

Protokoll

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

Dato: 12.05.11, kl. 10.00 – 15.30
Sted: Lovisenberggt. 8, Hjørnevillaen 2. etg.
Møteleder: Inger-Lise Steffensen

Deltakere:

Fra Faggruppen for tilsetningsstoffer, aroma, matemballasje og kosmetikk

Inger-Lise Steffensen (møteleder), Jan Alexander, Mona-Lise Binderup, Knut Helkås Dahl, Ragna Bogen Hetland, Trine Husøy, Jan Erik Paulsen og Tore Sanner

Forfall:

Berit Granum og Vibeke Thrane

Fra sekretariatet til VKM:

Tor Øystein Fotland (Ref.)

1 Velkommen, fravær, habilitet og godgjøring

Faggruppens leder, Inger-Lise Steffensen, ønsket velkommen til møtet i VKMs faggruppe for tilsetningsstoffer, aroma, matemballasje og kosmetikk (Faggruppe 4).

2 Godkjenning av møteinnkallelse og dagsorden

Innkallelse og dagsorden for møtet ble godkjent uten endringer. Protokollen fra forrige møte i Faggruppe 4, den 31. mars 2011 ble godkjent med et par redaksjonelle endringer og vil bli lagt ut på VKMs nettsider.

3 Saker fra møtet i Hovedkomiteen

VKMs Hovedkomité avholdt sitt forrige møte mandag 28. mars. Det ble orientert fra de viktigste sakene som ble diskutert på dette møtet i forbindelse med forrige møte i faggruppen. Faggruppen hadde til orientering fått tilsendt den endelige protokollen fra det forrige møtet i Hovedkomiteen sammen med de øvrige møtepapirene.

4 Saker som skal behandles på møtet

Prosessfremkalte kontaminanter

Risikovurdering av inntaket av furan hos den norske befolkningen (10/404)

Mattilsynet har bedt VKM om en risikovurdering av inntaket av furan hos den norske befolkningen. Bakgrunnen for oppdraget er at Mattilsynet tidligere har gjennomført en liten kartlegging av forekomsten av furan i matvarer på det norske markedet, og de ønsker nå en

nærmere vurdering av hvilken betydning inntak av furan kan ha for den norske befolkningens helse.

Oppdraget er forankret i Faggruppe 4, og det er etablert en felles *ad hoc*-gruppe med to medlemmer fra Faggruppe 4 og to fra Faggruppe 5. *Ad hoc*-gruppen har avholdt et møte, den 3. mai, siden forrige faggruppemøte. Faggruppens to representanter i *ad hoc*-gruppen og faggruppens koordinator orienterte om status for arbeidet og hvilke endringer som hadde blitt gjort i dokumentet siden faggruppens møte i mars. Faggruppen diskuterte dokumentet grundig på møtet, med hovedfokus på kapitlene "Hazard identification and characterisation" og "Dietary exposure to furan".

Vedtak

Faggruppen kom med innspill og kommentarer til det reviderte utkastet til vurdering fra *ad hoc*-gruppen. Det ble blant annet utarbeidet en foreløpig konklusjon til underkapitlet om gentoksisitet, og *ad hoc*-gruppen ble bedt om å omstrukturere underkapitlet om toksikokinetikk og metabolisme. Faggruppen kom videre med forslag til en mulig framgangsmøte og beskrivelse under kapitlet om kritisk effekt og dose respons. Inntaksberegningene for 6 måneder og 12 måneder gamle barn ble godkjent med noen små justeringer og tilføyelser fra Faggruppen.

Faggruppens koordinator orienterte om at sekretariatet for VKM vil be lederne av Faggruppe 4 og 5 om tilbakemeldinger på den videre framdriften med oppdraget. Dette med bakgrunn i at svarfristen på del 1 av oppdraget går ut 20. mai 2011 og at saken foreløpig ikke har vært diskutert i Faggruppe 5.

Kosmetikk

Register for bivirkninger ved bruk av kosmetiske produkter 2008-2010

Presentasjonen av Nasjonalt folkehelseinstituttets rapport "Register for bivirkninger ved bruk av kosmetiske produkter 2008-2010", som ble publisert i slutten av april 2011, måtte utgå ettersom en av faggruppens medlemmer meldte forfall til møtet. Saken vil bli satt opp igjen på et av faggruppemøtene til høsten.

Metodikk

EFSA draft Scientific opinion on genotoxicity testing strategies applicable to food and feed safety assessment

EFSA har nylig utarbeidet et utkast til en vitenskapelig vurdering av strategier for gentoksisitetstesting på mat- og fôrområdet (Draft Scientific opinion on genotoxicity strategies applicable to food and feed assessment). Dokumentet gir en oversikt over dagens status på fagfeltet og kommer med anbefalinger om ulike teststrategier med utgangspunkt i EFSA-panelenes behov for egnede data til risikovurderinger. EFSA's utkast til vurdering er for tiden ute på høring med kommentarfrist 31. mai 2011.

En av faggruppens medlemmer, som har vært med i EFSA's arbeidsgruppe som har utarbeidet dokumentet, orienterte om vurderingen på møtet. Faggruppen fikk en liten innføring i de viktigste konklusjonene i dokumentet, blant annet ble det orientert om ulike gentoksisitetstesters relevans og egnethet for bruk i EFSA's risikovurderinger.

5 Status for øvrige saker i faggruppen

Risikovurdering av vitamin A (retinol og retinyl estere) i kosmetiske produkter (10/405)

Mattilsynet har bedt VKM om en risikovurdering relatert til bruk av vitamin A (retinol og retinyl estere) i kosmetiske produkter. Bakgrunnen for oppdraget er at endringer i Legemiddelverkets praksis vedrørende klassifisering av legemidler gjør det nødvendig for Mattilsynet å se nærmere på bruken av farmakologisk aktive stoffer i næringsmidler og kosmetikk. Vitamin A (retinol og retinyl estere) benyttes i en rekke kosmetiske produkter, for eksempel antirynkekremer og andre hudkremer ment for å gi huden et yngre utseende. Norge har per i dag særnorske bruksbetingelser for bruk av vitamin A i denne produktgruppen. Maksimalt tillatt innhold av vitamin A i kosmetikk og kroppspfleieprodukter er 0,3% i form av retinol og 0,7% i form av retinyl palmitat. Kosmetiske produkter med et høyere innhold av vitamin A vil per i dag være forbudt solgt på det norske markedet.

For høyt inntak av vitamin A har vært satt i sammenheng med økt risiko for hypervitaminose A, retinolinuserte fødselsskader og osteoporose. I tillegg har det blitt diskutert om hyppig bruk av kosmetiske produkter med ingrediensene retinol og retinyl estere kan forårsake langtidseffekter i huden. Bruksbetingelsene i det nasjonale kosmetikkregelverket er basert på en vurdering av totalinntaket av vitamin A i den norske befolkningen fra Folkehelse/ULlevål Universitetssykehus i 1997. Denne vurderingen begynner imidlertid å bli utdatert og alle relevante endepunkter, som f.eks osteoporose, ble ikke vurdert den gangen.

VKM har oppnevnt en *ad hoc*-gruppe bestående av 4 medlemmer fra Faggruppe 4, en fra Faggruppen for ernæring, dietetiske produkter, ny mat og allergi (FG 7) og en hudlege (ekstern ekspertise) som skal jobbe med oppdraget.

Faggruppens koordinator orienterte om at *ad hoc*-gruppen avholdt sitt første møte den 8. april 2011. På dette møtet ble Mattilsynets bestilling, som lå ute på høring på Mattilsynets nettsider i slutten av mars, ferdigstilt, og denne er nå sendt over offisielt til VKM. *Ad hoc*-gruppen satte også opp en disposisjon og arbeidsfordeling for det videre arbeidet med vurderingen på oppstartsmøtet.

Nytte-risikovurdering av morsmelk (10/003)

Faggruppens koordinator orienterte kort om status for VKMs selvinitierte arbeid med en nytte-risikovurdering av morsmelk med fokus på ammeperiodens lengde. *Ad hoc*-gruppen har den siste tiden hatt hovedfokus på litteratursøk og valg av metode for eksponeringsberegninger. Det er tidligere besluttet at Faggruppe 4 vil få en bestilling for å komme med bidrag til vurderingen innenfor sitt ansvarsområde. *Ad hoc*-gruppen og dens koordinatorene i sekretariatet har påbegynt diskusjonen av hva som skal inngå i denne bestillingen, men forespørselen til Faggruppe 4 er neppe på plass før etter sommeren 2011.

6 Orientering fra Mattilsynet

Ingen aktuelle saker.

7 Møter og annet av felles interesse

ESCO WG on Non-Plastic Food Contact Materials, Paris 11-12. april 2011

Faggruppens koordinator orienterte kort fra det pågående arbeidet i EFSA's arbeidsgruppe for matkontaktmaterialer som ikke er av plast. Arbeidsgruppen avholdt sitt avsluttende møte i Paris den 11.-12. april, hvor de viktigste erfaringer og konklusjoner fra stakeholdermøtet i

Milano i mars ble diskutert og innlemmet i rapporten fra arbeidet. Rapporten, som forventes ferdigstilt i mai/juni 2011, inneholder blant annet forslag til risikovurderingsverktøy og tilnærminger for hvordan man skal prioritere hvilke stoffer som bør risikovurderes framover.

8 Nytt fra sekretariatet

Ny søknadsrunde for EFSA's paneler

Faggruppens koordinator orienterte om at EFSA nå søker eksperter med vitenskapelig bakgrunn innen områdene ernæring, toksikologi, dyrehelse, dyrevelferd, plantehelse, genmodifiserte organismer, kontaminanter, allergier og næringsmiddelhygiene til sine ti fagpaneler og vitenskapelige komité (Scientific Committee). Ekspertene oppnevnes for tre år av gangen og oppnevnes i kraft av sin egen fagkompetanse. De representerer ikke landet de kommer fra, sin arbeidsgiver eller andre interesser i arbeidet.

Fristen for å søke er 31. mai 2011, og VKM oppfordrer faggrupped medlemmene til å søke som ekspert til EFSA's paneler.

VKM's årsmelding

Sekretariatet for VKM har besluttet å utgi en årsmelding hver vår over de viktigste risikovurderinger og aktiviteter som ble gjennomført i fjoråret. Årsmeldingen for 2010 er nylig ferdigstilt og returnert fra trykken, og faggruppens medlemmer fikk utdelt et eksemplar hver på møtet.

Ny stilling i VKM-sekretariatet på eksponeringsberegninger

Faggruppens koordinator orienterte om at VKM-sekretariatet skal utvides med en egen stilling som skal ha ansvar for å gjennomføre eksponeringsberegninger til VKM's risikovurderinger. Intervjuene til stillingen er nylig gjennomført, og det arbeides for øyeblikket med å innstille egnede kandidater.

9 Eventuelt

10 Nye møtedatoer

Faggruppen fastsatte nye møtedatoer for andre halvår av 2011.

- Mandag 12. september, kl 09.00 – 15.00
- Torsdag 27. oktober, kl 10.00 – 15.30
- Torsdag 8. desember, kl 10.00 – 16.00 (møtet avsluttes med julemiddag)