

Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

Fødevarestyrelsen 6. kontor/Departement 3.1/2.1

Sagsnr.: 12-2232-000002/Dep. sagsnr.: 13929

Den 24. februar 2012

FVM 016

GRUNNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

om forslag til ændring af forordning 124/2009 om fastsættelse af maksimalgrænseværdier for tilstedeværelsen af coccidiostatika eller histomonostatika i fødevarer som følge af uundgåeligt overslæb af disse stoffer til foder, hvor de ikke er godkendt (komité sag)

KOM-dokument foreligger ikke

Resumé

Kommissionen har fremsat forslag om fastsættelse af maksimalgrænseværdier for tilstedeværelsen af coccidiostatika eller histomonostatika i fødevarer. Forslaget indfører en række justeringer til de fastsatte grænseværdier for tilstedeværelsen af coccidiostatika i fødevarer som følge af uundgåeligt overslæb af disse stoffer til foder. En vedtagelse af forslaget vurderes at betyde et uændret beskyttelsesniveau i Danmark og EU. Regeringen vil afstå fra at stemme, da forslaget ikke forelå rettidigt, det vil sige 14 kalenderdage før mødets afholdelse, hvorfor det ikke har været muligt at gennemføre en samlet vurdering af forslaget.

Baggrund

Kommissionen har fremsat forslag om ændring af forordning 124/2009 om fastsættelse af maksimalgrænseværdier for tilstedeværelsen af coccidiostatika eller histomonostatika i fødevarer som følge af uundgåeligt overslæb af disse stoffer til foder, hvor de ikke er godkendt.

Forslaget er fremsat med hjemmel i Rådets forordning (EØF) nr. 315/93 om fællesskabsprocedurer for forurenende stoffer i levnedsmidler, særligt artikel 2, stk. 3.

Forslaget behandles i en forskriftskomitéprocedure med kontrol i Den Stående Komite for Fødevarekæden og Dyresundhed (SCoFCAH). Hvis der er kvalificeret flertal for forslaget, forelægger Kommissionen forslaget for Rådet og Europa-Parlamentet, der udtaler sig med henholdsvis kvalificeret og absolut flertal inden for 3 måneder. Kommissionen vedtager forslaget, såfremt Rådet og Europa-Parlamentet tilslutter sig forslaget eller ikke har udtalt sig inden for tidsfristen. Opnås der ikke kvalificeret flertal i Den Stående Komite for Fødevarekæden og Dyresundhed (SCoFCAH), forelægger Kommissionen sagen for Rådet og Europa-Parlamentet, der udtaler sig med henholdsvis kvalificeret og absolut flertal inden for 2 mæ-

der. Kommissionen vedtager forslaget, såfremt Rådet og Europa-Parlamentet tilslutter sig forslaget eller ikke har udtalt sig inden for tidsfristen.

Forslaget er sat til afstemning ved møde i Den Stående Komite for Fødevarerkæden og Dyresundhed (SCoFCAH) den 27. februar 2012.

Nærhedsprincippet

Der er tale om gennemførelsesforanstaltninger til en allerede vedtaget retsakt. Det er derfor regeringens vurdering, at forslaget er i overensstemmelse med nærhedsprincippet.

Formål og indhold

Coccidiostatika er tilsætningsstoffer, der kan tillades anvendt i foder med det formål at hæmme sygdommen coccidiose (forårsaget af visse sygdomsfremkaldende parasitter). Stofferne kan kun anvendes i foder til de dyrearter, der specifikt fremgår af godkendelsen for det enkelte tilsætningsstof. Der er typisk tale om godkendelser til anvendelse i foder til fjerkræ og kanner, da disse dyrearter har et særligt behov for beskyttelse mod sygdommen.

Coccidiostatika, der uundgåeligt overslæbes fra en produktion af foder, hvor stofferne bevidst er tilsat, til en anden produktion af foder, hvor stoffets anvendelse ikke er godkendt, betragtes som såkaldte uønskede stoffer i foderet. Der er i foderlovgivningen fastsat grænser for, hvor meget coccidiostatika der må være i foder, hvor stofferne ikke hører hjemme, det vil sige i foder hvor stoffet ikke er godkendt. Foder, der indeholder coccidiostatika under disse fastsatte grænser, kan medføre, at der alligevel opstår restkoncentrationer af stofferne i fødevarer der kommer fra de dyr, der har spist foderet.

Kommissionens forordning nr. 124/2009 fastsætter grænseværdier for tilstedeværelsen af coccidiostatika i fødevarer, der er fremkommet som følge af uundgåeligt overslæb af stofferne til foder.

Forslaget indfører følgende ændringer af Kommissionens forordning 124/2009 af de fastsatte grænseværdier for tilstedeværelsen af visse coccidiostatika i fødevarer:

Lasalocidnatrium: Der er fastsat nye grænser for restindhold af stoffet i fødevarer fra drøvtyggere i henhold til reglerne om farmakologisk virksomme stoffer i animalske fødevarer i Europa-Parlamentets og Rådets forordning nr. 470/2009. På baggrund af, at der er fastsat grænseværdier for drøvtyggere i forordning 470/2009, undtages drøvtyggere fra de eksisterende grænser fastsat i forordning 124/2009. Desuden nedsættes grænsen for indhold i nyre fra andre dyrearter end fjerkræ og drøvtyggere fra 50 til 20 µg/kg (mikrogram/kg).

Maduramicin: Grænsen for indhold i æg hæves fra 2 til 12 µg/kg (mikrogram/kg). Forøgelsen sker på baggrund af forsøgsresultater, der har vist, at overførslen af stoffet fra foder med ind-

hold af maduramicin ikke sker i så høj grad som først (teoretisk) fastsat, og derfor kan sættes til en højere grænseværdi for æg uden at fødevarerens sikkerheden kompromitteres.

Nicarbazin: Grænsen for indhold i lever og æg hæves fra 100 til 300 µg/kg (mikrogram/kg) og grænsen for indhold i 'andre fødevarer' hæves fra 25 til 50 µg/kg. Ændringerne skyldes, at ved de ændrede godkendelsesbetingelser for nicarbazin (re-godkendelse) er doseringsreglerne ændret og de nye godkendelsesdata viser, at der kan sættes en højere grænseværdi uden at fødevarerens sikkerheden kompromitteres.

Diclazuril: Perlehøns undtages fra de eksisterende grænser fastsat i forordning 124/2009, idet stoffet er blevet godkendt til anvendelse i foder til perlehøns, og grænseværdier for restindhold af stoffet i fødevarer fra perlehøns er derfor fastsat i anden lovgivning.

Udtalelser

Europa-Parlamentet vil få forelagt forslaget som et led i forskriftsproceduren med kontrol.

Gældende dansk ret

Området er reguleret af Rådets forordning (EØF) nr. 315/93 om fællesskabsprocedurer for forurenende stoffer i levnedsmidler. Ændringen vil være direkte gældende i Danmark.

Konsekvenser

Forslaget vurderes ikke at have administrative konsekvenser for det offentlige, samfundsøkonomiske konsekvenser eller at have statsfinansielle eller erhvervsøkonomiske konsekvenser.

En vedtagelse af forslaget har ingen lovgivningsmæssige konsekvenser.

Den foreslåede forøgelse af grænsen for stoffet maduramicin i æg fra 2 til 12 µg/kg (mikrogram/kg) skyldes, at den oprindelige fastsættelse af grænsen på 2 µg/kg var baseret på et ringe datagrundlag, og der er efterfølgende fremkommet nye videnskabelige data, der viser, at foder med indhold af maduramicin, der ligger under den tilladte grænse for foder, i visse tilfælde kan føre til indhold af maduramicin i æg, der ligger over den nuværende grænse for æg. De foreslåede ændringer for stofferne nicarbazin og diclazuril er en konsekvens af ændringer i godkendelsesbetingelserne for stoffernes anvendelse som fodertilsætningsstoffer.

Den Europæiske Fødevarerensikkerhedsautoritet (EFSA) har vurderet, at de foreslåede grænseværdier er sundhedsmæssigt forsvarlige.

DTU Fødevarerinstitutionen har vurderet de foreslåede ændringer og har vurderet, at forslaget ikke giver anledning til sundhedsmæssige betænkeligheder.

En vedtagelse af forslaget vurderes at betyde et uændret beskyttelsesniveau i Danmark og EU.

Høring

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

Regeringens foreløbige generelle holdning

Regeringen støtter, at lovgivningen for forurenende stoffer i foder og fødevarer løbende tilpasses i takt med, at der fremkommer nye tekniske eller videnskabelige oplysninger, der underbygger tilpasningerne. Det er en klar forudsætning for regeringen, at tilpasningerne er sundhedsmæssigt forsvarlige.

Man har fra dansk side tidligere, i 2008, stemt imod forslag om fastsættelse af grænseværdier for tilstedeværelsen af coccidiostatika i fødevarer som følge af uundgåeligt overslæb af disse stoffer til foder. Fra dansk side stemte man imod forslaget med henvisning til fødevarerens sikkerhedsmæssige betænkeligheder i forhold til stofferne halofuginon og nicarbazin. Nærværende forslag omhandler ikke stoffet halofuginon. For så vidt angår stoffet nicarbazin omhandlede de danske betænkeligheder manglende datagrundlag i forhold til afgørelse af, om stoffet var genotoksisk (påvirkning af cellernes arveanlæg), samt fastsættelse af det acceptable daglige indtag (ADI). Den Europæiske Fødevarer-sikkerhedsautoritet (EFSA) har imidlertid i forbindelse med vurdering af ansøgningen om re-godkendelse af nicarbazin som fodertilsætningsstof til slagtekyllinger konkluderet, at nicarbazin ikke er genotoksisk og har desuden fastsat et acceptabelt dagligt indtag (ADI).

DTU Fødevarer-instituttet har vurderet, at forslaget ikke giver anledning til sundhedsmæssige betænkeligheder i forhold til de foreslåede ændringer af grænseværdier.

Kommissionen skal som udgangspunkt fremsende forslag 14 kalenderdage forud for afstemningen. Forslaget er imidlertid først modtaget fra Kommissionen den 21. februar 2012. Da forslaget ikke forelå rettidigt, det vil sige 14 kalenderdage før mødets afholdelse, har det ikke været muligt at gennemføre en samlet vurdering af forslaget.

Regeringen vil på den baggrund afstå fra at stemme.

Generelle forventninger til andre landes holdninger

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

Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg

Forslaget har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.