



Verslag van de vergadering van het PCVD Algemene Levensmiddelenwetgeving

Datum: 5 oktober 2021
Commissie: DG Santé
Nederlandse Delegatie: Inge Stoelhorst (VWS)
Erika Smale (VWS)

**Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie**

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

T: 070 340 7911
www.rijksoverheid.nl

Dossierhouder
Inge Stoelhorst
i.stoelhorst@minvws.nl

Ons kenmerk
Verslag PCVD ALW d.d. 5
oktober 2021

Secretariaat ROW
dienstpostbusROW-
EU@minvws.nl

www.row-minvws.nl

Samenvatting

- De Europese Commissie heeft de plannen toegelicht om een (wetgevend) kader voor een duurzaam voedselsysteem op te stellen. Uiterlijk december 2023 zal de Europese Commissie met een initiatiefvoorstel komen.
- Per 1 januari 2022 zullen bedrijven die natuurlijk mineraalwater willen exporteren naar het Verenigd Koninkrijk, niet langer gebruik kunnen maken van EU-erkenningen maar zal een erkenning bij een autoriteit in het Verenigd Koninkrijk moeten worden aangevraagd.
- De Nederlandse notificatie voor peuterdrank en peutermelk is besproken. De Europese Commissie heeft twee negatieve besluiten geagendeerd. Een groot aantal lidstaten steunden de besluiten van de Europese Commissie, maar wilden in expertgroepen verder de harmonisatie van dit type producten bespreken. Hierbij zal moeten worden gesproken over de positie van peuterdrank en peutermelk, de handhaving, te hanteren referentieinnames etcetera.
- Een voorstel over een verbod/normstelling voor de aanwezigheid van monacolines in rode gist rijst is besproken. Via artikel 8 van de verrijksverordening worden de monacolines opgenomen in onderdelen B en C van de annex. Het merendeel van de landen kan hiermee instemmen. Er is gediscussieerd over de overgangperiode. Gezien de lange aanlooperperiode van dit besluit en het feit dat voedsel (supplementen) altijd veilig moet zijn op grond van de Algemene Levensmiddelenwetgeving, stelt de Europese Commissie voor geen overgangperiode op te nemen.

De vergadering vond digitaal plaats.

Agenda

Section A Information and/or discussion

A.01 Update on the legislative proposal establishing a framework for a Union Sustainable Food System, including on sustainability labelling.

De Europese Commissie heeft de doelen van de Farm-to-Fork strategie nogmaals toegelicht, toegewerkt moet worden naar een duurzaam voedselsysteem. Belangrijke doelen zijn de reductie van gewasbeschermingsmiddelen gebruik met 50%, minstens 50% vermindering van voedselverliezen, reductie van gebruik van antibiotica met 50% en 25% biologische landbouw. Ook zijn labelling en gezondheid belangrijke

onderdelen van de Farm-to-Fork aanpak. De aanpak omvat 27 acties, via diverse instrumenten wil de Europese Commissie de acties oppakken (nieuwe wetgeving en herziening van wetgeving, code of conduct, actieplannen). Op dit moment is er geen kaderwetgeving voor duurzaam voedsel, zoals dat er is voor voedsel- en diervoederveiligheid (Algemene Levensmiddelenwetgeving). De Europese Commissie wil echter beleid en wetgeving ontwikkelen om te zorgen voor een gezonde en duurzame voedselomgeving. Daarom wordt nagedacht over een basiskader, waarbij diverse definities moten worden ingevuld (food system, sustainable food system, healthy/sustainable diets etc.), verantwoordelijkheden, naast risicoanalyses ook duurzaamheidsanalyses, labelling, criteria voor duurzame catering, governance systemen en monitoring van de voortgang. De Europese Commissie zal in de komende tijd starten met een impact assessment. De inceptiefase loopt tot 26 oktober aanstaande. Ook het Joint Research Centre is bezig met een studie. De informatie hieruit zal benut worden voor een initiatief uiterlijk december 2023. In de aankomende periode zullen publieke en private stakeholders worden betrokken bij de ontwikkeling van dit initiatief.

A.02 Information point on import-export issues between the EU and UK(GB).

De Europese Commissie licht toe dat het Verenigd Koninkrijk de accreditatie van in de EU erkende mineraalwaters niet langer zal accepteren. Per 1 januari 2022 zullen bedrijven een erkenning moeten aanvragen bij een verantwoordelijke autoriteit in het Verenigd Koninkrijk.

Section B Draft(s) presented for an opinion

B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision concerning a draft Decree by the Kingdom of the Netherlands on toddler drinks and toddler milk notified in accordance with Article 45 of Regulation (EU) No 1169/2011.

(SANTE/10912/2021)

Legal Basis: Regulation (EU) No 1169/2011 - Article 45(4)

B.02 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Decision concerning a draft Decree by the Kingdom of the Netherlands on toddler drinks and toddler milk notified in accordance with Article 12 of Regulation (EC) No 1925/2006.

(SANTE/10914/2021)

Legal Basis: Regulation (EC) No 1925/2006 - Article 12

Nederland heeft in juli 2020 een notificatie ingediend voor nationale toelating van peuterdrank en peutermelk waarbij geregeld wordt dat dit product verrijkt kan worden met vitamines en mineralen. Daarnaast zijn in de nationale regeling enkele vereisten opgenomen voor etikettering en marketing. Het betreft een drank gebaseerd op eiwit verrijkt met één of meer vitamines en mineralen, bedoeld voor kinderen tussen 1 en 3 jaar.

De nationale regelgeving is genotificeerd onder de regelgeving over voedselinformatie voor consumenten (FIC 1169/2011) artikel 45 en onder de verrijgingsverordening 1925/2006 artikel 12. Nederland heeft de notificatie vorig jaar in de vergadering van SCOPAFF GFL aangekondigd en toegelicht (5 oktober 2020). Daarnaast is een derde notificatie gedaan onder de TRIS-richtlijn 2015/1535.

De Europese Commissie heeft eind oktober 2020 en in januari 2021 opmerkingen gemaakt bij de notificatie van Nederland. Op basis van deze opmerkingen liggen nu twee negatieve besluiten voor ter bespreking. De strekking van deze besluiten: in 2016 is op basis van advies van de EFSA besloten dat peuterdrank en peutermelk niet specifiek noodzakelijk zijn voor kleine kinderen en als algemene levensmiddelen niet vallen onder regels voor voeding voor specifieke groepen. Dit besluit maakt duidelijk dat niet langer producten specifiek voor een leeftijdsgroep gedefinieerd kunnen worden en dat voor toevoeging van vitamines en mineralen de algemene verrijgingsregelgeving geldt. Ook mogen geen specifieke etiketterings- en marketingeisen opgesteld worden voor algemene levensmiddelen.

De Europese Commissie kan niet toestaan dat een lidstaat zich niet houdt aan deze geharmoniseerde regels en heeft daarom twee negatieve besluiten voorgelegd. Wel ziet de Europese Commissie dat peuterdrank en peutermelk op de markt zijn in diverse lidstaten en dat er enige discussie nodig is over de positie van deze producten op de EU-markt, interpretatie van de regelgeving en het toezicht hierop. De Europese Commissie wil dit onderwerp daarom graag verder met de lidstaten bespreken in de werkgroepen over voeding voor specifieke groepen en over etikettering.

Veel lidstaten geven aan het eens te zijn met de besluiten van de Europese Commissie omdat in 2016 besloten is dat peuterdrank en peutermelk onder de algemene levensmiddelenwetgeving vallen. Maar daarnaast geven deze lidstaten ook aan de problemen te zien waar Nederland tegenaan loopt. Ze willen graag in de werkgroepen discussiëren over een geharmoniseerde interpretatie en aanpak. Deze discussie zou dan gaan over interpretatie van de huidige regels met betrekking tot toepassing voor peuterdrank en peutermelk, handhaving, mogelijkheid om voor specifieke leeftijdsgroepen te verwijzen naar specifieke referentie innamegegevens en minima, mogelijkheid voor toepassing van minima en maxima voor vitamines en mineralen voor bepaalde leeftijdsgroepen.

Een enkele lidstaat geeft aan het niet eens te zijn met de interpretatie van de Europese Commissie en tegen te zullen stemmen of zich te zullen onthouden van stemming.

De Europese Commissie zal zich beraden op een vervolgaanpak in de procedure en dit aan de lidstaten te laten weten. Daarnaast zal in de werkgroepen worden gesproken over een geharmoniseerde aanpak.

B.03 Exchange of views and possible opinion 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 monacolins from red yeast rice.

(SANTE/10408/2020)

Legal Basis: Regulation (EC) No 1925/2006 - Article 8(2)

Het voorstel is om het gebruik van monacolines uit rode gist rijst te beperken in voedingsmiddelen en voedingsmiddelen. Hiervoor wordt monacoline via artikel 8 van Verordening 1925/2006 over toevoeging van vitamines, mineralen en andere stoffen aan levensmiddelen monacolines uit rode gist rijst toe te voegen aan deel B en deel C van de bijlage van de verordening.

De Europese Commissie heeft eerder reactie gevraagd op een voorstel voor de wetgeving. De opmerkingen gingen over de waarschuwing voor mensen ouder dan 70 jaar, de verbreding van het wetsvoorstel naar alle monacolines in plaats van alleen monacoline K, de verwoording voor de maximumhoeveelheid van 3 mg per dag en de overgangperiode.

De Europese Commissie heeft voor al deze punten EFSA geconsulteerd en de onderbouwing opgenomen in de overwegingen van het wetsvoorstel.

Naar aanleiding van de discussie tijdens de vergadering wordt de tekst aangepast op twee punten. In de tabel wordt in onderdeel B in de tweede kolom de tekst beperkt tot monacolines uit rode gist rijst. Dit wordt ook doorgevoerd in de tekst voor onderdeel C. Daarnaast wordt de tekst over de maximum dagdosis aangepast zodat dit begrijpelijker wordt.

Een aantal lidstaten wil dat er een overgangperiode wordt opgenomen. De Europese Commissie vindt dit vanuit risico's voor volksgezondheid niet nodig is, bovendien kennen de bedrijven de opinie van de EFSA uit 2018 en duurt het nog even voordat de regelgeving wordt gepubliceerd. De Commissie zal een statement over de discussie over de overgangperiode opnemen in het verslag van de vergadering. In dit statement zal worden verwezen naar de Algemene Levensmiddelenwetgeving, die voorschrijft dat bedrijven altijd verantwoordelijk zijn voor het op de markt brengen van veilig voedsel.

Eén lidstaat geeft aan tegen te zullen stemmen en één lidstaat zal zich onthouden van stemming.

AOB

De Europese Commissie heeft enkele etiketteringsvoorstellen waaraan wordt gewerkt toegelicht:

- voorstellen voor wetgeving van alcoholische dranken. Er wordt nog aan studies gewerkt, voordat de Europese Commissie met voorstellen kan komen (JRC).
- FOP labelling, voedingsprofielen: maart 2022 worden uitkomsten impact assessment verwacht. JRC zal haar studies updaten. In het vierde kwartaal van 2022 wordt een wetgevingsvoorstel verwacht.

Den Haag, Oktober 2021