

Protokoll

Fra møte i faggruppen for tilsetningsstoffer, aroma, matemballasje og kosmetikk

Dato: 18.03.15, kl. 09.00-15.00

Sted: Hos VKM i Lovisenberggaten 8, Hjørnevillaen, møterom 2. etasje

Møteleder: Inger-Lise Steffensen

Deltakere

Fra Faggruppe 4: Inger-Lise Steffensen, Ellen Bruzell, Berit Brunstad Granum, Trine Husøy, Ragna Bogen Hetland, Jens Rohloff, Trude Wicklund

Ikke tilstede: Bente Brokstad Herlofson

Fra Mattilsynet: Para Ghildyal

Fra sekretariatet til VKM: Gro Haarklou Mathisen

1. Konstituering av møtet

Faggruppens leder ønsket velkommen til møtet i VKMs faggruppe for tilsetningsstoffer, aroma, matemballasje og kosmetikk (Faggruppe 4). Innkallelse og dagsorden for møtet ble godkjent uten endringer. Medlemmene fikk muntlig forespørsel om habilitet, og ingen erklærte å ha interesser som kan påvirke habiliteten i forhold til hva som skulle behandles på møtet.

2. Orientering fra møte i Hovedkomiteen

Faggruppelederen orienterte om aktuelle saker fra forrige møte i Hovedkomiteen.

3. Møter og annet av felles interesse

Det ble gitt en kort orientering fra møtet «Nye anvendelser av nanoteknologi, muligheter og trusler».

4. Risikovurdering fra EFSA

Det ble informert om at følgende rapport er på høring "Threshold of Toxicological Concern Approach: Conclusions and Recommendations of the EFSA/WHO Expert Workshop"

5. Nytt fra sekretariatet

Det ble informert om at VKMs nye strategi (for perioden 2015-2018) er ferdigstilt, og at de strategiske satsningsområdene er «bedre risikovurderinger, synliggjøre kunnskapsbehov, bedre dialog, VKM som attraktiv etat».

Det ble orientert om at det er startet opp et internt prosjekt om usikkerhet.

6. Saker som behandles på møtet

Andre stoffer – veiledende dokument

Det ble orientert om at det er lederne for faggruppene 4 og 7 som tar stilling til om det er behov for revisjon av det veiledende dokumentet.

«Andre stoffer» fase 3

Mattilsynet har bedt VKM om å risikovurdere «andre stoffer» på det norske markedet ut i fra oppgitte bruksdoser. Faggruppen har startet opp arbeidet med å risikovurdere L-karnitin, L-karnitin-L-tartrat, kolin, koenzym Q10, glukuronolakton, inositol, fosfatidylkolin, lecithin og taurin, og det er også gjort flere litteratursøk. Det foreløpige arbeidet ble gjennomgått og diskutert.

Beslutning

Alle forslag til revisjon av det veiledende dokumentet samles og sendes til lederne for faggruppene 4 og 7 slik at de kan ta stilling til disse. Det arbeides videre med å risikovurdere L-karnitin, L-karnitin-L-tartrat, koenzym Q10, glukuronolakton, inositol, lecithin (vil også inneholde kolin og fosfatidylkolin) og taurin, og fristen for å sende reviderte utkast til prosjektleder er 15. april. I forkant av dette skal alle utkast sendes til faggruppeleder og eventuelt et annet medlem av faggruppen for innspill.