

for fællesmarkedets oprettelse eller funktion søges fjernet gennem vedtagelse af rådsdirektiver om harmonisering af medlemsstaternes nationale retsregler efter EF-traktatens art. 100, der sammen med art. 43 antages at give hjemmel for harmonisering af levnedsmiddelovgivningen. Udvalget har stillet supplerende spørgsmål til ministeren om disse forhold. Spørgsmålene samt ministerens besvarelser findes optrykt som bilag til betænkningen.

Specielt vedrørende den i § 14 hjemlede positivliste har ministeren oplyst, at Danmark som følge af medlemskabet af EF har forpligtet sig til pr. 1. juli 1973 at overholde bestemmelserne i rådsdirektiverne om farvestoffer, konserveringsstoffer og antioxidanter, dog således at de i overensstemmelse med direktiverne ændrede nationale bestemmelser finder anvendelse senest 1. juli 1974 på produkter, der handles i de nye medlemsstater.

Der er mellem ministeren og udvalget enighed om, at positivlisten nu gennemføres, således at der gives en overgangsperiode på op til et år, hvor levnedsmidler fortsat kan fremstilles eller importeres i overensstemmelse med de hidtil gældende bestemmelser om tilsætningsstoffer; levnedsmidler, der er lovligt fremstillet eller importeret inden for den nævnte periode, skal derudover lovligt kunne sælges i en yderligere periode på 1 år, således at positivlisten vil få fuld virkning efter udløbet af en almindelig overgangsperiode på op til to år fra 1. juli 1973.

EF-reglerne om farvestoffer, konserveringsstoffer og antioxidanter skal efterleves ved fremstilling og import af levnedsmidler fra 1. juli 1973, dog således at hidtil lovlige varer kan sælges indtil 1. juli 1974. For disse 3 tilsætningsstofgrupperes vedkommende må positivlistens afdeling B derfor tilsvarende sættes i kraft henholdsvis 1. juli 1973 og 1. juli 1974; bestemmelserne i gældende bekendtgørelser om anvendelse af disse tilsætningsstoffer i enkelte levnedsmidler, der stemmer med EF-direktiverne, opretholdes indtil positivlistens almindelige ikrafttræden.

Der vil fortsat blive forhandlet med organisationerne vedrørende overgangsordningerne.

Udvalget har i et spørgsmål til ministeren

for forureningsbekæmpelse anmodet om en nærmere begrundelse for, at lovforslaget ikke finder anvendelse på tobak.

Ministeren har hertil svaret, at tobak, med undtagelse af skråtobak og lignende, ikke umiddelbart er omfattet af den definition af begrebet levnedsmidler, som lovforslaget arbejder med, og som, set i relation til det vareområde, lovforslaget i øvrigt angår, må anses for at være mest dækkende for området.

Endvidere anfører ministeren, at problemerne omkring tobaksnydelse også adskiller sig på anden måde fra problemerne vedrørende levnedsmidlerne, idet tobaksnydelsen i sig selv må antages at være sundhedsskadelig. Hertil kommer, at problemerne vedrørende nedsættelse af tobaksforbruget eller med hensyn til at ændre befolkningens tobaksvaner — som f. eks. eventuelle regler om eller forbud mod reklamer, regulering af salg af tobak til børn og unge, pålæggelse af yderligere afgifter m. v. — er væsensforskellige fra de problemer om levnedsmidler, som lovforslaget tilsigter at løse. Disse spørgsmål vedrører i hovedsagen foranstaltninger med henblik på at forbedre levnedsmidlernes kvalitet i ernærings- og sundhedsmæssig forstand.

Ministeren konkluderer, at det derfor må forekomme mindre rimeligt, om der i levnedsmiddeloven optages særlige regler om tobak, bortset fra reglerne om tilsætningsstoffer, jfr. § 14, stk. 7.

Udvalget finder, at der bør fastsættes nærmere regler om forurening som følge af tobaksrygning, herunder særligt om ikke-rygeres muligheder for at undgå den nævnte forurening.

Udvalget henstiller derfor til ministeren at drage omsorg herfor.

Vedrørende lovforslagets § 16 har ministeren over for udvalget oplyst, at reglerne om sammensætning af næringsstofpræparater vil blive udfærdiget efter nøje forhandling med de interesserede organisationer, herunder fabrikanter af sådanne produkter, de handlende og forbrugerne.

Vedrørende lovforslagets § 17 finder udvalget, at hvis der af sundhedshensyn påbydes generel tilsætning af f. eks. kalk eller vitaminer til et levnedsmiddel, skal der stadig åbnes mulighed for salg af det ikke-beregede levnedsmiddel ved angivelse af den