

UW REF.

ONZE REF.

DATUM 03.12.2019

BIJLAGE(N)

CONTACT PHILIPPE HOCEPIED

E-MAIL philippe.hocepied@health.fgov.be

Aan de werkende en plaatsvervangende leden van  
de Adviesraad inzake voedingsbeleid en gebruik  
van andere consumptieproducten

## **Notulen van de vergadering van de Adviesraad inzake voedingsbeleid en gebruik van andere consumptieproducten – 22 oktober 2019**

### **Agenda**

1. Goedkeuring van de agenda
2. Ontwerp van Koninklijk besluit betreffende het in de handel brengen van nutriënten en van voedingsmiddelen waaraan nutriënten werden toegevoegd; zie bijlage (J. Meunier)
3. Ontwerp van Ministerieel besluit tot vaststelling van de chemische vormen van en de zuiverheids-criteria voor nutriënten die voor voedingssupplementen mogen gebruikt worden; zie bijlage (J. Meunier)
4. Ontwerp van Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 29 augustus 1997 betreffende de fabricage van en de handel in voedingsmiddelen die uit planten of uit plantenbereidingen samengesteld zijn of deze bevatten; zie bijlage (J. Meunier/P. Kondyli)
5. Nieuw EFSA-advies inzake startleeftijd babyvoeding en bewerkte voeding op basis van granen en consequenties voor besprekingen rond gedelegeerde verordening van babyvoeding en bewerkte voeding op basis van granen (I. Laquiere/E. Heyvaert/A. Darimont).
6. Verslag van de werkgroep « Voedingssupplementen en verrijkte levensmiddelen » van de Europese Commissie (Monacoline van rode gist rijst, catechine van groene thee en Hydroxyanthraceen-derivaten) (J. Pottier)
7. Verslag van de werkgroep « Etikettering » van de Europese Commissie (J. Pottier /L. Ogiers)
8. Presentatie resultaten van het project PASFOODEXTRA (J.-F. Picron/C. Vinkx)
9. In het kort:
  - a. Voedingsmiddelen op basis van cannabis/hennep (J. Meunier)
  - b. Herinnering aan wettelijke restricties inzake reclame voor volledige zuigelingenvoeding (I. Laquiere/E. Heyvaert/A. Darimont)
  - c. Update additieven: uitbreidingen van toelatingen, wijzigingen naar aanleiding van herbeoordeling (b.v. omvorming annatto E160b tot twee aparte kleurstoffen naar aanleiding van de herbeoordeling) (C. Vinkx)
  - d. Update contractueel onderzoek (C. Vinkx)
  - e. Procescontaminanten en milieucontaminanten (S.Korati)
10. Komende evenementen, conferenties en workshops
11. Data vergaderingen adviesraad 2020
12. Varia



## NOTULEN VAN DE VERGADERING

### 1. Goedkeuring van de agenda

In afwezigheid van Ph. Mortier, verontschuldigd, wordt deze laatste vergadering van 2019 voorgezeten door C. Berthot.

Tijdens de vergadering stelt hij de nieuwe medewerker van de cel notificatie voedingssupplementen voor, de heer Tom Storms.

#### Bijkomende agendapunt?

Er worden twee punten toegevoegd aan de agenda na punt 7:

8. Ontwerp van koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 1 maart 2019 betreffende het gebruik van het logo "Nutri-Score".
9. Veranderingen in de wetgeving rond de samenstelling, etikettering en marketing van volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding die van toepassing wordt vanaf 22 februari 2020.

#### Goedkeuring verslag vorige vergadering:

Het verslag van de vergadering van 4 juni werd reeds eerder per e-mail goedgekeurd. De ontvangen opmerkingen werden opgenomen in [het verslag](#) dat beschikbaar is op de website.

### 2. Ontwerp van koninklijk besluit betreffende het in de handel brengen van nutriënten en van voedingsmiddelen waaraan nutriënten werden toegevoegd; zie bijlage (J. Meunier)



2019\_9\_25\_new\_AR  
\_nutriments.pdf

J. Meunier licht de context van dit besluit toe. Recent werd vastgesteld dat het koninklijk besluit van 3 maart 1992 betreffende het in de handel brengen van nutriënten en van voedingsmiddelen waaraan nutriënten werden toegevoegd, een onregelmatigheid vertoont op het vlak van de vormvereisten, het werd in 1992 namelijk niet voorgelegd aan de Ministerraad. Om deze juridische onzekerheid op te heffen is beslist om dit besluit te vervangen door een nieuw besluit dat nu wel zal voorgelegd worden aan de Ministerraad. Het bevat dus geen inhoudelijke wijzigingen tegenover het besluit van 1992. Het zal dus niet moeten genotificeerd worden aan de Europese Commissie en kan ook afgehandeld worden door een regering in lopende zaken.

Het FAVV heeft anderzijds wel andere wettelijke basissen gevonden, dan de wet van 24 januari 1977 vermeld in het besluit van 1992, voor het opsporen en vervolgen van de overtredingen, nl. de FIC-wetgeving, de general foodlaw en adviezen van de HGR, zoals gepreciseerd op de website van het FAVV.

In het besluit van 1992 staat ook dat de Minister, na advies van de Hoge Gezondheidsraad, afwijkingen kan toestaan (gehalten aan vitamines en mineralen) op de bepalingen van dit besluit. Nu zal dat worden 'de Minister of zijn afgevaardigde' (omvat ook de verrijkte voedingsmiddelen).

Eventuele opmerkingen graag bezorgen tegen uiterlijk 15 november (maar het betreft dus geen inhoudelijke wijzigingen / aanpassing van gehalten). *N.v.d.r: wij hebben geen opmerkingen ontvangen.*

### 3. Ontwerp van ministerieel besluit tot vaststelling van de chemische vormen van en de zuiverheidscriteria voor nutriënten die voor voedingssupplementen mogen gebruikt worden; zie bijlage (J. Meunier)



2019\_9\_25\_new MB  
formes chimiques.pdf



Het betreft de update en vervanging van het MB van 21 mei 2003, met name een actualisering van de wettelijke basis (vorige MB had ook het hierboven vermelde KB van 1992 als wettelijke basis), de verwijzing naar verordening 231/2012 voor wat betreft de zuiverheidscriteria van de nutriënten en verder een letterlijke omzetting van richtlijn 2002/46/EG m.b.t. de chemische vormen.

Eventuele opmerkingen graag bezorgen tegen uiterlijk 15 november. N.v.d.r.: wij hebben geen opmerkingen ontvangen.

**4. Ontwerp van koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 29 augustus 1997 betreffende de fabricage van en de handel in voedingsmiddelen die uit planten of uit plantenbereidingen samengesteld zijn of deze bevatten; zie bijlage (J. Meunier/P. Kondyli)**



2019\_8\_19\_AR  
modifiant AR290819

Deze wijziging heeft eveneens als doel het verlenen van de delegatie aan de minister 'of zijn afgevaardigde' voor het toestaan van derogaties. Een afwijking op het verbod op de aanwezigheid van verboden planten, of op de toevoegingsvoorwaarden, kan enkel worden verleend wanneer aan de hand van een toxicologisch en analytisch dossier kan worden aangetoond dat in deze plantenbereidingen de toxische eigenschappen of de toxische stoffen van de plant waaruit de plantenbereidingen verkregen zijn, niet meer aanwezig zijn. De voorwaarden van deze afwijkingen worden vastgesteld op basis van het advies van de Commissie van advies voor plantenbereidingen en hebben betrekking op de samenstelling van de producten en de vermeldingen die aangebracht moeten worden op hun etikettering.

Zie momenteel de meer dan 100 aanvragen voor het verkrijgen van een derogatie voor cannabisproducten.

E. Moons vraagt of dat bijvoorbeeld kan inhouden dat het lotnummer van het gebruikte ingrediënt moet worden vermeld. J. Meunier stelt dat de Commissie van advies voor plantenbereidingen dat in sommige gevallen als voorwaarde zou kunnen stellen. Zie bijvoorbeeld ook de vraag om op het etiket te mogen vermelden 'zonder THC'.

Eventuele opmerkingen graag bezorgen tegen uiterlijk 15 november. N.v.d.r.: We hebben alleen een notitie van Nardi ontvangen ( zie bijgevoegd bestand)



AR\_Plantes\_Remarq  
ue\_Naredi.pdf

**5. Nieuw EFSA-advies inzake startleeftijd babyvoeding en bewerkte voeding op basis van granen en consequenties voor besprekingen rond gedelegeerde verordening van babyvoeding en bewerkte voeding op basis van granen (I. Laquiere/E. Heyvaert/A. Darimont).**

Presentatie E. Heyvaert.



2019-10-22-advisory  
\_board\_EFSA\_advice

**Context EFSA mandaat**

De Europese Commissie heeft in 2016 een mandaat gegeven aan EFSA voor de bepaling van de geschikte startleeftijd van bijkomende voeding. Dit naar aanleiding van de resolutie van het Parlement die het vorige voorstel van de delegated act rond babyvoeding van de commissie had verworpen.

Het Parlement was van mening dat de etikettering en de afzet van verwerkte babyvoeding duidelijk moet maken dat deze producten niet geschikt zijn voor zuigelingen van minder dan zes maanden oud en dat de aanbeveling voor exclusieve borstvoeding tot zes maanden niet mag ondermijnd worden. Dit rekening houdend met de mondiale aanbevelingen voor de volksgezondheid, met inbegrip van de WHA-resolutie 63.23,



de WHA-mondiale strategie inzake voeding voor zuigelingen en peuters en de mondiale impact van de uitvoer van de Unie naar derde landen. Het Parlement was daarom van mening dat de etikettering en de afzet moeten worden herzien in overeenstemming met de WHA-aanbevelingen voor levensmiddelen voor zuigelingen en peuters. Het [uitgebreide advies](#) werd gepubliceerd in juli 2019.

### **EFSA Advies**

In het advies maakt EFSA een onderscheid tussen de leeftijd waarop de meeste zuigelingen bijkomende voeding nodig hebben, om nutritionele redenen, en de leeftijd waarop kinderen de benodigde vaardigheden hebben ontwikkeld om bijkomende voeding te eten.

Op de leeftijd van 6 maanden dient om nutritionele redenen bijkomende voeding geïntroduceerd te worden. De vroegste vaardigheden die relevant worden geacht voor de consumptie van met lepel gegeven gepureerde voeding kunnen worden waargenomen tussen de 3 en 4 maanden oud. Vaardigheden die nodig zijn voor het gebruik van zelf voeding via vingervoeding kunnen bij sommige zuigelingen worden waargenomen op 4 maanden, maar vaker tussen 5-7 maanden oud.

Het is niet omdat een kind qua neuro-ontwikkeling klaar is om over te stappen naar vaste voeding dat er een nutritionele nood is voor bijkomende voeding.

Zolang de voeding wordt gegeven in een leeftijdsaangepaste textuur, aan de nutritionele vereisten voldaan wordt en volgens goede hygiënische praktijken wordt bereid, is er geen bewijs voor ongunstige of gunstige gezondheidseffecten, behalve voor zuigelingen met een risico op ijzertekort.

Allergene voedingsmiddelen kunnen op dezelfde manier worden geïntroduceerd als andere bijkomende voeding.

EFSA besluit dat de beschikbare gegevens niet toelaten om een specifieke leeftijd vast te stellen voor de start van bijkomende voeding voor zuigelingen. De juiste leeftijdsklasse is afhankelijk van de ontwikkeling van de zuigeling, nog meer als de zuigeling te vroeg is geboren.

### **Voorstel EU Commissie**

De Commissie stelt twee opties voorop:

- babyvoeding vanaf 4 maanden (status quo);
- babyvoeding slechts vanaf 6 maanden.

### **Belgische standpunt**

De onderhandelingen op Europees niveau over de samenstellingseisen en etikettering zitten nog in de beginfase. Het bepalen van de startleeftijd kan niet losgekoppeld worden van de discussie rond de samenstellingsvoorwaarden.

Om ons Belgische standpunt voor te bereiden (behouden van de vier maanden of veranderen naar zes maanden) vraagt de FOD aan de industrie en aan de organisaties kind en gezin en ONE om ons meer statistische gegevens te bezorgen over de huidige voedingspatronen van deze leeftijdsgroep (tussen 4 en 6 maanden). Graag de informatie bezorgen aan de FOD tegen 5 november (deadline COM).

### **6. Verslag van de werkgroep « Voedingssupplementen en verrijkte levensmiddelen » van de Europese Commissie (Monacoline van rode gist rijst, catechine van groene thee en Hydroxyanthraceen-derivaten) (J. Pottier)**

Afgelopen 14 oktober vond er een vergadering plaats van deze werkgroep. Drie stoffen staan al lang op de agenda.

#### **Monacolines van met rode gist gefermenteerde rijst & catechines van groene thee:**

Het voorstel van de Europese Commissie is om preparaten van met rode gist gefermenteerde rijst met een dagelijkse inname van 3 mg **monacoline** of meer te verbieden door ze op te nemen in deel A van bijlage III bij verordening (EG) nr. 1925/2006. Lagere innames zouden opgenomen worden in deel C omdat de mogelijkheid van schadelijke gevolgen voor de gezondheid werd vastgesteld, maar er nog steeds wetenschappelijke onzekerheid bestaat. Het gebruik blijft tijdelijk toegestaan en de belanghebbenden kunnen gegevens verstrekken over de veiligheid van die preparaten, waarna die gegevens door EFSA geëvalueerd zullen worden.



De belanghebbenden moeten de gegevens aan EFSA bezorgen binnen de 18 maanden na de inwerkingtreding van het besluit voor de opname van een stof in bijlage III, deel C, bij Verordening (EG) nr. 1925/2006 op basis van door de EFSA goedgekeurde of bekrachtigde relevante guidancedocumenten.

Binnen de 4 jaar moet er een nieuw besluit worden genomen om te bepalen of die preparaten toegelaten blijven, eventueel onder bepaalde voorwaarden en beperkingen (deel B), of verboden (deel A).

De meeste lidstaten die zich uitgesproken hebben, kunnen het voorstel van de Commissie steunen, hoewel sommige de voorkeur hadden gegeven aan een volledig verbod op die preparaten. België kan die benadering ook volgen, aangezien de Commissie bevestigd heeft dat de bepalingen van de lidstaten tijdens die periode behouden zouden kunnen worden (bv. het opleggen van waarschuwingen, zoals diegene die momenteel van kracht zijn in de Belgische wetgeving).

De door de Commissie voorgestelde benadering voor **catechines van groene thee** is vergelijkbaar: de catechines van groene thee met een inname van 800 mg of meer EGCG opnemen in deel A, en die met een lagere inname in deel C. De bepaling zou niet beperkt blijven tot voedingssupplementen, maar zou niet gelden voor infusies.

De lidstaten die zich hebben uitgesproken, kunnen de aanpak van de Commissie steunen, maar de meningen zijn verdeeld wat betreft de drempel. Sommige lidstaten zijn van mening dat de grenswaarde verlaagd moet worden tot 300 mg. Samengevat zijn de belangrijkste redenen enerzijds dat de EFSA op basis van de beschikbare gegevens geen veilige dosis van minder dan 800 mg heeft kunnen vaststellen, en anderzijds dat die grenswaarde overeenstemt met diegene die in het kader van een toelating als novel food werd vastgesteld door substantiële equivalentie voor een EGCG-extract. De Commissie heeft die lidstaten verzocht om haar hun standpunt schriftelijk mee te delen.

Voor die twee dossiers heeft de Commissie geen volgende stappen en geen tijdschema bekendgemaakt.

Wat de **hydroxyanthraceenderivaten** betreft, heeft de Commissie de lidstaten meegedeeld dat er binnenkort een voorstel gepubliceerd zou worden op haar consultatieplatform (Feedback mechanism). De bepalingen zouden niet meer beperkt blijven tot voedingssupplementen en zouden niet louter meer betrekking hebben op de aanwezigheid van bepaalde planten, maar op de aanwezigheid van hydroxyanthraceenderivaten. De Commissie heeft de inhoud van haar voorstel niet verder gedetailleerd.

## **7. Verslag van de werkgroep « Etikettering » van de Europese Commissie (J. Pottier / L. Ogiers)**

**V&A met betrekking tot artikel 26.3 – Verklaring van herkomst van de primaire ingrediënten wanneer die verschilt van de voor het product vermelde herkomst.**

Document in voorbereiding overeenkomstig de nieuwe bepalingen die op 1 april 2020 in werking treden.

Dit document werd uitvoerig besproken met de lidstaten tijdens eerdere vergaderingen en via e-mails. Ook de belanghebbenden werden geraadpleegd.

De onderlinge raadpleging van de diensten heeft al plaatsgevonden. Er moeten nog een aantal punten besproken worden met DG Agri, maar niets dat de goedkeuring van het document in het gedrag zou brengen. Het is nog niet zeker dat het document goedgekeurd kan worden voordat de nieuwe Commissie geïnstalleerd is.

V. Vercammen merkt op dat zijn Franse collega's gewezen hebben op een probleem wat betreft de vermelding van het primaire ingrediënt in de voedingssupplementen. Soms maakt het ingrediënt meer dan 50 % van het product uit, maar heeft het geen invloed op de keuze van de consument (capsule). De Commissie is zich ervan bewust dat er in de bepalingen geen rekening werd gehouden met het geval van de voedingssupplementen. Naredi zal zijn standpunt kenbaar maken aan de FOD Economie.

Fevia merkt op dat er nog steeds geen definitief V&A beschikbaar is, terwijl de sector de regels vanaf april 2020 moet toepassen, en laat weten dat ze veel vragen krijgt m.b.t. het ontwerpen van de verpakkingen/de etikettering.



Om te anticiperen moeten we ons voorlopig baseren op hypothesen. Het DGCCRF zou gezegd hebben dat het een bijkomend overgangsjaar zou toekennen.

Fevia zal overleg plegen met de Economische Inspectie (FOD Economie) opdat een dergelijk tolerantiebeleid ook in België zou worden toegepast. Een aanpassing van de etikettering vereist een bepaalde termijn vanuit logistiek oogpunt.

V. Bastin wijst erop dat de Commissie een vraag over 'bio' heeft toegevoegd. De andere wijzigingen hebben vooral betrekking op de formulering.

### **Vegetarisch/vegan**

De Commissie bestudeert de mogelijkheid om regels op te stellen voor het gebruik van de termen 'vegetarisch'/'vegan', zoals voorzien in artikel 36 van de FIC-verordening. Ze heeft verduidelijkt dat de kwestie van de benamingen geen deel uitmaakte van de discussie. Ze verzoekt de lidstaten om haar te melden welke bepalingen er hiervoor bij hen gelden. De eventuele toekomstige werkzaamheden zullen afhangen van de nieuwe Commissie.

FEVIA: Hoe zit het hiermee in BE? Blijkbaar zou de economische inspectie reeds regels toepassen op het terrein? Wat houden die precies in ?

V. Bastin zal dit intern natrekken bij de dienst Inspectie. Ze geeft aan dat er hiervoor in België geen formele richtsnoeren bestaan, en dat men zich baseert op het beginsel dat de consument niet misleid mag worden.

J. Pottier voegt daaraan toe dat de Commissie gepreciseerd heeft dat de kwestie van de benamingen die verwijzen naar vlees (hamburger, steak, etc.) niet voorzien is in de discussies. FEVIA herinnert eraan dat het ook haar rol is om haar leden te informeren over de criteria die de Belgische autoriteiten bij hun inspecties hanteren. Het zou daarom nuttig zijn dat de Economische Inspectie de criteria die zij tijdens de inspecties hanteert, zou delen.

### **Gedifferentieerde kwaliteit van producten op de interne markt**

Ingevolge het akkoord tussen het Parlement, de Raad en de Commissie, zouden er bepalingen toegevoegd moeten worden aan richtlijn 2005/29/EG betreffende oneerlijke handelspraktijken met betrekking tot producten van gedifferentieerde kwaliteit (dual quality). De lidstaten zouden vervolgens twee jaar de tijd hebben om ze om te zetten (FOD Economie).

Elke marketingactiviteit in een lidstaat waarbij een product gepresenteerd wordt als identiek aan een product dat in andere lidstaten in de handel wordt gebracht terwijl het product een andere samenstelling of andere kenmerken heeft, zou als misleidende praktijk worden beschouwd, tenzij die verschillen gerechtvaardigd kunnen worden (beoordeling geval per geval). Die rechtvaardigingen zouden verband kunnen houden met de nationale wetgeving, de beschikbaarheid of het seizoensgebonden karakter van de grondstoffen of vrijwillige strategieën om de toegang tot gezonde en voedzame voedingsmiddelen te verbeteren.

Er werd een studie uitgevoerd in een twintigtal lidstaten. De eerste resultaten tonen aan dat er geen aanwijzingen zijn dat er een uniforme differentiatie bestaat die verband houdt met bepaalde geografische regio's (west-oost). Bovendien betekenen de verschillen in samenstelling die werden vastgesteld in de geteste producten niet noodzakelijk dat er een verschil is in productkwaliteit. De resultaten van het onderzoek mogen echter niet geïnterpreteerd worden als representatief voor alle levensmiddelen die beschikbaar zijn op de EU-markt.

Er moeten nog diepgaandere analyses worden uitgevoerd door het Joint Research Center van de Commissie.

E. Moons vraagt of dit ook zal gelden voor traditionele producten.

V. Bastin / J. Pottier: dat moet nagetrokken worden, maar het toepassingsveld is zeer breed (met uitzonderingen). Het is de bedoeling om producten van een bepaald merk te bestrijken die als identiek worden gepresenteerd, en niet verschillende producten binnen een productcategorie. De richtlijn zal worden omgezet door de FOD Economie (binnen de twee jaar na de inwerkingtreding).



### **Datumaanduiding**

De kwestie van de datumaanduiding wordt besproken in het kader van de strijd tegen de voedselverspilling. Er is een probleem met het uniforme gebruik door de operatoren van de minimale houdbaarheidsdatum en de uiterste consumptiedatum. Daarnaast is het ook zo dat de consument die twee begrippen niet altijd goed begrijpt.

De Commissie bereidt momenteel een guidancedocument voor de eerste problematiek voor.

In dat verband heeft de Commissie de EFSA om een wetenschappelijk advies gevraagd (30 september 2020) over:

- de factoren die er, vanuit microbiologisch standpunt, voor zorgen dat bepaalde levensmiddelen zeer bederfelijk zijn, en die derhalve op korte termijn een onmiddellijk gevaar kunnen vormen voor de menselijke gezondheid;
- de factoren die er, vanuit microbiologisch standpunt en voor levensmiddelen die bij gecontroleerde temperaturen bewaard moeten worden, voor zorgen dat bepaalde levensmiddelen hun specifieke eigenschappen verliezen en daardoor ongeschikt worden voor menselijke consumptie, zonder dat dit een onmiddellijk gevaar vormt voor de menselijke gezondheid;
- de manier waarop die factoren door de operatoren in aanmerking moeten worden genomen op het ogenblik waarop er beslist wordt of een minimale houdbaarheidsdatum of een uiterste consumptiedatum pertinent is, en de manier waarop de houdbaarheidsduur en de vereiste bewaaromstandigheden bepaald moeten worden.

EFSA moet ook (tegen 31 maart 2021) een guidancedocument opstellen om de operatoren te helpen bepalen welke informatie er aan de consument moet worden verstrekt over:

- de opslagomstandigheden en/of de consumptietermijn na het openen van de verpakking, om te vermijden dat de risico's voor de voedselveiligheid groter worden;
- het ontdooien van bevroren levensmiddelen, met inbegrip van de goede praktijken, de opslagomstandigheden en/of de consumptietermijn, om te vermijden dat de risico's voor de voedselveiligheid groter worden.

De Commissie zal ook een plan voor consumentenonderzoek ontwikkelen zodat er een beter onderscheid gemaakt kan worden tussen de concepten 'ten minste houdbaar tot' en 'te gebruiken voor', zodat de consument de vermelde datum makkelijker kan begrijpen en toepassen.

- fase 1: kwalitatief onderzoek bij de consumenten om beter te begrijpen wat de consumenten vinden van de vermelde datum en hoe ze ermee omgaan, en om op zoek te kunnen gaan naar mogelijke nieuwe manieren/concepten (bv. formaat, terminologie) - (2020)
- fase 2: kwantitatief onderzoek bij de consumenten om de meest gangbare concepten in de EU te testen en te valideren.

S. Laurysen: zal er in België actie worden ondernomen (bv. de consumenten bevragen, vragen of er andere benamingen of symbolen in heel Europa gebruikt zouden kunnen worden)?

J. Pottier antwoordt dat er in dit stadium nog geen initiatief werd ondernomen op Belgisch niveau, en dat er geen voorstellen werden gedaan. De bewoording van de vermeldingen is vastgelegd in de bijlage bij de verordening. We kunnen er niet van afwijken zonder de bijlage te wijzigen. We wachten op de resultaten van het onderzoek van de Commissie bij de consumenten.

Er vond ook een discussie plaats over het schrappen van de datum op andere producten, zoals deegwaren, maar in dit stadium is daarover geen consensus.

Fevia raadpleegde haar leden hierover (voornamelijk de sectoren koffie, sappen, rijst en pasta). Daaruit bleek dat de bedrijven in deze sectoren over het algemeen de voorkeur geven aan het vermelden van een datum (voor de betreffende producten is dat een datum van minimale houdbaarheid). Tot die datum garandeert de operator alle kwaliteiten van zijn product (smaak, kleur, aciditeit, etc.). S. Laurysen geeft aan dat Test-Aankoop ook te horen heeft gekregen dat als er geen datum op het product staat, de consument sneller geneigd kan zijn om het weg te gooien. Test-Aankoop is dus geen voorstander van die benadering.



### **Voorzorgsetikettering voor allergenen**

België heeft de Commissie gevraagd hoe het staat met de besprekingen en initiatieven inzake voorzorgsetikettering, en benadrukt het belang van een geharmoniseerde aanpak op dit vlak voor de operatoren en de controleautoriteiten.

De Commissie antwoordde dat dit een van de voorstellen voor werkzaamheden was die aan de hiërarchie werden gedaan.

Als de nieuwe Commissie haar akkoord geeft, zou het mogelijk moeten zijn om werk te maken van de definities, de te gebruiken termen, de algemene principes en aspecten, en zelfs de drempelwaarden voor bepaalde allergenen.

Ook voor Fevia is dit een prioriteit en ze hoopt dat de nieuwe Commissie de werkzaamheden zal opstarten.

### **8. Ontwerp van koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 1 maart 2019 betreffende het gebruik van het logo “Nutri-Score”.**



2019\_10\_11\_AR\_mo  
difiant l'AR Nutri-Sc

L. Doughan informeert de werkgroep over een aanpassing in het KB Nutri-Score. De Franse overheid heeft recent een wijziging doorgevoerd m.b.t. de berekeningsmethode van de Nutri-Score voor de toegevoegde vetten. Daardoor is de bijlage van het KB niet meer up-to-date. Om niet telkens het KB te moeten wijzigen na iedere aanpassing in Frankrijk, zal ervoor gekozen worden om de specifieke bepalingen in de bijlage bij het KB te vervangen door een verwijzing in artikel 2 naar de gebruiksregels die worden gepubliceerd op [www.health.fgov.be/nutriscore](http://www.health.fgov.be/nutriscore) en zal deze bijlage bij het KB worden opgeheven.

Fevia vraagt wat de implicaties zijn als die bepalingen niet in de Belgische wetgeving worden opgenomen? Is dit wettelijk correct? De Belgische operatoren worden niet verondersteld de Franse wetgeving te kennen... Hoe zal de FOD dit communiceren aan de operatoren (behalve via de adviesraad)?

C. Berthot antwoordt dat er een actieve communicatie naar de sector en de consumenten zal plaatsvinden. Die wijziging in het KB beoogt de wijzigingen in het Nutri-Score-algoritme makkelijker om te zetten. Dat moet een aantal keer worden herzien, met name wanneer andere landen het systeem overnemen. Er vond een vergadering plaats met de FOD en de Franse, Nederlandse en Spaanse autoriteiten (binnenkort zal Duitsland zich aansluiten bij de landen die de Nutri-Score gebruiken). Een van de aanbevelingen die daaruit naar voren kwam, was dat er zoveel mogelijk vermeden moest worden dat de wetgeving gewijzigd moet worden telkens wanneer het algoritme wordt gewijzigd.

### **9. Veranderingen in de wetgeving rond de samenstelling, etikettering en marketing van volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding die van toepassing wordt vanaf 22 februari 2020.**

I Laquière kondigt aan dat er binnenkort een document ter beschikking zal worden gesteld met een opsomming van alle belangrijkste veranderingen in de nieuwe Europese wetgeving betreffende de samenstelling, etikettering en marketing van volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding aangezien de wijzigingen van toepassing worden vanaf 22-02-2020. Kleine wijzigingen (vb micronutriëntgehalten) worden niet opgenomen in de lijst.

De huidige vereisten betreffende de samenstelling, etikettering en reclame van volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zijn vastgelegd in het KB van 18 februari 1991 betreffende voedingsmiddelen bestemd voor bijzondere voeding. Op 20 juli 2016 werd de kaderverordening inzake voeding voor specifieke groepen (Foods for Specific Groups (FSG) EG Nr. 609/2013 van toepassing. Deze kaderverordening omvat onder meer gedelegeerde Verordening EG Nr 2016/127 betreffende zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding.

Het document omvat ook de wijzigingen betreffende zuigelingenvoeding die vermarkt wordt als voeding voor medisch gebruik (FSMP).





Deze veranderingen zijn nog niet van toepassing op volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding die bereid zijn van eiwithydrolysaten, waarvoor de wetgeving slechts zal veranderen vanaf 22 februari 2021.

De bedrijven kregen in 2016 vier jaar overgangstijd om hun producten in lijn te brengen met de gedeelde verordeningen. De bedrijven konden bij de inwerkingtreding van de Europese Verordening dus reeds anticiperen op alle veranderingen, aangezien er geen fundamenteel conflict is tussen de vroegere Europese richtlijn (EC/2006/141) en de nieuwe Europese Verordening (EG Nr 2016/127). Er is dus geen extra overgangstermijn voorzien.

## 10. Presentatie resultaten van het project PASFOODEXTRA (J.-F. Picron/C. Vinkx)

C. Vinkx geeft een PPT-presentatie over het studieproject PASFOODEXTRA - Bepalen van de niveaus aan pyrrolizidine-alkaloïden in babyvoeding, ijsthee, specerijen, subsoorten van oregano en ingevroren bladgroenten.



PASFOODEXTRA\_ad  
visory\_forum\_22\_10\_

Dit project is een beleidsvoorbereidend project om te komen tot normen voor pyrrolizidine-alkaloïden in sommige voedingsmiddelen die kunnen gecontamineerd zijn. De Europese normdiscussie zit nu in de fase van ontwerpnormen; verwachting is dat die in februari 2020 zullen gestemd worden (en binnen twee jaar van toepassing worden, dus in 2022).

Het doel van deze studie was om naast de eerdere studies PASFOOD en PASHERBS te focussen op producten waarover nog gegevens ontbraken over het voorkomen van de 4 meest voorkomende types van pyrrolizidine-alkaloïden, meer bepaald voor levensmiddelen voor baby's, ice tea en aanverwante dranken (die een hoge impact kon hebben), specerijen (op basis van zaden), oreganosoorten in het kader van de discussie over een Codex-standaard over oregano, en diepvriesbladgroenten. De hoofdoorzaak van de contaminaties van levensmiddelen is de aanwezigheid van ongewenste planten (onkruiden) die mee geoogst worden.

- De aangetroffen gehalten waren heel laag (op ppt-niveau) in babymelk en babymaaltijden. Het heliotrine-type sprong er soms lichtjes uit in de maaltijden, wat kon gelinkt worden aan de aanwezigheid van kruiden en specerijen op de ingrediëntenlijst (curry en koriander). Conclusie: op dit moment is een specifieke norm niet nodig, op voorwaarde dat de besmetting van kruiden en specerijen met pyrrolizidine-alkaloïden goed wordt gecontroleerd door de operatoren.
- Bij de ice tea en aanverwante dranken waren de gehalten ook zeer laag (op ppt- en laag ppb-niveau). Het ging hier om alle voorverpakte producten in de handel zonder onderscheid te maken tussen de artisanale producten en andere meer commerciële merken. De conclusie is dat ook hiervoor geen specifieke norm nodig is op dit ogenblik.
- Bij de diepvriesbladgroenten (vnl. spinazie en kervel) waren de resultaten ook geruststellend (op ppb-niveau). Het gehalte van het in onze streken meest voorkomende Senecionine-type was iets hoger bij de kervel maar is ook niet verontrustend. De conclusie is dat ook hiervoor geen specifieke norm nodig is op dit ogenblik.
- Wat betreft de specerijen op basis van zaden waren er veel variaties van contaminaties (van ppb- tot ppm-gehalten). De specerijenmengsels waren opvallend zwaar gecontamineerd (met het heliotrine-type); er werd dus ook geen gunstig verdunningseffect waargenomen. De sterke contaminatie van **komijnzaad** springt er wel bovenuit. Anijs is ook wat meer gecontamineerd. Dus komijnzaad is het meest gecontamineerde specerij, en oregano het meest gecontamineerde kruid, maar mengsels van kruiden en specerijen zijn vaak ook bijzonder gecontamineerd.

Voor komijn is het normvoorstel 400 µg/kg; er werd tot meer dan 4000 µg/kg gemeten.

De zaden van Heliotropium in komijnzaad zijn via microscoop goed zichtbaar. Eenmaal gemalen (komijnpoeder) niet meer; dan is een DNA-analyse een werkbare optie om de PA-producerende plant te identificeren (DNA metabarcoding). Metabarcoding werkt ook voor mengsels van gemalen kruiden en specerijen.

De zuiverheid van specerijen verdient dus een bijzondere aandacht! Pyrrolizidine-alkaloïden zijn kankerverwekkende stoffen. Wat betreft de blootstelling van de consument op basis van de gemiddelde concentraties



komen we tot de conclusie dat 10 à 15 % van de bevolking (verschillende leeftijdsgroepen) een te hoge inname heeft. Dat is een reden tot bezorgdheid en actie. Daarom zijn er voor de algemene bevolking een aantal normen in aantocht.

Op een vraag van S. Hemdane antwoordt C. Vinkx dat de monsternamen gewoon in supermarkten en dergelijke gebeurde en de studie dus zowel in België als in mediterrane gebieden geteelde levensmiddelen omvat zonder onderscheid.

Voor de kruiden en komijnzaad wordt 400 µg/kg voorgesteld als norm, voor oregano zou een voorlopige norm van 1000 µg/kg worden vastgesteld omdat hiervoor nog meer tijd nodig is om de productieomstandigheden te verbeteren. Turkije doet reeds extra inspanningen om maatregelen te nemen bij de oogst van oregano.

C. Vinkx dankt de medewerkers van Sciensano voor het maken van de PPT-presentatie.

Als de sector weet heeft van bepaalde problemen, vernemen we dat graag.

## 11. In het kort

### a. Voedingsmiddelen op basis van cannabis/hennep (J. Meunier)

J. Meunier wijst op de verplichting om een afwijking aan te vragen vóór het in de handel brengen van voedingsmiddelen op basis van henneproducten, en dat voor elk lot producten (brood, hamburger, etc.), op basis van een analyse van het THC-gehalte. Als het THC-gehalte lager is dan 0,2 % valt het product niet langer onder de wet op psychotrope stoffen, maar de (veiligheids)limieten voor levensmiddelen liggen veel lager!

Er wordt echter geen afwijking verleend voor oliën die cannabidiol bevatten!

Hennepzaadolie bevat van nature een laag THC- en CBD-gehalte. De toevoeging van CBD-extracten (synthetisch of verrijkt extract) is verboden (novel food status). Het in de handel brengen van kruidenthee op basis van hennep is ook verboden.

De procedure om een afwijking te verkrijgen wordt toegelicht in de [FAQ Cannabis beschikbaar op de website van de FOD](#).

Fevia zegt dat de FAQ's van de Belgische autoriteiten zeer nuttig zijn en vaak gebruikt worden door de sector, en bedankt hen die hebben meegewerkt om ze op te stellen.

Fevia vraagt zich af wat er gebeurt als de producten bestemd zijn voor de export buiten de EU.

J. Meunier antwoordt dat de verleende afwijkingen enkel geldig zijn voor de Belgische markt. Ze herinnert eraan dat cannabis is opgenomen in lijst 1 van het KB planten. Het is dus verboden, zowel voor de Belgische markt als voor de export. Fevia vraagt dat deze informatie wordt opgenomen in de lijst van veel gestelde vragen, maar de FOD Volksgezondheid voorziet geen aanpassing van de veel gestelde vragen op dit punt.

Ter informatie, het aantal toegekende afwijkingen bedroeg 41 in 2017 en 80 in 2018. Voor het jaar 2019 lag het aantal al op 147 in de maand juli.

Te noteren dat er controles worden gedaan op de verkoop via internet (zie inspectie e-commerce) en dat er ook veel verkoop wordt vastgesteld met therapeutische indicaties, wat ook illegaal is (inbreuk op de geneesmiddelenwetgeving).

### b. Herinnering aan wettelijke restricties inzake reclame voor volledige zuigelingenvoeding (I. Laquiere/E. Heyvaert/A. Darimont)

De FOD ontving recent een aantal klachten die rechtstreeks afkomstig waren van de leden van het Federaal Borstvoedingscomité omtrent illegale reclamepraktijken, bijvoorbeeld 1+1 gratis voor zuigelingenvoeding (vanaf de geboorte), of kortingen voor een heel gamma van zuigelingenvoeding (met name bij de verkoop on line),...



Voor de FOD Volksgezondheid is het belangrijk om die klachten op te volgen, om enerzijds reclame voor vervangingsproducten voor moedermelk te verminderen en anderzijds de promotie van borstvoeding te beschermen.

De FOD Volksgezondheid zal het makkelijker maken om al die klachten systematisch over te maken aan de FOD Economie die, op basis van een protocolakkoord met het FAVV, belast is met de opvolging van die klachten over illegale handelspraktijken.

De FOD Volksgezondheid wenst de leden van de adviesraad eraan te herinneren dat er een reeks restricties inzake reclame voor zuigelingenvoeding van toepassing is, overeenkomstig bijlage 1 van het koninklijk besluit van 18 februari 1991 betreffende voedingsmiddelen bestemd voor bijzondere voeding.

Reclame voor zuigelingenvoeding moet beperkt blijven tot publicaties gespecialiseerd in kinderverzorging en wetenschappelijke publicaties. Die reclame mag alleen wetenschappelijke en feitelijke informatie bevatten. De gegevens mogen niet doen uitschijnen of geloofwaardigheid verlenen aan het idee dat het gebruik van een zuigfles even goed of beter is dan borstvoeding.

Reclame voor zuigelingenvoeding is verboden in de verkooppunten. Er mogen evenmin monsters worden uitgedeeld of andere reclameacties worden uitgevoerd om de rechtstreekse verkoop van zuigelingenvoeding aan de consument in de detailhandel te bevorderen (zoals speciale uitstallingen, kortingsbonnen, premies, speciale verkoopacties, verkoop met verlies en koppelverkoop).

- c. Update additieven: uitbreidingen van toelatingen, wijzigingen naar aanleiding van herbeoordeling (b.v. omvorming annatto E160b tot twee aparte kleurstoffen naar aanleiding van de herbeoordeling) (C. Vinkx)**

### **Toelatingsdossiers**

Teksten die gestemd werden op 22/10 (vandaag):

- Commission Regulation amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards the extension of the use of polysorbates (E 432-436) in beverages; als antischuimmiddel;
- Commission Regulation amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards the extension of the use citric acid (E 330) in cocoa and chocolate products;
- Commission Regulation amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards the conditions of the use of soybean hemicellulose (E 426);
- Commission Regulation amending Annex III to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards the use of sorbic acid (E 200) in liquid colour preparations for the decorative colouring of egg shells; vb voor gebruik op paaseieren;
- Commission Regulation amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards the use of polyglycerol polyricinoleate (E 476) in liquid vegetable oil emulsions.

### **Opvolging van herbeoordelingen**

E160b (annatto, bixin, norbixin): deze kleurstof wordt gesplitst in twee kleurstoffen: E160b (i) annatto bixin en E160b(ii) annatto norbixin. Er komen ook nieuwe specificaties en nieuwe gebruiksvoorwaarden. De oude specificaties en gebruiksvoorwaarden vervallen. De etiketten moeten ook allemaal wijzigen, want de nummers en namen worden gewijzigd. De gebruiken leunen wel sterk aan bij de huidige toegelaten gebruiken, maar vooral voor norbixin zijn er keuzes gemaakt om een ADI-overschrijding te voorkomen. In olie is enkel bixin toegelaten. In sommige levensmiddelen enkel norbixin.

Er komen ook nieuwe toelatingen, bijvoorbeeld in confituur, aardappelvlokken, zoetwaren (maar geen chocolade), noedels, sommige vleesbereidingen en vleesproducten, soep, saus, frisdrank.



De stemming is voorzien voor november of februari. C. Vinkx deelt mee dat de ontwerpverordening voorziet dat de tekst direct in werking treedt, namelijk 20 dagen na de publicatie. Hierover is nog discussie in de werkgroep (nvdr 8 november). Wat denkt de adviesraad? Hoe gaat de industrie dit aanpakken? Andere etiketten en andere specificaties!! Er zijn wel degelijk gebruikers van deze kleurstoffen (o.a. in de kaassector). Kennen de gebruikers de specificaties van deze kleurstoffen voldoende? Daarom is input van de sector wenselijk.

We willen ervoor zorgen dat deze overgang realistisch is. Deze kleurstoffen worden in heel wat levensmiddelen gebruikt die ook in BE op de markt zijn.

Fevia zal haar leden consulteren.

#### Titaandioxide:

In navolging van het EFSA-advies van 2019 zullen de definitie en specificaties van titaandioxide moeten worden aangepast. We hebben nog geen ontwerp van de commissie ontvangen.

- De definitie zal dus worden aangepast (zie verengd). Titaandioxide die een oppervlaktebehandeling heeft ondergaan of een coating heeft, zal niet meer toegelaten zijn omdat de producenten daarover geen gegevens ter beschikking hebben gesteld van EFSA, waardoor de veiligheid ervan niet kon worden beoordeeld (*no surface treatments or coatings*).
- Van vormen van titaandioxide die geproduceerd worden met behulp van alumina of fosfaat (dat vervolgens moet verwijderd worden), wordt een restgehalte vastgesteld (*Titanium dioxide may contain small quantities (< 0.5%) of constituent particle growth and crystal phase control agents (alumina, sodium or potassium in combination with phosphate)*)
- De partikelgrootte (mediaan) zal voortaan groter moeten zijn dan 100 nm (median minimal external dimension by number more than 100 nm ; particle size measured by electron microscopy)

Tot nu toe is het dossier *on hold* omdat het nog wachten is op een Europese reactie op de Franse notificatie.

#### **Monitoring van additieveninname**

Het monitoren van de inname van additieven is een EU-verplichting voor lidstaten waarvoor nu een leidraad in ontwikkeling is op EU-niveau.

Op het BE-niveau zit een nieuw project over propyleenglycol in de pijplijn.

#### **d. Update contractueel onderzoek (C. Vinkx)**

C. Vinkx geeft een summier overzicht van de lopende en recent afgeronde onderzoeksprojecten m.b.t. voedselveiligheid die gefinancierd worden via het contractueel onderzoek. Zie overzicht in de bijlage.



VV projecten  
overzicht.xlsx

Traditiegetrouw volgt er later nog een symposium waarop de resultaten worden gepresenteerd; de datum is nog niet gekend, het eerstvolgende symposium gaat over plantengezondheid.

#### **e. Procescontaminanten en milieucontaminanten (S.Korati)**

##### **Normen waarover werd gestemd**

##### Perchloraat

Op 22 oktober jongstleden werden er normen gestemd die vanaf 1 juli 2020 van toepassing zullen zijn. Ter herinnering: de besprekingen over de normen vonden plaats naar aanleiding van de publicatie van de EFSA in 2017, waarin een risico werd geïdentificeerd voor de consument, met name voor consumenten met een jodiumtekort.



Concreet werden er normen verlaagd ten opzichte van de referentiewaarden die in 2015 werden vastgesteld, met name voor groenten en fruit, waarvoor de norm nu 0,05 mg/kg bedraagt in plaats van 0,1 mg/kg, met uitzondering van bladgroenten, waarvoor de norm 0,5 mg/kg bedraagt.

### **Toekomstige stemmingen**

#### Polycyclische aromatische koolwaterstoffen

Herziening voor bepaalde lidstaten van de afwijking voor traditionele gerookte producten.

Er werd ook een norm ingevoerd voor voedingsmiddelen in poedervorm van plantaardige oorsprong die gebruikt worden voor de bereiding van dranken (met uitzondering van cacao poeder, aangezien dat valt onder de norm voor cacao bonen en afgeleide producten). De norm ligt op 10,0 µg/kg voor benzo(a)pyreen en 50,0 µg/kg voor de som van benzo(a)pyreen, benz(a)antraceen, benzo(b)fluorantheen en chryseen).

### **Andere dossiers die momenteel behandeld worden**

#### Cadmium

De Commissie herzielt momenteel de normen voor levensmiddelen naar aanleiding van de gegevensinzameling door de EFSA (zie aanbeveling 2014). Dat is een gevoelig onderwerp voor de groenten- en fruitsector (spinazie).

#### Acrylamide :

We wachten op:

- de publicatie door de Commissie van Guidance document implementing Commission Regulation (EU) nr. 2017/2158 (benchmark levels). Dat zal in alle Europese talen beschikbaar zijn op de nieuwe EU-website waar momenteel werk van gemaakt wordt;
- de publicatie van de aanbeveling van de Commissie over de monitoring die herzien werd door de interne diensten van de Commissie (geen substantiële wijzigingen);
- de ontwerpverordening inzake maximumgehalten in baby- en zuigelingenvoeding.

Ter informatie, op initiatief van de FOD Volksgezondheid ging op 1 oktober een onderzoeksproject van start naar de aanwezigheid van acrylamide in levensmiddelen.

#### Fruaan:

In afwachting van de goedkeuring door de Commissie van de ontwerpaanbeveling inzake monitoring (eind oktober, begin november).

## **12. Komende evenementen, conferenties en workshops**

- Dinsdag 3 december 2019, 15<sup>de</sup> symposium van het Wetenschappelijk Comité ingesteld bij het FAVV: Veranderende consumptiepatronen: wat met de voedselveiligheid?

<http://www.favv.be/wetenschappelijkcomite/symposia/2019/>

E. Moons vermeldt dat de 350 plaatsen voor het symposium reeds volzet zijn. Het is raadzaam om zich toch te registreren als men wil deelnemen, ook al is het symposium volzet. Er kunnen altijd plaatsen vrijkomen. De mogelijkheid van een 2e symposium wordt besproken met de organisator van het symposium.

## **13. Data vergaderingen adviesraad 2020**

- 18 februari om 14.00 u
- 26 mei om 14.00 u
- 27 oktober om 14.00 u

## **14. Varia**

/

**VOLGENDE VERGADERING: 18 FEBRUARI 2020 OM 14.00 UUR**



Aanwezigheidslijst

Membres du Conseil consultatif /Leden van de Adviesraad	Effectif / Effectief	X - V	Suppléant/ Vervanger	X - V
Président / Voorzitter	Mortier Philippe	V		
Responsable du service Alimentation -Verantwoordelijke van de dienst Voedingsmidde	Berthot Carl	X		
AFSCA - FAVV	Moons Emmanuelle	X	Maudoux Jean-Philippe	
SPF Economie - FOD Economie	Ogiers Luc		Bastin Valérie	X
Secteur de la fabrication d'aliments pour animaux - Sector van de productie van diervoeders				
<b>BEMEFA/APFACA</b>	Dejaegher Yvan		D'Hooghe Katrien	
Secteur de la production agricole - Sector van de landbouw productie				
<b>Boerenbond</b>	Claeys Herman		Vanoirbeek Luc	
<b>Fédération Wallonne de l'Agriculture (FWA)</b>	Granados Ana		Carier Maryvonne	
<b>Algemeen BoerenSyndicaat vzw (ABS)</b>	Depraetere Guy		De Busschop Koen	
Industrie alimentaire - Voedingsindustrie				
<b>FEVIA</b>	Bresseleers Guido	V	Jacobs Kathleen	X
<b>FEVIA</b>	O'Sullivan Maureen	V	Hallaert Johan	V
<b>FEVIA</b>	Vandewaetere Bart	V	Sermeus Maud	X
Compléments alimentaires - Voedingssupplementen				
<b>BACHI Vzw (E) // NAREDI (S)</b>	Marc Gryseels	X	Valerie Vercammen	X
Industrie chimique - Chemische nijverheid				
<b>Essenscia - DETIC</b>	Van de Meerssche Eric		Heylen Kevin	
Commerces et distribution - Handel en distributie				
<b>Comeos</b>	Hemdane Sami	X	De Greve Nathalie	
<b>Unizo</b>	Bert Véronique	V	Ardies Luc	
<b>FVPhouse // Fédération nationale des bouchers, charcutiers et traiteurs de</b>	Cattoor Nele	V	Pottier Jean-Luc	
<b>Verbond van Belgische Tuinbouwcoöperaties (VBT)</b>	De Craene Ann	X	Lies Elsen	
Horeca				
<b>Bemora</b>	Terry Stijn		Hemdane Sami	X
<b>FED. Ho.Re.Ca Bruxelles-Brussel // VZW Navefri - Unafri ASBL</b>	Tomaz Paulo		Lefèvre Bernard	
Représentants des consommateurs et des organisations familiales - Verbruikersorganisatie				
<b>Test-Achats - Test-Aankoop</b>	Laurysen Sigrid	X	Bonnewyn Stéphanie	
<b>Test-Achats - Test-Aankoop</b>	Van den Broeck Aline		Vandenbroucke Joost	
<b>AB-REOC - BV-OECO</b>	Muraille Billy-Ray	X	De Cort Leen	
<b>O.N.E. // Kind en Gezin</b>	Claes Nathalie	X	Quintelier Sigrid	V
Protection de l'environnement - Milieubescherming				
<b>Bond Beter Leefmilieu Vlaanderen // Biowallonie Asbl</b>	Bienstman Mathias		Grogna Philippe	
SPF Santé publique - FOD Volksgezondheid				
Expert	Horion Benoît	X		
Expert	Darimont Amandine	X		
Expert	De Pauw Katrien	V		
Expert	Korati Safia	X		
Expert	Laquiere Isabelle	X		
Expert	Pottier Jean	X		
Expert	Vinkx Christine	X		
Expert	Heyvaert Els	X		
Expert	Meunier Joëlle	X		
Expert	de Clock Dominique	X		
Expert	Storms Tom	X		
Expert	Lardinois Kelly			
Expert	Dumont de Chassart Quentin			
Expert	Doughan Laurence	X		
Expert	Rigaut Dominique			
	Hocepied Philippe	X		
	Van Nevel Johan	X		
Relations internationales - Internationale betrekkingen				
	Kubina Anna			
Cabinet - Kabinet Maggie De Block				
	Lecok Harmen			
Cabinet - Kabinet Maggie De Block				
	Legroe Peter			
Cabinet - Kabinet Denis Ducarme				
	Bolle Fabien			
Invitée du 22 octobre 2019	Kondyli Panagiota (Juriste DGAPF)			X

X = Présent- Aanwezig V = Excusé - Verontschuldigd