



Verslag van de vergadering van

Datum: 12 maart 2025
Commissie: DG Santé
Nederlandse Delegatie: Judith Hulst (VWS)
Clemens van Rossum (CBG)
Wenny Buitenhuis (CBG)
Githa Schilperoort (CBG)

**Directie Voeding,
Gezondheidsbescherming
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.
12 maart 2025

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 ingevroren, gedroogde en poedervormen van de huiskrekel en de meelworm, voor wijziging van de specificatie voor fytosterolen/fytostanolen, voor zaden van *Dipteryx alata* (Baru noot), voor olie van *Schizochytrium sp.* (ATCC-20889), en voor tijgernotenolie (*Cyperus esculentus*).

De Commissie presenteerde conceptbesluiten voor het niet toelaten van gedroogde bladeren van *Durvillaea incurvata* (Cochayuyo zeewier), en voor het beëindigen van de aanvraagprocedure over een mengsel van berberine hydrochloride uit *Berberis aristata* en silymarine uit *Silybum marianum*.

Onder het agendapunt *any other business* zijn een aantal onderwerpen besproken.

Agenda

Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie licht de agendapunten toe. Daarnaast benoemt de Commissie dat een aantal dossiers in juni in SCoPAFF zullen worden besproken. Dit omvat waarschijnlijk de dossiers van de agendapunten 3 tot en met 5.

Agendapunt 2. Autorisatie-aanvragen en kennisgevingen (notificaties)

De Commissie bespreekt een overzicht van de dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Op 10 maart 2025 zijn er 246 autorisatie-aanvragen (Art 10) en 37 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, 3 uit 2019, 2 uit 2020, 4 uit 2021, 8 uit 2022, 8 uit 2023, 8 uit 2024, en 2 uit 2025.

Een vertegenwoordiger van EFSA geeft een overzicht over de lopende beoordeling van dossiers die gaan over synthetisch of geïsoleerd cannabidiol (CBD). Na het EFSA statement uit juni 2022 hebben aanvragers de gelegenheid gekregen om aanvullende studies aan te leveren om de veiligheid van CBD te onderbouwen. Naast de beoordeling van individuele dossiers werkt EFSA ook aan een update van het genoemde statement, waarvoor onder meer literatuuronderzoek wordt uitgevoerd.

Agendapunt 3. Ingevroren, gedroogde en poedervormen van *Acheta domesticus* (huiskrekel) (NF 2018/0128)

Deze aanvraag is in de vorige vergadering voor het eerst besproken. De Commissie licht het concept toelatingsbesluit toe, en noemt dat voor dit dossier geen aanvraag voor gegevensbescherming is ingediend. Verder stelt de Commissie voor om afgeronde getallen te gebruiken voor de maximale gehalten bij de levensmiddelen categorieën in de bijlage van het besluit. In de werkgroep wordt gediscussieerd over de bovengrens voor mangaan in de specificatie. In de huidige toelating voor 'ingevroren, gedroogde en poedervormen van *Acheta domesticus*' ontbreekt hiervoor een bovengrens, en een aantal lidstaten geven aan het wenselijk te vinden om deze toe te voegen bij het wijzigen en rectificeren van de Unielijst. De Commissie zal na de vergadering een aangepaste versie van het conceptbesluit aan de lidstaten voorleggen.

Agendapunt 4. Ingevroren, gedroogde en poedervormen van de meelworm (larve van *Tenebrio molitor*) (NF 2018/0396)

Ook deze aanvraag is in de vorige vergadering voor het eerst besproken. De Commissie licht het concept toelatingsbesluit toe, en noemt dat voor dit dossier ook geen aanvraag voor gegevensbescherming is ingediend. In de werkgroep wordt gesproken over de voorgestelde etikettering vanwege mogelijke kruisreactiviteit met bekende allergenen, en over het feit dat die etikettering gelijk zou moeten zijn aan die van de al toegelaten meelwormen. Verder wordt opgemerkt dat de voorgestelde range voor eiwitten in de bijlage van het conceptbesluit mogelijk niet correct is, en wordt voorgesteld om *Clostridium perfringens* toe te voegen aan de microbiologische criteria. De Commissie zal het conceptbesluit aanpassen en aan de lidstaten voorleggen.

Agendapunt 5. Wijziging van de specificatie voor fytoosterolen/fytostanolen (NF 2022/12290)

De Commissie presenteert een eerste conceptversie voor een toelatingsbesluit voor fytoosterolen/fytostanolen met een gewijzigde specificatie, op basis van een positief advies van EFSA dat is gepubliceerd op 27 januari 2025. De huidige toelating voor fytoosterolen/fytostanolen in de Unielijst is gebaseerd op een groot aantal aanvragen voor autorisaties en notificaties volgens de toenmalige Verordening 258/97. De werkgroep bespreekt hoe de samenstelling van dit product het beste kan worden weergegeven in de specificatie in de Unielijst, ook in verband met het feit dat gegevensbescherming is gevraagd voor dossieronderdelen. 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.

Agendapunt 6. Zaden van *Dipteryx alata* (Baru noot) (NF 2023/14850)

De Commissie bespreekt een eerste concepttekst voor een toelatingsbesluit van deze geroosterde zaden als een traditioneel levensmiddel uit een derde land, gebaseerd op het technische rapport van EFSA dat is gepubliceerd op 7 februari 2025. Tijdens de consultatieperiode zijn er geen bezwaren ingediend door de lidstaten of EFSA. In de werkgroep wordt gesproken over de aanduiding van het nieuwe voedingsmiddel op het etiket en over de vraag in hoeverre een waarschuwing vanwege eventuele kruisreactiviteit met bekende allergenen moet worden opgenomen. Tevens wordt voorgesteld om nog twee parameters toe te voegen aan de specificatie. De Commissie zal het voorstel voor toelating op basis van de bespreking aanpassen en nog aan de lidstaten voorleggen.

Agendapunt 7. Gedroogde bladeren van *Durvillea incurvata* (Cochayuyo zeewier) (NF 2023/12890)

De Commissie noemt dat er voor deze kennisgeving een conceptbesluit is opgesteld voor het niet toelaten van de gedroogde bladeren van *Durvillea incurvata* als een traditioneel levensmiddel uit een derde land. Dit is onder meer gebaseerd op het technische rapport van EFSA, dat is gepubliceerd op 27 februari 2025. Tijdens de consultatieprocedure zijn er bezwaren ingediend door lidstaten en door EFSA. Deze bezwaren op het traditionele levensmiddel hielden verband met het cadmium-, jodium- en anorganisch arseengehalte in het product. De lidstaten hadden geen inhoudelijke commentaren op de tekst van het conceptbesluit.

Agendapunt 8. Olie van *Schizochytrium* sp. (ATCC-20889) (NF 2023/16402)

De Commissie presenteert een eerste conceptversie voor een toelatingsbesluit voor dit product, op basis van een positief advies van EFSA dat is gepubliceerd op 22 januari 2025. Er zijn al verschillende toelatingen opgenomen in de Unielijst voor oliën afkomstig van microalgen uit het genus *Schizochytrium*. Naast een algemene toelating voor olie uit *Schizochytrium* sp. betreft dat afzonderlijke stam-specifieke toelatingen voor de toepassing in zuigelingenvoeding en opvolgmelk. Dit laatste is ook het doel van de huidige aanvraag. EFSA concludeerde dat de gebruikte algenstam ATCC-20889 gerekend kan worden tot de soort *Schizochytrium limacinum*, waaraan EFSA de QPS-status (*Qualified Presumption of Safety*) heeft toegekend. In combinatie met andere gegevens uit het dossier kwam EFSA tot de conclusie dat de olie afkomstig van deze stam veilig kan worden toegepast in zuigelingenvoeding en opvolgmelk. De werkgroep bespreekt onder meer de exacte naamgeving van het product, de gevraagde gegevensbescherming en details van 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.

Agendapunt 9. Een mengsel van berberine hydrochloride uit *Berberis aristata* en silymarine uit *Silybum marianum* (NF 2023/17931)

De Commissie informeert de werkgroep dat een besluit wordt voorbereid om deze aanvraagprocedure te beëindigen, omdat uit informatie van de lidstaten is gebleken dat het preparaat bij de voorgestelde toepassing niet als novel food wordt beschouwd.

Agendapunt 10. Tijgernotenolie (*Cyperus esculentus*) (NF 2020/1746)

Deze aanvraag is in de vorige vergadering voor het eerst besproken. De Commissie licht het concept voor een toelatingsbesluit toe waarin enkele commentaren van de lidstaten zijn verwerkt, onder andere over de naamgeving en de levensmiddelen categorieën waarop deze aanvraag betrekking heeft. De lidstaten hadden verder geen commentaren.

Agendapunt 11. Any other business

Ierland presenteert een conceptdocument voor een nationaal richtsnoer ten behoeve van indieners van raadplegingsverzoeken volgens artikel 4 van Vo. 2015/2283. Daarnaast bespreekt de werkgroep de status van enkele concrete producten in verband met vermelding in de *Novel Food Status Catalogue* op de website van de Commissie.

De volgende vergadering van de werkgroep is gepland op 29 april 2025.

Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 10 maart 2025

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
2018	0	3	13	16
2019	9	1	10	20
2020	15	1	16	32
2021*				
Voor 27 maart	6	11	11	28
Na 27 maart	4	3	11	18
2022	14	12	11	37
2023	13	3	27	43
2024	8	14	19	41
2025	8	3	0	11
Totaal	77	51	118	246

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

Den Haag, maart 2025