



**Controlle Orgaan  
Kwaliteits Zaken**

Bereiders van zuigelingenvoeding en voeding  
voor medisch gebruik

UP 22-B0366-AMcirc

Leusden, 13 september 2022

**Betreft: Herziening controleprogramma's bijzondere voeding**

Bedrijven die zuigelingenvoeding en voeding voor medisch gebruik produceren voor export worden in het kader van de Wet Dieren (zuigelingenvoeding) en COKZ export productprogramma (voeding voor medisch gebruik<sup>1</sup>) gecontroleerd.

*Huidige programma's*

Het huidige zuigelingenvoedingprogramma betreft monsterneming en onderzoek

- 1x per maand hoofbestanddelen
- 1x per maand bepaalde vitamines en mineralen
- 1x per kwartaal uitgebreid vitamines, mineralen en spoorelementen
- 1x per maand microbiologie
- 1x per kwartaal enkele verontreinigingen

Voor voeding voor medisch gebruik wordt een overeenkomstig programma uitgevoerd als voor zuigelingenvoeding.

*Herziening naar een geïntegreerd programma*

Veel bedrijven produceren zowel zuigelingenvoeding als voeding voor medisch gebruik. De herziening betreft een geïntegreerd programma waarbij de monsterneming evenredig wordt verdeeld over zuigelingenvoeding en voeding voor medisch gebruik. Doelstelling is te toetsen in hoeverre een bedrijf in staat is voeding te produceren die voldoet aan de normen voor samenstelling, microbiologie en verontreinigingen.

Hoofdlijn van het geïntegreerde programma is:

- 1x per kwartaal samenstelling uitgebreid
- 1x per maand microbiologie
- 1x per kwartaal verontreinigingen

Opgemerkt wordt dat op totaal gezien de frequentie van het samenstellingsonderzoek vermindert, maar per monster wordt verdiept. Het onderzoek op verontreinigingen wordt herzien en eveneens verdiept met de geldende regelgeving voor verontreinigingen.

Voorts zullen periodiek inspecties worden uitgevoerd waarbij wordt gecontroleerd op herkomst grondstoffen, specifieke warmtebehandelingsvereisten, juist gebruik erkenningsnummer / -merk en de etikettering.

./2

<sup>1</sup> Peutervoeding (growing up milk powder) voor 1 – 3 jaar zal in het programma voor voeding voor medisch gebruik worden meegenomen

Bijgevoegd zijn

- Programma Wet Dieren zuigelingenvoeding (bijlage 1)
- Export productprogramma zuigelingenvoeding en voeding voor medisch gebruik (bijlage 2)
- Handelwijze bij afwijkingen voor zowel zuigelingenvoeding als voeding voor medisch gebruik (bijlage 3)

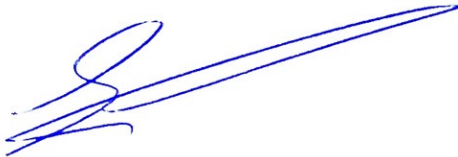
Afstemming over herziening van het controleprogramma heeft plaatsgevonden met de VNFKD. Ook zijn met VNFKD uitvoeringsdocumenten besproken over welke componenten (samenstelling, microbiologie, verontreinigingen) onderzocht zullen worden.

Implementatie van dit programma zal wat betreft de monsterneming en het onderzoek per 1 januari 2023 worden gestart. De inspectie zal opvolgend in de loop van 2023 starten.

Via [contracten@cokz.nl](mailto:contracten@cokz.nl) is de voeding voor medisch gebruik (en peutervoeding 1- 3 jaar) bij ons aangemeld. Binnenkort ontvangt u via [contracten@cokz.nl](mailto:contracten@cokz.nl) een email met een aangepaste inleeslijst, met het verzoek om de voeding voor medisch gebruik (en peutervoeding 1 – 3 jaar) die nu onder appendix 1.3.3. of appendix 1.4.4. zijn geregistreerd af te melden en deze producten opnieuw aan te melden onder de nieuwe categoriestructuur van de nieuwe appendix 1.5. In deze mail zal uitgebreid worden toegelicht wat we hierin van u verwachten. Productregistraties voor zuigelingenvoeding blijven ongewijzigd.

Hopend u voldoende te hebben geïnformeerd. Voor nadere toelichting kunt u contact opnemen met de heer Mentink van het COKZ.

Met vriendelijke groet,



ir. W.J.H. van der Sande,  
directeur Stichting COKZ

**Controleprogramma zuigelingenvoeding**

In bijgevoegd controleprogramma is de controle uitgewerkt voor zuigelingenvoeding in het kader van de Wet Dieren. Het betreft de controle van zuigelingenvoeding zoals bedoeld in Verordening (EU) Nr. 609/2013. Voor zover door het COKZ officiële controle van voeding voor medisch gebruik als bedoeld in Vo (EU) Nr. 609/2013 wordt uitgevoerd kan de aangegeven frequentie van controle evenredig over de geproduceerde bijzondere voeding worden verdeeld.

Aspect		Warenwet / Wet Dieren	Frequentie van controle per bedrijf
<b>1. Algemeen</b> Algemene activiteiten en toezicht-ontwikkeling			2 dagen per jaar
<b>2. Inspectie en controle</b>			
2.1 HP-beoordeling		Vo. 178/2002, 852/2004, 853/2004 Vo. 2016/127,	1x per jaar
2.2 Juist gebruik erkenningsmerk / -nummer (unieke code)		Vo. 853/2004 II.I; II.IX.V	1x per jaar
2.3 Etikettering		Vo. 1169/2011; Vo. 2016/127, Codex	1 verpakking per jaar
2.4 Gewichtscontrole		Vo. 1169/2011 art. 7; IX Vo. 178/2002 art. 8; 16	1x per jaar
<b>3. Monsterneming en onderzoek</b>			
3.1 Hoofdbestanddelen		Vo. 2016/127, Codex	1x per kwartaal
3.2 Macro- en microcomponenten		Vo. 2016/127, Codex	1x per kwartaal
3.3 Microbiologie		Vo 2073/2005	1x per maand
3.4 Verontreinigingen		Vo. 1881/2006, Vo. 2016/127,	
- Eindproduct			1x per kwartaal en voetnoot 3
- Boerderijmelk			Zie voetnoot 1
- Buitenlandse zuivelgrondstoffen			Zie voetnoot 2

Voetnoot 1: Voor Nederlandse boerderijmelk is er een sectorprogramma voor onderzoek op residuen en contaminanten. Hiermee zijn ook Nederlandse zuivelgrondstoffen bereid uit Nederlandse boerderijmelk afgedekt.

Voetnoot 2: In geval buitenlandse zuivelgrondstoffen worden verwerkt wordt door het COKZ monsterneming en onderzoek uitgevoerd om gelijkwaardige garanties te verkrijgen als in de grondstoffen (boerderijmelk) als bedoeld in voetnoot 1.

Voetnoot 3: Onderzoek op specifieke pesticiden waarvoor normen zijn gesteld in Vo 2016/127 worden eenmaal per jaar onderzocht.

Leusden, 22 april 2022  
Ref.: AM\zv\glappendix15WD

**Appendix 1.5 Zuigelingenvoeding en voeding voor medisch gebruik**

In geval controle van zuigelingenvoeding in het kader van Wet Dieren is uitgevoerd wordt de controle in voeding voor medisch gebruik evenredig verminderd.

Aspect		Warenwet	Frequentie van controle per bedrijf
<b>1. Algemeen</b> Algemene activiteiten en toezicht-ontwikkeling			2 dagen per jaar
<b>2. Inspectie en controle</b>			
2.1 HP-beoordeling		Vo. 178/2002, 852/2004, 853/2004 Vo. 2016/127, 2016/128	1x per jaar
2.2 Herkomst van melk / grondstoffen		NVWA exportcertificering specifieke dierziekte-eisen	1x per jaar
2.3 Pasteurisatiecriteria		NVWA exportverklaringen specifieke tijd en temperatuur anders dan Vo 853/2004 II.IX.II.II	1x per jaar
2.4 Juist gebruik erkenningsmerk / -nummer (unieke code)		Vo. 853/2004 II.I; II.IX.V	1x per jaar
2.5 Etikettering		Vo. 1169/2011; Vo. 2016/127, 2016/128; Codex	1 verpakking per jaar
2.6 Gewichtscontrole		Vo. 1169/2011 art. 7; IX Vo. 178/2002 art. 8; 16	1x per jaar
<b>3. Monsterneming en onderzoek</b>			
3.1 Hoofdbestanddelen		Vo. 2016/127, 2016/128; Codex	1x per kwartaal
3.2 Macro- en microcomponenten		Vo. 2016/127, 2016/128; Codex	1x per kwartaal
3.3 Microbiologie		Vo 2073/2005	1x per maand
3.4 Verontreinigingen		Vo. 1881/2006, Vo. 2016/127, 2016/128	
- Eindproduct			1x per kwartaal en voetnoot 1
- Boerderijmelk			Appendix 2.1 - 2.4 Nederlandse boerderijmelk (2.4 is nog in ontwikkeling)
- Buitenlandse zuivelgrondstoffen			Appendix 2 buitenlandse zuivelgrondstoffen

Voetnoot 1: Onderzoek op specifieke pesticiden waarvoor normen zijn gesteld in Vo 2016/127 worden eenmaal per jaar onderzocht.

Leusden, 12 september 2022

Ref.: AM\zv\gmappendix15

## Appendix 1.5 ZUIGELINGENVOEDING EN VOEDING VOOR MEDISCH GEBRUIK

Uitwerking van (ernstige) afwijkingen i.g.v. controle van zuigelingenvoeding en voeding voor medisch gebruik

Aspect	Norm	Afwijkingen / Ernstige afwijkingen
<b>2. Inspectie en controle</b>		
2.1 HP-beoordeling	Toezicht HP	
2.2 Herkomst van melk / grondstoffen	Juiste land van herkomst in aanvraag	Ernstige afwijking (1)
2.3 Pasteurisatiecriteria	Juiste pasteurisatie criteria in aanvraag	Ernstige afwijking (1)
2.4 Juist gebruik erkenningsmerk / -nummer (unieke code)	Juist erkenningsmerk / -nummer	Ernstige afwijking bij onjuist erkenningsmerk of -nummer. Voor overige afwijkingen afspraken ter verbetering.
2.5 Etikettering	Voldoen aan etiketteringsvoorschriften	Bij afwijking afspraken ter verbetering en hercontrole.
2.6 Gewichtscontrole	Juiste en eerlijke informatie over het gewicht Conform declaratie	Bij afwijking afspraken ter verbetering en hercontrole
<b>3. Monsterneming en onderzoek</b>		
3.1 Hoofdbestanddelen	Maximum en/of minimum norm	Ernstige afwijking bij een afwijking van de norm meer dan de meetonzekerheid (2)
	10 % 1 gram bij < 10 gram/100 gram 0,5 gram bij < 5 gram/100 gram	Afwijking Ernstige afwijking bij 1½ keer afwijking (2)
3.2 Macro- en microcomponenten		
Linolzuur, linoleenzuur, docosahexaeenzuur	Minimum norm	Ernstige afwijking bij een afwijking van de norm meer dan de meetonzekerheid (2)
	80 – 150 % van declaratie	Ernstige afwijking bij grotere afwijking van declaratie (2)
Mineralen en sporelementen	Maximum en/of minimum norm	Ernstige afwijking bij een afwijking van de norm meer dan de meetonzekerheid (2)
	80 – 200 % van declaratie (6)	Ernstige afwijking bij grotere afwijking van declaratie (2)
Vitaminen (ook taurine, choline)	Maximum en/of minimum norm	Ernstige afwijking bij een afwijking van de norm meer dan de meetonzekerheid (2)
	80 – 200 % van declaratie	Ernstige afwijking bij grotere afwijking van declaratie (2)
3.3 Microbiologie	Voedselveiligheidsnormen	Ernstige afwijking (3)
	Proceshygiene criteria	Afwijking (4)
3.4 Verontreinigingen	Normen residuen en contaminanten	Ernstige afwijking bij afwijking van de norm meer dan de meetonzekerheid (5)

- (1) Onjuiste land van herkomst; onjuiste pasteurisatiecriteria in aanvraag exportcertificaat: intensiveren van controle naar 1x per maand. Bij herhaling afwijking geen exportcertificaten.
- (2) Bij ernstige afwijking hoofdbestanddelen, mineralen en sporelementen, vitamines geen exportcertificaten. In geval bij herhaling ernstige afwijking intensiveren onderzoek naar 1x per maand. Bij (ernstige) afwijking oorzaakanalyse en corrigerende maatregelen en aanvullende onderzoeksresultaten door het bedrijf.
- (3) Bij voedselveiligheidsafwijkingen microbiologie geen exportcertificaten en verdere opvolging met HP toezicht.
- (4) Bij afwijking proceshygiëncriteria oorzaakanalyse, corrigerende maatregelen en aanvullend onderzoek door het bedrijf. Bij herhaling

afwijking proceshygiëncriteria opvolging met HP inspectie.

- (5) Bij normafwijkingen verontreiniging (meer dan meetonzekerheid) geen exportcertificaten en verdere opvolging met HP toezicht en intensiveren van frequentie van onderzoek
- (6) Geëvalueerd zal worden in hoeverre de bovengrens van 200 % noodzakelijk is en kan worden verlaagd naar 150 %.

Leusden, 31 januari 2022

Ref.: AM\zv\glappendix15afwijkingen