



Folketingets Miljø- og Fødevareudvalg

Den 13. juni 2016  
Sagsnummer: 2016-221

./.

Vedlagt fremsendes til udvalgets orientering grundnotat om forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af UV-behandlet mælk som en ny fødevaringrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 (komitésag).

Forslaget forventes sat til afstemning på mødet i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Foder og Fødevarer (SCoPAFF) den 21. juni 2016.

Forslaget vurderes ikke at påvirke beskyttelsesniveauet i Danmark.

Regeringen kan støtte forslaget.

Med venlig hilsen

Tea Risom



## GRUNDNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

**om forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af UV-behandlet mælk som en ny fødevaringrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 (komitésag)**

**KOM-dokument foreligger ikke**

### **Resumé**

*Kommissionen har fremsat forslag om tilladelse til virksomheden Dairy Crest Ltd, Storbritannien, til markedsføring af UV-behandlet mælk som en ny fødevaringrediens (komitésag). Ifølge Kommissionens forslag godkendes UV-behandlet mælk under forudsætning af overholdelse af de i forslaget nævnte grænseværdier for indhold af D-vitamin. UV-behandlet mælk er komælk der under pasteuriseringen bliver behandlet med UV-stråler, hvilket resulterer i et øget indhold af D-vitamin i mælken. Den kompetente irske fødevarermyndighed er den 10. januar 2013 kommet med en positiv udtalelse om sikkerheden af UV-behandlet mælk til det ønskede formål som led i godkendelsen af novel food produkter i henhold til forordning (EU) 258/97. Der er efterfølgende kommet bemærkninger fra andre medlemsstater, hvorfor Kommissionen har bedt Den Europæiske Fødevarsikkerhedsautoritet (EFSA) om en udtalelse. EFSA har i sin udtalelse af 10. december 2015 fremført, at UV-behandlet mælk med øget indhold af D-vitaminer er sikkert at anvende under de anførte betingelser. Godkendelsen til markedsføring vil omfatte det specifikke produkt fra Dairy Crest Ltd, Storbritannien. Forslaget vurderes ikke at påvirke beskyttelsesniveauet i Danmark. Regeringen kan støtte forslaget. Forslaget forventes sat til afstemning på mødet i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Foder og Fødevarer (SCoPAFF) den 21. juni 2016.*

### **Baggrund**

Kommissionen har fremsat forslag til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af UV-behandlet mælk fra virksomheden Dairy Crest Ltd, Storbritannien, som en ny fødevaringrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 af 27. januar 1997 om nye levnedsmidler og nye levnedsmiddelingsredienser (novel food forordningen).

Forslaget er fremsat med hjemmel i artikel 7 i novel food forordningen. 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 Planter, Dyr, Foder og Fødevarer (SCoPAFF).

Forslaget behandles i en undersøgelsesprocedure i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Foder og Fødevarer (SCoPAFF). 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 appeludvalget. Afgives der ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal, kan

Kommissionen indenfor to måneder forelægge komitéen et ændret forslag eller indenfor en måned forelægge forslaget for appeludvalget.

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

Forslaget forventes sat til afstemning på mødet i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Foder og Fødevarer (SCoPAFF) den 21. juni 2016.

### **Formål og indhold**

Virksomheden Dairy Crest Ltd, Storbritannien, indgav den 26. september 2012 en ansøgning til de kompetente myndigheder i Irland om godkendelse af UV-behandlet mælk som en ny fødevaringrediens.

Formålet med behandlingen er fødevarsikkerhedsmæssigt. Ved UV-behandling af mælk øges mælkens holdbarhed og D-vitaminindhold. Mælken ønskes markedsført til alle aldersgrupper på nær spædbørn (0-1 år).

I det foreliggende forslag lægger Kommissionen op til, at UV-behandlet mælk kan markedsføres på samme måde som ikke UV-behandlet mælk, det skal blot mærkes "UV-behandlet", samt, ved et højt indhold af D-vitamin, "indeholder vitamin D fremkommet ved UV-behandling" eller "mælk indeholdende vitamin D som resultat af UV-behandling". Produktet skal leve op til specifikationerne beskrevet i bilaget til beslutningen. Godkendelsen til markedsføring vil omfatte det specifikke produkt fra virksomheden Dairy Crest Ltd, Storbritannien.

De kompetente irske myndigheder afgav den 10. januar 2013 den første vurderingsrapport, som konkluderede, at ansøgeren Dairy Crest Ltd havde leveret tilstrækkelig dokumentation for, at UV-behandlet mælk lever op til godkendelseskravene i novel food forordningen, og dermed ikke vil udgøre nogen sundhedsmæssig risiko, hvis det anvendes til de ansøgte formål.

Kommissionen fremsendte de irske myndigheders første vurderingsrapport til medlemsstaterne den 16. januar 2013. Inden for 60-dages-perioden for kommentarer blev der indsendt begrundede indsigelser mod markedsføringen fra andre medlemsstater, vedrørende blandt andet specifikationerne for produktet samt behov for nærmere vurdering af sikkerheden, herunder indholdet af D-vitamin, hvorfor Kommissionen bad Den Europæiske Fødevarsikkerhedsautoritet (EFSA) om en udtalelse.

EFSA har i sin udtalelse af 10. december 2015 konkluderet, at UV-behandlet mælk er sikkert at anvende til de ansøgte formål.

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

### **Europa-Parlamentets udtalelser**

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslaget.

### **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.

## **Gældende dansk ret**

Reglerne i novel food forordningen 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 ingen væsentlige statsfinansielle eller administrative konsekvenser for det offentlige eller for EU's budget. Forslaget skønnes heller ikke at have væsentlige samfundsøkonomiske konsekvenser. Ligeledes medfører forslaget ingen nævneværdige administrative konsekvenser for erhvervslivet.

Vurderingen i forbindelse med novel food godkendelser omhandler, jævnfør novel food forordningen, sikkerheden af produktet og ikke, hvorvidt der er en gavnlig effekt heraf.

På baggrund af udtalelsen fra de irske myndigheder, samt supplerende udtalelser fra EFSA, vurderer Fødevarestyrelsen, at forslaget om tilladelse til markedsføring UV-behandlet mælk i de påtænkte mængder ikke vil påvirke beskyttelsesniveauet i Danmark.

Forslaget vurderes ikke at påvirke beskyttelsesniveauet i Danmark.

## **Høring**

Forslaget har været i høring på høringsportalen.

Biodynamisk forbrugerforening har fremsendt høringssvar, hvor hovedbudskabet er, at UV-behandlet mælk har en ringere ernæringsmæssig kvalitet end ikke UV-behandlet mælk.

Dansk Industri - Fødevarer støtter forslaget.

## **Generelle forventninger til andre landes holdninger**

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

## **Regeringens generelle holdning**

Nye fødevarer og fødevarer ingredienser skal i henhold til reglerne om nye fødevarer (novel food) 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 de irske myndigheder og EFSA konkluderer, at produktet er sikkerhedsmæssigt acceptabelt.

Regeringen kan på den baggrund støtte forslaget.

## **Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg**

Forslaget har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.