



Den 23. juni 2025

FVM 452

GRUNDNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

om Kommissionens forslag om godkendelse af et præparat med kromchelat fra DL-methionin som fodertilsætningsstof til laksefisk (komitesag) KOM-dokument foreligger ikke

Resumé

Kommissionen har fremsat komiteforslag om godkendelse af et præparat med kromchelat fra DL-methionin som fodertilsætningsstof til laksefisk (komitesag). Formålet med tilsætningsstoffet er at forbedre fiskenes tilvækst ved at forbedre foderudnyttelsen. Den Europæiske Fødevaresikkerhedsautoritet (EFSA) har vurderet, at stoffet er sikkert for dyr, mennesker og miljø, når det maksimale niveau for dosering overholdes. En vedtagelse af forslaget forventes ikke at berøre beskyttelsesniveauet for mennesker og dyr i Danmark og EU. Regeringen agter på den baggrund at støtte forslaget. Forslaget forventes at blive sat til afstemning i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder (SCoPAFF) den 3.-4. juli 2025.

Baggrund

Kommissionen har fremsat komiteforslag om godkendelse af et præparat med kromchelat fra DL-methionin som fodertilsætningsstof til laksefisk.

Forslaget er fremsat med hjemmel i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) Nr. 1831/2003 af 22. september 2003 om fodertilsætningsstoffer, artikel 9, stk. 2.

Forslaget behandles i en undersøgelsesprocedure i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder (SCoPAFF), Dyreernæring. Afgiver Komitéen en positiv udtalelse med kvalificeret flertal, vedtager Kommissionen forslaget. Afgiver Komitéen en negativ udtalelse med kvalificeret flertal, vedtager Kommissionen ikke forslaget, idet Kommissionen inden for to måneder kan forelægge Komitéen et ændret forslag eller inden for en måned kan forelægge forslaget for appeludvalget. Afgives der ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal, kan Kommissionen vedtage forslaget/inden for to måneder forelægge komitéen et ændret forslag eller inden for en måned forelægge forslaget for appeludvalget. Afgiver appeludvalget med kvalificeret flertal en negativ udtalelse om forslaget, kan Kommissionen ikke vedtage forslaget. Afgiver appeludvalget med kvalificeret flertal en positiv udtalelse, vedtager Kommissionen forslaget. Afgiver appeludvalget ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal, kan Kommissionen vedtage forslaget.

Sagen forventes sat til afstemning på mødet i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder (SCoPAFF), Dyreernæring den 3.-4. juli 2025.

Formål og indhold

Kommissionens forslag vedrører godkendelse af et nyt tilsætningsstof i den funktionelle gruppe ”andre zootekniske tilsætningsstoffer” – et præparat med kromchelat fra DL-methionin – til laksefisk. Laksefisk omfatter bl.a. arterne laks og ørred. Formålet med tilsætningsstoffet er at forbedre fiskenes tilvækst ved at forbedre foderudnyttelsen. Godkendelsesproceduren omfatter blandt andet en undersøgelse af stoffets identitet, virkningsmekanisme og sikkerhed i forhold til dyrs og menneskers sundhed. Endvidere må stoffet ikke have negativ effekt på miljøet. Stoffets effektivitet over for den relevante dyregruppe skal ligeledes være dokumenteret.

Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har vurderet præparatet med kromchelat fra DL-methionin i forhold til dets sikkerhed og effektivitet. Der er overordnet set ikke sundhedsmæssige problemer ved anvendelsen af stoffet i de foreslåede mængder, hverken for dyr eller mennesker, når det indgår i foder.

Ifølge EFSA vil fodertilsetningsstoffet kunne udgøre en risiko ved håndtering, hvis det indåndes eller kommer i kontakt med hud, og det bør betragtes som hudsensibiliserende. Nikkelindholdet i fodertilsetningsstoffet bevirker desuden, at det bør betragtes som hud- og luftvejssensibiliserende. Kommissionen har i godkendelsen sat en grænse for indhold af urenheden nikkel på maksimalt 1,33 mg nikkel/kg af fodertilsetningsstoffet, således at brugerne eksponeres mindst muligt for stoffet.

Kommissionen har valgt at indskrive krav om, at virksomheden skal iværksætte passende procedurer og foranstaltninger for at beskytte brugerne af stoffet, samt at der skal anvendes beskyttelsesudstyr i de tilfælde, hvor procedurer og foranstaltninger ikke kan eliminere den arbejdsmiljømæssige risiko. Der er ikke nogen sundhedsmæssige problemer for mennesker og dyr ved anvendelsen af stoffet under disse foreslåede anvendelsesbetingelser.

EFSA vurderer, at præparatet med kromchelat fra DL-methionin har potentialet til at være effektivt til at øge fiskenes tilvækst, når der tilsættes fra 200 til 600 mg af fodertilsetningsstoffet pr. kg foder. Disse doser er skrevet ind, som henholdsvis minimums- og maksimumsindhold i foderet i godkendelsen for fodertilsetningsstoffet.

Europa-Parlamentets udtalelser

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslaget.

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.

Gældende dansk ret

Forslaget vil være direkte gældende i Danmark, og vil ikke medføre ændringer af lovgivningen i Danmark.

Konsekvenser

Forslaget har ingen lovgivningsmæssige og statsfinansielle konsekvenser. Forslaget vurderes heller ikke at have administrative eller samfundsøkonomiske konsekvenser. Forslaget skønnes endvidere ikke at have økonomiske konsekvenser for erhvervslivet.

En vedtagelse af forslaget forventes ikke at berøre beskyttelsesniveauet for mennesker og dyr i Danmark og EU.

Høring

Sagen har været i høring på høringsportalen. Der er ikke indkommet høringssvar.

Generelle forventninger til andre landes holdninger

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

Regeringens generelle holdning

Regeringen støtter godkendelser af fodertilsætningsstoffer, som ikke giver anledning til betænkeligheder i relation til foder- og fødevarer sikkerheden, og stemmer imod forslag, hvor der ifølge den videnskabelige rådgivning kan blive tale om et forringet beskyttelsesniveau. EFSA har vurderet, at præparatet med kromchelat fra DL-methionin er sikkert for dyr, mennesker og miljø, når det maksimale niveau for dosering overholdes, samt at der iagttages passende procedurer og foranstaltninger for at beskytte brugere af stoffet. Regeringen agter på den baggrund at støtte forslaget.

Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg

Sagen har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.