



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

---

**Datum:** 7 maart 2023  
**Commissie:** DG Sante  
**Nederlandse Delegatie:** Judith Hulst (VWS)  
Clemens van Rossum (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](http://www.rijksoverheid.nl)

**Dossierhouder**  
Judith Hulst  
[j.hulst@minvws.nl](mailto:j.hulst@minvws.nl)

**Ons kenmerk**  
Verslag CWG Nieuwe  
voedingsmiddelen d.d. 7  
maart 2023

**Secretariaat ROW**  
dienstpostbusROW-  
EU@minvws.nl

[www.row-minvws.nl](http://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 24 april besprak de werkgroep conceptbesluiten over een wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor astaxanthine-rijke oleohars uit de alg *Haematococcus pluvialis* en over een wijziging van de specificatie voor Lacto-*N*-neotetraose. Tevens werd een besluit tot beëindiging van de procedure voor koolzaad voorgelegd en werd de novel food status van hennepbladeren besproken. Verder werd de werkgroep geïnformeerd over de stand van zaken rondom het nieuwe *Novel Food Catalogue* platform en het JRC-rapport over algen. Onder het agendapunt any *other business* werd het onderwerp gist met verhoogd ijzergehalte besproken.

### Agenda

#### Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie licht de agendapunten toe en noemt dat de conceptbesluiten van de agendapunten 3 en 4 mogelijk voorgelegd worden ter besluitvorming in het SCoPAFF van 24 april.

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

De Commissie bespreekt een overzicht van de dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Er zijn 260 autorisatie-aanvragen (Art 10) en 41 kennisgevingen (traditionele voedingsmiddelen) in behandeling. De autorisatie-aanvragen staan in het overzicht in tabel 1 achteraan dit verslag. Van de lopende kennisgevingen zijn er 9 aanvragen uit 2018, 8 aanvragen uit 2019, 6 aanvragen uit 2020, 6 aanvragen uit 2021, 8 aanvragen uit 2022 en 4 aanvragen uit 2023.

#### Agendapunt 3. Wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor astaxanthine-rijke oleohars uit de alg *Haematococcus pluvialis* (NF 2022/8010)

De Commissie brengt in herinnering dat astaxanthine oorspronkelijk is toegelaten als nieuw voedingsmiddel onder Verordening 258/97. De toepassing die in de Unielijst wordt vermeld betreft voedingssupplementen voor consumenten vanaf de leeftijd van 14 jaar. De huidige aanvraag gaat over een uitbreiding van gebruik in voedingssupplementen voor de leeftijdsgroepen van 3-10 jaar en van 10-14 jaar, met lagere gehalten astaxanthine. Een lidstaat is kritisch over de afleiding van maximumgehalten voor astaxanthine voor deze leeftijdsgroepen op basis van de door EFSA vastgestelde ADI, omdat daarvoor per leeftijdsgroep een door EFSA gehanteerde referentiewaarde voor het lichaamsgewicht wordt gebruikt<sup>1</sup>. Voor de jongste individuen in de groep van 3-10 jaar zou op die manier de ADI worden overschreden. Men wijst erop dat een vergelijkbare situatie aan de orde is geweest

---

<sup>1</sup> Gepubliceerd op <https://www.efsa.europa.eu/de/efsajournal/pub/2579>

bij de toelating voor *Calanus finmarchus* olie, dat astaxanthine-esters bevat. In dat geval is in overleg met de aanvrager uiteindelijk een lager maximaal gehalte gekozen. Ook vindt deze lidstaat het belangrijk dat via etikettering gelijktijdige consumptie van astaxanthine uit andere voedingsmiddelen wordt afgeraden. Een andere lidstaat is van mening dat een apart advies van EFSA moet worden gevraagd omdat het om een toepassing voor kinderen gaat. De Commissie legt uit hoe men de maximumgehalten heeft berekend op basis van een eerder EFSA-advies. Een lidstaat wijst op een discrepantie tussen waarden die worden genoemd in de overwegingen en in de bijlage. De Commissie zal rekening houden met de gemaakte opmerkingen bij het opstellen van een nieuwe versie van het conceptbesluit, die met de lidstaten zal worden gedeeld.

#### **Agendapunt 4. Wijziging van de specificatie voor Lacto-*N*-neotetraose (NF 2022/11090)**

De Commissie licht toe dat deze aanvraag al eerder is besproken door de werkgroep, destijds in combinatie met een andere aanvraag voor het oligosacharide Lacto-*N*-neotetraose (LNnT). Na overleg met de aanvrager concludeerde de Commissie echter dat een afzonderlijk toelatingsbesluit nodig zou zijn. Het doel van de aanvraag is om te komen tot een minder strikte omschrijving van het productieorganisme in de productspecificatie. Dat zou meer in overeenstemming zijn met de manier waarop andere, soortgelijke oligosachariden in de Unielijst zijn beschreven, en zou meer flexibiliteit opleveren voor producenten. De Commissie zal op basis van opmerkingen van de werkgroep nog eens kritisch kijken naar de daartoe gekozen bewoordingen in de bijlage, en zal een volgende versie van het conceptbesluit aan de lidstaten voorleggen.

Naar aanleiding van deze aanvraag komt ook aan de orde dat kort geleden in een andere Commissiewerkgroep is gesproken over resten van recombinant DNA in fermentatieproducten van genetisch gemodificeerde micro-organismen. In de verordening voor nieuwe voedingsmiddelen is er sprake van een nultolerantie voor technische hulpstoffen, waartoe men ook resten van recombinant DNA zou kunnen rekenen. Het gevolg daarvan is dat zulk DNA in een nieuw voedingsmiddel afwezig dient te zijn, wat samenhangt met de gevoeligheid van beschikbare detectiemethoden.

#### **Agendapunt 5. Beëindiging van de autorisatieprocedure voor koolzaad (*Brassica napus* L emend. Metzg) (NF/2018/0590)**

De Commissie licht een concepttekst toe voor een besluit om de aanvraagprocedure voor dit product te beëindigen. De aanvraag betreft het gebruik van de hele zaden van bepaalde variëteiten van koolzaad als ingrediënt in twee typen broodproducten. In een advies dat op 12 januari 2023 werd gepubliceerd concludeerde EFSA dat de veiligheid van het voorgestelde gebruik van dit product niet was aangetoond. Vanwege het gehalte aan glucosinolaten in het nieuwe voedingsmiddel vroeg EFSA om resultaten van aanvullend onderzoek, die door de aanvrager niet werden aangeleverd. De werkgroep bespreekt de overwegingen in het besluit, evenals de vraag of het wenselijk zou zijn om ook een tekst over koolzaad-producten op te nemen in de *Novel Food Catalogue*. De Commissie zal zich daarover beraden en zal ook een bijgewerkte versie van het conceptbesluit ter informatie aan de lidstaten sturen.

#### **Agendapunt 6. Novel food status van hennepbladeren**

De Commissie meldt dat dit onderwerp weer wordt besproken, vanwege de uiteenlopende standpunten van verschillende lidstaten in de vorige werkgroep vergadering over een wijziging in de beschrijving van *Cannabis sativa* in de *Novel Food Catalogue*. In de werkgroep wordt met name gediscussieerd over hoe het product van hennepbladeren omschreven zou moeten worden, zo dat voldoende duidelijk is waarvoor een geschiedenis van gebruik voor 1997 voor bekend is. De Commissie zal de lidstaten nog gelegenheid geven om schriftelijk te reageren na de vergadering.

#### **Agendapunt 7. Novel Food Catalogue en JRC-rapport over algen**

De Commissie meldt dat de *Novel Food Catalogue* naar verwachting in april zal kunnen worden geraadpleegd via een nieuw internetplatform. Inmiddels zijn ook een aantal aanvullingen voor de database, die recent door de werkgroep zijn besproken, doorgegeven aan de ontwikkelaars van het platform. Dat betreft onder meer eerder ontbrekende vermeldingen van relevante plantendelen bij sommige items. Ook zal de beschikbare informatie over algensoorten worden bijgewerkt, op basis van het rapport van het JRC over dit onderwerp en verzamelde commentaren van de lidstaten daarop.

#### **Agendapunt 8. Any other business**

- Gist met verhoogd ijzergehalte. De Commissie noemt dat de lidstaten eerder per mail zijn geconsulteerd over een aanvraag voor gist met een kunstmatig verhoogd ijzergehalte, om te bevestigen dat dit product als nieuw voedingsmiddel kan worden beschouwd. Daarop

zijn enkele reacties ontvangen die in de werkgroep worden besproken. Op basis van de nu beschikbare informatie vindt men een beoordeling als nieuw voedingsmiddel voor de hand liggen, maar de Commissie zal de aanvrager nog benaderen of men beschikt over relevante aanvullende informatie.

De volgende vergadering van de werkgroep is gepland op 15 en 16 mei.

**Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 7 maart 2023**

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
<b>2018</b>	1	4	17	22
<b>2019</b>	8	1	23	32
<b>2020</b>	36	4	29	69
<b>2021*</b>				
<b>Voor 27 maart</b>	6	14	19	39
<b>Na 27 maart</b>	10	15	6	31
<b>2022</b>	38	19	2	59
<b>2023</b>	7	1	-	8
<b>Totaal</b>	106	58	96	260

\*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-risicobeoordeling in de voedselketen.

**Den Haag, maart 2023**