

SCHRIFTELIJKE VRAAG E-2841/09  
van Eija-Riitta Korhola (PPE-DE) en Dorette Corbey (PSE)  
aan de Commissie

Betreft: Richtlijn 2002/46/EG en het voorstel van de Europese Commissie voor het harmoniseren van de maximale hoeveelheden van voedingssupplementen met vitaminen en mineralen

Op grond van artikel 5 van Richtlijn 2002/46/EG<sup>1</sup> beoogt de Europese Commissie een voorstel in te dienen om de maximaal toegestane hoeveelheden van voedingssupplementen bestaande uit vitaminen en mineralen (en verrijkt voedsel) in de EU te harmoniseren. De niveaus zullen waarschijnlijk worden afgeleid uit een risicobeheersingsmodel, waarmee de 'maximaal toelaatbare hoeveelheden' worden bepaald, zoals ontwikkeld of toegestaan door de Europese Autoriteit voor voedselveiligheid.

We zouden graag de volgende vragen willen stellen:

1. Zal er voldoende rekening worden gehouden met bevolkingsvereisten in verschillende geografische gebieden van de EU? Scandinaviërs hebben bijvoorbeeld aanzienlijk hogere hoeveelheden extra vitamine D3 nodig dan Zuid-Europeanen; zullen Scandinaviërs door de geharmoniseerde maximaal toegestane hoeveelheden onvoldoende vitamine D3 consumeren?
2. Zal met het oog op het voorafgaande het voorgenomen doel van de richtlijn, namelijk het functioneren van de interne markt en een hoog niveau van consumentenbescherming, niet beter worden bereikt door het creëren van gedeeltelijke harmonisering voor maximaal toegestane hoeveelheden, waarbij de relevante competente autoriteiten van lidstaten de juridische bevoegdheid krijgen om de maximale toegestane hoeveelheden aan te passen aan hun eigen bevolking om zo te voldoen aan hun specifieke voedingseisen?
3. Zullen de voorgestelde maximaal toegestane hoeveelheden en de maximaal toelaatbare hoeveelheden waarop ze gebaseerd zijn, worden bepaald door gebruik van modellen die berusten op "de meest betrouwbare wetenschappelijke gegevens die beschikbaar zijn en de meest recente resultaten van het internationale onderzoek" (paragraaf 73 van *Alliance for Natural Health and others v UK* [2005]; HvJ Zaken C-154/04 en C-155/04), waarbij moet worden bevestigd dat wordt voldaan aan de hoeveelheden in voedsel of in supplementen die bekend staan als veilig en gezond?
4. Zullen de voorstellen voor maximaal toegestane hoeveelheden rekening houden met verschillen in de veiligheidsbeschrijving van verschillende vormen van dezelfde voeding? Hoewel de meeste autoriteiten momenteel bijvoorbeeld verschillen tussen twee vormen van vitamine B3 erkennen, namelijk nicotinezuur en nicotinamide, zijn verschillen met betrekking tot andere voedingsmiddelen tot nu toe genegeerd door de Commissie.

---

<sup>1</sup> PB L 183 van 12.7.2002, blz. 51.