



Verslag van de vergadering van Commissiewerkgroep Milieucontaminanten

Datum : 3 juni 2019

Commissie : DG SANTE

EURL

Ned. Delegatie : Ana Vilorio (VWS)

**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

Dossierhouder

Ana Vilorio
Ai.vilorio@minvws.nl

Ons kenmerk

Verslag CWG
Milieucontaminanten d.d. 3
juni 2019

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

www.row-minvws.nl

1. Acrylamide: Discussie over ML's in babyfood en op graan gebaseerd voedsel voor babies en kleine kinderen. Afronding van de discussie rekening houdend met de resultaten uit de consultatie van de belanghebbende.

De Commissie vat de reacties samen die zijn ontvangen ihkv de consultatie van belanghebbende over het voorstel voor het opstellen van ML's voor koekjes, biscuits maar ook andere op graan gebaseerde producten bestemd voor (kleine) kinderen, ook kant en klare producten en ook ander voedsel voor babies, peuters en jonge kinderen. De reacties tijdens de consultatie lopen zoals verwacht uit elkaar, daar waar de producenten het te vroeg vinden om ML's op te stellen zijn voor de consumentenorganisaties en een NGO organisatie, de voorgestelde ML's niet laag genoeg. De Cie. vindt dat de gemaakte commentaren geen reden zijn om het voorstel te wijzigen. Dit wordt gesteund door de LS die op 1 na verder geen opmerkingen hadden. 1 LS vraagt zich af hoe de controle van de ML's zich verhoudt tov de controles van de referentiewaardes. De Cie. legt uit dat de producten aan de MLs moeten voldoen (wanneer deze zijn aangenomen) en tegelijkertijd dat de producent moet streven om zijn proces zodanig te beheersen dat de gehalten aan acrylamide zo laag mogelijk worden, met de BML's als referentiewaardes. De Cie. herinnert de LS eraan dat de discussie over ML's zal doorgaan met het uitbreiden naar andere voedselcategorieën. Ook is het de bedoeling de BML's binnen aanzienbare tijd te gaan herzien. De Cie. geeft aan dat de herziene aanbeveling en de vertaling van de gids, na wat vertraging in de procedures, binnenkort zullen worden gepubliceerd.

Het bovenstaande voorstel voor ML's in producten voor (kleine) kinderen zal worden gepresenteerd als A-punt tijdens de Scopaff van 27 juni a.s. om de steun van de LS te formaliseren, de stemming over het voorstel zal na de zomer gebeuren.

Tenslotte informeert de Cie. de LS over de verschillende foldertjes over de Toolbox van FDE. Eventuele opmerkingen van de LS kunnen worden opgestuurd voor 27 juni a.s.

2. Afronding van het wettelijke voorstel over 3-MCPD esters en glycidyl esters als gevolg van de commentaren in het Scopaff

De discussie focust zich met name op hoe om te gaan met de olijfolie. Aan de hand van de data kan een differentiatie worden gemaakt tussen (extra) virgin olijfolie en andere olijfolie (een mengsel van geraffineerde en virgin olijfolie). De (extra) virgin olie hoort bij de groep met een ML van 1250 en de overige olijfolie bij de hoge ML van 2500 µg/kg.

Verder werd besproken dat voor producten die aan de ML moeten voldoen in juni/juli 2019 ook een overgangperiode geldt tot 31 december 2019 voor die producten die voor 1 juli 2019 legaal op de markt waren geplaatst. 2 LS pleiten voor een verduidelijking van wat onder peutermelk wordt verstaan, aangezien dat deze producten niet gedefinieerd staan in verordening 609/2013. De Cie. zegt toe om een referentie te plaatsen naar een doc. van de Cie. waar dit product wordt gedefinieerd.

De Cie. concludeert dat het voorstel met de afgesproken wijzigingen zal worden gepresenteerd in het Scopaff van 27 juni as. als A-punt.

3. Ontwerp Cie verordening ter herziening van Verordening (EC) No 333/2007 mbt de analyse van 3-MCPD en GE's, acrylamide en perchloraat

Op de vraag die een NGO had gesteld over het mogelijke bestaan van een snelle testkit voor de detectie van acrylamide in producten, geeft de vertegenwoordiger van de EURL aan dat hij hiervan niet op de hoogte is. Met de huidige methoden zijn de resultaten beschikbaar na 1-2 dagen. Verder waren geen opmerkingen vd LS over de performancecriteria die in het voorstel zijn opgenomen.

Een LS merkt op dat de enige referentie in de bijlage naar JRC methoden te beperkt is want er worden ook andere methoden ingezet. De Cie. vindt dit punt relevant om aan te passen en benadrukt opnieuw dat er geen verplichting is om per se JRC methoden te gebruiken in de analyse van deze contaminanten.

4. Resultaat en vervolg op de CCCF13.

De Cie. geeft een korte samenvatting van de resultaten van CCCF13 voor milieucontaminanten. De EU zal de ML's voor lood in wijn en eetbaar slachtafval aanpassen. Verder werd de ML voor cadmium in chocolade met minder dan 30% cacao aangenomen met voorbehoud van de EU. De discussie over de chocolade met een cacaopercentage tussen 30-50% en cacao poeder zal volgend jaar worden afgerond.

De Codes of Practice (CoPs) voor het verminderen van de contaminatie met GEs en 3-MCPD zijn aangenomen en zullen worden gestuurd naar de CAC42 voor aanname. Ook de CoPs voor lood en cadmium werden verder bediscussieerd. De discussion paper m.b.t. methylkwik in vis zal worden herzien.

Het net gestarte werk voor het opstellen van guidances voor data-analyse en verbetering van het vergaren vd data in Codex wordt voortgezet. Er is ook discussie gestart over contaminatie van quinoa met lood en cadmium.

Het verslag van de CCCF13 is te vinden via de volgende link. ¹

5. Presentatie van de Rapid Assessment of Contaminant Exposure tool (RACE)

EFSA geeft via teleconferentie een presentatie van de RACE webtool voor een snelle evaluatie van blootstelling aan contaminanten tbv notificatie in het RASFF systeem. Deze tool is bedoeld om de evaluatie van de chemische risico's in de context van RASFF zo veel mogelijk te harmoniseren, dwz het opstellen van een methodologie om de RASFF notificaties risico-gebaseerd in te delen voor chemische stoffen in levensmiddelen. De toepassingsgebieden zijn: contaminanten, voedselcontactmaterialen en residuen van farmacologisch actieve stoffen.

De tool gebruikt analytische resultaten, maar het is zeker niet bedoeld om de bestaande risicobeoordeling te vervangen. EFSA heeft verder uitgelegd hoe het proces is verlopen tot het komen van het technische rapport dat inmiddels al is gepubliceerd.

De tool bestaat uit een beslisboom om het risico te karakteriseren en uit een digitale tool voor de inschatting van de blootstelling. Verder gebruikt de tool de FoodEx2 indeling van levensmiddelen.

Een LS vraagt of de beslisboom en de digitale tool apart moeten worden gebruikt. EFSA zegt dat dit inderdaad het geval is. De Cie. vraagt naar aanleiding hiervan naar de mogelijkheid om beide instrumenten te integreren in de toekomst.

Een andere LS heeft wat moeite met de conclusie "no risk". EFSA en de Cie. leggen uit dat die conclusie de systematiek volgt van de RASFF en het moet in dat kader worden gelezen. Verder werd een vraag gesteld over de relatie tussen deze tool en de in Codex (CCCF13) recent aangenomen "Guidelines for

¹ http://www.fao.org/fao-who-codexalimentarius/sh-proxy/en/?lnk=1&url=https%253A%252F%252Fworkspace.fao.org%252Fsites%252Fcodex%252FMeetings%252FCX-735-13%252FREPORT%252FFinal%2BReport%252FREP19_CFe.pdf

risk analysis of instances of contaminants in food where there is no regulatory level or risk management framework established". EFSA legt uit dat het toxicologieonderdeel sterk overeenkomt, maar dat het onderdeel innameschatting bij RACE alleen gebaseerd is op EU data. EFSA vraagt de LS om zicht te registreren om de digitale tool uit te proberen zodat verbeteringen kunnen worden ingevoerd in het systeem.

<https://efsa.onlinelibrary.wiley.com/doi/10.2903/sp.efsa.2019.EN-1625>

6. Initiele discussie over een mogelijke verordening voor het vaststellen van criteria voor de controleplan van contaminanten ter uitvoering van verordening (EU) 2017/625)

De Cie. heeft een discussiedocument opgesteld voor het brainstormen met de LS over de eis in de "controle verordening" (OCR, EU 2017/625) om de jaarlijkse controles op contaminanten in de LS te coördineren en af te stemmen. Hiervoor heeft de Cie. het voorstel dat er nu ligt voor residuen van verboden stoffen en diergeneesmiddelen als voorbeeld gebruikt en 'aangepast' voor contaminanten in levensmiddelen. De wettelijke basis in Verordening 2017/625 kan artikel Art.19.3 of artikel 112 zijn. Er is weinig inhoudelijke discussie want het doc. is laat naar de LS gestuurd. Een paar voorlopige reacties pleiten voor een flexibele benadering, meer gebaseerd op criteria ipv strakke voorschriften. Een LS vraagt de Cie. de beleidsmatige vragen in questionnaire-vorm naar de LS te sturen, om dit als basis te gebruiken voor de verdere discussie. De Cie. zegt toe dit te gaan voorbereiden.

7. Recast van verordening (EC)

Niet besproken.

8. AOB

- De Cie. heeft een nieuwe expert geworven voor het onderwerp contaminanten. Zij is nationaal detaché uit Tsjechie.
- Een LS meldt dat ze hoge gehalten van lood hebben aangetroffen in Mature dosinia (*Dosinia exoleta*)
- De Cie. meldt dat er 2 weken geleden een RASFF melding was voor lood in turmeric powder (1135 mg/kg) met ook nog hoge gehalten aan Chroom. De hoge gehalten aan lood kunnen worden verklaard door de toevoeging van loodchromaat voor het geven van de karakteristieke gele kleur. Dit is dus een geval van fraude met consequenties voor de volksgezondheid.
- Een LS meldt het voornemen van een toevoeging van een waarschuwing in de toelating van chiazaad als novel food: Verhit niet hoger dan 120° C om het risico van acrylamidevorming te vermijden.

Den Haag, juni 2019