



Verslag van de vergadering van het Permanent Comité voor de Voedselketen en Diergezondheid, sectie General Food Law

Datum : 23 april 2014
Commissie : Basis Mathioudakis
Antonios Rodiasis
Chantal Bruetschy
Sirrku Heinimaa
Ned.Delegatie : Erika Smale

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

Samenvatting

Het PCVD-gfl heeft op 23 april 2014 gestemd over één gezondheidsclaims en drie novel foods. Deze items zijn met meerderheid van stemmen aangenomen, het betreffen:

- Gezondheidsclaim: foliumzuur met een effect op neurale buisdefecten;
- Novel food: citicoline;
- Novel food: raapzaadeiwit
- Novel food: UV-behandeld bakkersgist;

Daarnaast is een zestal gezondheidsclaims kort aangestipt, deze claims worden verder besproken in de EG-Commissiewerkgroep Claims.

Spanje heeft uitleg gegeven bij de Spaanse notificatie over nationale wetgeving over maxima voor bepaalde stoffen ten aanzien van de verordening 1925/2006 over verrijking.

Dossierhouder
Inge Stoelhorst
i.stoelhorst@minvws.nl
T 070 340 5658

Ons kenmerk
140423 Verslag PCVD GFL 23
april 2014

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

www.row.minvws.nl
Via deze website kunt u zich
aanmelden voor de gratis
ROW-nieuwsbrief.

A.01 Working document prepared by the Commission services for consultation of Member States on 3 health claims (art. 14) related to

- Beta-palmitate and contribution to softening of stools (Question No-EFSA-Q-2008-174)
- Vitamin D and normal bone and tooth development (Question No-EFSA-Q-2008-178)
- plant sterol esters and lowering LDL-cholesterol; high blood LDLcholesterol is a risk factor in the development of (coronary) heart disease (Question EFSA-Q-2013-00595)

De gezondheidsclaims over beta-palmitaat en plantsterolesters zijn door de EFSA negatief beoordeeld. De stoffen zijn goed gekarakteriseerd, maar het fysiologische effect is niet voldoende bewezen.

De kinderclaim over vitmaine D is positief beoordeeld door de EFSA. De EFSA meent echter dat de claim niet specifiek is voor kinderen, maar voor de gehele populatie geldt. Deze claim zal in de EG-Commissiewerkgroep Claims nader worden besproken samen met andere ingediende kinderclaims die ook gelden voor de gehele populatie.

A.01 Working document prepared by the Commission services for consultation of Member States on 3 health claims (art. 13.5) related to

- Caffeine and increased alertness (Question No-EFSA-Q-2013-00399)
- CDP-choline and maintenance of normal vision (Question No-EFSA-Q-2013-00757)
- Rosbacher drive® and increased attention (Question No-EFSA-Q-2013-00444)

Alle drie gezondheidsclaims (art 13.5) zijn negatief beoordeeld door de EFSA. De EG-Commissiewerkgroep Claims zal deze drie claims verder voorbereiden om in een volgende vergadering van het PCVD-gfl af te handelen.

A.03 Spanish notification under Article 12 of Regulation (EC) No 1925/2006 and under Article 19 of Council Directive 2000/13/EC (2013/0676/ES)

Spanje heeft een notificatie ingediend om nationale wetgeving in te voeren ten aanzien van Verordening 1925/2006 over verrijking. Spanje wil maxima vaststellen voor bepaalde stoffen. Net als veel andere lidstaten vindt ook Spanje dat het beter is om dit binnen de EU te harmoniseren, maar omdat dit op zich laat wachten en met het doel om de gezondheid van de consument te beschermen wil Spanje dit nationaal oplossen. Een wetenschappelijk comité in Spanje heeft een rapport opgesteld voor de invulling van de nationale wetgeving (in het Engels te vinden op de website van de Spaanse overheid). Voor een aantal stoffen moeten waarschuwings worden vermeld op het etiket. Enkele lidstaten vinden deze waarschuwingen nogal vaag; bijvoorbeeld 'niet innemen bij gebruik van medicijnen'.

Spanje beroept zich met deze nationale wetgeving ook op wederzijdse erkenning tussen de lidstaten.

Er heeft al enige informatieuitwisseling plaatsgevonden tussen de Commissie en Spanje, de Commissie wacht nu nog op een reactie van Spanje.

Enkele lidstaten geven aan dat als het gaat om waarschuwingen en gebruiksvoorwaarden het goed zou zijn gebruik te maken van bestaande regels en bewoordingen uit verschillende EU-regelgeving.

B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) on the authorisation of a health claim made on foods and referring to the reduction of disease risk

De ziekterisicobeperkende claim over foliumzuur met een effect op neurale buisdefecten is door de EFSA positief beoordeeld en door de EG-Commissiewerkgroep Claims uitgebreid voorbesproken.

Het gaat om toepassing in voedingssupplementen met een minimum van 400 microgram per dag minimaal één maand vóór de zwangerschap tot en met minimaal de eerste maand van de zwangerschap.

Er wordt voorgesteld om de bewoording nader te specificeren en op te nemen dat het effect de foetus betreft. Dit voorkomt foute interpretatie, nu zou men kunnen denken dat het geclaimde effect de moeder betreft.

Het voorstel voor autorisatie van de claim, inclusief de aanpassing van de bewoording, wordt unaniem aangenomen.

B.02 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision authorising the placing on the market of citicoline as a novel food ingredient under Regulation (EC) No 258/97 of the European Parliament and of the Council

Het gebruik van citicoline als novel food is eerder besproken geweest door het PCVD-gfl op 10 februari. Toen zijn enkele opmerkingen gemaakt, die besproken zijn door de EG-Commissiewerkgroep Novel foods. In de eerste plaats wordt in sommige lidstaten citicoline in supplementen gezien als medicijn. Daarnaast zou citicoline een interactie aan kunnen gaan met bepaalde medicijnen. Op basis van deze opmerkingen heeft de Commissie overweging 9 opgenomen. De Commissie legt uit dat dit niet in de artikelen opgenomen kan worden, omdat de lidstaten zelf verantwoordelijk zijn voor toelating van medicijnen.

Verder is er in de vorige vergadering aangegeven dat er een waarschuwing moet worden vermeld dat citicoline niet bedoeld is voor kinderen. Dit is nu opgenomen in artikel 3.

Er worden nog vragen gesteld over de voorgeschreven maxima en aantal porties per dag als het gaat om FSMP (food for special medical purposes). De Commissie wil echter vasthouden aan de door de EFSA voorgeschreven hoeveelheden, dit is immers als veilig te beschouwen.

Het voorstel om citicoline als novel food toe te staan voor gebruik wordt met meerderheid van stemmen aangenomen.

B.03 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision authorising the placing on the market of rapeseed protein as a novel food ingredient under Regulation (EC) No 258/97 of the European Parliament and of the Council

Op 10 februari heeft het PCVD-gfl al ingestemd met het gebruik van rapenzaadewit als novel food. Nu is echter de naam van de aanvrager gewijzigd. Daarom is in overweging 1 een aanvullende zin opgenomen en is artikel 1 aangepast. Deze wijzigingen worden unaniem aangenomen.

In de vorige vergadering is ook een opmerking gemaakt over de allergene werking van rapenzaadewit. Een lidstaat vraagt om hiervan een aantekening in het verslag van de vergadering te maken.

B.04 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision authorising the placing on the market of UV-treated baker's yeast (*Saccharomyces cerevisiae*) as a novel food ingredient under Regulation (EC) No 258/97 of the European Parliament and of the Council

De toepassing van UV-behandeld bakkersgist als novel food wordt in het voorstel beperkt tot brood, fijne bakkerijwaren en voedingssupplementen. In artikel 2 is opgenomen dat op het etiket vermeld moet worden dat het product 'vitamine D2 gist' of 'vitamine D gist' bevat. Er is enige discussie over waar dit op het etiket komt en of dit dan als een voedingsclaim kan/moet worden gezien. Enkele lidstaten denken dat dit, qua regelgeving, met elkaar conflicteert. De Commissie geeft aan dat de novel food wetgeving alleen over de veiligheid gaat en dat daarnaast ook aan andere wetgeving moet worden voldaan.

Het voorstel om UV-behandeld bakkersgist als novel food toe te staan, wordt unaniem aangenomen.

Den Haag, 25 april 2014