



**Verslag van de (online) vergadering van het Permanent Comité voor Planten, Dieren, Voedsel en Diervoeders, sectie Novel Food en Toxicologische Veiligheid van 17 november 2020**

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**  
Nikki Emmerik  
ne.emmerik@minvws.nl

**Ons kenmerk**  
Verslag PCVD Toxicologische  
Veiligheid d.d. 17 november  
2020

**Datum** : 17 november 2020  
**Commissie** : DG-Santé  
**Ned. Delegatie** : Kees Planken (VWS)  
Nikki Emmerik (VWS)  
Ana Vilorio (VWS)

**A Information and/or discussion**

**A.1 Feedback on the recent work of the PAFF Expert Group on Food Contact Materials (FCM).**

De CIE informeert de LS over de laatste stand van zaken zoals besproken tijdens de laatste werkgroepen. Zie daarvoor de respectievelijke verslagen.

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

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

**A.2 Status of buffered vinegar.**

Gebufferde azijn is een product met een pH van >4,9 dat wordt gebruikt voor conservering bij vlees, vis e.d. in plaats van additieven met een conserverende werking uit Verordening 1333/2008. Het product wordt geëtiketteerd als aroma of als gebufferde azijn. De lidstaten zijn van mening dat dit gebruik valt onder de additievenwetgeving en dat voor dit product een aanvraag als additief moet worden ingediend. Dit is vastgelegd in een verklaring waarin de lidstaten aangeven dat dit product valt onder de additievenwetgeving en dat een aanvraag voor toelating moet worden ingediend. De lidstaten stemmen unaniem in met de verklaring.

**A.3 Feedback on topics discussed in recent meeting of the Working group on residues of veterinary medicinal products in food of animal origin.**

De CIE informeert de LS over de laatste stand van zaken zoals besproken tijdens de laatste werkgroep. Zie daarvoor het respectievelijke verslag.

**A.4 Exchange of views on the alignment to the Official Control Regulation (Regulation EU) 2017/625) of the control provisions provided in Implementing Regulation (EU) 2016/6 imposing special conditions governing the import of feed and food originating in or consigned from Japan following the accident at the Fukushima nuclear power station.**

Dit onderwerp is al een aantal keer aan de orde gekomen in de ScoPAFF (zie vorige verslagen) en wordt opnieuw toegelicht door de CIE. De lidstaten hebben geen opmerkingen.

#### **A.5 *Brexit preparedness.***

Dit onderwerp is al een aantal keer aan de orde gekomen in de ScoPAFF (zie vorige verslagen) en wordt opnieuw toegelicht door de CIE. De lidstaten hebben geen opmerkingen.

#### **A.6 *Feedback and exchange of views on topics discussed in recent meetings of the Working groups on contaminants.***

De CIE informeert de LS over de laatste stand van zaken zoals besproken tijdens de laatste werkgroepen. Zie daarvoor de respectievelijke verslagen.

---

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

---

#### **B.1 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation amending Regulation (EU) No 257/2010 setting up a programme for the re-evaluation of approved food additives in accordance with Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council on food additives.***

In deze verordening worden verduidelijkt onder welke voorwaarden herevaluaties van additieven plaatsvinden. De nadruk ligt op de stappen die moeten worden genomen wanneer er na een 'inconclusive' van EFSA door het ontbreken van informatie, geen duidelijkheid is over de veiligheid van het betreffende additief. Het gaat hierbij niet om gevallen waar grote zorgen bestaan over de veiligheid maar wel over informatie die noodzakelijk is voor EFSA om een duidelijk negatief/positief antwoord te geven. Deze voorwaarden voorkomen dat additieven waar voornoemde onduidelijkheid over bestaat tot in lengte van dagen toch op de markt kunnen blijven.

**Stemming: In de schriftelijke stemmingsprocedure is het voorstel aangenomen met een positief advies, één LS heeft tegengestemd.**

#### **B.2 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the change of the conditions of use of the novel food 'trans-resveratrol' and amending Implementing Regulation (EU) 2017/2470.***

Deze toelating betreft verwijderen van de toedieningsvorm (in capsule- of tabletvorm) in de Unielijst voor voedingssupplementen. Bij andere voedingssupplementen in de Unielijst (in het bijzonder het andere resveratrol preparaat) staat namelijk geen toedieningsvorm vermeld. Verder blijven de veiligheidsoverwegingen die de toelating van trans-resveratrol in voedingssupplementen ondersteunden geldig en met de verwijdering van de specifieke afleveringsformaten van voedingssupplementen wordt geen veiligheidsrisico verwacht. EFSA is voor deze wijziging daarom niet om advies gevraagd.

**Stemming: In de schriftelijke stemmingsprocedure is het voorstel aangenomen met unanimititeit.**

***B.3 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation authorising the placing on the market of 3'-sialyllactose sodium salt 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.***

Deze toelating betreft een brede toepassing van de stof 3'-sialyllactose (3'-SL), een oligosaccharide dat van nature in moedermelk voorkomt. Het preparaat uit deze aanvraag is gemaakt via een fermentatieproces met een genetisch gemodificeerde *Escherichia coli* bacterie, en bevat naast het hoofdbestanddeel 3'-SL voornamelijk andere koolhydraten waaronder D-lactose, sialzuur, en 3'-sialyl lactulose. De basis voor de toelating wordt gevormd door een positief advies van het EFSA NDA panel van 25 maart 2020.

De tekst van het toelatingsbesluit is eerder besproken in de Commissiewerkgroep voor nieuwe voedingsmiddelen (CAFAB) in juli, september, en oktober van dit jaar. Tussen deze vergaderingen in is het onderwerp ook besproken in SCoPAFF van 21 september jl., maar daar werd het uiteindelijk toch niet in stemming gebracht. De reden daarvoor was dat sommige lidstaten principiële bezwaren hadden tegen gebruik in voedingssupplementen door jonge kinderen<sup>1</sup> Zuigelingen en jonge kinderen (tot drie jaar) worden in de huidige versie van het voorstel uitgesloten, waar het om voedingssupplementen gaat. Daardoor kon ook een onderdeel van het etiketteringsvoorschrift verdwijnen, dat betrekking had op gelijktijdige consumptie door jonge kinderen van bepaalde zuivelproducten die van nature ook de stof 3'-SL zouden kunnen bevatten.

**Stemming:** In de schriftelijke stemmingsprocedure is het voorstel aangenomen met unanimiteit.

***B.4 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation authorising the placing on the market of 6'-sialyllactose sodium salt 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.***

Deze toelating is geheel analoog aan de voorgaande, maar betreft het oligosaccharide 6'-sialyllactose (6'-SL). Ook in dit geval wordt de basis voor de toelating gevormd door een positief advies van het EFSA NDA panel, van 23 maart 2020. De discussie over deze aanvraag in CAFAB en SCoPAFF liep gelijk op met die over 3'-SL, en ook het voorstel over 6'-SL is niet in stemming gebracht bij de vorige SCoPAFF vanwege de kwestie over voedingssupplementen voor jonge kinderen (die niet meer zijn opgenomen in het nieuwe voorstel).

**Stemming:** In de schriftelijke stemmingsprocedure is het voorstel aangenomen met unanimiteit.

***B.5 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation authorising an extension of use and a change in the specifications of the novel food '2-Fucosyllactose/Difucosyllactose mixture' and amending Commission Implementing Regulation (EU) 2017/2470.***

---

<sup>1</sup> Zie punt B.08 en B.09 in het verslag via:  
[https://ec.europa.eu/food/sites/food/files/safety/docs/reg-com\\_toxic\\_20200921\\_sum.pdf](https://ec.europa.eu/food/sites/food/files/safety/docs/reg-com_toxic_20200921_sum.pdf)

Ook deze toelating betreft een preparaat van oligosacchariden, die van nature in moedermelk voorkomen. In dit geval gaat het om een mengsel van de stoffen 2'-fucosyllactose (2'-FL) en difucosyllactose (DFL). Er is al een toelating voor dit mengsel opgenomen in de Unielijst van Nieuwe Voedingsmiddelen, en de aanvraag waar het hier om gaat betreft een uitbreiding van gebruik en een aanpassing van de beschrijving van het product. De uitbreiding van gebruik betreft het toevoegen van de categorie *'milk based drinks and similar products intended for young children'*. Daarnaast werd gevraagd om een aanpassing van de beschrijving van het nieuwe voedingsmiddel, in het bijzonder door het weglaten van de vermelding van de manier van dragen (sproeidrogen werd eerder specifiek genoemd). Tenslotte werd gevraagd om het bijproduct 3-fucosyllactose (3-FL) op een andere wijze op te nemen in de lijst van bestanddelen in de productspecificatie. Ook deze voorgestelde veranderingen hebben geen consequenties voor de voedselveiligheid.

**Stemming: In de schriftelijke stemmingsprocedure is het voorstel aangenomen met unanimititeit.**

***B.6 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation the placing on the market of partially defatted rapeseed powder from Brassica rapa L. and Brassica napus L. 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.***

Nadat olie uit de zaden (van *Brassica rapa L.* en *Brassica napus L.*) is geperst, wordt de overblijvende perskoek bewerkt tot koolzaadpoeder dat in allerhande levensmiddelen kan worden verwerkt. Op basis van een positief EFSA advies heeft de COM een concepttekst opgesteld voor concept toelatingsbesluit dat telkens is aangepast en besproken in diverse CAFAB overleggen. De kritiek van verschillende lidstaten (o.a. NL) was met name op beide tabellen in de Annex over de verschillende voedselcategorieën (*proposed uses*), de beschrijving van het product en de parameters in de specificatie. Net als voor het al toegelaten NF 'raapzaadeiwit', moet er een waarschuwing komen op het etiket van levensmiddelen met dit ingrediënt dat *"this ingredient may cause allergic reaction to consumers who are allergic to mustard and products thereof"* is overgenomen". Een LS merkt op het er niet mee eens te zijn, maar dat dit geen reden was om het voorstel niet te steunen.

**Stemming: In de schriftelijke stemmingsprocedure is het voorstel aangenomen met unanimititeit.**

***B.7 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation on the performance of analytical methods for residues of pharmacologically active substances used in food-producing animals and on the interpretation of results as well as on the methods to be used for sampling.***

**Stemming: In de schriftelijke stemmingsprocedure is het voorstel aangenomen met een positief advies, één LS heeft tegengestemd.**

Den Haag, december 2020.