

(2000/C 303 E/182)

SKRIFTLIG FORESPØRGSEL E-0231/00**af Nicole Thomas-Mauro (UEN) til Kommissionen**

(4. februar 2000)

Om: Hvidbog om levnedsmiddelsikkerhed

I hvidbogen om levnedsmiddelsikkerhed fastsættes det, at der skal oprettes et net af kontakter mellem den europæiske levnedsmiddelmyndighed og lignende organer, dvs. nationale organer og institutioner, der er ansvarlige for levnedsmiddelsikkerheden. Men hvorledes skal dette samarbejde fungere? Hvorledes stilles udtalelser fra nationale organer, hvis disse udtalelser er afvigende, og hvilken vægt har de?

Svar afgivet på Kommissionens vegne af David Byrne

(6. marts 2000)

Hvidbogen om fødevarerikkerhed⁽¹⁾, som Kommissionen vedtog den 12. januar 2000, indeholder en beskrivelse af den kommende fødevaremyndigheds opbygning og funktioner. Kommissionen har opfordret til, at kommentarer til hvidbogen meddeles inden udgangen af april 2000. I mellemtiden fortsætter overvejelserne med henblik på at finjustere begreberne i hvidbogen. Under alle omstændigheder skal Den Europæiske Fødevaremyndighed indgå i et tæt samarbejde med andre videnskabelige organer i medlemsstaterne og andre steder. Ved at håndhæve principperne om uafhængighed, ekspertise og åbenhed vil myndigheden efterhånden kunne skabe tillid og respekt og opnå anerkendelse som den mest autoritative rådgivnings- og informationskilde.

⁽¹⁾ KOM(1999) 719 endelig udg.

(2000/C 303 E/183)

SKRIFTLIG FORESPØRGSEL E-0232/00**af Nicole Thomas-Mauro (UEN) til Kommissionen**

(4. februar 2000)

Om: Hvidbog om fødevarerikkerhed

Hvorfor er hvidbogen så tilbageholdende i spørgsmålet om sundhedskrav sammenlignet med de nationale ordninger, der er mere fleksible, og hvorfor foreslår Kommissionen ikke en konsekvent ramme, der kan muliggøre en fornuftig anvendelse af sundhedskravene?

Svar afgivet på Kommissionens vegne af Erkki Liikanen

(9. marts 2000)

Rådets direktiv 79/112/EØF af 18. december 1978 om tilnærmelse af medlemsstaternes lovgivning om mærkning af og præsentationsmåder for levnedsmidler bestemt til den endelige forbruger samt om reklame for sådanne levnedsmidler⁽¹⁾ forbyder ved artikel 2 at tillægge et levnedsmiddel egenskaber til forebyggelse, behandling og helbredelse af en menneskelig sygdom eller give indtryk af sådanne egenskaber. Påstande vedrørende nedsættelse af risiko for sygdom hører under dette forbud.

Som det står anført i hvidbogen om fødevarerikkerhed⁽²⁾, mener Kommissionen, at der ikke foreligger grund til at ændre princippet i denne bestemmelse.

Som det er foreskrevet i hvidbogen, vil Kommissionen dog overveje, om der bør indføres særlige bestemmelser i EU-lovgivningen om ernæringsmæssige påstande og funktionelle påstande vedrørende de positive virkninger på visse normale kropsfunktioner. Det at fastsætte en konsekvent ramme for denne type påstande vil udgøre den første etape hen imod en generel forpligtelse til at tilvejebringe pålidelige, videnskabeligt begrundede og relevante forbrugeroplysninger for de pågældende produkter, således at forbrugerne kan træffe de valg, der er gavnlige for deres helbred og almindelige ve og vel.

⁽¹⁾ EFT L 33 af 8.2.1979. Direktivet er senest ændret ved direktiv 97/4/EF. EFT L 43 af 14.2.1997.

⁽²⁾ KOM(1999) 719 endelig udg.