

Protokoll

Fra møte i faggruppen for ernæring, dietetiske produkter, ny mat og allergi

Dato: 20.10.2015, kl. 10.00 - 15.00

Sted: Radisson Blu Hotel, Gardermoen

Møteleder: Per Ole Iversen

Deltakere

Fra faggruppen:

Per Ole Iversen (leder), Livar Frøyland, Kristin Holvik, Martinus Løvik, Tor A Strand og Grethe S Tell.

Fra sekretariatet til VKM: Bente Mangshou (ref.)

Meldt fravær: Margaretha Haugen og Arild Vakt skjold

1. Velkommen, fravær, habilitet og godtgjøring

Lederen ønsket velkommen til møtet. Ingen erklærte seg inhabile.

2. Godkjenning av møte-innkallelse og dagsorden

Møteinnkallelse og dagsorden ble godkjent.

3. Orientering fra møte i Hovedkomiteen

Nestleder i faggruppen orienterte om møtet i Hovedkomiteen 22. september 2015.

Protokoller fra dette møtet vil bli lagt ut på VKMs nettsider.

4. Rapport om kompetansebehov fra VKM

Det arbeides med en rapport om kunnskapsmangler og kompetansebehov som er avdekket i arbeid med risiko- og nytte- risikovurderinger i VKM. Faggruppeleder holder i arbeidet inn mot Hovedkomiteen, og tar med innspillene som kom fra faggruppen. Rapporten skal sluttbehandles på møte i Hovedkomiteen 4. desember. Faggruppen diskuterte i tillegg å forfatte en artikkel til et aktuelt tidsskrift om behov for krav til rapportering av negative

helseeffekter og bedre guidelines for hvordan dette skal gjennomføres og rapporteres i kliniske studier.

5. Saker som ble behandlet på møtet

Utkast til rapportene *Risk assessment of "other substances" - L-arginine and arginine alpha-ketoglutarat* og *Risk assessment of "other substances" - L-tryptophane* var sendt faggruppen i forkant for behandling og diskusjon på møtet. Hovedmomenter og diskusjonspunkter ble også presentert på møtet.

Risk assessment of "other substances" - L-arginine and arginine alpha-ketoglutarat

Faggruppen diskuterte utkast til rapport og hvilke doser som har vært studert i publisert vitenskapelig litteratur samt hvilke negative helseeffekter som har vært rapportert. Videre diskuterte faggruppen særlig behov for tidsbegrensninger i konklusjonene ettersom flere av de aktuelle stoffene kun har vært undersøkt i studier med kort varighet. Når det er relevant å vurdere tidsbegrensning i konklusjoner basert på humandata, skal det alltid gjøres et litteratursøk etter kroniske og subkroniske dyrestudier.

Faggruppen diskuterte også generelt bruk av dyrestudier i risikovurdering av proteinogene aminosyrer. De enkelte medlemmene sender inn sine detaljerte kommentarer og forslag til endringer. Rapporten vil bli sendt for ny behandling til faggruppen - enten i møte eller på mail, og skal deretter til refereegruppen før den sluttbehandles i faggruppen.

Risk assessment of "other substances" - L-tryptophane

Faggruppen diskuterte utkast til rapport og hvilke doser som har vært studert i publisert vitenskapelig litteratur samt hvilke negative helseeffekter som har vært rapportert. De enkelte medlemmene sender inn sine detaljerte kommentarer og forslag til endringer. Rapporten vil bli sendt for ny behandling til faggruppen - enten i møte eller på mail, og skal deretter til refereegruppen før den sluttbehandles i faggruppen.

Presentasjon av utkast til rapport Risk assessment of "other substances" - L-arginine and arginine alpha-ketoglutarat

Rapporten ble presentert og diskutert. På grunn av dårlig datagrunnlag fra få humanstudier ble det besluttet å gjøre et nytt litteratursøk etter dyremodellstudier for arginine alpha-ketoglutarat. Det kan eventuelt vurderes å lage to separate rapporter for disse to stoffene.

Rapporten vil bli justert i forhold til innspillene på møtet, deretter vil den bli sendt faggruppen for ny kommentering før den skal behandles i refereegruppen og endelig godkjennes i faggruppen.

6. Status for de øvrige stoffene som er til behandling i faggruppen

Konjugert linolsyre (CLA) og kreatin skal etter ny plan publiseres i neste bolk av "andre stoffer" i februar 2016 Disse risikovurderingene skal til ny vurdering i refereegruppen og sluttbehandling i faggruppen. For L-fenylalanin, DL-fenylalanin, L-glutamin og glutaminsyre er det gjort litteratursøk og arbeidet er godt i gang. Arbeidet med L-histidine skal startes opp i oktober. Utkast til disse rapportene må behandles i faggruppen før de skal til refereegruppen og deretter til sluttbehandling og endelig godkjenning i faggruppen.

7. Planer for de siste "andre stoffene" i 2015 og 2016

Faggruppen diskuterte fordeling av resten av stoffene mellom Faggruppen for ernæring, dietetiske produkter, ny mat og allergi og Faggruppen for tilsetningsstoffer, aroma, og matemballasje og kosmetikk samt innad i faggruppen. Det er mange stoffer som gjenstår, og det er ikke kapasitet i faggruppen til å få ferdig alle stoffene i 2016 uten å få tilført ekstern hjelp. Sekretariatet kontakter ekstern kompetanse for å få slutført alle stoffene innen utgangen av 2016.

8. Orientering fra sekretariatet

Det ble ikke tid til dette punktet på dagsorden.

9. Kort orientering om arbeid i Nasjonalt råd for ernæring

Det ble ikke tid til dette punktet på dagsorden.

10. Orientering fra EFSA 2nd Scientific Conference: Shaping the Future of Food Safety, Together

Det ble ikke tid til dette punktet på dagsorden.

11. Eventuelt

Ingen saker ble diskutert under dette punktet på dagsorden.

12. Nye møtedatoer

Neste møte i faggruppen skal være 15. desember 2015; kl 10.00 - 15.00. Sekretariatet sender ut forslag til møtedatoer for februar og april.