



Verslag van de vergadering van Commissiewerkgroep Nieuwe Voedingsmiddelen (CAFAB)

Datum : 6 juni 2017

Commissie : **Rafael Pérez-Berbejal, Ivona Babić, Lukasz Nadolny, Takis Daskaleros, Agnieszka Turek, Ieva Stirblytė (allen DG Santé)**

EFSA : **Wolfgang Gelbman**

Ned. Delegatie : **Ana Viloría (VWS)
Clemens van Rossum (CBG)**

Samenvatting

De werkgroep besprak de voortgang bij het opstellen van een uitvoeringsverordening in het kader van Verordening 2015/2283, gericht op de initiële vaststelling van de Unielijst van nieuwe voedingsmiddelen. Verder is in de vergadering gesproken over toekomstige uitvoeringsbesluiten voor de nieuwe voedingsmiddelen *Cranberry Extract Powder*, beta-glucanen uit gist, 2'-fucosyllactose en hydroxytyrosol. Tenslotte besprak de werkgroep een aantal onderwerpen in verband met de *Novel Food Catalogue*. Zo kwam de status van *Stevia rebaudiana* Bertoni opnieuw aan de orde, evenals de status van verschillende producten van hennep (*Cannabis sativa*). Ook werd de voortgang besproken van een voorgenomen update van de gehele *Novel Food Catalogue*.

Agenda

Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie meldt dat op 21 juni 2017 een nieuwe vergadering is gepland van de ad-hoc werkgroep die betrokken is bij het voorbereiden van uitvoeringshandelingen die zijn aangekondigd in Verordening 2015/2283. Vervolgacties voor agendapunt 2 zullen in die vergadering aan de orde komen.

Agendapunt 2. Uitvoeringshandeling volgens artikel 8 van Vo. 2015/2283 (Union List)

De Commissie licht een concepttekst toe voor de uitvoeringshandeling voor de initiële vaststelling van de Unielijst van nieuwe voedingsmiddelen. Gegevens over alle eerder geautoriseerde of genotificeerde nieuwe voedingsmiddelen worden opgenomen in deze lijst, die bestaat uit twee delen. De productspecificaties zijn namelijk in een apart deel weergegeven. Er is al veel voorwerk verricht door de Commissie en een aantal lidstaten in de ad-hoc werkgroep. De werkgroep bespreekt een groot aantal details met betrekking tot specifieke producten. De Commissie vraagt de lidstaten om de lijst nogmaals te controleren, met nadruk op de productspecificaties en de gegevens over een aantal bijzondere notificaties. De ad-hoc werkgroep zal eventuele commentaren meenemen bij de volgende bespreking op 21 juni.

Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres:

Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

T 070 340 79 11

F 070 340 55 54

www.rijksoverheid.nl

Inlichtingen bij

Ana Viloría

Ai.viloría@minvws.nl

T 070 340 6482

Ons kenmerk

Verslag CWG Nieuwe
Voedingsmiddelen d.d. 6 juni
2017

Secretariaat ROW

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

www.row-minvws.nl

Agendapunt 3. Cranberry Extract Powder (CEP)

Er is een positief advies van EFSA over dit product gepubliceerd. De vertegenwoordiger van EFSA licht het advies toe, en stelt dat het uitgaat van consumptie door volwassenen, omdat dat de doelgroep is die door de aanvrager werd gekozen. In het concept toelatingsbesluit met de daarbij behorende bijlage heeft de Commissie dan ook een voorschrift voor etikettering opgenomen teneinde de consumptie te beperken tot deze doelgroep. Een aantal lidstaten is echter van mening dat een dergelijke etikettering consumptie buiten de doelgroep niet effectief zal kunnen tegengaan, gelet op de voorgestelde toepassing in een aantal verschillende soorten dranken en in yoghurt. Daarom is een aanvullend advies van EFSA nodig over de veiligheid van consumptie buiten de voorgestelde doelgroep. Eén van de lidstaten merkt daarbij op dat de categorie dranken met toegevoegde vitamines juist door kinderen zal worden geconsumeerd.

Agendapunt 4. Beta-glucanen uit gist

Na een nadere toelichting van de zijde van de aanvrager zijn er geen bezwaren meer tegen de voorgestelde uitbreiding van gebruik voor dit product. De lidstaten hebben geen wezenlijke commentaren op het concept toelatingsbesluit dat door de Commissie is opgesteld. Wel heeft men enkele suggesties voor aanpassingen in de bijlage. De Commissie zal die verwerken en zal voor een enkel onderdeel nog navraag doen bij de aanvrager.

Agendapunt 5. 2'-Fucosyllactose (2'-FL)

Dit product kan worden toegelaten omdat de aanvrager tegemoet is gekomen aan het eerdere bezwaar van één van de lidstaten door de voorgestelde toepassing aan te passen. Een concept toelatingsbesluit kon wegens tijdgebrek niet meer worden besproken bij de vorige vergadering van de werkgroep, maar de Commissie heeft sindsdien veel commentaar ontvangen van de lidstaten op dit document. Er ligt nu een nieuwe versie van het conceptbesluit ter tafel. Een discussiepunt bij de bespreking hiervan is het artikel dat gaat over verplichte informatieverstrekking. De lidstaten en de Commissie zijn het erover eens dat dit artikel moet worden vereenvoudigd vanwege de consistentie met een eerder toelatingsbesluit voor dezelfde stof. Ook bespreekt men in hoeverre analysemethoden moeten worden opgenomen in de productspecificatie in de bijlage.

Agendapunt 6. Hydroxytyrosol

Ook deze aanvraag kon bij de vorige vergadering niet meer worden besproken. Bij dit product speelt opnieuw de vraag of via etikettering consumptie buiten de doelgroep kan worden voorkomen, gelet op de voorgestelde toepassing in bepaalde typen olie en in margarine. Sommige lidstaten zijn van mening dat een dergelijke maatregel niet volstaat, en dat een aanvullende risicobeoordeling noodzakelijk is. Enkele lidstaten vragen zich af of hydroxytyrosol ook mag worden toegevoegd aan olijfolie, dat deze stof van nature al bevat, en waarvoor specifieke wetgeving bestaat. Verder wordt besproken wat de beste formulering zou zijn voor de categorieën voedingsmiddelen in de bijlage, en welke analysemethoden al dan niet zouden moeten worden vermeld bij de productspecificatie.

Agendapunt 7. *Stevia rebaudiana* Bertoni

De status van *Stevia rebaudiana* Bertoni is al een aantal malen besproken in de werkgroep, maar dit heeft nog niet geleid tot een gezamenlijk standpunt. Er zijn gegevens over een geschiedenis van gebruik van blad van deze plant voor kruidenthee, maar er was verschil van mening over de implicaties daarvan voor de wettelijke status. Eerder werden hierover al veel argumenten uitgewisseld. De Commissie heeft nu een tekstvoorstel opgesteld voor een vermelding in de *Novel*

Food Catalogue, en bespreekt dit voorstel met de lidstaten. Daarbij wordt uitgebreid gesproken over het onderscheid tussen het gebruik voor de bereiding van kruidenthee en eventuele andere toepassingen, waarvoor aparte wetgeving bestaat (zoals gebruik als zoetstof). Een aangepaste tekst zal na de vergadering voor verder commentaar worden rondgestuurd¹.

Agendapunt 8. Bloeiwijzen van hennep (*Cannabis sativa*)

In de *Novel Food Catalogue* zijn al vermeldingen opgenomen over de plant *Cannabis sativa*, en over de stof cannabidiol (CBD). Eén van de lidstaten heeft echter gevraagd om opnieuw de status te bespreken van plantendelen van *Cannabis sativa*, in het bijzonder van de bloemen. Verschillende lidstaten wijzen erop dat zij producten van deze plant op basis van het gebruik van bepaalde plantendelen of van de aanwezigheid van bepaalde inhoudsstoffen classificeren. Dat kan ertoe leiden dat producten als medicijn of als verboden product worden beschouwd. De Commissie zal in dit verband ook nagaan welke implicaties een VN-verdrag (*Convention on Psychotropic Substances*) kan hebben voor deze discussie.

Agendapunt 9. Novel Food Catalogue

De Commissie bespreekt een aantal statusvragen met de lidstaten, waarover eerder per e-mail informatie is uitgewisseld. Bij enkele van de besproken producten is ook gebruik in kruidenthee aan de orde. Consistentie met de eerdere discussie over *Stevia rebaudiana* Bertoni is in zulke gevallen belangrijk. De Commissie brengt ter sprake dat een vraag is gesteld over het toevoegen van een bepaald DNA-fragment als merker aan voedingsmiddelen. Er wordt besproken of hierbij sprake zou zijn van een nieuw voedingsmiddel. Daarbij wordt opgemerkt dat een dergelijke vraag ook eerder in de werkgroep aan de orde is geweest. Die informatie wordt nagezocht voor een nadere bespreking. De Commissie heeft verder een opzet uitgewerkt voor een update van de *Novel Food Catalogue*, aan de hand van een aantal voorbeeldproducten. De nieuwe lijst zou beter doorzoekbaar moeten worden, en in een aantal gevallen zal niet ter zake doende informatie worden verwijderd. Ook zullen geautoriseerde toepassingen van nieuwe voedingsmiddelen worden opgenomen, met een apart icon, en met een koppeling naar informatie over de toelating. De lidstaten steunen de voorgestelde aanpak en voegen een aantal suggesties toe.

De lijst met lopende beoordelingen is bij deze vergadering niet besproken.

Den Haag 2017

¹ Inmiddels is een beschrijving gepubliceerd in de *Novel Food Catalogue* (http://ec.europa.eu/food/safety/novel_food/catalogue_en)