



## Verslag van de vergadering van CWG Nieuwe voedingsmiddelen (CAFAB)

**Datum:** 17 mei 2024  
**Commissie:** DG Santé  
**Nederlandse Delegatie:** Judith Hulst (VWS)  
Clemens van Rossum (CBG)  
Wenny Buitenhuis (CBG)  
Githa Schilperoot (CBG)

**Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie**

*Regulier Overleg Warenwet*

**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. 17  
mei 2024

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

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

### Samenvatting

De Commissie gaf een overzicht van de stand van zaken bij de verschillende aanvragen voor nieuwe voedingsmiddelen sinds begin 2018.

De werkgroep besprak een aantal conceptbesluiten. Dit betreft aanvragen voor gedroogde zaden (en meel daarvan) van *Vigna subterranea (L.) Verdc.*, gehydrolyseerd eiwit uit bierborstel bestaande uit gerst (*Hordeum vulgare*) en rijst (*Oryza sativa*), *Schizochytrium sp.* olie rijk aan DHA en EPA, vitamine D<sub>2</sub> bevattend champignonpoeder, ashitaba sap, isomalto-oligosacharide, UV-behandeld poeder van meelwormen, eiwitextract uit varkensnieren en magnesium L-threonaat. Onder het agendapunt *any other business* zijn vier onderwerpen besproken.

### Agenda

#### Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie licht de agendapunten toe en meldt dat agendapunt 8 niet zal worden besproken in de vergadering. Daarnaast benoemt de Commissie dat een aantal punten ter voorbereiding op besluitvorming in de eerstvolgende SCoPAFF worden besproken.

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

De Commissie bespreekt een overzicht van de dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Op 17 mei 2024 zijn er 243 autorisatie-aanvragen (Art 10) en 39 kennisgevingen (traditionele voedingsmiddelen) in behandeling. De autorisatie-aanvragen staan in het overzicht in tabel 1 achteraan dit verslag. Van de lopende kennisgevingen zijn er 2 aanvragen uit 2018, 8 uit 2019, 4 uit 2020, 6 uit 2021, 8 uit 2022, 8 uit 2023 en 3 uit 2024.

#### Agendapunt 3. Gedroogde zaden (en meel daarvan) van *Vigna subterranea (L.) Verdc.* als traditioneel voedingsmiddel (NF 2019/1253)

Deze aanvraag is twee keer eerder besproken in de werkgroepvergadering. De Commissie licht toe dat in de bijlage van het conceptbesluit de aanduiding van het nieuwe product in het etiketteringsvoorstel is aangepast. In de werkgroep worden slechts enkele tekstuele wijzigingen voorgesteld. De Commissie zal de wijzigingen verwerken in een nieuwe versie van het conceptbesluit, die nog aan de lidstaten zal worden voorgelegd.

#### Agendapunt 4. Wijziging van de etiketteringsvoorschriften voor gedeeltelijk gehydrolyseerd eiwit uit bierborstel bestaande uit gerst (*Hordeum vulgare*) en rijst (*Oryza sativa*) (NF 2024/23090)

Het betreft hier een product dat in december 2023 is toegelaten als nieuw voedingsmiddel. De huidige aanvraag gaat over een gewenste vereenvoudiging van de verplichte vermelding op het etiket, en werd eerder besproken in de vorige vergadering van de werkgroep. De Commissie licht een nieuwe versie van het conceptbesluit toe, waarin gedeeltelijk tegemoet wordt gekomen aan de wensen van de

aanvrager. De werkgroep ondersteunt de voorgestelde aanpak. De Commissie zal na de vergadering nog een nieuwe versie van het document voorleggen aan de lidstaten voor eventueel aanvullend commentaar. Naar verwachting kan het voorstel in juni in SCoPAFF worden besproken.

**Agendapunt 5. Wijziging in de specificatie van *Schizochytrium sp.* olie rijk aan DHA en EPA (NF 2023/21119)**

Deze aanvraag betreft een wijziging van een bestaande toelating en is ook besproken in de vorige vergadering. De aanvrager wil een olie maken met een gewijzigde samenstelling, door een aanpassing van het productieproces. De bestaande specificatie voor het toegelaten product zou daarvoor moeten worden aangepast door een lager minimumgehalte voor DHA op te nemen. De overige onderdelen van de specificatie kunnen ongewijzigd blijven. De Commissie stelt dat een aanvullend advies van EFSA over de veiligheid in dit geval niet nodig is, en bespreekt een nieuwe conceptversie voor een toelatingsbesluit. De Commissie zal na de vergadering nog een nieuwe versie van het document voorleggen aan de lidstaten voor eventueel aanvullend commentaar. Naar verwachting kan het voorstel in juni in SCoPAFF worden besproken.

**Agendapunt 6. Wijziging van de specificaties voor vitamine D2 bevattend champignonpoeder (NF 2024/21630)**

In de Unielijst van toegelaten nieuwe voedingsmiddelen zijn nu drie verschillende toelatingen opgenomen voor "Vitamine D<sub>2</sub>-bevattend champignonpoeder". De Commissie licht toe dat de huidige aanvraag gaat over een voorgestelde wijziging van de productspecificatie voor één van die bestaande toelatingen. De aanvrager wil het toegestane minimumgehalte voor Vit D<sub>2</sub> verlagen omdat in deze specifieke toelating eerder een nauwe range voor het gehalte aan vitamine D<sub>2</sub> was vastgelegd. Daarnaast wil men de huidige parameters "koolhydraten" en "voedingsvezel totaal" in de specificatie vervangen door één grenswaarde voor alle koolhydraten samen. De Commissie gaat er vanuit dat in dit geval geen advies van EFSA nodig zal zijn en heeft een conceptbesluit voor toelating opgesteld. De werkgroep ziet op zichzelf geen bijzondere problemen bij de beoogde wijziging van de productspecificatie, maar vraagt nog de gelegenheid om details van het achterliggende productieproces te bestuderen. De Commissie zal na de vergadering nog een nieuwe versie van het document voorleggen aan de lidstaten voor eventueel aanvullend commentaar. Het onderwerp komt terug bij volgende werkgroepvergadering.

**Agendapunt 7. Ashitaba sap (NF 2019/1247)**

De Commissie presenteert een nieuwe conceptversie voor een toelatingsbesluit. Na een eerste bespreking in de vorige vergadering van de werkgroep heeft de Commissie suggesties van de lidstaten en commentaar van de juridische dienst verwerkt. Wijzigingen in het document betreffen onder meer de beschrijving in de bijlage. Daarin wordt uitgelegd dat het eindproduct naast het sap dat door persing uit stengels van de plant *Angelica keiskei* wordt verkregen, ook cyclodextrines bevat. In de werkgroep wordt gesproken over vermeende farmacologische effecten van producten uit deze plant. De Commissie zal net als bij eerdere vergelijkbare situaties een overweging opnemen in het conceptbesluit over het grensvlak met de wetgeving voor geneesmiddelen. Naar verwachting kan het voorstel in juni in SCoPAFF worden besproken.

**Agendapunt 8. Isomalto-oligosacharide (NF 2021/2469)**

De Commissie meldt dat deze aanvraag niet zal worden besproken in de vergadering.

**Agendapunt 9. UV-behandeld poeder van meelwormen (*Tenebrio molitor* larven) (NF 2019/1142)**

De Commissie bespreekt een nieuwe versie van een concept toelatingsbesluit. Dit dossier is meerdere keren besproken in de werkgroep. Er vindt een discussie plaats over de noodzaak voor het uitvoeren van een onderzoek naar de biologische beschikbaarheid van vitamine D in het product. De Commissie nodigt de lidstaten uit om na de vergadering schriftelijke commentaren in te dienen.

**Agendapunt 10. Wijziging van de specificaties en de gebruiksvoorwaarden voor eiwitextract uit varkensnieren (NF 2023/16311)**

Deze aanvraag is voor het laatst in de werkgroepvergadering van januari 2024 besproken. Het gaat om het gebruik van een andere toedieningsvorm dan de vormen die al zijn toegelaten. De Commissie licht bij het concepttoelatingsbesluit toe dat het in detail beschrijven van de toedieningsvormen niet nodig is. Verder wordt vermeld dat in een overweging is opgenomen dat de toepassingen als voedingssupplement en als voeding voor medisch gebruik elkaar wederzijds uitsluiten, volgens een arrest van het Hof van Justitie van de Europese Unie van 2 maart 2023

(Case C-760/21). De Commissie geeft de lidstaten nog gelegenheid om schriftelijk te reageren op het tekstvoorstel, waarna een definitief voorstel geagendeerd zal worden voor de SCoPAFF in juni.

### Agendapunt 11. Magnesium L-threonaat (NF 2021/2453)

De Commissie introduceert een eerste versie van een concept toelatingsbesluit op basis van een positief EFSA advies, dat is gepubliceerd op 13 maart 2024. Deze aanvraag betreft een nieuw bijna puur preparaat van magnesium L-threonaat, dat wordt geproduceerd door middel van chemische synthese. Het product is bedoeld voor gebruik in voedingssupplementen voor volwassenen, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven. In de werkgroep wordt gesproken over het etiketteringsvoorschrift voor het uitsluiten van gebruik door bepaalde groepen, en over het toevoegen van een maximumgehalte voor magnesium. De Commissie zal op de aanvraag terugkomen in de volgende vergadering van de werkgroep.

### Agendapunt 12. Any other business

Onderwerpen ingebracht door de Commissie:

- Gedelegeerde handeling betreffende de herziening van de definitie van "technisch vervaardigd nanomateriaal". De Commissie informeert de werkgroep dat het Europees Parlement bezwaar heeft gemaakt tegen de gedelegeerde verordening van de Commissie over het aanpassen van de definitie van "technisch vervaardigd nanomateriaal" in Verordening 2015/2283, waardoor die wijziging niet in werking kan treden<sup>1</sup>.
- Dranken op basis van melk en soortgelijke producten bestemd voor peuters. Deze categorie producten heeft bij de toelating van verschillende nieuwe voedingsmiddelen al tot discussie geleid. De Commissie meldt dat hieraan in het kader van de herziening van de richtlijnen voor additieven ook aandacht wordt besteed. Een mogelijke verandering van deze categorie zou ook kunnen worden doorgevoerd in de Unielijst voor nieuwe voedingsmiddelen.
- Correctie van de Unielijst. De Commissie meldt dat men informatie verzamelt om noodzakelijke wijzigingen van de Unielijst zoveel mogelijk in één keer door te kunnen voeren. Naast wijzigingen in verband met de productgroep die hierboven is besproken, betreft dat onder meer het splitsen van de huidige toelating voor verschillende preparaten van de stof 2'-fucosyllactose, en het juiste gebruik van de begrippen jams, marmelades en vruchtensappen. Daarnaast zullen spelfouten en andere kleine vergissingen worden gecorrigeerd. Input van de lidstaten is daarbij welkom.
- Eetbare vogelnestjes. De Commissie vraagt of lidstaten beschikken over concrete informatie ten aanzien van een mogelijke geschiedenis van consumptie van eetbare vogelnestjes binnen de EU.

De volgende vergadering van de werkgroep is gepland op 2 juli 2024.

**Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 17 mei**

|               | Commissie | EFSA              |                 | Totaal     |
|---------------|-----------|-------------------|-----------------|------------|
|               |           | Suitability check | Risk assessment |            |
| 2018          | 0         | 4                 | 12              | 16         |
| 2019          | 8         | 1                 | 17              | 26         |
| 2020          | 23        | 3                 | 24              | 50         |
| 2021*         |           |                   |                 |            |
| Voor 27 maart | 3         | 11                | 11              | 25         |
| Na 27 maart   | 4         | 5                 | 11              | 20         |
| 2022          | 27        | 6                 | 9               | 42         |
| 2023          | 11        | 15                | 18              | 44         |
| 2024          | 11        | 9                 | 0               | 20         |
| <b>Totaal</b> | <b>87</b> | <b>54</b>         | <b>102</b>      | <b>243</b> |

\*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.

<sup>1</sup> Meer details zijn te vinden op [https://www.europarl.europa.eu/doceo/document/TA-9-2024-0316\\_NL.pdf](https://www.europarl.europa.eu/doceo/document/TA-9-2024-0316_NL.pdf)

**Den Haag, juni 2024**