

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

Fødevarestyrelsen

Kemi og Fødevarekvalitet

Sagsnr.: 2014-29-221-01925/Dep sagsnr: 24690

Den 13. februar 2013

FVM 240

### **GRUNNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG**

**om forslag til godkendelse af advantam (E 969) som sødestof til en række fødevarer ved ændring af bilag II til forordning (EF) nr. 1333/2008 om fødevaretilsætningsstoffer samt godkendelse af krav til renhed og identitet for advantam (E 969) ved ændring af forordning (EU) nr. 231/2012 (komité-sag)**

#### **KOM-dokument foreligger ikke**

#### **Resumé**

*Kommissionen har fremsat forslag til godkendelse af advantam (E 969) som sødestof til en række fødevarer. Forslaget indeholder også forslag til godkendelse af renhedskriterier for stoffet. Der er ikke sundhedsmæssige betænkeligheder ved forslaget. Forslaget er i overensstemmelse med øvrige kriterier i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1333/2008 af 16. december 2008 om fødevaretilsætningsstoffer om, at der skal være teknologisk begrundelse for anvendelsen, og at anvendelsen ikke må vildlede forbrugeren. En vedtagelse af forslaget vurderes at betyde et uændret beskyttelsesniveau i Danmark og resten af EU. Forslaget forventes sat til afstemning den 20. februar 2014. Regeringen kan støtte forslaget.*

#### **Baggrund**

Kommissionen har fremsendt forslag til ændring af bilag II til forordning (EF) nr. 1333/2008 om fødevaretilsætningsstoffer, som følge af en ansøgning om godkendelse af det nye tilsætningsstof advantam (E 969).

Forslaget er fremsat med hjemmel i artikel 10, stk. 3, artikel 14 og artikel 30, stk. 5 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1333/2008 af 16. december 2008 om fødevaretilsætningsstoffer samt med hjemmel i artikel 7, stk. 5 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1331/2008 af 16. december 2008 om en fælles godkendelsesprocedure for fødevaretilsætningsstoffer, fødevareenzymmer og fødevarearomaer.

Forslaget skal behandles i en forskriftkomitéprocedure med kontrol i Den Stående Komité 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 Komité 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 måneder. Kommissionen vedtager forslaget, såfremt Rådet og Europa-Parlamentet tilslutter sig forslaget eller ikke har udtalt sig inden for tidsfristen.

Såfremt forslaget vedtages, vil godkendelsen af advantam (E 969) finde anvendelse 20. dagen efter offentliggørelsen.

### **Nærhedsprincippet**

Forslaget vurderes at være i overensstemmelse med nærhedsprincippet, idet der er tale om gennemførelsesbestemmelser til en allerede gældende retsakt.

### **Formål og indhold**

Forslaget vedrører godkendelse af det nye tilsætningsstof advantam (E 969) i en række fødevarer som en ændring af EU-listen over tilladte tilsætningsstoffer. Advantam skal anvendes som intenst sødestof (et sødestof der søder meget mere end sukker) i de fødevarer, hvor intense sødestoffer allerede er godkendt. Stoffet giver mulighed for at fremstille fødevarer med reduceret kalorieindhold. Ved at godkende endnu et intenst sødestof kan man sprede anvendelsen og dermed indtaget af hvert enkelt sødestof.

Forslaget indeholder derudover krav til renhed og identitet for advantam (E 969). Kommissionen finder, at anvendelsen af stoffet er i overensstemmelse med kriterierne fastsat i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1333/2008 af 16. december 2008 om fødevarerilsætningsstoffer, som er:

- at de skal være sundhedsmæssigt forsvarlige,
- at der er en teknologisk begrundelse, samt
- at anvendelsen ikke vildleder forbrugerne.

Såfremt forslaget vedtages, vil godkendelsen af advantam (E 969) som overfladebehandlingsmiddel til faste kosttilskud finde anvendelse 20. dagen efter offentliggørelsen.

### **Udtalelser**

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

### **Gældende dansk ret**

Fødevarerilsætningsstoffer reguleres af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1333/2008 om fødevarerilsætningsstoffer.

I medfør af forordningen er der vedtaget en EU-liste over godkendte tilsætningsstoffer og deres anvendelsesbetingelser (bilag II). EU-listen for tilsætningsstoffer (bilag II) fandt anvendelse fra 1. juni 2013.

### **Konsekvenser**

Forslaget har ingen lovgivningsmæssige og statsfinansielle konsekvenser. Forslaget vurderes heller ikke at have administrative, samfundsøkonomiske eller erhvervs-mæssige konsekvenser.

Den Europæiske Fødevarsikkerhedsautoritet (EFSA) har i juli 2013 vurderet advantam (E 969) som sødestof og fastsat en ADI-værdi (Acceptabelt Dagligt Indtag) på 5 mg/kg legemsvægt per dag. Ved den foreslåede anvendelse af sødestoffer er der ikke risiko for, at forbrugerne overskrider ADI.

DTU Fødevarerinstitutionen har ingen sundhedsmæssige betænkeligheder ved anvendelsen og tilslutter sig den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet (EFSA) konklusioner.

En vedtagelse af forslaget skønnes samlet set at betyde et uændret beskyttelsesniveau i Danmark og resten af EU.

### **Høring**

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

Biodynamisk forbrugersammenslutning mener, at stoffet minder meget om det allerede godkendte sødestof, aspartam, og at stoffet dermed er kræftfremkaldende og kilde til phenylalanin, som er farligt for brugere med phenylketonuri (PKU).

DI Fødevarer bakker op om brugen af advantam som sødestof, herunder også til finere bagværk til særlig ernæring.

### **Regeringens foreløbige generelle holdning**

Det er regeringens generelle holdning, at det er vigtigt at sikre harmoniserede regler for tilsætningsstoffer, der kan anvendes i fødevarer, og at godkendelsen og anvendelsen af tilsætningsstoffer sker ud fra Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1333/2008 af 16. december 2008 om fødevarer tilsætningsstoffer kriterier:

- at anvendelsen er sundhedsmæssigt forsvarlig,
- at der er et teknologisk behov for anvendelsen, samt
- at anvendelsen ikke vildleder forbrugerne.

Disse kriterier vurderes at være opfyldt for det pågældende tilsætningsstof, og regeringen kan på den baggrund støtte forslaget.

Med hensyn til høringssvaret fra Biodynamisk Forbrugersammenslutning har den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet (EFSA) senest i 2013 fastslået, at aspartam ikke er kræftfremkaldende. Derudover har både den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet og DTU Fødevarerinstitutionen vurderet, at bidraget af phenylalanin fra advantam er så begrænset, at det ikke er nødvendigt at mærke det af hensyn til personer med phenylketonuri (PKU). PKU er en defekt hos visse personer, der betyder, at de ikke kan nedbryde aminosyren phenylalanin.

### **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.