



## Verslag van de vergadering van Commissiewerkgroep Voeding voor specifieke groepen

**Datum** : 18 februari 2014  
**Commissie** : Basil Mathioudakis  
Francesco Carlucci  
Dora Szentpaly-Kleis  
**Ned.Delegatie** : Erika Smale

### Samenvatting

De Commissiewerkgroep Voeding voor specifieke groepen heeft op 18 februari gesproken over drie voorstellen van de Commissie voor gedelegeerde handelingen:

- voor volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding,
- voor voeding voor medisch gebruik en
- voor babyvoeding.

### Procedure

De Commissie heeft op 17 februari een overleg met stakeholders (industrie, NGO's, etc.) gehad over de gedelegeerde handelingen. Na het overleg van de Commissiewerkgroep op 18 februari zal de Commissie de interne procedure starten (incl. juristen) waarna de ontwerpversies aan de WHO worden voorgelegd. Daarna stelt de Commissie de gedelegeerde handelingen vast en legt ze voor aan de Raad en het EP, hiervoor zijn 2 maanden beschikbaar, eventueel met uitbreiding van 2 maanden. Zonder opmerkingen van de Raad en het EP kunnen de gedelegeerde handelingen worden gepubliceerd, uiterlijk 20 juli 2015 .

### Gedelegeerde handeling voor volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding

Een eerdere versie van de gedelegeerde handeling voor volledige zuigelingen voeding en opvolgzuigelingenvoeding is op 2 februari met de Commissiewerkgroep besproken. De Commissie heeft op basis hiervan enkele wijzigingen doorgevoerd.

In artikel 5.3 is de tweede alinea uit de vorige versie verwijderd. Het betrof een passage over notificatie van eiwithydrolysaten die niet overeen komen met de specificaties zoals opgenomen in bijlage IV. De Commissie geeft aan dat de eerste alinea volstaat, hierin is opgenomen dat zuigelingenvoeding van eiwithydrolysaten moet voldoen aan bijlage IV. Bovendien is overweging 19 aangevuld met een toelichting.

Artikel 6 omvat nu de regels omtrent pesticide residuen zoals die nu gelden. De EFSA krijgt een mandaat om een advies op te stellen over pesticide residuen in alle categorieën van voeding voor specifieke groepen. Daarna zal worden bekeken of de huidige regels aangepast moeten worden. Dit lukt niet meer vóór de publicatie van de gedelegeerde handelingen.

Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres:  
**Rijnstraat 50**  
2515XP Den Haag  
(Hoftoren)

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

#### Inlichtingen bij

Erika Smale  
[Bh.smale@minvws.nl](mailto:Bh.smale@minvws.nl)  
T 070 340 7968

#### Ons kenmerk

150218-Verslag CWG voeding  
voor specifieke groepen d.d.  
18 februari 2015

#### Secretariaat ROW

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

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

Bij artikel 9 zien enkele lidstaten problemen in de toekomst als het gaat om advertententies van opvolgzuigelingenvoeding. De Commissie geeft aan dat deze discussie bij de besprekingen over de FSG-verordening al is gevoerd.

In artikel 10 worden enkele tekstuele aanpassing voorgesteld. Artikel 10.3 is een nieuwe passage naar aanleiding van de vorige vergadering. Opgenomen is dat voedingswaarde-informatie niet elders op de verpakking herhaald mag worden. Ook artikel 10.8 is nieuw, hierin wordt uitgelegd waar voedingsstoffen, die niet in bijlage XV van de FIC-verordening (1169/2011) staan, moeten worden vermeld in de voedingswaardedeclaratie van zuigelingenvoeding.

Artikel 10.9 over de vermelding 'lactosevrij' leidt tot discussie onder andere omdat enkele lidstaten vinden dat vermeldingen als 'vrij van xxx' populair zijn en daardoor ouders misleid worden als deze vermeldingen op zuigelingenvoeding wordt gebruikt. Ook is er discussie over de vermelding van 'not suitable for infants with galactosaemia'. De Commissie zal de opmerkingen nog eens bekijken, maar ziet vooralsnog geen aanleiding de tekst van artikel 10.9 aan te passen.

In het kader van artikel 14 over monitoring heeft een NGO op 17 februari gevraagd om de notificatie (insturen van etiket) van alle volledige zuigelingenvoeding en van opvolgzuigelingenvoeding van eiwithydrolysaten uit te breiden met een controle door nationale autoriteiten. Enkele lidstaten geven aan dat dit voor de autoriteiten en voor de bedrijven een verhoging van de administratieve lastendruk is. De Commissie denkt dat dit meevalt omdat er niet vele nieuwe producten bij komen.

Artikel 15 betreft de overgangsperiode. De Commissie geeft aan dat het bedrijfsleven 5 jaar vraagt en dat enkele lidstaten in de vorige vergadering hiermee konden instemmen. Maar de Commissie vindt 5 jaar echt te lang en enkele lidstaten vinden 3 jaar maximaal. De Commissie overweegt om er 4 jaar van te maken.

Ten aanzien van bijlage I en II heeft de industrie aangegeven dat glucosestroop wat anders is dan glucose, waar het nu onder is gebracht. Glucosestroop wordt in kleine hoeveelheden gebruikt als drager voor voedingsstoffen (vitaminen en mineralen). De overweging is nu om glucosestroop weer apart op te nemen met daarbij een dextrose-equivalent.

Daarnaast is door de industrie aangegeven dat molybdeen niet wordt toegevoegd aan zuigelingenvoeding, maar dat dit van nature aanwezig is in melk en dat de hoeveelheden fluctueren. De Commissie stelt voor om molybdeen uit de voedingswaardedeclaratie te schrappen.

Enkele lidstaten denken dat door het vrij hoge maximum voor vitamine D in zuigelingenvoeding en de in sommige lidstaten geldende nationale adviezen voor suppletie van vitamine D, de UL kan worden overschreden.

### **Gedelegeerde handeling voor voeding voor medisch gebruik**

De gedelegeerde handeling voor voeding voor medisch gebruik betreft een eerste versie en heeft eenzelfde structuur als die voor zuigelingenvoeding.

Artikelen 1, 2 en 3 zijn overgenomen uit de huidige richtlijn 1999/21/EG.

Artikel 4 betreft de huidige regels over pesticide residuen. Ook hier zal de EFSA voor nieuw advies worden gevraagd en als het nodig is zullen de regels worden aangepast.

Artikel 5 met de nationale benamingen voor voeding voor medisch gebruik is overgenomen uit de FSG-verordening.

Artikel 6 betreft etiket, presentatie en advertentie. Er is enige verwarring omtrent dit artikel omdat de titel suggereert dat er ook restricties zijn voor

presentatie en advertenties. Sommige lidstaten zouden dit wel willen. De Commissie geeft aan dat het hier alleen gaat om etikettering en dat voor voeding voor medisch gebruik nauwelijks of geen gebruik van advertenties wordt gemaakt. De Commissie overweegt de titel van het artikel aan te passen, ondanks dat een titel geen juridische status heeft. Toch denken enkele lidstaten dat in de toekomst via bijvoorbeeld internet veel meer geadverteerd zal worden en dat strakke regels nodig zijn. De Commissie geeft aan daar niet op vooruit te willen lopen en als het nodig is in de toekomst de regels daarop te zullen aanpassen.

Artikel 7 over de specifieke voorwaarden voor voedingswaardedeclaratie is met enkele uitzonderingen overgenomen vanuit de gedelegeerde handeling voor zuigelingenvoeding. In artikel 7.7 staat dat zout opgenomen wordt in het verplichte rijtje met voedingswaardegegevens vanuit de FIC-verordening (1169/2011) en dat natrium bij de mineralen in het rijtje komt te staan. Over de passage dat het natriumgehalte moet worden herhaald bij het zoutgehalte is men het eens dat dat niet nodig is.

De Commissie geeft aan dat de industrie gevraagd heeft om het energiegehalte op de voorkant van de verpakking te mogen herhalen als extra gebruiksinformatie voor healthcareprofessionals. De Commissie geeft aan dat als het gaat om gebruiksinformatie dit onder artikel 6.2 is geregeld en niet in artikel 7 benoemd moet worden.

Artikel 8 omvat de regel dat voeding voor medisch gebruik geen voedings- of gezondheidsclaim mag dragen. De Commissie is het eens met enkele lidstaten om in de overwegingen op te nemen dat de verplichte vermelding dat het dieetvoeding betreft ter ondersteuning van voeding bij een bepaalde ziekte, aandoening of kwaal en de verplichte vermelding van de eigenschappen van het product niet een gezondheidsclaim betreft.

Naar aanleiding van artikel 10 geeft de Commissie aan bij de juristen te willen nagaan of het juridisch mogelijk is om de aangemelde producten in een database op te nemen. Dit geldt dan ook voor andere gedelegeerde handelingen.

Artikel 11 betreft de overgangstermijn, de Commissie zal dit in lijn brengen met de gedelegeerde handeling over zuigelingenvoeding.

De Commissie legt uit dat voor de maximumgehalten aan vitamines en mineralen in de bijlagen steeds het hoogste gehalte is gekozen uit de maximumgehalten van de huidige regels in richtlijn 1999/21/EG en de maximumgehalten in de nieuwe gedelegeerde handeling voor zuigelingenvoeding. Het blijft voor het bedrijfsleven mogelijk om een hoger maximum aan te vragen als de behoefte van de patiënt onderbouwd is. Enkele lidstaten vinden vanwege verschillende redenen een aantal maxima te hoog, waarop de Commissie aangeeft het niet te verwachten dat producenten meer vitamines of mineralen toevoegen dan strikt noodzakelijk is. De Commissie zal enkele maximumwaardes nog bij de industrie voorleggen.

### **Gedelegeerde handeling voor babyvoeding**

De regels in de gedelegeerde handeling over bewerkte voedingsmiddelen op basis van granen en babyvoeding is overgenomen vanuit huidige richtlijn 2006/125/EG en in lijn gebracht met de regels in de FIC-verordening (1169/2011).

Enkele lidstaten willen graag een verlaging van het genoemde suikergehalte in babyvoeding. De Commissie geeft aan dat dit later kan en dat hiervoor overweging 6 is opgenomen; dat op basis van wetenschappelijke en technologische ontwikkelingen kan de samenstelling

aangepast worden. Hiervoor moet eerst de EFSA een advies uitbrengen, dat is nu niet mogelijk.

Er is enige discussie rondom de vermelding van vitamines en mineralen in de voedingswaardedeclaratie. Volgens de huidige regels wordt het percentage weergegeven ongeacht of het een significantie hoeveelheid (15% van de referentiewaarde) betreft zoals in de FIC-verordening (1169/2011) is vereist. De Commissie houdt vast aan de huidige regels.

### **AOB Peutermelk**

Vorige jaar zijn verschillende opties besproken over het feit om peutermelk niet of wel en op welke wijze onder de FSG-verordening te brengen. Toen werd door zowel vele lidstaten, bedrijfsleven als NGO's er voor gekozen om de definitie van opvolgzuigelingenvoeding uit te breiden tot 3 jaar. Een aanpassing van de FSG-verordening blijkt nu met de visie van de nieuwe Europese Commissie niet tot de mogelijkheden. De Commissie vraagt de lidstaten mee te denken over alternatieven. Het betreffen hier alternatieven zonder verdere aanpassingen van de regelgeving bijvoorbeeld zelfregulering in overleg met het bedrijfsleven, nationale regelgeving in overleg met nationale autoriteiten, guidance van de Commissie ten aanzien van marketing, platform voor informatie-uitwisseling.

**Den Haag, 23 februari 2015**