



Verslag van de vergadering van CWG Aroma's

Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

Datum : 2 december 2020
Commissie : DG Sante
Ned.Delegatie : Kees Planken (VWS), Margreet Wouters (RIVM)

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

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

Dossierhouder
Kees Planken
k.planken@minvws.nl

Ons kenmerk
Verslag CWG additieven d.d.
2 december 2020

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

www.row-minvws.nl

Agenda

1 Adoption of the agenda

Jiri Sochor is de voorzitter. De agenda en de documenten zijn laat verstuurd. Er zijn een aantal punten die bij AOB aan de orde zullen komen. De agenda wordt vastgesteld.

2 Exchange of views on a regulation withdrawing a number of no longer supported substances to be withdrawn from the Union List

De Commissie geeft een overzicht van stoffen die van de Union List zullen gaan. Dit zijn stoffen die niet langer door de industrie worden ondersteund. Voor één stof lijkt er toch opnieuw belangstelling te zijn van een bedrijf. Daarvoor moet een nieuwe aanvraag worden ingediend.

3 Draft Regulation on substance FL No 16.127. Working document SANTE/11793/2016 (revised)

De meeste lidstaten steunen het tekstueel aangepaste voorstel van de Commissie. Het kan nu naar het Standing Comité van 26 februari 2021.

4 4 Draft regulation on FL No16.130 Working SANTE 10140/2019 revised

De meeste lidstaten steunen het tekstueel aangepaste Commissie voorstel. Het document gaat nu naar het Standing Comité van 26 februari 2021.

5 Draft regulation on new substance FL 16.133 EFSA opinion FGE 411.

De industrie heeft een aantal vragen van de Commissie beantwoord. Nu is er nog discussie over de juiste tekst van het Commissievoorstel. Lidstaten doen voorstellen. De Commissie zal teruggrijpen op andere teksten om daarmee consistent te zijn. Er is een nieuwe vraag van een lidstaat over lolly's. Lolly's kunnen *opaque* zijn bij opening van de verpakking, maar niet meer als ze niet meteen worden geconsumeerd. Dan wordt de buitenkant blootgesteld aan licht. Moeten ze daarom worden uitgesloten? De Commissie zal dit uitzoeken en navragen en komt daarna met een aangepast voorstel. Input van lidstaten blijft welkom.

6 Monitoring of the consumption and use of food additives and food flavourings

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.

7 Interpretation questions

Chinchona Bark wordt gebruikt bij de productie van tonic. De stof staat in het 'natural occurrence' boek van de Council of Europe en het gebruik is gelimiteerd. Sommige consumenten zijn gevoelig voor de stof. Omdat het om een 'preparation' gaat vinden sommige lidstaten reguleren lastig. Een systematische aanpak is wenselijk. Sommige landen stellen een evaluatie door EFSA voor. De Commissie is van mening dat de lidstaten dit zelf kunnen voorstellen aan EFSA. Daarvoor is nog geen meerderheid. Een simpele oplossing tegen de overgevoeligheid kan zijn om op de verpakking 'bevat kinine' te zetten.

8 New EFSA guidance document on smoke flavourings – update

EFSA geeft een update van de richtlijn voor Smoke Flavours. Tijdens de publieke consultatie is veel commentaar gegeven op alle secties en met name de gentox. Dit was ook het geval bij de 'technical hearing'. De stoffen zijn 10 jaar geleden geëvalueerd. Eind juni 2022 moeten alle nieuwe studies beschikbaar zijn en geëvalueerd door EFSA. De Commissie staat voor een groot probleem omdat het niet reëel is om bijvoorbeeld binnen die tijd de gevraagde one-generation studie uit te voeren en te laten beoordelen. De Commissie reflecteert nog op hoe te handelen. NL is van mening dat het tijdprobleem (2022) niet van invloed mag zijn op de zorgvuldigheid van de beoordeling door EFSA voor deze groep stoffen en dat het essentieel is dat het vereiste testpakket compleet is voor de beoordeling kan plaatsvinden. Een verschuiving van 1-2 jaar met als resultaat een volledige risicobeoordeling heeft de voorkeur boven een beoordeling waarbij te veel onzekerheden blijven bestaan over de veiligheid. Desnoods moet de Commissie met noodreparatie (wetgeving) komen. NL dient schriftelijk commentaar in.

9 Forthcoming meetings

De volgende vergadering staat gepland voor 24 februari (tentative)

10 Any Other Business

Gist extract.

Een lidstaat heeft een vraag over de etikettering van gistextract. Gist extract is een karakteristiek smaakversterkend ingrediënt in levensmiddelen en staat als zodanig dan ook vermeld als ingrediënt op het

etiket. Toen E 621 als smaakversterker bij sommige consumenten een slecht imago kreeg werd het bij een aantal producten vervangen door gistextract (als smaakversterker) maar nog wel steeds als gistextract op het etiket vermeld. Dit was toelaatbaar (afgesproken met de industrie) zolang het gehalte aan glutamaten niet hoger is dan 12%.

Blijkbaar zijn er nu consumenten waarbij ook gistextract een slechte naam heeft gekregen zodat nu bij (retail)afnemers van levensmiddelen de wens aanwezig is om gistextract als 'natuurlijk aroma' te etiketteren. De lidstaat staat dit niet toe omdat hier sprake is van misleiding van de consument. Daarbij is gistextract een smaakversterker en geen aroma. De lidstaat vraagt de mening van de andere lidstaten.

De meeste lidstaten zijn van mening dat gistextract een 'characteristic food ingrediënt' is. Daarom moet het op het etiket vermeld worden als 'gistextract' want ingrediënten moeten worden aangeduid met hun specifieke benaming (Vo 1169/2011 Artikel 18.2). Verder voldoet gistextract ook niet aan Artikel 16.6 van Vo 1334/2008 want het bronmateriaal is gist. Daarmee is de vraag van de lidstaat voldoende beantwoord.

Hongarije vraagt feedback op een lopende court-case met Givaudain. Het betreft een interpretatievraag. Is 2,4-decadienal, een flavouring preparation verkregen uit food een 'food ingredient' met een etiketteringsverplichting?

Den Haag, december 2020