



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

**Datum:** 15 en 16 mei 2023  
**Commissie:** DG Sante  
**Nederlandse Delegatie:** Judith Hulst (VWS)  
Clemens van Rossum (CBG)  
Wenny Buitenhuis (CBG)

**Directie Voeding,  
Gezondheidsbescherming  
en Preventie**

*Regulier Overleg Warenwet*

### 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 besprak de werkgroep conceptbesluiten over een wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor astaxanthine-rijke oleohars uit de alg *Haematococcus pluvialis*, over een wijziging van de specificatie voor lacto-*N*-neotetraose, over een wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor 3'-sialyllactose Na-zout, over een wijziging van de etiketteringsvoorwaarden voor  $\alpha$ -cyclodextrine en  $\gamma$ -cyclodextrine en over een wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor gedeeltelijk ontvet chiazaad-poeder met hoog vezelgehalte. Verder werd de werkgroep geïnformeerd over de stand van zaken wat betreft de aanvraag voor calcdiol monohydraat en er werden nog twee onderwerpen besproken onder het agendapunt *any other business*.

### 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. 15 en  
16 mei 2023

### Secretariaat ROW

dienstpostbusROW-  
EU@minvws.nl

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

### Agenda

#### Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie bespreekt de verdeling van de agendapunten.

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

De Commissie bespreekt een overzicht van de dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Er zijn 256 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, 4 aanvragen uit 2020, 7 aanvragen uit 2021, 8 aanvragen uit 2022 en 5 aanvragen uit 2023.

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

Deze aanvraag is ook in de vorige vergadering besproken. De Commissie licht toe dat sindsdien, na commentaar van een lidstaat, een overgangsperiode is verwerkt in het nieuwe conceptvoorstel voor een toelatingsbesluit. Dit in verband met al bestaande astaxanthine voedings-supplementen die onder de huidige toelating vallen en niet voldoen aan de nu voorgestelde nieuwe etiketteringsvoorschriften. Verder is een lidstaat zeer kritisch over de verschillende voorgestelde levensmiddelen-categorieën van voedings-supplementen voor verschillende leeftijdsgroepen, en over de bewoording van de etiketteringsvoorschriften. De Commissie zal de bewoording voorleggen aan de juridische afdeling en de lidstaten nog gelegenheid geven om schriftelijk te reageren op een aangepast tekstvoorstel.

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

De Commissie licht toe dat deze aanvraag voor het oligosacharide Lacto-*N*-neotetraose (LNnT) al eerder is besproken door de werkgroep, en dat tussentijdse commentaren in

een nieuwe versie van het voorstel zijn verwerkt. De aanvraag gaat over een minder strikte omschrijving van het productie-organisme in de productspecificatie. De argumenten voor deze aanpassing zijn verwoord in de overwegingen in het conceptbesluit. De aanvrager zoekt meer flexibiliteit in de toelating door de functie van de gebruikte bacteriestammen te benadrukken in plaats van een exacte aanduiding ervan. Dat zou ook meer in lijn zijn met andere toelatingen van vergelijkbare nieuwe voedingsmiddelen. De werkgroep bespreekt of de afwezigheid van het gebruikte productie-organisme en het DNA daarvan zou moeten worden opgenomen in de specificatie. De Commissie noemt dat bij slechts één oude toelating van een fermentatieproduct van een genetisch gemodificeerd micro-organisme (Ice Structuring Protein type III HPLC 12) de afwezigheid van DNA expliciet wordt vermeld. Een algemene discussie over dergelijke productie-organismen wordt besproken onder punt 9 van de agenda.

#### **Agendapunt 5. Wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor 3'-Sialyllactose (3'-SL) Na-zout (NF 2023/13753)**

De Commissie wijst er op dat het oligosacharide 3'-Sialyllactose Na-zout pas begin dit jaar is geautoriseerd. De huidige aanvraag gaat om een aanpassing van die toelating, namelijk het verhogen van het maximale gehalte van dit oligosacharide in zuigelingenvoeding 0,23 naar 0,28 g/L. Daarmee zou het gehalte van de stof in moedermelk beter worden benaderd. Het eerdere advies van EFSA over dit oligosacharide biedt voldoende informatie over de veiligheid van de verwachte inname bij deze toepassing. De Commissie is verder van mening dat dezelfde aanpassing van het maximale gehalte ook zou moeten worden doorgevoerd bij voeding voor medisch gebruik voor zuigelingen en peuters. De lidstaten krijgen nog de gelegenheid om na de vergadering schriftelijk te reageren op het voorstel.

#### **Agendapunt 6. Wijziging van de etiketteringsvoorwaarden voor $\alpha$ -cyclodextrine en $\gamma$ -cyclodextrine**

De Commissie noemt dat deze aanvraag al eerder in de werkgroep is besproken. De aanvrager wil een alternatieve term kunnen gebruiken voor de etikettering van het toegelaten nieuwe voedingsmiddel  $\alpha$ -cyclodextrine. Volgens de Commissie is de situatie vergelijkbaar voor het verwante  $\gamma$ -cyclodextrine, dat men dan ook in het conceptbesluit heeft opgenomen. De werkgroep was eerder kritisch over de noodzaak en wenselijkheid van de voorgestelde wijziging, en deze situatie lijkt onveranderd te zijn.

#### **Agendapunt 7. Wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor gedeeltelijk ontvet chiazaadpoeder met hoog vezelgehalte (NF 2021-1311)**

De Commissie introduceert een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit, op basis van een EFSA advies van 27 februari 2023 over deze aanvraag. Poeder met een hoog vezelgehalte van gedeeltelijk ontvet chiazaad is al toegelaten als nieuw voedingsmiddel, in snoepgoed, verschillende dranken en voedingssupplementen. De huidige aanvraag betreft de toepassing als ingrediënt in een aantal levensmiddelen categorieën met een hoog vochtgehalte die bij de productie verhit worden. Dat gaat om gebak, verwerkte groenten en fruit, brood, pasta, en eiwitproducten. Een lidstaat wijst op de onjuiste weergave van twee parameters in de specificatie van de Unielijst, zoals beschreven in het EFSA advies. De Commissie zal dit punt bespreken met EFSA en een bijgewerkte versie van het toelatingsbesluit na de vergadering aan de lidstaten voorleggen voor commentaar.

#### **Agendapunt 8. Calcidiol monohydraat (NF 2018/0402)**

De Commissie informeert de lidstaten over een door EFSA gelanceerde openbare raadpleging. Die gaat over het concept wetenschappelijke advies over de aanvaardbare bovengrens van de inname van vitamine D, inclusief de afleiding van een conversiefactor voor calcidiolmonohydraat<sup>1</sup>. Na publicatie van het definitieve wetenschappelijke advies zal de aanvraag voor calcidiol monohydraat in de werkgroep opnieuw besproken worden.

#### **Agendapunt 9. Any other business**

##### Gebruik van genetisch gemodificeerde micro-organismen bij de productie van nieuwe voedingsmiddelen

De Commissie noemt dat genetisch gemodificeerde levensmiddelen buiten het toepassingsgebied van Verordening 2015/2283 vallen volgens Artikel 2 hiervan. Er zijn verschillende nieuwe voedingsmiddelen toegelaten, die worden gemaakt via fermentatieprocessen met genetisch gemodificeerde micro-organismen. Men beschouwt het productie-organisme als een

---

<sup>1</sup> <https://connect.efsa.europa.eu/RM/s/publicconsultation2/a0109000004LaL6/pc0451>

proceshulpstof, als het productie-organisme zelf en het DNA ervan niet meer in het eindproduct aanwezig zijn. De laatste tijd zijn er echter vragen gesteld door bedrijven en lidstaten over de afwezigheid van recombinant DNA in zulke producten. Deze kwestie is al besproken in de Commissiewerkgroep voor genetisch gemodificeerde organismen, waar men nog niet tot een definitief standpunt is gekomen.

#### Novel Food Catalogue en JRC-rapport over algen

De Commissie licht de stand van zaken toe m.b.t. de update van de Novel Food Catalogue. De lidstaten hebben commentaar kunnen geven op een laatste groep vermeldingen, en er wordt nu nog gewerkt aan de lay-out van de nieuwe database. Binnenkort zullen de lidstaten toegang krijgen tot een testversie daarvan.

De volgende vergadering van de werkgroep is gepland op 27 juni.

**Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 15 mei 2023**

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
<b>2018</b>	1	4	17	22
<b>2019</b>	7	1	23	31
<b>2020</b>	32	4	29	65
<b>2021*</b>				
<b>Voor 27 maart</b>	4	13	19	36
<b>Na 27 maart</b>	10	16	4	30
<b>2022</b>	32	20	1	53
<b>2023</b>	15	4	-	19
<b>Totaal</b>	101	62	93	256

\*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, 2023**