

Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri



Folketingets Udvalg for Fødevarer,
Landbrug og Fiskeri

København, den 27. november 2009
Sagsnr.: 2051
Dok.nr.: 19729

Folketingets Udvalg for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri har i brev af 28. oktober 2009 stillet følgende spørgsmål nr. 22 (Alm. del) som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Benny Engelbrecht (S).

Spørgsmål 22:

”Ministeren bedes redegøre for, på hvilket grundlag Fødevestyrelsen har godkendt anvendelsen af taurin og glucuronolacton i de såkaldte energidrikke.”

Svar:

Vurderingen af, om en beriget fødevarer kan markedsføres i Danmark, baseres på den videnskabelige dokumentation, der foreligger på tidspunktet for anmeldelsen til Fødevestyrelsen. Markedsføring af berigede fødevarer tillades i Danmark medmindre tilsætningen efter en konkret videnskabelig risikovurdering foretaget af DTU, Fødevestitutet, findes at være sundhedsmæssig uforsvarlig.

I forbindelse med Fødevestyrelsens behandling af en ansøgning om tilsætning af blandt andet taurin og glucuronolacton til en energidrik anmodede Fødevestyrelsen DTU, Fødevestitutet, om en risikovurdering af disse stoffer.

I DTU, Fødevestitutets, risikovurdering af 12. februar 2009 henviser Fødevestitutet til en udtalelse fra Den Europæiske Fødevestikkerhedsautoritet (EFSA) af 15. januar 2009. I denne udtalelse konkluderes det, at mængder af de to stoffer – svarende til de ansøgte mængder – i såkaldte energidrikke ikke udgør et sundhedsmæssigt problem. På den baggrund konkluderer Fødevestitutet, at der ikke er sundhedsmæssige betænkeligheder ved at anvende taurin og glucuronolacton i de ansøgte mængder.

Eva Kjer Hansen

/Gundula Maria Kjær