



**Verslag van de vergadering van het Permanent Comité voor Planten,  
Dieren, Voedsel en Diervoeders, sectie Novel Food TOX van  
17 april 2018 te Brussel**

**Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie**

*Regulier Overleg Warenwet*

**Commissie**

(allemaal DG-  
Santé) :

Bruno Gautrais  
(voorzitter)  
Frans Verstaete

Jiri Sochor  
Guillermo Cardón  
Andreia Alvarez-Porto  
Miguel Angel Granero

Rafael Perez Berbejal  
Takis Daskaleros  
Ivona Babic

**Ned. delegatie:**

Ana Vioria                      VWS  
Kees Planken                      VWS

**Bezoekadres**

Parnassusplein 5  
2511VX Den Haag

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

**Dossierhouder**

[k.planken@minvws.nl](mailto:k.planken@minvws.nl)  
T 070 340 7132  
[ai.vioria@minvws.nl](mailto:ai.vioria@minvws.nl)  
T 0703406482

**Ons kenmerk**

Verslag PCVD Toxixologische  
Veiligheid d.d. 20 februari  
2018

**Secretariaat ROW**

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

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

**Samenvatting**

-

**Agenda**

**Section A: Information and/or discussion**

***A.01 Commission Expert Group on Residues of Veterinary Medicines:  
nomination of permanent representatives by the PAFF Committee.***

De CIE licht toe dat de wijziging van richtlijn 96/23 3 wetsteksten omvat, waarvoor in het geval van gedelegeerde handelingen een DESKUNDIGEN WERKGROEP in het leven wordt geroepen. Dat betekent dat deze DESKUNDIGEN WERKGROEP naast de bestaande CIE WG (voor residuen van diergeneesmiddelen) zal bestaan. Hiervoor moeten de LS één deskundige benoemen en aan de CIE melden vóór 19 april.

Het eerstvolgende overleg van de bestaande CWG zal plaats vinden op 4 mei as., de bedoeling is om 's-middags een vergadering te houden van de DESKUNDIGEN WG. Omdat beide groepen dezelfde deskundigheid behoeven, kan de CIE zich voorstellen dat de LS dezelfde expert benoemen.

## **A.02 Feedback from the Working group on Industrial and Environmental contaminants.**

### **1. acrylamide**

De gids is aangepast nav de discussie tijdens de Envicont vergadering van 27 maart jl. en rekening houdend met de vele commentaren van met name belanghebbende organisaties. De CIE beschouwt de gids als een dynamisch document, dus aannname is voorlopig, en gebeurt voor deze versie niet vandaag maar in de komende Scopaff in juni. De CIE licht de diverse aanpassingen toe. Het is niet bedoeling om de verordening te wijzigen maar alleen om die van extra toelichting te voorzien. De ingediende commentaren laten zien dat de noodzaak voor uitleg vooral ligt bij de voedselcategorieën (voorbeeld: rijstcrackers vallen niet onder de verordening) en de indeling van de bedrijfsmatige activiteiten in artikel 2 van de verordening.

De CIE wil weten van de LS of ze zich kunnen vinden in de koers van deze versie. Veel LS reageren positief. Bij vragen van de LS geeft de CIE aan dat het de bedoeling is om een nieuwe aanbeveling op te stellen voor de toekomstige monitoring van producten die niet onder de verordening vallen. Info uit de LS en van belanghebbenden is hierbij cruciaal: welke producten hebben potentieel hoge gehalten aan AA?

De nieuwe versie van de gidsen zal opnieuw naar de EU-overkoepelende organisaties worden gestuurd, het is de bedoeling dat het afgeronde document in de Scopaff van 11 juni as. wordt geagendeerd.

NL vraagt naar de intenties van de CIE om voorlichting voor consumenten op te zetten. De CIE bevestigt die intentie en maakt duidelijk dat dit in samenwerking moet gebeuren met belanghebbenden en met de LS. De CIE geeft nu prioriteit aan de gidsen maar zegt toe in de toekomst gecoördineerde activiteiten te gaan opzetten voor voorlichting.

Tenslotte zal Vo 2007/333 worden aangepast en zal het werk starten voor het opstellen van ML's in bepaalde voedselcategorieën.

### **2. PAHs in traditionally smoked meat and meat products and fish and fish products**

De CIE geeft een terugkoppeling over de laatste stand van zaken tav de derogatie. Tijdens de werkgrope werd ook bsproken over de mogelijkheid om ML's voor PAK's op te stellen voor groenten poeders voor de bereiding van 'groene' smoothies.

### **3. mercury**

De ML's voor kwik in zwaardvis en haaiensoorten blijven ongewijzigd. EFSA zal een risicobeoordeling uitvoeren op basis van nieuwe gegevens. Hierbij is het belangrijk om rekening houden met rapportages uit de LS over de doeltreffendeheid van het consumptie advies, dat is gekoppeld aan de aanpassing van de ML's. Op 11 juni zal dit onderwerp voor stemming worden geagendeerd, ervan uitgaande dat alle noodzakelijke aftsemingsprocedures dan zijn afgerond.

### **4. 3-MCPD esters**

Er zullen ML's worden opgesteld voor dezelfde producten, waarvoor al ML's voor GE's zijn vastgesteld. Voor visolie moet nog een standpunt worden bepaald (soms is sprake van hoge niveaus, maar beperkte consumptie). Er is ook nog geen consensus of een norm voor babyvoeding op basis van granen moet worden vastgesteld.

Aanpassing van Vo. 2007/333 is ook nodig.

### **5. other issues.**

De CIE. geeft een update over minerale oliën. Het richtsnoer voor laboratoria zal na de zomer klaar zijn. Op basis van de aanbeveling verwacht de CIE gegevens uit de LS in de loop van 2018 en 2019. De CIE vraagt de LS expliciet om zulke gegevens aan haar te melden.

Tenslotte meldt de CIE dat er discussie is over mogelijke ML's voor perchlooraat en dat de EFSA opinie over furan werd bediscusseerd tijdens Envicont.

## **A.03 Feedback from the Working group on Agricultural contaminants.**

### **1. pyrrolizidine alkaloids**

ML's zullen worden opgesteld voor 21 PA's. EURL zal de haalbaarheid ten aanzien van de analysemethode en de criteria daarvoor in kaart brengen. Prioriteit ligt bij thee en kruidenthee, maar ook bij voedingssupplementen (vanwege doelbewust gebruik van planten die pa's bevatten, of vanwege contaminatie met zulke planten), en bij honing en pollen.

### **2. ergot alkaloids**

Er zullen ML's worden opgesteld voor 12 EA's. Hiervoor is input van de EURL nodig, ook screeningsmethode moet beschikbaar zijn. Er is nog discussie over de

vraag of dit voor alle gemalen granen moet gelden of alleen voor degene met potentieel hoge niveau's, zoals rogge.

### **3. Erucic acid and ochratoxin A**

Een voorstel voor ML's dat is besproken in agricont verband wordt rondgestuurd naar de belanghebbenden. De deadline voor reacties aan de CIE is 14 mei as.

### **4. review of Regulation (EC) 884/2014**

De CIE koppelt de wijzigingen terug die zijn besproken in Agricont. Ze zijn met name administratief van aard, maarsoms ook inhoudelijk, zoals de verhoging van de controlefrequentie voor vijgen uit Turkije. De herziening moet aansluiten op de aanpassingen die voortvloeien uit de nieuwe controle verordening.

### **5. other issues.**

De CIE meldt dat voor citrinine de huidige ML in voedingssupplementen op basis van rode rijst gist van 2000 µg/Kg naar 500 zal worden verlaagd. Een vervolg op de EFSA adviezen over DON en T-2 en HT-2 toxines zal aan de orde komen in het Mycotoxine forum dat op 14 en 15 mei as. zal plaatsvinden in BXL. Een uitnodiging voor de LS en belanghebbenden volgt nog. De CIE meldt ook dat EFSA gevraagd is om een volledige risicobeoordeling uit te voeren van aflatoxines.

Tot slot legt de CIE een overzichtstabel voor met de hoge gehalten aan HCN in abrikozen pitten die vanaf 2016 zijn gemeld via het RASFF-systeem, om Scopaff op de hoogte te stellen van de meldingen/acties mbt dit risicovolle product. Een LS vraagt naar de analysemethode en de CIE geeft aan dat het noodzakelijk is om hiervoor prestatie-indicatoren te definiëren.

## **A.04 Exchange of views on a FR note on titanium dioxide.**

Frankrijk heeft de Commissie een brief gestuurd met het verzoek om op basis van het voorzorgsprincipe de toelating van het levensmiddelenadditief TiO<sub>2</sub> in te trekken. Frankrijk doet het verzoek vanwege recente studies waarbij aanwijzingen zouden zijn gevonden van effecten door TiO<sub>2</sub> in het maagdarmkanaal. Daarnaast loopt er een advies van het Franse ANSES aan ECHA om TiO<sub>2</sub> kankerverwekkend te verklaren bij inname via de luchtwegen.

EFSA legt uit bekend te zijn met de recente studies en daarover uitvoerig te hebben gesproken met ANSES. ANSES heeft een van de genoemde onderzoeken bestudeerd en kwam tot de conclusie dat er op basis van deze studie geen aanleiding is om de beoordeling van TiO<sub>2</sub> over te doen. Intussen heeft de Commissie EFSA verzocht om aan te geven of alle (4) nieuwe studies aanleiding kunnen zijn om de risicobeoordeling opnieuw te doen.

## **Section B: Draft(s) presented for an opinion**

### ***B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annexes II and III to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council and the Annex to Commission Regulation (EU) No 231/2012 as regards octyl gallate (E 311) and dodecyl gallate (E 312).***

Naar aanleiding van de herevaluatie van E 311 en E 312 had de Commissie een call voor data uitgezet voor de ontbrekende toxiciteitsgegevens zodat EFSA de herevaluatie kan voltooien. Er is geen toezegging vanuit de industrie ontvangen. Geen toezegging voor de toxiciteitsstudies betekent intrekken van de autorisatie conform de afgesproken procedure. De lidstaten kunnen het voorstel tot intrekken van de autorisatie steunen, maar hebben wel vragen over de overgangstermijn van 6 maanden. Sommige lidstaten willen de uiterste houdbaarheidsdatum als overgangstermijn. Volgens de Commissie zal 6 maanden geen probleem zijn, omdat er blijkbaar geen of nauwelijks gebruik wordt gemaakt van E 311 en E 312.

**Stemming:** 26 lidstaten stemmen in, een lidstaat stemt tegen 1 LS afwezig.

***B.02 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council and the Annex to Commission Regulation (EU) No 231/2012 as regards Cochineal, Carminic acid, Carmines (E 120).***

Op advies van EFSA wordt de benaming 'Cochineal, Carminic acid, Carmines', zodanig aangepast dat de samenstelling van de gebruikte stoffen beter wordt weergegeven (geen Cochineal meer) en worden de specificaties voor de percentages niet als zodanig verantwoorde stoffen gecorrigeerd. Ook worden de maximale limieten voor toxische stoffen en de aanwezigheid van eiwithoudende bestanddelen. In Annex II van Verordening wordt elke referentie naar 'E 120 Cochineal, Carminic acid, Carmines' vervangen door 'E 120 Carminic acid, Carmine'. De lidstaten gaan akkoord met het voorstel.

**Stemming:** Voorstel aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, alle aanwezige LS stemmen voor. 1 LS afwezig.

***B.03 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending the Annex to Commission Regulation (EU) No 231/2012 laying down specifications for food additives listed in Annexes II and III to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards specifications for certain sorbitan esters (E 491 Sorbitan monostearate, E 492 Sorbitan tristearate and E 495 Sorbitan monopalmitate).***

Op verzoek van de industrie komt (na ruggespraak met EFSA) in de specificaties van E 491 Sorbitaan monostearaat, E 492 Sorbitaan tristearaat, E495 Sorbitaan monopalmitaat, onder 'identifications' te staan 'by acid value, iodine value (not more than 4), gas chromatography'. De lidstaten zijn het hier mee eens.

**Stemming:** Voorstel aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, alle aanwezige LS stemmen voor. 1 LS afwezig.

***B.04 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council and the Annex to Commission Regulation (EU) No231/2012 as regards the use of Low-substituted hydroxypropyl cellulose (L-HPC) in food supplements.***

Het betreft een aanvraag voor 'low-substituted hydroxypropyl cellulose (L-HPC; E 463a) dat in de farmaceutische industrie in tabletten wordt gebruikt om deze tabletten sneller in het maagdarmkanaal uit elkaar te laten vallen. De aanvrager wil dit nu ook graag in voedingssupplementen in tabletvorm gebruiken. EFSA heeft het gebruik als veilig beoordeeld. De lidstaten kunnen het voorstel steunen.

**Stemming:** Voorstel aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, alle aanwezige LS stemmen voor. 1 LS afwezig.

***B.05 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending the Annex to Regulation (EU) No 231/2012 laying down specifications for food additives listed in Annexes II and III to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards specifications for certain food additives.***

Niet behandeld.

***B.06 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annex II to Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council as regards food category 17 and the use of food additives in food supplements.***

Vanwege onduidelijkheden in de huidige indeling van categorie 17 waren er significante interpretatieverschillen tussen lidstaten met betrekking tot handhaving. Dit had vooral betrekking op syropen en kauwbare vormen en daarom zouden deze als vloeibare of vast vorm moeten worden gekarakteriseerd. Daarom wordt de indeling van categorie FC 17 aangepast door van 3 (FC 17.1, 17.2, 17.3) naar 2 categorieën te gaan waarbij categorie FC 17.3 'Foodsupplements in a syrup-type or chewable form' verdwijnt. In FC 17.1, supplementen in vaste vorm, worden supplementen in kauwbare vorm toegevoegd. In FC 17.2, supplementen in vloeibare vorm, worden de siropen toegevoegd.

Het voorstel is een significante verbetering ten opzichte van de bestaande situatie. Sommige lidstaten willen liever nog een keer in de werkgroep verder discussiëren om het voorstel nog meer te verbeteren. De Commissie wil dat niet en blijft bij het voorstel.

Het voorstel voor additieven voor babies en kleine kinderen wordt separaat behandeld.

**Stemming:** gekwalificeerde meerderheid. 5 landen onthouden zich of stemmen tegen 1 LS afwezig.

***B.07 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation amending Annex I to Regulation (EC) No 1334/2008 of the European Parliament and of the Council as regards inclusion of pyroligneous distillate in the Union list of flavourings.***

In 2012 is een aanvraag gedaan voor het gebruik van het aroma 'pyroligneous distillate' in een aantal levensmiddelen categorieën. EFSA oordeelde dat er zorgen zijn wat betreft bepaalde chemische verontreinigingen, die geassocieerd worden met genotoxiciteit en kanker. Tsjechië en Slowakije verzochten de Commissie toch om toestemming voor het gebruik in 2 traditonele alcoholische dranken. Omdat bij de toelating van aroma's ook rekening moet worden gehouden met maatschappelijke en traditonele factoren wordt in dit voorstel de toelating van de 2 dranken geregeld voor een periode van 5 jaar zodat de industrie de tijd krijgt om alternatieven te ontwikkelen.

**Stemming:** gekwalificeerde meerderheid, 3 landen onthouden zich of stemmen tegen 1 LS afwezig.

***B.08 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission amending Regulation (EU) No 873/2012 of 1 October 2012 on transitional measures concerning the Union list of flavourings and source materials set out in Annex I to Regulation (EC) No 873/2012 as regards the extension of the transition period of Article 4 concerning the flavouring 'grill flavour concentrate (vegetable)' FL no. 21.002.***

EFSA heeft drie Grillaroma's beoordeeld en daarbij aangegeven dat voor FL no. 21.002 een aanvullende studie nodig is. Voor de beide andere aroma's kon EFSA geen oordeel vellen door het ontbreken van essentiële studies. Volgens de fabrikant door miscommunicatie tussen EFSA en de aanvrager. De Cie is van mening dat daarom alleen de producent van FL no. 21.002 de tijd moet krijgen om de aanvullende studie te leveren en de producent van de andere aroma's niet. Een aantal lidstaten is het daar niet mee eens. De Commissie is onvermurwbaar.

**Stemming:** gekwalificeerde meerderheid, 7 lidstaten onthouden zich of stemmen tegen. 1 LS afwezig.

**B.09 Exchange of view's and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) correcting Commission Implementing Regulation (EU) 2017/2470 establishing the Union list of novel foods.**

Een initiële versie van de Unielijst is vastgelegd in Vo. 2017/2470, maar om praktische redenen konden de laatste notificaties van 2017 hierin nog niet worden verwerkt. De lijst moest vóór 1 januari 2018 zijn vastgesteld, volgend op een stemming in SCoPAFF op 6 december 2018. Daarom moet er een correctie volgen op de initiële Unielijst. Die gelegenheid wordt tevens gebruikt om een aantal fouten te corrigeren. Een groot aantal verschillende versies van dit document zijn al gepasseerd, onder meer voor bespreking in CAFAB op 17 januari 2018 en 12 maart 2018.

De CIE legt uit dat in tegenstelling tot wat vermeld staat bij dit agendapunt, er hierbij sprake is van een adviesprocedure en niet van een beslissingsprocedure. De reden hiervoor is dat de wijzigingen correcties betreffen die per definitie niet controversieel zijn. Dat betekent dat er geen stemming zal plaatsvinden. De CIE presenteert de diverse aanpassingen/correcties die opgesomd staan in de verschillende overwegingen van de geagendeerde CIE uitvoeringsverordening. De Nederlandse delegatie herhaalt haar mening over de toevoeging van de voedselcategorie voedingssupplementen (FS) aan de *entry phytosterols esters*. Nederland betreurt dat het gedurende 20 jaar door de LS gehanteerde beleid wordt genegeerd, dat inhield dat phytosterolen/phytostanolen (gesterificeerd of in vrije vorm) in FS niet worden beschouwd als NF's vanwege het bestaan van geschiedenis van veilig gebruik in de EU. Bovendien maakt de definitie van de *entry "Phytosterols and phytostanols are sterols and stanols that are extracted from plants and may be presented as free sterols and stanols or esterified with food grade fatty acids"*, geen onderscheid tussen de diverse verbindingen in die groep, omdat hiervoor uit wetenschappelijk of veiligheidsopzicht geen reden bestaat.

De aanleiding voor de introductie van de voedselcategorie FS in de Unielijst bij de *entry phytosterols esters* is een notificatie via Duitsland van eind 2017 van een Duitse firma die volgens de CIE ook als zodanig verwerkt moet worden in de Unielijst. De eerdere discussie in CAFAB, per mail en bilateraal met de betreffende firma heeft niet geleid tot een wijziging van het standpunt van de CIE, die kiest voor de formele weg met juridische zekerheid.

Ook IT en FIN geven bijval aan NL.

NL vraagt nadrukkelijk om haar mening duidelijk in de notulen op te nemen, inclusief de bijbehorende onderbouwing. De Nederlandse positie had geresulteerd in een onthouding, als er over dit onderwerp een stemming was geweest.

De aangepaste versie van de Unie zal zsm worden gepubliceerd.

**Algemene opmerking bij punten B.10 t/m B.13:** het betreft hier uitvoeringsbesluiten, die zijn opgesteld door de Commissie. De dossiers voor deze nieuwe voedingsmiddelen zijn positief beoordeeld door een LS en hierop zijn in de 60-dagen periode geen bezwaren gekomen, of deze bezwaren zijn alsnog ingetrokken (er is dus geen EFSA beoordeling gevraagd). Omdat er geen definitief besluit door de betreffende LS kon worden opgesteld vóór 1 januari 2018 wordt de aanvraag afgehandeld onder Verordening 2015/2283.

**B.10 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the placing on the market of hen egg white lysozyme hydrolysate 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.**

De oorspronkelijke aanvraag betrof het gebruik van gehydrolyseerd lysozym uit kippenwit (HELH) in voedingssupplementen met een maximale dagdosis van 1000 mg/dag, en in andere voedselcategorieën, waaronder niet-alcoholische dranken.

Dit dossier werd positief beoordeeld door Ierland, waarop 2 LS (waaronder NL) bezwaar maakten. Na de reactie van de firma op de bezwaren trok 1 LS haar bezwaar in. NL stelde voor het gebruik te beperken tot voedingssupplementen voor volwassenen, vanwege het gebrek aan een volledige innameschatting voor alle bevolkingsgroepen. De aanvrager besloot dit voorstel te accepteren en heeft de

voorgestelde voedselcategorieën beperkt tot het gebruik in voedingssupplementen voor volwassenen.

Het conceptbesluit is besproken in CAFAB in maart 2018. Hierna zijn enkele tekstuele wijzigingen doorgevoerd.

**Stemming.** Voorstel aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, alle aanwezige LS stemmen voor. 1 LS afwezig.

***B.11 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising an extension of use of UV-treated baker's yeast (*Saccharomyces cerevisiae*) 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.***

De voorgestelde toelating betreft een uitbreiding van gebruik van UV-behandelde bakkergist. Met deze uitbreiding van gebruik zal het maximale gehalte aan vitamine D<sub>2</sub> voor voedingssupplementen komen te vervallen en zal voorverpakte verse of droge gist om thuis mee te bakken aan de Unielijst worden toegevoegd. Dit dossier werd positief beoordeeld door Denemarken, waarop commentaren volgden van twee LS. De firma gaf aanvullende uitleg op de commentaren en de zorgen werden naar tevredenheid weggenomen.

Het conceptbesluit is besproken in CAFAB in maart 2018. Hierna zijn enkele aanvullingen in het besluit opgenomen, onder andere in de Annex, zoals het opnemen van een afzonderlijk maximaal gehalte voor vitamine D<sub>2</sub> in verse gist en instructies voor de gebruikers van gist om thuis mee te bakken.

**Stemming.** Voorstel aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, alle aanwezige LS stemmen voor. 1 LS afwezig.

***B.12 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the placing on the market of UV-treated mushrooms 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.***

De voorgestelde toelating is gebaseerd op een afzonderlijk autorisatiedossier maar vormt nu, gezien het generieke karakter van de huidige Unielijst, een uitbreiding van gebruik voor UV-behandelde champignons. Met deze uitbreiding van gebruik zal het maximale gehalte aan vitamine D<sub>2</sub> worden verhoogd naar 20 µg/100 g vers gewicht.

Dit dossier werd positief beoordeeld door NL onder de oude Verordening (258/97), waarna er commentaren kwamen van drie LS. Alle drie de lidstaten hadden commentaar op het verhogen van het maximale gehalte aan vitamine D van 10 µg/100 g versgewicht naar 20 µg/100 g versgewicht. De firma heeft hierna een aanvullende uitleg gegeven aan de lidstaten die commentaren hadden ingediend. Het conceptbesluit is besproken in CAFAB in maart 2018. Twee LS wilden graag de huidige maximale hoeveelheid in de specificatie van 10 µg vitamine D<sub>2</sub>/100g versgewicht product behouden. Gelet op het EFSA advies over vitamine D<sub>2</sub> uit 2012 kon echter vastgesteld worden dat de veilige bovengrens van inname niet zou worden overschreden bij een verhoging van de hoeveelheid vitamine D<sub>2</sub> naar 20 µg. Er is vanuit veiligheidsoogpunt dan ook geen bezwaar tegen die voorgestelde verhoging.

NL herhaalt nog een paar kleine correcties (eerder per mail vermeldt) tav diverse data in de overwegingen van de uitvoeringsverordening, deze worden door de CIE overgenomen.

**Stemming.** Voorstel aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, alle aanwezige LS stemmen voor. 1 LS afwezig.

***B.13 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the extension of use of oil from the micro algae *Schizochytrium* sp. as a novel food under Regulation (EU) 2015/2283 of the European Parliament and of the Council, and amending Commission Implementing***

De voorgestelde toelating betreft een uitbreiding van gebruik van DHA-rijke olie (olie van de microalg *Schizochytrium* sp. (T18)). Met deze uitbreiding van gebruik zal de categorie 'fruit/groente puree' aan de Unielijst worden toegevoegd.

Dit dossier werd positief beoordeeld door de UK. Er waren geen bezwaren van de LS.

Het conceptbesluit is besproken in CAFAB in maart 2018. NL heeft daarbij gewezen op een fout in de overwegingen (de toelatingen voor dit type olie hebben een bijzonder gecompliceerde geschiedenis). De tekst is daarna door de Commissie aangepast, waarbij onder andere recital 8 t/m 10 zijn toegevoegd.

**Stemming.** Voorstel aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, alle aanwezige LS stemmen voor. 1 LS afwezig.

**Den Haag, april 2018**