sundhedsrisiko for mennesker.

På denne baggrund har Kommissionen udarbejdet det foreliggende forslag til beslutning om tilladelse af produktet i henhold til produktspecifikationen, som fremgår af et bilag til forslaget. Desuden fremgår det af forslaget, at når produktet anvendes som ingrediens skal det anføres i ingredienslisten under betegnelsen "dextran".

## **Udtalelser**

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslaget.

## **Gældende dansk ret**

Da forslaget er baseret på en forordning, vil en eventuel tilladelse til markedsføring være umiddelbart gældende.

## **Konsekvenser**

Forslaget har hverken lovgivningsmæssige eller statsfinansielle konsekvenser.

Det er ikke tilstrækkeligt dokumenteret, om forslaget vil berøre beskyttelsesniveauet i Danmark.

## **Høring**

Forslaget har været i høring i Det Rådgivende Fødevarerudvalg, og der er indkommet følgende høringssvar:

De Samvirkende Købmand (DSK) finder det underligt, dels at det ikke fremgår klart af beslutningsudkastet, at produktet godkendes med den begrænsning, at det kun anvendes i bagværk med op til fem pct., dels at der er en sådan begrænsning på levnedsmidler. DSK frygter i forlængelse heraf, at det på langt sigt bliver vanskeligt at overskue, hvis nye levnedsmidler bliver godkendt på betingelser, der begrænser mængde og anvendelse.

## **Tidligere forelæggelse for Folketingets Europaudvalg**

Forslaget har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.