

Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

Fødevarestyrelsen

6. kontor / 9. kontor

Sagsnr.: 2009-20-24-00406

Dep.sagsnr. 14890

Den 12. juni 2009

FVM 666

NOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

om forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af puré og koncentrat af noni (*Morinda citrifolia*) frugter som en ny fødevareingrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 (komité-sag)

KOM-dokument foreligger ikke

Kommissionen har den 5. juni 2009 fremsendt forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af puré og koncentrat af noni (*Morinda citrifolia*) frugter som ny fødevareingrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 af 27. januar 1997 om nye levedsmidler og nye levedsmiddelingredienser (novel food forordningen).

Forslaget forventes sat til afstemning på mødet i Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed (SCoFCAH) den 22. juni 2009.

Morinda Inc. indgav den 20. april 2006 en ansøgning til de kompetente myndigheder i Belgien om tilladelse til at markedsføre puré og koncentrat af noni-frugter som en ny fødevareingrediens i henhold til reglerne i novel food forordningen.

Den 13. marts 2009 vedtog Den Europæiske Fødevarsikkerheds Autoritet's (EFSA's) ekspertpanel for Diætetiske Produkter, Ernæring og Allergier sin udtalelse vedrørende sikkerheden ved noni frugt puré og koncentrat som fødevare. EFSA konkluderer i udtalelserne, at produkterne er sikre at anvende for den generelle befolkning. Panelet gør dog opmærksom på, at et stigende antal rapporter kunne indikere at visse personer er særligt følsomme overfor skader på leveren som følge af indtag af noni-produkter.

I forslaget nævner Kommissionen ikke EFSA's bemærkning vedrørende mulige leverskader, og der synes ikke at være taget hensyn hertil ved udarbejdelsen af forslaget.

I lyset af EFSA-panelets udtalelse finder regeringen ikke, at der på nuværende tidspunkt bør gives godkendelse til markedsføring af produkterne. Regeringen finder således, at man i forslaget bør forholde sig til EFSA's udtalelse om mulige leverskader, og at det bør fremgå af forslaget, hvorvidt udtalelsen bør give anledning til særlige håndteringsmæssige tiltag.

Regeringen kan således ikke på det foreliggende grundlag tilslutte sig forslaget.

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

6. kontor / 9. kontor

Sagsnr.: 2009-20-24-00406

Dep.sagsnr. 14890

Den 12. juni 2009

FVM 666

GRUNDNØTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

om forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af puré og koncentrat af noni (*Morinda citrifolia*) frugter som en ny fødevarer ingrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 (komité sag)

KOM-dokument foreligger ikke**Resumé**

*Forslaget omhandler tilladelse til markedsføring af puré og koncentrat af noni (*Morinda citrifolia*) frugter som ny fødevarer ingrediens i henhold til novel food forordningen. Det er ikke muligt på det foreliggende grundlag at vurdere, hvorvidt forslaget vil berøre beskyttelsesniveauet i Danmark.*

Baggrund

Kommissionen har den 5. juni 2009 fremsendt forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af puré og koncentrat af noni (*Morinda citrifolia*) frugter som ny fødevarer ingrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 af 27. januar 1997 om nye levnedsmidler og nye levnedsmiddelingredienser (novel food forordningen).

Forslaget er fremsat med hjemmel i artikel 7 i novel food forordningen. I henhold til denne artikel skal der træffes afgørelse om tilladelse til markedsføring i en forskriftskomitéprocedure, når der er fremsat indsigelse mod en ansøgning om godkendelse som nyt levnedsmiddel. Afgørelsen træffes på grundlag af et forslag fra Kommissionen, som forelægges Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed.

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.

Forslaget forventes sat til afstemning på mødet i Den Stående Komité for Fødevarerkæden og Dyresundhed (SCoFCAH) den 22. juni 2009.

Nærhedsprincippet

Der er tale om gennemførelsesforanstaltninger til en allerede vedtaget retsakt. Det er derfor regeringens vurdering, at det følger heraf, at forslaget er i overensstemmelse med nærhedsprincippet.

Formål og indhold

Morinda Inc. indgav den 20. april 2006 en ansøgning til de kompetente myndigheder i Belgien om tilladelse til at markedsføre puré og koncentrat af noni-frugter som en ny fødevarer ingrediens i henhold til reglerne i novel food forordningen.

De kompetente belgiske myndigheder afgav den 28. februar 2007 den første vurderingsrapport, som konkluderede, at det var acceptabelt at anvende noni frugt puré og koncentrat som fødevarer til de ansøgte formål.

Den 13. marts 2009 vedtog Den Europæiske Fødevarsikkerheds Autoritet's (EFSA's) ekspertpanel for Diætetiske Produkter, Ernæring og Allergier sin udtalelse vedrørende sikkerheden ved noni frugt puré og koncentrat som fødevarer. EFSA konkluderer i udtalelserne, at produkterne er sikre at anvende for den generelle befolkning. Panelet gør dog opmærksom på, at et stigende antal rapporter kunne indikere at visse personer er særligt følsomme overfor skader på leveren som følge af indtag af noni-produkter.

I det foreliggende forslag lægger Kommissionen op til, at noni frugt puré og koncentrat vil kunne anvendes i slik/sukkervarer, "nutrition bars", pulverformige ernæringsmæssige drikke, lav-kalorieholdige kulsyreholdige drikkevarer, is-creme og sorbet, yoghurt, boller, kager og butterdej, fuldkornsmorgenmadsprodukter, syltetøj og gelé, søde smørepålæg, fyld og cremer og kryddersaucer. Noni frugt puré og koncentrat skal leve op til specifikationerne i forslagets bilag 1. I forslaget nævner Kommissionen ikke EFSA's bemærkning vedrørende mulige leverskader og der synes ikke at være taget hensyn hertil ved udarbejdelsen af forslaget.

Det fremgår af beslutningsforslaget, at produkterne skal mærkes "Morinda citrifolia frugt koncentrat (eller puré)" eller "Noni frugt koncentrat (eller puré)" på fødevarer, der indeholder dem.

Beslutningen vil være gældende fra datoen for vedtagelse.

Europa-Parlamentets udtalelser

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslaget.

Gældende dansk ret

Reglerne i novel food forordningen er umiddelbart gældende i Danmark og de øvrige EU-lande. De enkelte konkrete beslutninger på baggrund af forordningen er rettet til bestemte virksomheder og er umiddelbart gældende for disse.

Konsekvenser

Fødevareinstituttet ved DTU vurderer, at noni frugt puré og koncentrat indenfor de forventede indtagsgrænser ikke medfører en sundheds- eller ernæringsmæssig risiko for mennesker. Fødevareinstituttet har dog udtrykt bekymring for eventuelle indhold af toksiske stoffer (antraquinoner) i produkterne og foreslår, at det skrives ind i specifikationerne, at produkterne skal være fri for anthraquinonerne luciadin og rubiadin. Dette ønske er imødekommet, idet det nu fremgår af specifikationerne for produkterne, at der ikke må kunne detekteres indhold af anthraquinoner, herunder luciadin og rubiadin, i noni puré og koncentrat.

Fødevareinstituttet er enig i bemærkningen fra EFSA-panelet om, at et stigende antal rapporter kunne indikere, at visse personer er særligt følsomme overfor skader på leveren som følge af indtag af noni-produkter.

Det er således ikke muligt på det foreliggende grundlag at vurdere, hvorvidt forslaget vil berøre beskyttelsesniveauet i Danmark.

Forslaget har ikke samfundsøkonomiske eller statsfinansielle konsekvenser, og indebærer ikke administrative byrder for erhvervet.

Høring

Der er foretaget en høring på høringsportalen. Notatet har endvidere været sendt i skriftlig høring i Det Rådgivende Fødevareudvalg (EU-underudvalget).

Landbrug & Fødevarer bemærker, at EFSA's og DTU's bemærkninger om eventuelle leverskader naturligvis bør afklares nærmere, forinden der træffes beslutning om en tilladelse.

Regeringens foreløbige generelle holdning

I lyset af EFSA-panelets udtalelse finder regeringen ikke, at der på nuværende tidspunkt bør gives godkendelse til markedsføring af produkterne. Regeringen finder således, at man i forslaget bør forholde sig til EFSA's udtalelse om mulige leverskader, og at det bør fremgå af forslaget, hvorvidt udtalelsen bør give anledning til særlige håndteringsmæssige tiltag. En sådan drøftelse bør finde sted i novel food arbejdsgruppen.

Regeringen kan således ikke på det foreliggende grundlag tilslutte sig forslaget.

Generelle forventninger til andre landes holdninger

Man er fra dansk side ikke bekendt med offentlige tilkendegivelser om forslaget i andre medlemsstater.

Tidligere forelæggelse for Folketingets Europaudvalg

Sagen har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.