



**Verslag van de (online) vergadering van het Permanent Comité voor Planten, Dieren, Voedsel en Diervoeders, sectie Novel Food en Toxicologische Veiligheid van 30 november 2021.**

**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](http://www.rijksoverheid.nl)

**Dossierhouder**  
Nikki Emmerik  
[ne.emmerik@minvws.nl](mailto:ne.emmerik@minvws.nl)

**Datum** : 17 december 2021  
**Commissie** : DG-Santé  
**Ned. Delegatie** : Nikki Emmerik (VWS)

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

**Ons kenmerk**  
Verslag PCVD Toxicologische  
Veiligheid d.d. 30 november  
2021

**A.01 Clarification as regards the use of some rice derived products.**

**A.02 Exemption for cereals for the production of beer or distillates from the maximum level for cadmium, provided that the remaining cereal residue is not placed on the market as food.**

**Secretariaat ROW**  
[\\_dienstpostbusROW-  
EU@minvws.nl](mailto:_dienstpostbusROW-EU@minvws.nl)  
[www.row-minvws.nl](http://www.row-minvws.nl)

De CIE laat weten dat de voetnoot is aangepast op het deel dat uitleg geeft over MLs die niet van toepassing op granen die worden gebruikt voor mout bij bier en distillaten.

**A.03 Update on topics under discussion in relation with contaminants in food.**

- De CIE geeft een update over wat er gaande is op het PFAS dossier. Er wordt gewerkt aan een monitoringsverordening voor de 4 PFASs en de som hiervan. Daarnaast ligt er een voorstel voor MLs voor eieren, vis, weekdieren, vlees, eetbaar slachtafval en schaaldieren. De MLs gaan nu enkel in op 4 PFASs, dus wellicht is het nodig om in de toekomst een aanvullende EFSA risk assessment uit te voeren voor de overige PFASs. De stakeholder consultatie is uitgevoerd en resultaten hiervan zullen in de volgende werkgroep besproken worden. Momenteel wordt gewerkt aan de analytische vereisten. Het EURL is hierbij betrokken.

- Voor inorganisch arseen zal binnenkort een stakeholder consultatie worden uitgezet die ingaat op de ML voorstellen. Dit zijn zowel nieuwe MLs als aanpassing van huidige MLs. Tegelijkertijd wordt ook Verordening 33/2007 geüpdatet die ingaat op de analytische methode vereisten. De concept monitoring Verordening voor kwik is onder revisie.

**AOB**

De Cie informeert de LS over een vragenlijst die voor Kerst uitgedaan zal worden over controles die uitgevoerd worden op contaminanten bij producten van niet-dierlijke oorsprong. De LS krijgen tot medio februari om hierop te reageren.

---

**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 Regulation (EC) No 1881/2006 as regards maximum levels of mercury in fish and salt.*

**Stemming:** Aangenomen met unanimiteit.

- B.02** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Regulation (EU) 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 sodium diacetate (E 262(ii)).*

**Stemming:** Aangenomen met unanimiteit.

- B.03** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) correcting Implementing Regulation (EU) 2017/2470 establishing the Union list of novel foods.*

**Achtergrond:** Dit voorstel voor een correctie van de Unielijst van nieuwe voedingsmiddelen gaat over twee onderdelen. In de eerste plaats betreft het een wijziging van de specificatie voor de plant *Cistus incanus*. De onnodig gedetailleerde specificatie voor dit product is vereenvoudigd en informatie over de specifieke plantendelen is toegevoegd.

Het tweede onderdeel betreft de stof Calcium Methylfolaat, die via een eerdere correctie in de Unielijst is opgenomen. De stof was in 2007 ( onder de vorige EU verordening over NF's) genotificeerd in Ierland, maar per abuis niet opgenomen in de eerste versie van de Unielijst. Die omissie is gecorrigeerd via Commission Implementing Regulation 2021/1318 van 9 augustus 2021, waarin de toelating werd bevestigd van deze stof, onder andere voor gebruik in voedingssupplementen, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters. Het uitsluiten van de genoemde leeftijdsgroepen is juridisch gezien onterecht, omdat de oorspronkelijke notificatie voedingssupplementen voor alle leeftijdsgroepen omvatte. Ook voor andere reeds toegelaten novel foods de al geldende voorwaarden ongewijzigd in de eerste versie van de Unielijst zijn overgenomen. In het voorstel worden tegelijkertijd ook onjuiste grenswaarden voor de verontreinigingen kwik en platina gecorrigeerd.

**Stemming:** Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, één LS heeft zich onthouden van de stemming.

- B.04** *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.*

**Achtergrond:** Deze gist bevat door de behandeling met UV-licht een verhoogd vitamine D2 gehalte en is eerder toegelaten als nieuw voedingsmiddel voor gebruik in 'met gist gerezen brood, broodjes en banketbakkerswaren', in voedingssupplementen en als voorverpakte gist om thuis mee te bakken. De huidige toelating betreft een uitbreiding van gebruik van deze gist in een groot aantal uiteenlopende productcategorieën. Eind juni 2021 is de aanvraag positief beoordeeld door EFSA. Het hierop gebaseerde voorstel voor toelating is besproken in drie CAFAB-vergaderingen. Aandachtspunten in deze discussies waren de benamingen van sommige levensmiddelen categorieën in de bijlage van het voorstel en voor welke toepassingen een inactivatie van het gistpreparaat noodzakelijk zou zijn.

NL beschouwt de voorgestelde toepassingen als vitamine D verrijking van voedingsmiddelen en meent daarom dat voor de gebruiksvoorwaarden kan worden volstaan met een verwijzing naar de regelgeving die al bestaat voor vitaminen en mineralen (het is niet anders dan voor traditionele verrijking met vitamine D).

**Stemming:** Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, NL heeft tegen gestemd en één LS heeft zich onthouden van de stemming.

NL heeft de volgende statement gemaakt: Onze argumenten in eerdere verklaringen met betrekking tot de toelating van vitamine D-paddenstoelenpoeder in de SCoPAFF-vergadering van 23 juni 2020 (punt B.02) en die van 28 oktober (punt B.01) gelden ook voor de UV-behandelde bakkergist (*Saccharomyces cerevisiae*). NL is van mening dat de twee kolommen van de gebruiksvoorwaarden in de bijlage bij het voorstel moeten worden vervangen door de verklaring "Te gebruiken in overeenstemming met Richtlijn 2002/46/EG, Verordening (EU) nr. 609/2013 en/of Verordening (EG) nr. 1925/2006". Dit zou de enige adequate manier zijn om de vitamine D-inname via alle soorten verrijkte voedingsmiddelen in de voeding (inclusief voedingssupplementen) te beheersen met gebruikmaking van het relevante, bestaande EU-wetgevingskader. Dit is nog dringender geworden omdat de voorgestelde toepassingen van deze nieuwe voedsel ingrediënten met vitamine D2 een zeer breed scala aan producten en voedingssupplementen bestrijken. Vitamine D (d.w.z. de biologisch actieve vorm 1,25-dihydroxy-vitamine D) heeft verschillende belangrijke functies in het menselijk lichaam. Door de voortdurende uitbreiding van het assortiment voedingsmiddelen verrijkt met nieuwe vitamine D2-bevattende ingrediënten, lijkt het echter steeds moeilijker om de individuele vitamine D-inname bij consumenten adequaat te beheersen, zodat de veilige bovengrens niet wordt overschreden.

**B.05 *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the placing on the market of cetylated fatty acids 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.***

**Achtergrond:** De toelating betreft een preparaat met minste 70% gecetyleerde vetzuren dat bedoeld is voor gebruik in voedingssupplementen alleen voor volwassenen. In juli 2021 is de aanvraag positief beoordeeld door EFSA. Het hierop gebaseerde voorstel voor toelating is besproken in 2 CAFAB-vergaderingen. In reactie op commentaren van verschillende lidstaten heeft EFSA het productieproces verder toegelicht en werden de vermeende immunologische effecten, die o.a. te vinden zijn op de website van de producent, ongegrond verklaard. Hiermee werd tegemoet gekomen aan het commentaar van NL omdat een dergelijke evaluatie niet is opgenomen in het EFSA advies.

**Stemming:** Aangenomen met unanimititeit.

**B.06** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the placing on the market of frozen, dried and powder forms of *Tenebrio molitor* larva 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.*

**Achtergrond:** Deze toelating betreft ingevroren, gedroogde en poeder preparaten van de meelworm, oftewel de larven van de meeltor *Tenebrio molitor*, en is opgesteld op basis van een positief EFSA-advies van 7 juli 2021. Het voorstel is besproken in 2 CAFAB-vergaderingen. Dit wordt de tweede EU-toelating voor de meelworm, die net als de eerste toelating, voorzien is van gegevensbescherming. Er is in de werkgroep gediscussieerd over de bijlage van de toelating, waarin voor de drie verschillende vormen nu twee kolommen zijn opgenomen één voor de ingevroren vorm en één voor de gedroogde en poeder vorm. Ook is de bijlage aangepast zodat deze beter overeenkomt met de huidige toelating in de Unielijst.

**Stemming:** Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, één LS heeft tegen gestemd.

**B.07** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the placing on the market of frozen, dried and powder forms of *Acheta domesticus* 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.*

**Achtergrond:** Deze toelating betreft ingevroren, gedroogde en poeder preparaten van de krekkel, en is opgesteld op basis van een positief EFSA-advies van 7 juli 2021. Het voorstel is besproken in de CAFAB vergadering van 26-27 oktober. De opmerkingen van NL op het voorstel zijn door de Commissie doorgevoerd.

**Stemming:** Aangenomen met gekwalificeerde meerderheid, één LS heeft tegen gestemd. Zij is van mening dat insecten niet als levensmiddel gebruikt hoeven te worden, omdat er in Europa geen tekort is aan eiwitten.

**B.08** *Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) authorising the placing on the market of pasteurised *Akkermansia muciniphila* under Regulation (EU) 2015/2283 of the European Parliament and of the Council and amending Commission Implementing Regulation (EU) 2017/2470.*

**Achtergrond:** deze aanvraag gaat over een gepasteuriseerd preparaat van de bacterie *Akkermansia muciniphila*, een darmbacterie die in de literatuur wel wordt beschreven als een "next-generation probiotic" (al gaat het bij deze aanvraag niet om levende bacteriën). EFSA publiceerde een positief advies over de veiligheid van het gebruik van dit preparaat in voedingssupplementen voor volwassenen, met uitzondering van zwangere en lacterende vrouwen. EFSA oordeelde dat een veilige dosis van  $3,4 \times 10^{10}$  cellen/dag kon worden afgeleid uit het proefdieronderzoek in het dossier. Omdat *Akkermansia muciniphila* geen QPS-status heeft, oordeelde EFSA dat

levende cellen afwezig moeten zijn (bij een LOD van 10 CFU/g). NL miste in het EFSA advies een bespreking van eventuele biologische effecten van consumptie van deze (dode) bacteriën, en van eventuele relevantie daarvan voor de veiligheid. De Commissie maakt erg veel haast om dit om te zetten naar een toelating, en heeft de toelating geagendeerd voor SCoPAFF na één vrij oppervlakkige bespreking in CAFAB. NL had na die vergadering aangegeven prijs te stellen op een nadere discussie over eventuele effecten van consumptie van dit nieuwe voedingsmiddel, in verband met de beperkte gegevens uit onderzoek bij de mens. Tegelijkertijd zijn er geen concrete aanwijzingen dat schadelijke effecten zouden kunnen optreden. Om die reden ligt het voor de hand om toch in te stemmen met de toelating, ondanks de beperkingen in het EFSA advies. De Commissie heeft aangegeven wel in algemene termen verder te willen spreken over dit type producten in CAFAB.

**Stemming:** Aangenomen met unanimiteit.

NL heeft tevens de volgende statement gemaakt: *Hoewel het duidelijk is dat de EFSA tot een positieve conclusie is gekomen over de veiligheid van deze aanvraag, had NL liever een meer gedetailleerde discussie over dit specifieke onderwerp in de werkgroep gehad, alvorens over te gaan tot een autorisatie. In het algemeen zouden we een verdere discussie verwelkomen over de vraag of het al dan niet mogelijk is om de veiligheid volledig te bespreken zonder in te gaan op vermeende (en mogelijk gunstige) effecten voor dit soort producten.*

**Den Haag, december 2021.**