



## Verslag van de vergadering van SCOPAFF Algemene Levensmiddelenwetgeving

**Datum** 10 juni 2020  
**Commissie** Alexandra Nikolakapoulou

**Ned.Delegatie** Inge Stoelhorst

**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**

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

### Samenvatting

- Een voorstel voor de afwijzing van vijf artikel 13.5-gezondheidsclaims zijn voorgelegd. De besluitvorming over de afwijzing zal via een schriftelijke procedure worden afgerond.
- Griekenland heeft een voorstel voor verlenging van de nationale wetgeving voor verplichte herkomstetikettering van zuivelproducten toegelicht. Meerdere lidstaten hebben aangedrongen op de discussie over geharmoniseerde maatregelen inzake herkomstetikettering en wijzen nationale maatregelen af.
- De CIE heeft de Farm to Fork (F-to-F) strategie gepresenteerd. Er zullen een aantal acties volgen op het vlak van voedselveiligheid, voedsel fraude, etikettering en gezonde voeding.
- De CIE heeft een voorstel voor het verbieden van hydroxyantraceenderivaten (HAD) in voedsel voorgesteld. Er zijn nog vragen over de scope, de vaststelling van de zuiverheid en de handhaafbaarheid van de maatregelen.
- Nederland heeft toegelicht nationale wetgeving te gaan vaststellen voor peuteremelk. Dit wetsvoorstel zal deze zomer worden gemeld bij de Europese Commissie.

De vergadering vond plaats via webex.

#### **A.01 Exchange of views of the Committee on the draft legal Act notified by Greece on extension of the trial measure on origin indication of milk and dairy products'**

Griekenland presenteert een voorstel voor verlenging van de nationale maatregel voor herkomstetikettering van zuivelproducten, die sinds 2017 van kracht is in Griekenland.

Op basis van een evaluatie concludeert Griekenland dat de consumentenvraag naar herkomstetikettering alleen maar groter is geworden. Griekenland constateert dat vanuit de F-to-F ook het plan is om per 2022 geharmoniseerde maatregelen te treffen voor verplichte herkomstetikettering. Maar ook in de tussenperiode wil Griekenland de maatregel voortzetten.

De verplichting betreft het vermelden van de herkomst van de primaire melkproductie, de processing en het verpakken van de producten. Dit kan het land van herkomst zijn, maar ook EU en/of non EU.

Meerdere lidstaten, waaronder NL, geven aan dat het belangrijk vooral de discussie te voeren over geharmoniseerde maatregelen en zijn geen voorstander van nationale maatregelen. Ook wordt betwijfeld of aan alle criteria vanuit de etiketteringsverordening wordt voldaan, met name of er een verband is tussen de kwaliteit van de producten en de herkomst. De CIE refereert aan de lopende hofzaak, waarbij ook beoordeeld wordt in hoeverre de herkomst een relatie heeft met kwaliteit van de producten. De uitkomsten hiervan en ook de evaluaties van de lidstaten die al nationale maatregelen hebben doorgevoerd, leveren nuttige informatie op voor de discussie over de plannen voor verplichte herkomstetikettering zoals in het kader van de F-to-F wordt opgepakt.

#### **A.02 Presentation of the F2F strategy for fair, healthy and environmentally-friendly food system**

De CIE presenteert de F-to-F-strategie, onderdeel van de Europese Green Deal. De CIE licht toe dat het, ondanks de herstelmaatregelen die na Corona ingezet moeten worden, belangrijk is om de Green Deal uit te voeren om de EU verder te vergroenen.

De toegelichte acties hadden met name betrekking op de onderdelen die gaan over voedselveiligheid, voedsel fraude en de acties in de richting van de consument. Het betreffen onder andere aanpassing van de wetgeving vwb voedselcontactmaterialen, een actieplan voedsel fraude, etiketteringsacties (o.a. FOP-labelling gezonde voeding), maximale limieten gezonde voeding.

Over enkele acties zijn specifieke vragen gesteld. De acties vwb maximale limieten in het kader van herformulering gaat niet over vitamines en mineralen maar over de nutriënten zout, verzadigd vet en suiker. Er is met deze F-to-F strategie nu politieke steun om stevige maatregelen te nemen op het vlak van herformulering.

De CIE erkent dat er een roep is van veel lidstaten om maxima vast te stellen voor vitamines en mineralen. Deze initiatieven zullen, los van de F-to-F strategie, ook een eigen dynamiek kennen.

Ook werd gevraagd naar enkele maatregelen die wel in de mededeling zijn opgenomen, maar niet in het actieplan staan. Onder andere de inzet op andere wijze van informatievoorziening dan via het etiket en de gezondheidsclaims vwb botanicals. Ook deze onderwerpen worden opgepakt.

Alle etiketteringszaken zullen worden opgepakt via de 'better regulation' aanpak. Er zullen dus assessments volgen, roadmaps, opties en consultaties.

#### **C.01 Exchange of views 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**

De CIE presenteert wetgeving om vijf artikel 13.5 gezondheidsclaims af te wijzen. Het betreffen de afwijzing van de volgende gezondheidsclaims:

- L-carnitine, claim: L-carnitine draagt bij tot een normaal metabolisme van vet;
- Zwarte thee, claim: verbetert de endotheel-afhankelijke vaatverwijding, wat bijdraagt tot een gezonde bloedcirculatie;
- NWT-02, een vaste combinatie van luteïne, zeaxanthine en

- docosahexaeenzuur in eidooier, claim: de consumptie van NWT-02 beperkt het verlies van het gezichtsvermogen;
- Xanthohumol in XERME®, een met xanthohumol verrijkt, gebrand moutextract, claim: draagt bij tot het behoud van de integriteit van het DNA en beschermt tegen oxidatieschade in lichaamscellen;
- Een combinatie van  $\beta$ -sitosterol en  $\beta$ -sitosterol-glucoside, claim: draagt bij tot de normale werking van het immuunsysteem door het evenwicht tussen  $T_{h1}$ -en  $T_{h2}$ -gemedieerde immuniteit te herstellen.

De lidstaten hadden geen opmerkingen. De CIE zal een schriftelijke procedure starten voor definitieve vaststelling van de afkeuring van deze vijf gezondheidsclaims.

**C.02 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) amending Annex III to Regulation (EC) No 1925/2006 of the European Parliament and of the Council as regards botanical species containing hydroxyanthracene derivatives.**

De CIE presenteert een conceptwetsvoorstel waarin voedingsmiddelen met hydroxyanthraceen derivaten (HAD) worden verboden.

De CIE licht toe dat er in de afgelopen periode veel is gediscussieerd over dit wetsvoorstel. Er zijn veel opmerkingen ontvangen en aanpassingen gedaan naar aanleiding van de opmerkingen.

De opmerkingen hadden globaal betrekking op vijf punten:

- De kwaliteit van de EFSA-opinie, onder andere dat bepaalde klinische studies zouden ontbreken. EFSA heeft alle opmerkingen beantwoord en verhelderd.
- De producten met residuen HAD. Er is aangegeven dat producten gezuiverd kunnen worden van HAD. Wel is aangegeven dat dan sporen van HAD in het product kunnen zitten. Is er een drempelwaarde voor mogelijke aanwezigheid van HAD? CIE geeft aan een nieuwe overweging (overweging 10) toegevoegd te hebben die het mogelijk maakt dat de HAD tot minimale hoeveelheden teruggebracht kan worden, zodat er geen HAD met schadelijke effecten meer in het product zit.
- De scope van het wetsvoorstel: het wetsvoorstel is een invulling van de wetgeving voor verrijkte voedingsmiddelen. Het heeft betrekking op alle voedingsmiddelen.
- De te gebruiken analytische methode voor vaststelling van de hoeveelheid HAD: de CIE geeft aan dat hierover verder gesproken zal moeten worden door de werkgroep, om hierover tot afspraken te komen. Voor het voorliggende wetsvoorstel hoeft dit nu nog niet ingevuld te worden.

Veel lidstaten, waaronder Nederland, hebben vragen over de scope en het vaststellen van de zuiverheid. Het is onduidelijk wat precies onder een extract wordt verstaan. Verder vraagt men zich af hoe deze wetgeving handhaafbaar is, met name het vaststellen van de sporen van HAD na zuivering van het product.

De CIE geeft aan dat de vaststelling van de zuiverheid samenhangt met de afspraken over een methode, met detectielimieten. Voor de invulling hiervan zijn al gesprekken gaande met het EURL-contaminanten. EFSA kan hiervoor geen technische limieten vaststellen.

Ook zijn er veel vragen waarom HAD wel mag worden toegepast, als het gebruikt wordt als aromastof. HAD wordt gezien als een carcinogene en genotoxische stof, en is derhalve niet veilig in voedsel. Waarom mag het dan wel als aromastof worden toegevoegd?

Gezien de hoeveelheid opmerkingen vraagt de CIE de lidstaten nog eenmaal schriftelijk haar reactie te geven (binnen een week). De CIE wil, nu al langere tijd hierover is gediscussieerd, dit wetsvoorstel binnen afzienbare termijn afronden.

**AOB**

Nederland heeft toegelicht dat binnenkort nationale wetgeving zal worden genotificeerd om peutermelk op de Nederlandse markt te behouden. De restrictie die in de Warenwet geldt voor het toevoegen van bepaalde vitaminen en mineralen in voedingsmiddelen, wordt opgeheven voor peutermelk. Verder wordt in deze wetgeving gerefereerd naar minima en maxima van opvolgzuivelingenvoeding en voor de etikettering van voedingswaarde wordt uitgegaan van de referentie-inname van kinderen.

Eén lidstaat geeft aan dat er behoefte is aan geharmoniseerde wetgeving voor peutermelk. Een andere lidstaat is voornemens nationale wetgeving aan te passen voor peutermelk.

De notificatie moet worden ingediend via TRIS.

**10 juni 2020**