



Verslag van de vergadering van de EG-Commissiewerkgroep Additieven

Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

Datum : 16 september 2019
Commissie : DG SANTE
Ned.Delegatie : Kees Planken (VWS), Corinne Sprong (RIVM)

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

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

Samenvatting

De EG-Commissiewerkgroep Additieven heeft op 16 september 2019 o.a. gesproken aanvragen voor uitbreiding van gebruik, EFSA opinie specificaties E 171, note E 161, monitoring voedseladditieven en aroma's.

Dossierhouder
Kees Planken
k.planken@minvws.nl

Agenda

Sorbaten (E 200-202) in eierverf

Dit is een aanvraag van sorbaten in eierverf die rechtstreeks aan de consument wordt verkocht. De sorbaten moeten de houdbaarheidsperiode verlengen. Volgens de aanvrager treedt er geen migratie van de geverfde eierschaal naar het ei op. De aanvraag is in diverse vergaderingen besproken en in de huidige vergadering is het voorstel gepresenteerd. De lidstaten hadden wat tekstuele aanpassingen, maar konden het voorstel steunen. Het voorstel zal in de SCOPAFF van 26 september ter stemming worden gebracht.

Ons kenmerk
Verslag CWG Additieven d.d.
16 september 2019

PGPR (E476) in vloeibare emulsies

Deze aanvraag voor het gebruik van PGPR in vloeibare emulsies met een vetgehalte van tenminste 70 % is in diverse vergaderingen besproken. De lidstaten hebben geen vragen meer en de meeste lidstaten kunnen de aanvraag steunen. Het conceptvoorstel is besproken en de lidstaten hadden wat tekstuele opmerkingen. Het voorstel zal in de SCOPAFF van 26 september ter stemming worden gebracht.

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

Soja hemicellulose (E 426) in gearomatiseerde dranken

Dit betreft een aanvraag voor uitbreiding van gebruik van soja hemicellulose (E 426) in gearomatiseerde gefermenteerde melkproducten (FC 1.4) en een verhoging van de maximum toegestane gehalte in gearomatiseerde dranken (FC 14.1.4). Deze aanvraag is al in eerdere vergaderingen besproken. Omdat volgens EFSA de veiligheid van soja hemicellulose geen aanleiding geeft tot een numerieke ADI, wordt soja hemicellulose toegevoegd aan de groep I additieven. Ook dit conceptvoorstel is besproken en de lidstaten hadden nog wat tekstuele aanpassingen. Het voorstel zal in de SCOPAFF van 26 september ter stemming worden gebracht.

Citroenzuur (E 330) in chocolade

Dit betreft een aanvraag voor het gebruik van citroenzuur E330 met als limiet 10 000 mg/kg in melkchocolade om roze gekleurde varianten te krijgen. Toevoegen van citroenzuur aan de cacaomassa met een hoog polyfenolgehalte beïnvloedt de kleur van cacao(producten) van bruingrijs naar rozerood. Ook geeft toevoegen van citroenzuur een fruitachtige smaak aan de cacao-producten met een hoog polyphenolgehalte. Met de huidige MPL kan de gewenste kleurschakering/ smaak

niet worden bereikt voor producten die aan de definitie van melkchocola voldoen. De aanvraag is meerdere keren in de werkgroep besproken. Het voorstel is besproken en de lidstaten hadden nog wat tekstuele aanpassingen. Het voorstel zal in de SCOPAFF van 26 september ter stemming worden gebracht.

Polysorbaten in dranken

Dit betreft een aanvraag voor het gebruik van polysorbaat 65 (E436) als antischuimmiddel in diverse alcoholische en niet-alcoholische dranken FC 14.1.4 (gearomatiseerde dranken met koolzuurgas), 14.2.3 (cider en perenwijn met koolzuurgas), 14.2.4 (fruit wijn en 'made' wijn met koolzuurgas) en 14.2.8 (Other alcoholic drinks including mixtures of alcoholic drinks with non-alcoholic drinks and spirits with less than 15% of alcohol', met koolzuurgas). Door toevoeging van kleine hoeveelheden polysorbaat wordt schuimvorming tijdens de productie voorkomen. Dit leidt tot minder verspilling en minder vervuiling van de productielijnen en hun omgeving. De bijdrage aan de blootstelling is laag. Het voorstel is besproken en de lidstaten hadden nog wat tekstuele aanpassingen. Het voorstel zal in de SCOPAFF van 26 september ter stemming worden gebracht

Hier ontstond nog discussie over het probleem van een gebrek aan meetmethoden voor polysorbaten. De lidstaten geven aan dat dit een generiek probleem is door het ontbreken van EU referentielaboratoria en onbekendheid met contactpersonen in andere lidstaten die wel een bepaalde meetmethode hebben. De Commissie initieert een tabel waarbij lidstaten de contactgegevens van de verantwoordelijke controle autoriteiten/ analyse laboratoria op kunnen vastleggen.

Uitbreidingen van gebruik annatto (E160b)

Dit is een aanvraag uit 2017 tot uitbreiding van het gebruik van bixin en norbixin en een verzoek tot aanpassing van de use levels (hoger). Bij een eerdere berekening door EFSA werd de ADI overschreden. Hierop heeft de aanvrager een aantal scenarios voor use levels opgesteld. Bovendien had EFSA bij de herevaluatie van annatto geconcludeerd dat er geen uitspraak gedaan kon worden over de veiligheid van annatto E. De industrie heeft hiervoor de benodigde data aangeleverd. EFSA heeft opnieuw naar de veiligheid gekeken en geconcludeerd dat het aangevraagde gebruik niet tot een overschrijding van de ADI van bixin en norbixin leidt m.u.v. de hoge inname door Nederlandse peuters, want hierbij zat de inname op het niveau van de ADI van norbixin. De hoogste bijdrage werd geleverd door gearomatiseerde gefermenteerde zuivelproducten. EFSA gaf daarbij aan dat hier hoogstwaarschijnlijk sprake is van een overschatting omdat het gevraagde gehalte aan de hele categorie gearomatiseerde gefermenteerde zuivelproducten is toegekend (dus ook alle andere kleuren dan geel/oranje). Nederland heeft hierop een aantal etiketten gecheckt en geconcludeerd dat het gebruik van annatto in deze categorie beperkt is en dat er in de EFSA berekening inderdaad sprake is van een overschatting. Nederland kan akkoord gaan met de aanvraag, mits het laagste scenario van use levels wordt aangevraagd.

Update WGA 19 04

De door Nederland gevraagde veranderingen waren opgenomen in het voorstel. De lidstaten hebben nog wat opmerkingen over de tekst. De Commissie past het voorstel aan nav het commentaar van de lidstaten en start de interne consultatieronde op.

Kleurstoffen in chocola

Dit betreft een aanvraag uit 2014 voor het gebruik van kleurstoffen in chocola in seizoenchocolade. De toepassing omvat zowel het gebruik ter decoratie met zogenaamde transfersheets als het gebruik om chocola te kleuren in decoratieve chocola (bijvoorbeeld de roodgekleurde witte chocola in chocoladefiguren zoals een sinterklaas). In namaak-chocolade is het gebruik wel toegestaan, maar in echte chocolade niet. Volgens de aanvrager kan namaak-chocolade niet gebruikt worden voor deze toepassing omdat dit niet goed hecht aan echte chocolade. De lidstaten waren toen vooral bezorgd over de verwachte blootstelling van kleurstoffen en dan vooral die in de vorm van aluminium. Bovendien was destijds de herevaluatie van de kleurstoffen nog niet afgerond. De Commissie heeft in 2014 wat vragen uitgezet bij de aanvrager. Pas in juli 2018 kwam de aanvrager terug op de zaak met

aanvullende info. Het bleek voor de aanvragen niet eenvoudig om van alle FBOs de info boven tafel te krijgen. Er is nu een lijstje beschikbaar met alle gevraagde use levels, het aantal producten waarin de betreffende kleur gebruikt zal worden (niet verder gespecificeerd) en het aluminiumgehalte van het eindproduct. De Commissie kan alleen doorgaan met die kleurstoffen waarvan de EFSA opinie is afgerond en niet diegene waarbij EFSA aanvullende informatie nodig heeft. De Commissie heeft de vorige keer een voorstel gepresenteerd waarop de lidstaten konden reageren. Op basis van de discussies met de lidstaten is besloten dat de Commissie voorlopig alleen verder gaat met de aanvragen voor E120, E 132, en E 150a. Tevens is er een voorstel voor de bewoording van de restricties gedaan. Ook is voorgesteld in de Guidance descriptoren uit te leggen wat wordt verstaan onder seizoenchocolade. Diverse lidstaten hadden nog opmerkingen over de restricties. Lidstaten kunnen hun commentaar nog schriftelijk doorgeven.

E300&330 in FC 4.1.2

Citraten en ascorbaten zijn reeds QS toegelaten in food category 4.1.2 (peeled, cut and shredded fruit and vegetables) onder de beperking "pre-packed refrigerated unprocessed fruit and vegetables ready for consumption and pre-packed unprocessed and peeled potatoes. De aanvrager wil nu ook een toelating voor voorverpakte gesneden witte groenten (pastinaak, koolrapen, rapen, knolselderij, uien en aubergines) ter voorkoming van bruinvorming. Volgens de aanvrager zijn de witte groentes niet klaar voor gebruik, maar moeten door de consument nog worden verhit. De lidstaten kunnen het voorstel steunen. Commissie gaat verder met de aanvraag. Ook zal de Commissie in de Guidance descriptoren de beschrijving van witte groenten aanpassen.

Geharmoniseerde aanpak monitoring gebruik voedseladditieven en aroma's WGA 19 03:

In zowel de Europese voedseladditievenverordening als de Europese aromaverordening is een artikel opgenomen waarin staat dat de Commissie een gemeenschappelijke methode voor de verzameling van informatie door de lidstaten over de inname van levensmiddelenadditieven via de voeding vaststelt. Tot nu toe heeft de Commissie dit echter nog niet gedaan. De Commissie heeft een discussiedocument hierover opgesteld. Deze is besproken in de expertwerkgroep aroma's van 21 juni en de Commissie gaf een toelichting in de expertwerkgroep additieven. De lidstaten hadden tot eind augustus de tijd om feedback te geven via het functionele e-mail adres van de werkgroep.

Update WGA 19 04:

De Commissie gaf een samenvatting van de ontvangen feedback van de lidstaten. De lidstaten gaven aan dat gezien de beperkte budgetten een ambitieus monitoringsprogramma niet realistisch is. Prioritering van de stoffen is nodig. Gezien de verschillen tussen voedseladditieven en aroma's prefereren de lidstaten een aparte aanpak voor beide groepen stoffen. Daarom zal de aanpak van monitoring voortaan apart besproken worden bij de relevante werkgroepen. Aandachtspunten voor de voedseladditieven zijn o.a.: 1) duidelijke rol industrie, lidstaten en EFSA, 2) maak gebruik van de verplichtingen van de industrie, 3) voor meetprogramma zijn EU referentielabs nodig, 4) scenario's blootstellingsberekening, en 5) database etikettering voor verfijning. De Commissie formuleert een aantal discussiepunten en komt hier in een volgende vergadering op terug.

EFSA opinie specificaties E 171

EFSA gaf een presentatie van de opinie over het veranderen van de specificaties van E 171 in VO 321/2012, waarbij de deeltjesgrootteverdeling wordt vastgelegd in de specificaties. Op basis van de aangeleverde gegevens heeft het EFSA Panel de volgende specificaties voor de deeltjesgrootte van E 171 voorgesteld: voor de grootte moet elektronenmicroscopisch de minimale Feret diameter van de TiO₂ deeltjes zijn bepaald, en de mediaan daarvan moet groter zijn dan 100 nm (dus daarmee is minder dan 50% van het aantal deeltjes < 100 nm). Qua eigenschappen mag E 171 nog steeds uit anatase en/of rutiel bestaan. Verder

adviseert het EFSA Panel gecoate vormen van TiO₂, en ook de plaatjesvorm met behulp van mica, uit te sluiten van de definitie van E 171 in de specificatieverordening, omdat deze volgens de branche niet worden gebruikt. Tevens mag anatase voor maximaal 2% uit rutiel bestaan en vice versa, en er mogen < 0,5% resten van bepaalde hulpstoffen in zitten als gevolg van het productieproces.

De EFSA opinie zegt verder oa dat de lopende toxicologische studies de bestaande onzekerheden over de veiligheid van E 171 zullen verminderen maar zegt ook dat tot dat de resultaten van die studies bekend zijn, de conclusies van EFSA's vorige opinies en de geïdentificeerde onzekerheden mbt E 171 nog steeds hetzelfde zijn. EFSA concludeert ook dat gezien het gehalte aan nanodeeltjes, de EFSA guidance on nanotechnologie gevolgd moet worden voor de risicobeoordeling.

Lidstaten hadden vragen of er voldoende gegevens zijn om te beslissen of 'read across' mogelijk is voor rutiel en anatase. Van sommige studies uit het verleden is soms bekend met welke variant van E 171 de studie is uitgevoerd, maar soms ook niet. EFSA geeft aan dat er verschillende nieuwe studies onderweg zijn die als worst case gezien kunnen worden. Ook geeft EFSA aan dat een kinetiekstudie met meerdere E 171 vormen onderweg is.

De lidstaten kunnen het voorstel van EFSA voor de verandering van specificaties steunen.

De Commissie vroeg aan de lidstaten of zij van mening zijn dat de bevindingen van deze EFSA opinie aanleiding (genoeg) is om de maatregelen van Frankrijk over te nemen. De meeste lidstaten gaven aan, aangezien de EFSA conclusies ongewijzigd zijn na deze opinie, bij hun eerdere standpunt te blijven en te wachten op de resultaten van de lopende studies die volgend jaar zijn afgerond.

Op de vraag wat lidstaten vonden van het idee om andere maatregelen te nemen die leiden tot vermindering van de blootstelling aan titaandioxide, bijvoorbeeld MPL's invoeren of bepaalde autorisaties intrekken antwoorden sommige lidstaten daar niet afwijzend tegenover te staan. Een lidstaat gaf als suggestie om in overleg te treden met de industrie over vermindering aan blootstelling omdat op deze wijze gezamenlijk gekeken kan worden waar mogelijkheden tot vermindering mogelijk zijn.

Op de vraag wat de economische impact is van een (direct) verbod op titaandioxide antwoorden een aantal lidstaten dat die impact groot is.

Op 26 september wordt in SCOPAFF Tox & NF over dit onderwerp (A -punt, discussie) verder gesproken.

Elektronische werkgroep Note 161

De Commissie informeert de lidstaten over de 1^{ste} circular letter van de elektronische werkgroep van de CODEX. Lidstaten kunnen deze week nog feedback leveren.

Elektronische werkgroep GSFA

De Commissie informeert de lidstaten over de voortgang van de elektronische werkgroep GSFA van de CODEX.

AOB

- Een lidstaat informeert naar de status van voedseladditieven in voedingssupplementen voor zuigelingen en jonge kinderen waarvoor lidstaten nationaal beleid hebben (vitamine D en K in NL). De Commissie voert hierover intern overleg waarbij het voedseladditieventeam, hun collega's van de voedselsupplementen en de PARNUTS en de juridische dienst betrokken zijn. Hierbij wordt ook het onderwerp van carry-over vanuit nutriënten waaraan bepaalde additieven mogen toegevoegd betrokken. Binnenkort volgt er weer een overleg en de Commissie komt in een volgend overleg met meer informatie.

- Een lidstaat informeert naar de Guidance coloring foods. De Commissie overlegt intern over de Guidance nav een aantal zaken: 1) De statement uit 2018 over plantenextracten, 2) court case in Duitsland uit 2014 en 3) discussie nav de status van een kleurend plantenextract (novel foods of additief) dat geleid heeft tot een court case. Deze court case kan impact hebben op de reikwijdte van de novel food wetgeving en de uitspraak kan consequenties hebben voor de guidance, die dan mogelijk aangepast moet worden. De Commissie wacht daarom op de uitspraak van de court case.

Den Haag, 2018