



Verslag van de bijeenkomst expert groep van de Europese Commissie over voedingssupplementen en verrijkte voeding van 21 november 2018

Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

Datum : 21 november 2018
Commissie : Jacques Humières (vz) en Yvette Azzopardi
Ned. Delegatie : Anneke Sellis (VWS)

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

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

Samenvatting en actiepunten

- Monacolines in rode gist rijst: LS kunnen tot eind januari 2019 schriftelijk hun positie over opname van monacoline K in deel A, B of C van bijlage III van Vo 1925/2006 aan de EC doorgeven.
- Groene thee catechines: de EC denkt aan opname in deel B van bijlage III van Vo 1925/2006. LS kunnen tot eind januari 2019 nog schriftelijke informatie aanleveren.

Dossierhouder
Anneke Sellis
a.sellis@minvws.nl

Ons kenmerk
Verslag CWG
Voedingssupplementen en
verrijkte voeding van 21
november 2018

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

www.row-minvws.nl

Agenda

1. Welkom

De voorzitter verwelkomt de aanwezige lidstaten (LS) en opent de vergadering.

2.1 Wetenschappelijke EFSA-opinie over de veiligheid van monacolines in rode gist rijst

2.1.1 Presentatie van de opinie door EFSA

De EFSA presenteert de opinie over de veiligheid van monacolines in rode gist rijst. Deze opinie is op 3 augustus gepubliceerd.

2.1.2 Gedachtenwisseling

Deze opinie is in het kader van de artikel 8-procedure van Verordening 1925/2006 gevraagd. De Europese Commissie (EC) gaat nu een besluit nemen over de opname van de stof in deel A, B of C van bijlage III van Verordening (EG) Nr 1925/2006. De hierbij horende risicomanagement-opties zijn: deel A (verbod), deel B (voorwaarden aan gebruik) en deel C (onderzoek). Volgens de EC is opname in deel C geen optie, aangezien de EFSA al grondig onderzoek heeft gedaan. De LS wordt om hun opinie gevraagd. Enkele LS geven de voorkeur aan opname van monacoline K in deel A, aangezien de EFSA geen gezondheidskundige waarde heeft kunnen vaststellen. Gezien de gezondheidsrisico's die aan monacoline K verbonden zijn, zijn volgens deze LS aanvullende maatregelen uit deel B niet voldoende om de veiligheid te garanderen. Andere LS hebben een voorkeur voor opname in deel B, waarbij er een maximale hoeveelheid monacoline K en waarschuwingsszinnen op het etiket worden ingesteld. Aan de LS wordt gevraagd uiterlijk eind januari 2019 hun positie over opname van monacoline K in deel A, B of C van bijlage III van Verordening 1925/2006 schriftelijk aan de EC door te geven. Naar verwachting zal er in juni 2019 over het uiteindelijke voorstel van de EC gestemd worden.

2.2 Gedachtenwisseling over groene thee catechines

De EFSA heeft onderzoek gedaan naar de veiligheid van groene thee catechines. Het gaat vooral over EGCG's (epigallo catechingallaat), hier is de meeste informatie over. Op basis van deze wetenschappelijke opinie gaat de EC in het kader van de artikel 8-procedure van Verordening (EG) Nr 1925/2006 een besluit nemen over toepasselijke risicomanagement-maatregelen. De hierbij horende risicomanagement-opties zijn: deel A (verbod), deel B (voorwaarden aan gebruik) en deel C (onderzoek). De LS hebben in juli 2018 hun opinie aan de EC doorgegeven. De EC denkt aan opname van groene thee catechines in deel B, met daarbij een maximum voor catechines en het gebruik van waarschuwingzinnen. Dit geldt alleen voor extracten, niet voor gewone groene thee die bereid wordt uit groene thee met water. Verder geldt dit ook niet voor frisdranken met groene thee die geen verdere bereiding voor consumptie nodig hebben. LS kunnen tot eind januari 2019 nog schriftelijke informatie aanleveren. De EC zal het concept-voorstel nog aan de LS voorleggen, stemming over het voorstel is in juni 2019 voorzien.

3. Wat verder nog ter tafel komt

Een LS heeft een vraag over voedingssupplementen voor baby's en kleine kinderen. De huidige EU-voedingssupplementen-wetgeving zegt niets over voedingssupplementen voor speciale groepen (zoals baby's en kleine kinderen) en bijbehorende vereisten en criteria. De EC zegt dat als er wordt besloten aan de slag te gaan met een herziening van de voedingssupplementen-wetgeving, dat er dan aandacht zal zijn voor voedingssupplementen bestemd voor speciale groepen.

Den Haag, november 2018