



## Verslag van de vergadering van SCOPAFF Algemene Levensmiddelenwetgeving

**Datum** 03 december 2021  
**Commissie** DG Santé  
**Ned.Delegatie** Inge Stoelhorst  
Erika Smale

**Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie**

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres:  
Parnassusplein 5  
2511 VX Den Haag

T 070 340 79 11  
F 070 340 55 54  
[www.rijksoverheid.nl](http://www.rijksoverheid.nl)

**Inlichtingen bij**  
Inge Stoelhorst  
[i.stoelhorst@minvws.nl](mailto:i.stoelhorst@minvws.nl)  
T 070 340 5668

**Ons kenmerk**

**Secretariaat ROW**  
[\\_dienstpostbusROW-  
EU@minvws.nl](mailto:_dienstpostbusROW-EU@minvws.nl)

[www.row-minvws.nl](http://www.row-minvws.nl)

### Samenvatting

- De Europese Commissie heeft vijf ontwerpvoorstellen voor afwijzing van acht gezondheidsclaims voorgelegd aan de lidstaten.
- De Nederlandse notificatie voor peuterdrank en peuteremelk is opnieuw besproken. De Europese Commissie heeft twee besluiten geagendeerd voor afwijzing van de Nederlandse notificatie. Het besluit is in stemming gebracht en met gekwalificeerde meerderheid aangenomen. Een groot aantal lidstaten gaven aan in commissiewerkgroepen de harmonisatie van dit type producten verder te willen bespreken.
- De Europese Commissie geeft in de komende tijd geen prioriteit aan de etikettering van 'lactosevrij' vanwege de vele andere prioriteiten in het kader van de Farm-to-Fork aanpak.
- Komende week start een open consultatie over diverse etiketteringsonderzoeken die de Europese Commissie oppakt binnen het kader van de Farm-to-Fork aanpak: herkomstetikettering, alcohol etikettering, FOP, minima en maxima vitamines en mineralen in verrijkte levensmiddelen en voedingssupplementen, houdbaarheidsdata.

De vergadering vond digitaal plaats.

### Section B Draft(s) presented for an opinion

#### **B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision concerning a draft Decree by the Kingdom of the Netherlands on toddler drinks and toddler milk notified in accordance with Article 45 of Regulation (EU) No 1169/2011.**

(SANTE/10912/2021)

**Legal Basis:** Regulation (EU) No 1169/2011 - Article 45(4)

#### **B.02 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision concerning a draft Decree by the Kingdom of the Netherlands on toddler drinks and toddler milk notified in accordance with Article 12 of Regulation (EC) No 1925/2006.**

(SANTE/10914/2021)

**Legal Basis:** Regulation (EC) No 1925/2006 - Article 12

Nederland heeft in juli 2020 een notificatie ingediend voor nationale toelating van peuterdrank en peuteremelk waarbij geregeld wordt dat dit product verrijkt kan worden met diverse vitamines en mineralen. Daarnaast zijn in de nationale regeling enkele vereisten opgenomen voor etikettering en marketing. Het betreft een drank gebaseerd op eiwit verrijkt met één of meer vitamines en mineralen, bedoeld voor kinderen tussen 1 en 3 jaar.

De nationale regelgeving is genotificeerd onder de regelgeving over voedselinformatie voor consumenten (FIC 1169/2011) artikel 45 en onder de verrijgingsverordening 1925/2006 artikel 12. Nederland heeft de notificatie vorig jaar in de vergadering van SCOPAFF GFL aangekondigd en toegelicht (5 oktober 2020). Daarnaast is een derde notificatie gedaan onder de TRIS-richtlijn 2015/1535.

In de SCOPAFF GFL vergadering van 5 oktober jongstleden heeft een eerste discussie plaatsgevonden over de Nederlandse notificaties (zie verslag 5 oktober 2021). In de vergadering van 3 december 2021 is gestemd over de voorstellen van de Europese Commissie om de Nederlandse notificatie af te wijzen.

Enkele lidstaten hebben zich onthouden van stemming of tegengestemd bij het voorstel van de Europese Commissie. Overige lidstaten (24) hebben vóór het voorstel van de Europese Commissie gestemd. Er was geen sprake van een blokkerende minderheid, daarmee wordt de notificatie van Nederland afgewezen. Een aantal lidstaten heeft evenwel benadrukt dat het van belang is dat wordt toegewerkt naar Europees geharmoniseerde afspraken. In de Commissiewerkgroepen voor verrijkte levensmiddelen en voor voeding voor specifieke groepen zal hierover verder worden gesproken. Het eerste overleg hierover is gepland op 7 december 2021.

**B.03 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) on refusing to authorise a health claim made on foods and referring to the reduction of disease risk. (SANTE/10024/2020)**

De Europese Commissie stelt voor om de ziekteriscobeperkende gezondheidsclaim 'het is aangetoond dat Symbiosal® het stijgen van de bloeddruk vermindert wanneer het gebruikt wordt als vervanging voor gewoon keukenzout. Het stijgen van de bloeddruk is een risicofactor voor hoge bloeddruk (hypertensie)' af te wijzen voor toelating.

Er is onvoldoende bewijs om een oorzakelijk verband vast te stellen tussen de consumptie van Symbiosal® en het beweerde fysiologisch effect.

**B.04 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) on refusing to authorise a health claim made on foods and referring to the reduction of disease risk. (SANTE/10768/2021)**

De Europese Commissie stelt voor om de ziekteriscobeperkende gezondheidsclaim 'het is aangetoond dat Anxiofit-1 verbetering brengt bij subklinische en milde angst. Subklinische en milde angst zijn risicofactoren bij de ontwikkeling van angststoornissen en depressie' af te wijzen voor toelating.

Er is onvoldoende bewijs om een oorzakelijk verband vast te stellen tussen de consumptie van Anxiofit-1 en het beweerde fysiologisch effect.

**B.05 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) refusing to authorise a health claim made on foods and referring to children's development and health. (SANTE/12324/2020)**

De Europese Commissie stelt voor om de kinderclaim 'Nutrimune ondersteunt het immuunsysteem in de afweer tegen ziekteverwekkers in de bovenste luchtwegen en het maagdarmkanaal van jonge kinderen' af te wijzen voor toelating. Er is onvoldoende bewijs om een oorzakelijk verband vast te stellen tussen de consumptie van Nutrimune en het beweerde fysiologisch effect.

**B.06 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) refusing to authorise certain health claims made on foods, other than those referring to the reduction of disease risk and to children's development and health. (SANTE/12330/2020)**

De Europese Commissie stelt voor om twee gezondheidsclaims af te wijzen voor toelating. Er is onvoldoende bewijs om een oorzakelijk verband vast te stellen tussen de consumptie van de producten/stoffen en de beweerde fysiologisch effecten.

Het betreffen de claims:

- 'GlycoLite™ helpt lichaamsgewicht te verliezen'
- 'Tabletten met Lactobacillus reuteri DSM 17938 en Lactobacillus reuteri ATCC PTA 5289 ondersteunen het normaal functioneren van het tandvlees'.

**B.07 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) refusing to authorise certain health claims made on foods, other than those referring to the reduction of disease risk and to children's development and health.**

**(SANTE/10642/2021)**

De Europese Commissie stelt voor om drie gezondheidsclaims af te wijzen voor toelating. Er is onvoldoende bewijs om een oorzakelijk verband vast te stellen tussen de consumptie van de producten/stoffen en de beweerde fysiologisch effecten.

Het betreffen de claims:

- 'Bifidobacterium animalis subsp. lactis Bi-07 draagt bij tot een betere vertering van lactose bij personen die lactose moeilijk verteren'
- 'de regelmatige consumptie van koffie C21 draagt bij tot het behoud van de DNA-integriteit in lichaamscellen'
- 'MenaQ7®, vitamine K2 als menachinon-7, heeft een gunstig effect op arteriële stijfheid'.

**AOB:**

Monacoline in rode rijst:

In de vorige SCOPAFF vergadering is gesproken over het voorstel is om het gebruik van monacolines uit rode gist rijst te beperken in voedingsmiddelen en voedingssupplementen. Hiervoor wordt monacoline via artikel 8 van Verordening 1925/2006 over toevoeging van vitamines, mineralen en andere stoffen aan levensmiddelen toegevoegd aan deel B en deel C van de bijlage van de verordening. Veel lidstaten hadden vragen over de overgangperiode, de scope van het besluit en de waarschuwingsteksten.

De Europese Commissie heeft een schriftelijke consultatie met de lidstaten georganiseerd. Met de suggesties van de lidstaten kan de Europese Commissie nu het definitieve besluit aan de lidstaten voorleggen voor schriftelijke stemming. Deze procedure volgt binnenkort.

Etikettering lactosevrij:

In het verleden zijn afspraken gemaakt over de etikettering van glutenvrij en glutearm. Ook stond het onderwerp etikettering 'lactosevrij' op de agenda, maar deze is vanwege de complexiteit van dit onderwerp niet verder afgerond.

De Europese Commissie heeft besloten voorlopig het werk voor wat betreft lactosevrij niet te vervolgen, vanwege andere prioriteiten bij de Europese Commissie. Er wordt vooral gewerkt aan verschillende onderwerpen: FOP, etikettering van houdbaarheidsdata, minima en maxima van vitamines en mineralen, herkomstetikettering, alcohol etikettering.

Open consultatie:

Komende week start de Europese Commissie een open consultatie over verschillende etiketteringsonderwerpen (FOP, herkomst, date marking, alcohol etikettering). De consultatie staat gedurende 12 weken open. De Europese Commissie roept de lidstaten op om actief te participeren. Vanaf begin januari aanstaande zal de contractor eveneens starten met interviews met de lidstaten.

**Den Haag, 10 december 2021**