



> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie

Verslag van de (online) vergadering van het Permanent Comité voor Planten, Dieren, Voedsel en Diervoeders, sectie Novel Food en Toxicologische Veiligheid van 28 februari 2022

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

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

Datum : 28 februari 2022
Commissie : DG-Santé
Ned. Delegatie : Nikki Emmerik (VWS)
Lotte Bronswijk (VWS)

Dossierhouder
Nikki Emmerik
ne.emmerik@minvws.nl

Ons kenmerk
Verslag PCVD Toxicologische
Veiligheid d.d. 28 februari
2022

Section A. Information and/or discussion

A.01 Feedback on discussions in recent meetings of the Working Group on Food Contact Materials

De CIE geeft een update over de besproken onderwerpen in de werkgroep Voedselcontactmaterialen.

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

www.row-minvws.nl

A.02 Endorsement of a draft Commission Recommendation on the monitoring of the presence of glycoalkaloids in potatoes and potato-derived products (SANTE/10802/2021)

De CIE laat weten dat er over potatoes and potato-derived products een EFSA-opinie is geweest, maar dat nog veel ander werk te doen is, in het specifiek over alpha-chaconine en alpha-solanine. De CIE heeft hiervoor een aanvraag ingediend bij EFSA. Het is bij dit alles belangrijk om de effecten van bewerking mee te nemen, bv. met of zonder schil, de grootte van een aardappel.

Als het goed gaat zal deze aanbeveling eerder komen dan die over furanen en zal worden aangenomen tijdens de SCoPAFF in april.

Een LS laat weten bezorgd te zijn dat hun monitoring data verouderd zal zijn tegen de tijd dat deze meegenomen gaat worden en hoopt daarom dat het niet al te lang zal duren. De CIE deelt deze wens.

A.03 Exchange of views on perfluoralkyl substances in food. Members States will be requested to communicate their position on:

- 1. a draft Commission Regulation amending Regulation (EC) No 1881/2006 as regards maximum levels of perfluoralkyl substances in certain foodstuffs (SANTE/11183/2018)**
- 2. a draft Commission Recommendation on the monitoring of perfluoralkyl substances in food (SANTE/10010/2021)**
- 3. a Commission Implementing regulation laying down methods of sampling and analysis for the control of perfluoralkyl substances in certain foodstuffs (SANTE/11354/2021)**

De CIE gaat in op de drie onderdelen.

1. Hopelijk komen de voorstellen voor MLs in de SCoPAFF van april ter

stemming (B-punt) op de agenda. Voor de voedingsmiddelen-categorieën eieren, vissen, schaal- en weekdieren, vlees is voldoende data om MLs te stellen en is voldoende analytische capaciteit beschikbaar in de laboratoria. Voor deze categorieën zijn ML's opgesteld voor de 4 PFAS stoffen en de som van de 4 PFAS stoffen. De ML voor de som van de 4 PFAS stoffen is lager dan de ML voor de 4 aparte PFAS stoffen. Om FBO's in staat te stellen om hun producten aan te passen aan de nieuwe vereisten, wordt een overgangstermijn van 6 maanden voorgesteld. Voedingsmiddelen die niet voldoen aan de ML's, maar voor de datum dat de ML's in werking treden al op de markt zijn, mogen op de markt blijven. De *targeted stakeholder consultation* is inmiddels geweest en reacties zijn meegenomen in de werkgroep van 30 januari. Binnen de categorie vis is een onderverdeling gemaakt in drie ML categorieën: een hoge, een middelhoge en een lage ML. Als vis gebruikt wordt in producten voor (jonge) kinderen geldt de hoogste ML-categorie, ook al valt de vis zelf in een lage categorie.

2. Aanbeveling in artikel 4 is om ook andere PFAS stoffen, naast de huidige 4, te monitoren. De LOQs zijn laag en uitdagend voor sommige laboratoria, dat is bekend bij de CIE. Echter zijn de *targeted* LOQs niet verplicht, maar iets om naar toe te werken. Daarom liggen de LOQs onder de MLs.
3. Dit voorstel is streng, maar gelijk aan die van zware metalen en dioxine en om te zorgen voor haalbaarheid en consistentie waarbij tijdens het analyseren geen contaminatie plaatsvindt op het product. De guideline en regulation of methods zullen in maart en april worden gepubliceerd.

Een LS denkt dat een ML voor de 4 aparte PFAS stoffen en de som daarvan teveel is. Ook vinden ze dat indicate levels beter geschrapt kunnen worden, maar dat onderzoek naar de bronnen van PFAS wel zinnig is. De CIE laat weten dat je met het stellen van individuele MLs werkt volgens het ALARA-principe volgt. Over de indicate levels laat de CIE weten dat deze zijn gesteld voor categorieën waarover momenteel te weinig data beschikbaar is om een ML te stellen.

A.04 Mineral oil hydrocarbons in food: follow-up to the December 2021 Foodwatch report

In december 2021 heeft Foodwatch een rapport gepubliceerd over de aanwezigheid van (aromatische) minerale oliën in voedingsmiddelen. Er zijn 152 monsters geanalyseerd van 19 producten uit verschillende LS. De producten waren o.a. bouillonblokjes, chocoladepasta, margarine, kaas en chocoladebiscuits. De bevindingen van dit rapport zijn destijds tijdens een werkgroep milieucontaminanten gepresenteerd en daarna is aan de LS gevraagd controles uit te voeren. In het geval van een positieve bevinding moest achterhaald worden waar de contaminatie vandaan kwam. Eén van de oorzaken van MOAH-contaminatie zou het gebruik van microkristallijne was (E905) als FCM (papiercoating) kunnen zijn. Echter wijzen FBO's erop dat E905 een toegelaten additief is en dat de specificaties van E905 als additief geen normen voor MOAH omvatten. De CIE heeft een bericht aan de autoriteiten gestuurd waarin ze vragen om producten waarin MOAH is gevonden te analyseren en bij positieve bevindingen de bron te achterhalen. In de tussentijd moeten producten met aanwezigheid van MOAH boven de LOQ van de markt worden gehaald op basis van artikel 14 van de GFL.

De CIE ligt verder toe de EFSA momenteel bezig is met een update van de risicobeoordeling en verwacht dat deze medio 2022 ter consultatie ligt. Hierna wordt deze besproken met de LS.

Door verschillende LS wordt aangegeven dat het momenteel een lastige situatie is. Er moet gehandhaafd worden, maar er zijn geen ML's en er is weinig informatie beschikbaar. Er wordt daarom nu vaak case-by-case gekeken en besloten. Een EU-geharmoniseerde aanpak op dit onderwerp is gewenst. Wat betreft de bron van de contaminatie is ook veel onduidelijkheid. Het zou kunnen komen door verpakkingen, maar additieven zijn ook een mogelijke bron.

De CIE zal kijken hoe dit in de volgende SCoPAFF verhelderd kan worden.

A.05 Feedback on discussions in recent meetings of the Working Group on Contaminants

1. Dioxines en PCBs

In de nieuwe update worden voedingsmiddelen besproken en toegevoegd die ook aan MLs moeten voldoen of waarvoor de ML verlaagd moet worden. Inmiddels is de *targeted stakeholder consultation* geweest, maar deze heeft geen reactie opgeleverd. De melksector is benaderd en voor hen zijn de voorgestelde limieten oké. Naast de MLs zijn ook de TEF-waarden beoordeeld en geactualiseerd. Hierover zal nog een discussie plaatsvinden, waarschijnlijk worden ze daarna eind dit jaar goedgekeurd. In dat geval zouden de nieuwe TEF-waarden op 1 januari 2023 ingaan. Het idee is om het voorstel tijdens het volgende SCoPAFF in april ter stemming te brengen.

2. DON

Wordt kort toegelicht. Halverwege maart zal een nieuwe werkgroepvergadering plaatsvinden waar dit opnieuw op de agenda zal staan.

3. T2/HT2-toxin

Wordt kort toegelicht. Halverwege maart zal een nieuwe werkgroepvergadering plaatsvinden waar dit opnieuw op de agenda zal staan.

Beide agendapunten (DON en T2/HT2-toxin) zullen in de SCoPAFF van juni ter stemming worden gebracht. De nieuwe MLs zouden dan op 1 augustus 2021 kunnen ingaan.

4. Acrylamide, 3MCPD esters en glycidyl esters

Tijdens het onlangs gehouden stakeholderforum lieten de stakeholders weten tegen de voorgestelde MLs te zijn. De stakeholders zien graag hogere limieten. Tijdens de volgende werkgroep vergadering zal dit verder worden besproken.

Er wordt gevraagd hoe artikel 2 van Verordening 1886/2005 (bepalingen over het toepassen van MLs bij gedroogde, verdunde, verwerkte en samengestelde levensmiddelen) moet worden toegepast in geval van voedingsmiddelen waarvoor geen ML zal worden vastgesteld.

De intentie is om de discussie voor nu eerst binnen de werkgroep voort te zetten, om over een tijd een nieuw stakeholderforum te organiseren over deze onderwerpen.

5. Furanen, alkylfuranen en alternaria toxines

De nieuwe MLs worden binnenkort aangenomen en gepubliceerd.

Section B. Draft(s) presented for an opinion

B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) amending Implementing Regulation (EU) No 1321/2013 as regards the name of the holder of the authorisation for the smoke flavouring primary product 'Scansmoke PB 1110'.

Achtergrond: Betreft een wijziging in de lijst van bedrijven die bevoegd zijn om rookaroma te produceren. Aanvraag voor locatiewijziging van een van de bevoegde bedrijven.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.02 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council and the Annex to Commission Regulation (EU) No 231/2012 as regards the use of glycolipids as a preservative in beverages.*

Achtergrond: Dit betreft een aanvraag voor het gebruik van een nieuw additief (glycolipiden) als conserveermiddel in dranken. Het zou gebruikt kunnen worden als vervanger voor sulfiet, benzoaten en sorbaten. EFSA heeft het voorgestelde gebruik als veilig beoordeeld, maar had nog wel wat commentaar op de voorgestelde specificaties. In het concept is het voorstel van Nederland voor een aangescherpte limiet voor zware metalen overgenomen.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.03 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) amending the Annex to Regulation (EU) No 231/2012 laying down specifications for food additives listed in Annexes II and III to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards the presence of ethylene oxide in food additives.*

Wordt behandeld in de volgende SCoPAFF van 24 maart.

B.04 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council and the Annex to Commission Regulation (EU) No 231/2012 as regards the use of Oat lecithin in Cocoa and Chocolate products as covered by Directive 2000/36/EC.*

Achtergrond: 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 E322. Er is besloten dat haverlecithine het E-nummer E322a krijgt en toegelaten wordt met een numerieke maximumhoeveelheid.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.05 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards the use of Polyvinylpyrrolidone (E1201) in food for special medical purposes in tablet and coated tablet forms.*

Achtergrond: Dit betreft een aanvraag voor uitbreiding van het toegestane gebruik van polyvinylpyrrolidone (PVP) in FC 13.2 dieetvoedingen voor medisch gebruik. De aanvrager wil een tablet met een vertraagde afgifte van actieve stoffen in het maagdarmkanaal maken. Er is hierbij een technische behoefte om PVP als stabilisator toe te voegen. De toepassing is in 2018 door EFSA als veilig beoordeeld.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.06 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards the use of ascorbic acid and its salts (E300-302) in Tuna.*

Wordt behandeld in een volgende SCoPAFF.

B.07 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) amending Implementing Regulation (EU) 2017/2470 as regards the specifications of the novel food trans-resveratrol (from microbial source).*

Achtergrond: De stof resveratrol uit microbiële bron is al toegelaten als nieuw voedingsmiddel, net als synthetisch resveratrol, maar de specificaties voor beide vormen in de Unielijst verschillen. Een voorwaarde voor de deeltjesgrootte (100% kleiner dan 62,23 micrometer) is alleen opgenomen voor resveratrol uit microbiële bron. De huidige aanvraag heeft als doel om die beperking te verwijderen. De Commissie was van mening dat hieraan tegemoet kan worden gekomen, zonder dat het nodig is om EFSA hierover te raadplegen.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.08 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) amending Implementing Regulation (EU) 2017/2470 authorising the placing on the market of mung bean (*Vigna radiata*) protein as a novel food under Regulation (EU) 2015/2283.*

Achtergrond: De mungboon als zodanig is geen nieuw voedingsmiddel in de EU en ook de kiemplantjes ervan zijn een voedingsmiddel (taugé). Deze aanvraag gaat echter over een eiwitpreparaat dat uit deze bonen wordt geïsoleerd, om te gebruiken als vervanger voor eiwit uit andere bronnen. EFSA adviseerde positief over de veiligheid van dit nieuwe voedingsmiddel.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.09 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) amending Implementing Regulation (EU) 2017/2470 as regards the conditions of use and the specifications of the novel food nicotinamide riboside chloride.*

Wordt behandeld in een volgende SCoPAFF.

B.10 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) amending Implementing Regulation (EU) 2017/2470 as regards the conditions of use of the novel food galacto-oligosaccharide.*

Achtergrond: Galacto-oligosacchariden zijn als nieuw voedingsmiddel al toegelaten voor toepassing in een groot aantal categorieën voedingsmiddelen. De nieuwe aanvraag betreft het toevoegen van drie nieuwe categorieën, aangeduid als "dairy confectionary", "cheese and processed cheese", en "butter and spreads". Na een positief advies van EFSA over deze uitbreiding van gebruik is een toelatingsbesluit besproken in twee commissiewerkgroep vergaderingen nieuwe voedingsmiddelen.

Stemming: Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, één LS heeft zich onthouden van de stemming.

B.11 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Regulation (EC) No 1881/2006 as regards maximum levels of delta-9-tetrahydrocannabinol (Δ^9 -THC) in hemp seeds and products derived therefrom.*

Achtergrond: De voorgestelde ML's zullen mogelijk in een later stadium ook delta-8-tetrahydrocannabinol (Δ 8-THC) en delta-8-tetrahydrocannabinolic acid (Δ 8-THCA) omvatten. De voorgestelde datum van toepassing is 1 januari 2023.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.12 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Regulation (EC) No 1881/2006 as regards maximum levels of ochratoxin A in certain foodstuffs.*

Achtergrond: De voorgestelde ML's voor pinda's zullen in een latere update van de OTA ML's worden meegenomen. Omdat het onduidelijk blijft waarom de OTA-gehalten in dadelsap/siroop zoveel hoger zijn dan in de gedroogde dadels die gebruikt worden voor de bereiding van dit product, wordt eenzelfde voetnoot als voor moutdranken opgenomen in de Verordening. Dit houdt in dat de ML voor dadelsap/siroop binnen twee jaar opnieuw wordt geëvalueerd. De datum van toepassing van de voorgestelde ML's is 1 januari 2023.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.13 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Regulation (EC) No 1881/2006 as regards maximum levels of hydrocyanic acid in certain foodstuffs.*

Achtergrond: De naam van HCN in de Verordening wordt veranderd in Hydrocyanic acid, including hydrocyanic acid bound in cyanogenic glycosides. De datum van toepassing van de voorgestelde ML's is 1 januari 2023.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.14 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) correcting the French language version of Implementing Regulation (EU) 2021/1533 imposing special conditions governing the import of feed and food originating in or dispatched from Japan following the accident at the Fukushima nuclear power station.*

Achtergrond: Dit betreft een wijziging in de Franse versie van Verordening (EU) 2021/1533 (Fukushima-verordening).

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.15 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EC) No 333/2007 as regards the sampling requirements for fish and terrestrial animals.*

Achtergrond: De concept Verordening 333/2007 is op basis van input van de juridisch dienst aangepast; dit betreft geen fundamentele veranderingen.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

C.01 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) on recycled plastic materials and articles intended to come into contact with foods, and repealing Regulation (EC) No 282/2008.

In deze verordening worden nieuwe regels gesteld aan de recycling van plastic voor voedselcontact. De Verordening speelt beter in op de mogelijkheden en wensen om plastic te recyclen. Ook vanuit de industrie is er grote behoefte om duidelijke richtlijnen in te stellen. Na deze SCoPAFF zal nog een werkgroep volgen waarin dit onderwerp op de agenda staat en planning is om in de volgende SCoPAFF (24 maart) het punt ter stemming naar voren te brengen.

Inmiddels heeft de publieke consultatie plaatsgevonden; n.a.v. daarvan is een aantal aanpassingen doorgevoerd, waaronder een aanpassing van de relatie tussen de wetgeving voor primaire en secundaire kunststoffen; aanpassing van de vereisten onder hoofdstuk IV (nieuwe technologieën); voorziening voor productie in derde landen; voorziening voor plastic achter een functionele barrière; verduidelijking van de vereisten onder artikel 4; verduidelijking van de etikettering; en verduidelijking van bijlage I.

EFSA heeft op de korte termijn niet genoeg data om veiligheid van *novel technologies* te beoordelen. Daarom wordt ervoor gekozen dat de uitvoerder zolang er geen beoordeling door EFSA heeft plaatsgevonden, zelf een beoordeling moet aandragen om zo de productveiligheid te kunnen aantonen. De CIE heeft hierbij de mogelijkheid om te interveniëren als dat nodig is.

Een LS geeft aan meer tijd nodig te hebben, maar is blij met het werk van de CIE. Een andere LS heeft zorgen over de consumentenveiligheid. Ook zijn er zorgen dat de lijst met te onderzoeken NIAS (niet opzettelijk toegevoegde stoffen) gelimiteerd is tot de 20 stoffen die in de grootste hoeveelheid voorkomen. Er zou beter naar voren moeten komen dat alle relevante NIAS onderzocht dienen te worden.

De CIE sluit dit agendapunt af met de vraag alle input naar haar toe te sturen voor de werkgroep, zodat het verwerkt en meegenomen kan worden tijdens de discussie.

Den Haag, maart 2022.