



Miljø- og  
Fødevareministeriet

Folketingets Miljø- og Fødevareudvalg  
Christiansborg  
1240 København K

Den 28. januar 2019

Miljø- og fødevareministerens besvarelse af spørgsmål nr. 399 (MOF alm. del) stillet den 3. januar 2019 efter ønske fra Rasmus Vestergaard Madsen (EL).

### Spørgsmål nr. 399

Vil ministeren kommentere pressemeddelelsen "Animal feed throughout Europe contaminated with unauthorised genetically modified bacteria from nutritional additives" fra foodwatch, som senest er opdateret den 5. december 2018, jf. <https://www.foodwatch.org/en/press/animal-feed-throughout-europe-contaminated-with-unauthorised-genetically-modified-bacteria-from-nutritional-additives/>, og oplyse, hvor meget der er solgt i Danmark, og om Fødevarestyrelsen har haft kendskab hertil?

### Svar

Jeg har forelagt spørgsmålet for Fødevarestyrelsen, som oplyser at:

"Sagen drejer sig om mikrobielt fremstillede vitamin B2-produkter, som er tilladt at bruge som tilsætningsstoffer til foder i EU og har været markedsført i mange år. Vitaminprodukterne fremstilles ved hjælp af forskellige genmodificerede bakteriestammer i lukkede tanksystemer. De færdige vitaminprodukter må ifølge GMO-reglerne ikke indeholde rester af den genmodificerede bakterie, idet EU håndhæver nultolerance over for selv meget små indhold af ikke-godkendt GM materiale i foder. Ifølge EU's regler om fodertilsætningsstoffer bliver vitaminprodukterne i disse år risikovurderet og godkendt på basis af forskellige virksomheders ansøgninger med henblik på at få den generelle tidsbegrænsede tilladelse erstattet med produkt-specifikke godkendelser.

Foodwatch oplyser i pressemeddelelsen, at de er af den opfattelse, at EU-Kommissionen ikke i tilstrækkelig grad har grebet ind over for markedsføringen af sådanne vitamin B2-produkter i tilfælde af fund af ulovligt indhold af materiale fra genetisk modificerede, antibiotika-resistente bakterier i det færdige produkt, hvor der kunne være risiko for spredning af antibiotikaresistens til dyr, mennesker og miljø.

I pressemeddelelsen refereres til en udtalelse fra marts 2018 fra Den Europæiske Fødevaresikkerhedsautoritet (EFSA), som er udarbejdet i forbindelse med en ansøgning om revurdering af et af de eksisterende vitamin B2-produkter. EFSA har her vurderet, at ansøger ikke på tilfredsstillende vis har dokumenteret, at tilsætningsstoffet er sikkert at anvende, idet der er konstateret et restindhold af materiale fra den antibiotikaresistente bakteriestamme i nogle af de indsendte referenceprøver. EU-kommissionen har derfor afvist at godkende vitaminproduktet og fastsat frister for tilbagetrækning af eksisterende lagre fra markedet, således at vitaminet og foder,

hvor det indgår, er helt fjernet fra markedet per 10. juli 2019. Indførelsen af fristerne begrundes med, at et øjeblikkeligt stop for markedsføring af produktet ville have konsekvenser for markedet, idet der vil opstå mangel på vitamin B2, hvilket kunne have negative effekter på dyrenes sundhed som følge af underforsyning med vitaminet.

Pressemeddelelsen omtaler desuden to kontrolsager i EU's hurtig-varslingssystem (RASFF) i 2014 og én sag i 2018 vedrørende fund af DNA fra de genetisk modificerede produktionsstammer i vitamin B2-produkter til foderbrug, som var importeret til EU fra Kina. I alle sagerne er de forurenede partier af vitaminet erklæret ulovlige med henvisning til EU's multolerance over for ikke-EU-godkendte GMO'er.

Fødevarestyrelsen var involveret i den ene af RASFF-sagerne i 2014, hvor en dansk virksomhed havde modtaget ca. 1 ton foderblanding, hvori det forurenede vitamin indgik i en lav koncentration. På baggrund af de oplysninger, der var i sagen, frigav Fødevarestyrelsen foderet til salg, da indholdet af DNA fra mikroorganismen var så lavt, at det ikke ville kunne måles og vurderingen derfor var, at det ikke udgjorde nogen risiko.

RASFF-sagen fra 2018 vedrører samme type vitamin B2 (samme bakteriestamme), som EFSA har forholdt sig til i sin revurdering fra marts 2018. Der er dog tale om to forskellige producenter. Man valgte her at iværksætte øjeblikkelig tilbagetrækning fra markedet fremfor at følge fristerne for udfasning af vitaminerne fra markedet, som fastsat i beslutningen om afvisning af godkendelsen.

RASFF-sagen fra 2018 er ikke afsluttet, idet medlemsstaterne i øjeblikket er i gang med at tilbagekalde det forurenede parti af vitaminet, samt forblandinger og foderblandinger, hvori vitaminet indgår. Danmark er omfattet af sagen, idet danske minkfarme har modtaget i alt 450 kg fuldfoder med indhold af forurenede vitamin B2. Omkring halvdelen af foderet er blevet ædt af dyrene, mens resten er blevet destrueret eller returneret til den hollandske producent.

Det er Fødevarestyrelsens vurdering, at EU-Kommissionen både i godkendelsessagen og i kontrolsagerne har handlet effektivt og på betryggende vis i forhold til at forhindre markedsføring af de ulovlige produkter under hensyntagen til dyresundheden. De fastsatte frister for udfasning af vitaminet er efter styrelsens opfattelse passende i forhold til at sikre, at der ikke opstår mangelsituationer, som kunne have negative effekter på dyrenes sundhed.”

Jakob Ellemann-Jensen

/

Annelise Fenger