



Verslag van de vergadering van het Permanent Comité voor de algemene levensmiddelenwetgeving (SCOPAFF GFL)

Datum : 9 juni 2014
Commissie : Alexandra Nikolakopoulou e.a.
Chantal Brueschke e.a.

Ned.Delegatie : Inge Stoelhorst (VWS)

Samenvatting

Het comité heeft gesproken over twee notificaties, van België en Roemenië die lijsten bevatten met toegelaten planten/plantenstoffen ('other substances'). Het comité heeft aangedrongen op harmonisatie van de beoordeling van deze substanties. De Commissie zal dit in overweging nemen.

Een aantal gezondheidsclaims zijn afgewezen:

- Niet verteerbare oligo- en polysaccharides die de calciumabsorptie stimuleren (art. 14.1).
- Beta-galactosidase van *Streptococcus thermophilus*, lactase voor ene comfortabele vertering (art. 14.1).
- Pruimen: Gedroogde pruimen/pruimen dragen bij aan een normale darmfunctie (art.14.1).
- Bimuno GOS: regelmatige dagelijkse consumptie van 1.37 gram galactooligosaccharides van Bimuno kan darmklachten verminderen (art.13.5).

Enkele beschikkingen vwb Nieuwe Voedingsmiddelen zijn aangenomen:

- hitte behandelde melkproducten gefermenteerd met *Bacteriocides xylanisolvens* (DSM 23964)
- geraffineerde olie van de zaden van *Buglossoides arvensis*
- uitbreiding van het gebruik van flavanoiden van *Glycyrrhiza glabra* L.

FVO heeft een presentatie gegeven over een aankomende factfinding missie vwb traceerbaarheid en etikettering op vis(producten).

Verder heeft ze de resultaten van een factfinding missie over voedingssupplementen gepresenteerd. Rapport verschijnt binnenkort op de website van EU/FVO.

Agenda

A.01 Exchange of views of the committee on a Belgian notification (2015/162/B) of a draft Royal Decree amending the Royal Decree of 29 August 1997 on the manufacture and trade of foods composed of or containing plants or plant preparations.

België heeft de notificatie van de lijst (zogenoeten Belfrit lijst) toegelicht. Het betreft een lijst waarop vermeld een groot aantal toegelaten planten/planten preparaten (botanicals), een lijst met verboden planten/stoffen (circa 50) en een lijst met planten/stoffen die onder voorwaarden worden toegelaten (circa 400). De voorwaarde kan bijvoorbeeld een verplichte melding van een waarschuwing voor specifieke doelgroep zijn.

De Commissie (CIE) heeft inmiddels een brief aan België gestuurd, waarin nog een aantal vragen ter opheldering worden gesteld.

Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag

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

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

Ons kenmerk
Verslag PCVD algemene
levensmiddelenwetgeving van
9 juni 2015

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

www.row-minvws.nl

Veel lidstaten reageren op het voorstel van België. Een groot aantal lidstaten, waaronder Nederland, maken melding van de problemen die zullen blijven bestaan zolang er geen sprake is van een geharmoniseerde aanpak voor deze groep producten/stoffen. Een aantal lidstaten, waaronder ook Nederland, geeft aan dat op de Belgische lijst een aantal stoffen/producten staan die zij niet zouden toestaan. Zij uiten hun zorgen die er zullen ontstaan als er op wederzijdse erkenning wordt aangedrongen. Wederom de vraag om een geharmoniseerde aanpak, waarbij EFSA de stoffen/planten beoordeelt. De industrie is al begonnen met samenwerken. De lijst van België (Belfrit) zou een startpunt voor de discussie kunnen zijn.

Enkele lidstaten geven aan eigen lijsten te hebben, en ook voornemens te zijn de aangepaste lijsten opnieuw te notificeren.

Een lidstaat dringt er bij de CIE op aan dat de werkgroep voedingssupplementen weer bijeenkomt, deze is sinds 2011 niet meer bijeengekomen. Daarbij zou dan ook het vaststellen van minima en maxima voor vitamines en mineralen op de agenda moeten komen.

De CIE staat in principe positief tegenover het initiatief van België, maar heeft wel enkele zorgen m.b.t. de veiligheid van een aantal stoffen. Voor wat betreft de wederzijdse erkenning geeft ze aan dat hier het Verdrag van Lissabon geldt.

Lidstaten kunnen op grond van argumenten vwb de bescherming van de volksgezondheid, stoffen/planten weren van haar markt.

CIE geeft aan zich te beraden over de heropening van de discussies over de toelating van planten/plantenpreparaten en de minima en maxima van vitamines en mineralen. Het is mogelijk dat de genoemde werkgroep in de komende periode weer zal spreken over deze onderwerpen.

A.02 Exchange of views of the Committee on a Romanian notification (2015/152/RO) of a draft Order of the Ministry of Agriculture and Rural Development and the Ministry of Health with regard to the preparation, processing and marketing of medicinal and aromatic plants used on an "as is" basis, which are partially processed or processed as pre-dosed food supplements.

Roemenië licht de notificatie toe. Het betreft eveneens een lijst met toegelaten stoffen/planten. Ze heeft geluisterd naar de reacties bij de notificatie van België, sluit zich aan bij de brede opinie dat er gestreefd moet worden naar harmonisatie. Enkele lidstaten, waaronder Nederland, geven ook bij deze notificatie aan dat de lijst van Roemenië een aantal stoffen/planten bevat die zijn op grond van veiligheidsbeoordelingen niet zouden toelaten.

Ook wordt opgemerkt dat enkele stoffen mogelijk nieuwe voedingsmiddelen zijn, derhalve een beoordeling conform de Novel Foods verordening moeten ondergaan.

A.03 Presentation of a common audit/fact finding activity of DG SANTE and DG MARE on traceability and labeling of fishery products including traceability and labeling of additives

FVO presenteert een opdracht van DG SANTE en DG MARE een fact finding activiteit om de traceerbaarheid van visproducten en ingrediënten/additieven in vis na te gaan.

Deze activiteit start in november 2015, wordt in 2016 verder uitgevoerd.

Verwachte eindresultaat in 2017. Het resultaat zal, tezamen met de resultaten van zes andere factfinding missies worden gepresenteerd in een workshop voor de bevoegde handhavingsautoriteiten (Better Training Safer Food (BTSF)).

CIE geeft aan dat er vwb vis een aantal nieuwe regels zijn ingegaan voor vis (o.a. vermelding van eerste invriesdatum). Daarom is DG Santé geïnteresseerd in de uitkomsten van deze missie.

Een lidstaat vraagt welke additieven precies bedoeld worden in dit project. Het betreffen bijvoorbeeld additieven, toegevoegd aan vispoeder.

Overview report on fact finding mission on controls on food supplements.

FVO heeft een presentatie gegeven over de controle activiteiten, notificatie systemen vwb supplementen in de lidstaten, over de controle op internet verkoop. De presentatie is bij dit verslag bijgevoegd.

In de presentatie wordt toegelicht hoeveel Rapid Alerts vwb supplementen er waren in 2014, het ging dan vooral om in de EU niet toegestane (farmaceutische) bestanddelen. Veel alerts vwb supplementen kwamen uit de Verenigde Staten, China en India.

Verder een aantal bekende bevindingen: de interpretatie van supplementen versus medicijnen over de lidstaten verschilt onderling. Enkele lidstaten spreken CIE aan om een soort 'guidance' op te stellen voor deze zogenoemde 'borderline' producten.

Niet alle lidstaten hebben notificatie systemen voor supplementen. Sommige lidstaten hebben systemen waarbij het etiket, de hoeveelheid, de veiligheid en fysiologische effecten van het aangemelde supplement worden gecontroleerd. Sommige lidstaten hebben nationale lijsten met toegelaten 'botanicals' en vitamines en mineralen.

In de Verenigde Staten zijn de toegelaten maximale hoeveelheden in vitaminepreparaten vele malen hoger dan de toegelaten hoeveelheden in de lidstaten.

Er zijn importcontroles. Douane maakt afspraken met de verantwoordelijke autoriteiten.

Internetverkoop: CIE geeft hierbij aan dat dit tevens een onderdeel is van de REFIT exercitie van de General Food Law.

Het rapport wordt binnenkort gepubliceerd op de website van de EU cie (FVO).

B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation refusing to authorise certain health claims made on Foods and referring to children's development and health.

Deze verordening betreft de afwijziging van enkele gezondheidsclaims gericht op de gezondheid van kinderen (artikel 14.1):

- Niet verteerbare oligo- en polysaccharides die de calciumabsorptie stimuleren.
- Beta-galactosidase van *Streptococcus thermophilus*, lactase voor ene comfortabele vertering.
- Pruimen: Gedroogde pruimen/pruimen dragen bij aan een normale darmfunctie.

Deze gezondheidclaims zijn unaniem afgewezen, verordening is derhalve aangenomen.

B.02 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Regulation refusing to authorise a health claim made on Foods, other than those referring to the reduction of disease risk and to children's development and health.

Deze verordening betreft de afwijzing van een ziekte risicoreductieclaim gericht op kinderen (artikel 13.5):

- Bimuno GOS: regelmatige dagelijkse consumptie van 1.37 gram galacto-oligosaccharides van Bimuno kan darmklachten verminderen.

De claim is unaniem afgewezen, verordening is derhalve aangenomen.

B.03 Exchange of view and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision (EU) authorising the placing on the market of heat treated milk products fermented with *Bacteriocides xylanisolvens* (DSM 23964) as a novel food under Regulation (EC) No. 258/97 of the European Parliament and of the Council.

Het gaat hier om de eerste toepassing van de bacterie *Bacteriocides xylanisolvens* in de voeding, waarbij dit organisme wordt gebruikt als een startercultuur voor de fermentatie van halfvolle of magere melk; door een hittebehandeling wordt het organisme vervolgens afgedood in het eindproduct).

De beschikking is door de lidstaten besproken, bij eerdere besprekingen in de werkgroep CAFAB zijn aanpassingen gedaan.

In dit comité verzoek één lidstaat nog om een analytisch methode toe te voegen aan de annex, zodat een verificatie kan worden uitgevoerd. Dit wordt gedaan. De beschikking wordt unaniem aangenomen.

B.04 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision (EU) authorising the placing on the market of refined oil from the seeds of *Buglossoides arvensis* as a novel food ingredient under Regulations (EG) No. 258/97 of the European Parliament and of the Council.

Het betreft hier een aanvraag om de nieuwe olie van de zaden van *Buglossoides arvensis* op de markt te plaatsen. In de behandeling voorafgaand aan de bespreking in dit comité is er discussie geweest over mogelijke ongewenste verbindingen in de onverzeepbare fractie. EFSA heeft echter een positief advies uitgebracht.

Eén lidstaat vraagt tijdens de bespreking waarom de maximale hoeveelheid transvetzuren op 2% is geplaatst, terwijl in de aanvraag niet meer dan 1% werd vermeld. De CIE geeft aan dat dit is besproken met de aanvrager. De hoeveelheid van 2% die nu wordt vermeld is gelijk aan die in de toelating van een andere olie, die enkele jaren geleden is goedgekeurd. Destijds waren er geen zorgen bij een maximale hoeveelheid van 2%. Om de beide toelatingen in lijn met elkaar te houden is de maximale hoeveelheid transvetzuren op 2% geplaatst. De beschikking wordt unaniem aangenomen.

B.05 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision (EU) authorizing extension of uses of flavanoids from *Glycyrrhiza glabra* L. as a novel food ingredient under Regulation (EC) No 258/97 of the European Parliament and of the Council.

In deze beschikking zijn tijdens de vergadering door de CIE nog diverse tekstuele/inhoudelijke aanpassingen voorgesteld, in de annex met name:

-Glabridine: 2.5 to 3.5% **of fat**.

-Fat, **including polyfenoltype substances**

-Food category: Foods intended for use in energy-restricted diets for weight reduction: **only for products presented as a replacement of the daily diet.**

- Maximum content of flavanoid: 'per portion' is weggehaald.

Bij de discussie over dit product geven enkele lidstaten aan bezorgd te zijn dat fabrikanten door een toelating onder de Novel Foods verordening, tegelijkertijd claimen dat het product toegelaten is als FSMP (dieetvoeding voor medisch gebruik). CIE geeft aan dat de Novel Foods verordening uitsluitend gaat over de toelating van het product op basis van veiligheidsbeoordelingen. Het gaat niet over de classificatie van het product. De beoordeling van claims en categorieën FSMP gebeurt op basis van andere criteria.

De vermelding 'per portion' werkt verwarrend volgens enkele lidstaten (waaronder Nederland). Het lijkt net of je dan meerdere porties op een dag met die hoeveelheid flavanoid kunt eten. De vermelding wordt daarom weggehaald. Het gaat om een hoeveelheid voor de hele dag.

De beschikking wordt met gekwalificeerde meerderheid aangenomen.

B.06 Agendapunt over European Union Reference Laboratories

Is van de agenda verwijderd.

W.v.t.t.k.

CIE overweegt de discussie over voedingsprofielen en 'botanicals' opnieuw op te pakken. Mogelijk dat hiervoor een (externe) studie wordt gedaan. Na de zomer zal hier nader over gesproken worden.

Den Haag, 22 juni 2015