



Til Fødevarestyrelsens høringsparter

J.nr. 2024-29-22-04988

Ref. ANG

Dato: 26-09-2024

Høring af forslag om ændringer af anvendelsesbetingelser for johannesbrødkernemel (E 410), guar gummi (E 412), arabisk gummi (E 414), xanthangummi (E 415), pectiner (E 440) og stivelsenatriumoctenylsuccinat (E1450).

I henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1333/2008 om fødevaretilsætningsstoffer og Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 213/2012 om specifikationer for fødevaretilsætningsstoffer, er der i forbindelse med re-evaluering af stofferne udarbejdet et forslag om ændringer af anvendelsesbetingelser for johannesbrødkernemel (E 410), guar gummi (E 412), arabisk gummi (E 414), xanthangummi (E 415), pectiner (E 440) og stivelsenatriumoctenylsuccinat (E1450).

Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har revurderet johannesbrødgummi (E 410) som fødevaretilsætningsstof og konkluderede, at der ikke var behov for en numerisk ADI, og at der ikke ville være nogen sundhedsmæssige betænkeligheder ved de godkendte anvendelser. Imidlertid konkluderede EFSA, at der ikke er vist sikker anvendelse af E 410 i fødevarekategorierne 13.1.5.1 (Diætpræparater til særlige medicinske formål til spædbørn og specialmodermælkserstatninger og -tilskudsblandinger) og 13.1.5.2. (Diætpræparater til særlige medicinske formål til babyer og småbørn, jf. definitionerne i direktiv 1999/21/EF) i forhold til spædbørn under 16 uger. Det er derfor hensigtsmæssigt at revidere betingelserne for brug af johannesbrødgummi (E 410) i fødevarekategorierne 13.1.5.1 og 13.1.5.2.

Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har revurderet guar gummi (E 412) som fødevaretilsætningsstof og konkluderede, at der ikke var behov for en numerisk ADI, og at der ikke ville være nogen sundhedsmæssige betænkeligheder ved de godkendte anvendelser. Imidlertid konkluderede EFSA, at der ikke er vist sikker anvendelse af E 412 i fødevarekategorierne 13.1.1 (Modermælkserstatninger som defineret i Kommissionens direktiv 2006/141/EF (1)), 13.1.5.1 (Diætpræparater til særlige medicinske formål til spædbørn og specialmodermælkserstatninger og -tilskudsblandinger) og 13.1.5.2. (Diætpræparater til særlige medicinske formål til babyer og småbørn, jf. definitionerne i direktiv 1999/21/EF) i forhold til småbørn og spædbørn under 16 uger. Det er derfor hensigtsmæssigt at fjerne tilladelser for E 412 i disse fødevarekategorier.

Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har revurderet arabisk gummi (E 414) som fødevaretilsætningsstof og konkluderede, at der ikke var behov for en numerisk ADI, og at der ikke ville være nogen sundhedsmæssige betænkeligheder ved de godkendte anvendelser. Der ses heller ikke sundhedsmæssige betænkeligheder ved stoffets anvendelse til spædbørnsmad.

Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har revurderet xanthangummi (E 415) som fødevaretilsætningsstof og konkluderede, at der ikke var behov for en numerisk ADI, og at der ikke

ville være nogen sundhedsmæssige betænkeligheder ved de godkendte anvendelser. Der ses heller ikke sundhedsmæssige betænkeligheder ved stoffets anvendelse til spædbørnsmad.

Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har revurderet pectiner (E 440) som fødevareretilsætningsstof i fødevarer og konkluderede, at der ikke var behov for en numerisk ADI, og at der ikke ville være nogen sundhedsmæssige betænkeligheder ved de godkendte anvendelser. Imidlertid konkluderede EFSA, at der ikke er vist sikker anvendelse af E 440 i fødevarekategorierne 13.1.5.1 (Diætpræparater til særlige medicinske formål til spædbørn og specialmodermælks-erstatninger og -tilskudsblandinger) og 13.1.5.2. (Diætpræparater til særlige medicinske formål til babyer og småbørn, jf. definitionerne i direktiv 1999/21/EF) i forhold til spædbørn under 16 uger. Det er derfor hensigtsmæssigt at revidere betingelserne for brug af E 440 i fødevarekategorierne 13.1.5.1 og 13.1.5.2.

Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har revurderet stofferne oxideret stivelse (E 1404), monostivelsesphosphat (E 1410), distivelsesphosphat (E 1412), fosfateret distivelsesphosphat (E 1413), acetyleret distivelsesphosphat (E 1414), acetyleret stivelse (E 1420), acetyleret distivelsesadipat (E 1422), hydroxypropylstivelse (E 1440), hydroxypropyldistivelsesphosphat (E 1442), stivelse natriumoctenylsuccinat (E 1450 stivelse), E 1451) og stivelse aluminium octenyl succinat (E 1452) som fødevareretilsætningsstoffer og konkluderede, at der ikke var behov for en numerisk ADI, og at der ikke ville være nogen sundhedsmæssige betænkeligheder ved de godkendte anvendelser. Det er dog nødvendigt at revidere betingelserne for anvendelse af stivelsenatriumoctenylsuccinat (E 1450) i fødevarekategori 13.1.5.1 og 13.1.5.2.

Forslaget ændrer ligeledes stoffernes specifikationer og renhedskriterier.

Forslaget forventes at komme til afstemning i den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder (SCoPAFF) den 20. november 2024.

Fødevarerestyrelsen skal bede om eventuelle bemærkninger og kommentarer til forslaget **senest torsdag d. 10. oktober 2024 kl. 12 pr. e-mail til ang@fvst.dk**.

Med venlig hilsen

Annette Grossmann

Om høringsfrister

Fødevarerestyrelsen gør opmærksom på, at de fastlagte procedurer for forslag til behandling i Kommissionens komitéer (komité-sager) normalt gør det nødvendigt at fastsætte meget stramme tidsfrister for afgivelse af høringssvar.

Forslag til afstemning i komiteprocedur kan ifølge forretningsordenen for den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder (SCoPAFF) – påregnes fremsendt fra Kommissionen to uger før afstemningen. På væsentlige sager skal der fremsendes grundnotat til Folketingets Europaudvalg senest 8 dage forud for afstemningen.

Udarbejdelse og behandling af notater til godkendelse i regeringen inden for disse frister gør det nødvendigt for Fødevarestyrelsen at fastsætte meget korte høringsfrister for at høringsvarene herefter kan indgå i behandlingen af sagen.

Ofte vil fristen være maksimalt 2 arbejdsdage til afgivelse af hørings svar. Fødevarestyrelsen gør sit yderste for at give høringsparterne så lang høringsfrist som muligt inden for de givne rammer.