



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) 0986

Richtlijn (EU) 2015/1535

Kennisgeving: 2024/0678/NL

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

MSG: 20250986.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 inzake de allergenenetikettering uit voorzorg.

Opmerking 1:

De Commissie, Spanje, Zweden en de EVA vragen te overwegen 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:

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

België verwijst ook naar 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. Zo werden onder andere de referentiewaarden voor mosterd en lupine niet vastgesteld, omdat deze pas laat in 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 belanghebbenden hebben besproken, hebben we besloten om voorlopig 0,40 mg en 15,0 mg als referentiewaarden voor mosterd en lupine te nemen.

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 afronden van onze nationale beleidsregel zijn enkele aanvullende referentiewaarden en/of gegevens gepubliceerd. Omdat we wilden doorgaan met onze nationale beleidsregel met alleen informatie die al was geaccepteerd in Codex-context, besloten we door te gaan zonder te wachten op alle nieuwe gegevens en Codex-besprekingen. Zodra de Codex-discussies en de Codex-beleidsregel zijn afgerond en aangenomen, zullen we onze nationale beleidsregel herzien en zien waar we onze beleidsregel moeten aanpassen.

Opmerking 3:

Zweden en België merken een niet-consistent gebruik van PAL-voorwaarden op in vergelijking met het Codex-voorstel.

Reactie op opmerking 3:

In artikel 2, lid 4, verwijzen we naar de formuleringen die kunnen worden gebruikt wanneer etikettering uit voorzorg wordt toegepast. In dit lid hebben wij beide formuleringen "kan bevatten" en "niet geschikt voor xxx" opgenomen, die in deze situatie kunnen worden gebruikt. Deze beslissing is gebaseerd op overleg met de belanghebbenden en informatie uit het Codex-voorstel. Hiermee hebben we het Codex-voorstel voor de formulering van 'kan bevatten' opgenomen.

Opmerking 4:

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

Reactie op opmerking 4:

Deze mogelijkheid is opgenomen in de Nederlandse beleidsregel.

Opmerking 5:

Alle lidstaten en organisaties bemerken enkele kleine verschillen in het Nederlandse beleid ten opzichte van het Codex-voorstel over de etikettering van allergenen.

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 vermeldt 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 een opmerking op te nemen dat PAL niet als alternatief voor HACCP-maatregelen mag worden gebruikt.

Reactie op opmerking 8:

Deze informatie is opgenomen in de beleidsregel.

Opmerking 9:

Spanje vraagt om een aanvullende toelichting op de term 'ambachtelijk levensmiddelen'.



EUROPEAN COMMISSION

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

Reactie op opmerking 9:

De Nederlandse Voedsel- en Warenautoriteit gebruikt de toelichting zoals opgenomen in artikel 1 en is bekend in Nederland. Wij zullen bijgevolg de huidige gebruikte definitie niet uitbreiden of aanpassen.

Europese Commissie

Contactpunt Richtlijn (EU) 2015/1535

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