



Verslag van de (online) vergadering van het Permanent Comité voor Planten, Dieren, Voedsel en Diervoeders, sectie Novel Food en Toxicologische Veiligheid van 28 september 2021.

Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

T 070 340 7911
F 070 340 5554
www.rijksoverheid.nl

Dossierhouder
Nikki Emmerik
ne.emmerik@minvws.nl

Datum : 17 december 2021
Commissie : DG-Santé
Ned. Delegatie : Nikki Emmerik (VWS)
Kees Planken (VWS)

Section A. Information and/or discussion

Ons kenmerk
Verslag PCVD Toxicologische
Veiligheid d.d. 28 september
2021

A.01 Feedback on the recent work of the PAFF Working Group on Food Contact Materials (FCM).

De C IE informeert de LS over de laatste stand van zaken zoals besproken tijdens de laatste werkgroepen. Zie daarvoor de respectievelijke verslagen.

Secretariaat ROW
[_dienstpostbusROW-
EU@minvws.nl](mailto:_dienstpostbusROW-EU@minvws.nl)

www.row-minvws.nl

A.02 Approval of the 2021 Member States' plans for the monitoring of residues in accordance with Directive 96/23/EC.

De Cie deelt dat de monitoringsplannen voor residuen van LS voor dieren en dierlijke producten zijn geëvalueerd bepaald in Richtlijn 96/23/EG. Deze evaluatie omvat ook de herziening van de plannen door de referentielaboratoria van de Europese Unie. De Cie heeft laten weten dat de plannen zullen worden goedgekeurd als er geen verdere opmerkingen zijn binnen 10 dagen van de lidstaten ontvangen, zoals bepaald in artikel 8 van de richtlijn 96/23/EG.

A.03 Update on topics under discussion in relation with contaminants in food.

De CIE informeert de LS over de laatste stand van zaken zoals besproken tijdens de laatste werkgroepen. Zie daarvoor de respectievelijke verslagen.

Section B. Draft(s) presented for an opinion

B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the placing on the market of calcium fructoborate as a novel food under Regulation (EU) 2015/2283 of the European Parliament and of the Council, and amending Commission Implementing Regulation (EU) 2017/2470.

Deze toelating betreft calcium fructoboraat, een organische verbinding met boron. Het chemisch gesynthetiseerd product 'Ca-fructoboraat-ester tetrahydraat complex' komt in poedervorm op de markt en zal uitsluitend worden gebruikt in voedingssupplementen voor volwassenen met uitzondering van vrouwen die zwanger zijn of borstvoeding geven.

Op 5 juli 2021 publiceerde EFSA een positief oordeel over dit product. Alleen de verschillende onderdelen van het complex kunnen worden gekwantificeerd. De specificatie in de Annex bevat daarom alleen criteria voor het gehalte calcium, boron, fructose, water en as (deze laatste parameter is op verzoek van NL toegevoegd).

Stemming: Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, één LS heeft tegen gestemd.

B.02 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the placing on the market of vitamin D2 mushroom powder as a novel food under Regulation (EU) 2015/2283 of the European Parliament and of the Council, and amending Commission Implementing Regulation (EU) 2017/2470.*

Deze toelating betreft UV-behandeld champignonpoeder. Dit champignonpoeder bevat een verhoogd gehalte vitamine D2 doordat gemalen gedroogde champignons behandeld werden met UV-licht. Het nieuwe product zal worden toegepast in een grote verscheidenheid aan producten waaronder bijzondere levensmiddelen en voedingssupplementen. In april 2021 is deze aanvraag positief beoordeeld door EFSA (het kan het veilig worden gebruikt door de algemene bevolking). Het hierop gebaseerde voorstel voor toelating is besproken in de CAFAB-vergaderingen van 20-21 mei, 5-6 juli en 15-16 september.

Stemming: Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, NL heeft tegen gestemd.

B.03 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation authorising the placing on the market of dried fruits of *Synsepalum dulcificum* as a novel food under Regulation (EU) 2015/2283 of the European Parliament and of the Council, and amending Commission Implementing Regulation (EU) 2017/2470.*

Deze toelating betreft gedroogde bessen van *Synsepalum dulcificum* (ook wel de 'wonderbes' genoemd vanwege het effect op de smaak). De toepassing betreft het gebruik in voedingssupplementen voor volwassenen met uitzondering van vrouwen die zwanger zijn of borstvoeding geven. In juni 2021 is de aanvraag positief beoordeeld door EFSA. Het hierop gebaseerde voorstel voor toelating is besproken in de CAFAB-vergaderingen van 5-6 juli en 15-16 september. In reactie op commentaar van o.a. NL heeft de Commissie verschillende details in de specificatie (Annex) aangepast.

Stemming: Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, één LS heeft zich onthouden van de stemming.

B.04 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the placing on the market of frozen and dried formulations from *Locusta migratoria* as a novel food under Regulation (EU) 2015/2283 of the*

European Parliament and of the Council, and amending Commission Implementing Regulation (EU) 2017/2470.

Deze toelating betreft bevroren en gedroogde preparaten van de "treksprinkhaan" bedoeld voor menselijke consumptie en is opgesteld op basis van een positief EFSA-advies van 25 mei 2021. Het voorstel is besproken in de CAFAB-vergaderingen van 5-6 juli en 15-16 september 2021. Daarbij ging het over de mogelijkheid van het optreden van allergische reacties na consumptie van deze treksprinkhanen, namelijk door kruisreactiviteit met schaaldieren, huisstofmijten of weekdieren, door het ontstaan van een nieuwe allergie tegen treksprinkhanen zelf, of door overdracht van allergenen uit het substraat dat door de meelwormen wordt gegeten. In het voorstel besproken in de laatste CAFAB (versie 17-9) is alleen etikettering t.a.v. mogelijke kruisreactiviteit met schaaldieren en huisstofmijten opgenomen in het voorstel voor allergie tegen treksprinkhanen zelf en voor kruisreactiviteit met weekdieren is nog onvoldoende bewijs. In reactie op commentaar van LS heeft de Commissie verschillende onderdelen van het voorstel zelf en ook van de Annex aanzienlijk aangepast. Zo is tegemoet gekomen aan het feit dat LS de indeling in verschillende type preparaten niet duidelijk vonden (namelijk bevroren, gedroogd, en het poeder van de gedroogde treksprinkhanen, die verschillen qua aanwezigheid van de poten en vleugels tijdens de bereiding). Ook is de etikettering over kruisreactiviteit met weekdieren weer opgenomen in het voorstel.

Stemming: Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, één LS heeft tegen gestemd en NL heeft zich onthouden van de stemming.

B.05 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the placing on the market of 3- fucosyllactose (3-FL) as a novel food under Regulation (EU) 2015/2283 of the European Parliament and of the Council and amending Commission Implementing Regulation (EU) 2017/2470.

3-FL is een oligosacharide dat van nature in moedermelk voorkomt, net als enkele andere oligosachariden die eerder als nieuw voedingsmiddel werden toegelaten. De stof wordt geproduceerd via fermentatie door een genetische gemodificeerde stam van de bacterie *E. coli* K12. Het nieuwe product is bedoeld voor een breed scala aan toepassingen, inclusief gebruik in (opvolg-)zuigelingenvoeding en in voedingssupplementen.

In mei 2021 is de aanvraag positief beoordeeld door EFSA. Er was weinig discussie over dit specifieke oligosacharide. Enkele suggesties door o.a. NL voor aanpassing van details in het conceptbesluit zijn door de Commissie doorgevoerd.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.06 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards the use of sodium carbonate (E 500) and potassium carbonate (E 501) in unprocessed cephalopods in unprocessed cephalopods.

Fosfaten zijn toegelaten in inktvis met als functie dat dit het vlees van de inktvis malser maakt. Voor eenzelfde type toepassing wordt nu het gebruik van carbonaten aangevraagd. In de toelating wordt een voetnoot opgenomen

dat carbonaten gebruikt kunnen worden als vervanging van fosfaten en niet aanvullend op fosfaten.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

B.07 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) amending Annex II and Annex III to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards titanium dioxide (E 171).

EFSA heeft na een nieuwe risicobeoordeling van het levensmiddelenadditief TiO₂ geconcludeerd dat zij niet langer een veilige innamehoeveelheid kan vaststellen. Dit betekent dat TiO₂ moet worden afgevoerd van de lijst met toegestane levensmiddelenadditieven. In deze verordening worden de voorwaarden en een overgangstermijn van 6 maanden vastgesteld. Het gebruik van TiO₂ in medicijnen valt de eerste 3 jaar niet onder deze verordening omdat vervanging van TiO₂ hier volgens vaste langdurige procedures moet worden gedaan die maximaal 3 jaar zullen duren.

Stemming: Aangenomen met unanimititeit.

Den Haag, december 2021.