



## Verslag van de vergadering van CWG Nieuwe Voedingsmiddelen

---

**Datum:** 20 en 21 oktober 2022  
**Commissie:** DG Sante  
**Nederlandse Delegatie:** Judith Hulst (VWS), Marja Rutgers (CBG),  
Clemens van Rossum (CBG), Wenny Buitenhuis (CBG)

**Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie**

*Regulier Overleg Warenwet*

### Samenvatting

De Commissie gaf een overzicht van de stand van zaken bij de verschillende aanvragen voor nieuwe voedingsmiddelen sinds begin 2018. De werkgroep besprak het conceptbesluit over de uitbreiding van gebruik van biomassa van de gist *Yarrowia lipolytica* en een conceptbesluit voor ijzer-melkproteïnaat. Verder is in de werkgroep gesproken over een uitbreiding van gebruik van *Schizochytrium sp.* (FCC-3204) olie, een uitbreiding van gebruik van een infusie van koffiebladeren, een wijziging van de specificatie van eiwitextract uit varkensnieren, een wijziging van de gebruiksvoorwaarden van lacto-*N*-neotetraose, het galacto-oligosachariden werkdocument, de novel food status van hennepbladeren, consumptie via zakjes (*pouches*), en toevoeging van novel foods in zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding. Tevens werd een besluit tot beëindiging van de procedure voor beta-hydroxybutyraatzouten voorgelegd en werden er nog drie onderwerpen besproken onder het agendapunt *any other business*.

### Bezoekadres

Parnassusplein 5  
2511VX Den Haag

T: 070 340 7911  
[www.rijksoverheid.nl](http://www.rijksoverheid.nl)

### Dossierhouder

Judith Hulst  
[j.hulst@minvws.nl](mailto:j.hulst@minvws.nl)

### Ons kenmerk

Verslag CWG Nieuwe  
voedingsmiddelen d.d. 20 en  
21 oktober 2022

**Secretariaat ROW**  
dienstpostbusROW-  
EU@minvws.nl

[www.row-minvws.nl](http://www.row-minvws.nl)

### Agenda

#### Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie bespreekt de verdeling van de agendapunten over de twee dagen, en noemt dat agendapunt 13 over zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding is toegevoegd naar aanleiding van de bespreking over osteopontine uit rundermelk in de SCoPAFF vergadering op 19 oktober.

#### Agendapunt 2. Autorisatie-aanvragen en kennisgevingen (notificaties)

De Commissie bespreekt een overzicht van de openstaande dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Er zijn 303 autorisatie-aanvragen (Art 10) en 43 kennisgevingen (traditionele voedingsmiddelen) in behandeling. De autorisatie-aanvragen staan in het overzicht in tabel 1 achteraan dit verslag. Van de lopende kennisgevingen zijn er 8 aanvragen uit 2018, 12 aanvragen uit 2019, 6 aanvragen uit 2020, 8 aanvragen uit 2021, en 9 aanvragen uit 2022. De Commissie vraagt aan de lidstaten of zij het overzicht nuttig vinden. De lidstaten geven aan dat zij de informatie gebruiken, maar dat een onderverdeling per jaar niet nodig is.

#### Agendapunt 3. Uitbreiding van gebruik van *Schizochytrium sp.* (FCC-3204) olie (NF 2022/7390)

Deze aanvraag is in de vorige vergadering aan de orde geweest. De Commissie informeert de lidstaten dat zij na aanleiding van de bespreking hebben besloten om EFSA om een veiligheidsbeoordeling te vragen, van deze uitbreiding van gebruik in 'eiwitproducten'. Verschillende lidstaten hadden namelijk twijfels over de blootstellingsgegevens die de aanvrager had ingediend. In de werkgroep wordt gediscussieerd of deze mogelijke uitbreiding van gebruik alleen zou moeten gelden voor de specifieke algenstam FCC-3204 of het gehele *Schizochytrium* genus. Het gaat immers niet om specifieke toepassing in zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding. De Commissie gaat zich beraden over deze kwestie.

#### **Agendapunt 4. Uitbreiding van gebruik van de infusie van de koffiebladeren van *Coffea arabica* L. en/of *Coffea canephora* Pierre ex A. Froehner (NF 2022/7550)**

Deze aanvraag is in de vorige vergadering aan de orde geweest. De Commissie vermeldt dat het hier gaat om een uitbreiding als ingrediënt in verschillende soorten dranken. Tevens zou het de eerste uitbreiding van gebruik zijn voor een traditioneel voedingsmiddel. Aangezien het niet-traditioneel gebruik betreft, bespreekt men in de werkgroep of deze uitbreiding van gebruik onder de huidige toelating aan de Unielijst toegevoegd kan worden of dat een aparte (niet traditionele) toelating nodig zou zijn. De Commissie gaat zich beraden over de juridische aspecten voor het vervolg van deze aanvraag.

#### **Agendapunt 5. Uitbreiding van gebruik van biomassa van de gist *Yarrowia lipolytica* (NF 2020/1950)**

Deze aanvraag voor uitbreiding van gebruik van biomassa van de gist *Yarrowia lipolytica* in de categorie 'de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing' is in de vorige vergadering ook aan de orde geweest. De Commissie legt het concept voor een toelatingsbesluit voor. Een lidstaat merkt op dat in de bijlage van het voorstel de nieuwe categorie is uitgedrukt in 'gram per dag', maar dat in 'gram per maaltijd' gebruikelijker is. Verder wordt in de werkgroep gesproken over de cumulatieve inname met de al toegelaten voedingssupplementen. Een EFSA vertegenwoordiger legt uit dat gelijktijdige inname niet door hen is beoordeeld, omdat de aanvrager aangaf dat de producten voor gewichtsbeheersing en de al toegelaten voedingssupplementen niet op dezelfde dag geconsumeerd moeten worden. De Commissie stelt daarom een verplichte waarschuwing op het etiket voor, en zal na de vergadering een bijgewerkte versie van het voorstel aan de lidstaten voorleggen voor commentaar.

#### **Agendapunt 6. IJzer-melkproteïnaat (NF 2020/1866)**

De Commissie introduceert een eerste versie van een concept toelatingsbesluit voor ijzer-melkproteïnaat, op basis van een positief EFSA advies van 4 augustus 2022. De aanvraag betreft een preparaat dat bestaat uit een complex van ijzer, caseïne, en fosfaat en is bedoeld als bron van ijzer in allerhande levensmiddelen, voedingssupplementen, de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing, en in voeding voor medisch gebruik. In de werkgroep wordt gesproken over de term proteïnaat in de naam van het nieuwe voedingsmiddel, de gepubliceerde studies waarvoor gegevensbescherming is aangevraagd, de allergeniciteit voor wat betreft melk, en de specificatie. Verder geeft een EFSA vertegenwoordiger uitleg over het complex dat bestaat uit *soft nano-sized structures*, naar aanleiding van een vraag van een lidstaat hierover. De Commissie zal het concept toelatingsbesluit aanpassen en deze nieuwe versie voorleggen bij de volgende werkgroep vergadering.

#### **Agendapunt 7. Wijziging van de specificatie van eiwitextract uit varkensnieren (NF 2021/0722)**

De Commissie noemt dat een dossier is ingediend voor eiwitextract uit varkensnieren dat op een andere manier geproduceerd wordt dan het al toegelaten product. Volgens de Commissie zou voor deze aanvraag geen beoordeling van EFSA nodig zijn. In de werkgroep wordt gesproken of het product van de aanvraag voldoende vergelijkbaar is met het toegelaten product. Ook vraagt men zich af waarom de enzymactiviteit op een andere manier wordt uitgedrukt. De Commissie gaat zich beraden over het vervolg van deze aanvraag.

#### **Agendapunt 8. Wijziging van de gebruiksvoorwaarden van lacto-*N*-neotetraose (NF 2022/9835)**

De Commissie licht toe dat deze aanvraag betrekking heeft op de bestaande toelating voor het oligosacharide Lacto-*N*-neotetraose (LNnT), Die toelating omvat onder meer de toepassing van LNnT in volledige zuigelingenvoeding, opvolgzuigelingenvoeding, en op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters. Voor die toepassingen is het maximumgehalte aan LNnT vastgelegd, in combinatie met een maximumgehalte voor een eventuele gelijktijdige toevoeging van het oligosacharide 2'-fucosyllactose (2'-FL). Nu wil een aanvrager dat die verwijzing naar 2'-FL wordt verwijderd. De Commissie betwijfelt echter de noodzaak om deze formulering in de Unielijst aan te passen. De werkgroep bespreekt in breder verband dat het aantal toelatingen voor verschillende preparaten van dit type oligosachariden gestaag toeneemt, al dan niet gekoppeld aan gegevensbescherming. Hierdoor ontstaan ook nieuwe vragen over eventuele gelijktijdige toepassing van meerdere preparaten. De Commissie gaat zich beraden over de juridische aspecten hiervan voor het vervolg van deze aanvraag.

### **Agendapunt 9. Besluit tot beëindiging van de procedure voor beta-hydroxybutyraatzouten (NF 2018/0291)**

De Commissie licht toe dat dit een oude aanvraag betreft, waarover kort geleden een negatief EFSA advies is gepubliceerd. Men heeft daarom een besluit tot afwijzing opgesteld.

### **Agendapunt 10. Galacto-oligosachariden werkdocument**

De Commissie noemt dat dit onderwerp eerder in de werkgroep is besproken in mei en in juli van dit jaar. Eén preparaat van galacto-oligosachariden (GOS) was in 1996 onderwerp van een ontheffing i.h.k.v. de Warenwetregeling voor Nieuwe Voedingsmiddelen in Nederland. Om recht te doen aan het feit dat het desbetreffende preparaat geen nieuw voedingsmiddel is, is inmiddels een wijziging van de vermelding voor GOS in de Unielijst besproken in SCoPAFF. De Commissie heeft daarnaast een intern werkdocument opgesteld over GOS-preparaten. Commentaren van de lidstaten zijn verwerkt in een recente versie hiervan. Op basis van deze gegevens zal de Commissie een tekstvoorstel voor aanpassing van de *Novel Food Catalogue* aan de lidstaten sturen.

### **Agendapunt 11. Novel food status van hennepbladeren**

De Commissie noemt dat dit onderwerp al in de werkgroep is besproken in juli van dit jaar. Een koepelorganisatie was van mening dat het gebruik van hennepbladeren om een infusie te maken als *not novel* zou moeten worden gezien, maar de standpunten in de werkgroep hierover liepen uiteen. De vraagsteller heeft inmiddels aangegeven dat het naast infusies ook over producten van mechanische persing van de bladeren zou gaan. In de werkgroep bestaan twijfels over een eventuele geschiedenis van consumptie vóór 15 mei 1997 in de EU. Ook wezen verschillende lidstaten op conflicten met nationale narcoticawetgeving. De Commissie zoekt naar een mogelijkheid om de situatie te verduidelijken in de *novel food catalogue*, waarvoor de Commissie een tekstvoorstel aan de lidstaten zal sturen.

### **Agendapunt 12. Producten in zakjes**

De Commissie brengt in herinnering dat de discussie in de werkgroep over deze productvorm (*pouches* in het Engels) begon met een RASFF-melding over zakjes met nicotine. Er zijn ook twee aanvragen ingediend voor CBD in een dergelijke vorm. De Commissie is van mening dat zulke zakjes geen levensmiddel zijn volgens de definitie uit Verordening 178/2002, en wil de genoemde aanvragen daarom beëindigen. In de discussie over zakjes met nicotine verschilden de standpunten van lidstaten. Eén van de lidstaten vroeg later naar een gezamenlijke aanpak, omdat er steeds meer producten in deze vorm lijken te worden gepresenteerd. De werkgroep bespreekt of een standpunt over zulke producten afhankelijk zou moeten zijn van de toegepaste inhoudsstoffen, en de vraag of je die uiteindelijk ook inslikt. Verder vraagt men zich af hoe de positie van zulke producten zich verhoudt tot die van kauwgom, een productvorm die specifiek wordt genoemd in de definitie van levensmiddelen. De Commissie zal dit onderwerp intern verder bespreken, en overweegt ook om de standpunten van lidstaten te verzamelen, niet alleen over zakjes met nicotine, maar ook over die met een andere inhoud.

### **Agendapunt 13. Novel foods in zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding**

De Commissie heeft dit onderwerp geagendeerd naar aanleiding van een discussie over de toelating van Osteopontine uit rundermelk in de SCoPAFF vergadering van 19 oktober. Men heeft ook vertegenwoordigers van unit A1 van DG SANTE uitgenodigd voor deze bespreking. De Commissie benadrukt dat nieuwe voedingsmiddelen om te worden toegelaten veilig moeten zijn, nutritioneel niet nadelig, en niet misleidend. De geschiktheid voor gebruik in zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding is bij die toelating echter geen criterium. Dat aspect is namelijk apart benoemd in Verordening 609/2013 en gedelegeerde Verordening 2016/127, en de uitvoering ervan is een zaak van de exploitanten van levensmiddelenbedrijven en de nationale bevoegde autoriteiten.

### **Agendapunt 14. Any other business**

- *Novel food catalogue*

De Commissie meldt dat een plantenlijst uit één van de lidstaten nu geheel is verwerkt in de *Novel Food Catalogue*. Een recent rapport van het JRC over algen in de voeding zou men op een vergelijkbare manier willen verwerken, maar uit reacties van de lidstaten blijkt dat de huidige versie daar niet geschikt voor is. De Commissie betreurt dat JRC niet meer aan dit onderwerp verder werkt. Maar suggesties van de lidstaten zijn welkom bij de Commissie. Verder heeft de Commissie na de notificatie van een herziening van het Belgische Plantenbesluit klachten van bedrijfsleven ontvangen. Er is daarom een ontmoeting met koepelorganisaties gepland om dit te bespreken. Een lidstaat meldt verder

dat nog wordt gezocht naar gegevens die relevant zijn voor het bepalen van de novel food status van microbiële culturen uit een nationale lijst.

- Op melk gebaseerde producten  
De Commissie komt terug op de discussie die in de laatste SCoPAFF is gevoerd over categorie "op melk gebaseerde producten voor jonge kinderen". Bij nieuwe aanvragen zal de Commissie deze categorie niet meer toelaten; er zal dan een andere omschrijving moeten worden gekozen. Een eenduidige omschrijving is ook belangrijk voor beoordelingen door EFSA.
- Gegevensbescherming  
De Commissie noemt dat bepaalde bedrijven in de Unielijst willen laten vastleggen dat ze contracten hebben gesloten met een autorisatiehouder, die gegevensbescherming toegekend heeft gekregen. Dat is aan de orde voor toelatingen voor insecten, waarbij volgens de sector problemen zouden bestaan bij contacten met lidstaten. De Commissie kan het verzoek van deze bedrijven niet honoreren, maar vraagt de lidstaten wel om het te melden als men problemen ondervindt met dergelijke contracten.

De volgende online vergadering van de werkgroep is gepland op 12 en 13 december.

**Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 20 oktober 2022**

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
<b>2018</b>	9	5	17	31
<b>2019</b>	22	1	24	47
<b>2020</b>	38	5	31	74
<b>2021*</b>				
<b>Voor 27 maart</b>	9	14	20	43
<b>Na 27 maart</b>	16	17	5	38
<b>2022</b>	52	18	-	70
<b>Totaal</b>	146	60	97	303

\*Per 27 maart 2021 is er een nieuw e-submission systeem, dit in verband met de wijzigingen na het aannemen van de verordening (EU) 2019/1381 betreffende de transparantie en duurzaamheid van de EU-ricisobeoordeling in de voedselketen.

**Den Haag, november 2022**