



Verslag van de vergadering van CWG Nieuwe voedingsmiddelen (CAFAB)

Datum : 25 oktober 2023
Ned. delegatie : Judith Hulst (VWS), Clemens van Rossum (CBG),
Wenny Buitenhuis (CBG), Githa Schilperoort (CBG)
Commissie : DG Sante

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 november besprak de werkgroep conceptbesluiten over biomassa van appelruitcelkweek, over gedeeltelijk gehydrolyseerd eiwit uit bierborstel bestaande uit gerst en rijst, en over een wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor astaxanthine-rijke oleohars uit de alg *Haematococcus pluvialis*. Verder besprak de werkgroep conceptbesluiten over paramylon, over een eiwitconcentraat uit waterlinzen, over UV-behandeld poeder van meelwormen, over 3'-sialyllactose natriumzout geproduceerd met afgeleide stammen van *Escherichia coli* W (ATCC 9637) en over een wijziging van de specificatie voor galacto-oligosacchariden. Onder het agendapunt *any other business* werden nog drie onderwerpen besproken op verzoek van de Commissie.

Agenda

Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie licht de agendapunten toe en geeft aan dat de conceptbesluiten van een aantal agenda punten zullen worden voorgelegd ter besluitvorming in het SCoPAFF van 22 november.

Agendapunt 2. Autorisatie-aanvragen en kennisgevingen (notificaties)

De Commissie bespreekt een overzicht van de dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Op 24 november 2023 zijn er 253 autorisatie-aanvragen (Art 10) en 42 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 8 uit 2023.

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

Deze aanvraag is in de twee vorige vergaderingen aan de orde geweest. De Commissie licht de conceptversie van het toelatingsbesluit toe, en noemt dat een lidstaat na de vorige vergadering commentaar had gegeven op de overwegingen die over gegevensbescherming gaan. De Commissie heeft daarom bij EFSA nagevraagd hoe de bewoordingen bij de desbetreffende overwegingen het beste op elkaar afgestemd kunnen worden. Verder wordt in de werkgroep gediscussieerd of de toepassing van het nieuwe voedingsmiddel in bepaalde levensmiddelen categorieën op een gebruik als additief zouden kunnen wijzen. De Commissie besluit om deze kwestie intern te bespreken met deskundigen op het terrein van voedseladditieven.

Agendapunt 4. Eiwitconcentraat uit waterlinzen (*Lemna gibba* en *Lemna minor*) (NF 2018/0801)

**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

Dossierhouder
Judith Hulst
j.hulst@minvws.nl

Ons kenmerk
Verslag CWG Nieuwe
voedingsmiddelen d.d. 25
oktober 2023

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

De Commissie noemt dat dit dossier al meermaals in de werkgroep is besproken. Recente commentaren van de lidstaten zijn verwerkt in een nieuwe versie van het concept toelatingsbesluit. Een lidstaat wees erop dat het uitgangsmateriaal volgens de aanvraag naast de soort *Lemna gibba* ook tot 30% de soort *Lemna minor* kan bevatten. De werkgroep bespreekt op welke wijze deze variabiliteit in de toelating kan worden verwerkt. Ook verschillen de meningen nog over de vraag in hoeverre algemeen gangbare namen zouden moeten worden vermeld naast de systematische namen van de bronorganismen. De werkgroep discussieert verder over de vermelding van vitamine K1 op het etiket van producten die het nieuwe voedingsmiddel bevatten. Dat gegeven is van belang voor patiënten die bepaalde antistollingsmiddelen gebruiken als medicijn. Als zo'n etikettering voor alle toepassingen wenselijk is, zou de categorie "bread and rolls" daarom moeten worden beperkt tot verpakte producten. De Commissie vraagt de lidstaten om op korte termijn door te geven of men zo'n beperking een acceptabele oplossing zou vinden, en zal de overige commentaren verwerken.

Agendapunt 5. Biomassa van appelfruitcelkweek (NF 2020/1621)

De Commissie noemt dat dit onderwerp in de vorige vergadering is besproken. Commentaren van de lidstaten zijn daarna verwerkt in een nieuwe versie van het concept toelatingsbesluit. De werkgroep heeft geen aanvullende vragen of opmerkingen. Naar verwachting kan het voorstel in november in SCoPAFF worden besproken.

Agendapunt 6. Gedeeltelijk gehydrolyseerd eiwit uit bierborstel bestaande uit gerst (*Hordeum vulgare*) en rijst (*Oryza sativa*) (NF 2020/2195)

Deze aanvraag is in de vorige vergadering aan de orde geweest. De Commissie licht enkele wijzigingen in het conceptbesluit toe. In de vergadering wordt gesproken over een taalkundige wijziging in de overweging over gerst als allergeen, en het verduidelijken van een van de levensmiddelen categorieën. De Commissie zal een nieuwe versie van het document rondsturen na de vergadering. Naar verwachting kan het voorstel in november in SCoPAFF worden besproken.

Agendapunt 7. UV-behandeld poeder van meelwormen (*Tenebrio molitor* larven) (NF 2019/1142)

Deze aanvraag is in de twee vorige vergaderingen aan de orde geweest. De Commissie legt het concept toelatingsbesluit voor en bespreekt in de werkgroep de mogelijkheden voor het toekomstige verloop van deze aanvraag. Volgens verschillende lidstaten zou er namelijk onderzoek moeten worden uitgevoerd naar de biologische beschikbaarheid van vitamine D in het UV-behandelde meelwormpoeder, voordat er een besluit kan worden genomen over een etiketteringsvoorschrift voor vitamine D. De Commissie zal hierover contact opnemen met de aanvrager.

Agendapunt 8. 3'-Sialyllactose natriumzout geproduceerd met afgeleide stammen van *Escherichia coli* W (ATCC 9637) (NF 2021/2457)

De Commissie introduceert een eerste versie van een concept toelatingsbesluit, gebaseerd op een positief advies van EFSA dat op 21 september 2023 is gepubliceerd. Eerder zijn er al twee preparaten van dit oligosacharide 3'-SL als nieuw voedingsmiddel toegelaten. In beide gevallen is er sprake van gegevensbescherming. De huidige aanvraag komt van een andere firma en betreft een preparaat dat met een ander micro-organisme wordt geproduceerd (een afgeleide stam van *Escherichia coli* W). De werkgroep bespreekt details van de productspecificatie, en de vraag of maximumgehalten moeten worden opgenomen bij de toepassing in voeding voor medisch gebruik voor zuigelingen en jonge kinderen. De Commissie zal de commentaren verwerken en na de vergadering een nieuwe versie van het concept toelatingsbesluit aan de lidstaten voorleggen.

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

De Commissie noemt dat er geen nieuwe commentaren zijn ontvangen na de bespreking van dit onderwerp in de vorige vergadering. Dit voorstel betreft het aanpassen van de overgangsmaatregel die in uitvoeringsverordening 2023/1581

was opgenomen, om alsnog rekening te houden met bepaalde reeds geproduceerde, maar nog niet op de markt gebrachte voedingssupplementen. Naar verwachting kan het voorstel in november in SCoPAFF worden besproken.

Agendapunt 10. Wijziging van de specificatie voor galacto-oligosachariden (NF 2023/16321)

De Commissie geeft aan dat de voorgestelde verwijdering van galactose uit de specificatie (nu nog tenminste 0,8%) geen aanleiding geeft om een advies van EFSA te vragen. Verder heeft de aanvrager sinds de vorige vergadering van de werkgroep het verzoek tot gegevensbescherming ingetrokken. De werkgroep bespreekt een mogelijke tekstuele aanpassing in de overwegingen, en bespreekt de vraag of moet worden verwezen naar de vereisten voor zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding in de gedelegeerde verordening 2016/127. De Commissie zal de commentaren verwerken in een nieuwe versie van het conceptbesluit, die aan de lidstaten zal worden voorgelegd.

Agendapunt 11. Any other business Onderwerpen ingebracht door de Commissie.

- Voedingssupplementen en voeding voor medisch gebruik

De Commissie heeft naar aanleiding van de vorige vergadering (agendapunt 8), in verband met een recentelijke rechterlijke uitspraak, de juridische afdeling geraadpleegd. Volgens die uitspraak zou een bepaald product dat als voeding voor medisch gebruik wordt toegepast niet als voedingssupplement toegepast mogen worden, en *vice versa*. De Commissie legt uit dat verschillende elementen een product definiëren, en dat deze uitspraak daarom niet direct geldt voor producten in de Unielijst die een toelating hebben voor beide levensmiddelen categorieën.

- Definitie van technisch vervaardigd nanomateriaal

De Commissie informeert de werkgroep over de stand van zaken ten aanzien van een herziening van de definitie van technisch vervaardigd nanomateriaal, die is opgenomen in Verordening 2015/2283 over nieuwe voedingsmiddelen. Een concepttekst voor een gedelegeerde verordening om deze definitie te herzien wordt nog besproken in een deskundigenoverleg, maar is al in een gevorderd stadium. In het vervolg van de procedure zal ook feedback van het publiek worden verzameld.

- Import van geconcentreerde infusie van koffiebladeren

De Commissie noemt dat een infusie van koffieblad is opgenomen in de Unielijst voor nieuwe voedingsmiddelen. Eerst is deze infusie als zodanig genotificeerd als voedingsmiddel uit een derde land. Daarna is een uitbreiding van gebruik toegestaan voor toepassing in bepaalde dranken. Ook is eerder besproken dat koffiebladeren mogen worden geïmporteerd als grondstof voor de infusie. Nu is aan de Commissie gevraagd of een geconcentreerde infusie mag worden geïmporteerd. De werkgroep is van mening dat de geconcentreerde infusie als grondstof kan worden beschouwd.

De volgende vergadering van de werkgroep is gepland op 6 en 7 december 2023

Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 24 oktober 2023

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
2018	2	4	14	20
2019	7	1	21	29
2020	25	4	28	57
2021*				
Voor 27 maart	5	12	16	33
Na 27 maart	7	15	3	25
2022	28	14	4	46

2023	23	15	5	43
Totaal	97	65	91	253

*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, november 2023