



## Verslag van de vergadering van de EG-Commissiewerkgroep Additieven

Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

Datum : 19 december 2019  
Commissie : DG SANTE  
Ned.Delegatie : Kees Planken (VWS), Corinne Sprong (RIVM)

Bezoekadres  
Parnassusplein 5  
2511VX Den Haag

T 070 3407911  
F 070 3405554  
www.rijksoverheid.nl

### Samenvatting

De EG-Commissiewerkgroep Additieven heeft op 19 december 2019 o.a. gesproken aanvragen voor uitbreiding van gebruik, aanpassingen specificaties, aanpassingen in de Guidance descriptor en interpretatievragen.

Dossierhouder  
Kees Planken  
k.planken@minws.nl

Ons kenmerk  
Verslag CWG Additieven d.d.  
19 december 2019

#### *Annatto (E 160b)*

Dit is een aanvraag uit 2017 tot uitbreiding van het gebruik van bixin en norbixin en een verzoek tot aanpassing van de use levels dat diverse malen is besproken. Daarnaast was n.a.v. de EFSA opinie over annatto een aanpassing van de specificaties nodig.

Het voorstel met daarin de uitbreidingen van gebruik en de aanpassing van de specificaties is in de vergadering gepresenteerd. De lidstaten hadden nog wat opmerkingen over het voorstel. Een aantal lidstaten merkt op dat alleen bixin gemeten kan worden door controle-autoriteiten. Voor norbixin bestaan (nog) geen standaarden. De Commissie merkt op dat het hier een bestaand additief betreft en dat het nog niet beschikbaar zijn van een analytische methode geen reden is om de aanpassing van de specificaties te blokkeren.

De Commissie streeft er naar dit voorstel in de SCOPAFF van 21 februari ter stemming te brengen.

Secretariaat ROW  
[dienstpostbusROW@minws.nl](mailto:dienstpostbusROW@minws.nl)  
[www.row-minws.nl](http://www.row-minws.nl)

#### *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).

Update WGA 19 06: De Commissie had nog niet alle kleuren die waren aangevraagd door de industrie in de lijst opgenomen. Deze langere lijst kan meegenomen worden, mits vragen over gebruik door de industrie beantwoord wordt. Daarnaast is gesproken over de bewoording van de restricties en wat er eventueel in de guidance descriptor verduidelijkt kan worden. De Commissie komt met een ontwerp tekst voor het voorstel en de definitieve tekst van de bewoordingen. Zodra er

feedback is ontvangen van de aanvragers over de vragen tav gebruik komt de Commissie hier op terug.

#### *Gebufferd azijn*

Is azijn gebufferd met bijvoorbeeld natriumbicarbonaat of natriumhydroxide, waarbij natriumacetaat ontstaat, en dat, al dan niet gedroogd, gebruikt wordt als conserveermiddel een voedseladditief? Natriumacetaat (E 262) en kaliumacetaat (E 261) zijn voedseladditieven. De meeste lidstaten zien gebufferd azijn als voedseladditief dat niet aan de specificaties voldoet en waarvoor een aanvraag moet worden ingediend. De Commissie stelt een statement voor de SCOPAFF op. Deze wordt de volgende vergadering gepresenteerd.

#### *Zwart zout*

Dit betreft zout waaraan plantaardige koolstof (E 153) is toegevoegd. In 2010 is hier al eens een uitspraak over gedaan. Zout mag niet gekleurd worden met plantaardige koolstof (E 153), maar indien er sprake is van reverse carry over is het toegestaan. Er blijken wel allerlei voedingssupplementen op de markt met actieve koolstof als ingrediënt, maar dat is een zaak voor de collega's van de supplementen en de novel foods.

#### *Etikettering van voedseladditieven die onverpakt verkocht worden aan de consument*

Een lidstaat heeft op de markt onverpakte voedseladditieven die rechtstreeks aan consument verkocht worden aangetroffen en vroeg zich af hoe het zit met de informatievoorziening. Er is wetgeving voor informatievoorziening voor allergenen in onverpakte levensmiddelen en er zijn algemene regels voor additieven die rechtstreeks aan de consument verkocht worden. Dit is een specifiek geval en andere lidstaten zijn dit nog niet tegengekomen. Bovendien lijkt het in dit geval te gaan om stoffen voor andere doeleinden die als additief werd verkocht.

Er ontstond een discussie of naar aanleiding van de EFSA herevaluaties opnieuw gekeken moet worden naar welke voedseladditieven wel of niet rechtstreeks aan de consument verkocht mogen worden.

#### *Het gebruik van additieven in FC 8.3.4 Traditioneel vervaardigde gezouten vleesproducten waarvoor specifieke bepalingen inzake nitrieten en nitraten gelden*

Voedselcategorie 8.3.4 is een subcategorie van voedselcategorie 8.3 vleesproducten. Gelden toelatingen voor 8.3 ook voor 8.3.4? Voedselcategorie 8.3.4 is voor de speciale bepalingen van nitraat en nitriet in deze producten. De traditioneel vervaardigde producten zullen hieraan moeten voldoen. Voor alle andere additieven interpreteren de meeste lidstaten dat als een product uit 8.3.4 voldoet aan een omschrijving in de restricties van de hoofdcategorie, deze hoofdcategorie ook van toepassing is op het product beschreven in 8.3.4.

*Carry over zoetstoffen in een koekje dat uit meerdere lagen bestaat*  
Sucralose is gevonden in de chocoladelaag van een koekje dat uit chocola bestaat en uit biscuit. Sucralose is toegelaten in chocola onder de restrictie energy reduced or no sugar added. De sucralose zit echter in het biscuitje en niet in de chocola. Sucralose is niet toegelaten in FC 7.2 fine bakery wares. De lidstaten zijn van mening dat dit niet is toegestaan. De nog uit te brengen guidance carry-over heeft hierover ook een voorbeeld opgenomen. Bij een samengesteld voedingsmiddel moet het gehele voedingsmiddel (dus chocoladelaag en koekje) voldoen aan de bepalingen uit artikel 7.

#### *Update guidance descriptoren FC 17 (voedingssupplementen)*

De Commissie presenteert een nieuw, vereenvoudigd, voorstel voor de descriptoren voor supplementen in vaste en vloeibare vorm. Er is overeenstemming over de meeste descriptoren voor supplementen in vaste vorm, maar nog niet voor 'crunchable'.

### **AOB**

- Nederland vraagt of de Commissie intussen een definitief standpunt kan innemen mbt voedseladditieven in voedingssupplementen voor zuigelingen en jonge kinderen waarvoor lidstaten nationaal beleid hebben (vitamine D en K in NL). De Commissie heeft een brief ontvangen van de juridische dienst. Deze:
  - Benadrukt artikel 16 van VO 1333/2008 dat zegt dat voedseladditieven niet zijn toegelaten in levensmiddelen voor zuigelingen en jonge kinderen, m.u.v. diegenen die in voedselcategorie 13 voor deze specifieke groep zijn toegelaten. Voedseladditieven met een nationaal supplementiebeleid vallen hier niet onder.)
  - Benadrukt artikel 18.2 van VO 1333/2008 dat carry-over van voedseladditieven vanuit ingrediënten naar zuigelingenvoeding niet is toegelaten.

Dit betekent dat geen enkel voedseladditief is toegelaten in voedingssupplementen voor zuigelingen en jonge kinderen en dat de aanwezigheid van carry-over van voedseladditieven vanuit ingrediënten van die voedseladditieven ook niet mag. Een lidstaat vraagt hoe dit zit met voedseladditieven die in voedingsstoffen bestemd voor zuigelingenvoeding mogen zitten volgens Deel 5 afdeling B van bijlage III van VO 1333/2008, zoals ascorbaten en tocoferolen. Volgens de Commissie gaat dit alleen op voor levensmiddelen die onder voedselcategorie 13.1 (zuigelingenvoeding en voeding voor jonge kinderen) vallen en voedingssupplementen vallen daar niet onder. Carry-over via de vitamines of olie is dus niet toegestaan in voedings-supplementen voor zuigelingen en jonge kinderen.

Nederland vraagt ook hoe de Commissie er tegenaan kijkt dat een deel van de lidstaten deze supplementen als medicijn ziet waarin dezelfde additieven wel zijn toegestaan. Dit kan toch nooit de bedoeling zijn en is ook niet uit te leggen aan consumenten. Volgens de Commissie is dat een vraag voor de collega's die over geneesmiddelen en voedingssupplementen gaan.

De lidstaten vragen of de brief van de juridische dienst naar de lidstaten gestuurd kan worden en of de Commissie zo snel mogelijk

kan aangeven hoe zij denkt dit op te lossen. De Commissie overlegt dit in de hiërarchie en komt erop terug.

- De lidstaten vragen of de Commissie een definitief standpunt heeft ingenomen tav E 171 titaniumdioxide. De Commissie antwoordt dat ze de Franse maatregel respecteren maar niet naar de verdere EU zullen uitbreiden. Er lopen op dit moment nog allerlei studies die nodig zijn om EFSA de risicobeoordeling te laten afronden. De Commissie wacht op deze EFSA opinie. De resultaten van de studies worden medio juli 2020 verwacht. EFSA zal er dan naar kijken en zal daarbij te werk gaan volgens de Guidance nanomaterialen. Eind 2020 wordt de nieuwe EFSA opinie verwacht. De Commissie geeft wel aan verder te gaan met de specificaties mbt deeltjesgrootteverdeling van E 171 en limieten voor zware metalen.
- Nederland vraagt de Commissie naar de status van de aanvraag voor het gebruik van benzoaat en fosfaat in opgiet van eieren. Deze stonden nog 'on hold' vanwege de nog uit te komen EFSA opinies over de herevaluaties van benzoaten en fosfaten. Inmiddels zijn beide opinies verschenen en is er een probleem met de inname. Alleen indien het gebruik van fosfaat en benzoaat in opgiet van eieren niet leidt tot een hogere toename van de inname van fosfaat en benzoaat is toelating misschien mogelijk.
- De guidance carry-over wordt nieuw leven ingeblazen.

Den Haag, 2020