

Hamburg, 20 Mai 2010

## Stellungnahme zum rechtlichen Status von Transglutaminase

Wir, Ajinomoto Foods Europe SAS, möchten nach dem Beschluss des Europäischen Parlaments vom 19. Mai 2010 bezüglich Thrombin folgende Punkte betonen:

Es wurde bei der Europäischen Kommission beantragt, dass Thrombin -mit Fibrinogen-, eine Genehmigung als Lebensmittelzusatzstoff gemäß der EU-Verordnung 1333/2008 erhält. Gestern hat das Europäische Parlament beschlossen, Thrombin nicht als Lebensmittelzusatzstoff zuzulassen.

**Der Status von Transglutaminase, die in ACTIVA®-Präparaten verwendet wird, bleibt in der EU unverändert.  
Transglutaminase ist, gemäß der derzeitigen EU-Rechtsvorschriften über Lebensmittelenzyme (EU-Verordnung 1332/2008), ein Verarbeitungshilfsstoff.**

In Frankreich, das wie einige andere EU-Mitgliedstaaten derzeit eine nationale Enzymrichtlinie hat, ist Transglutaminase als Verarbeitungshilfsstoff in vielen verschiedenen Lebensmittelkategorien zugelassen.

Transglutaminase ist als sicheres Enzym für die Verwendung in Lebensmitteln in vielen anderen Ländern außerhalb der Europäischen Union genehmigt, so zum Beispiel u.a. in den USA, Kanada, Brasilien, Japan, Korea, China und Thailand. In den USA wird Transglutaminase als GRAS erachtet: Generally Recognized As Safe (Generell als sicher eingestuft)

In der EU kann Transglutaminase rechtlich wie andere Lebensmittelenzyme eingesetzt werden, die üblicherweise bei der Herstellung von Bier, Käse, Brot etc., verwendet werden.

AJINOMOTO FOODS EUROPE SAS Hamburg Branch



Takashi AMAGI  
Quality Assurance