



EUROPEAN COMMISSION

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

Bericht 103

Mededeling van de Commissie - TRIS/(2025) 0689

Richtlijn (EU) 2015/1535

Kennisgeving: 2024/0678/NL

Doorzending van opmerkingen van de lidstaat (Belgium) (artikel 5, lid 2, van Richtlijn (EU) 2015/1535). De status-quoperiode wordt door deze opmerkingen niet verlengd.

MSG: 20250689.NL

1. MSG 103 IND 2024 0678 NL NL 17-03-2025 12-03-2025 BE COMMS 5.2 17-03-2025

2. Belgium

3A. SPF Economie, PME, Classes moyennes et Energie

Direction générale Qualité et Sécurité - Service Bureau de Liaison - BELNotif

NG III - 2ème étage

Boulevard du Roi Albert II, 16

B - 1000 Bruxelles

be.belnotif@economie.fgov

3B. SPF Santé Publique, Sécurité de la Chaîne Alimentaire et Environnement.

Avenue Galilée, 5/2

1210 Bruxelles

4. 2024/0678/NL - C50A - Levensmiddelen

5. artikel 5, lid 2, van Richtlijn (EU) 2015/1535

6. België heeft kennis genomen van de ontwerpwetgeving van de Nederlandse autoriteiten betreffende de allergenenetikettering uit voorzorg.

België wenst te verduidelijken dat het betreurt dat er op dit gebied tot dusver geen maatregelen op Europees niveau zijn vastgesteld. België is voorstander van geharmoniseerde wetgeving op Europees niveau, in het belang van de volksgezondheid en de interne markt. Het dringt er daarom bij de Europese Commissie op aan om op te treden zonder de uitkomst van de besprekingen op internationaal niveau af te wachten.

In dit verband begrijpt België de beweegredenen van Nederland voor de invoering van deze maatregel, maar uit zijn bezorgdheid over de voor lupine vastgestelde referentiewaarde, die hoger is dan de door de FAO/WHO-deskundigengroep aanbevolen waarde en het niveau dat momenteel in België wordt toegepast.

Dit verschil in drempelwaarden zal leiden tot inconsistenties in de etikettering uit voorzorg en zal de bescherming van de gezondheid en de officiële controle in gevaar brengen. Zo zou voor waarden tussen de drempelwaarden die in België worden toegepast en de drempelwaarden die in Nederland zijn vastgesteld, etikettering uit voorzorg verplicht zijn in België, maar verboden in Nederland, waar de aangemelde regelgeving dit alleen toestaat als de vastgestelde referentiewaarde wordt overschreden. Bijgevolg zouden in Nederland vervaardigde producten zonder etikettering uit voorzorg in België in de handel kunnen worden gebracht, wat enerzijds de bescherming van de Belgische consument zou verminderen en anderzijds tot inbreukmaatregelen van de Belgische controleautoriteiten zou leiden. Belgische producten die legaal zijn geëtiketteerd uit voorzorg en in Nederland op de markt worden gebracht, zullen daarentegen door de



EUROPEAN COMMISSION

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

bevoegde autoriteiten van Nederland als niet-conform worden beschouwd.

Wat de formulering van de etikettering uit voorzorg betreft, begrijpt België dat het aantal toegestane termen moet worden beperkt en steunt het deze aanpak. Zij stelt niettemin voor dat de Nederlandse autoriteiten ook de mogelijkheid opnemen om de woorden „Kan bevatten: x, y, z” te gebruiken indien het meerdere allergenen betreft.

België vraagt zich ook af of de formulering “Niet geschikt voor xxx” door sommige consumenten niet kon worden opgevat als een herhaling van alle allergenen die (al dan niet opzettelijk) in het product aanwezig zijn. Deze consumenten zouden alleen op deze verklaring kunnen vertrouwen en zouden geen aandacht besteden aan de andere allergenen die in de lijst van ingrediënten zijn opgenomen. België zou graag gegevens van de Nederlandse autoriteiten over dit onderwerp ontvangen waaruit blijkt dat dit risico op misverstanden is beoordeeld en in aanmerking is genomen.

Europese Commissie

Contactpunt Richtlijn (EU) 2015/1535

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