

Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

Plantedirektoratet/3. afd., 2. kt./ 2. afd. 1. kt.

J.nr.: PD 09-201/EU17-000006

Den 15. juli 2009

JLP/ANFR

FVM 681

NOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

**om forslag til forordning om 10-årig godkendelse af guanidineddikesyre som fodertil-
sætningsstof til slagtekyllinger**

KOM-dokument foreligger ikke

Kommissionen forventes snarest at fremsætte et forordningsforslag om 10-årig godkendelse af fodertilsetningsstoffet CreAmino (guanidineddikesyre). Stoffet er søgt godkendt til slagtekyllinger. Forslaget er endnu ikke modtaget.

Det forventede forslag forventes sat til afstemning ved mødet den 23.-24. juli 2009 i Den Stående Komité for foderstoffer.

Guanidineddikesyre er et derivat af glycin. Det forekommer naturligt i dyr og mennesker, hvor det fungerer som et forstadium til kreatin.

Stoffet er søgt godkendt til brug i foder til slagtekyllinger i kategorien "tilsetningsstoffer med ernæringsmæssige egenskaber" i den funktionelle gruppe "aminosyrer, deres salte og analoger". Ifølge tidligere oplysninger fra Kommissionen forventes det, at forslaget fastsætter en dosering på 600 mg/kg foder. Forslaget skønnes ikke at berøre beskyttelsesniveauet i Danmark eller EU.

Den Europæiske Fødevarsikkerhedsautoritet (EFSA) har den 3. marts 2009 offentliggjort en udtalelse om godkendelsen. EFSA's udtalelse tyder på, at det er usikkert, hvorvidt stoffet har gavnlige effekter på måldyrene. Et mindre overindhold af stoffet for eksempel opstået ved et uheld vil desuden kunne have negative effekter på måldyrene. Det forekommer endvidere ulogisk at placere stoffet i den funktionelle gruppe af "aminosyrer, deres salte og analoger".

Regeringen agter at stemme imod forslaget på det foreliggende grundlag, idet man lægger afgørende vægt på, at godkendelsesbetingelserne fastsættes på en sådan måde, at tilfældig overdosering undgås, og at stoffet placeres i en funktionel gruppe, som er dækkende for stoffets egenskaber.

Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

Plantedirektoratet/3. afd., 2. kt./ 2. afd. 1. kt.

J.nr.: PD 09-201/EU17-000006

Den 15. juli 2009

JLP/ANFR

FVM 681

GRUNDMOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG**om forslag til forordning om 10-årig godkendelse af guanidineddikesyre som fodertilsætningsstof til slagtekyllinger****KOM-dokument foreligger ikke****Resumé**

Kommissionen forventes snarest at fremsætte forslag om 10-årig godkendelse af guanidineddikesyre som fodertilsætningsstof til slagtekyllinger. Forslaget skønnes ikke at berøre beskyttelsesniveauet i Danmark eller EU.

Baggrund

Kommissionen forventes snarest at fremsætte et forordningsforslag om 10-årig godkendelse af fodertilsætningsstoffet CreAmino (guanidineddikesyre). Stoffet er søgt godkendt til slagtekyllinger. Forslaget er endnu ikke modtaget.

Forslaget forventes fremsat med hjemmel i artikel 4 og 7 i fodertilsætningsstofforordning (EF) nr. 1831/2003 vedrørende ansøgning om godkendelse af et nyt tilsætningsstof.

Forslaget behandles i en forskriftskomiteprocedure i Den Stående Komité for foderstoffer. Hvis der er kvalificeret flertal, udsteder Kommissionen forordningen. Opnås der ikke kvalificeret flertal, forelægger Kommissionen sagen for Rådet og underretter samtidig Europa-Parlamentet. Rådet 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 Rådet ikke inden en frist på højst tre måneder, kan Kommissionen udstede forordning.

Forslaget forventes sat til afstemning ved mødet i Den Stående Komité for foderstoffer¹ den 23.-24. juli 2009.

¹ Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed – Afdelingen for Dyreernæring

Nærhedsprincippet

Forslaget vedrører gennemførelsesbestemmelser til en allerede vedtaget retsakt, hvorfor nærhedsprincippet er tilgodeset.

Formål og indhold

Fodertilsætningsstoffer godkendes til visse anvendelsesformål og visse dyrekategorier. Godkendelsesproceduren omfatter blandt andet en undersøgelse af stoffernes identitet, virkningsmekanisme og sikkerhed i forhold til dyrs og menneskers sundhed. Endvidere må stofferne ikke have negativ effekt på miljøet. Stoffernes effektivitet over for de pågældende dyrearter skal ligeledes være dokumenteret.

Guanidineddikesyre er et derivat af glycin. Det forekommer naturligt i dyr og mennesker, hvor det fungerer som et forstadium til kreatin.

Stoffet er søgt godkendt til brug i foder til slagtekyllinger i kategorien ”tilsætningsstoffer med ernæringsmæssige egenskaber” i den funktionelle gruppe ”aminosyrer, deres salte og analoger”. Ifølge tidligere oplysninger fra Kommissionen forventes det, at forslaget fastsætter en dosering på 600 mg/kg foder.

Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har den 3. marts 2009 offentliggjort en udtalelse om godkendelsen. Ifølge EFSA's udtalelse er det muligt, at stoffet har positive virkninger på måldyrene ved den foreslåede dosering på 600 mg/kg foder. Virkningerne er dog usikre. Doseringen 600 mg/kg er muligvis sikker for dyrenes sundhed, mens en dosering på 1500 mg/kg har vist negative effekter på blodparametre. EFSA mener ikke, at guanidineddikesyre hører hjemme i gruppen af ”aminosyrer, deres salte og analoger”. EFSA vurderer, at en dosering på 600 mg/kg foder ikke vil udgøre en risiko for mennesker.

Kommissionen har fundet, at de gældende krav for 10-årig godkendelse er opfyldt og vil følgelig fremsætte forslag om godkendelsen.

Udtalelser

Europa-Parlamentet skal ikke høres.

Konsekvenser

Forslaget har ingen væsentlige statsfinansielle konsekvenser, administrative konsekvenser for det offentlige eller lovgivningsmæssige eller samfundsøkonomiske konsekvenser.

Forslaget skønnes ikke at berøre beskyttelsesniveauet i Danmark eller EU.

Høring

Sagen har været sendt i skriftlig høring i §2-udvalget (landbrug) og det Rådgivende Fødevarerudvalg (EU-underudvalget).

Landbrug & Fødevarer støtter forslaget.

Regeringens foreløbige generelle holdning

EFSA's udtalelse tyder på, at det er usikkert, hvorvidt stoffet har gavnlige effekter på måldyrene. Et mindre overindhold af stoffet for eksempel opstået ved et uheld vil desuden kunne have negative effekter på måldyrene. Det forekommer endvidere ulogisk at placere stoffet i den funktionelle gruppe af "aminosyrer, deres salte og analoger". Det er derfor regeringens opfattelse, at Danmark ikke på det foreliggende grundlag kan støtte Kommissionens forslag.

Generelle forventninger til andres landes holdninger

Andre landes holdning til forslaget er ikke kendt.

Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg

Sagen er ikke tidligere forelagt Folketingets Europaudvalg.