



Verslag van de vergadering van de EG-Commissiewerkgroep Additieven van 20 januari 2015 te Brussel

Commissie: Wim Debeuckelaere DG-Sanco
Jiri Sochor DG-Sanco
Rafael Perez-Berbejal DG Sanco
Andreia Alvarez-Porto DG-Sanco

Ned. delegatie: Corinne Sprong RIVM
Kees Planken VWS

**Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie**

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres

Rijnstraat 50
2515XP Den Haag
(Hoftoren)
T 070 340 7911
F 070 340 5554
www.rijksoverheid.nl

Dossierhouder

Kees Planken
k.planken@minvws.nl
T 070 340 7132

Ons kenmerk

Verslag CWG additieven d.d.
20 januari 2015

Secretariaat ROW

[dienstpostbusROW-
EU@minvws.nl](mailto:dienstpostbusROW-EU@minvws.nl)

www.row-minvws.nl

Samenvatting

De EG-Commissiewerkgroep Additieven heeft op 20 januari 2015 gesproken over een geconsolideerde versie van Annex II en Annex III van Verordening 1333/2008, toelatingen en uitbreidingen van toelatingen van additieven, de nieuwe indeling van voedselcategorie 17 en veranderingen in specificaties.

Geconsolideerde versie Annex II en Annex III

Er is een geconsolideerde versie beschikbaar in de food additives database waarin alle amendementen en correcties zijn verwerkt. Deze is niet rechtsgeldig. Voorlopig wordt de geconsolideerde versie niet omgezet naar een gecodificeerde versie. Er wordt wel gewerkt aan een update van de database. Door een van de lidstaten werd een verdere simplificatie van Annex II voorgesteld, waarbij voedselcategorieën worden samengevoegd. De lidstaten geven aan problemen te verwachten door het samenvoegen van de categorieën.

Toelatingen en uitbreiding van toelatingen.

Monoglyceriden van caprinezuur in vleesbereidingen

Dit betreft een aanvraag tot gebruik van monocaprine als conserveringsmiddel op kippenvlees. Monocaprine is een krachtige remmer van (psychrotrofe) pathogenen als Salmonella en Campylobacter. De vraag hier is: is het een additief of decontaminatiemiddel? Omdat er geen sprake is van een spoelstap en omdat monocaprine aanwezig blijft op het kippenvlees en daar ook werkzaam blijft is de Commissie van mening dat het hier om additievegebruik gaat. De Commissie geeft wel aan dat de producten dan geen vers vlees genoemd mogen worden, maar vleesbereiding. Een aantal lidstaten uiten hun zorgen over het effect van het toelaten op werken volgens HACCP. De Commissie gaat de bij de stakeholder navragen hoe gewaarborgd kan worden dat gebruik van monocaprine niet zal leiden tot verminderde hygiënepraktijken.

Kleurstoffen in aardappelproducten

Dit betreft het vervolg op een aanvraag voor het gebruik van E 101 (riboflavine), sulfiet ammonia caramel (E 150d), carotenen (E 160a), paprikaextract (E 160c) en titaniumoxide (E171) in aardappelproducten. De aanvrager vraagt voorlopig alleen een toepassing aan voor E 101 en E 160a. Op basis van de blootstellingsberekening voor deze additieven wordt geen nadelig effect op de volksgezondheid verwacht. De Commissie gaat verder met de aanvraag en streeft ernaar om hierover in de vergadering van het permanent comité op 14 april te stemmen.

Silica in rozemarijnextract

Dit betreft een aanvraag voor het gebruik van E 551 als antiklontermiddel in rozemarijnextract. Het voorkomt uitvlokken waardoor rozemarijnextract langer vloeibaar blijft. Het gevraagde maximumgehalte is vergelijkbaar met die van aroma's maar hoger dan die van andere additieven. De Commissie vraagt bij de aanvrager na waarom dit zo is. De berekende extra blootstelling aan silica heeft geen te verwachten gevolgen voor de volksgezondheid. De Commissie gaat verder met de aanvraag. De lidstaten kunnen via e-mail consultatie reageren op het voorstel.

Kleurstoffen in chocola

Dit betreft het vervolg op een aanvraag voor het gebruik van kleurstoffen in chocola in seizoenschokolade. De toepassing omvat zowel het gebruik ter decoratie met de zogenaamde transfersheets als het gebruik om chocola te kleuren in decoratieve chocola (bijvoorbeeld de roodgekleurde witte chocola in chocoladefiguren zoals een sinterklaas). In namaak-chocolade is het gebruik wel toegestaan, maar in echte chocolade niet. Volgens de aanvrager kan namaak-chocolade niet gebruikt worden voor deze toepassing omdat dit niet goed hecht aan echte chocolade.

Er is nu lijst opgesteld met aangevraagde kleurstoffen en indien van toepassing een voorstel voor een maximum limiet. Hierbij zijn ook kleurstoffen die nog door EFSA geherevalueerd moeten worden. Deze moeten voor het einde van 2015 gereed zijn. De Commissie geeft aan deze herevaluatie te wil afwachten. De vraag is nog steeds onder welke categorie deze gekleurde chocolade moet vallen: 5.1, 5.2 of 5.4 omdat het een decoratie betreft. De Commissie gaat met collega's die over de chocoladerichtlijn gaan praten of er eventuele wettelijke belemmeringen zijn voor classificatie in een van deze categorieën.

Additieven in kaviaaranalogen op basis van zeewier

Kaviaaranalogen op basis van zeewier zijn nu toegelaten volgens VO 738/2013. De aanvrager komt nu met een aanvraag voor het toepassen van additionele additieven en voor het verhogen van de maximaal toegestane gehalte van een aantal additieven. De lidstaten geven aan dat het niet helemaal duidelijk is waarom bepaalde additieven nodig zijn. De Commissie zal de aanvrager om verdere uitleg vragen.

Kaliumsorbaat in fruitsalade met siroop

Dit betreft een aanvraag voor het gebruik van kaliumsorbaat in fruitsalade met siroop. Door het gebruik van kaliumsorbaat wordt de bewaartijd substantieel verlengd. Een aantal lidstaten vragen zich af wat dit voor gevolgen heeft op de voedingswaarde en de textuur van de fruitsalade. De Commissie vraagt dit na bij de aanvrager.

Nieuwe indeling categorie 17.

In de vergadering is alleen gesproken over de nieuwe indeling van categorie 17 voedingssupplementen. Het gebruik van additieven in supplementen voor zuigelingen en jonge kinderen wordt in een volgende WGA besproken. Drie Europese belangenbehartigers van de supplementenindustrie hebben een presentatiegegeven over het gebruik van additieven in supplementen zoals verkocht vs additieven in supplementen zoals geconsumeerd. Dit betreft vooral supplementen waaraan water toegevoegd moet worden zoals poeders en bruistabletten. De industrie claimt dat de huidige levels van o.a. kleurstoffen en zoetstoffen te laag zijn voor het uiteindelijke product (supplement opgelost in water). De Commissie en diverse lidstaten hebben aangegeven dat alleen verder gegaan kan worden met de procedure indien de supplementenindustrie innamegegevens kan overleggen. Ook is er met de vertegenwoordigers van de supplementenindustrie gediscussieerd over de definities van o.a. siropen en kauwbare tabletten. Het concept voorstel zal in de volgende werkgroepvergadering worden besproken.

Veranderingen in specificaties

Specificaties ethyl lauroyl arginate, E 243

Dit betreft een voorstel van de aanvrager om de specificaties van E243 te veranderen. De Commissie vraagt bij de aanvrager na of er sprake is van onzuiverheden die niet in de specificaties staan. De lidstaten geven aan dat verdere vernauwing van de specificaties niet als doel mogen hebben het product van de aanvrager uniek te maken.