

”Call for technical data”

EU-kommissionen publicerade den 11 april 2019 en så kallad ”call for data” på sin webbplats, gällande glutaminsyra (E 620), mononatriumglutamat (E 621), monokaliumglutamat (E 622), kalciumdiglutamat (E 623), monoammoniumglutamat (E 624) och magnesiumdiglutamat (E 625).

Med detta vill EU-kommissionen samla information om:

- Vilka mängder av E 620- 625 som används i de livsmedelskategorier där de är godkända.
- Tillsatsernas funktion och teknologiskt behov.
- Användning/användningsnivåer av glutaminsyra som näringsämne.
- Mängder av fri glutaminsyra och glutamater som finns naturligt i livsmedel.
- Specifik data om ingredienser som innehåller höga halter av glutaminsyra/glutamater som t.ex. jästextrakt, sojasås och proteinhydrolysat.
- Data/information om de lägsta möjliga gränserna för föroreningarna av toxiska ämnen i E 620, E 621, E 622, E 623, E 624 och E 625

Aktuellt dokument med alla detaljer hittar ni på EU-kommissionens webbplats om ”Re-evaluation”: [EU-kommissionens hemsida - Re-evaluation](#)

[Call for technical data on the permitted food additives glutamic acid \(E 620\), monosodium glutamate \(E 621\), monopotassium glutamate \(E 622\), calcium diglutamate \(E 623\), monoammonium glutamate \(E 624\) and magnesium diglutamate \(E 625\)](#)

Målgrupp

Insamlingen riktar sig till livsmedelsföretagare (användare av tillsatserna), tillverkare av tillsatserna, myndigheter och andra intressenter. I instruktionerna har kommissionen delat upp förfrågan under 6 rubriker. Under varje rubrik framgår vilka aktörer som förfrågan vänder sig till. Det framgår också vilken typ av data som efterfrågas. Under vissa avsnitt finns word-mallar eller excel-filer att fylla i.

Bakgrund och syfte med insamlingen

Enligt artikel 32 i förordning (EG) nr 1333/2008, så ska livsmedelstillsatser som har blivit godkända inom EU innan 20 januari 2009 genomgå en ny riskvärdering av Efsa. Programmet för denna riskvärdering är fastställt i förordning (EU) nr 257/2010.

Efsa har i utvärderingen av de aktuella tillsatserna (E 620-E 621) identifierat vissa problem som kräver en uppföljning. I dessa fall har Efsa kommit fram till att tillsatserna inte anses utgöra en akut hälsofara men att ytterligare data/information behövs.

Livsmedelsföretagen och andra intressenter ges nu möjlighet att visa att det finns ett intresse av att ha kvar godkännanden för dessa tillsatser samt bidra med information som Efsa behöver för att kunna slutföra sin riskvärdering.

När Efsa har gått igenom data, så *kan* godkännanden för dessa tillsatser dras tillbaka om det föreligger skäl för det.

Om livsmedelsföretagen inte inkommer med den begärda informationen (inom deadline), så kommer EU-kommissionen bedöma om godkännanden behöver dras tillbaka baserat på Efsas nuvarande yttrande. Samma sak gäller om den nya datan inte är tillräcklig för att Efsa ska kunna slutföra sin riskvärdering.

Var vänder man sig om man behöver hjälp?

Mer information hur man lämnar in begärda uppgifter och vart man vänder sig om man har frågor framgår av instruktionerna på EU-kommissionens hemsida (se länk ovan). Där finns bland annat kontaktuppgifter till ansvariga personer på kommissionen.