



Verslag van de vergadering van het Permanent Comité voor de Algemene Levensmiddelenwetgeving (SCOPAFF GFL)

Datum 16 oktober 2017
Commissie Alexandra Nikolakapoulou
Jacques Humieres
Athanasios Raikos
Ned.Delegatie 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

Inlichtingen bij
Inge Stoelhorst
i.stoelhorst@minvws.nl
T 070 340 5668

Ons kenmerk
Verslag PCVD Algemene
levensmiddelenwetgeving d.d.
16 oktober 2017

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

www.row-minvws.nl

Samenvatting

Het permanent comité voor algemene levensmiddelenwetgeving heeft op 16 oktober gediscussieerd over:

- Richtsnoeren voor antropogene stoffen in natuurlijk mineraalwater;
- Notificatie van Zweden over uitbreiding van producten verrijkt met vitamine D;
- Notificatie van België over maximale niveaus en waarschuwingen bij gebruik van enkele stoffen in voedingssupplementen;
- Notificatie van Italië voor toelating van gebruik van botanicals;
- Afwijzing van drie ziekterisicobeperkende gezondheidsclaims;
- Afwijzing van zeven generieke gezondheidsclaims.

Daarnaast heeft het permanent comité voor algemene levensmiddelenwetgeving ingestemd met de afwijzing van de generieke gezondheidsclaim 'Lactobacillus plantarum 299v (Lp299v) verhoogt de opname van non-haemijzer'.

Section A Information and/or discussion

A.01 Exchange of views of the Committee on the application of Directive 2009/54/EC on natural mineral water, as regards the definition of natural mineral water.

Er zijn antropogene stoffen in zeer lage hoeveelheden aangetroffen in natuurlijk mineraal water. In de richtlijn 2009/54/EC voor natuurlijk mineraalwater zijn geen parameters opgenomen voor antropogene stoffen. In de context van de term 'original purity', opgenomen in de definitie van natuurlijk mineraalwater, moet natuurlijk mineraalwater voldoen aan de hoogste kwaliteitsstandaarden. Op het moment dat de richtlijn werd vastgesteld konden de zeer lage waarden aan antropogene stoffen niet worden gedetecteerd. Op dit moment, met de huidige analysetechnieken, kan dat wel.

De Commissie stelt nu voor om voor een beperkte lijst van antropogene stoffen in natuurlijk mineraalwater richtsnoeren vast te stellen die door de controle- en handhavingsinstanties en door de exploitanten van mineraalwaters worden gebruikt. Deze richtsnoeren worden op het laagst mogelijke niveau vastgesteld, zodat nog wel aan de definitie van mineraalwater wordt voldaan als het gaat om een duidelijk onderscheid met gewoon drinkwater.

Er worden specifieke parameters voorgesteld voor polynuclear aromatic hydrocarbons (PAHs), volatile organic compounds (VOCs), trihalomethanes (THMs), pesticides.

Enkele lidstaten hebben bij de richtsnoer voor pesticiden problemen met de term 'relevante metaboliëten', de vraag is wat is relevant? Dit kan per lidstaat anders zijn. De Commissie geeft aan dat de bewoording is gekozen na een lange discussie met de lidstaten en daarom ook een voetnoot is opgenomen waarin is aangegeven dat lidstaten een nationale lijst met pesticiden op kunnen stellen die relevant zijn op nationaal of regionaal niveau.

Op de vraag van enkele lidstaten om de richtsnoeren wettelijk vast te leggen geeft

de Commissie aan dat dat niet kan en dat daarom voor een pragmatische oplossing is gekozen. De voorgestelde richtsnoeren zouden voor een eenduidige interpretatie moeten zorgen.

Een groot aantal lidstaten (waaronder NL) geeft aan voorstander te zijn van de voorgestelde richtsnoeren.

A.02 Exchange of views of the Committee on the notification of the Swedish National Food Agency's regulations on the enrichment of certain foodstuffs (2017/0181/S) notified to the Commission according to Article 12 of Regulation (EC) No 1925/2006.

Zweden heeft een notificatie ingediend voor uitbreiding van het aantal producten dat kan worden verrijkt met vitamine D. De verrijking met vitamine D was in Zweden al toegestaan voor melk. Met de voorgestelde aanpassing wordt verrijking met vitamine D ook in gefermenteerde producten (yoghurt) toegestaan. Daarnaast is voor biologische melk een nuance aangebracht in de tekst. Volgens de regelgeving voor biologische productie is verrijking niet toegestaan. Er kan daarom geen sprake zijn van volledige wederzijdse erkenning. Daarom is in de voorgestelde aanpassing van de nationale Zweedse wetgeving opgenomen dat alleen biologische melk dat in Zweden wordt verkocht verrijkt mag worden. Zweden zal geen verrijkte biologische melk exporteren. De notificatie is uitgebreid besproken met DG AGRI voor wat betreft de biologische wetgeving. Finland heeft eerder al een dergelijke notificatie ingediend, daar gelden nu dezelfde nationale regels.

A.03 Exchange of views of the Committee on the Belgian notification on the manufacture and marketing of food supplements that contain substances other than nutrients and plants or plant preparations (2017/182/B) notified to the Commission according to Article 12 of Regulation (EC) No 1925/2006 and Article 45 of Regulation (EU) No 1169/2011.

België heeft een notificatie ingediend voor nationale regels over maximum gehalten en verplichte waarschuwingen bij gebruik van cafeïne, luteïne, lycopene en monacoline K in voedingssupplementen.

Op vragen van lidstaten legt België uit dat de waarschuwing voor cafeïne niet gelijk is aan de bewoording in Verordening 1169/2011 (FIC) omdat de FIC onduidelijk is over toevoeging van cafeïne bevattende planten(delen). De Commissie geeft aan dat in de vergadering van de Commissiewerkgroep Voedselinformatie voor Consumenten gehouden in oktober 2014 besproken is dat de FIC ook op de wijze zoals België nu voorstelt moet worden geïnterpreteerd, dit is echter niet in de Q&A van de FIC opgenomen.

A.04 Exchange of views of the Committee on the Italian notification on Vegetable substances and preparations allowed for use in food supplements (2017/276/I) notified to the Commission according to Article 12 of Regulation (EC) No 1925/2006 and Article 45 of Regulation (EU) No 1169/2011.

Italië heeft enige tijd geleden samen met België en Frankrijk de Belfrit-lijst met plantensubstanties geïntroduceerd. Op deze Belfrit-lijst ontbraken nog substanties waarover geen overeenstemming was. Vóór de introductie van de Belfrit-lijst hanteerde Italië al een nationale lijst. In de voorliggende notificatie heeft Italië alle lijsten samengevoegd.

Enkele lidstaten hebben vragen over stoffen die verboden zijn in België en wel op de lijst van Italië staan. Daarnaast wordt aangegeven dat de waarschuwingen niet altijd bedoeld zijn voor de gehele populatie en dat sommige stoffen medisch zijn. Veel lidstaten (waaronder NL) vragen de Commissie om een op EU-niveau geharmoniseerde lijst. De Commissie geeft aan dat dit onderwerp op 26 oktober

ook aan bod komt in de vergadering van de Commissiewerkgroep Claims waarin de REFIT over gezondheidsclaims over botanicals wordt besproken.

A.05 Exchange of views and consultation of the Committee on three health claims related to "Condensyl® and sperm DNA damage" (Question EFSA No Q-2016-00665), to "Erythritol sugar-free hard confectionery and reduction of dental plaque and dental caries" (Question EFSA No Q-2017-00002) and to "Lactobacillus fermentum CECT 5716 and Staphylococcus load in milk" pursuant to Regulation (EC) No 1924/2006 (Art. 14(1) of Regulation (EC) No 1924/2006).

De EFSA heeft drie ziekterisicobeperkende gezondheidsclaims negatief beoordeeld.

- Condensyl® and decreases sperm DNA damage. High sperm DNA damage is a risk factor for male subfertility/infertility'
- sugar-free hard confectionery with at least 90% erythritol and reduction of dental plaque which reduces the risk of caries
- Lactobacillus fermentum CECT 5716 and decreases the Staphylococcus load in breast milk which reduces the risk of infectious mastitis

Er zijn geen opmerkingen van de lidstaten. De Commissie zal een voorstel voor afwijzing van de claims voorbereiden voor de volgende vergadering van de Commissiewerkgroep Claims begin december.

A.06 Exchange of views and consultation of the Committee on seven health claims related to "Stablor® and reduction of visceral fat while maintaining lean mass" (Question EFSA No Q-2016-00319), "Curcumin and normal functioning of joints" (Question EFSA No Q-2016-00856), "A fixed carbohydrate:protein ratio ≤ 1.8 and body weight" (Question EFSA No Q-2016-00436), "Vibigaba and blood cholesterol" (Question EFSA No Q-2017-000300), "Vibigaba and blood pressure" (Question EFSA No Q-2017-00031), "Vibigaba and reduction of body weight in the context of an energy-restricted diet" (Question EFSA No Q-2017-00032) and "Vibigaba and long-term blood glucose concentration" (Question EFSA No Q-2017-00033).

De EFSA heeft zeven gezondheidsclaims negatief beoordeeld.

- Stablor® and reduction of visceral fat while maintaining lean mass
- Curcumin and normal functioning of joints
- A fixed carbohydrate: protein ratio ≤ 1.8 and body weight
- Vibigaba (germinated brown rice) and contribution to the maintenance of normal blood cholesterol concentrations
- Vibigaba (germinated brown rice) and contribution to the maintenance contribution to the maintenance of normal blood pressure
- Vibigaba (germinated brown rice) and reduction of body weight in the context of an energy-restricted diet
- Vibigaba (germinated brown rice) and maintenance of long-term normal blood glucose concentration

Er zijn geen opmerkingen van de lidstaten. De Commissie zal een voorstel voor afwijzing van de claims voorbereiden voor de volgende vergadering van de Commissiewerkgroep Claims begin december.

Section B Draft(s) presented for an opinion

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, other than those referring to the reduction of disease risk and to children's development and health.

Artikel-13.5-gezondheidsclaim 'Lactobacillus plantarum 299v (Lp299v) verhoogt de opname van non-haemijzer' is negatief beoordeeld door de EFSA. Het voorstel om de claim af te wijzen wordt unaniem aangenomen.

AOB

- België vraagt aan de lidstaten of voedingssupplementen voor baby's onder de term babyfood, zoals gedefinieerd in de verordening 609/2013 Voeding voor specifieke groepen, vallen. De aanleiding is voedingssupplement met vitamine D specifiek bedoeld voor baby's. België zelf is van mening dat dit niet het geval is. Enkele lidstaten zijn het eens met zienswijze van België.

- Nederland geeft aan dat geconcentreerd azijnzuur (80%) is aangetroffen in het winkelschap. Dit product is zeer toxisch. Op het etiket staat een waarschuwing en er wordt aangegeven hoe dit product opgelost moet worden in water om azijn voor consumptie te maken. Nederland vraagt de lidstaten of dergelijke producten bij hen bekend zijn en of dit product wel als levensmiddel verkocht mag worden.
Een aantal lidstaten geeft aan geconcentreerd azijnzuur als chemisch middel te zien en niet als levensmiddel. Enkele lidstaten hebben nationale regels over de maximale concentratie, deze maximale concentratie verschilt per lidstaat, 9 of 10%. Eén lidstaat geeft aan dat het geconcentreerd azijnzuur op de markt heeft in een concentratie van 23%, hierbij is een waarschuwing verplicht. De Commissie verwijst naar de Verordening 178/2002 Algemene levensmiddelenwetgeving waarin staat dat levensmiddelen veilig moeten zijn en er duidelijke instructies voor bereiding op het etiket moet staan voor een veilig gebruik. De Commissie ziet dergelijke toxische producten niet als levensmiddel en wijst op de veiligheid. Laat onverlet dat de beoordeling en interpretatie ervan een issue is voor de handhaving.

Den Haag, 20 oktober 2017