



> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

Verslag van de (online) vergadering van het Permanent Comité voor Planten, Dieren, Voedsel en Diervoeders, sectie Novel Food en Toxicologische Veiligheid van 21 april 2022

Datum : 21 april 2022
Commissie : DG-Santé
Ned. Delegatie : Nikki Emmerik (VWS)
Lotte Bronswijk (VWS)

**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

Section A. Information and/or discussion

Dossierhouder
Nikki Emmerik
ne.emmerik@minvws.nl

A.01 Mineral oil hydrocarbons in food: follow-up to the December 2021 Foodwatch report.

De Europese Commissie (CIE) laat weten dat door verschillende lidstaten een statement is aangevraagd voor LOQs met betrekking op de minerale oliën (MOAH). Er is gekozen voor de LOQs opgesteld vanuit het Joint Research Center (JRC) en een concept statement is voorbereid die tevens op 14 maart is besproken tijdens de werkgroep milieucontaminanten. Daaropvolgend en met in acht neming de opmerkingen die door lidstaten zijn ingediend, wordt dit overleg een aangepast statement besproken. In het statement wordt de lidstaten aangeraden om MOAH-controles en onderzoeken uit te voeren.

In het statement wordt geschreven dat als LOQ-concentraties worden overgeschreden, de producten van de markt mogen worden gehaald op basis van art. 14 van de GFL. Het is aan de lidstaten om te bepalen of een recall nodig is.

Uiteindelijk gaat het hierbij om de som van de MOAH. Tegelijkertijd is EFSA bezig met een beoordeling. Omdat het echter nog lang duurt voordat deze gereed is, is besloten om tot die tijd een handhavingsaanpak in dienst te stellen. In het statement is een link opgenomen naar MOAH-contaminatie en voedselcontactmaterialen.

De datum waarop de CIE het verslag van deze SCoPAFF publiceert, zal tevens de datum zijn dat het statement geldt.

A.02 EFSA 2020 Report on the results of the monitoring of veterinary medicinal product residues and other substances in live animals and animal products.

EFSA geeft een presentatie over de *veterinary medicinal product residues* resultaten uit 2020. Er komen geen vragen of opmerkingen vanuit de lidstaten.

A.03 Discussion and endorsement of the guidance on the implementation of the rules and practical arrangements for the performance of the official controls as regards contaminants in food.

De CIE ligt toe welke aanpassingen zijn gemaakt n.a.v. commentaar uit enkele lidstaten. Een aantal lidstaten en EFSA hebben daarna nog wat vragen die besproken en beantwoord worden door de CIE.

A.04 Update on several topics related to contaminants in food.

Ons kenmerk
Verslag PCVD Toxicologische
Veiligheid d.d. 21 april 2022

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

www.row-minvws.nl

- *Mycotoxinen en planttoxinen*

Het document is aangepast n.a.v. het ontvangen commentaar en discussie hierover. Dit ging voornamelijk in op de analytische voorwaarden. Het zal hierna naar de belanghebbenden worden gestuurd voor eventuele aanvullende opmerkingen. In de werkgroep van juni zal dit agendapunt weer besproken worden en in september zal erover gestemd worden.

- *Glycidyl esters, MCPD-esters en acrylamide*

Hierover wordt e.e.a. op CircaBC gezet, waarop gereageerd kan worden voor 13 mei. Op basis daarvan zal een werkgroep in juni worden gepland waarin de commentaren worden besproken.

- *Furanen*

Afgerond.

- *OTA, DON en HCN*

Commentaren kunnen tot 3 juni worden aangeleverd.

- *Pyrrolizidine alkaloiden*

Door EUROPAM is een presentatie geweest tijdens de werkgroep. Dit zal in de volgende werkgroep besproken worden.

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) authorising the placing on the market of hydrogenated curcuminoids (tetrahydrocurcuminoids) from turmeric (*Curcuma longa* L.) as a novel food and amending Implementing Regulation (EU) 2017/2470.

Achtergrond: De toelating betreft een preparaat van tetrahydro-curcuminoïden met een hoge zuiverheid voor gebruik in voedingssupplementen, uitsluitend bedoeld voor volwassenen, met uitzondering van zwangere en lacterende vrouwen. Het preparaat wordt gemaakt door chemische omzetting van curcuminoïden die zijn geïsoleerd uit de wortel van de plant *Curcuma longa*.

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

B.02 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the placing on the market of kernels from *Jatropha curcas* L. as a novel food and amending Implementing Regulation (EU) 2017/2470.

Achtergrond: De aanvraag gaat specifiek over de eetbare variant van *Jatropha curcas*. De toelating betreft de zaden, te gebruiken als snack of als ingrediënt in graanrepen, ontbijtgranen en gedroogde vruchten.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.03 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, the specific labelling requirements and specifications of the novel food *Calanus finmarchicus* oil.

Achtergrond: De Calanus olie' wordt gewonnen uit Calanus finmarchicus, een kreeftje uit het zoöplankton in zee. De olie is sinds 2017 toegelaten als nieuw voedingsmiddel uitsluitend voor gebruik in voedingssupplementen voor de algemene bevolking en bevat maximaal 0,1% astaxanthine (AXT). De huidige aanvraag betreft het verwerken van Calanus olie met een hoger AXT-gehalte, namelijk maximaal 0,25%, in supplementen die specifiek bedoeld zijn voor individuen van 14 jaar of ouder.

Volgens de Commissie was een consultatie van EFSA niet nodig omdat het een variant van dezelfde olie betreft en een veilige bovengrens voor AXT reeds is vastgesteld. Om overschrijding van de veilige bovengrens voor AXT te vermijden (door gecombineerde inname met AXT aanwezig in onze dagelijkse voeding) is de maximale dagdosis van het supplement met een AXT-gehalte van 0,1% voor kinderen jonger dan 14 jaar verlaagd. Daarnaast worden zuigelingen en kinderen onder de 3 jaar nu uitgesloten van elk gebruik van deze.

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

B.04 *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.*

Achtergrond: De stof nicotinamide riboside chloride is al toegelaten als nieuw voedingsmiddel, de aanvraag betreft een uitbreiding van gebruik in: voeding voor medisch gebruik, de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing en maaltijd vervangende producten. Ten aanzien van de drie toepassingen is het product alleen bedoeld voor volwassenen, met uitsluiting van zwangere en lacterende vrouwen.

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 ascorbic acid and its salts (E 300-302) in Tuna.*

Achtergrond: In de SCOPAFF van september 2018 is een standpunt aangenomen dat een gebruik van ascorbaten in vis hoger dan 300 mg/kg als excessief wordt gezien. Het quantum satis gebruik volgens de wetgeving wordt nu omgezet in een numerieke limiet van 300 mg/kg.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.06 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) amending Annex I to Regulation (EC) No 1334/2008 of the European Parliament and of the Council as regards certain flavouring substances.*

Achtergrond: Dit betreft een wijziging van de Union List met betrekking tot bepaalde aromastoffen uit een groep die verwant is met een alfa-bèta-onverzadigde structuur. Op basis van door de industrie aangeleverde data is de veiligheidsbeoordeling gecompleteerd en kan de annex worden aangepast.

Stemming: Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, één LS heeft tegengestemd.

B.07 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) amending Annex I to Regulation*

(EC) No 1334/2008 of the European Parliament and of the Council as regards removal from the Union list of certain flavouring substances.

Achtergrond: Dit betreft een intrekking van een aantal niet meer ondersteunde aromastoffen uit de Union List.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.08 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation on uniform practical arrangements for the performance of official controls as regards contaminants in food, on specific additional content of multi-annual national control plans and specific additional arrangements for their preparation.

Achtergrond: Lidstaten hebben tot 15 april hun laatste opmerkingen kunnen aanleveren aan de Commissie.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.09 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) amending Regulation (EC) No 1881/2006 as regards maximum levels of dioxins and PCBs in certain foodstuffs.

Achtergrond: Dit betreft een voorstel tot aanpassing van de ML's voor dioxinen en dioxinen + DL-PCB's in verschillende typen vlees, melk en eieren.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

De volgende SCoPAFF zal plaatsvinden op 21 juni. Hierbij zal onder andere gestemd gaan worden over het agendapunt PFAS.

Den Haag, mei 2022.