



Verslag van de vergadering van CWG Nieuwe Voedingsmiddelen

Datum: 15 en 16 september 2021
Commissie: DG Sante
Nederlandse Delegatie: Ana Viloría (VWS)
Marja Rutgers (CBG)
Wenny Buitenhuis (CBG)

**Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
en Preventie**

Regulier Overleg Warenwet

Bezoekadres
Parnassusplein 5
2511VX Den Haag

T: 070 340 7911
www.rijksoverheid.nl

Dossierhouder
Ana Viloría
Ai.viloría@minvws.nl

Ons kenmerk
Verslag CWG Nieuwe
voedingsmiddelen d.d. 15 en
16 september 2021

Secretariaat ROW
dienstpostbusROW-
EU@minvws.nl

www.row-minvws.nl

Samenvatting

De Commissie gaf een overzicht van de stand van zaken bij de verschillende aanvragen voor nieuwe voedingsmiddelen sinds begin 2018. Ter voorbereiding op besluitvorming in het SCoPAFF van 28 september besprak de werkgroep conceptbesluiten over gedroogde vruchten van *Synsepalum dulcificum*, bevroren en gedroogde preparaten van *Locusta migratoria*, 3-fucosyllactose, vitamine D2 champignonpoeder, en calciumfructoboraat. Ook werden conceptbesluiten voor UV-behandelde bakkersgist, calcidiolmonohydraat, bevroren en gedroogde preparaten van de gehele *Tenebrio molitor* larve, en gecetyleerde verzuren besproken ter voorbereiding op besluitvorming. Verder besprak de werkgroep conceptbesluiten voor twee traditionele voedingsmiddelen, namelijk verse plantjes van *Wolffia arrhiza* en *Wolffia globosa*, en koffiebessempulp. Voor het beëindigen van de procedure werd het conceptbesluit voor UV-gepasteuriseerd melkeiwitconcentraat voorgelegd. De werkgroep over de status van een appeldrank en van kokosnootsuiker, en over een wijziging van de specificatie voor *Cistus Incanus*. Tot slot kwamen enkele andere vragen van de lidstaten aan de orde.

Agenda

Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie bespreekt de verdeling van de agendapunten over de twee dagen. Prioriteit krijgen de agendapunten die voor de aankomende SCoPAFF op de agenda staan. Verder zal bij agendapunt 2 een update worden gegeven over de CBD aanvragen.

Agendapunt 2. Autorisatie-aanvragen en kennisgevingen (notificaties)

De Commissie bespreekt een overzicht van de dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Er zijn 320 lopende autorisatie-aanvragen (Art 10) en 62 kennisgevingen (traditionele voedingsmiddelen). De autorisatie-aanvragen staan in het overzicht in tabel 1 achteraan dit verslag. Van de lopende kennisgevingen zijn er 19 aanvragen uit 2018, 17 aanvragen uit 2019 (voor 1 daarvan is de consultatieperiode inmiddels beëindigd), 16 aanvragen uit 2020 (voor 1 daarvan is de consultatieperiode inmiddels beëindigd, en er ligt er 1 voor consultatie bij de lidstaten en EFSA, namelijk de gedroogde bloemen van *Clitoria ternatea* L.) en 10 uit 2021. De Commissie laat weten dat veel aanvragers niet reageren op het verzoek van de Commissie om aanvullende informatie te verstrekken en daarom zal een groot deel van de aanvragen uit 2018, 2019 en 2020 beëindigd worden door middel van een formeel besluit.

Verder vermeldt de Commissie dat voor CBD 9 aanvragen zijn ingediend in 2018, 25 in 2019, 58 in 2020, 28 in 2021 voor 27 maart, en 20 in 2021 na 27 maart 2021. Verder vermeldt een vertegenwoordiger van EFSA dat er vijf aanvragen voor synthetisch CBD in de EFSA *risk assessment* fase staan en 15 aanvragen voor CBD extracten van de hennep plant in de EFSA *suitability check* fase. EFSA heeft vele gegevensdelen geconstateerd in de dossiers voor CBD en verwacht dat er voorlopig nog geen beoordeling zal worden afgerond.

Agendapunt 3. Gedroogde vruchten van *Synsepalum dulcificum* (NF 2018-0709)

De Commissie bespreekt een aangepast voorstel voor toelating van gedroogde bessen van *Synsepalum dulcificum* ('wonderbes'), uitsluitend voor gebruik in voedingssupplementen voor volwassenen met uitzondering van vrouwen die zwanger zijn of borstvoeding geven. Na een eerste discussie over dit product in de vorige vergadering van de werkgroep zijn de meeste commentaren verwerkt in de nieuwe versie. De werkgroep discussieert opnieuw over de vraag of de beschikbare informatie over mogelijke kruisreactiviteit met bekende allergenen in enkele onderzoeksmodellen voldoende basis is voor een verplichte waarschuwing op het etiket voor consumenten die allergisch zijn voor deze bekende voedselallergenen. Nadat vertegenwoordigers van EFSA verdere uitleg hebben gegeven over deze kwestie, menen meerdere lidstaten dat de in eerste instantie voorgestelde waarschuwing niet gerechtvaardigd is. Zo bevat volgens EFSA het dossier geen details van het laboratoriumexperiment in kwestie (een zogeheten ELISA). Bovendien is de voorspellende waarde van dergelijke onderzoeksresultaten erg beperkt. De Commissie vraagt de lidstaten om hun standpunt in bovengenoemde kwestie uiterlijk 22 september in te sturen, waarna een definitief voorstel zal worden geagendeerd voor het SCoPAFF van 28 september.

Agendapunt 4. Bevroren en gedroogde formuleringen van *Locusta migratoria* (NF 2018-0803)

De Commissie bespreekt een aangepast voorstel voor toelating van de treksprinkhaan. Na een eerste discussie over dit product in de vorige vergadering van de werkgroep zijn de commentaren verwerkt in de nieuwe versie. Een lidstaat stelt voor om bij de gebruiksvoorwaarden in de bijlage de kolommen voor de maximumgehalten van het gedroogde preparaat en dat in poedervorm samen te voegen, omdat die hetzelfde zijn. Door een andere lidstaat wordt naar voren gebracht dat de poten en vleugels van treksprinkhanen over het algemeen niet geconsumeerd worden, en is daarom van mening dat duidelijk in de specificatie moet komen te staan dat alleen voor de poedervorm de poten en vleugels gebruikt mogen worden. Verder informeert de Commissie dat er geen sterk bewijs is voor kruisreactiviteit met weekdieren, en de lidstaten zijn daarom akkoord met het verwijderen van weekdieren uit de etikettingswaarschuwing. De Commissie vraagt de lidstaten om eventuele aanvullende reacties uiterlijk 22 september in te dienen, waarna een definitief voorstel zal worden geagendeerd voor het SCoPAFF van 28 september.

Agendapunt 5. Verse plantjes van *Wolffia arrhiza* en *Wolffia globosa* (NF 2020-2033)

Ook dit product is in de vorige vergadering van de werkgroep besproken. De Commissie licht een nieuwe versie toe van een toelatingsbesluit dat is opgesteld op basis van het technische rapport van EFSA. Het betreft traditioneel gebruik van deze kroossoorten in verschillende landen in zuidoost Azië. In het aangepaste besluit zijn enkele lidstaatcommentaren verwerkt en de werkgroep discussieert nu verder over mogelijke vereenvoudigingen van de bijlage zoals de aanduiding op het etiket en de beschrijving in de specificatie. Ook zou gedetailleerde informatie over de samenstelling misschien niet nodig zijn omdat deze verse plantjes uit minste 96% water bestaan en op eenzelfde manier als bijvoorbeeld spinazie kunnen worden gebruikt. Daarnaast bespreekt de werkgroep welke normen voor de microbiologische en chemische veiligheid van dit specifiek product minimaal zouden moeten worden opgenomen in de bijlage. Hierbij wordt rekening gehouden met het feit dat het toelatingsbesluit van een traditioneel product uit derde landen per definitie generiek van karakter is, hoewel de aanvrager het kroos kweekt in een gesloten systeem. Een lidstaat pleit er voor dat de bijlage voor de duidelijkheid ook vermeldt dat gehalten van pesticide residuen moeten voldoen aan de normen in de hiervoor geldende wetgeving onder vermelding van een passende classificatie, hoewel dit laatste lastig blijkt voor dit type product. De Commissie wil nog intern navraag doen over deze kwestie bij collega's die over bestrijdingsmiddelen gaan. De lidstaten krijgen tot 8 oktober de tijd om eventueel aanvullend commentaar te leveren.

Agendapunt 6. 3-fucosyllactose (NF 2019/1321)

De Commissie bespreekt een aangepast voorstel voor toelating van de stof 3-fucosyllactose (3-FL). Na een eerste discussie over dit product in de vorige vergadering van de werkgroep zijn de tekstuele wijzigingen van de lidstaten verwerkt in de nieuwe versie. De Commissie vraagt de

lidstaten om eventuele aanvullende reacties uiterlijk 22 september in te dienen, waarna een definitief voorstel zal worden geagendeerd voor het SCoPAFF van 28 september.

Agendapunt 7. Vitamine D2 champignonpoeder (NF 2019/1237)

Dit onderwerp is besproken in de twee voorgaande vergaderingen. De Commissie noemt dat de ingestuurde commentaren van de lidstaten verwerkt zijn in een nieuwe versie van het concept toelatingsbesluit, en dat een aantal levensmiddelen categorieën zijn aangepast. Er wordt in de werkgroep gediscussieerd of bij de categorieën 'voeding voor medisch gebruik' en 'voedingssupplementen' een maximumgehalte aan vitamine D₂ beschreven moet worden of dat er moet staan respectievelijk 'overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013' en/of 'Richtlijn 2002/46/EG'. De Commissie noemt dat bij de vorige aanvraag voor vitamine D₂ bevattend champignon poeder een maximumgehalte is beschreven. Verder wordt door diverse lidstaten naar voren gebracht dat er nog geen Europese maximumgehalten zijn vastgesteld voor vitamine D₂ in voedingssupplementen, en dat een cumulatieve inname d.m.v. allerlei vitamine D bevattende producten de door EFSA vastgestelde veilige bovengrens voor vitamine D kan overschrijden. Een lidstaat merkt op dat recente onderzoeken suggereren dat vitamine D niet stabiel is bij hittebehandeling. De Commissie vraagt de lidstaten om eventuele aanvullende reacties uiterlijk 22 september in te dienen, waarna een definitief voorstel zal worden geagendeerd voor het SCoPAFF van 28 september.

Agendapunt 8. Calciumfructoboraat (NF 2019/0998)

De Commissie bespreekt een aangepast voorstel voor een toelating van calciumfructoboraat en noemt dat er na de vorige vergadering door de lidstaten commentaren zijn ingebracht om te bespreken. Namelijk dat het product een bron van boor zou zijn en daarom in bijlage 2 van richtlijn 2002/46/EG zou moeten worden opgenomen, en dat de door EFSA vastgestelde limiet van 220 mg/dag voor dit product de nationale maximale toegestane limiet van boor in twee lidstaten overschrijdt. De Commissie legt uit dat de aanvrager het product niet als een bron van calcium en boor op de markt wil brengen en dat dit daarom geen onderdeel was van het mandaat richting EFSA. Al meldt een vertegenwoordiger van EFSA dat zij, ook al was 'bron van boor' geen specifiek onderdeel van het mandaat, hebben geoordeeld dat boor uit het product biologisch beschikbaar is. Verschillende lidstaten blijven van mening dat het product als nieuwe bron van boor moet worden opgenomen in bijlage 2. Wat ook inhoudt dat de nationale maximale levels voor boor dan van toepassing zijn. De Commissie legt uit dat zij geen wettelijke basis hebben om te bepalen dat een stof in bijlage 2 moet worden gezet of niet, omdat het hier om twee aparte verordeningen gaat. Indien het om een nieuwe bron van boor gaat, dat kan het product pas op de markt worden gebracht zodra het in bijlage 2 is opgenomen. De Commissie zegt toe om de kwestie voor te leggen bij de collega's van Unit E1 die over bijlage II van richtlijn 2002/46/EG gaan. Verder brengt een lidstaat naar voren dat, hoewel het product een chemisch complex is, er in de bijlage alleen de afzonderlijke componenten zijn gespecificeerd. Na een korte toelichting door een vertegenwoordiger van EFSA over de analyse van het chemische complex, stelt de lidstaat voor om in de productspecificatie ranges van de betreffende parameters op te nemen in plaats van slechts een enkele grenswaarde. De Commissie zal een nieuwe versie van het voorstel opstellen waarna de lidstaten tot 22 september de tijd krijgen om commentaar in te sturen, waarna een definitief voorstel zal worden geagendeerd voor het SCoPAFF van 28 september.

Agendapunt 9. UV-behandelde bakkersgist (*Saccharomyces cerevisiae*) (NF 2020-1778)

Dit onderwerp is ook in de vorige vergadering besproken. Het gaat hier om een uitbreiding van gebruik van het gistpreparaat om vitamine D toe te voegen aan allerlei producten. Hierbij zijn dezelfde managementkwesties aan de orde als bij het eerder besproken vitamine D₂ champignon poeder (agendapunt 7). De Commissie meldt dat de commentaren van de lidstaten zijn verwerkt in een nieuwe versie van het conceptbesluit. Onder meer is een overweging toegevoegd waarin staat dat het product niet in babyvoeding mag vanwege richtlijn 2006/125/EC en dat het product niet mag worden toegevoegd aan onbewerkte voedingsmiddelen in overeenstemming met Verordening 1925/2006. De werkgroep discussieert over de levensmiddelen categorieën, die afkomstig zijn uit FoodEx2. Een aantal categorieën zijn onduidelijk verwoord of onjuist (o.a. verouderde wetgeving). De EFSA vertegenwoordiger deelt mee dat recentelijk een aantal FoodEx categorieën in de FAIM tool¹ zijn aangepast, en hoopt dat de levensmiddelen categorieën vanaf nu weer duidelijk en up-to-date zijn. Verder brengt de Commissie naar voren dat in de specificatie van de huidige Unielijst staat vermeld dat de bakkersgist geïnactiveerd mag worden, maar dat deze inactivatie voor de toegevoegde categorie zuigelingen- en opvolgzuigelingenvoeding verplicht is. Een vertegenwoordiger van EFSA voegt toe dat bij de beoordeling van deze uitbreiding van

¹ Het Food Additives Intake Model 2.0 (FAIM) is een hulpmiddel van EFSA voor het schatten van chronische blootstelling aan voedseladditieven via de voeding.

gebruik er vanuit is gegaan dat voor alle levensmiddelen categorieën de gist is gedeactiveerd, aangezien dat van belang is voor de stabiliteit van de producten. De Commissie zal na overleg met de aanvrager de voedselcategorieën aanpassen, en een nieuwe versie van het document opstellen. De lidstaten zullen krijgen daarna nog de mogelijkheid om eventuele reacties in te sturen.

Agendapunt 10. Calcidiolmonohydraat (NF 2018/0402)

Dit onderwerp is in de vorige vergadering kort aan de orde geweest en lidstaten hebben schriftelijk commentaar kunnen indienen n.a.v. het commissievoorstel voor toelating van calcidiolmonohydraat in voedingssupplementen. Uit deze reacties kwam naar voren dat calcidiol recent als medicijn is geregistreerd in sommige lidstaten. De Commissie licht het voorstel opnieuw toe en bespreekt een aantal opties over hoe zou kunnen worden omgegaan met het gegeven dat het product zowel een bestaand medicijn als een nieuw voedingsmiddel is. Onder andere verwijst zij naar het toegelaten nieuwe voedingsmiddel citicoline waar dit ook aan de orde is. Een lidstaat uit zich kritisch over fundamentele kwesties die mogelijk spelen bij dit product na er op te hebben gewezen dat het hier gaat om een metabool van vitamine D. Dit calcidiol wordt *gewoonlijk* in het menselijk lichaam gevormd in de lever na inname van vitamine D₃. Ook zijn er meerdere novel foods met vitamine D toegelaten en beschrijft het calcidiol advies van EFSA verschillende onzekerheden over gecombineerde inname in relatie tot de totale vitamine D activiteit. Een ander belangrijk aandachtspunt is dat bij de geregistreerde geneesmiddelen rekening wordt gehouden met alle mogelijke bijwerkingen en dat het van belang is dat de arts de bloedparameters blijft monitoren. Een vertegenwoordiger van EFSA reageert dat calcidiol inderdaad niet hetzelfde is als vitamine D. In de beoordeling is onder andere rekening gehouden met de kans op hypervitaminose, het gebruik van calcidiol als voederadditief en gecombineerde inname. Op basis hiervan is geconcludeerd dat calcidiol tot 10 µg per dag, het door de aanvrager voorgestelde gebruik, veilig is voor de bevolking van 11 jaar en ouder. Verschillende lidstaten geven aan dat zij dit onderwerp nog willen bespreken met hun collega's die over geneesmiddelen gaan. Over de vraag of calcidiol zou kunnen worden opgenomen in bijlage II met toegestane vormen van vitamines en mineralen van Richtlijn 2002/46/EG zal de expert groep voor voedingssupplementen en verrijkte voeding van de Commissie (unit E1) zich buigen. De Commissie zal een aangepaste versie van het conceptbesluit verspreiden waarna de lidstaten tot 8 oktober de tijd krijgen om eventueel aanvullend commentaar in te sturen.

Agendapunt 11. Koffiebessenpulp (NF 2020/1762 en NF 2019/1026)

Een concepttekst van het toelatingsbesluit voor het 'heet water extract van gedroogde koffiepulp' van de aanvrager Société de Produits Nestlé SA is besproken in de twee voorgaande vergaderingen. De Commissie vermeldt dat voor eenzelfde soort levensmiddel van de aanvrager 'Luigi Lavazza SpA', de consultatieprocedure inmiddels is beëindigd. Aan de hand van het technische rapport van EFSA voor dit product heeft de Commissie de eerdere concepttekst van het besluit aangepast. Tevens zijn sommige aangeleverde commentaren van de lidstaten verwerkt in de tekst. De Commissie bespreekt of bepaalde microbiologische parameters in de specificatie moeten komen te staan, namelijk positieve *E. coli* β glucuronidase, coagulase positieve *staphylococci* en sulfiet reducerende *Clostridia*. Enkele lidstaten geven aan dat niet nodig te vinden. De Commissie zal een nieuwe versie van het conceptbesluit opstellen waarna de lidstaten tot 8 oktober de tijd krijgen om eventueel aanvullend commentaar in te sturen.

Agendapunt 12. Bevroren en gedroogde preparaten van de gehele meelworm (Tenebrio molitor larve)

De Commissie introduceert een concepttekst voor een toelating voor bevroren en gedroogde preparaten van de hele meelworm als nieuw voedingsmiddel, op basis van de EFSA beoordeling van 7 juli 2021. Dit zou de tweede toelating voor de meelworm worden, waarbij ook een aanvraag voor gegevensbescherming is ingediend. Een lidstaat brengt naar voren dat in de bijlage van de concepttekst de vastperiode (d.w.z. zonder voedsel) moet worden beschreven. Verder wordt in de werkgroep gediscussieerd over de drie verschillende vormen (bevroren, gedroogd en de poeder), waarvoor in de bijlage van de concepttoelating drie kolommen zijn opgenomen. Het poeder wordt gemaakt uit het gedroogde product en daarom wordt besloten deze kolommen samen te voegen. De Commissie zal een nieuwe versie van het conceptbesluit opstellen waarna de lidstaten tot 8 oktober de tijd krijgen om eventueel aanvullend commentaar in te sturen.

Agendapunt 13. Gecetylerde vetzuren

De werkgroep bespreekt voor de eerste keer een voorstel voor toelating van gecetylerde vetzuren. De Commissie heeft dit opgesteld op basis van een positief EFSA-advies dat op 21 juli is gepubliceerd en het betreft alleen gebruik in voedingssupplementen bedoeld voor volwassenen. Het voornaamste bestanddeel van het product wordt gesynthetiseerd door bepaalde vetzuren te

veresteren met cetylalcohol. Naar aanleiding van een vraag van een lidstaat over de aanwezigheid van olijfolie in het product, licht een vertegenwoordiger van EFSA toe dat hier geen sprake is van een gewoon mengsel maar dat olijfolie een essentieel onderdeel zou zijn bij de productie. Ook vindt er een discussie plaats tussen een lidstaat en een vertegenwoordiger van EFSA over vermeende immunologische effecten, de hoogte van de maximale dagdosis en gebruik door kwetsbare groepen. De lidstaat noemt dat een dergelijk type product waarschijnlijk langdurig gebruikt gaat worden door de doelgroep en wijst op informatie in wetenschappelijke publicaties. Volgens EFSA zijn er geen aanwijzingen voor nadelige effecten bij mensen in de wetenschappelijk literatuur. De Commissie zal een nieuwe versie van het conceptbesluit opstellen waarna de lidstaten tot 8 oktober de tijd krijgen om eventueel aanvullend commentaar in te sturen.

Agendapunt 14. UV-gepasteuriseerd melkeiwitconcentraat (NF 2019/1269)

De Commissie legt uit dat dit een autorisatie-aanvraag betreft, die niet kon worden gevalideerd. Het product bleek namelijk niet onder de novel food wetgeving te vallen. De aanvrager wilde echter het dossier niet intrekken, en daarom legt de Commissie een formeel besluit voor om de procedure te beëindigen. Een lidstaat merkt op dat niet duidelijk uit de overwegingen blijkt waarom het product niet onder de novel food wetgeving zou vallen, en is verwonderd dat er een formeel besluit moet komen wanneer een aanvrager aangeeft een aanvraag niet terug te wil trekken. Een andere lidstaat vraagt zich af of je het proces van UV-behandeling wel pasteurisatie mag noemen. De Commissie gaat zich beraden over de commentaren en geeft tot 8 oktober de gelegenheid voor eventuele aanvullende reacties.

Agendapunt 15. Appeldrank (NF 2021/2462)

De Commissie brengt wederom deze aanvraag voor toelating als nieuw voedingsmiddel naar voren, omdat zij twijfel heeft over de validatie hiervan. Het is namelijk niet duidelijk in hoeverre de appeldrank uit deze aanvraag verschilt met 'conventionele' appeldrank. De Commissie heeft de aanvrager verzocht duidelijk te maken waarom het product onder de novel food wetgeving zou vallen. Een document met daarin de reactie van de aanvrager wordt pas in de vergadering voorgelegd aan de lidstaten. De Commissie geeft de lidstaten tot 1 oktober de tijd om hun standpunten kenbaar te maken.

Agendapunt 16. *Cistus incanus*

De Commissie licht een vraag toe van een firma over het wijzigen van de specificatie van *Cistus incanus* L. Pandalis in de Unielijst. Dit product is in december 2017 toegelaten voor gebruik in kruidenthee via een beoordeling van de wezenlijke gelijkwaardigheid door Tsjechië. De vertegenwoordiger van de firma heeft aangegeven dat het niet mogelijk is om aan de specificatie in de Unielijst te voldoen. Na een korte discussie in de werkgroep blijkt dat de lidstaten de specificatie onnodig gedetailleerd vinden en niet geschikt voor een kruidenthee. Verder herinnert een lidstaat zich een eerdere discussie in de werkgroep, over de vermelding van *Cistus incanus* L. Pandalis als 'kruid' in de Unielijst. Er staat in de Unielijst namelijk niet voor welke delen van de plant de toelating geldt. De Commissie stelt voor om de samenstellingsgegevens te verwijderen uit de Unielijst en de informatie over de specifieke plantendelen toe te voegen, door middel van een formeel besluit voor het corrigeren van de Unielijst.

Agendapunt 17. Kokosnootsuiker (NF 2021/0046)

Dit onderwerp is in een eerdere vergadering ook besproken. De Commissie meldt dat zij na de vorige vergadering reacties van verschillende lidstaten heeft ontvangen betreffende de status van dit product. Eén lidstaat heeft informatie gestuurd waaruit zou blijken dat voor alle delen van de plant *Coconut nucifera* er een geschiedenis van gebruik is voor 1997 voor kokosnootsuiker. In de werkgroep wordt naar voren gebracht dat zonder gestructureerde informatie over het product, het lastig is te bepalen of het een *novel food* betreft. De Commissie gaat zich beraden over het vervolg van deze aanvraag.

Agendapunt 18. Any other business

Onderwerpen besproken op verzoek van één van de lidstaten:

1. Novel food status

Er is gesproken over de novel food status van een tweetal producten, waarvan één onder artikel 4 is ingediend. Niet altijd is duidelijk waarom een firma twijfelt over de status en ook lijkt gebrekkige communicatie een rol hierbij te spelen. Na een korte discussie in de werkgroep is duidelijk dat de exploitant van een levensmiddelenbedrijf de verplichting heeft om een geschiedenis van gebruik aan te kunnen tonen van een 'onbekend' product, als men dit op de EU markt brengt. Verder reikt

de werkgroep suggesties aan waarmee de lidstaten, die de betreffende vragen hebben ontvangen, de kwesties zouden kunnen afhandelen.

2. HoA voedingssupplementen

Een lidstaat vermeldt dat er een *Heads of Food Safety Agencies* werkgroep voor voedingssupplementen actief is. In deze werkgroep wordt onder andere gediscussieerd over de status van verschillende stoffen, ook in relatie met de novel food wetgeving. Deze lidstaat wijst erop dat een goede afstemming nodig is met de novel food werkgroep om dubbel werk te voorkomen.

De volgende online vergadering van de werkgroep is gepland op 26 en 27 oktober 2021.

Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 15 september 2021

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
2018	29	5	27	61
2019	39	3	32	74
2020	61	14	33	108
2021*				
Voor 27 maart	25	16	5	46
Na 27 maart	28	3	-	31
Totaal	182	41	97	320

*Per 27 maart 2021 is er een nieuw e-submission systeem, dit in verband met de wijzigingen na het aannemen van de verordening (EU) 2019/1381 betreffende de transparantie en duurzaamheid van de EU-ricisobeoordeling in de voedselketen.

Den Haag, 2021