



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

**Datum** : 15 en 16 april 2021  
**Commissie** : DG Sante  
**Ned.Delegatie** : Kees Planken (VWS)  
Corinne Sprong (RIVM)

### Samenvatting

De EG-Commissiewerkgroep Additieven heeft op 15 en 16 april maart 2021 elektronisch vergaderd o.a. over nieuwe aanvragen, uitbreidingen van gebruik, interpretatiekwesities, en het verlagen van de maximum toegestane hoeveelheden van nitraat en nitriet.

#### *Herziening maximum toegestane hoeveelheden nitraat en nitriet*

In de vergadering van maart 2021 presenteerde de Commissie een plan om op korte termijn de maximum toegestane gehalten verlagen. De lidstaten konden feedback aanleveren. Ook de vleesindustrie is geconsulteerd. De Commissie informeerde de lidstaten over de ontvangen feedback. De feedback wordt geanalyseerd en in een volgende vergadering gepresenteerd. Nog niet alle landen hebben feedback kunnen aanleveren. Zij kunnen dat nog steeds doen. De Commissie zal in de volgende vergadering de analyse en het voorstel voor de verlaging presenteren. Ook zal de Commissie voor de zomer nog een workshop organiseren voor lidstaten en industrie.

#### *E 501 in bevroren groente en fruit*

In de vergadering van juni 2020 is de aanvraag van kaliumcarbonaat op bevroren groente en fruit besproken. De lidstaten hadden toen de nodige vragen over de aanvraag. De Commissie informeert de lidstaten dat de vragen naar de aanvrager zijn gestuurd. Er is nog geen reactie ontvangen.

#### *Overzicht aanvragen additieven in verse groente en fruit*

Er zijn diverse aanvragen ontvangen voor het gebruik van additieven op verse groenten en fruit. Het gaat hierbij om glansmiddelen die een langere houdbaarheid van de verse groente en fruit beogen. Dit kan verspilling tegen gaan. Ook zou het gebruik van dergelijke glansmiddelen het verpakkingsmateriaal (plastic) kunnen verminderen. Verminderen verspilling en gebruik van plastic zijn belangrijke aandachtspunten voor de EU. Een aantal aanvragen betrof een functie als drager en conserveermiddelen voor dergelijke glansmiddelen.

Veel lidstaten zijn tegen het gebruik van additieven op verse groente en fruit. Ten eerste associeert de consument het gebruik van additieven niet met verse groente en fruit. Ten tweede is er de etiketteringskwesitie: hoe worden consumenten geïnformeerd op onverpakt fruit? De Commissie en de lidstaten gaan met consumentenorganisaties praten. Hoe staan zij tegenover het gebruik van dergelijke additieven en onder welke condities? De lidstaten kunnen tot eind mei feedback aanleveren op de algemene aanpak en de specifieke aanvragen.

#### *Additieven in vitamine D en K druppel voor zuigelingen en jonge kinderen*

Uit het verslag van september 2020:

De Commissie presenteerde in de vorige vergadering van de additievenwerkgroep het voorstel voor het gebruik van 3 additieven in vitamine D en K druppels voor zuigelingen en jonge kinderen: E 306 tocoferol-rich extract, E 307 alfa-tocopherol (met een gecombineerde limiet voor E306 en E 307) en E 330 citroenzuur. Alle

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](http://www.rijksoverheid.nl)

Dossierhouder  
Kees Planken  
[k.plankem@minvws.nl](mailto:k.plankem@minvws.nl)

Ons kenmerk  
Verslag cwg Additieven d.d.  
15 en 16 april 2021

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

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

andere additieven die gebruikt worden in vitamine D en K druppels worden niet opgenomen in het voorstel en zullen dus niet worden toegelaten. Diverse lidstaten geven aan dat EFSA eerst de veiligheid van de additieven voor deze specifieke doelgroep moet beoordelen voordat ze het voorstel kunnen steunen.

Carry over van additieven die toegelaten zijn in nutriënten (geregeld in Annex III van VO 1333/2008) is niet toegelaten voor supplementen voor zuigelingen en jonge kinderen. Deze additieven zijn soms wel nodig, bijvoorbeeld om te voorkomen dat de vitamines oxideren. De lidstaten vragen deze gehalten op bij de industrie, zodat dit meegenomen kan worden in de discussie over de toelating.

De Commissie heeft de CMDh gevraagd welke van de 3 additieven (E 306, E 307 en E 330) gebruikt worden in vitamine D en K druppels voor zuigelingen en jonge kinderen die als geneesmiddel zijn toegelaten. Hieruit blijkt dat, afhankelijk van de formulering, de 3 additieven soms wel en soms niet worden gebruikt. Een lidstaat informeerde of er gevraagd is of er nog andere additieven dan de 3 genoemde worden gebruikt, omdat dit eveneens een indicatie is voor de technologische noodzaak. Sommige lidstaten gaven aan dat er andere additieven werden gebruikt, andere zeiden expliciet dat er geen additieven werden gebruikt en weer anderen hadden daar geen antwoord op gegeven.

Uit het overzicht van de CMDh bleek dat lidstaten met een suppletiebeleid ook druppels op de markt hadden die als geneesmiddel zijn toegelaten. De Commissie verzoekt de lidstaten hier feedback op te geven.

Update april 2021:

De Commissie informeert de lidstaten over de feedback die van de lidstaten ontvangen is. Daaruit blijkt dat de meeste landen die zowel vitamine D en K druppels voor zuigelingen en peuters als supplement en geneesmiddel op de markt hebben een strikt onderscheid hebben tussen preventieve zorg (voedingssupplementen) en curatieve zorg (geneesmiddelen). Ook is er informatie ontvangen over de technologische noodzaak. De Commissie overlegt intern over de vervolgstappen.

Een aantal lidstaten, waaronder Nederland, had de Commissie en EFSA verzocht om voorrang te geven aan de herevaluatie van tocoferolen in zuigelingenvoeding. Door omstandigheden is deze beoordeling verschoven naar 2022/2023. Een aantal lidstaten, waaronder Nederland, heeft opnieuw de Commissie en EFSA gevraagd voorrang te geven aan deze herevaluatie omdat deze gelinkt is aan de toelating van tocoferolen in de vitamine D en K druppels.

#### *Overzicht lopende aanvragen steviolglycosiden*

De Commissie informeert de lidstaten over nieuwe en lopende aanvragen voor het gebruik van steviolglycosiden. Ook zijn er aanvragen om de specificaties aan te passen. Inmiddels is EFSA bezig met een beoordeling van een aantal van die aanvragen. Als de EFSA opinie uit is zullen de aanvragen uitgebreider worden besproken.

Diverse lidstaten melden een probleem met de etikettering van steviolglycosiden. E 960 (steviolglycosiden) wordt vermeld als Stevia, de plant. Dit klopt niet, Stevia is niet hetzelfde als steviolglycosiden.

#### *Haver lecithine*

Dit betreft een aanvraag uit 2018 voor het gebruik van een nieuw soort lecithine uit haver. De aanvrager wil dit in chocola toepassen. EFSA heeft in 2020 de toepassing als veilig beoordeeld. EFSA concludeerde wel dat de samenstelling significant verschilt van lecithine toegelaten als E 322. Er is nu besloten dat haver lecithine het E nummer E 322a krijgt. Er was nog discussie of haver lecithine toegelaten wordt met een numerieke maximum hoeveelheid of quantum satis. Er is nu een numerieke MPL voorgesteld, dit is makkelijker voor handhaving en voor innameberekeningen. De lidstaten hadden nog wat vragen over de voorgestelde specificaties en vroegen zich af of er ochratoxine A in haverlecithine aanwezig kan zijn.

#### *Update guidance descriptoren*

De Commissie informeert de lidstaten over de stand van zaken met betrekking tot de descriptoren van voedingssupplementen. Met name die van de supplementen in siroopvorm blijft lastig. De Commissie heeft nu 2 opties gepresenteerd waaruit de lidstaten moeten kiezen.

#### *Leghemoglobine*

Soja leghemoglobine is zowel in het additievenvergadering als aromavergadering van februari 2021 besproken. Soja leghemoglobine heeft een impact op kleur en smaak. Er is een discussie over onder welke regelgeving deze aanvraag moet vallen. Sommige lidstaten zijn van mening dat het om een genetisch gemodificeerd organisme gaat en niet om soja. Anderen zeggen dat het om een additief gaat omdat het een rode kleur geeft.

De aanvrager heeft nu een presentatie gegeven. De stof heeft zowel een effect op de kleur als op de smaak van de producten. De aanvrager is bereid twee aanvragen toe doen, een voor de additievenwetgeving en een voor de aromawetgeving. Een aantal lidstaten vragen zich of een aanvraag voor de additievenwetgeving niet volstaat, omdat volgens het SCOPAFF statement van 2018 over de plantenextracten bij een substantie met een dubbelfunctie (additief en aroma) de additievenwetgeving voorrang krijgt. Verder hebben de lidstaten nog een aantal vragen waarop de aanvrager niet direct een antwoord heeft. Lidstaten kunnen binnen een week nog feedback aanleveren.

#### *Classificatie ingrediënten op basis van rijst*

Dit betreft twee typen ingrediënten op basis van rijst. Het ene is gemaakt van gemalen schillen van rijstkorrels en bevat veel siliciumdioxide. Het wordt gepositioneerd als een antiklontermiddel en natuurlijk alternatief voor siliciumdioxide (E 551). Het andere is een extract van rijstzemelen en rijk aan koolhydraten. Het wordt gepositioneerd als een clean label alternatief voor als alternatief voor maltodextrine, magnesium stearaat, lecithine en monoglyceriden. Commissie en lidstaten zijn het eens dat dit additiefgebruik is.

#### *Gebufferde azijn*

De Commissie informeert de lidstaten dat er twee aanvragen zijn binnen gekomen voor het gebruik als gebufferde azijn als conserveermiddel.

#### *Follow-up herevaluatie EFSA*

De Commissie informeert de lidstaten over de voortgang van het follow-up programma.

#### *Stand van zaken EFSA herevaluatie*

EFSA informeert de lidstaten over de voortgang van het herevaluatie programma. Door omstandigheden (o.a. door Covid-19) heeft de planning vertraging opgelopen.

#### *E-Submission Food Chain Platform*

De Commissie informeert de lidstaten over het nieuwe elektronische platform dat op 27 maart in gebruik is genomen voor alle nieuwe aanvragen. Links voor meer informatie:

[https://ec.europa.eu/food/safety/general\\_food\\_law/transparency-and-sustainability-eu-risk-assessment-food-chain\\_en](https://ec.europa.eu/food/safety/general_food_law/transparency-and-sustainability-eu-risk-assessment-food-chain_en)

[https://ec.europa.eu/food/safety/general\\_food\\_law/training-and-support\\_en](https://ec.europa.eu/food/safety/general_food_law/training-and-support_en)

[https://ec.europa.eu/food/safety/food\\_improvement\\_agents/common\\_auth\\_proc\\_guid\\_en](https://ec.europa.eu/food/safety/food_improvement_agents/common_auth_proc_guid_en)

**AOB**

- Volgens een lidstaat staat er een foutje in de geconsolideerde versie van Annex II van VO 1333/2008 m.b.t. E 463a in FC17.1 (alleen voedingssupplementen in tabletvorm). VO 2018/1461 annex II tabel E beschrijft een toelating. Deze staat niet in de geconsolideerde versie. Dit werkt verwarrend. Volgens de Commissie zijn er meerdere zaken die gecorrigeerd moeten worden. Dit wordt in een keer gedaan. Voor E463a volgt er nog een aanvraag voor een hogere MPL, de fout kan eventueel tegelijkertijd met de aanvraag worden gecorrigeerd.
- Een lidstaat heeft een vraag over migratie van E 129 vanuit de coating van een worst in de worst zelf. De lidstaten zijn het er over eens dat dit niet is toegestaan. Hetzelfde geldt voor marinades.
- Een lidstaat heeft een vraag over zoutvervangers. Zoutvervangers, zoals kaliumchloride, kunnen een dubbelfunctie hebben. Naast zoutvervanger kunnen het ook bronnen van nutriënten zijn of smaakversterkers. Wanneer is het een zoutvervanger, een nutriënt of een smaakversterkers? Een ander lidstaat merkt op dat er geen wetgeving is voor zoutvervangers.
- De Commissie kan nog niets melden over de interne consultatie t.a.v. de overlap tussen 853/2004 en 1333/2008;
- Definitie visfilet: De Commissie heeft nog geen feedback ontvangen van de collega's die over vis gaan

**Den Haag, 2021**