

Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri
Fødevarestyrelsen/Kemi og Fødevarekvalitet
Sagsnr.: 2012-20-24-03774/Dep sagsnr: 24474
Den 3. februar 2014
FVM 233

GRUNDNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

Om forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af korianderfrøolie som ny fødevarer i kosttilskud i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 (komité-sag)

KOM-dokument foreligger ikke

Resumé

Forslaget omhandler tilladelse til virksomheden Nestec Ltd., Schweiz til markedsføring af korianderfrøolie som en ny fødevarer ingrediens. Korianderfrøolie er en vegetabilsk olie, der er rig på monoumættede fedtsyrer særligt petroselininsyre, og som ekstraheres af frø fra krydderurten *Coriandrum sativum* L. Planten er naturligt forekommende og plantens frø og blade anvendes allerede som fødevarer i EU. Teknikkerne til produktion af olien er de samme som dem, der anvendes til fremstilling af konventionelle spiseolier. Den ansøgte korianderfrøolie ønskes anvendt som ingrediens i kosttilskud med et forventet maksimalt indtag på 600 mg/person per dag. Den Europæiske Fødevaresikkerhedsautoritet (EFSA) har vurderet, at korianderfrøolie er sikkert at anvende til de formål og niveauer, der nævnes i ansøgningen. Godkendelsen til markedsføring vil omfatte det specifikke produkt fra Nestec Ltd. Forslaget vurderes ikke at påvirke beskyttelsesniveauet i Danmark. Regeringen kan støtte forslaget.

Baggrund

Kommissionen har den 28. januar 2014 fremlagt forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af korianderfrøolie til brug i kosttilskud fra virksomheden Nestec Ltd. som en ny fødevarer ingrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 af 27. januar 1997 om nye levnedsmidler og nye levnedsmiddelingredienser (forordningen om nye fødevarer).

Forslaget er fremsat med hjemmel i artikel 7 i forordningen om nye fødevarer. I henhold til denne artikel skal der træffes beslutning om tilladelse til markedsføring i komitéprocedure, når der er fremsat indsigelse mod en ansøgning om godkendelse som nyt levnedsmiddel. Beslutningen træffes på grundlag af et forslag fra Kommissionen, som forelægges Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed (SCoFCAH).

Forslaget behandles i en undersøgelsesprocedure i Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed (SCoFCAH). 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 indenfor to måneder kan forelægge Komitéen et ændret forslag eller indenfor en måned kan forelægge forslaget for appelkomitéen. Afgives der ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal, kan Kommissionen vedtage forslaget med mindre: a) forslaget vedrører beskatning,

finansielle tjenesteydelser, beskyttelse af menneskers, dyrs eller planters sundhed eller sikkerhed eller endelige multilaterale beskyttelsesforanstaltninger, eller b) det er fastsat i basisretsakten, at forslaget ikke kan vedtages, hvis der ikke er afgivet en udtalelse, eller c) et simpelt flertal er imod forslaget. I de nævnte tilfælde kan Kommissionen indenfor to måneder forelægge komitéen ændrede forslag eller indenfor en måned forelægge forslaget for appelkomitéen.

Afgiver appelkomitéen med kvalificeret flertal en negativ udtalelse om forslaget, kan Kommissionen ikke vedtage forslaget. Afgiver appelkomitéen med kvalificeret flertal en positiv udtalelse, vedtager Kommissionen forslaget. Afgiver appelkomitéen ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal kan Kommissionen vedtage forslaget.

Forslaget forventes sat til afstemning på mødet i Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed (SCoFCAH) den 10. februar 2014.

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

Virksomheden Nestec Ltd. indgav den 22. august 2011 en ansøgning til de kompetente myndigheder i Irland om tilladelse til at markedsføre korianderfrøolie som en ny fødevarere ingrediens. Den ansøgte korianderfrøolie ønskes anvendt som ingrediens i kosttilskud. Ansøger angiver, at olien ønskes anvendt på grund af dens gavnlige effekter på hud og hår.

I det foreliggende forslag lægger Kommissionen op til, at korianderfrøolie må anvendes i kosttilskud med et forventet maksimalt indtag på 600 mg/ person per dag. Godkendelsen til markedsføring vil omfatte det specifikke produkt fra virksomheden Nestec Ltd.

Det fremgår af den engelske sprogversion af forslaget, at fødevarer, som indeholder korianderfrøolie skal mærkes som indeholdende "coriander seed oil". Mærkningen på produkter der markedsføres i Danmark vil skulle følge den danske sprogversion af beslutningen, som endnu ikke foreligger.

De kompetente irske myndigheder afgav den 19. oktober 2011 den første vurderingsrapport, som konkluderede, at ansøgeren Nestec Ltd. havde leveret tilstrækkelig dokumentation for, at korianderfrøolie anvendt i de ansøgte mængder ikke ville udgøre nogen sundhedsmæssig risiko.

Kommissionen fremsendte de irske myndigheders første vurderingsrapport til medlemsstaterne den 8. november 2011. Inden for 60-dages-perioden for kommentarer blev der indsendt begrundede indsigelser mod markedsføringen fra en række medlemsstater. Kommentarerne vedrørte især mangel på data omkring metabolismen af petroselinsyre, niveauerne af tocopherol (E vitamin), andre phenoler og flygtige stoffer samt risikoen for allergi overfor produktet.

Herefter udtalte den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) sig den 10. oktober 2013 om korianderfrøolie fra Nestec Ltd. under hensyntagen til kommentarerne fra medlemsstaterne. Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) vurderede, at produktet var sikkert at indtage i de foreslåede anvendelser og mængder.

Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af korianderfrøolie vil være gældende fra 20.-dagen efter offentliggørelsen i EU-Tidende.

Udtalelser

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslaget.

Gældende dansk ret

Reglerne i forordningen for nye fødevarer er umiddelbart gældende i Danmark og de øvrige medlemsstater. De konkrete beslutninger på baggrund af forordningen er rettet til bestemte virksomheder, og er umiddelbart gældende for disse.

Konsekvenser

Forslaget har ikke samfundsøkonomiske eller statsfinansielle konsekvenser og indebærer ikke administrative byrder for erhvervet.

Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har vurderet sikkerheden af korianderfrøolie. Vurderingen er baseret på produktets kemiske sammensætning, toksikologiske studier, fodringsforsøg med dyr og humane forsøg. EFSA har desuden inddraget i vurderingen, at udgangsmaterialet krydderurten *Coriandrum sativum* L. er naturligt forekommende, og at dens frø og blade allerede anvendes som fødevarer i EU, bl.a. knuses frøene og bruges som krydderi, ligesom essentielle olier udvundet fra frøene anvendes i bl.a. alkohol. Desuden er teknikkerne til produktion af olien de samme som dem, der anvendes til fremstilling af konventionelle spiseolier. På den baggrund konkluderer Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet, at produktet er sikkert at anvende i de ansøgte produkter og mængder.

På baggrund af udtalelsen fra den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) vurderer Fødevarerstyrelsen, at forslaget om tilladelse til markedsføring af korianderfrøolie i de angivne produkter og mængder ikke vil påvirke beskyttelsesniveauet i Danmark.

Høring

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

De Samvirkende Købmænd har ingen indvendinger mod ansøgningen men spørger til, hvorfor det er nødvendigt, at godkende dette produkt som ny fødevare, når både korianderfrø og -blade allerede anvendes som fødevare i EU, og teknikken til udvinding af olien også er kendt.

Fødevestyrelsen kan hertil oplyse, at det er de irske myndigheder, der har modtaget ansøgningen om godkendelse af korianderfrøolie som ny fødevare. De har vurderet, at ingrediensen er en ny fødevare hørende til kategorien "levnedsmidler og levnedsmiddel- ingredienser, der består af eller er isoleret fra planter, og levnedsmiddelingredienser, der er isoleret fra dyr, bortset fra levnedsmidler og levnedsmiddelingredienser, der er frembragt ved traditionelle formerings- eller avlsmetoder, og som traditionelt anses for at kunne anvendes risikofrit til levnedsmidler". Som beskrevet i artikel 1.2 (e) i forordning (EF) 258/97 om nye fødevarer og nye fødeveareingredienser.

Biodynamisk Forbrugersammenslutning er modstander af, at maden tilsættes ekstra stoffer. Foreningen mener, at naturlige produkter er mest sunde, og at jo mere man manipulerer med fødevarerne, desto mere primitive og usunde bliver de.

Regeringens foreløbige generelle holdning

Nye fødevarer og fødeveareingredienser skal i henhold til reglerne om nye fødevarer forhåndsgodkendes til markedsføring i EU og underkastes en sikkerhedsvurdering, før de sættes på markedet. Det er regeringens holdning, at hvis produkter efter reglerne om nye fødevarer er vurderet sikre at anvende, bør der gives en tilladelse til markedsføring i EU under hensyntagen til de krav, der eventuelt måtte blive fastsat i forbindelse med vedtagelse af beslutningen.

Vurderingen foretaget af den Europæiske Fødevearesikkerhedsautoritet (EFSA) konkluderer, at produktet er sikkerhedsmæssigt acceptabelt.

Regeringen kan på den baggrund støtte forslaget.

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.