



Den 27. september 2024

FVM 382

GRUNDNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

om Kommissionens forslag om godkendelse af jern (III)-tyrosinchelat som fodertilsætningsstof til slagtefjerkræarter, fjerkræarter opdrættet til æglægning samt til kalkuner og mindre udbredte fjerkræarter opdrættet til avl (komitesag)

KOM-dokument foreligger ikke

Resumé

Kommissionen har fremsat forslag om godkendelse af jern (III)-tyrosinchelat som fodertilsætningsstof til slagtefjerkræarter, fjerkræarter opdrættet til æglægning samt til kalkuner og mindre udbredte fjerkræarter opdrættet til avl (komitésag). Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) har vurderet, at stoffet er sikkert for dyr, mennesker og miljø, når stoffet anvendes efter forskrifterne, herunder arbejdsmiljøkravene. En vedtagelse af forslaget skønnes at have en positiv virkning på beskyttelsesniveauet for mennesker i Danmark og EU. Regeringen kan på dette grundlag støtte forslaget. Forslaget forventes at blive sat til afstemning i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder (SCoPAFF) den 9.-10. oktober 2024.

Baggrund

Kommissionen har fremsat forslag om godkendelse af jern (III)-tyrosinchelat som fodertilsætningsstof til alle slagtefjerkræarter, alle fjerkræarter opdrættet til æglægning samt til kalkuner og mindre udbredte fjerkræarter opdrættet til avl.

Forslaget er fremsat med hjemmel i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) Nr. 1831/2003 af 22. september 2003 om fodertilsætningsstoffer, artikel 9, stk. 2.

Forslaget behandles i en undersøgelsesprocedure i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder (SCoPAFF), Dyreernæring. 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 inden for to måneder kan forelægge Komitéen et ændret forslag eller inden for en måned kan forelægge forslaget for appeludvalget. Afgives der ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal, kan Kommissionen vedtage forslaget/inden for to måneder forelægge komitéen et ændret forslag eller inden for 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.

Sagen forventes sat til afstemning på mødet i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder (SCoPAFF), Dyreernæring den 9.-10. oktober 2024.

Formål og indhold

Forslaget vedrører et fodertilsætningsstof, der godkendes til et bestemt anvendelsesformål og til bestemte dyrekategorier. Godkendelsesproceduren omfatter blandt andet en undersøgelse af stoffets identitet, virkningsmekanisme og sikkerhed i forhold til dyrs og menneskers sundhed. Endvidere må stoffet ikke have negativ effekt på miljøet. Stoffets effektivitet over for de pågældende dyrearter skal ligeledes være dokumenteret.

Kommissionens forslag vedrører godkendelse af et nyt tilsætningsstof i den funktionelle gruppe ”andre zootekniske tilsætningsstoffer” – jern (III)-tyrosinchelate – til slagtefjerkræarter, fjerkræarter opdrættet til æglægning samt til kalkuner og mindre udbredte fjerkræarter opdrættet til avl. Formålet med tilsætningsstoffet er at reducere forekomsten af *Campylobacter* spp. i fjerkræ ekskrementer, hvilket medfører en potentiel reduktion af *Campylobacter*-forurening på slagtekroppen. Det kan betyde, at risikoen for *campylobacter*-infektion hos mennesker reduceres.

Den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet (EFSA) har vurderet jern (III)-tyrosinchelate i forhold til dets sikkerhed og effektivitet. Der er overordnet set ikke sundhedsmæssige problemer ved anvendelsen af stoffet i de foreslåede mængder hverken for dyr eller mennesker. Ifølge EFSA vil jern (III)-tyrosinchelate kunne udgøre en risiko ved indånding, og det bør betragtes som hud-, øjen- og slimhindeirriterende. På grund af indholdet af nikkel bør tilsætningsstoffet også betragtes som hud- og luftvejs-sensibiliserende. EFSA vurderer, at jern (III)-tyrosinchelate udgør en risiko for brugerne ved indånding. Ved anvendelse af beskyttelsesudstyr forventes jern (III)-tyrosinchelate ikke at udgøre en arbejdsmiljørisiko. Kommissionen anbefaler derfor, at der tages forholdsregler ved kontakt med øjne og hud. De har valgt at indskrive krav om, at virksomheden iværksætter passende procedurer og foranstaltninger for at beskytte brugerne af stoffet. Desuden er der i henhold til forordning (EU) nr. 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer, (CLP-forordningen), krav om faremærkning af fodertilsætningsstoffer, der kan udgøre en risiko i forbindelse med brugen af dem. Dette krav om anvendelse af piktoگرامmer, som også stilles til kemikalier, fremgår af miljølovgivningen.

Kommissionen har desuden i godkendelsen sat grænser for urenhederne nikkel og lithium på henholdsvis maksimalt 20 mg nikkel/kg foder og maksimalt 50 mg lithium/kg foder. Dermed vurderes det, at disse to stoffer, selv ved den højeste dosis, som ansøger anbefaler anvendt, dvs. 200 mg/kg foder, ikke udgør en risiko for dyr eller for brugere.

EFSA vurderer, at jern (III)-tyrosinchelate er effektiv til at reducere forekomsten af *Campylobacter* spp. i fjerkræ ekskrementer.

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

Forslaget vil være direkte gældende i Danmark, og vil ikke medføre ændringer af lovgivningen i Danmark.

Konsekvenser

Forslaget har ingen lovgivningsmæssige og statsfinansielle konsekvenser. Forslaget vurderes heller ikke at have administrative eller samfundsøkonomiske konsekvenser. Forslaget skønnes endvidere ikke at have økonomiske konsekvenser for erhvervslivet.

Fødevarestyrelsen bemærker, at Kommissionen ikke har indsat en øvre grænse for indhold af fodertilsætningsstoffet i forslaget. Det skyldes, at EFSA har vurderet, at stoffet er sikkert, også ved den højeste dosis, som ansøger anbefaler anvendt, dvs. 200 mg/kg foder. Fødevarestyrelsen vil arbejde for, at denne maksimale anbefalede dosis angives i forordningen, så det er klart, hvilke betingelser EFSA har vurderet stoffet sikkert ved.

En vedtagelse af forslaget forventes at kunne hæve beskyttelsesniveauet for mennesker i Danmark og EU.

Høring

Sagen har været i høring på høringsportalen. Der er ikke indkommet bemærkninger.

Generelle forventninger til andre landes holdninger

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

Regeringens generelle holdning

Regeringen støtter generelt forslag om fodertilsætningsstoffer, der forbedrer dyrs og menneskers sundhed og forøger beskyttelsesniveauet. Regeringen lægger endvidere vægt på, at den af ansøger maksimale anbefalede dosis af fodertilsætningsstoffet i foder, angives i forordningen. Regeringen agter på denne baggrund at støtte forslaget.

Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg

Sagen har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.