



Verslag van de vergadering van CWG Nieuwe Voedingsmiddelen (CAFAB)

Datum: 27 juni 2023
Commissie: DG Sante
Nederlandse Delegatie: 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

Dossierhouder
Judith Hulst
j.hulst@minvws.nl

Ons kenmerk
Verslag CWG Nieuwe
Voedingsmiddelen d.d. 27
juni 2023

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 op 22 september besprak de werkgroep conceptbesluiten over 6'-Sialyllactose natriumzout, over 3-Fucosyllactose en over een wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor gedeeltelijk ontvet chiazaad-poeder met hoog vezelgehalte. Verder besprak de werkgroep conceptbesluiten over paramylon, over een eiwitconcentraat uit waterlinzen, en over UV-behandeld poeder van meelwormen. Tevens werd het onderwerp imitatie visproducten besproken onder het agendapunt *any other business*.

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 252 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 uit 2019, 4 uit 2020, 6 uit 2021, 8 uit 2022 en 6 uit 2023.

Agendapunt 3. Wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor gedeeltelijk ontvet chiazaad-poeder met hoog vezelgehalte (NF 2021-1311)

Deze aanvraag is in de vorige vergadering aan de orde geweest. De Commissie licht toe dat sinds de vorige vergadering aan de conceptversie van het toelatingsbesluit een correctie van de specificatie is toegevoegd, ten aanzien van de grenswaarden voor *Listeria monocytogenes* en *Escherichia coli*. In de vergadering stelt een lidstaat voor om een levensmiddelen categorie te vereenvoudigen. De Commissie neemt kennis van het commentaar en zal de lidstaten nog gelegenheid geven om schriftelijk te reageren op het tekstvoorstel, waarna een definitief voorstel wordt geagendeerd voor de volgende SCoPAFF op 22 september.

Agendapunt 4. Paramylon (beta-glucaan uit de alg *Euglena gracilis*) (NF 2019/1261)

De Commissie introduceert een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit, op basis van een EFSA-advies dat is gepubliceerd in mei 2023. Deze aanvraag betreft het gebruik van beta-glucanen uit de eencellige micro-alg *Euglena gracilis*. Het nieuwe voedingsmiddel is bedoeld voor gebruik als ingrediënt in verschillende levensmiddelen, voedingssupplementen en in de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing. In de werkgroep wordt gesproken over de term paramylon als onderdeel van de naam van het nieuwe voedingsmiddel,

over een vereenvoudiging van de levensmiddelen categorieën, en over het uitsluiten van het gebruik van dit product in voedingssupplementen voor kinderen jonger dan 3 jaar. De Commissie zal een nieuwe versie van het conceptbesluit opstellen, waarna de lidstaten de tijd krijgen om commentaar in te sturen. Tevens zal het onderwerp opnieuw geagendeerd worden voor de volgende vergadering van de werkgroep.

Agendapunt 5. Eiwitconcentraat uit waterlinzen (*Lemna gibba* and *Lemna minor*) (NF 2018/0801)

De Commissie bespreekt een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit, opgesteld op basis van een positief advies van EFSA, dat is gepubliceerd in april 2023. De werkgroep discussieert over de meest geschikte benaming van het product, voor de vermelding in de Unielijst en op het etiket. Ook wordt de juiste omschrijving besproken van enkele categorieën voedingsmiddelen, waarin het nieuwe voedingsmiddel zal worden toegepast. Een lidstaat noemt verder dat EFSA in het advies heeft gewezen op het relatief hoge gehalte vitamine K1 (phylloquinone) in het product. EFSA concludeerde dat het nieuwe voedingsmiddel veilig kan worden gebruikt zoals voorgesteld in de aanvraag, maar vanwege het vitamine K1-gehalte maakte men daarbij een voorbehoud voor patiënten die bepaalde antistollingsmiddelen gebruiken als medicijn. De werkgroep bespreekt vervolgens of dit consequenties zou moeten hebben voor de toelating, waarbij ook de inname van vitamine K1 uit andere voedingsmiddelen aan de orde komt. De Commissie zal dit onderwerp nader bespreken met EFSA, en hierop terugkomen in de volgende vergadering van de werkgroep. In de tussentijd zal een nieuwe versie van het concept toelatingsbesluit aan de lidstaten worden voorgelegd.

Agendapunt 6. 6'-Sialyllactose natriumzout (6'-SL) (NF 2021/2458)

De Commissie noemt dat er eerder al twee verschillende preparaten van het natriumzout van het oligosaccharide 6'-SL zijn toegelaten als nieuw voedingsmiddel. De huidige aanvraag betreft het gebruik van een nieuwe bacteriestam als productie-organisme. De toepassingen in de voeding zijn identiek aan een eerdere toelating van 6'-SL volgens Uitvoeringsverordening 2021/82. Op 12 juni 2023 publiceerde EFSA een positief advies over de veiligheid van het nieuwe product, waarna de Commissie een eerste versie van een toelatingsbesluit heeft opgesteld. De werkgroep bespreekt enkele details in de productspecificatie en de lijst van voorgestelde toepassingen. De Commissie zal een nieuwe versie van het document rondsturen na de vergadering. Naar verwachting kan het voorstel in september in SCoPAFF worden besproken.

Agendapunt 7. 3-Fucosyllactose (3-FL) (NF 2021/2463)

De Commissie introduceert een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit, opgesteld op basis van een positief advies van EFSA, dat is gepubliceerd op 8 juni 2023. In de Unielijst zijn al twee toelatingen voor 3-FL opgenomen. De huidige aanvraag betreft het gebruik van een nieuwe bacteriestam als productie-organisme, en toepassing van het preparaat in een breed assortiment voedingsmiddelen, inclusief voedingssupplementen voor volwassenen en kinderen vanaf 3 jaar. De werkgroep bespreekt enkele details in de bijlage van het voorstel. De Commissie zal een nieuwe versie van het document rondsturen na de vergadering. Naar verwachting kan het voorstel in september in SCoPAFF worden besproken.

Agendapunt 8. UV-behandeld poeder van meelwormen (*Tenebrio molitor* larvae) (NF 2019/1142)

De Commissie introduceert een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit, dat is opgesteld op basis van een EFSA-advies dat op 1 juni 2023 is gepubliceerd. Het meelwormpoeder dat is behandeld met UV-licht is bedoeld om gebruikt te worden als ingrediënt in verschillende levensmiddelen, zoals bakkerijproducten, pasta, moes op basis van vruchten of groenten en kaas. In de werkgroep wordt uitgebreid gediscussieerd over de invloed van de UV-behandeling op het vitamine D gehalte van het product. Een vertegenwoordiger van EFSA licht toe dat het EFSA-panel van mening is dat het product niet gezien moet worden als bron van vitamine D. De Commissie zal een nieuwe versie van het conceptbesluit opstellen, waarna de lidstaten de tijd krijgen om commentaar in te sturen. Tevens zal het onderwerp opnieuw geagendeerd worden voor de volgende vergadering van de werkgroep.

Agendapunt 9. Any other business

De Commissie is benaderd met de vraag of imitatie visproducten (*fish analogues*) zouden vallen onder het begrip vleesvervangers (*meat analogues*). De werkgroep bespreekt dat beide begrippen afzonderlijk voorkomen in een omschrijving voor eiwitvervangers in de richtlijnen voor additieven. In de Unielijst voor nieuwe voedingsmiddelen komt de omschrijving *meat analogues* vaker voor, maar ook *fish analogues* is één keer gebruikt voor een toelating. De twee termen worden dus voor afzonderlijke productgroepen gebruikt.

De volgende vergadering van de werkgroep was gepland op 6-7 september, maar de Commissie geeft aan dat dit waarschijnlijk twee weken zal worden uitgesteld om praktische redenen.

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

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
2018	2	4	15	21
2019	7	1	21	29
2020	28	4	29	61
2021*				
Voor 27 maart	5	13	18	36
Na 27 maart	10	17	2	29
2022	29	19	2	50
2023	14	12	-	26
Totaal	95	70	87	252

*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, juli 2023