



Verslag van de vergadering van CWG Nieuwe Voedingsmiddelen (CAFAB)

Datum: 15 januari 2026
Commissie: DG Santé
Nederlandse Delegatie: Judith Hulst (VWS)
Clemens van Rossum (CBG)
Wenny Buitenhuis (CBG)
Githa Schilperoord (CBG)

**Directie Voeding,
Gezondheidsbescher-
ming en Preventie**

Regulier Overleg
Warenwet

Secretariaat ROW
dienstpostbusROW-
EU@minvws.nl

www.row-minvws.nl

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.
15 januari 2026

Samenvatting

De Commissie gaf een overzicht van de stand van zaken bij de verschillende aanvragen voor nieuwe voedingsmiddelen sinds begin 2018. De werkgroep besprak een aantal conceptvoorstellen voor een toelatingsbesluit. Dit betreft aanvragen voor een uitbreiding van gebruik en aanpassing van de specificatie voor pitten van *Jatropha curcas* L., biomassa van de schimmel *Rhizomucor pusillus*, collageen peptiden uit eimembraan, een uitbreiding van gebruik voor astaxanthine-bevattende oleohars uit de alg *Haematococcus pluvialis*, astaxanthine-bevattend poeder van de alg *Haematococcus pluvialis*, rhamnogalacturonan-I verrijkte wortelvezel, een uitbreiding van gebruik voor galacto-oligosacharide en inuline-propionaat ester. Tevens presenteerde de Commissie een conceptbesluit om de procedure te beëindigen voor D-allulose.

Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie licht de agendapunten toe. Daarnaast benoemt de Commissie dat mogelijk agendapunt 4 (biomassa van de schimmel *Rhizomucor pusillus*) in februari in SCoPAFF zal worden besproken.

Agendapunt 2. Autorisatie-aanvragen en kennisgevingen (notificaties)

De Commissie bespreekt een overzicht van de dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Op 10 januari 2026 zijn er 235 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 2 aanvragen uit 2018, 2 uit 2019, 3 uit 2020, 4 uit 2021, 8 uit 2022, 6 uit 2023, 7 uit 2024, 7 uit 2025 en 2 uit 2026.

Agendapunt 3. Uitbreiding van gebruik en aanpassing van de specificatie voor pitten van *Jatropha curcas* L. (NF 2023-16231)

Deze aanvraag voor een uitbreiding van gebruik is in de vorige vergadering voor het eerst besproken. De Commissie licht het concept toelatingsbesluit toe, en noemt dat in het EFSA advies, gepubliceerd op 27 oktober 2025, informatie ontbrak over de onderdelen van deze aanvraag waarvoor gegevensbescherming is toegekend¹. In de werkgroep wordt gesproken over de praktische gevolgen van het toekennen van de gegevensbescherming. De Commissie zal na de vergadering een aangepaste versie van het concept toelatingsbesluit verspreiden, waarna de lidstaten de gelegenheid krijgen om eventueel aanvullend commentaar in te sturen.

Agendapunt 4. Biomassa van de schimmel *Rhizomucor pusillus* (NF-2020/1795)

Dit onderwerp is in de vorige vergadering besproken en de Commissie heeft commentaren van de lidstaten verwerkt in een nieuwe versie van het concept toelatingsbesluit. De aanvraag betreft een brede toepassing van de biomassa van de schimmel *Rhizomucor pusillus* uit een fermentatieproces. De biomassa wordt

¹ Op 23 januari 2026 is een gewijzigde versie van dit EFSA-advies gepubliceerd (<https://efsa.onlinelibrary.wiley.com/doi/epdf/10.2903/j.efsa.2025.9706>)

gepasteuriseerd, gedroogd en verwerkt tot een poeder. De werkgroep bespreekt aan de hand van de nieuwe versie van het document details over de benaming van het product, de levensmiddelen categorieën en de productspecificatie. De Commissie zal na de vergadering een aangepaste versie van het conceptbesluit verspreiden, waarna de lidstaten de gelegenheid krijgen om eventueel aanvullend commentaar in te sturen. Mogelijk kan het voorstel in februari in SCoPAFF worden besproken.

Agendapunt 5. Collageen peptiden uit eimembraan (NF-2022-7730)

Deze aanvraag is in de vorige vergadering voor het eerst besproken. De Commissie licht het concept toelatingsbesluit toe. In de werkgroep wordt gesproken over de voorgestelde aanduiding als collageen peptiden op het etiket. De Commissie zal na de vergadering een aangepaste versie van het concept toelatingsbesluit verspreiden, waarna de lidstaten de gelegenheid krijgen om eventueel aanvullend commentaar in te sturen.

Agendapunt 6. Uitbreiding van gebruik voor astaxanthine-bevattende oleohars uit de alg *Haematococcus pluvialis* (NF-2021-2418)

De producten die onder punt 6 en 7 worden besproken waren oorspronkelijk onderdeel van één aanvraag en kwamen ook aan de orde in de vorige vergadering. EFSA publiceerde twee afzonderlijke adviezen op 3 december 2025. De oleohars die door extractie wordt geïsoleerd uit de alg *Haematococcus pluvialis* is al is toegelaten als nieuw voedingsmiddel voor gebruik in voedingssupplementen. De nu aangevraagde uitbreiding van gebruik betreft toepassingen in zuivelanalogen en bepaalde vruchtendranken. De Commissie presenteert een nieuwe versie van een concept toelatingsbesluit. Daarbij wijst men in het bijzonder op de gevraagde gegevensbescherming en op de noodzaak om een eventuele overschrijding van de ADI voor astaxanthine te voorkomen. In het EFSA-advies werd namelijk de mogelijkheid van zo'n overschrijding genoemd voor kinderen vanaf 3 jaar en voor adolescenten bij gelijktijdige blootstelling aan astaxanthine uit verschillende bronnen, inclusief voedingssupplementen. De Commissie zal dit onderwerp na de vergadering met de aanvrager bespreken, om het vervolg van de procedure te bepalen.

Agendapunt 7. Astaxanthine-bevattend poeder van de alg *Haematococcus pluvialis* (NF-2021-2418)

Dit product wordt, in tegenstelling tot de oleohars, bij gebruik in voedingssupplementen niet beschouwd als een nieuw voedingsmiddel. De aanvraag betreft toepassingen in zuivelanalogen en bepaalde vruchtendranken, waarvoor wel een toelating nodig is. Hierbij spelen vergelijkbare kwesties als bij het vorige punt. De Commissie zal de stand van zaken daarom ook voor dit product gaan bespreken met de aanvrager.

Agendapunt 8. Rhamnogalacturonan-I verrijkte wortelvezel (cRG-I) (NF-2022-7430)

Dit onderwerp wordt voor de derde keer besproken in de werkgroep. De Commissie licht het concept toelatingsbesluit toe waarin enkele commentaren van de lidstaten zijn verwerkt. In de werkgroep wordt besproken of de eigenschappen van dit product een toepassing als additief mogelijk zouden maken. De Commissie zal na de vergadering een aangepaste versie van het concept toelatingsbesluit verspreiden, waarna de lidstaten de gelegenheid krijgen om eventueel aanvullend commentaar in te sturen.

Agendapunt 9. Uitbreiding van gebruik voor galacto-oligosacharide (GOS) (NF 2025-34833)

Deze aanvraag betreft een uitbreiding van gebruik voor een preparaat van galacto-oligosacharide (GOS), dat al is toegelaten als nieuw voedingsmiddel. De Commissie bespreekt een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit, dat is opgesteld op basis van een positief advies van EFSA, gepubliceerd op 16 december 2025. De nieuwe toepassingen uit de aanvraag zijn in dit advies omgezet naar 21 categorieën volgens het FoodEx2-systeem. De werkgroep bespreekt op welke manier de bestaande en nieuwe levensmiddelen categorieën het beste zouden kunnen worden verwoord in Tabel 1 van de Unielijst. De Commissie zal na de vergadering een aangepaste versie van het concept toelatingsbesluit verspreiden, waarna de lidstaten de gelegenheid krijgen om eventueel aanvullend commentaar in te sturen.

Agendapunt 10. Afsluiten van de autorisatieprocedure voor D-allulose (NF 2018/0191)

De Commissie licht een conceptbesluit toe om de aanvraagprocedure voor dit product te beëindigen. De aanvraag betreft het monosacharide D-allulose, dat een epimeer is van D-fructose, en via een enzymatische omzetting wordt gemaakt. In een advies dat op 5 juni 2025 werd gepubliceerd concludeerde EFSA dat de veiligheid van het nieuwe voedingsmiddel niet kan worden

vastgesteld vanwege ontbrekende gegevens. Op verzoeken van EFSA om aanvullende informatie aan te leveren is niet gereageerd door de aanvrager. De lidstaten hebben geen commentaar op het conceptbesluit. Het definitieve besluit zal worden vermeld in een overzicht van afgesloten aanvragen op de website van de Commissie.

Agendapunt 11. Inuline-propionaat ester (NF 2018-0266)

De Commissie bespreekt een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit voor dit product, opgesteld op basis van een positief advies van EFSA, dat voor het eerst is gepubliceerd op 25 juni 2025. Deze publicatie is op 11 september 2025 gewijzigd. Dit preparaat van inuline-propionaat ester, dat wordt geproduceerd door middel van chemische synthese, is bedoeld voor gebruik in graanrepen en fruit smoothies. In de werkgroep wordt gesproken over de benodigde parameters in de specificatie. De Commissie zal na de vergadering een aangepaste versie van het concept toelatingsbesluit verspreiden, waarna de lidstaten de gelegenheid krijgen om eventueel aanvullend commentaar in te sturen.

Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 10 januari 2026

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
2018	3	2	7	12
2019	9	1	7	17
2020	17	1	20	38
2021*				
Voor 27 maart	3	11	5	19
Na 27 maart	5	4	5	14
2022	15	6	7	28
2023	10	3	19	32
2024	5	7	27	39
2025	9	19	7	35
2026	1	0	0	1
Totaal	77	54	104	235

*Per 27 maart 2021 is de verordening (EU) 2019/1381 betreffende de transparantie en duurzaamheid van de EU-ricisobeoordeling in de voedselketen aangenomen.

Den Haag, 2026