



## Verslag van de vergadering van Commissiewerkgroep Voedings- en gezondheidsclaims

Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie

**Datum** 18 februari 2016  
**Commissie** Christophe Didion  
Alexandra Nikolakapoulou  
Olga Goulaki  
**Ned.Delegatie** Erika Smale

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

**Ons kenmerk**  
Verslag CWG voedings- en  
gezondheidsclaims d.d. 18  
februari 2016

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

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

### Samenvatting

De Commissiewerkgroep Voedings- en gezondheidsclaims heeft op 18 februari 2016 onder andere gesproken over:

- de gezondheidsclaims over hydroxyanthracene derivaten;
- toelating van generieke gezondheidsclaims over non-fermentable carbohydrates, non-digestible carbohydrates en lactitol;
- toelating van een kinderclaim over vitamine D;
- afwijzing van gezondheidsclaims over short-chain fructooligosaccharides from sucrose, Anxiofit-1 en Equazen eye q<sup>®</sup>;
- een vorstel voor de vaststelling van generieke benamingen 'biscotti saluti', 'tonic water' en 'hoestbonbon'.
- de roadmap voor de evaluatie van de claimsverordening, specifiek met het oog op de aanpak van de voedingsprofielen en gezondheidsclaims over botanicals.

### A. Health claim applications, EFSA opinions and draft decisions:

#### A.1 Article 13(5) of Regulation (EC) No 1924/2006

##### **A1.1 Update on the health claim related to hydroxyanthracene derivatives and improvement of bowel function (EFSA opinion Q-2013-00650)**

De Commissie informeert de lidstaten over de door de Commissie ingezette aanpak voor de generieke gezondheidsclaims over hydroxyanthracene derivaten. In de vorige vergadering van de commissiewerkgroep claims werd door de lidstaten aangegeven dat de hoeveelheden hydroxyanthracene derivaten waarvoor de claim was aangevraagd overeenkomen met de hoeveelheden in medicijnen. Daarom werden twee opties aangegeven door de lidstaten, namelijk afwijzen van de betreffende gezondheidsclaims of nader onderzoek naar de veiligheid van gebruik van deze stoffen. De Commissie wil de claims nog niet afwijzen. Onder artikel 8 van de verordening over toevoeging van microvoedingsstoffen (1925/2006) is opgenomen dat de Commissie dergelijke stoffen voor kan leggen aan de EFSA voor advies over veilige inname. Voor implementatie van dit artikel geldt verordening 307/2012. De eerstvolgende stap die wordt genomen is dat er een elektronische consultatie onder de lidstaten wordt uitgevoerd. De consultatie wordt op korte termijn gestuurd naar de Commissiewerkgroep toevoeging

microvoedingsstoffen. Vervolgens worden ook andere stakeholders geïnformeerd en zal met de EFSA worden gesproken, waarna een mandaat wordt opgesteld.

**A1.2 Update on draft Commission Regulation authorising certain health claims related to non-fermentable carbohydrates and maintenance of tooth mineralisation by decreasing tooth demineralisation (EFSA opinion Q-2013-00040); and to non-digestible carbohydrates and a reduction of post-prandial glycaemic responses (EFSA opinions Q-2013-00615, Q-2014-00073, Q-2014-00044) – SANTE/10466/2015**

De Commissie heeft naar aanleiding van discussie in vorige vergaderingen het voorstel voor autorisatie van twee generieke gezondheidsclaims over respectievelijk non-fermentable carbohydrates en non-digestible carbohydrates bijgewerkt.

De gezondheidsclaim over non-digestible carbohydrates is ingediend door drie bedrijven, in overweging nummer 8 zullen niet één maar alle drie de aanvragers worden genoemd.

Er is een vraag van een lidstaat of in plaats van 'non fermentable carbohydrates' niet voedingsvezels kan worden opgenomen. De Commissie legt uit dat voedingsvezels (definitie in verordening 1169/2011) een minder breed begrip is dan non-fermentable carbohydrates zoals bedoeld in de claim.

Op 12 april zal het voorstel met toelating van deze twee claims worden voorgelegd aan het permanent comité.

**A1.3 Discussion on a draft Commission Regulation authorising a health claim related to lactitol and maintenance of normal defecation (EFSA opinion Q-2015-00375) – SANTE/10219/2016**

De generieke gezondheidsclaim over lactitol and maintenance of normal defecation is positief beoordeeld door de EFSA. Er wordt gevraagd of de bewoording vervangen kan worden door bijvoorbeeld 'normal bowel function', zoals in eerdere toegelaten gezondheidsclaims. De EFSA antwoordt dat deze termen niet hetzelfde zijn; 'defecation' is een onderdeel is van 'bowel function'.

Enkele lidstaten maken zich zorgen over het gehalte aan lactitol dat nodig zou zijn voor de functionele werking, 10g per dag, vanaf 12g per dag is er kans op diarree. Lactitol wordt momenteel in de Commissiewerkgroep novel food besproken. Bovendien is lactitol als additief zoetstof toegestaan in enkele levensmiddelen categorieën. De vraag is of bij een additief, die wordt toegevoegd vanwege een bepaalde technische functie, een gezondheidsclaim gemaakt mag worden gebruikt? Daarnaast gelden voor lactitol verplichte waarschuwingen op het etiket en is het in de hoeveelheden die nodig zijn voor de claim in veel lidstaten een medicijn. En ook bij medicijnen gelden bepaalde waarschuwingen voor langer gebruik.

De Commissie vraagt zich af of de zorgen van enkele lidstaten terecht zijn. Lactitol wordt al gebruikt in bepaalde levensmiddelen, de veiligheid hierop is onderzocht en staat niet ter discussie. Bovendien mag de claim niet worden gebruikt op producten voor kinderen. De Commissie wacht de uitkomsten vanuit de Commissiewerkgroep novel food af.

**A1.4 Discussion on a draft Commission Regulation refusing to authorise a health claim made on foods and referring to the reduction of disease risk, related to short-chain fructooligosaccharides from sucrose and maintenance of normal defecation (EFSA opinion Q-2015-00377) – SANTE/10220/2016**

Er zijn geen opmerkingen bij de afwijzing van de generieke gezondheidsclaim over short-chain fructooligosaccharides from sucrose.

A2 Article 14(1)(a) of Regulation (EC) No 1924/2006

**A2.1 Discussion on a draft Commission Regulation refusing to authorise a health claim made on foods and referring to the reduction of disease risk, related to Anxiofit-1 and reduction of subthreshold and mild anxiety (EFSA opinion Q-2015-00006) – SANTE/10221/2016**

Er zijn geen opmerkingen bij de afwijzing van de generieke gezondheidsclaim over Anxiofit-1.

A3 Article 14(1)(b) of Regulation (EC) No 1924/2006

**A3.1 Discussion on a draft Commission Regulation refusing to authorise a health claim made on foods and referring to children's development and health, related to Equazen eye q<sup>®</sup> and improving reading ability (EFSA opinions: Q-2014-00462) – SANTE/12498/2015**

Er zijn geen opmerkingen bij de afwijzing van de generieke gezondheidsclaim over Equazen eye q<sup>®</sup>.

**A3.2 Discussion on a draft Commission Regulation authorising a health claim made on foods and referring to children's development and health, related to vitamin D and normal function of the immune system (EFSA opinions: Q-2014-00826) – SANTE/12500/2015**

De kinderclaim over vitamine D in relatie tot normale functie van het immuunsysteem is positief beoordeeld door de EFSA. De claim geldt voor kinderen tussen 3 en 18 jaar oud. Het voorstel is opgesteld zoals eerdere door de EFSA positief beoordeelde kinderclaims over vitaminen en mineralen bedoeld voor kinderen tussen 3 en 18 jaar oud. De kinderclaims over vitaminen en mineralen voor kinderen tussen 0 en 3 jaar zullen in een volgende vergadering worden besproken.

**B. Generic Descriptors – Article 1(4) of Regulation (EC) No 1924/2006**

**B.1 Discussion on a draft Commission Regulation concerning the first applications for generic descriptors**

De Commissie heeft naar aanleiding van de discussie in de vorige vergadering de aanpak voor toelating van generieke benamingen aangepast en wil dit nu batchgewijs behandelen. Enkele ingediende aanvragen zijn in één voorstel gezet. Aanvullingen voor deze benamingen worden later verwerkt. Per benaming is in de bijlage aangegeven in welke taal het is ingediend, voor welke levensmiddelencategorie de benaming geldt en in welke lidstaten de generieke benaming geldig is.

Enkele lidstaten maken tekstuele opmerkingen.

**C. REFIT Evaluation of a) Regulation (EC) No 1924/2006 on nutrition and health claims made on food with regard to nutrient profiles and health claims made on plants and their preparations and of b) the general regulatory framework for their use in foods**

**C.1 Update on the Terms of Reference for the external study**

De Commissie legt uit dat de roadmap is vastgesteld, maar dat er verder nog geen progressie is. Er komt nu eerst een publieke consultatie, een externe contractor helpt hierbij.

In de consultatie wordt gefocust op effectiviteit, efficiëntie, relevantie, coherentie en toegevoegde waarde van voedingsprofielen en gezondheidsclaims voor botanicals

## D. AOB

### **D.1 Question from Italy regarding the use of the claim "reduced/low sugar" in relation to fruit jams, jellies, marmalades and sweetened chestnut purée**

Italië ziet problemen bij gebruik van voedingsclaims verlaagd suikergehalte en laag suikergehalte bij de producten als vruchtenjam, -confituur, -gelei, -marmelade en kastanjepuree. Dit zijn producten waarvan het minimale refractometergetal is vastgesteld in richtlijn 2001/113/EG. Met de refractometer worden meer soorten suikers gemeten dan de mono- en disacchariden die op het etiket in de voedingswaarde moeten worden vermeld. Italië vraagt zich af of de voedingsclaims verlaagd suikergehalte en laag suikergehalte voor deze producten moeten gelden voor de suikers die gemeten worden met de refractometer of voor de mono- en disacchariden zoals geldt in de claimsverordening. De Commissie geeft aan dat de voedingsclaim verlaagd suikergehalte mogelijk is voor de betreffende producten en dat het dan moet voldoen aan de claimsverordening. In de richtlijn 2001/113/EG zijn in de bijlage regels opgenomen over suikergehalte en de mogelijkheid voor derogatie in lidstaten.

### **D.2 Probiotica**

De Commissie heeft een gezamenlijke brief ontvangen van enkele lidstaten over het gebruik van de term 'probiotica'. In de guidance van 2017 is probiotica bestempeld als een gezondheidsclaim. De betreffende lidstaten vragen om dit te herzien en te bekijken hoe de term probiotica gebruikt kan worden zonder dat het misleidend is voor de consument. Er is eerder gesproken over de mogelijkheid om probiotica als generieke benaming te bestempelen, dit was vanwege de fysiologische werking niet mogelijk. De betreffende lidstaten denken mogelijkheden te zien in de verordening over Voedselinformatie voor consumenten door de term probiotica als categoriebenaming te bestempelen en/of aanpassing van de guidelines van 2007.

De Commissie geeft aan met dit onderwerp bezig te zijn en dit probleem intern wordt bediscussieerd. Volgens de Commissie zijn er meer alternatieven dan in de brief van de lidstaten zijn aangegeven.

De meeste lidstaten stemmen ermee in om naar mogelijke oplossingen te kijken voor het gebruik van de term probiotica. Hierbij is wel enige voorzichtigheid geboden omdat de term nu al bijna 10 jaar als gezondheidsclaim is bestempeld en er dus goede redenen moeten zijn om dit te veranderen.

Den Haag, 29 februari 2016