



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

**Datum:** 18 en 20 november 2020.  
**Commissie:** DG Sante  
**Ned.Delegatie:** Kees Planken, VWS  
Corinne Sprong, RIVM

Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

**Bezoekadres**  
Parnassusplein 5  
2511VX Den Haag

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

### Samenvatting

De EG-Commissiewerkgroep Additieven heeft op 18 en 20 november 2020 elektronisch vergaderd over o.a. uitbreidingen van gebruik, veranderingen specificaties, verlagen limieten nitraat en nitriet, interpretatievragen en geharmoniseerde monitoring additieven.

### Dossierhouder

Kees Planken  
k.planken@minvws.nl  
T 070 340 xxxx

### Ons kenmerk

Verslag CWG Additieven d.d.  
18 en 20 november 2020

### Agenda

#### *Deense aanvraag voor derogatie van nitrietlimieten*

Denemarken hanteert als enige lidstaat andere limieten voor nitriet in vleesproducten. De Commissie informeert de lidstaten over de aanvraag van Denemarken voor verlenging van deze derogatie. De Commissie bespreekt de aanvraag intern.

### Secretariaat ROW

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

[www.row-minvws.nl](http://www.row-minvws.nl)

#### *Herziening limieten nitraat en nitriet*

In de vorige vergadering heeft de Commissie een discussiedocument gepresenteerd met daarin een aantal vragen met betrekking tot de uitdrukking van de limieten (als zout of ion, ingoing amount, residual amount) en herziening van de limieten. De lidstaten hebben daarop feedback aangeleverd die in deze vergadering wordt doorgenomen. De Commissie komt de volgende keer met een voorstel.

#### *E1201 in FC 13.2*

Dit betreft een aanvraag voor uitbreiding van het gebruik van polyvinylpyrrolidone (PVP) in FC 13.2 dieetvoedingen voor medisch gebruik. De aanvrager wil een tablet maken met een vertraagde afgifte van actieve stoffen in het maagdarmkanaal. Deze toepassing valt onder dieetvoedingen voor medisch gebruik. Een lidstaat is bezorgd over het gebruik van PVP bij patiënten met een verhoogde doorlaatbaarheid van de darm. De Commissie doet navraag bij hun collega's die over geneesmiddelen gaan.

#### *Verandering specificaties E 960 (steviol glycosiden)*

Vanwege een nieuwe (enzymatische) productiemethode van Rebaudioside M, waarover EFSA een positief advies heeft afgegeven, moeten de specificaties van steviolglycosiden worden aangepast. Het voorstel is om de steviolglycosiden verkregen met de huidige productiemethode (extractie uit steviablaadjes) het Enummer 960a te geven. Als naam blijft steviolglycosiden. De met het enzymatische

productieproces verkregen Rebaudioside M krijgt dan als E nummer 960c (i). De naam van de hoofdgroep E 960c zou dan enzymgeproduceerde steviolglycosiden worden.

#### *Natrium propionaat in ready-to-eat vleesproducten*

Dit was een aanvraag voor het gebruik van natriumpropionaat in vis en vlees afkomstig uit 2014. Dit is een aantal keren besproken in de werkgroep en lidstaten hadden toen nog vragen over de technologische noodzaak in vis. Dit is voor het laatst met de aanvrager besproken in 2017. De Commissie informeert de lidstaten dat de aanvrager nu terugkomt met de vraag voor gebruik in ready-to-eat vlees. Er was discussie over een verzoek voor gecombineerde limieten van acetaten, lactaten en propionaten om misbruik (decontaminatie van vlees) tegen te gaan. Een lidstaat legde uit dat dit de rauwe vlees- en visproducten uit de oorspronkelijke aanvraag betrof, niet de huidige (ingeperkte) aanvraag. De Commissie overlegt met de hygiëncollega's.

#### *Carbonaten (E 500 en E 501) in inktvis*

De Commissie informeert de lidstaten over een aanvraag van carbonaten in inktvis. Fosfaten zijn toegelaten in inktvis. Gebruik van fosfaten maakt het vlees van inktvis malser. Voor eenzelfde type toepassing wordt nu het gebruik van carbonaten aangevraagd in plaats van fosfaten. De lidstaten kunnen nog feedback aanleveren voor de volgende vergadering.

#### *Verandering specificaties xylitol (E 976)*

De Commissie informeert de lidstaten over een aanvraag voor een nieuw productieproces van xylitol. Conform de wetgeving wordt EFSA verzocht naar de veiligheid van het nieuwe productieproces te kijken.

#### *Gebufferde azijn*

De Commissie informeert de werkgroep dat de Verklaring over de status van gebufferde azijn unaniem is aangenomen in SCoPAFF NF & Tox van 17 November. In deze verklaring zeggen de lidstaten dat gebufferde azijn een voedseladditief is dat niet aan de specificaties voldoet, dus niet op de markt mag zijn en dat daarvoor een aanvraag moet worden ingediend.

#### *Verkoop van additieven aan de consument*

Een lidstaat uit zijn zorgen over de verkoop van kleurstoffen verpakt in kleine verpakkingen. Volgens de wetgeving moeten de consumenten geïnformeerd worden over het correct gebruik van deze kleurstoffen en laat de verpakking dit niet toe. Volgens de Commissie voldoen deze producten niet aan artikel 23 van de additievenwetgeving, en aan de artikelen 22 g en 91j van de etiketteringswetgeving.

De lidstaat liet vervolgens voorbeelden van verpakkingen zien waarbij het niet mogelijk was om de consument te informeren over het juiste gebruik. De etiketteringswetgeving kent een uitzondering voor etikettering voor verpakkingen kleiner dan 10 vierkante centimeter. De lidstaat vroeg zich af hoe consumenten beschermd kunnen worden tegen onjuist gebruik.

### *Lachgas*

Stikstofoxide (E 942) mag gebruikt worden in alle FCs (FC 0) en preparaten (Annex III). Een aantal lidstaten uiten hun zorgen over het gebruik van stikstofoxideampullen/flessen als drug (lachgas). Sommige lidstaten hebben al maatregelen genomen. De Commissie vraagt lidstaten met maatregelen om aan te geven of ze dit op EU niveau geharmoniseerd willen hebben.

### *Ascorbinezuur en citroenzuur in tonijn*

Dit betreft een standpunt voor de SCOPAFF over wat als excessief ascorbinezuurgebruik in tonijnmoten wordt gezien (hoger dan 300 mg/kg) dat in september 2018 is besproken. Inmiddels zijn nieuwe gegevens van stakeholders uit een lidstaat ontvangen, die laten zien dat 300 ppm onvoldoende is om oxidatie te voorkomen bij het gekoeld bewaren van tonijn gedurende 10 dagen. Ook uit monitoring uitgevoerd door deze lidstaat blijkt het gebruikte gehalte hoger te zijn. De betreffende lidstaat stelt een hogere limiet voor. Diverse lidstaten geven aan niet overtuigd te zijn en geven de voorkeur aan de huidige limiet. Daarnaast vinden een aantal lidstaten dat er goed gekeken moet worden of er geen sprake is van maskeren van inferieure vis bij hogere limieten. De Commissie vraagt lidstaten te overleggen met hun visexperts en met eigen monitoring data te komen.

### *Cultures voor conservering*

Dit betreft het gebruik van cultures die bacteriedodende stoffen produceren voor conservering of die door (eigen) uitgroei de vorming van schadelijke bacteriën voorkomen. Is dit additiefgebruik of niet? Veel lidstaten lopen hier tegen aan en vinden het additiefgebruik. In 2006 is hierover al een note geformuleerd, maar deze is destijds niet verder besproken. De Commissie presenteerde een samenvatting van de discussies die in het verleden zijn gevoerd. Een lidstaat gaf aan dat de randvoorwaarden die in 2006 geformuleerd zijn door het Standing Committee nog steeds valide zijn, maar mogelijk een andere bewoording vereisen. Diverse lidstaten gaven aan het hiermee eens te zijn. In een volgende WGA zal een nieuwe discussie over de bewoording van de criteria worden gevoerd. De Commissie zal gesprekken voeren met de hygiëncollega's vanwege de mogelijke overlap.

### *Visfilet*

Dit betreft de vraag wat is eigenlijk een visfilet? In een vorige vergadering is een voorstel besproken om in de guidance descriptors een definitie van visfilet op te nemen op basis van een Codex definitie. Een lidstaat had nog een vraag. Naar aanleiding van feedback van de lidstaten wordt de bewoording aangepast.

### *Descriptoren FC 17 supplementen*

Er zijn nog geen descriptoren voor de verschillende soorten supplementen die onder categorie 17 vallen. De lidstaten hebben overeenstemming bereikt over de beschrijving van tabletten. Bruistabletten vallen ook onder de tabletten. Voor gecoatete tabletten hoeft geen beschrijving opgenomen te worden. De lidstaten denken nog na over de beschrijving van siropen.

### *Eetbare verpakkingen*

Dit betreft het encapsuleren van voedsel, zodat gemakkelijk kleine verpakte hoeveelheden verkregen kunnen worden. De capsule lost op wanneer het wordt toegevoegd aan ander voedsel. Hierbij zou minder afval ontstaan dan bij andere manieren van verpakken.

Tegenargument daarbij is dat het product zelf ook moet worden verpakt waardoor dit zg 'voordeel' verdwijnt. De vragen hierbij zijn: is er een technologische noodzaak en onder welke categorie zou een dergelijke toepassing vallen? Om hierover te kunnen beslissen hebben de lidstaten meer informatie nodig, o.a. om welke toepassingen het gaat. De Commissie vraagt de producent om meer informatie aan te leveren.

### *Tot welke voedselgroep hoort Kombucha?*

Volgens de producent is Kombucha een gefermenteerde theedrank, waarin 0,5-1% alcohol kan zitten. Tot welke voedselgroep hoort dit? Tijdens de discussie bleek dat bij controles door de autoriteiten van een aantal lidstaten is gebleken dat kombucha tot wel 4,5% alcohol kan bevatten. Afhankelijk van het alcoholgehalte kan dit 14.1.5.2 'overig' zijn (tot 1.2% alcohol, op basis van etiketteringswetgeving) of 14.2.8 (overige alcoholische dranken) zijn.

### *Herevaluatie additieven door EFSA en vervolgprogramma*

De Commissie informeerde de lidstaten over de herevaluatie van de tartraten en het vervolgprogramma dat daar uit voortkomt. De lidstaten werden ook geïnformeerd over de voortgang van de andere stoffen in het vervolgprogramma.

### *Geharmoniseerde monitoring*

In de additieven en aromawetgeving staat vermeld dat de lidstaten verplicht zijn systemen te hebben om het verbruik en gebruik van additieven en aroma's op basis van risico's te monitoren. Daarnaast hebben bedrijven en gebruikers, wanneer de Commissie dat vraagt, de verplichting informatie over het gebruik van additieven en aroma's aan te leveren. Diezelfde wetgeving geeft ook aan dat de Commissie met een geharmoniseerde aanpak daarvan komt. De vraag rijst dan hoe deze verschillende verplichtingen op een pragmatische, effectieve en efficiënte manier samen te brengen? Wat ook meespeelt is dat wanneer het EFSA herevaluatie-programma is afgelopen er voorlopig geen nieuw herevaluatieprogramma komt. Het monitoringsprogramma geeft dan de mogelijkheid om een vinger aan de pols te houden ten aanzien van de inname van de additieven.

De Commissie heeft een werkdocument opgesteld waarop de lidstaten feedback hebben gegeven. Aandachtspunten zijn o.a. beperkte budgetten in lidstaten, beperkte analytische mogelijkheden, geen EU referentielaboratorium, gebruik use levels vs analytische data, welke additieven hebben prioriteit bij de monitoring, met welke frequentie moet worden gemonitord en hoe zorgen we ervoor dat iedere lidstaat op dezelfde manier de inname van additieven berekent. Veel lidstaten gaven aan dat de FAIM-tool van EFSA daarvoor gebruikt kan worden. Nederland heeft al ervaring met het opzetten van een systeem samen met de industrie (en heeft een eigen nauwkeuriger tool) en zal daarom voor begin januari een pilot/workshop organiseren met geïnteresseerde

lidstaten, de Commissie en EFSA om een (concept)idee vorm te geven voor een pragmatisch, effectief en efficiënt monitoringsysteem.

**Den Haag, December 2020**