

Codex Alimentarius Commissie Korte samenvatting van de 37e sessie van de CCMAS – Wageningen UR

De 37e plenaire sessie van het Codex Comité van analysemethoden en bemonstering (CCMAS) werd gehouden in Boedapest, Hongarije van 22 tot 26 februari 2016 op uitnodiging van de Hongaarse regering. Voorafgaand waren er nog twee fysieke werkgroepen op 21 februari waarin Nederland heeft deelgenomen. Voorzitter van de plenaire sessies was Professor Dr Árpád Ambrus, hoofd wetenschappelijk adviseur van het 'National Food Chain Safety Office' (NFCSSO). Mevr. Andrea Zentai, voedselveiligheid coördinator bij NFCSSO, was vicevoorzitter. De plenaire sessies werden bijgewoond door 47 lidstaten en observators van 17 internationale organisaties. Voorafgaand aan de plenaire sessies heeft de Nederlandse delegatie een coördinerende EU-vergadering voorgezeten te Brussel op 11 februari 2016 om gezamenlijke EU-standpunten te bepalen. De CCMAS heeft als primaire functie het coördineren van Codex en andere samenwerkende internationale groepen die zich bezighouden met analyse- en monsternamemethoden en bijbehorende kwaliteit systemen voor laboratoria. Zo worden geaccrediteerde analyse- en monsternamemethoden aanbevolen, getypeerd of juist afgewezen als standaard voor voedselproducten. Een uitgebreidere omschrijving van de taken van CCMAS is te vinden in referentie 1.

Tijdens de plenaire sessies werden voor de volgende productcategorieën methoden goedgekeurd en gekoppeld aan het type methode of monsterplan, tussen haakjes het betreffende Codex-comitee verantwoordelijk voor het aandragen van de achterliggende analyse informatie:

- Committee on Contaminants in Foods (CCCF9)
- Committee on Spices and Culinary Herbs (CCSCH2)
- Committee on Fish and Fishery Products (CCFFP34)
- Committee on Nutrition and Foods for Special Dietary Uses (CCNFSDU37)

Met betrekking tot de analysemethoden voor vocht in komijn en gedroogde tijm, werd het verwijderen van ISO 939: 1980 aanbevolen en de aanbeveling van de Karl Fischer titratie AOAC 2.001,12 en ISO 760: 1978. Aangaande typering van de methoden werd om duidelijkheid verzocht of het specifiek om vocht of om water ging.

Inzake zuigelingenvoeding en formules voor medisch gebruik voor zuigelingen stelde de EU voor om de prestatiecriteria-aanpak voor alle bepalingen te handhaven. Dit leek niet te worden gesteund door alle landen (bijv. USA). Verscheidene andere landen (bijv. Brazilië, India, Mexico) benadrukten hun bezorgdheid over een aantal van de voorgestelde methoden waarvoor dure instrumenten nodig zijn. Verschillende waarnemers ten slotte, benadrukten dat de voorgestelde methoden specifiek waren gevalideerd voor zuigelingenvoeding; daardoor zijn ze gevoeliger en nauwkeuriger voor het bepalen van voedingswaarde en veiligheid van de producten. Om de flexibiliteit te bieden aan landen in de selectie van methoden, werd ingestemd met de prestatiecriteria-aanpak voor een aantal bepalingen (chromium, selenium en molybdeen) te behouden.

Aangaande de stikstofconversiefactor om het eiwitgehalte van sojaproducten te bepalen bestaat controversie tussen de lidstaten. Daarom werd de discussie tussen landen die een conversiefactor van 5,71 en landen die een factor 6,25 (onder meer EU) gebruiken, vermeden. Het Comité heeft aangegeven dat het niet in staat is om te antwoorden op de vragen van de CAC en van het Comité voor Voeding en Voeding voor speciaal voedingskundig gebruik (CCNFSDU). Dit omdat de vaststelling van de conversiefactoren het mandaat is van andere Codex commissies. Het Comité is tevens overeengekomen dat omrekeningsfactoren wetenschappelijk gebaseerd moeten zijn en geharmoniseerd tussen de verschillende Codex-normen. Het Comité is ten slotte tot de conclusie gekomen dat de FAO en WHO een panel van deskundigen moet samenstellen om de beschikbare literatuur te herzien om de wetenschappelijke basis voor eiwitconversiefactoren te bepalen.

Over de opname van de 'Elisa G12' methode (glutenbepaling) in de norm voor voeding voor speciaal voedingskundig gebruik voor personen met een glutenintolerantie is het Comité overeengekomen aan de CCNFSDU te rapporteren:

- De twee methoden voor het bepalen van gluten ("Elisa R5" en "Elisa G12") zijn niet vergelijkbaar
- Data voor het vergelijken van de twee methoden niet beschikbaar waren,
- Gemengde matrices zijn niet opgenomen in de scope van beide methodes tijdens de validatie.

Met betrekking tot het voorstel van het Codex Comité voor vis en visserijproducten (CCFFP) naar de gebruiksvriendelijkheid van de algemene richtlijnen voor bemonstering (GL 50-2004) om deze te verbeteren, omdat deze wordt beschouwd als moeilijk te begrijpen en te gebruiken, heeft het Comité overeenstemming bereikt over het voorstel om een elektronische werkgroep samen te stellen. Deze zou een voorstel voorbereiden voor herziening en verbetering van de richtlijnen.

Tijdens de plenaire sessie kwamen verder nog verschillende conceptdocumenten ter sprake, te noemen:

- Procedure/richtlijnen equivalentie type 1 methoden: document wordt afgebroken.
- Aanbeveling biologische methoden voor gifstofdetectie: document wordt voortgezet
- Criteria voor het gebruik van een som van componenten: document wordt voortgezet
- Update CODEX-STAN 234-1999: document wordt voortgezet
- Onzekerheid van meetgegevens: document GL 54-2004 wordt geüpdate, zonder overlap te veroorzaken met document 59-2006

De volgende sessie zal plaatsvinden in Hongarije in 2017, exacte datum nog nader te bepalen.