

## Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

Fødevarestyrelsen 6. kontor/3.1/2.1

Sagsnr.: 2009-20-24-00238/Dep. sagsnr. 8959

Den 1. juli 2011

FVM 909

### GRUNNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

**om forslag til Kommissionens afgørelse om tilladelse til markedsføring af phosphateret majsstivelse som en ny levnedsmiddelingrediens 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 phosphateret majsstivelse (phosphateret di-stivelse-phosphat) fra virksomheden National Starch Food Innovation som en ny fødevaringrediens. Stivelsen fordøjes i modsætning til almindelig stivelse ikke i maven og tyndtarmen hos mennesker og har derfor funktion som et kostfiber. Stoffet vil ifølge Kommissionens forslag kunne anvendes i bagværk, pasta, morgenmads-cerealier og müsli-barer. Phosphateret di-stivelse-phosphat er i forvejen godkendt som tilsætningsstof (E1413). Denne godkendelse gælder dog kun teknologiske tilsætningsstofformål. Da der er tale om en ny anvendelse af stoffet – som ernæringsmæssig ingrediens – skal der søges om godkendelse heraf under novel food reglerne. Den Europæiske Fødevarsikkerhedsautoritet (EFSA) vurderer, at phosphateret di-stivelse-phosphat er sikkert at anvende på de af ansøgeren foreslåede betingelser og med de foreslåede grænser for indtag. Forslaget vurderes ikke at påvirke beskyttelsesniveauet i Danmark. Regeringen kan støtte forslaget.*

#### **Baggrund**

Kommissionen har fremsat forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af phosphateret majsstivelse (phosphateret di-stivelse-phosphat) fra virksomheden National Starch Food Innovation som ny fødevaringrediens 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 komitéprocedure, 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 (SCoFCAH).

Forslaget behandles i en undersøgelsesprocedure i Den Stående Komité for Fødevarer og Dyresundhed (SCoFCAH). Hvis der er kvalificeret flertal, vedtager Kommissionen forslaget. Opnås der ikke kvalificeret flertal, forelægger Kommissionen sagen for appel-komitéen senest en måned efter afstemning i Den Stående Komité for Fødevarer og Dyresundhed (SCoFCAH) og underretter samtidig Europa-Parlamentet og Rådet. Appel-komitéen kan med kvalificeret flertal vedtage forslaget uændret eller udtale sig imod det. Hvis der er kvalificeret flertal imod forslaget, skal Kommissionen behandle sagen på ny. Handler appel-komitéen ikke inden en frist på højst 2 måneder efter datoen for henvisning, kan Kommissionen vedtage forslaget.

Forslaget forventes sat til afstemning på mødet i Den Stående Komité for Fødevarer og Dyresundhed (SCoFCAH) den 11. juli 2011.

### **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**

Firmaet National Starch Food Innovation indgav den 23. august 2005 en ansøgning til de kompetente myndigheder i Storbritannien om tilladelse til at markedsføre phosphateret di-stivelse-phosphat (phosphateret majsstivelse) som en ny fødevarer ingrediens i konkret oplyste produkter i henhold til reglerne i novel food forordningen.

Formålet med tilsætningen er at forbedre den ernæringsmæssige sammensætning af de fødevarer, stoffet tilsættes. Stivelsen vil som følge af de ændringer, der er foretaget i den kemiske struktur, fungere som et ufordøjeligt kulhydrat med kostfiber-effekt. Det betyder, at det bidrager med mindre energi (kalorier) end almindelig stivelse.

I det foreliggende forslag lægger Kommissionen op til, at phosphateret di-stivelse-phosphat (phosphateret majsstivelse) vil kunne anvendes i bagværk, pasta, morgenmads-cerealier og müsli-barer i en mængde på op til 15 %. Produktet skal leve op til specifikationerne i forslaget bilag.

Det fremgår af forslaget, at fødevarer med indhold af phosphateret di-stivelse-phosphat skal mærkes "phosphateret majsstivelse".

Phosphateret di-stivelse-phosphat er i forvejen godkendt som tilsætningsstof (E1413). Denne godkendelse gælder dog kun teknologiske tilsætningsstofformål. Da der er tale om en ny an-

vendelse af stoffet – som ernæringsmæssig ingrediens – skal der søges om godkendelse heraf under novel food reglerne.

De kompetente britiske myndigheder afgav den 27. april 2009 den første vurderingsrapport, som konkluderede, at phosphateret di-stivelse-phosphat var acceptabelt som novel food ingrediens.

Kommissionen fremsendte de britiske myndigheders første vurderingsrapport til medlemsstaterne den 4. maj 2009.

Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har den 10. september 2010 udtalt sig om forslaget. Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) vurderer, at phosphateret di-stivelse-phosphat er sikkert at anvende under de ansøgte betingelser og indtagniveauer. Ansøger oplyser, at den nye ingrediens ikke er allergi-fremkaldende.

Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af phosphateret majsstivelse (phosphateret di-stivelse-phosphat) 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 medlemsstater. De konkrete beslutninger på baggrund af forordningen er rettet til bestemte virksomheder og er umiddelbart gældende for disse.

### **Konsekvenser**

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

Ifølge Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har ansøger leveret tilstrækkelig dokumentation for sikkerheden af produktet. De udførte toksikologiske tests gav ikke anledning til bekymring. Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) konkluderer derfor, at produktet er sikkert at anvende under de ansøgte betingelser og i de foreslåede indtagsmængder.

På baggrund af udtalelsen fra Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) om at produktet er sikkerhedsmæssigt acceptabelt, vurderer Fødevarestyrelsen, at forslaget ikke har konsekvenser for beskyttelsesniveauet i Danmark.

**Høring**

Forslaget har været i høring på høringsportalen. Der er ikke indkommet bemærkninger.

**Regeringens foreløbige generelle holdning**

Nye fødevarer og fødevaringredienser skal i henhold til reglerne om novel food forhåndsgodkendes til markedsføring i EU og underkastes en sikkerhedsvurdering, før de sættes på markedet. Det er regeringens holdning, at hvis produkter i øvrigt er vurderet sikre at anvende, bør der gives en tilladelse til markedsføring i EU.

Vurderingerne foretaget af de kompetente britiske myndigheder og af Den Europæiske Fødevaresikkerhedsautoritet (EFSA) konkluderer, at produktet er sikkerhedsmæssigt acceptabelt, hvorfor regeringen finder, at Danmark bør tilslutte sig forslaget.

Regeringen kan støtte forslaget.

**Tidligere forelæggelse for Folketingets Europaudvalg**

Forslaget har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.