

EUROPEES PARLEMENT

2004



2009

Commissie milieubeheer, volksgezondheid en voedselveiligheid

30.3.2007

PE 386.660v01-00

AMENDEMENTEN 19-65

Ontwerpverslag
Avril Doyle
Voedingsenzymen

(PE 386.295v03-00)

Voorstel voor een verordening (COM(2006)0425 – C6-0257/2006 – 2006/0144(COD))

Door de Commissie voorgestelde tekst

Amendementen van het Parlement

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 19 VISUM 1

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap, en met name op de artikelen **37 en 95**,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap, en met name op de artikelen **95 en 153**,

Or. en

Motivering

Het gebruik van enzymen is in het kader van de landbouwwetgeving een onbeduidend aspect van de voorgestelde verordening. Daarom moet artikel 37 niet als rechtsgrondslag worden gebruikt.

Het voorstel is gericht op een hoog niveau van consumentenbescherming dat moet worden bereikt door harmonisatie van de regelgeving van de lidstaten op de interne markt. Daarom moet artikel 153 als rechtsgrondslag worden gebruikt.

Amendement ingediend door Avril Doyle

Amendement 20
VISUM 1

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap, en met name op de *artikelen 37 en 95*,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap, en met name op de *artikel 95*,

Or. en

Motivering

Er zijn in dit geval geen goede argumenten voor gebruik van een tweeledige rechtsgrondslag. Enzymen zijn geen landbouwproducten. Het gaat om een voorstel betreffende de interne markt gericht op harmonisatie van de wetgeving en opheffing van handelsbelemmeringen. Daarom is artikel 95 de juiste rechtsgrondslag.

Amendement ingediend door Avril Doyle

Amendement 21
OVERWEGING 3

(3) Er bestaan momenteel geen wettelijke regelingen voor enzymen die niet als levensmiddelenadditieven worden gebruikt of zij vallen als technische hulpstoffen onder de wetgeving van de lidstaten. Verschillen tussen nationale wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen inzake de beoordeling en toelating van voedingsenzymen *kunnen* een belemmering *vormen* voor het vrije verkeer van deze producten en daardoor de concurrentie *vervals*. Daarom moeten er communautaire voorschriften worden vastgesteld ter harmonisatie van de nationale bepalingen inzake het gebruik van enzymen in levensmiddelen.

(3) Er bestaan momenteel geen wettelijke regelingen voor enzymen die niet als levensmiddelenadditieven worden gebruikt of zij vallen als technische hulpstoffen onder de wetgeving van de lidstaten. Verschillen tussen nationale wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen inzake de beoordeling en toelating van voedingsenzymen *vormen* een belemmering voor het vrije verkeer van deze producten en *vervals* daardoor de concurrentie. Daarom moeten er communautaire voorschriften worden vastgesteld ter harmonisatie van de nationale bepalingen inzake het gebruik van enzymen in levensmiddelen.

Or. en

Motivering

Voor de juridische duidelijkheid. Er is behoefte aan harmonisatie van de regelgeving op de interne markt. Wat temeer spreekt voor toepassing van artikel 95 (interne markt) als rechtsgrondslag van dit voorstel.

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 22
OVERWEGING 6

(6) Voedingsenzymen mogen alleen worden goedgekeurd en gebruikt indien zij aan de criteria van deze verordening voldoen. Voedingsenzymen moeten bij gebruik veilig zijn, er moet een technologische noodzaak tot het gebruik ervan bestaan en de consument mag ten aanzien van het gebruik ervan niet worden misleid.

(6) Voedingsenzymen mogen alleen worden goedgekeurd en gebruikt indien zij aan de criteria van deze verordening voldoen. Voedingsenzymen moeten bij gebruik veilig zijn, er moet een technologische noodzaak tot het gebruik ervan bestaan en de consument mag ten aanzien van het gebruik ervan niet worden misleid ***met betrekking tot versheid, voedingskwaliteit van de ingrediënten en het natuurlijke karakter van een levensmiddel. Ze moeten voor de consument juist een duidelijk voordeel opleveren.***

Or. en

Motivering

Zoals ook het geval is in de huidige wetgeving betreffende levensmiddelenadditieven moet een wezenlijke voorwaarde bij de procedure voor de toelating van voedingsenzymen zijn dat er sprake is van een duidelijk voordeel voor de consument.

Amendement ingediend door David Martin, Åsa Westlund

Amendement 23
OVERWEGING 6

(6) Voedingsenzymen mogen alleen worden goedgekeurd en gebruikt indien zij aan de criteria van deze verordening voldoen. Voedingsenzymen moeten bij gebruik veilig zijn, er moet een technologische noodzaak tot het gebruik ervan bestaan en de consument mag ten aanzien van het gebruik ervan niet worden misleid.

(6) Voedingsenzymen mogen alleen worden goedgekeurd en gebruikt indien zij aan de criteria van deze verordening voldoen. Voedingsenzymen moeten bij gebruik veilig zijn, er moet een technologische noodzaak tot het gebruik ervan bestaan en de consument mag ten aanzien van het gebruik ervan niet worden misleid. ***Misleiding van de consument kan o.a. betrekking hebben op, maar beperkt zich niet tot vraagstukken met betrekking tot het karakter, de versheid, de kwaliteit***

van de gebruikte ingrediënten, het natuurlijke karakter van een product of van het productieproces, of de voedingskwaliteit van het product.

Or. en

Motivering

Nodig om te komen tot meer duidelijkheid met betrekking tot de betekenis van het begrip "misleiding van de consument".

Amendement ingediend door John Bowis

Amendement 24
OVERWEGING 6

(6) Voedingsenzymen mogen alleen worden goedgekeurd en gebruikt indien zij aan de criteria van deze verordening voldoen. Voedingsenzymen moeten bij gebruik veilig zijn, er moet een technologische noodzaak tot het gebruik ervan bestaan en de consument mag ten aanzien van het gebruik ervan niet worden misleid.

(6) Voedingsenzymen mogen alleen worden goedgekeurd en gebruikt indien zij aan de criteria van deze verordening voldoen. Voedingsenzymen moeten bij gebruik veilig zijn, er moet een technologische noodzaak tot het gebruik ervan bestaan en de consument mag ten aanzien van het gebruik ervan niet worden misleid. ***Misleiding van de consument kan o.a. betrekking hebben op, maar beperkt zich niet tot vraagstukken met betrekking tot het karakter, de versheid, de kwaliteit van de gebruikte ingrediënten, het natuurlijke karakter van een product of van het productieproces, of de voedingskwaliteit van het product.***

Or. en

Motivering

Nodig om te komen tot meer duidelijkheid met betrekking tot de betekenis van het begrip "misleiding van de consument".

Amendement ingediend door Karin Scheele

Amendement 25
OVERWEGING 6

(6) Voedingsenzymen mogen alleen worden goedgekeurd en gebruikt indien zij aan de criteria van deze verordening voldoen. Voedingsenzymen moeten bij gebruik veilig zijn, er moet een technologische noodzaak tot het gebruik ervan bestaan *en* de consument mag ten aanzien van het gebruik ervan niet worden misleid.

(6) Voedingsenzymen mogen alleen worden goedgekeurd en gebruikt indien zij aan de criteria van deze verordening voldoen. Voedingsenzymen moeten bij gebruik veilig zijn, er moet een technologische noodzaak tot het gebruik ervan bestaan, de consument mag ten aanzien van het gebruik ervan niet worden misleid *en het gebruik ervan moet ten voordele zijn van de consument.*

Or. de

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 26
OVERWEGING 8

(8) Voedingsenzymen waarvan het gebruik in de Gemeenschap is toegestaan, moeten worden opgenomen in een communautaire lijst waarin de enzymen duidelijk worden beschreven en de gebruiksvoorwaarden ervan worden vermeld en die moet worden aangevuld met specificaties, met name ten aanzien van de oorsprong en de zuiverheidscriteria ervan. Wanneer het voedingsenzym *uit* een genetisch gemodificeerd organisme (hierna "GGO" genoemd) *bestaat* in de zin van Verordening (EG) nr. 1830/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22 september 2003 betreffende de traceerbaarheid en etikettering van genetisch gemodificeerde organismen en de traceerbaarheid van met genetisch gemodificeerde organismen geproduceerde levensmiddelen en diervoeders en tot wijziging van Richtlijn 2001/18/EG, moet de overeenkomstig die verordening aan het GGO toegekende eenduidige identificatienummer ook in de specificaties worden opgenomen.

(8) Voedingsenzymen waarvan het gebruik in de Gemeenschap is toegestaan, moeten worden opgenomen in een communautaire lijst waarin de enzymen duidelijk worden beschreven en de gebruiksvoorwaarden ervan worden vermeld en die moet worden aangevuld met specificaties, met name ten aanzien van de oorsprong en de zuiverheidscriteria ervan. Wanneer het voedingsenzym *is geproduceerd met of door* een genetisch gemodificeerd organisme (hierna "GGO" genoemd) in de zin van Verordening (EG) nr. 1830/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22 september 2003 betreffende de traceerbaarheid en etikettering van genetisch gemodificeerde organismen en de traceerbaarheid van met genetisch gemodificeerde organismen geproduceerde levensmiddelen en diervoeders en tot wijziging van Richtlijn 2001/18/EG, moet de overeenkomstig die verordening aan het GGO toegekende eenduidige identificatienummer ook in de specificaties worden opgenomen.

Or. en

Motivering

Een eiwit maakt per definitie deel uit van een organisme en kan daar niet uit bestaan. De tekst moet in overeenstemming zijn met de definities zoals die zijn gebruikt in de specifieke verordeningen 1829/2003/EG en 1830/2003/EG.

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 27 OVERWEGING 9

(9) Met het oog op harmonisatie moeten de risicobeoordeling van voedingsenzymen en de opneming ervan in de communautaire lijst plaatsvinden in overeenstemming met de procedure van Verordening (EG) nr. [...] van het Europees Parlement en de Raad van [...] tot vaststelling van een uniforme toelatingsprocedure voor levensmiddelenadditieven, voedingsenzymen en levensmiddelenaroma's.

(9) Met het oog op harmonisatie moeten de risicobeoordeling van voedingsenzymen en de opneming ervan in de communautaire lijst plaatsvinden in overeenstemming met **het voorzorgbeginsel en met** de procedure van Verordening (EG) nr. [...] van het Europees Parlement en de Raad van [...] tot vaststelling van een uniforme toelatingsprocedure voor levensmiddelenadditieven, voedingsenzymen en levensmiddelenaroma's.

Or. en

Motivering

Bij de risicobeoordeling van voedingsenzymen moet het voorzorgbeginselen centraal staan.

Amendement ingediend door Avril Doyle

Amendement 28 OVERWEGING 11

(11) Een voedingsenzym dat valt binnen het toepassingsgebied van Verordening (EG) nr. 1829/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22 september 2003 inzake genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders moet overeenkomstig die verordening worden toegelaten, **alvorens het op grond van deze verordening wordt goedgekeurd.**

(11) Een **van een organisme afgeleid** voedingsenzym dat valt binnen het toepassingsgebied van Verordening (EG) nr. 1829/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22 september 2003 inzake genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders moet **voorafgaand aan of gelijktijdig met de toelating** overeenkomstig die verordening worden toegelaten.

Motivering

It was understood that, under Regulation (EC) No 1829/2003, a ‘one-door-one-key’ procedure for the authorisation of GM derived foods and food ingredients would be adopted. The requirement for a GM derived food enzyme to be authorised in accordance with 1829/2003 before it may be assessed for inclusion in the Community list of the proposed food enzymes Regulation appears to go against this approach and may result in the enzyme having to undergo two separate authorisation procedures. While in practice EFSA may look at a GMO-derived enzyme in light of both pieces of legislation, in accordance with good administrative practice, it is better to make this clear from the outset.

Amendement ingediend door Urszula Krupa

Amendement 29
OVERWEGING 13

(13) Aangezien vele voedingsenzymen al in de Gemeenschap in de handel zijn, moet ervoor worden gezorgd dat de overgang naar een communautaire lijst van voedingsenzymen soepel verloopt en de bestaande markt in voedingsenzymen niet verstoort. De aanvragers moeten voldoende tijd krijgen om alle informatie te verstrekken die voor de risicobeoordeling van deze producten nodig is. Daarom moet er worden voorzien in een aanlooperperiode van twee jaar na de datum van toepassing van de overeenkomstig artikel 9, lid 1, van Verordening (EG) nr. [...] [tot vaststelling van een uniforme toelatingsprocedure voor levensmiddelenadditieven, voedingsenzymen en levensmiddelenaroma's] vast te stellen uitvoeringsmaatregelen om aanvragers voldoende tijd te geven om informatie te bieden over bestaande enzymen, die in de overeenkomstig deze verordening op te stellen communautaire lijst kunnen worden opgenomen. Tijdens deze aanlooperperiode van twee jaar moet het ook mogelijk zijn aanvragen om toelatingen van nieuwe enzymen in te dienen. De Autoriteit dient alle aanvragen ten behoeve van voedingsenzymen waarvoor gedurende die

(13) Aangezien vele voedingsenzymen al in de Gemeenschap in de handel zijn, moet ervoor worden gezorgd dat de overgang naar een communautaire lijst van voedingsenzymen soepel verloopt en de **op de binnenlandse markten van de lidstaten** bestaande markt in voedingsenzymen niet verstoort. De aanvragers moeten voldoende tijd krijgen om alle informatie te verstrekken die voor de risicobeoordeling van deze producten nodig is. Daarom moet er worden voorzien in een aanlooperperiode van twee jaar na de datum van toepassing van de overeenkomstig artikel 9, lid 1, van Verordening (EG) nr. [...] [tot vaststelling van een uniforme toelatingsprocedure voor levensmiddelenadditieven, voedingsenzymen en levensmiddelenaroma's] vast te stellen uitvoeringsmaatregelen om aanvragers voldoende tijd te geven om informatie te bieden over bestaande enzymen, die in de overeenkomstig deze verordening op te stellen communautaire lijst kunnen worden opgenomen. Tijdens deze aanlooperperiode van twee jaar moet het ook mogelijk zijn aanvragen om toelatingen van nieuwe enzymen in te dienen. De Autoriteit dient alle aanvragen ten behoeve van

periode voldoende informatie ter beschikking is gesteld, onverwijld te beoordelen.

voedingsenzymen waarvoor gedurende die periode voldoende informatie ter beschikking is gesteld, onverwijld te beoordelen.

Or. pl

Motivering

Dit amendement heeft tot doel de EU-markt te beschermen tegen de instroom van goedkopere levensmiddelen van buiten de Unie, alsmede van levensmiddelencomponenten en -additieven. Zie artikel 1.

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 30 OVERWEGING 14

(14) Om ervoor te zorgen dat de voorwaarden voor alle aanvragers billijk en gelijk zijn, dient de communautaire lijst in één keer te worden vastgesteld. Die lijst moet worden opgesteld na afronding van de risicobeoordeling van alle voedingsenzymen waarvoor gedurende de aanlooperperiode van twee jaar voldoende informatie is verstrekt.

(14) Om ervoor te zorgen dat de voorwaarden voor alle aanvragers billijk en gelijk zijn, dient de communautaire lijst in één keer te worden vastgesteld. Die lijst moet worden opgesteld na afronding van de risicobeoordeling van alle voedingsenzymen waarvoor gedurende de aanlooperperiode van twee jaar voldoende informatie is verstrekt.
De adviezen van de Autoriteit dienen te worden gepubliceerd zodra de wetenschappelijke beoordeling is voltooid.

Or. en

Motivering

Verduidelijkt moet worden dat de publicatie van de risicobeoordeling voor individuele enzymen niet wordt vertraagd door de "eenstapbenadering".

Amendement ingediend door Karin Scheele

Amendement 31 OVERWEGING 14

(14) Om ervoor te zorgen dat de voorwaarden voor alle aanvragers billijk en gelijk zijn, dient de communautaire lijst in

(14) Om ervoor te zorgen dat de voorwaarden voor alle aanvragers billijk en gelijk zijn, dient de communautaire lijst in

één keer te worden vastgesteld. Die lijst moet worden opgesteld na afronding van de risicobeoordeling van alle voedingsenzymen waarvoor gedurende de aanlooperperiode van twee jaar voldoende informatie is verstrekt.

één keer te worden vastgesteld. Die lijst moet worden opgesteld na afronding van de risicobeoordeling van alle voedingsenzymen waarvoor gedurende de aanlooperperiode van twee jaar voldoende informatie is verstrekt. ***Desalniettemin dient elk advies van de EFSA te worden gepubliceerd, zodra een risicobeoordeling is voltooid.***

Or. de

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 32
OVERWEGING 19

(19) Voedingsenzymen moeten een punt van voortdurende aandacht zijn en moeten telkens opnieuw worden beoordeeld wanneer wijzigingen in de gebruiksvoorwaarden en nieuwe wetenschappelijke gegevens daartoe aanleiding geven.

(19) Voedingsenzymen moeten een punt van voortdurende aandacht zijn en moeten telkens opnieuw worden beoordeeld wanneer wijzigingen in de gebruiksvoorwaarden en nieuwe wetenschappelijke gegevens daartoe aanleiding geven. ***Bovendien dient de toelating na 10 jaar te worden getoetst, vooral wat betreft de voordelen die het oplevert voor consumenten.***

Or. en

Motivering

Hoewel het mogelijk zou moeten zijn om een toelating op elk gewenst moment te toetsen, moet na 10 jaar een algemene toetsing plaatsvinden.

Amendement ingediend door Karin Scheele

Amendement 33
OVERWEGING 19

(19) Voedingsenzymen moeten een punt van voortdurende aandacht zijn en moeten telkens opnieuw worden beoordeeld wanneer wijzigingen in de gebruiksvoorwaarden en nieuwe wetenschappelijke gegevens daartoe

(19) Voedingsenzymen moeten een punt van voortdurende aandacht zijn en moeten telkens opnieuw worden beoordeeld wanneer wijzigingen in de gebruiksvoorwaarden en nieuwe wetenschappelijke gegevens daartoe

aanleiding geven.

aanleiding geven. ***In ieder geval moet om de 10 jaar een nieuwe wetenschappelijke beoordeling en indeling plaatsvinden.***

Or. de

Amendement ingediend door Urszula Krupa

Amendement 34
ARTIKEL 1, LETTER (B)

b) de gebruiksvoorwaarden voor voedingsenzymen in levensmiddelen;

b) de gebruiksvoorwaarden voor voedingsenzymen in levensmiddelen ***en toelaatbare gehalten daarvan;***

Or. pl

Motivering

Een hoog niveau van bescherming van de menselijke gezondheid en de consument hangt niet alleen af van de gebruiksvoorwaarden voor voedingsenzymen, maar ook en vooral van de vaststelling van enzymgehalten voor consumentenproducten teneinde te voorkomen dat er sprake is van negatieve gevolgen voor de menselijke gezondheid (bijvoorbeeld verstoring van het hormoonstelsel).

Amendement ingediend door Avril Doyle

Amendement 35
ARTIKEL 2, LID 4

4. Deze verordening is niet van toepassing op microbiële culturen die traditioneel bij de productie van levensmiddelen worden gebruikt en die enzymen kunnen ***bevatten***, maar die niet specifiek worden gebruikt om deze te produceren.

4. Deze verordening is niet van toepassing op:
a) microbiële culturen die traditioneel bij de productie van levensmiddelen worden gebruikt en die ***incidenteel*** enzymen kunnen ***produceren***, maar die niet specifiek worden gebruikt om deze te produceren;
b) ***enzymen die bestemd zijn voor rechtstreekse menselijke consumptie, zoals enzymen die voor voedingsdoeleinden worden gebruikt of enzymen die worden gebruikt om de spijsvertering te bevorderen.***

Motivering

De Commissie heeft bevestigd dat deze verordening niet van toepassing is op enzymen die bestemd zijn voor menselijke consumptie, zoals enzymen die worden gebruikt voor voedingsdoeleinden of ter bevordering van de spijsvertering. Zie wat dit betreft overweging 4 van het voorstel van de Commissie. Om dit echter te verduidelijken moet daar ook in het dictum van het voorstel voor een verordening naar worden verwezen. Artikel 2, lid 4 is daarvoor de meest geëigende plaats.

Amendement ingediend door Ria Oomen-Ruijten, Lambert van Nistelrooij

Amendement 36
ARTIKEL 2, LID 4

4. Deze verordening is niet van toepassing op microbiële culturen die traditioneel bij de productie van levensmiddelen worden gebruikt en die enzymen kunnen bevatten, maar die niet specifiek worden gebruikt om deze te produceren.

4. Deze verordening is niet van toepassing op:

a) microbiële culturen die traditioneel bij de productie van levensmiddelen worden gebruikt en die enzymen kunnen bevatten, maar die niet specifiek worden gebruikt om deze te produceren;

b) *enzymen die bestemd zijn voor rechtstreekse menselijke consumptie, zoals enzymen die voor voedingsdoeleinden worden gebruikt (spijsverteringsbevorderende middelen).*

Motivering

Juridische verduidelijking. Als opgemerkt in overweging 4 moet duidelijk zijn dat deze verordening alleen van toepassing is op enzymen die aan levensmiddelen worden toegevoegd om een technologische functie te vervullen, en niet op enzymen die bestemd zijn voor menselijke consumptie (spijsverteringsbevordering). De vrijstelling moet derhalve juridisch gezien ook in dit artikel worden verduidelijkt en derhalve geen betrekking hebben op enzymen die worden gebruikt bij de vervaardiging van spijsverteringsbevorderende middelen, maar op enzymen die zelf spijsverteringsbevorderend zijn.

Amendement ingediend door Avril Doyle

Amendement 37
ARTIKEL 3, ALINEA 2

Daarnaast is de volgende definitie van toepassing:

“voedingsenzym”: een product dat is verkregen uit planten *of* dieren of door een gistingsproces met behulp van micro-organismen:

- a) dat een of meer enzymen bevat die een specifieke biochemische reactie kunnen katalyseren; en
- b) dat wordt toegevoegd aan levensmiddelen om een technologische functie bij de vervaardiging, verwerking, bereiding, behandeling, verpakking, het vervoer of de opslag van levensmiddelen te vervullen.

De volgende definitie is van toepassing:

1) "enzym": een eiwit van plantaardige, dierlijke of microbiële herkomst, dat een specifieke biochemische reactie kan katalyseren, zonder dat zijn eigen structuur gaande het proces wordt gewijzigd;

(2) “voedingsenzym”: een product dat is verkregen uit planten, dieren, **micro-organismen of producten daarvan**, of door een gistingsproces met behulp van micro-organismen:

- a) dat een of meer enzymen bevat die een specifieke biochemische reactie kunnen katalyseren; en
- b) dat wordt toegevoegd aan levensmiddelen om een technologische functie bij de vervaardiging, verwerking, bereiding, behandeling, verpakking, het vervoer of de opslag van levensmiddelen te vervullen.

(3) "voedingsenzympreparaat": een samenstelling van een of meer voedingsenzymen waarin stoffen zoals levensmiddelenadditieven en/of andere levensmiddeleningredienten zijn opgenomen om het opslaan, verkopen, standaardiseren, verdunnen of oplossen ervan te vergemakkelijken.

Or. en

Motivering

Er zijn verschillende opvattingen over wat wordt bedoeld met het woord "enzym". In sommige gevallen wordt het woord gebruikt om het eigenlijke enzymeiwit te omschrijven, in andere gevallen gaat het om het product dat wordt verkregen door extractie of gisting en dan wordt niet alleen het enzymeiwit bedoeld, maar ook een aantal residuen die het resultaat zijn van dit proces. Ten slotte kan de term ook worden gebruikt als omschrijving van het kant-en-klare product waaraan andere ingrediënten zijn toegevoegd. Ter wille van de rechtszekerheid en de wetenschappelijke zuiverheid zijn afzonderlijke definities nodig om een onderscheid tussen

deze drie te maken.

Amendement ingediend door Avril Doyle, Marios Matsakis

Amendement 38

ARTIKEL 3, ALINEA 2, DEFINITIE -1 (NIEUW)

"enzym": een eiwit van plantaardige, dierlijke of microbiële herkomst, dat een specifieke biochemische reactie kan katalyseren, zonder dat zijn eigen structuur gaande het proces wordt gewijzigd; deze definitie omvat in de zin van deze verordening ook "pro-enzymen", d.w.z. samenstellingen die inactieve of bijna inactieve precursoren van enzymen zijn en kunnen worden omgezet in actieve enzymen wanneer zij een specifieke katalytische verandering ondergaan;

Or. en

Motivering

Dit amendement is ter wille van de volledigheid noodzakelijk in verband met de mogelijkheid van het gebruik bij de bereiding van levensmiddelen van pro-enzymen, die zelf geen enzymen zijn maar precursoren van enzymen.

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 39

ARTIKEL 3, ALINEA 2, DEFINITIE 1 BIS (NIEUW)

"door GGO's geproduceerd": afgeleid door toepassing van een GGO als het laatste levende organisme in het productieproces, zonder GGO's te bevatten of daaruit te bestaan of daarmee te zijn geproduceerd;

Or. en

Motivering

De verordening moet in overeenstemming zijn met GGO-definities die worden gehanteerd in andere relevante wetgeving teneinde geen terminologische verwarring te doen ontstaan.

Amendement ingediend door Avril Doyle

Amendement 40
ARTIKEL 3, ALINEA 2, DEFINITIE 1 BIS (NIEUW)

"quantum satis" betekent (1) dat geen maximumhoeveelheid wordt aangegeven. Additieven dienen echter toegepast te worden overeenkomstig goede produktiemethoden, in hoeveelheden die niet groter zijn dan voor het beoogde doel nodig is en op voorwaarde dat de consument niet wordt misleid.

(1) Tekst uit artikel 2, lid 5 van Richtlijn 94/35/EG (zoetstoffen)

Or. en

Motivering

Quantum satis: er moet een definitie van "quantum satis" als bedoeld in artikel 12, letter f) in dit artikel met de andere definities worden opgenomen.

Amendement ingediend door Avril Doyle

Amendement 41
ARTIKEL 4, ALINEA 1 BIS (NIEUW)

Niemand mag een voedingsenzym of enig levensmiddel waarin een dergelijk voedingsenzym aanwezig is op de markt brengen, wanneer het gebruik van het voedingsenzym niet in overeenstemming is met deze verordening.

Or. en

Motivering

Hiermee wordt verzekerd dat alle in aanmerking komende voedingsenzymen onder deze verordening vallen.

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 42
ARTIKEL 5

Een voedingsenzym mag slechts in de communautaire lijst worden opgenomen indien het aan de volgende voorwaarden voldoet:

- a) het levert volgens de beschikbare wetenschappelijke gegevens bij de voorgestelde hoeveelheden geen gevaar voor de gezondheid van de consument op;
- b) het voorziet technologisch gezien in een aanvaardbare behoefte;
- c) de consument wordt er niet mee misleid.

Een voedingsenzym mag slechts in de communautaire lijst worden opgenomen indien het aan de volgende voorwaarden voldoet:

- a) het levert volgens de beschikbare wetenschappelijke gegevens **en het voorzorgbeginsel** bij de voorgestelde hoeveelheden geen gevaar voor de gezondheid van de consument op;
- b) het voorziet technologisch gezien in een aanvaardbare behoefte;
- c) de consument wordt er niet mee misleid.

c bis) het gebruik ervan heeft duidelijk voordeel voor de consument.

Or. en

Motivering

Zoals ook het geval is in de huidige wetgeving betreffende levensmiddelenadditieven moet een wezenlijke voorwaarde bij de procedure voor de toelating van voedingsenzymen zijn dat er sprake is van een duidelijk voordeel voor de consument.

Amendement ingediend door Urszula Krupa

Amendement 43
ARTIKEL 5, LETTER A)

a) het levert volgens de beschikbare wetenschappelijke gegevens bij de voorgestelde hoeveelheden geen gevaar voor de gezondheid van de consument op;

a) het levert volgens de beschikbare wetenschappelijke gegevens bij de voorgestelde hoeveelheden geen gevaar voor de gezondheid van de consument op, ***onder voorbehoud van de vaststelling van toelaatbare gehalten in producten;***

Or. pl

Motivering

Wetenschappelijke gegevens waaruit de onschadelijkheid van het gebruik van dergelijke stoffen (enzymen) zou blijken, zijn niet voldoende om te waarborgen dat zij niet schadelijk zijn voor de gezondheid van de consument. Het gebruik ervan in buitensporige en niet-gerechtvaardigde hoeveelheden in voedingsproducten kan leiden tot gezondheidsproblemen bij Europeanen (bijvoorbeeld het endocriene stelsel).

Amendement ingediend door Karin Scheele

Amendement 44

ARTIKEL 5, LETTER C) EN LETTER C BIS) (NIEUW)

c) de consument wordt er niet mee misleid.

c) de consument wordt er niet mee misleid - ***en dan gaat het ook om de versheid, de kwaliteit van de in het product verwerkte ingrediënten, het natuurlijke karakter van het product en het gehalte aan groenten en fruit;***
.c bis) het voor de consument voordeel oplevert.

Or. de

Amendement ingediend door Kartika Tamara Liotard

Amendement 45

ARTIKEL 5, LETTER C)

c) de consument wordt er niet mee misleid.

c) de consument wordt er niet mee misleid, ***bijvoorbeeld met betrekking tot de versheid, de kwaliteit van de gebruikte ingrediënten, het natuurlijke karakter van een product, de voedingskwaliteit en het gehalte aan groenten en fruit.***

Or. en

Motivering

Er zijn transparante criteria nodig om te bepalen wat misleidend is voor consumenten.

Amendement ingediend door David Martin, Åsa Westlund

Amendement 46
ARTIKEL 5, LETTER C)

c) de consument wordt er niet mee misleid.

c) de consument wordt er niet mee misleid. ***Misleiding van de consument heeft o.a. betrekking op, maar beperkt zich niet tot vraagstukken met betrekking tot het karakter, de versheid, de kwaliteit van de gebruikte ingrediënten, het natuurlijke karakter van een product of van het productieproces, of de voedingskwaliteit van het product.***

Or. en

Motivering

Nodig om te komen tot meer duidelijkheid met betrekking tot de betekenis van het begrip "misleiding van de consument".

Amendement ingediend door Avril Doyle

Amendement 47
ARTIKEL 6, LID 2, LETTER B)

b) de specificaties van het voedingsenzym, met inbegrip van de herkomst ervan, zuiverheidscriteria en andere noodzakelijke informatie; een verwijzing naar het uit hoofde van Verordening (EG) nr. 1830/2003 toegekende eenduidige identificatienummer wordt in de specificaties opgenomen, indien het voedingsenzym binnen het toepassingsgebied van die verordening valt;

b) de specificaties van het voedingsenzym, met inbegrip van de herkomst ervan, zuiverheidscriteria en andere noodzakelijke informatie; een verwijzing naar het uit hoofde van Verordening (EG) nr. 1830/2003 toegekende eenduidige identificatienummer wordt in de specificaties opgenomen, indien het voedingsenzym ***is afgeleid van een organisme dat*** binnen het toepassingsgebied van die verordening valt;

Or. en

Motivering

It was understood that, under Regulation (EC) No 1829/2003, a 'one-door-one-key' procedure for the authorisation of GM derived foods and food ingredients would be adopted. The requirement for a GM derived food enzyme to be authorised in accordance with 1829/2003 before it may be assessed for inclusion in the Community list of the proposed food

enzymes Regulation appears to go against this approach and may result in the enzyme having to undergo two separate authorisation procedures. While in practice EFSA may look at a GMO-derived enzyme in light of both pieces of legislation, in accordance with good administrative practice, it is better to make this clear from the outset.

Amendement ingediend door Urszula Krupa

Amendement 48
ARTIKEL 6, LID 2, LETTER B)

b) de specificaties van het voedingsenzym, met inbegrip van de herkomst ervan, zuiverheidscriteria en andere noodzakelijke informatie; een verwijzing naar het uit hoofde van Verordening (EG) nr. 1830/2003 toegekende eenduidige identificatienummer wordt in de specificaties opgenomen, indien het voedingsenzym binnen het toepassingsgebied van die verordening valt;

b) de specificaties van het voedingsenzym, met inbegrip van de herkomst ervan, zuiverheidscriteria en andere noodzakelijke informatie (**bijvoorbeeld hoeveelheid**); een verwijzing naar het uit hoofde van Verordening (EG) nr. 1830/2003 toegekende eenduidige identificatienummer wordt in de specificaties opgenomen, indien het voedingsenzym binnen het toepassingsgebied van die verordening valt;

Or. pl

Motivering

Afgezien van de essentiële informatie als bedoeld in artikel 6 (bijvoorbeeld het land van herkomst) is een indicatie van de hoeveelheid van fundamenteel belang (inhoud, concentratie in het product of een aanbevolen dagelijkse inname van het voedingsmiddel) teneinde eventuele schade voor de gezondheid van de consument te voorkomen.

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 49
ARTIKEL 6, LID 2, LETTERS C) TOT EN MET F)

c) **zo nodig** de levensmiddelen waaraan het voedingsenzym mag worden toegevoegd;

d) **zo nodig** de voorwaarden waaronder het voedingsenzym mag worden gebruikt;

e) in voorkomend geval mogelijke beperkingen aan de rechtstreekse verkoop van het voedingsenzym aan de consumenten;

c) de levensmiddelen waaraan het voedingsenzym mag worden toegevoegd;

d) de voorwaarden waaronder het voedingsenzym mag worden gebruikt;

e) in voorkomend geval mogelijke beperkingen aan de rechtstreekse verkoop van het voedingsenzym aan de consumenten;

f) **zo nodig** specifieke voorschriften ten aanzien van de etikettering van de levensmiddelen waarin de voedingsenzymen zijn gebruikt, zodat de eindverbruiker op de hoogte wordt gebracht van de fysieke toestand van het levensmiddel of de specifieke behandeling die het heeft ondergaan.

f) specifieke voorschriften ten aanzien van de etikettering van de levensmiddelen waarin de voedingsenzymen zijn gebruikt, zodat de eindverbruiker op de hoogte wordt gebracht van de fysieke toestand van het levensmiddel of de specifieke behandeling die het heeft ondergaan.

Or. en

Motivering

Bij de toelating van een voedingsenzym moeten alle voorwaarden voor gebruik en etiketteringsvereisten worden vermeld. Daarom moet deze tekst worden verduidelijkt.

Amendement ingediend door Kartika Tamara Liotard

Amendement 50

ARTIKEL 6, LID 2, LETTERS C) TOT EN MET F)

c) **zo nodig** de levensmiddelen waaraan het voedingsenzym mag worden toegevoegd;

c) de levensmiddelen waaraan het voedingsenzym mag worden toegevoegd;

d) **zo nodig** de voorwaarden waaronder het voedingsenzym mag worden gebruikt;

d) de voorwaarden waaronder het voedingsenzym mag worden gebruikt;

e) in voorkomend geval mogelijke beperkingen aan de rechtstreekse verkoop van het voedingsenzym aan de consumenten;

e) in voorkomend geval mogelijke beperkingen aan de rechtstreekse verkoop van het voedingsenzym aan de consumenten;

f) **zo nodig** specifieke voorschriften ten aanzien van de etikettering van de levensmiddelen waarin de voedingsenzymen zijn gebruikt, zodat de eindverbruiker op de hoogte wordt gebracht van de fysieke toestand van het levensmiddel of de specifieke behandeling die het heeft ondergaan.

f) specifieke voorschriften ten aanzien van de etikettering van de levensmiddelen waarin de voedingsenzymen zijn gebruikt, zodat de eindverbruiker op de hoogte wordt gebracht van de fysieke toestand van het levensmiddel of de specifieke behandeling die het heeft ondergaan.

Or. en

Motivering

"Zo nodig" moet worden geschrapt om rechtsonzekerheid te voorkomen.

Amendement ingediend door Karin Scheele

Amendement 51
ARTIKEL 6, LID 2, LETTERS C) TOT EN MET F)

- c) **zo nodig** de levensmiddelen waaraan het voedingsenzym mag worden toegevoegd;
- d) **zo nodig** de voorwaarden waaronder het voedingsenzym mag worden gebruikt;
- e) in voorkomend geval mogelijke beperkingen aan de rechtstreekse verkoop van het voedingsenzym aan de consumenten;
- f) **zo nodig** specifieke voorschriften ten aanzien van de etikettering van de levensmiddelen waarin de voedingsenzymen zijn gebruikt, zodat de eindverbruiker op de hoogte wordt gebracht van de fysische toestand van het levensmiddel of de specifieke behandeling die het heeft ondergaan.

- c) de levensmiddelen waaraan het voedingsenzym mag worden toegevoegd;
- d) de voorwaarden waaronder het voedingsenzym mag worden gebruikt;
- e) in voorkomend geval mogelijke beperkingen aan de rechtstreekse verkoop van het voedingsenzym aan de consumenten;
- f) specifieke voorschriften ten aanzien van de etikettering van de levensmiddelen waarin de voedingsenzymen zijn gebruikt, zodat de eindverbruiker op de hoogte wordt gebracht van de fysische toestand van het levensmiddel of de specifieke behandeling die het heeft ondergaan.

Or. de

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 52
ARTIKEL 7, TITEL

Opneming van genetisch gemodificeerde **enzymen** in de communautaire lijst

Opneming van **enzymen die zijn vervaardigd met of door** genetisch gemodificeerde **organismen (GGO's)** in de communautaire lijst

Or. en

Motivering

Wat betreft het GGO-vraagstuk bestaat behoefte aan duidelijkheid. Voedingsenzymen kunnen zijn afgeleid van of vervaardigd door GGO's; het zijn zelf geen GGO's. De tekst moet in overeenstemming zijn met de definities zoals die zijn gebruikt in de specifieke verordeningen 1829/2003/EG en 1830/2003/EG.

Amendement ingediend door Avril Doyle

Amendement 53
ARTIKEL 7

Opneming van genetisch gemodificeerde **enzymen** in de communautaire lijst

Een voedingsenzym dat binnen het toepassingsgebied van Verordening (EG) nr. 1829/2003 valt, *mag* slechts op de communautaire lijst worden geplaatst **nadat** het overeenkomstig artikel 7 van die verordening is toegelaten.

Opneming van **enzymen die zijn afgeleid van** genetisch gemodificeerde **organismen (GGO's)** in de communautaire lijst

Onverminderd artikel 4 van deze verordening mag een van een organisme afgeleid voedingsenzym dat binnen het toepassingsgebied van Verordening (EG) nr. 1829/2003 valt, slechts op de communautaire lijst worden geplaatst **wanneer** het overeenkomstig artikel 7 van die verordening is toegelaten.

Or. en

Motivering

It was understood that, under Regulation (EC) No 1829/2003, a 'one-door-one-key' procedure for the authorisation of GM derived foods and food ingredients would be adopted. The requirement for a GM derived food enzyme to be authorised in accordance with 1829/2003 before it may be assessed for inclusion in the Community list of the proposed food enzymes Regulation appears to go against this approach and may result in the enzyme having to undergo two separate authorisation procedures. While in practice EFSA may look at a GMO-derived enzyme in light of both pieces of legislation, in accordance with good administrative practice, it is better to make this clear from the outset.

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 54
ARTIKEL 9, LID 1, LETTERS A) EN B)

a) de bij deze verordening vastgestelde naam; **of**

b) **bij het ontbreken van een onder a) bedoelde naam** een beschrijving van het voedingsenzym die voldoende nauwkeurig is om het van andere producten waarmee het verward zou kunnen worden, te

a) de bij deze verordening vastgestelde naam, **en de benaming overeenkomstig de nomenclatuur van de Internationale Unie voor biochemie en moleculaire biologie; en**

b) een beschrijving van het voedingsenzym die voldoende nauwkeurig is om het van andere producten waarmee het verward zou kunnen worden, te

onderscheiden.

onderscheiden.

Or. en

Motivering

De etikettering die bestemd is voor professionele gebruikers dient nauwkeurig informatie te bevatten betreffende het karakter en de activiteit van het enzym.

Amendement ingediend door Kartika Tamara Liotard

Amendement 55
ARTIKEL 9, LID 1, LETTERS A) EN B)

a) de bij deze verordening vastgestelde naam; **of**
b) **bij het ontbreken van een onder a) bedoelde naam** een beschrijving van het voedingsenzym die voldoende nauwkeurig is om het van andere producten waarmee het verward zou kunnen worden, te onderscheiden.

a) de bij deze verordening vastgestelde naam; **en**
b) een beschrijving van het voedingsenzym die voldoende nauwkeurig is om het van andere producten waarmee het verward zou kunnen worden, te onderscheiden.

Or. en

Motivering

De naam van een enzym moet altijd worden vermeld.

Amendement ingediend door Urszula Krupa

Amendement 56
ARTIKEL 12, LID 1, LETTER B)

b) zo nodig de bijzondere voorwaarden voor opslag en gebruik;

b) zo nodig de bijzondere voorwaarden voor **vervoer**, opslag en gebruik;

Or. pl

Motivering

De omstandigheden waaronder specifieke enzymen die gevoelig zijn voor temperatuurschommelingen, vochtigheidsgraad enzovoort, worden vervoerd kunnen gevolgen hebben voor de kwaliteit van het eindproduct.

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 57
ARTIKEL 12, LID 1, LETTER C)

c) een gebruiksaanwijzing ***indien een
behoorlijk gebruik van het voedingsenzym
zonder gebruiksaanwijzing onmogelijk is;***

c) een gebruiksaanwijzing;

Or. en

Motivering

Voedingsenzymen moeten niet op de markt worden gebracht zonder gebruiksaanwijzing op het etiket.

Amendement ingediend door Karin Scheele

Amendement 58
ARTIKEL 12, LID 1, LETTER F)

f) wanneer een maximumgehalte aan een bestanddeel van het voedingsenzym in het levensmiddel is vastgesteld, een vermelding van het aandeel van dat bestanddeel in het voedingsenzym of voldoende informatie over de samenstelling van het voedingsenzym om de koper in staat te stellen om naleving van het maximumgehalte in het levensmiddel te waarborgen; indien dezelfde kwantitatieve beperking geldt voor een groep bestanddelen die afzonderlijk of in combinatie worden gebruikt, mag het gecombineerde percentage in één getal worden aangegeven; de kwantitatieve beperking wordt hetzij in getallen uitgedrukt hetzij door het "quantum satis"-beginsel;

f) wanneer een maximumgehalte aan een bestanddeel van het voedingsenzym in het levensmiddel is vastgesteld, een vermelding van het aandeel van dat bestanddeel in het voedingsenzym of voldoende informatie over de samenstelling van het voedingsenzym om de koper in staat te stellen om naleving van het maximumgehalte in het levensmiddel te waarborgen; indien dezelfde kwantitatieve beperking geldt voor een groep bestanddelen die afzonderlijk of in combinatie worden gebruikt, mag het gecombineerde percentage in één getal worden aangegeven; de kwantitatieve beperking wordt hetzij in getallen uitgedrukt hetzij door het "quantum satis"-beginsel;

Enzymen moeten aan levensmiddelen worden toegevoegd in een dosis die juist voldoende is om het doel te bereiken. Op die manier wordt de innamehoeveelheid tot een minimum beperkt en worden gevoelige bevolkingsgroepen beter beschermd.

Amendement ingediend door Urszula Krupa

Amendement 59
ARTIKEL 12, LID 1, LETTER H BIS) (NIEUW)

***h bis) de neveneffecten van gebruik ervan
in excessieve hoeveelheden.***

Or. pl

Motivering

Informatie over de gevolgen van een eventuele overdosis van enzymen kan consumenten beschermen tegen vermijdbare ziekten. Excessief gebruik van enzymen is niet onschadelijk voor het menselijk organisme.

Amendement ingediend door Karin Scheele

Amendement 60
ARTIKEL 13

Onverminderd Richtlijn 2000/13/EG mogen voor verkoop aan de eindverbruiker bestemde voedingsenzymen slechts in de handel worden gebracht indien de verpakking ervan de volgende informatie bevat, die op een duidelijk zichtbare plaats en in duidelijk leesbare en onuitwisbare letters is aangebracht:

- a) de benaming waaronder het voedingsenzym wordt verkocht; die benaming is de benaming die is vastgelegd bij de communautaire bepalingen die voor het betrokken voedingsenzym gelden;
- b) de overeenkomstig de artikelen 9, 10 en 11 en artikel 12, lid 1, onder a) tot en met e), g), en h), vereiste informatie.

Onverminderd Richtlijn 2000/13/EG mogen voor verkoop aan de eindverbruiker bestemde voedingsenzymen ***of levensmiddelen die voedingsenzym bevatten*** slechts in de handel worden gebracht indien de verpakking ervan de volgende informatie bevat, die op een duidelijk zichtbare plaats en in duidelijk leesbare en onuitwisbare letters is aangebracht:

- a) de benaming waaronder het voedingsenzym wordt verkocht ***of zowel de benaming waaronder het voedingsenzym wordt verkocht als de technologische functie in het levensmiddel***; die benaming is de benaming die is vastgelegd bij de communautaire bepalingen die voor het betrokken voedingsenzym gelden;
- b) de overeenkomstig de artikelen 9, 10 en 11 en artikel 12, lid 1, onder a) tot en met e), g), en h), vereiste informatie.

b bis) eventueel de vermelding dat het gaat om genetisch gemodificeerde organismen of daarmee geproduceerde stoffen.

Bovendien moet informatie over alle in de loop van het productieproces gebruikte enzymen ter beschikking gesteld worden van consumenten, zoniet op het etiket dan ten minste via andere informatiekkanalen, bij voorkeur op de plaats van aankoop. Bovendien moet worden voorzien in de mogelijkheid dat deze informatie door de consument ook thuis kan worden geraadpleegd, zoals bij voorbeeld via Internet of via telefoonhulplijnen.

Or. de

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 61

ARTIKEL 13, ALINEA 1, LETTER B)

b) de overeenkomstig de artikelen 9, 10 en 11 en artikel 12, lid 1, **onder a) tot en met e), g), en h)**, vereiste informatie.

b) de overeenkomstig de artikelen 9, 10 en 11 en artikel 12, lid 1 vereiste informatie.

Or. en

Motivering

Voor de etikettering van voedingsenzymen die zijn bestemd voor verkoop aan de eindverbruiker moet alle informatie beschikbaar worden gesteld. Met name de bepalingen van artikel 12, lid 1, letter f) betreffende maximumgehalten van voedingsenzymen in het eindproduct moeten niet worden uitgesloten.

Amendement ingediend door Kartika Tamara Liotard

Amendement 62

ARTIKEL 15 BIS (NIEUW)

Toezicht en rapportage door lidstaten

De lidstaten stellen systemen vast voor het toezicht op de consumptie en het gebruik van voedingsenzymen en brengen jaarlijks

bij de Commissie en de Autoriteit verslag uit over hun bevindingen. Deze bevindingen worden in aanmerking genomen voordat een voedingsenzym op de communautaire lijst wordt geplaatst.

Or. en

Motivering

Informatie over het gebruik wordt niet alleen door de producent verstrekt. Door de industrie gegeven informatie over productie en consumptie is vaak ontoereikend en moet worden aangevuld met gegevens die door de nationale autoriteiten worden verzameld.

Soortgelijke bepalingen zijn opgenomen in het voorstel betreffende levensmiddelenadditieven, alsmede in het voorstel betreffende aroma's en bepaalde voedselingrediënten met aromatiserende eigenschappen.

Amendement ingediend door Urszula Krupa

Amendement 63
ARTIKEL 18, LID 3

3. De Commissie legt een register aan van alle voedingsenzymen die in aanmerking komen om in de communautaire lijst te worden opgenomen en waarvoor overeenkomstig lid 2 een aanvraag is ingediend die voldoet aan de overeenkomstig artikel 9, lid 1, van Verordening (EG) nr. [...] [tot vaststelling van een uniforme toelatingsprocedure] vastgestelde geldigheidscriteria (hierna “het register” genoemd). Het register wordt openbaar gemaakt.

De Commissie legt de aanvragen voor aan de Autoriteit voor advies.

3. De Commissie legt een register aan van alle voedingsenzymen, ***met de toegestane gehalten daarvan***, die in aanmerking komen om in de communautaire lijst te worden opgenomen en waarvoor overeenkomstig lid 2 een aanvraag is ingediend die voldoet aan de overeenkomstig artikel 9, lid 1, van Verordening (EG) nr. [...] [tot vaststelling van een uniforme toelatingsprocedure] vastgestelde geldigheidscriteria (hierna “het register” genoemd). Het register wordt openbaar gemaakt.

De Commissie legt de aanvragen voor aan de Autoriteit voor advies.

Or. pl

Motivering

Het is van wezenlijk belang dat niet alleen alle enzymen in het register worden vermeld, maar

ook de toegestane gehalten, ten einde de gezondheid van de consument te beschermen.

Amendement ingediend door Avril Doyle

Amendement 64
ARTIKEL 20 BIS (NIEUW)

Artikel 20 bis

Wijziging Verordening (EG) nr. 258/1997

In artikel 2, lid 1 van Verordening (EG) nr. 258/1997 wordt de volgende letter d) toegevoegd:

"d) voedingsenzymen die vallen onder het toepassingsgebied van Verordening (EG) nr.[inzake voedingsenzymen]."

Or. en

Motivering

Hierdoor wordt de Verordening betreffende nieuwe voedingsmiddelen in overeenstemming gebracht met dit voorstel.

Amendement ingediend door Carl Schlyter, Bart Staes

Amendement 65
ARTIKEL 22, PUNT 2
Artikel 6, alinea 6, nieuw streepje (Richtlijn 2001/13/EG)

– *andere dan in lid 4, onder c), ii), bedoelde* enzymen moeten worden aangeduid met de naam van een van de categorieën van in bijlage II vermelde ingrediënten, gevolgd door de specifieke naam ervan.

– *in het voedingsproduct aanwezige* enzymen moeten worden aangeduid met de naam van een van de categorieën van in bijlage II vermelde ingrediënten, gevolgd door de specifieke naam ervan *en de vermelding of zij in het eindproduct al dan niet nog actief zijn; voor met GGO's geproduceerde enzymen wordt op het etiket de aanduiding "met GGO's geproduceerd" vermeld;.*

Or. en

Motivering

Consumenten moeten weten of een bepaald product actieve enzymen bevat. Ook moeten de etiketteringsbepalingen worden verduidelijkt met betrekking tot met GGO's geproduceerde enzymen. Dit is in overeenstemming met het begrip "laatste levende organisme" dat van toepassing is op de etiketteringsbepalingen van Verordening (EG) nr. 1829/2003 inzake genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders. Daarnaast moet informatie worden verstrekt over alle enzymen die bij de verwerking van levensmiddelen worden gebruikt, zoniet op het etiket dan ten minste via andere kanalen, bij voorkeur op de plaats van aankoop en in een format dat ook thuis kan worden geraadpleegd.