



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

Bericht 201

Mededeling van de Commissie - TRIS/(2025) 0992

Richtlijn (EU) 2015/1535

Kennisgeving: 2024/0678/NL

Doorzending van de reactie van de kennisgevende lidstaat (Netherlands) op opmerkingen (5.2) van Sweden.

MSG: 20250992.NL

1. MSG 201 IND 2024 0678 NL NL 17-03-2025 03-04-2025 NL ANSWER 17-03-2025

2. Netherlands

3A. Douane Groningen, Centrale dienst voor in- en uitvoer
cdiu.notificaties@douane.nl

3B. Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport
Directie Voeding, Gezondheidsbescherming en Preventie

4. 2024/0678/NL - C50A - Levensmiddelen

5.

6. Reactie op de opmerkingen over de beleidsregel allergenenetikettering uit voorzorg.

Opmerking 1:

De Commissie, Spanje, Zweden en de EVA geven in overweging of in het aangemelde ontwerp een internemarktclausule dient te worden opgenomen

Reactie opmerking 1:

In het aangemelde ontwerp is een clausule betreffende de interne markt opgenomen.

Opmerking 2:

De Commissie en de Toezichthoudende Autoriteit van de EVA vragen om een verklaring voor de afwijkingen van de referentiedoses voor mosterd en lupine in de Nederlandse beleidsregel ten opzichte van de meest recente FAO/WHO-aanbevelingen.

België wijst ook op het verschil in referentiedosis voor lupine.

Reactie op opmerking 2:

De discussie over onze nationale beleidsregel met betrekking tot allergenen begon enkele jaren geleden. Op dat moment waren nog niet alle huidige voorgestelde referentiewaarden gepubliceerd. Onder meer waren de referentiewaarden voor mosterd en lupine nog niet vastgesteld, aangezien deze pas eind 2023 in het FAO/WHO rapport werden gepubliceerd en pas eind 2024 in Codex-verband werden besproken. Op het moment dat we de referentiewaarden met al onze stakeholders bespraken, hebben we daarom besloten om voorlopig 0,40 mg en 15,0 mg als referentiewaarden voor mosterd en lupine te gebruiken.

Dit was gebaseerd op het door Turner et al. (Turner et al., 2022a) gepubliceerde literatuuronderzoek over meldingen van fatale reacties bij innames bij of onder ED05. Voor mosterd en lupine waren echter geen gegevens beschikbaar. Daarom hebben we onze conclusies gebaseerd op de beschikbare gegevens van Remington et al. (2022) en Houben et al. (2020) waarin een ED05 van respectievelijk 0,4 mg en 15,0 mg werd vastgesteld.



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

Tijdens het finaliseren van onze nationale beleidsregel zijn enkele aanvullende referentiewaarden en/of gegevens gepubliceerd. Omdat we voortgang wilden boeken met onze nationale beleidsregel en alleen informatie wilden opnemen die al was geaccepteerd in Codex-verband, besloten we door te gaan zonder allerlei nieuwe gegevens en Codex-discussie af te wachten. Zodra de Codex-discussies zijn afgerond en de Codex-standaard is vastgesteld, zullen we onze nationale beleidsregel, waar nodig, aanpassen.

Opmerking 3:

Zweden en België merken op dat het gebruik van PAL-termen niet overeenkomt met het Codex-voorstel.

Reactie op opmerking 3:

In artikel 2, lid 4, verwijzen we naar de bewoordingen die kunnen worden gebruikt wanneer allergenenetikettering uit voorzorg wordt toegepast. In dit lid hebben we de in dit verband te gebruiken bewoordingen “kan xxx bevatten” en “niet geschikt voor xxx” allebei gebruikt. Deze beslissing is gebaseerd op overleg met de stakeholders en informatie uit het Codex-voorstel. Hiermee hebben we het Codex-voorstel voor de bewoording “kan xxx bevatten” overgenomen.

Opmerking 4:

België verzoekt de mogelijkheid op te nemen om de PAL-termen als bedoeld in opmerking 3 te gebruiken voor meerdere allergenen.

Reactie op opmerking 4:

De Nederlandse beleidsregel voorziet in deze mogelijkheid.

Opmerking 5:

Alle lidstaten en organisaties merken enkele kleine verschillen op in het Nederlandse beleid ten opzichte van het Codex-voorstel over allergenenetikettering.

Reactie op opmerking 5:

Zodra het Codex-voorstel over allergenenetikettering in Europese wetgeving is opgenomen, zullen we ervoor zorgen dat het Nederlandse beleid vergelijkbaar is met de Europese wetgeving.

Opmerking 6:

De Toezichthoudende Autoriteit van de EVA maakt melding van een weglating in (bijlage II bij) Verordening (EG) nr. 1169/2011.

Reactie op opmerking 6:

In de beleidsregel is een link opgenomen naar Verordening (EG) nr. 1169/2011.

Opmerking 7:

De Toezichthoudende Autoriteit van de EVA betreurt het dat preventieve maatregelen zoals beschreven in de richtlijn inzake kruisbesmetting van allergenen niet in het ontwerp zijn opgenomen.

Reactie op opmerking 7:

Deze richtlijn is opgenomen in de beleidsregel.

Opmerking 8:

Spanje vraagt om de opmerking toe te voegen dat PAL niet als alternatief voor HACCP-maatregelen mag worden gebruikt.

Reactie op opmerking 8:

Deze informatie is opgenomen in de beleidsregel.

Opmerking 9:



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Spanje vraagt om een aanvullende toelichting op de term “ambachtelijke levensmiddelen”.

Reactie op opmerking 9:

De Nederlandse Voedsel- en Warenautoriteit gebruikt de in artikel 1 opgenomen uitleg van de term die algemeen bekend is in Nederland. Wij zullen bijgevolg de huidige definitie niet uitbreiden of aanpassen.

Europese Commissie

Contactpunt Richtlijn (EU) 2015/1535

email: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu