

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



Folketingets Udvalg for Fødevarer, Landbrug  
og Fiskeri

Den 15. juni 2009  
Sagsnr.: 39

- ./. Vedlagt fremsendes til udvalgets orientering forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af bladedstrakt fra lucerne (*Medicago sativa*) som en ny fødevaringrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 (komitésag).

Med venlig hilsen

Hanne Lauger

## Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

### Fødevarestyrelsen

6. kontor / 9. kontor

Sagsnr.: 2009-20-24-00401

Dep.sagsnr. 14890

Den 12. juni 2009

FVM 669

## NOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

**om forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af bladekstrakt fra lucerne (*Medicago sativa*) som en ny fødevaringrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 (komitésag)**

### KOM-dokument foreligger ikke

Kommissionen har den 5. juni 2009 fremsendt forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af bladekstrakt fra lucerne (*Medicago sativa*) 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 forventes sat til afstemning på mødet i Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed (SCoFCAH) den 22. juni 2009.

Viridis indgav den 28. februar 2000 en ansøgning til de kompetente myndigheder i Frankrig om tilladelse til at bringe to bladekstrakter fra lucerne (*Medicago sativa*) i markedsføring som en ny fødevaringrediens i henhold til reglerne i novel food forordningen. Den 12. oktober 2006 overtog firmaet L.R.D. (Lucerne-Recherche et Développement) ansvaret for ansøgningen. De reducerede omfanget af ansøgningen til ét bladekstrakt.

Den Europæiske Fødevaresikkerhedsautoritet (EFSA) har konkluderet, at produktet er sikkert at anvende under de ansøgte betingelser.

I det foreliggende forslag lægger Kommissionen op til, at bladekstrakt fra lucerne vil kunne anvendes i kosttilskud i en daglig dosis på op til 10 g.

Forslaget skønnes ikke at berøre beskyttelsesniveauet i Danmark.

Regeringen agter på den baggrund at støtte forslaget.

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

### **Fødevarestyrelsen**

6. kontor / 9. kontor

Sagsnr.: 2009-20-24-00401

Dep.sagsnr. 14890

Den 12. juni 2009

FVM 669

## **GRUNNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG**

**om forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af bladekstrakt fra lucerne (*Medicago sativa*) som en ny fødevaringrediens 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 bladekstrakt fra lucerne (*Medicago sativa*) som ny fødevaringrediens i henhold til novel food forordningen. Bladekstraktet vil kunne anvendes i kosttilskud i en mængde på 10 g per daglig dosis. Forslaget vurderes ikke at berøre beskyttelsesniveauet i Danmark.*

#### **Baggrund**

Kommissionen har den 5. juni 2009 fremsendt forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af bladekstrakt fra lucerne (*Medicago sativa*) 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 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 Fødevarer 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 Fødevarer og Dyresundhed (SCoFAH) 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**

Viridis indgav den 28. februar 2000 en ansøgning til de kompetente myndigheder i Frankrig om tilladelse til at bringe to bladekstrakter fra lucerne (*Medicago sativa*) i markedsføring som en ny fødevaringrediens i henhold til reglerne i novel food forordningen.

De kompetente franske myndigheder afgav den 28. april 2003 den første vurderingsrapport, som konkluderede, at der var behov for yderligere vurdering af produktet.

Den 12. oktober 2006 overtog firmaet L.R.D. (Lucerne-Recherche et Développement) ansvaret for ansøgningen. De reducerede omfanget af ansøgningen til ét bladekstrakt.

Den Europæiske Fødevarsikkerhedsautoritet (EFSA) blev hørt den 11. februar 2008. Den 13. marts 2009 vedtog EFSA's ekspertpanel for Diætetiske Produkter, Ernæring og Allergier sin udtalelse vedrørende sikkerheden ved bladekstrakt fra lucerne til de ansøgte anvendelser som kosttilskud. EFSA konkluderer i udtalelserne, at produktet er sikkert at anvende under de ansøgte betingelser.

I det foreliggende forslag lægger Kommissionen op til, at bladekstrakt fra lucerne vil kunne anvendes i kosttilskud i en daglig dosis på op til 10 g. Produktet skal leve op til specifikationerne i forslagets bilag 1.

Det fremgår af beslutningsforslaget, at produkterne skal mærkes "lucerne protein", "Alfalfa protein" eller "Protein fra *Medicago sativa*" på fødevarer, der indeholder dem.

Desuden skal det fremgå af mærkningen, at produktet ikke bør indtages af gravide og ammende kvinder med mindre, det er aftalt med en læge.

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**

Forslaget skønnes ikke at 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 Fødevarerudvalg (EU-underudvalget).

Landbrug & Fødevarer bemærker, at den pågældende kommissionsbeslutning ikke giver anledning til bemærkninger, idet man tager EFSA's og DTU's videnskabelige udtalelser til efterretning.

## **Regeringens foreløbige generelle holdning**

Regeringen forholder sig positivt til 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.