



> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

Verslag van de vergadering van de EG- Commissiewerkgroep Additieven van 9 juli 2015 te Brussel

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

**Ned.
delegatie:** Corinne Sprong RIVM

Samenvatting

De EG-Commissiewerkgroep Additieven heeft op 9 juli 2015 o.a. gesproken over interpretatiekwesties, nieuwe toelatingen en uitbreidingen van gebruik, veranderingen in specificaties en additieven in voedingssupplementen voor zuigelingen en jonge kinderen.

Veranderingen in specificaties

Specificaties E 464.

Dit betreft een aanvraag van de producent om de limiet van propyleen chloorhydrinen in E 464 te verhogen van 0.1 mg/kg naar 1 mg/kg. Deze limiet wordt ook door JECFA gehanteerd. EFSA heeft echter recent geconcludeerd dat er onvoldoende data beschikbaar zijn om een verhoging van de limiet te ondersteunen. Bovendien voldeden de preparaten waar EFSA informatie over ontvangen heeft wel aan de specificaties van < 0.1 mg/kg. De Commissie vindt hierdoor een update van de specificaties niet gerechtvaardigd en stopt daarom de procedure. De lidstaten zijn het met de Commissie eens. Er wordt niet verder gegaan met de aanvraag tot verandering van de specificaties van E464.

Veranderingen productieproces

Indien bij de productie van additieven door middel van een fermentatieproces genetisch-gemodificeerde micro-organismen wordt gebruikt ipv de gebruikelijke conventionele stam, dan moet er een dossier aangeleverd worden tbv een risicobeoordeling door EFSA.

**Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie**

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

T 070 340 7911
F 070 340 5554
www.rijksoverheid.nl

Dossierhouder
k.planken@minvws.nl
T 070 340 7132

Ons kenmerk
Verslag CWG additieven d.d.
9 juli 2015

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

www.row-minvws.nl

Interpretatiekwesties

Speciale voeding voor diabetici

Dit betreft een vraag van de industrie over wat nu precies valt onder de restrictie van het gebruik van zoetstoffen in alleen banketbakkerswaren voor specifieke voedingsdoeleinden. Moet dit gelezen worden als alleen banketbakkerswaren voor specifieke voedingsdoeleinden zoals gedefinieerd in richtlijn 2009/39? Met de inwerkingtreding van verordening 609/2013 (die richtlijn 2009/39 vervangt) in 2016 vervalt de noodzaak om speciale producten voor diabetici op de markt te brengen. Dit betekent dat de toepassing niet langer van toepassing is. De Commissie verzoekt de lidstaten om na te gaan of dergelijke producten voor diabetici nog bestaan.

Nieuwe aanvragen en uitbreiding van gebruik

E 392 voor smeerbare vetproducten

Dit betreft een aanvraag voor E 392 (rozemarijnextract) voor smeerbare vetproducten met een vetgehalte van minder dan 80%. De aanvraag stamt uit 2013, waarbij door de lidstaten om een EFSA opinie is gevraagd. Deze is in mei gepubliceerd. Volgens EFSA neemt de blootstelling door de additionele toelating nauwelijks toe. De aanvraag wordt daarom gehonoreerd.

Verdund azijnzuur

In sommige lidstaten valt verdund synthetisch azijnzuur niet onder de definitie van azijn, in andere landen juist wel. Daarom is er een voorstel om de benaming van voedselcategorie 12.3 te veranderen in azijn en verdund azijnzuur. In de descriptoren van deze categorie volgt een verwijzing naar de nationale wetgeving. Het merendeel van de lidstaten kan het voorstel ondersteunen. Er verandert dus niets voor de Nederlandse situatie.

Steviolglycosiden in cider en perenwijn

Dit betreft een aanvraag voor uitbreiding van gebruik van steviolglycosiden in cider, perenwijn en vruchtenwijn. De aanvraag is niet erg duidelijk. De Commissie gaat terug naar de aanvrager voor meer informatie

Steviolglycosiden in snoep

Dit betreft een verzoek om uitbreiding van gebruik van 3 subcategorieën binnen 5.2: 1) alleen snoepgoed zonder toegevoegde suikers, 2) alleen microproducten ter verfrissing van de adem zonder toegevoegde suikers en 3) alleen verfrissende sterk gearomatiseerde keelpastilles zonder toegevoegde suikers naar producten met een verlaagde energetische waarde. De Commissie gaat intern verder met de aanvraag, maar wacht de input van Nederland mbt de blootstelling in jonge kinderen (overschrijding van de ADI in Nederlandse berekening) en input van overige lidstaten af.

Citraat op aardappelen

Dit betreft een aanvraag van het gebruik van citraat op verse aardappelen om de vorming van glycoalkaloïden te voorkomen. De lidstaten zien de technologische noodzaak niet, bij bewaren in donker worden er ook geen glycoalkaloïden gemaakt. Bovendien verwacht de consument geen additieven op verse producten. De Commissie vraagt bij de aanvrager na hoeveel minder voedselverspilling de toepassing oplevert.

Sorbaten

EFSA heeft een nieuwe opinie mbt sorbaten uitgegeven. In plaats van de groep ADI van 25 mg/kg lichaamsgewicht/dag, heeft EFSA nu een tijdelijke ADI van 3 mg/kg lichaamsgewicht/dag opgesteld. Hierdoor wordt bij een hoge blootstelling de ADI in een aantal lidstaten overschreden. Ook valt nu calciumsorbaat buiten de groep ADI omdat wegens een gebrek aan gegevens de veiligheid niet beoordeeld kan worden. EFSA heeft meer toxicologische gegevens nodig. De Commissie overlegt nu eerst intern hoe verder te gaan met dit gegeven. Tot die tijd worden geen nieuwe uitbreidingen van gebruik van sorbaten gehonoreerd. Dit betreft ook de aanvragen voor kaliumsorbaat in fruitsalade met opgiet en zeewier-gebaseerde levensmiddelen.

Additieven in levensmiddelen-supplementen

Dit betreft een voorstel voor het gebruik van additieven in supplementen voor zuigelingen en jonge kinderen vanaf de geboorte waarvoor diverse lidstaten hebben aangegeven een nationaal beleid te hebben (in NL vitamine D en K). Het betreft een voorstel van de Commissie (en dus niet op basis van een aanvraag door de industrie) en betreft alleen die additieven die al zijn toegelaten in categorie 13.1 en waarvan het gebruik in de betreffende lidstaten bekend is. In de wetgeving wordt verwezen naar de nationale wetgeving in de lidstaten (zoals vallend onder de geneesmiddelenwetgeving) en de mogelijkheid dat lidstaten dergelijke producten van de markt kunnen weren. De maximum toegestane waarden zijn vastgesteld op basis van gebruik in categorie 13.1. Met dit voorstel komt het vorige voorstel van de Commissie zoals besproken in de vorige WGA te vervallen. Doel is om het voorstel in de SCOPAFF-vergadering van november ter stemming te brengen.

Een aantal landen, waaronder Nederland, is voorstander om alle additieven in voedingssupplementen in een keer te reguleren, dat wil zeggen ook de B-lijst (additieven waarvan de veiligheid niet is beoordeeld voor gebruik in FC 13.1) waarvoor nog een EFSA-opinie wordt aangevraagd. Dit vooral om verstoring van de markt te voorkomen. De Commissie wil hier niet aan tegemoetkomen, ook niet om de B-lijst voorwaardelijk (gelimiteerde overgangperiode waarin EFSA beoordeling moet hebben plaatsvinden) op te nemen met het beding dat bij een negatieve EFSA beoordeling van een additief de toelating direct wordt ingetrokken.

De Commissie heeft aangegeven dat de industrie voor de B-lijst additieven een volledig dossier moet aanleveren. Indien er onvoldoende data worden aangeleverd, dan kan EFSA geen risicobeoordeling doen en kunnen de additieven niet gereguleerd worden. EFSA komt nog met richtsnoer over welke informatie nodig is.

AOB

Niet-gehonoreerde aanvragen

De Commissie heeft een overzicht gegeven van nieuwe aanvragen en het percentage dat niet gehonoreerd wordt. Uit dit overzicht blijkt dat maar 1 op de 3 dossiers geschikt genoeg zijn om mee verder te gaan.

Laser labelling

Dit betreft het gebruik om laserlabelling in combinatie met het gebruik van een markervloeistof bestaande uit E172 (ijzeroxides en hydroxides) en E464 (hydroxypropylmethylcellulose) op al het vers fruit en verse groenten. VO 510/2013 staat het gebruik hiervan in citrusfruit, meloenen en granaatappels toe. Op de website van de producent staan voorbeelden van een bredere range van gebruik dan toegelaten is. Spanje checkt of deze producten daadwerkelijk op de markt zijn