



## Verslag van de vergadering van Commissiewerkgroep Nieuwe Voedingsmiddelen (CAFAB)

**Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie**

Regulier Overleg Warenwet

**Datum** : 25 oktober 2019  
**Commissie** : DG SANTE  
**Ned. Delegatie** : Ana Viloría (VWS), Clemens van Rossum (CBG)

**Bezoekadres**  
Parnassusplein 5  
2511VX Den Haag

T 070 340 7911  
F 070 340 5554  
[www.rjksoverheid.nl](http://www.rjksoverheid.nl)

### Samenvatting

De Commissie gaf een overzicht van stand van zaken bij de verschillende aanvragen voor nieuwe voedingsmiddelen sinds begin 2018. Ter voorbereiding op besluitvorming in het SCoPAFF besprak de werkgroep conceptbesluiten voor een uitbreiding van gebruik van chiazaad, en voor een wijziging van de specificatie voor korianderzaadolie in de Unielijst van nieuwe voedingsmiddelen. Verder werd de voortgang besproken voor twee dossiers over cacao vruchtvruchtvleespulp als traditioneel voedingsmiddel uit een derde land. Ook presenteerde de Commissie het werkplan voor nieuwe voedingsmiddelen voor 2020. Tenslotte wisselden de Commissie en de lidstaten ook informatie uit over producten uit ei membraan, over Cannabidiol (CBD) en andere producten van de plant *Cannabis sativa*, over een product op basis van koffiedik, over insecten als voedingsmiddel. Ook kwam een recente bespreking van enkele nieuwe voedingsmiddelen in de EU-expertgroep voedingssupplementen en verrijking aan de orde. Een aantal agendapunten konden wegens tijdgebrek niet in deze vergadering worden besproken.

**Dossierhouder**  
Ana Viloría  
[Ai.viloria@minvws.nl](mailto:Ai.viloria@minvws.nl)

**Ons kenmerk**  
Verslag CWG Nieuwe  
voedingsmiddelen d.d. 25  
oktober 2019

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

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

### Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie bespreekt de volgorde van de vergaderpunten en noemt dat een vertegenwoordiger van DG Migration and Home Affairs in de middag een toelichting zal geven over het werk van de zogenoemde Horizontal Working Party on Drugs, vanwege de relatie met novel food aanvragen over CBD. Samen met enkele andere onderwerpen komt dit aan de orde onder agendapunt 13 (AOB). Bij de vergadering is ook een vertegenwoordiger van EFSA aanwezig.

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

De Commissie bespreekt een overzicht van de dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Zie het overzicht in tabel 1 achteraan dit verslag.

### Agendapunt 3. Chiazaad

De Commissie geeft een toelichting op een nieuwe concepttekst voor dit toelatingsbesluit. Die omvat een groot aantal aanvragen over uiteenlopende toepassingen van chiazaad (zaad van de plant *Salvia hispanica*) in de voeding, die nog niet zijn opgenomen in de Unielijst. Een EFSA rapport van maart 2019 over dit onderwerp is al eerder besproken in de werkgroep, en vormt de basis voor het besluit. EFSA adviseerde positief, maar maakte een voorbehoud voor toepassingen van chiazaad waarbij een hittebehandeling boven de 120°C wordt toegepast, vanwege de mogelijke vorming van acrylamide onder die omstandigheden. Over zulke toepassingen zal EFSA later nog een aanvullend advies uitbrengen. Een lidstaat wijst erop dat er ook andere wetgeving is over acrylamide in de voeding. Daar zou ook rekening mee moeten worden gehouden.

De andere toepassingen uit de aanvragen kunnen worden toegelaten. Het EFSA advies biedt voldoende grond voor een meer algemeen geformuleerde toelating, wat de voorkeur zou hebben van een aantal lidstaten. Maar de Commissie legt uit dat de afzonderlijke toepassingen om formele redenen toch in het besluit moeten worden opgesomd. In dat geval pleiten enkele lidstaten ervoor om waar mogelijk categorieën voedingsmiddelen samen te nemen, en om voor de benamingen daarvan een algemeen gangbare indeling te kiezen.

Bij sommige van de al eerder toegelaten categorieën voedingsmiddelen is er wel sprake van een hittestap bij de productie. Volgens de Commissie moeten voor zulke toepassingen de eerder vastgestelde maximale gebruiksniveaus blijven bestaan, terwijl die voor de andere toepassingen op basis van het laatste EFSA rapport overbodig zijn geworden. Bij enkele toepassingen moet nog worden vastgesteld of al dan niet sprake zou zijn van een hittebehandeling. De Commissie zal een bijgewerkte versie van het voorstel aan de lidstaten sturen voor eventuele laatste commentaren, waarna het conceptbesluit zal worden besproken in het SCoPAFF op 18 november.

#### **Agendapunt 4. Gedeeltelijk ontvette chiazaad poeders**

Dit onderwerp is al eerder in de werkgroep besproken, en betreft twee aanvragen voor verschillende producten die worden gewonnen uit chiazaad. De Commissie werkt aan een concept toelatingsbesluit, maar een nieuwe versie daarvan was nog niet beschikbaar voor deze vergadering.

#### **Agendapunt 5. Cacao vruchtvruchtpulp (2 notificaties)**

De Commissie bespreekt een eerste concepttekst voor een toelatingsbesluit van dit product als een traditioneel levensmiddel uit een derde land, op basis van twee notificatiedossiers. De vrucht van de cacao boom bevat cacao bonen, die worden omgeven door vruchtvruchtpulp. De notificatiedossiers betreffen het gebruik in de voeding van dit vruchtvruchtpulp (als pulp), het sap van dit vruchtvruchtpulp en een concentraat van dat sap. Een lidstaat is van mening dat het, gezien de aard van het product, zou volstaan om alleen het vruchtvruchtpulp in de toelating te beschrijven, en om hiervoor alleen een summiere specificatie te gebruiken. Volgens die lidstaat zijn de twee genoemde afgeleide producten (sap en sap-concentraat) het resultaat van verdere bewerkingen, die gebruikelijk zijn voor een dergelijk product, zoals ook het geval is bij vruchtvruchtpulp van conventionele fruit. Enkele andere lidstaten zijn echter van mening dat de drie producten wel afzonderlijk zouden moeten worden benoemd in het toelatingsbesluit. Door de keuze van de opgenomen parameters zou het ook in dat geval wellicht mogelijk zijn om toch één enkele productspecificatie te hanteren. De werkgroep bespreekt verder of het nodig zou zijn om een norm op te nemen voor het Cadmiumgehalte en voor microbiologische parameters. Ook heeft de Commissie van één van de aanvragers het verzoek gekregen om nog een aanvullende toepassing van een afgeleid product op te nemen in de toelating. Een aantal lidstaten geven hun voorlopige reacties op dat verzoek. De Commissie zal het voorstel voor toelating op basis van de bespreking aanpassen en nogmaals aan de lidstaten voorleggen voor commentaar.

#### **Agendapunt 6. Korianderzaadolie (wijziging specificatie)**

Dit betreft een aanvraag voor een wijziging in de specificatie van korianderzaadolie in de Unielijst, namelijk een geringe verlaging van de ondergrens voor het oliezuurgehalte. Na de bespreking in de vorige vergadering heeft de Commissie een nieuwe versie opgesteld van het conceptbesluit. Enkele lidstaten geven commentaar op de overwegingen in dit voorstel. De Commissie zal het commentaar verwerken in het conceptbesluit, dat zal worden voorgelegd aan het SCoPAFF op 18 november.

#### **Agendapunt 7. Spermidinerijk tarwekiemextract (wijziging specificatie)**

Dit onderwerp is vanwege tijdgebrek niet besproken.

#### **Agendapunt 8. Eitjes van de varkenszwepworm**

Dit onderwerp is vanwege tijdgebrek niet besproken.

#### **Agendapunt 9. *Moringa stenopetala* (notificatie)**

Dit onderwerp is vanwege tijdgebrek niet besproken.

#### **Agendapunt 10. *Aristolelia chilensis* (notificatie)**

Dit onderwerp is vanwege tijdgebrek niet besproken.

#### **Agendapunt 11. Raadplegingsprocedure over de novel food status**

Dit onderwerp is vanwege tijdgebrek niet besproken.

#### **Agendapunt 12. Werkprogramma 2020**

De Commissie licht toe dat in het werkprogramma zeven bijeenkomsten van de werkgroep zijn opgenomen, waarvan twee tweedaagse. Bij de planning heeft men rekening gehouden met het grote aantal beoordelingen die bij EFSA in behandeling zijn, en met de geplande data voor SCoPAFF-bijeenkomsten.

#### **Agendapunt 13. Any other business**

- De werkgroep wisselt informatie uit naar aanleiding van een klacht die een firma heeft ingediend bij een lidstaat over voedingssupplementen met eimembraanproducten. Er is een toelating voor het product "eimembraanhydrolysaat" opgenomen in de Unielijst van nieuwe voedingsmiddelen, en daarom zouden volgens de klager andere producten illegaal op de markt zijn. Bedrijven die deze producten verkopen zijn echter van mening dat het in dat geval om een ander product gaat dan het "eimembraanhydrolysaat". Zij stellen verder dat hun product geen nieuw voedingsmiddel is, wat al eerder door één van de lidstaten zou zijn vastgesteld. Een lidstaat stelt voor om de beschikbare informatie te gebruiken om deze situatie te verduidelijken in de publiek toegankelijke Novel Food Catalogue. Deze is inmiddels aangepast, zie: [http://ec.europa.eu/food/safety/novel\\_food/catalogue/search/public/index.cfm](http://ec.europa.eu/food/safety/novel_food/catalogue/search/public/index.cfm)
- In verband met eerdere discussies in de werkgroep over producten uit de plant *Cannabis sativa* (in het bijzonder CBD-olie), binnen het kader van de wetgeving voor nieuwe voedingsmiddelen, geeft een vertegenwoordiger van DG Migration and Home Affairs een toelichting over lopende werkzaamheden van de zogenoemde Horizontal Working Party on Drugs (ook Horizontal Drugs Group of HDG genoemd). Dit is een overlegorgaan van de Raad, en is gericht op een brede informatie-uitwisseling over drugs-gerelateerde zaken. Binnen de HDG is er behoefte om tot een geharmoniseerde aanpak van CBD-producten te komen. Een besluit op EU niveau kan pas worden genomen als de nieuwe Commissie is aangetreden. Daarbij speelt dat in 2018 en 2019 het Expert Committee van de WHO aanbevelingen gedaan aan de VN over de plaats van CBD en cannabis onder de Internationale Verdragen. Over deze aanbevelingen zal naar verwachting worden gestemd in maart 2020 tijdens de jaarlijkse vergadering van de VN over drugs, de zogenaamde Commission on Narcotic Drugs (CND). Binnen de HDG wordt gewerkt aan een gezamenlijk EU-standpunt ten aanzien van de aanbevelingen. Eén van de aanbevelingen betreft cannabidiol (CBD), een product dat of synthetisch gemaakt kan worden of verkregen van de plant. Pure CBD valt niet onder de Internationale Drugs Conventies. Als CBD echter van de plant wordt gemaakt, dan zal het sporen van THC bevatten, en valt wel onder de Internationale Verdragen. De WHO stelt voor om preparaten overwegend bestaande uit CBD met een percentage van ten hoogste 0.2% THC niet onder controle te brengen. Deze 0,2% wordt door de WHO beschouwd als een concentratie die geen significante (psychoactieve) effecten met zich mee brengt. DG Santé heeft ondertussen de tot nu toe ingediende aanvragen voor CBD als NF 'on hold' gezet tot een besluit is genomen op EU niveau over de status van deze producten (al dan niet drugs). Een product dat een drug is is uitgezonderd van de reikwijdte van de Algemene levensmiddelen verordening. DG Santé oppert ook de mogelijkheid om bij een toekomstig besluit via artikel 5 van Vo. 2015/2283 duidelijk te stellen dat CBD een drug zal zijn. Het is duidelijk dat zowel de Cie. als de LS deze kwestie zo goed mogelijk willen afronden en een heldere lijn willen trekken, ook naar de producenten en consumenten.

- De Commissie meldt dat de stoffen betaine, D-ribose en resveratrol aan de orde zijn gekomen in de EU-expertgroep voedingssupplementen en verrijking. Preparaten met deze stoffen zijn onder beperkingen toegelaten als nieuwe voedingsmiddelen, op basis van EFSA-adviezen. Tegelijkertijd was al een ruimere toepassing van deze stoffen in andere voedingsmiddelen mogelijk, wat voor meerdere LS reden was om discussie te voeren over mogelijke beperkingen via de EU verrijgingsregelgeving Een volledig verslag van dit overleg is beschikbaar via <https://www.row-minvws.nl/row-eu-levensmiddelen/algemene-levensmiddelenwetgeving/voedingssupplementen-en-verrijkte-voedingsmiddelen>
- De vertegenwoordiger van EFSA geeft een toelichting op de stand van zaken voor lopende risicobeoordelingen voor verschillende insecten als voedingsmiddel. Er zijn aanvullende gegevens opgevraagd bij de aanvragers, en afhankelijk van de antwoorden verwacht men voor drie dossiers op korte termijn de beoordeling te kunnen afronden. Eén advies kan wellicht eind 2019 worden uitgebracht, de rest in ieder geval pas in 2020.
- Een lidstaat vraagt aandacht voor een product op basis van koffiedik, waarvoor momenteel een beoordeling als nieuw voedingsmiddel wordt uitgevoerd door EFSA. Toch zou er nog discussie zijn of het wel terecht is dat dit product wel als nieuw voedingsmiddel wordt beschouwd. Er zal hierover nog informatie worden uitgewisseld.

De volgende vergadering van de werkgroep is gepland op 10 december, maar dit is nog onder voorbehoud.

**Tabel 1: aantallen autorisatie-aanvragen en notificaties tot 25 oktober 2019**

	Finalised	Withdrawn	Terminated by EC	Ongoing		Total
<b>Novel food applications (article 10)</b>	14	15	3	EFSA suitability check	22	<b>185</b>
				EFSA risk assessment	48	
				Under EC	83	
<b>Traditional novel food notifications (article 14)</b>	3	6		Evaluation	5	<b>51</b>
				Validity check	6	
				Request additional information	31	
				Consultation phase	0	
<b>Total</b>						<b>236</b>

**Den Haag, november 2019**