



Verslag van de vergadering van CWG Nieuwe Voedingsmiddelen (CAFAB)

Datum : 1 en 2 juli 2020
Ned. Delegatie : Ana Viloría (VWS), Marja Rutgers (CBG), Clemens van Rossum (CBG) Wenny Buitenhuis (CBG), Martin Kooiman (NVWA) en Noortje Reeuwijk (NVWA)

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

Ana Viloría
Ai.viloría@minvws.nl

Ons kenmerk

Verslag CWG Nieuwe
voedingsmiddelen d.d. 1 en 2
juli 2020

Secretariaat ROW

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

www.row-minvws.nl

Samenvatting

Dit is de eerste vergadering van de werkgroep na januari van dit jaar, omdat de geplande vergaderingen in het voorjaar vanwege Corona niet door konden gaan. De Commissie gaf een overzicht van de stand van zaken bij de verschillende aanvragen voor nieuwe voedingsmiddelen sinds begin 2018. Ook informeert de Commissie de lidstaten over voorgestelde wijzigingen in de uitvoeringsverordeningen 2017/2469 en 2017/2468, op basis van de nieuwe verordening voor transparantie en duurzaamheid van de EU-risicobeoordeling in de voedselketen. Ter voorbereiding op besluitvorming in het SCoPAFF besprak de werkgroep conceptbesluiten voor suikers van cacaovruchtvliespulp, 3'-Sialyllactose natrium zout, 6'-Sialyllactose natrium zout, 2'-Fucosyllactose/difucosyllactose, 'Astragin', gedroogde biomassa van de micro-*alg Euglena gracilis*, Cr-bevattende en Se-bevattende biomassa van de gist *Yarrowia lipolytica*, en kruidenthee gemaakt van koffiebladeren. Ook besprak de Commissie het vervolg van de procedures over een uitbreiding van gebruik van fytoosterolen, over een wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor Astaxanthine, over door verhitting gedode *Mycobacterium manresensis*, over het gebruik van bepaalde oligosachariden in voedingssupplementen voor zuigelingen, over aanpassing van het etiketteringsvoorschrift voor resveratrol, en over Seleniet triglyceriden. De werkgroep bespreekt ook de novel food status van *Coriolus versicolor*, en de voorgenomen update van de novel food catalogus. Tenslotte wisselt men informatie uit over voedingsstoffen in relatie tot bepaalde nieuwe voedingsmiddelen.

Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie bespreekt de volgorde van de vergaderpunten en noemt dat een collega jurist van DG Santé een presentatie zal geven over de voorgestelde wijzigingen in de twee uitvoeringsverordeningen. Deze presentatie komt aan de orde onder agendapunt 3. Een aantal agendapunten worden besproken op tijdstippen dat de EFSA vertegenwoordiger aanwezig is, om de EFSA beoordeling over het desbetreffende punt toe te lichten. Vanwege de vele agendapunten, zal de focus met name liggen op de geagendeerde concept uitvoeringsbesluiten.

Agendapunt 2. Autorisatie-aanvragen en kennisgevingen (notificaties)

De Commissie bespreekt een overzicht van de dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Er zijn 269 lopende aanvragen, waarvan 224 autorisatie-aanvragen (Art 10) en 45 kennisgevingen (traditionele voedingsmiddelen). Zie ook het overzicht in tabel 1 over de autorisatie-aanvragen achteraan dit verslag. Een deel van de aanvragen gaat over insecten, daarvoor zijn 26 autorisatie-aanvragen en 4 kennisgevingen ingediend. Er loopt in Frankrijk een rechtszaak,

over de vraag of hele insecten al *novel* waren onder de oude verordening van 258/97 (en dus pas na toelating op de markt mogen in de EU) of dat zij pas *novel* werden bij ingang van de nieuwe novel food verordening 2015/2283 (waarvoor de overgangsmaatregelen gelden). Verder geeft een EFSA vertegenwoordiger een presentatie over de lopende insecten aanvragen met als titel '*Scientific issues encountered during the risk assessment of insects and products thereof as novel foods*'. Hij legt uit dat er vaak een gebrek is aan informatie in de aanvragen (bijv. geen gedetailleerde beschrijving van productiestappen, en onvoldoende testbatches) en dat de ingediende informatie vaak onduidelijk is. Een ander deel van de aanvragen gaat over CBD (cannabidiol). Er zijn in totaal 55, veelal onvolledige, aanvragen ingediend. Drie aanvragen voor synthetisch CBD liggen bij EFSA.

Het voorlopige standpunt van de Commissie over CBD verkregen uit een extractie van de toppen van de Cannabis plant, is dat het gezien kan worden als een extract van Cannabis dat valt onder het Enkelvoudig Verdrag van de Verenigde Naties inzake verdovende middelen van 1961, en daarom uitgezonderd is van de werkingssfeer van de Algemene levensmiddelen Verordening en dus niet kan worden beschouwd als voeding. De Commissie zal de desbetreffende aanvragers over het voorlopige standpunt informeren d.m.v. een brief en hen de mogelijkheid geven om hierop binnen twee maanden te reageren.

Agendapunt 3. Voorgestelde wijzigingen voor uitvoeringsverordeningen 2017/2469 en 2017/2468 in verband met het aannemen van verordening (EU) 2019/1381 betreffende de transparantie en duurzaamheid van de EU-risicobeoordeling in de voedselketen

Een jurist van de Commissie licht dit onderwerp toe aan de hand van een update van de presentatie die in de vergadering van januari werd getoond. In artikel 8 van Verordening 2019/1381 worden enkele wijzigingen doorgevoerd, die betrekking hebben op de nieuwe voedingsmiddelen verordening 2015/2283. Als gevolg hiervan is ook een aanpassing nodig van de bestaande uitvoeringsverordeningen 2017/2469 en 2017/2468. Daarvoor zijn nu conceptteksten opgesteld, en de Commissie nodigt de lidstaten uit om eventueel commentaar hierop uiterlijk 17 juli door te geven. Na verwerking daarvan zal een publieke consultatie plaatsvinden, waarna de uiteindelijke voorstellen volgens de planning in september in stemming zullen worden gebracht in SCoPAFF.

Agendapunt 4. Suikers van cacao (*Theobroma cacao* L.) vruchtvliespulp (NF 2019/1410)

De Commissie brengt in herinnering de aanvraag die in eerdere werkgroep vergaderingen is besproken, over de toepassing van suikers die geproduceerd worden uit vruchtvliespulp van cacao. Na de vorige werkgroep vergadering heeft de aanvrager aanvullende gegevens ingediend. Enkele lidstaten hebben opmerkingen over de specificatie van het geagendeerde concepttoelatingsbesluit. Er wordt voorgesteld om een verwijzing naar het toegelaten traditionele voedingsmiddel toe te voegen. Verder wordt opgemerkt dat de nutritionele parameters in de specificatie niet alleen de suikers van het vruchtvliespulp lijken te omvatten, maar tevens een extra ingrediënt. Als oplossing wordt voorgelegd om enkele parameters weg te laten uit de specificatie. De Commissie zal het concepttoelatingsbesluit aanpassen.

Agendapunt 5. Uitbreiding van gebruik van fytoosterolen (dossier nr 149)

Deze aanvraag voor uitbreiding van het gebruik van fytoosterolen in margarines en vloeibare vetten bedoeld voor het thuis koken, bakken en braden is ingediend onder de oude verordening 'nieuwe voedingsmiddelen 258/97'. Volgens VK die indertijd de eerste beoordeling uitvoerde is dit gebruik veilig, maar enkele lidstaten tekenden bezwaar aan. Omdat de firmareactie de bezorgdheid van de lidstaten niet kon wegnemen, is EFSA om advies gevraagd. In de werkgroepvergadering licht een EFSA vertegenwoordiger toe dat de procedure lang heeft geduurd onder

andere omdat de aanvrager op verzoek van EFSA nieuw onderzoek uitvoerde naar zogeheten fytosterol oxidatie producten die kunnen ontstaan bij de voorgestelde nieuwe toepassingen. Hieruit blijkt dat er geen zekerheid is dat de blootstelling aan deze oxidatieproducten onder de door EFSA vastgestelde veilige bovengrens blijft en dus kan de veiligheid van de voorgestelde uitbreiding van gebruik niet worden vastgesteld. De lidstaten hebben geen commentaar naar aanleiding van deze toelichting.

Agendapunt 6. Astaxanthine (wijziging gebruiksvoorwaarden)

Volgens de Unielijst zijn astaxanthine-rijke extracten uit de gespecificeerde algensoort alleen toegelaten in voedingssupplementen met een dosis van ten hoogste 8 mg astaxanthine per dag. Deze toelating onder de voormalige Nieuwe voedingsmiddelen verordening 258/97 was indertijd gebaseerd op wezenlijke gelijkwaardigheid met bestaande voedingssupplementen op basis van de gedroogde algen. EFSA heeft op verzoek van de Commissie een herevaluatie van de veiligheid van astaxanthine uitgevoerd en zij concludeert in haar advies van eind 2019 dat het dagelijks gebruik van een voedingssupplement met 8 mg astaxanthine veilig is voor volwassenen waarbij rekening is gehouden met mogelijke astaxanthine consumptie via de dagelijkse voeding. Dit is gebaseerd op de herziene veilige bovengrens van inname die door EFSA is vastgesteld, namelijk 0,2 mg astaxanthine per kg lichaamsgewicht per dag, die hoger is dan de eerder afgeleide bovengrens uit 2014. Voor sommige lidstaten is daarom aanpassing van de Unielijst niet nodig, behalve de toevoeging 'alleen voor volwassenen' bij de gebruiksvoorwaarden. Maar omdat dit een beperking van het eventuele huidige gebruik van de supplementen door andere bevolkingsgroepen zou kunnen inhouden, bespreekt de werkgroep een alternatief voorstel waarin de maximale doseringen zijn aangepast voor de verschillende leeftijdsgroepen van de bevolking, inclusief zuigelingen. Op het voorgestelde gebruik van supplementen met astaxanthine voor in het bijzonder de laatst genoemde groep -maar ook jonge kinderen- komt zware kritiek van veel lidstaten (zie ook agendapunten 7, 8, 9 en 11). Al met al is het een lastige discussie, ook omdat het geen concrete aanvraag betreft, en de Commissie besluit het voorstel voor toelating opnieuw intern bekijken.

Agendapunt 7. 3'-Sialyllactose natrium zout (NF 2019/0957)

3'-Sialyllactose (3'-SL) is één van de vele oligosachariden die van nature in moedermelk voorkomen. Enkele andere van deze oligosachariden zijn eerder al als nieuw voedingsmiddel toegelaten, en ook voor 3'-SL (geproduceerd via een fermentatieproces) is een aanvraag ingediend. De Commissie heeft een concept toelatingsbesluit opgesteld op basis van positief advies van EFSA, en bespreekt dit document met de lidstaten. Omdat 3'-SL niet alleen voorkomt in moedermelk, maar ook in sommige specifieke producten op basis van koemelk, bevat het concept besluit een uitgebreid etiketteringsvoorstel om overconsumptie door gelijktijdige inname uit meerdere bronnen te voorkomen.

Vertegenwoordigers van EFSA geven toelichting op het advies, en noemen dat het NDA-panel bij dit soort aanvragen kritisch kijkt naar voorgestelde gehalten voor oligosachariden in zuigelingenvoeding, op basis van realistische vergelijkingswaarden voor moedermelk.

Eén van de lidstaten is van mening dat het zo langzamerhand ondoenlijk wordt om alle mogelijkheden van gecombineerde blootstelling aan de vele oligosachariden die van nature in moedermelk voorkomen via een dergelijke etikettering op te nemen. En dan wordt bij de toelating van afzonderlijke oligosachariden nog niet eens rekening gehouden met eventuele gevolgen van een gecombineerde blootstelling aan verschillende oligosachariden.

Een andere lidstaat stelt een wijziging voor in de beschrijving van de toepassing in dranken, en ten aanzien van een leeftijdsaanduiding in het etiketteringsvoorstel.

Bovendien vinden de lidstaten de toepassing in voedingssupplementen voor zuigelingen ongewenst (zie ook punt 11). De Commissie vraagt de lidstaten om eventuele andere commentaren op het voorstel uiterlijk op 17 juli aan te leveren, zodat het voorstel kan worden voorgelegd aan SCoPAFF in september.

Agendapunt 8. 6'-Sialyllactose natrium zout (NF 2019-0881)

De Commissie stelt dat het voorstel voor 6'-Sialyllactose (6'-SL, geproduceerd via een fermentatieproces) analoog is aan dat voor 3'-SL, behalve dat de mogelijke inname van 6'-SL uit producten op basis van koemelk verwaarloosbaar is. Die producten worden daarom niet genoemd in het etiketteringsvoorstel. Ook bij dit voorstel vraagt men de lidstaten om eventuele commentaren uiterlijk op 17 juli aan te leveren, voor een bespreking in SCoPAFF in september.

Agendapunt 9. 2'-Fucosyllactose/difucosyllactose mix (NF 2020/1679)

De Commissie licht toe dat dit mengsel van twee oligosachariden al in 2019 is toegelaten als nieuw voedingsmiddel. De huidige aanvraag betreft een aanpassing van die toelating. Daarbij gaat het om een uitbreiding van gebruik met de categorie "*milk-based drinks and similar products intended for young children*". Hoewel die categorie destijds niet is opgenomen in de toelating, was het wel onderdeel van het dossier dat door EFSA is beoordeeld. De aanvraag omvat ook een aanpassing in de productspecificatie, die samenhangt met een beperkte aanpassing van het productieproces. Net als bij de voorgaande dossiers kunnen eventuele commentaren van de lidstaten uiterlijk op 17 juli worden aangeleverd.

Agendapunt 10. Door verhitting gedode *Mycobacterium manresensis* (NF 2018/0269)

De Commissie noemt dat deze aanvraag al in de vergadering in januari is besproken, en vat de kritische commentaren samen die zijn geuit door veel lidstaten, zowel tijdens als na die vergadering. Het product bestaat uit door hitte gedode, gevriesdroogde *M. sentense manresensis* met mannitol, en omhuld door een gelatinecapsule. Het product is bedoeld als ingrediënt in voedingssupplementen voor de algemene volwassen bevolking met uitzondering van kinderen, en zwangere en lacterende vrouwen. Volgens EFSA kan het veilig worden geconsumeerd door die doelgroep gedurende veertien dagen, afgewisseld met perioden van minimaal 6 maanden zonder inname. Maar meerdere lidstaten vonden zulke gebruiksvoorwaarden niet passend voor een voedingssupplement. Ook waren er twijfels of het product hoe dan ook in de voeding thuis zou horen. Zowel wetenschappelijke publicaties als de website van de aanvrager verwezen immers naar een vermeende preventieve werking op tuberculose, wat meer zou passen bij een medicinale toepassing (vaccin). De Commissie benadrukt dat die afweging aan de lidstaten is, wanneer een voorstel voor een besluit in stemming wordt gebracht in SCoPAFF. De lidstaten die nog niet hebben gereageerd worden in de tussentijd uitgenodigd om alsnog hun standpunt aan de Commissie kenbaar te maken.

Agendapunt 11. Oligosachariden die in moedermelk voorkomen in voedingssupplementen voor zuigelingen (NF 2019/1350, NF 2019/1359, NF 2019/1456, NF 2019/1457)

De Commissie brengt in herinnering dat verschillende lidstaten zich eerder al kritisch hebben opgesteld ten aanzien van aanvragen voor het aanbieden van dit soort oligosachariden in de vorm van voedingssupplementen voor zuigelingen, als alternatief voor het opnemen van deze stoffen in zuigelingenvoeding. De lidstaten kunnen eventuele aanvullingen of andere zienswijzen kenbaar maken bij de Commissie, die daarmee rekening zal houden bij het vervolg van de procedures voor deze aanvragen. Tevens zijn voorstellen voor een duurzame en consequente aanpak van de te verwachten aanvragen welkom.

Agendapunt 12. Resveratrol etikettering

De Commissie bespreekt een document in verband met de etikettering van het *novel food* resveratrol, in vervolg op de discussie over een aanvraag (die inmiddels

is ingetrokken) in de werkgroep vergadering van januari 2019. Volgens de Unielijst is resveratrol toegelaten in voedingssupplementen, mits op het etiket van voedingssupplementen die *trans*-resveratrol bevatten wordt vermeld dat mensen die geneesmiddelen gebruiken het product uitsluitend onder toezicht van een arts mogen gebruiken. Resveratrol dat geëxtraheerd is uit Japanse duizendknoop (*Fallopia japonica*) is geen *novel food*, en hiervoor geldt dit etiketteringsvoorschrift dan ook niet. De Commissie legt uit dat hierdoor een ongelijke marktsituatie is ontstaan. Gezien de relevantie van de waarschuwing legt de Commissie drie alternatieve waarschuwingsteksten voor die dan voor alle voedingssupplementen met resveratrol moeten gaan gelden. De lidstaten krijgen twee maanden de tijd om hun reactie door te geven.

Agendapunt 13. Astragin (NF 2018/0284)

De Commissie heeft een concepttekst opgesteld voor een toelatingsbesluit voor 'AstraGin' op basis van een positief EFSA advies van 13 mei 2020. Dit product bevat een mengsel van extract uit *Panax notoginseng* en een extract uit *Astragalus membranaceus*, en is bedoeld voor gebruik in voedingssupplementen voor volwassenen met uitzondering van zwangere vrouwen (max. 35 mg per dag). Enkele lidstaten merken op dat de beoogde doelgroep niet correct is beschreven in de overwegingen en het etiketteringsvoorstel. Ook wordt opgemerkt dat het eiwitgehalte in de specificatie geen ondergrens, maar een bovengrens moet zijn. Een andere lidstaat plaatst kritische kanttekeningen bij het voorstel, gezien het feit dat beide planten een geschiedenis van gebruik als traditioneel Chinees kruidengeneesmiddel hebben. Hoewel elke lidstaat nationaal bepaald of een product een geneesmiddel of voedingsmiddel is, meent Nederland dat het voor een nieuw product zinvol is om een discussie hierover in een zo vroeg mogelijk stadium te voeren. Zo is een dergelijke vraag recent door de Commissie gesteld aan de lidstaten over een nieuwe autorisatie aanvraag. Daarnaast merkt Nederland op dat het productieproces onvoldoende duidelijk is beschreven in de bijlage. Inhoudelijk commentaar van andere lidstaten blijft achterwege; wel zeggen enkele lidstaten toe zich nader te zullen beraden over de vraag "*food or medicine?*". De Commissie vraagt de lidstaten hun reactie op het voorstel uiterlijk 17 juli door te geven.

Agendapunt 14. Gedroogde *Euglena* (NF 2018/0669)

Dit betreft een aanvraag voor het gebruik van gedroogde biomassa van de microalg *Euglena gracilis* in verschillende categorieën levensmiddelen en in voedingssupplementen. Gebaseerd op het positieve advies van EFSA in mei 2020, heeft de Commissie een voorstel voor een toelatingsbesluit opgesteld. Verschillende lidstaten hebben commentaar op de voorgestelde aanduiding in de Unielijst en op het etiket, en wijzen op inconsistenties met andere al toegelaten *novel foods*.

Naar aanleiding van een kritische vraag van een lidstaat, discussieert de werkgroep over het voorstel van de aanvrager die 'producten voor gewichtsbeheersing die de dagelijkse voeding volledig vervangen' met de *Euglena* biomassa op de markt wil brengen ook voor (jonge) kinderen. De werkgroep stelt vast dat dergelijke producten echter uitsluitend bestemd zijn voor gezonde volwassenen met overgewicht of obesitas die een gewichtsvermindering voor ogen hebben conform de Europese Verordening 609/2013. Eén van de andere categorieën die de aanvrager voorstelt, namelijk 'maaltijdvervangende dranken' vallen wel onder de algemene levensmiddelen. Dezelfde lidstaat plaatst enkele kritische kanttekeningen bij de specificatie in de bijlage, onder andere of de productbeschrijving (inclusief de bron) en samenstellingsgegevens voldoende duidelijk zijn. De Commissie neemt kennis van alle commentaren en zal het voorstel aanpassen.

Agendapunt 15. Seleniet triglyceriden (dossier nr 119)

Voor dit product, een mengsel van verschillende selenium-bevattende triglyceriden derivaten, is in 2010 een aanvraag gedaan voor gebruik in voedingssupplementen. Polen bracht indertijd onder de vorige Nieuwe voedingsmiddelen verordening 258/97 een positief advies uit over deze nieuwe bron van selenium, maar omdat enkele andere lidstaten bezwaren opwierpen is EFSA om advies gevraagd of het nieuwe product een geschikte bron van selenium is. In de werkgroepvergadering licht een vertegenwoordiger van EFSA toe dat het, gezien het gebrek aan voldoende betrouwbare gegevens, niet mogelijk was om een conclusie te trekken over de biobeschikbaarheid en de veiligheid van deze vorm van selenium. De lidstaten hebben geen commentaar bij het negatieve advies van EFSA.

Agendapunt 16. Chromium bevattende biomassa van de gist *Yarrowia lipolytica* (NF 2018/0556)

De Commissie had voor de vergadering in mei, die was afgelast i.v.m. COVID-19, een concepttekst opgesteld voor een toelatingsbesluit voor deze stof in voedingssupplementen op basis van een positief EFSA-advies van januari 2020. Op deze tekst hebben enkele lidstaten commentaar ingediend. Afgezien van de vraag of het product ook in het kader van voedingssupplementen en verrijkte voeding beoordeeld zou moeten worden, waren de commentaren met name tekstueel van aard. De Commissie legt een gewijzigd tekstvoorstel voor, waar geen commentaar op wordt gegeven. Het conceptbesluit zal de Commissie voorleggen aan het eerstvolgende SCoPAFF in september.

Agendapunt 17. Selenium bevattende biomassa van de gist *Yarrowia lipolytica* (NF 2018/0605)

Uit het EFSA-advies van december 2019 over dit nieuwe voedingsmiddel blijkt dat de door de aanvrager voorgestelde selenium-inname, in combinatie met de achtergrondinname, boven de vastgestelde bovengrens (UL) voor selenium uit komt in alle leeftijdsgroepen, behalve voor die van kinderen van 7-9 jaar. Volgens EFSA is een herbeoordeling van de vastgestelde bovengrens uit het jaar 2000 voor selenium nodig, omdat hiervoor nieuwe gegevens beschikbaar zijn. De aanvrager heeft na publicatie van het EFSA advies de Commissie een verzoek gestuurd, met gewijzigde gebruiksniveaus die i.c.m. de achtergrondinname onder de bovengrens komen te liggen. Hierna heeft de Commissie een concepttekst opgesteld voor een toelatingsbesluit voor deze stof in voedingssupplementen, en eind maart naar de lidstaten gestuurd voor commentaar. Enkele lidstaten hebben hierop gereageerd dat zij vinden dat het product in het kader van voedingssupplementen en verrijkte voeding beoordeeld zou moeten worden en/of dat eerst een nieuwe bovengrens voor selenium vastgesteld moet worden voordat het product kan worden toegelaten. De Commissie heeft inmiddels de procedure gestart om de bovengrens door EFSA te laten herevalueren. Een lidstaat stelt voor om tijdelijk een (lagere) nationale bovengrens aan te houden of een toelating voor volwassenen met lagere gebruiksniveaus. De Commissie vindt dat de huidige vastgestelde bovengrenzen voor selenium aangehouden moeten worden, tot dat deze opnieuw zijn vastgesteld.

Agendapunt 18. Kruidenthee gemaakt van koffiebladeren (NF 2018/0740)

De kruidenthee gemaakt van koffiebladeren is onlangs opgenomen in de Unielijst, maar niet de koffiebladeren zelf. De Commissie brengt ter discussie of de koffiebladeren toegelaten hadden moeten worden voor gebruik als kruidenthee. Verschillende lidstaten reageren hierop, zij vinden dat alleen het product dat de aanvrager op de markt wil brengen toegelaten kan worden. In de notificatie ging het beschreven traditionele gebruik over kruidenthee en niet over de koffiebladeren. Verder wordt naar voren gebracht dat de koffiebladeren een risico met zich mee kunnen brengen, wat betreft hygiëne en kopergehalte. Men is van mening dat over het algemeen al tijdens de validatiefase goed nagegaan moet worden voor welk product een toelating wordt gevraagd.

Agendapunt 19. *Coriolus versicolor*

De Commissie noemt dat zij een artikel 5 aanvraag heeft ontvangen van een lidstaat en daarom heeft zij eerdere gegevens over de novel food status van *Coriolus versicolor* bekeken. Er blijft enige onduidelijkheid over de vastgestelde status van dit product in oude versies van de novel food catalogus uit de tijd dat deze niet openbaar beschikbaar was. Lidstaten die relevante informatie hierover in hun archief hebben, worden verzocht dit te delen met de Commissie. Zij zal het onderwerp voor de volgende vergadering weer op de agenda zetten.

Agendapunt 20. Voedingsstoffen in het kader van nieuwe voedingsmiddelen

De Commissie bespreekt de kwestie over nieuwe bronnen van vitamines en mineralen, zoals bij de Cr- en Se- bevattende biomassa van de gist *Yarrowia lipolytica* (zie punten 17 & 18). Deze mineralen staan al bij de opgesomde vormen in bijlage II van Verordening 1925/2006, hier staat de bron niet specifiek bij vermeld, en daarom is EFSA niet gevraagd om een aanvullende beoordeling uit te voeren. Er wordt door de lidstaten onder andere naar voren gebracht dat de biobeschikbaarheid beoordeeld zou moeten worden als het om verrijking gaat, en dat de beoordeling bij alleen een nieuwe bron op dezelfde manier zou moeten gebeuren als bij een nieuwe vorm. De Commissie neemt kennis van alle commentaren.

Agendapunt 21. De novel food catalogus

De Commissie presenteert een nieuwe template voor de nieuwe structuur van de novel food catalogus. Deze template is samengesteld aan de hand van de voorbeelden die een aantal lidstaten hebben uitgewerkt. Er is een werkverdeling over de lidstaten gemaakt om de huidige catalogus en de afgeronde raadplegingsverzoeken om te zetten naar de nieuwe template. Tevens wordt er gediscussieerd over hoe de nationale lijsten (zoals BELFRIT) toegevoegd zouden kunnen worden aan de nieuwe catalogus. Er worden twee mogelijkheden voorgesteld, door het toevoegen van een link of door het samenvoegen van de lijsten. De lijsten hebben niet allemaal dezelfde wettelijke status, en sommige zijn niet in het Engels. Verder zou bij het samenvoegen van de lijsten de updates van de nationale lijsten ook verwerkt moeten worden. Alles bij elkaar genomen zal dit veel werk zijn. De voorkeur gaat daarom uit naar het invoegen van een link in de novel food catalogus naar de nationale lijsten, ook om de 'autonomie' en de juiste context van de verschillende lijsten te behouden.

Agendapunt 22. Any other business

- Application for GOS (NF 2019/1256) De Commissie is bezig met de validatie van een aanvraag voor een preparaat van galacto-oligosachariden (GOS). Men wil hierover feedback vragen aan de lidstaten, maar omdat er onvoldoende tijd is om dit onderwerp uitgebreid te bespreken, zal de Commissie de lidstaten per e-mail om een reactie vragen.
- EFSA concept advies over de veiligheid van chiazaaden die verhit worden in relatie tot het vormen van procescontaminanten Een vertegenwoordiger van EFSA licht toe dat er bij de toelating van voorgestelde toepassingen voor chiazaad eerder een onderscheid is gemaakt tussen situaties waarbij wel of geen hittebehandeling werd toegepast. Dit met name vanwege de mogelijkheid dat acrylamide gevormd zou kunnen worden bij zo'n hittebehandeling. Omdat er weinig concrete informatie voorhanden bleek te zijn, is besloten om een publieke consultatie uit te zetten. Er is inmiddels een conceptadvies verschenen, waarop men nog tot 8 augustus kan reageren.
- De volgende online vergadering van de werkgroep is gepland op 8 september.

Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 1 juli 2020

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
2018	39	9	32	80
2019	54	7	29	90
2020	43	8	3	54
Totaal	136	24	59	224

Den Haag, augustus 2020