



Verslag van de vergadering van de EG-Commissiewerkgroep Additieven

Datum:
Commissie:
Nederlandse Delegatie:

5 april 2022
DG Sante
Lotte Bronswijk
Jan Eliëns
Corinne Sprong

VWS
NVWA
RIVM

**Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie**

Regulier Overleg Warenwet

Samenvatting

De EG-Commissiewerkgroep Additieven heeft op 5 april elektronisch vergaderd o.a. over nieuwe aanvragen, uitbreiding van gebruik, herziening specificaties en interpretatiekwesties.

Bezoekadres

Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

T: 070 340 7911
www.rijksoverheid.nl

Agenda

Overzicht van lopende aanvragen

De commissie presenteert ter informatie een overzicht van de lopende aanvragen.

Dossierhouder

Lotte Bronswijk
Lh.bronswijk@minvws.nl

Sorbaten in fruitsalades

Dit betreft een aanvraag voor het gebruik van sorbaten in een opgiet (siroop) van fruitsalades gemaakt van vers fruit. Deze aanvraag is eerder besproken waarna een discussie rees over de interpretatie van het product en daarmee de categorisering. De lidstaten hebben gediscussieerd over categorisering onder vers fruit (FC 4.1.2) of verwerkt product (FC 4.2.4.1). Een lidstaat presenteerde een voorstel voor de guidance descriptoren. De lidstaten kunnen nog tot 13 mei feedback aanleveren.

Ons kenmerk

Verslag CWG Additieven d.d.
5 april 2022

Secretariaat ROW
dienstpostbusROW-
EU@minvws.nl

www.row-minvws.nl

Geglucosyleerde steviolglycosiden

Het EFSA-panel heeft geglucosyleerde steviolglycosiden beoordeeld voor het gebruik als additief in verschillende voedselcategorieën. Naar blijkt is het metabolisme ervan gelijk aan het al toegelaten additief steviolglycosiden (E960). De dagelijkse aanvaardbare inname is daarom ook van toepassing op geglucosyleerde steviolglycosiden. Op basis van de verstrekte gegevens concludeerde EFSA dat het gevraagde gebruik als additief geen aanleiding geeft tot bezorgdheid wat betreft de veiligheid onder de beoogde gebruiksomstandigheden. EFSA heeft wel aanbevelingen voor de specificaties gedaan.

[EFSA Journal 2022;20\(2\):7066](#) Safety evaluation of glucosylated steviol glycosides as a food additive in different food categories.

De Commissie zal in de volgende vergadering een concept voorstel presenteren.

2-Methyloxolane als oplosmiddel

Dit betreft een aanvraag voor een nieuw oplosmiddel. EFSA heeft het gebruik hiervan als veilig beoordeeld. Er zijn nog wat vragen over de aanvraag en over de aanwezigheid van additieven in het oplosmiddel. De Commissie zal contact opnemen met de aanvrager. De aanvraag betreft ook het gebruik als oplosmiddel voor extractie van voedseladditieven en nutriënten. Volgens richtlijn 2009/32/EC vallen voedseladditieven en nutriënten niet onder deze richtlijn, tenzij ze in de Annex zijn opgenomen. In deze Annex zijn nu geen additieven opgenomen, want voor voedseladditieven geldt VO 231/2012, de specificatieverordening. Een oplosmiddel dat gebruikt wordt voor de vervaardiging van voedseladditieven mag alleen gebruikt worden mits deze in VO 231/2012 wordt vermeld. Richtlijn 2009/32/EC is wel van toepassing op

extractiemiddelen gebruikt bij de productie van enzymen. De aanvraag voor 2-methyloxolane als oplosmiddel komt de volgende keer terug op de agenda.

Carbomeren in voedingssupplementen

Dit betreft een nieuwe aanvraag voor het gebruik van carbomeren in voedingssupplementen. Het gebruik is door EFSA als veilig beoordeeld. De carbomeren zorgen voor een gecontroleerde afgifte van de ingrediënten in voedingssupplementen. Er waren door de lidstaten nog wat vragen over de toepassing. Deze zijn nu beantwoord door de aanvrager. De Commissie gaat door met de aanvraag.

Bijenwas in oliën

Er is geen nieuwe informatie of discussie geweest tijdens de meeting over dit onderwerp.

Ascorbaten in tonijn

De noodzaak van een limiet op ascorbinezuur en ascorbaten in tonijn van 300 mg/kg om overmatig gebruik tegen te gaan is in eerdere vergaderingen besproken. Na interne consultatie heeft de Commissie de bewoording van de recitals aangepast. De lidstaten kunnen nog feedback geven. Het voorstel zal op 21 april ter stemming worden gebracht in de SCOPAFF.

Specificaties steviolglycosiden

In 2019 heeft de Commissie een aanvraag ontvangen voor een verandering in de specificaties van steviolglycosiden. Het betreft een enzymatische omzetting van steviolglycosiden. Hierbij ontstaan 3 steviolglycosiden die niet opgenomen zijn in de specificatieverordening VO 231/2012. EFSA heeft naar de veiligheid van de productiemethode en de 3 nieuwe steviolglycosiden gekeken en geconcludeerd dat het veilig is. De specificatieverordening moet nu worden aangepast. Het voorstel is in de vergadering besproken en de meeste lidstaten kunnen het voorstel steunen. De Commissie start nu de interne procedure op.

Er was nog een vraag over etikettering. De bovengenoemde steviolglycosiden krijgen de E nummers 960c (ii), 960c (iii) en 960c (iv) en worden voorzien van een hele lange naam. De korte naam van de subcategorie E 960c, enzymatisch geproduceerde steviolglycosiden, mag worden gebruikt op het etiket.

Specificaties E 471 (mono- en diglyceriden van vetzuren)

EFSA heeft het gebruik van E 471 in zuigelingenvoeding en voeding voor jonge kinderen opnieuw beoordeeld en veilig bevonden. Wel heeft EFSA aangegeven dat de limieten voor zware metalen in E 471 moeten worden aangepast en dat er limieten moeten komen voor 3-MCPD, glycidylesters en erucazuur. Die limieten zijn van toepassing voor de gehele populatie, niet alleen voor zuigelingenvoedingen en voeding voor jonge kinderen. De door de industrie voorgestelde limieten zijn te hoog. De Commissie heeft een voorstel gedaan voor lagere limieten. EFEMA is op de hoogte van het voorstel maar heeft nog geen feedback geleverd. Een lidstaat geeft aan dat volgens de industrie de limiet voor GE niet gehaald kan worden voor een deel van hun E 471 producten. De Commissie wacht op de feedback van EFEMA.

Guidance descriptoren

De Commissie informeert de lidstaten dat er binnenkort een nieuwe versie van de guidance descriptoren op de website wordt gepubliceerd. Bewoordingen waarover nog geen overeenstemming is bereikt worden in een volgende versie meegenomen.

Saccharine in geklopte slagroom

Een lidstaat vraagt of er een fout gemaakt is bij met het overzetten van richtlijn EC 94/35 naar R 1333/2008 ten aanzien van saccharine in geslagen room. De Commissie heeft in een vorige vergadering lidstaten verzocht om informatie hierover te verzamelen zodat het in een volgende meeting besproken kan worden. De meeste lidstaten geven aan dat een dergelijk product niet op de markt is en concluderen dat er daarom geen technologische noodzaak is. De Commissie oppert daarom dat er een aanvraag voor saccharine in geklopte room moet komen, waarin de technologische noodzaak wordt verantwoord. Een aantal lidstaten zijn het daar mee eens.

Arabische gom als vezelbron

Arabisch gom is een additief (E 414), maar ook een vezel. Mag het gebruikt worden als bron van vezels in voedingsmiddelen en als dusdanig geëtiketteerd worden? Meeste lidstaten beoordelen dit case-by-case. In 2004 is dit al eens besproken, toen werd er gezegd dat het voor lidstaten lastig te handhaven was vanwege gebrek aan een definitie voor vezel. Inmiddels is er een definitie van voedingsvezel in VO 1169/2011.

Classificatie voorgekookte rijst en andere rijstsoorten

Een lidstaat geeft aan moeite te hebben met de classificatie van verschillende rijstsoorten. Het blijkt niet duidelijk te zijn waarom parboiled rijst tot FC6.1 en snelkookrijst en andere warmte-behandelde rijstproducten vallen onder 6.7. De lidstaten hebben feedback aangeleverd. Parboiled rijst blijft onder FC 6.1 vallen. Infrarood-behandelde rijst met als doel de kooktijd te bekorten valt onder de snelkookrijst.

Gebruik van citrusvezel

Een lidstaat vraagt zich af of het gebruik van citrusvezel in voedingsmiddelen moet worden gezien als een voedingsadditief of niet. Er is een uitzondering in Artikel 3 van reg. 1333/2008 met betrekking tot vloeibare pectine. Het is onduidelijk of de gebruikte citrusvezel van de producent hier ook onder valt. Diverse lidstaten hebben feedback aangeleverd, maar er zijn nog steeds veel vragen. Als er nieuwe informatie beschikbaar is komt het punt terug op de agenda.

Caviaaralternatief

Dit betreft gelachtige bolletjes/parels die bestaan uit voedingsmiddelen en een mengsel van voedseladditieven. Een product wordt vermarkt als een caviaaralternatief, de andere producten worden ter decoratie gebruikt. Onder welke voedselcategorie valt dit? De lidstaten hebben meer tijd nodig om hun standpunt te vormen.

Herziening van nitrieten en nitraten

In november is in de Werkgroep Additieven het onderwerp nitrieten en nitraten uitvoerig besproken. De Commissie liet weten verschillende commentaren te hebben ontvangen naar aanleiding van deze meeting. De Commissie informeert de lidstaten dat er een consultatie van belanghebbenden is gestart. Deze hebben een maand de tijd krijgen om te reageren op de documenten over de herziening van gebruiken en gebruiksniveaus. Lidstaten mogen de brief delen met belanghebbenden voor zover deze nog niet zijn geconsulteerd.

Follow-up herevaluatieprogramma

De Commissie presenteerde de stand van zaken ten aanzien van de follow up op het herevaluatieprogramma van EFSA. Er zijn nieuwe calls voor data voor E 472c en E 473 toegepast in voeding voor zuigelingen jonger dan 16 weken.

Negatieve EFSA opinies over enzymen

De Commissie informeert de lidstaten over twee EFSA opinies waarin EFSA een negatief advies afgeeft over twee enzymen. De producent is inmiddels geïnformeerd.

Zoetstoffen in eiwitshakes

Het is niet duidelijk onder welke categorie de eiwitshakes vallen, is het een voedingssupplement (FC 17.1) of een gearomatiseerde drank (FC 14.1.4)? De meeste lidstaten zien dit als gearomatiseerde drank.

Tafelzoetstoffen met suiker

Kan een product dat voor 99% uit suiker en voor 1% zoetstof bevat als tafelzoetstof (FC 11.4) worden beschouwd of valt het onder andere suikers en siropen (FC 11.2)? De lidstaten kunnen nog tot 13 mei feedback aanleveren.

AOB

- Het additieventeam van de Commissie is uitgebreid. De nieuwe collega zal zich bezighouden met de follow-up van het herevaluatieprogramma van EFSA.
- Een lidstaat vroeg naar de status van de guidance kleurende levensmiddelen. De Commissie zegt dat deze guidance niet meer op de website zal verschijnen. De verantwoordelijkheid ligt bij de FBO en handhaving.
- Eetbare verpakkingen. Een lidstaat vraagt of dit terug mag op de agenda n.a.v. de discussie over de gelbolletjes.

Den Haag, april 2022