

## **Vedr.: Fødevarestyrelsens høring vedr. Kommissionens forslag til Biotech Act**

Marine Ingredients Denmark takker indledningsvist Fødevarestyrelsen for fremsendelse af høring vedr. Kommissionens forslag til Biotech Act.

Marine Ingredients Denmark er brancheorganisationen for de danske producenter af fiskeprotein og fiskeolie, som er helt centrale foderingredienser til brug for foderblandinger til fiskeopdræt verden over.

Danmark er EU's største producent og blandt de førende aktører globalt.

Produktionen er baseret på akvatisk biomasse i form af proteinrige og kortlivede fiskearter som brisling, tobis og blåhvilling samt sidestrømme fra konsumfiskeindustrien. Afskær udgør 30% af det samlede råvaregrundlag og vi bidrager derved til den cirkulære økonomi og begrænser råvarespild.

Produktionen af fiskeprotein og fiskeolie er centralt placeret i den blå værdikæde fra fangst til foder og videre til produktionen af næringsrige fødevarer. Vores produkter bidrager til sundhed gennem et højt indhold af omega-3-fedtsyrer og en optimal aminosyresammensætning.

I 2025 købte branchen fisk for 1,46 mia. kr., svarende til 1/3 af værdien af alle danske landinger. 22 % af værdien af den samlede danske eksport af fiskeprodukter udgøres af fiskemel og -olie.

Vi hilser velkommen, at European Biotech Act har som mål at styrke innovation, strømline godkendelsesprocedurer og forkorte sagsbehandlingstider på tværs af sektorer, herunder fødevarer- og foderområdet.

Vi bemærker, at lovforslaget primært retter sig mod sundhedsbioteknologi, men indeholder væsentlige ændringer til General Food Law (178/2002) og EFSA-procedurer, som kan påvirke vores sektor indirekte, jf. Kommissionens forslag i Kapitel IX.

Det er derfor vigtigt, at implementeringen sikrer proportionalitet, forudsigelighed og ikke skaber øgede omkostninger for foder- og fødevarerproducenter, der benytter marine råvarer i deres produktion.

Ændringer i EFSA-krav, herunder dokumentationskrav, kan medføre behov for ekstern rådgivning, opdatering af dokumentationsprocedurer og kompetenceudvikling. Dertil kommer potentielle omkostninger ved nye digitale datakrav og IT-systemer.

For så vidt angår løbende omkostninger forventes især de mere detaljerede datakrav og dokumentationsprocesser i EFSA-sammenhæng at kunne medføre højere dokumentationsomkostninger, herunder indirekte omkostninger via leverandører og samarbejdspartnere. Samtidig vurderes det positivt, at forslaget kan bidrage til hurtigere risikovurderinger og godkendelsesprocedurer. Dette kan styrke innovation i foder- og fødevarerindustrien samt reducere tiden fra udvikling til markedsintroduktion.

Vi vurderer samlet, at European Biotech Act kan få en positiv betydning for innovation og effektivisering i foder- og fødevarekæden. Det forudsætter dog, at ændringer til General Food Law og EFSA-processerne gennemføres proportionalt og med særlig hensyntagen til sektorer, der ikke arbejder direkte med sundhedsbioteknologi, så unødvendige administrative byrder undgås.

