



Verslag van de vergadering van Commissiewerkgroep Nieuwe Voedingsmiddelen (CAFAB)

Datum : 6 december 2017

Commissie : Rafael Pérez-Berbejal, Ivona Babić, Takis Daskaleros
(allen DG Santé)

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

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
december 2017

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

Samenvatting

De werkgroep besprak de toekomstige procedure voor het indienen van dossiers voor nieuwe voedingsmiddelen via een elektronisch systeem dat daarvoor wordt ontwikkeld door de Commissie. Verder presenteerde de Commissie een document over het valideren van dossiers voor traditionele voedingsmiddelen uit derde landen. Ook het werkprogramma voor nieuwe voedingsmiddelen in 2018 en de stand van zaken bij het opstellen van een gewijzigde definitie voor technisch vervaardigd nanomateriaal werden door de Commissie toegelicht. Conceptteksten voor de toelating van vijf nieuwe voedingsmiddelen zijn opgesteld en zullen na eventueel commentaar van de lidstaten in de volgende vergadering nader worden besproken. Tenslotte besprak de werkgroep kort enkele terugkerende onderwerpen, namelijk insecten voor de menselijke voeding, astaxanthine, chiazaad, Cannabis/cannabidiol, en colloïdaal zilver.

Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie licht toe dat eerder deze dag een positief resultaat is bereikt bij de stemming over de zogenoemde Unielijst voor nieuwe voedingsmiddelen in het PAFF comité. Daardoor kan de initiële Unielijst nog dit jaar officieel worden vastgesteld, wat het doel was. Nieuwe toelatingen zullen alleen nog als bijwerking van die Unielijst kunnen worden gerealiseerd. Daarom zijn de conceptbesluiten voor producten onder de agendapunten 5, 6, 8, 9 en 10 voor het eerst in een dergelijke vorm opgesteld. Deze concepten waren pas laat beschikbaar, en zullen pas bij de volgende vergadering (gepland op 17 januari 2018) in detail worden besproken. De Commissie nodigt de lidstaten uit om eventuele commentaren voorafgaand aan die vergadering in te sturen. In antwoord op vragen van lidstaten benadrukt de Commissie dat het in principe niet meer mogelijk is om nu nog producten toe te laten via de oude notificatieprocedure, zeker na de formele stemming over de Unielijst eerder vandaag. Een LS meldt dat een notificatiebrief op weg is naar de Cie. De Cie. zegt zeer teleurgesteld te zijn dat de LS zich niet hebben gehouden aan de afspraak om notificaties vóór vandaag gereed te hebben. De Cie zal de juristen consulteren hoe om te gaan met deze situatie. Als notificaties niet zijn afgerond vóór 1/1/18, kan de desbetreffende firma alleen een nieuwe aanvraag doen voor toelating onder de nieuwe verordening. Voor autorisatie-aanvragen beschrijft Verordening 2015/2283 de overgangsmaatregelen die van toepassing zijn.

Agendapunt 2. Elektronisch indienen van aanvragen voor Nieuwe Voedingsmiddelen

De Commissie introduceert enkele collega's van de IT-afdeling, die het elektronische systeem demonstreren waarmee vanaf januari 2018 nieuwe aanvragen in het kader van de wetgeving voor nieuwe voedingsmiddelen kunnen worden ingediend. Aanvragers worden door het systeem begeleid bij het uploaden van informatie voor verschillende dossieronderdelen, waarbij eventueel ook kan worden opgegeven welke informatie als vertrouwelijk moet worden beschouwd. Naast de aanvragers hebben ook de Commissie, EFSA, en autoriteiten uit de lidstaten toegang tot het systeem. Behalve voor formele acties, die afhankelijk zijn van hun rol in de procedure, kunnen zij het systeem ook gebruiken voor het informeel uitwisselen van informatie, bijvoorbeeld in het kader van aanvragen voor traditionele voedingsmiddelen uit derde landen. De Commissie noemt dat het systeem vanaf 3 januari in werking zal zijn, en dat praktische informatie op de website van de Commissie zal worden gegeven. Ook is er een helpfunctie binnen de applicatie beschikbaar. In de loop van 2018 zullen de functies van het systeem nog verder worden uitgebreid.

Agendapunt 3. Valideren van dossiers voor Traditionele Voedingsmiddelen

De Commissie geeft toelichting bij een conceptdocument over de uitgangspunten die zij zal hanteren bij het toetsen van de validiteit van aanvragen voor traditionele voedingsmiddelen uit derde landen. De Commissie overweegt om bij die toetsing ook een gelegenheid te bieden aan de lidstaten om eventuele commentaren in te dienen. Enkele lidstaten geven in de vergadering commentaar op het document. Aanvullende suggesties op het conceptdocument zijn welkom tot uiterlijk 19 december.

Agendapunt 4. Gedelegeerde handeling inzake de definitie van nanomateriaal

De Commissie licht toe dat het werk aan de gedelegeerde handeling volgens artikel 31 van de Verordening voor nieuwe voedingsmiddelen samenhangt met de algemene herziening van de definitie van technisch vervaardigd nanomateriaal. Daaraan wordt momenteel nog gewerkt door DG Environment en het JRC. Naar verwachting zal er een publieke consultatie plaatsvinden halverwege 2018, zodat de gedelegeerde handeling eind 2018 of begin 2019 kan plaatsvinden.

Agendapunt 5. 1-Methylnicotinamide (1-MNA) (Dossier No. 154)

Een volledige bespreking zal plaatsvinden in de volgende vergadering van de werkgroep.

Agendapunt 6. Ecklonia cava phlorotannins, (Dossier No. 180)

Een volledige bespreking zal plaatsvinden in de volgende vergadering van de werkgroep.

Een lidstaat voorziet een probleem met de voorgestelde etikettering, in verband met het benoemen van de doelgroep.

Agendapunt 7. Werkprogramma 2018 voor Nieuwe Voedingsmiddelen

De Commissie heeft voorlopige data vastgesteld voor zeven vergaderingen van de werkgroep in 2018, de eerste op 17 januari. Men verwacht een drukke periode, omdat er een groot aantal lopende aanvragen uit het oude systeem door zullen gaan naar EFSA. Daarnaast zijn er ook al een aantal nieuwe aanvragen aangekondigd door bedrijven.

Agendapunt 8. Pyrroloquinoline Quinone Disodium Salt (PQQ) (Dossier No. 144)

Een volledige bespreking zal plaatsvinden in de volgende vergadering van de werkgroep.

Agendapunt 9. Estrog 100 (Dossier No. 100)

Een volledige bespreking zal plaatsvinden in de volgende vergadering van de werkgroep.

Een lidstaat voorziet een probleem met de voorgestelde etikettering, in verband met het benoemen van de doelgroep.

Agendapunt 10. Hoodia parviflora (Dossier No. 179)

Een volledige bespreking zal plaatsvinden in de volgende vergadering van de werkgroep.

Agendapunt 11. Any Other Business

- Insecten: De Commissie noemt een recente bijeenkomst over insecten voor de menselijke voeding. Bij die gelegenheid hebben bedrijven gevraagd hoe men de overgangsmaatregel in Verordening 2015/2283 moet interpreteren voor insecten. De Cie. heeft gewezen op de deadline van 1/1/19 voor het indienen van een veiligheidsdossier bij EFSA. Een complicatie is wel dat de uitgangssituatie in verschillende lidstaten sterk uiteenloopt. De Commissie zal hierover navraag doen bij de Juridische Dienst. Eén lidstaat meldt onlangs een richtlijn voor bedrijven te hebben opgesteld, die binnenkort ook in het Engels zal worden vertaald.
- Astaxanthine: De Commissie meldt dat men overweegt om gegevens bij de industrie op te vragen, ter voorbereiding op een brede vraag aan EFSA over de veiligheid van astaxanthine in de voeding. Maar eerst wil men hierover nog juridisch advies inwinnen.
- Chiazaad: Een lidstaat heeft bezwaar tegen het toepassen van chiazaad in producten die zijn bedoeld voor kinderen vanaf 6 maanden. Een aantal lidstaten is het eens met deze positie, omdat een dergelijk gebruik niet zou vallen onder het eerder toegelaten gebruik van chiazaad in ontbijtproducten. Men ziet deze producten voor jonge kinderen als een aparte categorie.
- Cannabis/Cannabidiol: Over dit onderwerp werd eerder uitgebreid gesproken in de werkgroep. Lidstaten vragen de Commissie naar een update over dit onderwerp, en benadrukken dat een goede omschrijving in de zogenoemde Novel Food Catalogue belangrijk is voor de handhaving. Met name het gebruik van het woord "*enriched*" in de omschrijving voor cannabidiol is een bron van verwarring. De Commissie heeft op dit moment geen nieuwe informatie te melden.
- Colloïdaal zilver: Een lidstaat noemt dat het resultaat van een eerdere discussie niet is opgenomen in de Novel Food Catalogue. Op basis van eerdere informatie uit een LS zou colloïdaal zilver namelijk niet novel zijn in voedingssupplementen. De Commissie gaat na hoe dat zit.

Den Haag 2017