

Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

Den 4. april 2003

ACD/DLW, F.dir. – LFA, dept.

FVM 041

MODTAGET I UDENRIGSMINISTERIET/EU-SEKRETARIATET

DEN 7 april 2003

NOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

om tilladelse til markedsføring af nonisaft (saft af frugten *Morinda citrifolia* L.) som et nyt levnedsmiddel eller en ny levnedsmiddelingrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) 258/97 (novel foods-forordningen).

SANCO/00921/2003rev2

Forslaget er sat til afstemning i Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed den 8. april 2003.

Forslaget behandles i en III a-procedure i Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed. Hvis der er kvalificeret flertal, udsteder Kommissionen beslutningen. Opnås der ikke kvalificeret flertal, forelægger Kommissionen sagen for Rådet, der kan vedtage forslaget uændret med kvalificeret flertal eller ændre det med enstemmighed. Handler Rådet ikke inden en frist på højst tre måneder, kan Kommissionen udstede beslutningen.

Morinda Inc. indgav den 25. april 2000 ansøgning til de belgiske myndigheder om godkendelse af "Tahitian Noni[®] juice" som et nyt levnedsmiddel.

Den Videnskabelige Komité for Levnedsmidler (SCF) blev i overensstemmelse med forordningens artikel 11 anmodet om en udtalelse. SCF afgav en udtalelse dateret 4. december 2001, hvoraf det fremgik, at produktet "Tahitian Noni[®] juice" er lige så sikkert som andre frugtsafter.

På denne baggrund har Kommissionen udarbejdet det foreliggende forslag til beslutning om tilladelse af produktet som et nyt levnedsmiddel eller ny levnedsmiddelingrediens. Produktet skal overholde produktspecifikationen, som fremgår af et bilag til forslaget. Forslaget giver tilladelse til markedsføring af nonisaft som et nyt levnedsmiddel og en ny levnedsmiddelingrediens, hvorved forslaget ikke retter sig mod det produkt, for hvilket der er foretaget en vurdering, men er en videregående tilladelse.

En vedtagelse af forslaget skønnes ikke at berøre beskyttelsesniveauet i Danmark.

Regeringen agter at stemme for forslaget under forudsætning af, at forslaget ændres, så det klart fremgår, at beslutningen er en tilladelse til markedsføring af "Tahitian Noni[®] juice".

Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri

Den 4. april 2003

ACD/DLW, F.dir. – LFA, dept.

FVM 041

AKTUELT NOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

om tilladelse til markedsføring af nonisaft (saft af frugten *Morinda citrifolia* L.) som et nyt levnedsmiddel eller en ny levnedsmiddelingrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) 258/97 (novel foods-forordningen).

SANCO/00921/2003rev2

Baggrund

Kommissionen har den 25. marts 2003 fremsendt udkast til Kommissionens beslutning om tilladelse til markedsføring af nonisaft som et nyt levnedsmiddel eller en ny levnedsmiddelingrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) 258/97.

Forslaget er fremsat med hjemmel i artikel 13 i forordning 258/97 om nye levnedsmidler og nye levnedsmiddelingredienser.

I henhold til artikel 7 i forordning 258/97 skal der træffes afgørelse om tilladelse til markedsføring efter proceduren i artikel 13, når der kræves yderligere vurdering eller er fremsat indsigelse mod en ansøgning om godkendelse som nyt levnedsmiddel. Afgørelsen træffes på grundlag af et forslag fra Kommissionen, som forelægges for Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed.

Forslaget behandles i en III a-procedure i Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed. Hvis der er kvalificeret flertal, udsteder Kommissionen beslutningen. Opnås der ikke kvalificeret flertal, forelægger Kommissionen sagen for Rådet, der kan vedtage forslaget uændret med kvalificeret flertal eller ændre det med enstemmighed. Handler Rådet ikke inden en frist på højst tre måneder, kan Kommissionen udstede beslutningen.

Forslaget er sat til afstemning i Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed den 8. april 2003.

Nærheds- og proportionalitetsprincippet

Der er ikke redegjort nærmere herfor, da der er tale om gennemførelsesforanstaltninger til en allerede vedtaget retsakt.

Formål og indhold

Morinda Inc. indgav den 25. april 2000 ansøgning til de belgiske myndigheder om godkendelse af "Tahitian Noni[®] juice" som et nyt levnedsmiddel.

Kommissionen videresendte den første vurderingsrapport, i hvilken konklusionen var, at en yderligere vurdering var påkrævet, den 18. september 2001, hvorefter medlemsstaterne inden for en frist på 60 dage kunne fremsætte bemærkninger eller begrundet indsigelse i forhold til ansøgningen.

Den Videnskabelige Komité for Levnedsmidler (SCF) blev i overensstemmelse med forordningens artikel 11 anmodet om en udtalelse. SCF afgav en udtalelse dateret 4. december 2001, hvoraf det fremgik, at produktet "Tahitian Noni[®] juice" er lige så sikkert som andre frugtsafter. Desuden fremgik det af udtalelsen, at der ikke foreligger dokumentation for, at produktet er sundhedsmæssigt bedre end andre frugtsafter.

På denne baggrund har Kommissionen udarbejdet det foreliggende forslag til beslutning om tilladelse af produktet som et nyt levnedsmiddel eller ny levnedsmiddelingrediens. Produktet skal overholde produktspecifikationen, som fremgår af et bilag til forslaget. Desuden fremgår det af forslaget, at betegnelsen "noni" eller "Morinda citrifolia" skal anføres på mærkningen af selve produktet eller i ingredienslisten for fødevarer, der indeholder det. I forslaget anføres det også, at der om produktet ikke må fremsættes sundhedsmæssige anprisninger, som ikke kan dokumenteres videnskabeligt, og som vil være i strid med gældende EF-bestemmelser eller nationale bestemmelser om anprisninger.

Udtalelser

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslaget.

Gældende dansk ret

Da forslaget er baseret på en forordning, vil en eventuel tilladelse til markedsføring være umiddelbart gældende. De enkelte beslutninger er rettet til bestemte virksomheder og umiddelbart gældende for disse.

Konsekvenser

En vedtagelse af forslaget skønnes ikke at berøre beskyttelsesniveauet i Danmark.

Forslaget har hverken lovgivningsmæssige, statsfinansielle eller samfundsøkonomiske konsekvenser.

Høring

Forslaget har været i høring i Det Rådgivende Fødevareudvalg, som ingen bemærkninger havde til forslaget.

