



Verslag van de vergadering van CWG Nieuwe Voedingsmiddelen (CAFAB)

Datum: 19 september 2023
Commissie: DG Sante
Nederlandse Delegatie: Judith Hulst (VWS)
Wenny Buitenhuis (CBG)
Githa Schilperoot (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. 19
september 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 besprak de werkgroep conceptbesluiten over paramylon, over een eiwitconcentraat uit waterlinzen, over biomassa van appelfruitcelkweek, over gedeeltelijk gehydrolyseerd eiwit uit bierborstel bestaande uit gerst en rijst, over UV-behandeld poeder van meelwormen, over een wijziging van de specificatie voor eiwitextract uit varkensnieren, en over een wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor astaxanthine-rijke oleohars uit de alg *Haematococcus pluvialis*. Tevens werd een aanvraag voor het wijzigen van de specificatie voor galacto-oligosachariden besproken. Verder werd de werkgroep geïnformeerd over de stand van zaken rondom het nieuwe *Novel Food Catalogue* platform en het JRC-rapport over algen, en over de levensmiddelencategorie 'dranken op basis van melk en soortgelijke producten'. Onder het agendapunt *any other business* werd de status van de stof magnesium bisglycinaat besproken.

Agenda

Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie bespreekt de verdeling van de agendapunten. De volgorde van de agendapunten wordt aangepast aan de beschikbaarheid van de meest betrokken deelnemers.

Agendapunt 2. Autorisatie-aanvragen en kennisgevingen (notificaties)

De Commissie bespreekt een overzicht van de dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Er zijn 250 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 8 aanvragen uit 2018, 8 uit 2019, 4 uit 2020, 6 uit 2021, 8 uit 2022 en 7 uit 2023.

Agendapunt 3. Paramylon (beta-glucaan uit de alg *Euglena gracilis*) (NF 2019/1261)

Deze aanvraag is in de vorige vergadering aan de orde geweest. De Commissie licht toe dat sindsdien de commentaren van de lidstaten zijn verwerkt in het nieuwe conceptvoorstel voor een toelatingsbesluit. In de vergadering stelt een lidstaat voor om het woord 'paramylon' te verwijderen uit het besluit, omdat het een relatief onbekende term is. Verschillende lidstaten geven aan het hier mee eens te zijn. Een lidstaat vraagt zich af of het ingrediënt onder de additievenwetgeving zou kunnen vallen. Tevens wordt er gediscussieerd over de juiste vermelding voor de levensmiddelencategorie maaltijdvervangende dranken. De Commissie zal een nieuwe versie van het conceptbesluit opstellen, waarna de lidstaten de tijd krijgen om commentaar in te sturen.

Agendapunt 4. Eiwitconcentraat uit waterlinzen (*Lemna gibba* en *Lemna*

minor) (NF 2018/0801)

De Commissie noemt dat dit onderwerp in de vorige vergadering is besproken, en dat opmerkingen van de lidstaten zijn verwerkt in een nieuwe versie van het conceptbesluit. Het voornaamste punt van discussie betreft het relatief hoge gehalte vitamine K1 (phylloquinone), dat werd genoemd in het EFSA advies. De aanwezigheid hiervan vormt in algemene zin geen probleem voor de veiligheid van het product, maar mogelijk wel voor patiënten die bepaalde antistollingsmiddelen gebruiken als medicijn. De werkgroep bespreekt of een specifieke waarschuwing op het etiket nodig zou zijn voor die groep consumenten, of dat het zou volstaan om het gehalte vitamine K te vermelden op basis van de regels die zijn vastgelegd in Verordening 1169/2011 over de verstrekking van voedselinformatie aan consumenten (VIC). Verder zijn verschillende deelnemers van mening dat de benaming "water lentils" (waterlinzen) tot verwarring en problemen bij de vertaling zou kunnen leiden. Het gebruik van de systematische namen van de gebruikte plantensoorten zou voldoende duidelijk zijn. De Commissie zal de commentaren verwerken en na de vergadering een nieuwe versie van het concept toelatingsbesluit aan de lidstaten voorleggen.

Agendapunt 5. Biomassa van appelfruitcelkweek (NF 2018/1621)

De Commissie introduceert een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit, opgesteld op basis van een positief advies van EFSA, dat op 24 juli 2023 is gepubliceerd. Het nieuwe voedingsmiddel bestaat uit cellen die *in vitro* uit het weefsel van een bepaalde appel zijn gekweekt en vervolgens zijn gedroogd. Het product is bedoeld voor gebruik in voedingssupplementen voor volwassenen. In de werkgroep wordt gesproken over eventuele productie van secundaire metabolieten in de celkweek. Een vertegenwoordiger van EFSA legt uit dat die mogelijkheid tijdens de beoordelingsprocedure specifiek aan de orde is gekomen, maar niet als probleem werd gezien. Verder geeft de vertegenwoordiger van EFSA aan dat specifiek de veiligheid van de biomassa van appelfruitcelkweek is beoordeeld, ook al is slechts maximaal 1.5% van deze biomassa aanwezig in het eindproduct dat verder uit isomalt bestaat. De werkgroep discussieert over de juiste manier om de samenstelling van het product in het toelatingsbesluit te beschrijven. Tevens wordt, omdat het product alleen voor volwassenen is bedoeld, voorgesteld om een etiketteringsvoorschrift toe te voegen aan de bijlage van het voorstel. 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 6. Gedeeltelijk gehydrolyseerd eiwit uit bierborstel bestaande uit gerst (*Hordeum vulgare*) en rijst (*Oryza sativa*) (NF 2018/0801)

De Commissie bespreekt een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit, opgesteld op basis van een positief advies van EFSA, dat is gepubliceerd op 1 september 2023. Het nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door een enzymatische behandeling van de gepasteuriseerde resten van gerst en rijst, die over zijn gebleven na het brouwproces van bier. Via mechanische bewerkingen wordt het gedeeltelijke hydrolysaat opgewerkt tot een poeder. Het product is bedoeld om gebruikt te worden als ingrediënt in verschillende levensmiddelen, zoals zuivelproducten, pasta, fruit- en groentespreads, snacks, en volledige maaltijd vervangende producten voor gewichtsverlies. In de werkgroep wordt gesproken over het verduidelijken van de levensmiddelen categorieën, het weglaten van de Latijnse namen bij de aanduiding in het etiketteringsvoorschrift, en over het toevoegen van een overweging over de allergeniciteit van gerst in het toelatingsbesluit. De Commissie zal op de aanvraag 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 7. UV-behandeld poeder van meelwormen (*Tenebrio molitor* larven) (NF 2019/1142)

Deze aanvraag is in de vorige vergadering aan de orde geweest. De Commissie licht enkele wijzigingen in het conceptbesluit toe, die sinds de vorige vergadering door de lidstaten zijn voorgesteld, waaronder een etiketteringsvoorschrift voor vitamine D. In de werkgroep wordt uitgebreid gediscussieerd over de vraag of dit etiketteringsvoorschrift wenselijk is. De Commissie geeft aan dat het eindproduct significante hoeveelheden vitamine D zou kunnen bevatten, volgens de VIC Verordening 1169/2011. Het EFSA advies noemt de bijdrage aan de inname van vitamine D echter niet relevant. Verder is er geen informatie over de biologische beschikbaarheid van vitamine D opgenomen in dit advies. De Commissie zal een nieuwe versie van het conceptbesluit opstellen, waarna de lidstaten de tijd krijgen om commentaar in te sturen.

Agendapunt 8. Wijziging van de specificatie voor eiwitextract uit varkensnieren (NF 2023/16311)

De Commissie brengt in herinnering dat dit extract al in de Unielijst is opgenomen voor toepassing in voedingssupplementen en in voeding voor medisch gebruik. De huidige aanvraag betreft dezelfde toepassingen, maar een andere toedieningsvorm en specificatie voor het eindproduct. De Commissie meent dat in dit geval geen beoordeling door EFSA nodig is, en heeft daarom een eerste concept voor een toelatingsbesluit opgesteld. Binnen de werkgroep bestaat echter twijfel over mogelijke gevolgen van de nieuwe vorm voor de biobeschikbaarheid van het product. Ook ziet een lidstaat de toepassing in voeding voor medisch gebruik naast gedoseerde voedingssupplementen als problematisch, in het licht van een recente rechterlijke uitspraak¹ over dit type producten. De Commissie zal zich hierop beraden en zal ook contact opnemen met de aanvrager.

Agendapunt 9. Wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor astaxanthine-rijke oleohars uit de alg *Haematococcus pluvialis* (NF 2022/8010)

De Commissie noemt dat kort geleden uitvoeringsverordening 2023/1581 is gepubliceerd, waarin aanvullende etiketteringseisen zijn vastgelegd voor astaxanthine. Hierin is ook een overgangsmaatregel opgenomen. De Commissie is er echter op gewezen dat er bij die maatregel geen rekening is gehouden met bepaalde producten die nog niet op de markt waren gebracht. De Commissie deelt een voorlopig standpunt met de lidstaten ten aanzien van een correctie, die daarin zou moeten voorzien.

Agendapunt 10. Galacto-oligosachariden (NF 2023/16321)

De Commissie noemt dat er een aanvraag is ingediend voor het wijzigen van de specificatie voor galacto-oligosachariden (GOS) in de Unielijst. Door een aanpassing in het productieproces zou nu GOS kunnen worden gemaakt met een lager gehalte galactose dan het minimumgehalte van 0,8% dat in de Unielijst is opgenomen. Een beoordeling door EFSA is lijkt niet nodig te zijn, vanwege de aard van de voorgestelde aanpassing. De Commissie moet echter ook rekening houden met het feit dat gegevensbescherming is gevraagd. De werkgroep discussieert over de mogelijkheden. De Commissie zal op basis van deze bespreking contact opnemen met de aanvrager om opties te bespreken voor het vervolgtraject.

Agendapunt 11. Novel Food Catalogue en JRC-rapport over algen

De Commissie licht toe dat aan de lidstaten gevraagd is om de vermeldingen in de testversie van de *Novel Food Catalogue* op het nieuwe internetplatform te verifiëren. Vanwege de omvang van het werk is dit nu verdeeld onder de 10 lidstaten die toegezegd hebben om hier een bijdrage aan te willen leveren. Op 19 oktober is een online *ad-hoc* werkgroep gepland om te discussiëren over de overgebleven complexe en tegenstrijdige vermeldingen. Verder zijn er naar aanleiding van het rapport van de JRC, nog enkele onduidelijkheden wat betreft een geschiedenis van gebruik voor 1997 voor een aantal algensoorten. De Commissie zal de lidstaten die hier mogelijk informatie over hebben benaderen.

Agendapunt 12. Dranken op basis van melk en soortgelijke producten

De Commissie legt uit dat in de toekomst de levensmiddelen categorie 'Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters' niet meer gebruikt zal worden, omdat dit soort producten beschouwd worden als algemene levensmiddelen.² Deze categorie zal in het vervolg vervangen worden door de categorie 'Dranken op basis van melk en soortgelijke producten'.

Verder heeft de Commissie het voornemen om hierover een verklaring op te nemen in de notulen van een volgende SCoPAFF vergadering.

Agendapunt 13. Any other business

Magnesium bisglycinaat

- De Commissie heeft een vraag ontvangen over deze stof, die al is geautoriseerd voor gebruik in voedingssupplementen, voeding voor medisch gebruik (FSMP), en de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing. De vraag is echter of de stof als nieuw voedingsmiddel zou worden gezien bij een toepassing voor verrijking van voedingsmiddelen. Na een eerste navraag per email heeft de Commissie de

¹ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/NL/TXT/HTML/?uri=CELEX:62021CJ0760>

² <https://www.row-minvws.nl/binaries/row-minvws/documenten/verslag/2021/12/7/verslag-gecombineerde-vergadering-cwg-voedingssupplementen-en-verrijkte-voeding-en-cwg-voeding-voor-specifieke-groepen/Verslag++gecombineerde+vergadering+CWG+Voeding+voor+specifieke+groepen+en+CWG+Voedingssupplementen+7+december+2021.pdf>

indruk dat hierover verschillende standpunten bestaan bij de lidstaten. Enkele lidstaten lichten hun positie toe en de Commissie vraagt de overige deelnemers om eventuele aanvullende reacties op korte termijn in te sturen.

De volgende vergadering van de werkgroep is gepland op 24-25 oktober.

Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 18 september 2023

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
2018	2	4	14	20
2019	7	1	21	29
2020	26	4	28	58
2021*				
Voor 27 maart	6	12	16	34
Na 27 maart	7	15	3	25
2022	27	15	4	46
2023	22	15	1	38
Totaal	97	66	87	250

*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, oktober 2023