



Verslag van de vergadering van

Datum: 3 juli 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.
3 juli 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 een aanvraag voor een uitbreiding van gebruik van olie van *Schizochytrium* sp. (ATCC PTA-9695). Verder werden nieuwe aanvragen besproken over *Clostridium butyricum* TO-A, en een extract van gele tomaten. Tevens is er onder het agendapunt *any other business* gesproken over de novel food status van vergaand gezuiverde preparaten van stoffen uit verschillende bronnen.

Agenda

Agendapunt 1. Vaststelling agenda

De Commissie licht de agendapunten toe. Daarnaast benoemt de Commissie dat drie concept toelatingsbesluiten van de agenda op de planning staan voor de SCoPAFF-vergadering in september. Dit betreft de agendapunten 3, 4, en 5.

Agendapunt 2. Autorisatie-aanvragen en kennisgevingen (notificaties)

De Commissie bespreekt een overzicht van de dossiers die sinds 1 januari 2018 zijn ingediend. Op 30 juni 2025 zijn er 247 autorisatie-aanvragen (Art 10) en 38 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, 3 uit 2020, 4 uit 2021, 8 uit 2022, 7 uit 2023, 7 uit 2024, en 4 uit 2025.

Agendapunt 3. Uitbreiding van gebruik van olie van *Schizochytrium* sp. (ATCC PTA-9695) (NF 2025-34510)

De Commissie presenteert een nieuwe conceptversie van een toelatingsbesluit. Dit besluit betreft een aanpassing van het maximumgehalte aan DHA bij de eerder toegelaten toepassing van de *Schizochytrium* sp. (ATCC PTA-9695) olie in voedingssupplementen. Dit onderwerp werd ook besproken in de vorige vergadering van de werkgroep, waarbij duidelijk werd dat de Commissie en de lidstaten een beoordeling door EFSA in dit geval niet noodzakelijk achten. In het nieuwe document zijn commentaren van de lidstaten verwerkt in de overwegingen en in het etiketteringsvoorstel. De werkgroep bespreekt een aantal details in de bijlage van het conceptbesluit. 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. De Commissie wil het voorstel agenderen voor de SCoPAFF-vergadering van september.

Agendapunt 4. *Clostridium butyricum* TO-A (NF 2021-1068)

Dit nieuwe voedingsmiddel is bedoeld voor toepassing in voedingssupplementen voor personen ouder dan 3 jaar, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven. Ook deze aanvraag is in de vorige vergadering van de werkgroep voor de eerste keer besproken. Sindsdien heeft de Commissie commentaren van de lidstaten verwerkt in een nieuwe conceptversie van het toelatingsbesluit. Aan de hand van dit document bespreekt de werkgroep onder meer het etiketteringsvoorstel en de samenhang met een bestaande toelating voor *Clostridium butyricum* (CBM 588) als nieuw voedingsmiddel. Een

lidstaat vraagt of het EFSA-advies dat is gepubliceerd op 2 mei 2025 ook betekent dat de doelgroep voor bestaande toelating ingeperkt zou moeten worden. De Commissie zal dit bespreken met EFSA. Verder zal de Commissie na de vergadering een aangepaste versie van het conceptbesluit verspreiden, waarna de lidstaten de gelegenheid krijgen om eventueel aanvullend commentaar in te sturen. De Commissie wil het voorstel agenderen voor de SCoPAFF vergadering van september.

Agendapunt 5. Extract van gele tomaten (NF 2024-26110)

De Commissie bespreekt een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit, opgesteld op basis van een positief advies van EFSA, dat is gepubliceerd op 14 mei 2025. Het nieuwe voedingsmiddel bestaat uit een carotenoïdenrijk extract van alleen gele tomaten. Het wordt geproduceerd uit tomatenpulp door middel van superkritische CO₂-extractie en is bedoeld om gebruikt te worden in voedingssupplementen met een maximale dagdosering van 100 mg. In de werkgroep wordt gesproken over details van het besluit, en wordt er gediscussieerd over de benaming van het nieuwe voedingsmiddel. 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 6. Any other business

België geeft een presentatie over het bepalen van de novel food status van vergaand gezuiverde preparaten van stoffen uit verschillende bronnen. Daarbij wordt aandacht besteed aan de novel food status van de desbetreffende stof en van de nieuwe bron, en ook aan de nieuwheid van het toegepaste productieproces. Na een discussie in de werkgroep over het onderwerp concludeert de Commissie dat het nodig blijft om de novel food status van geval tot geval te bekijken.

Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 30 juni 2025

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
2018	3	3	11	17
2019	10	1	8	19
2020	17	1	21	39
2021*				
Voor 27 maart	3	11	5	19
Na 27 maart	5	5	6	16
2022	16	6	9	31
2023	11	3	25	39
2024	10	9	24	43
2025	16	8	0	24
Totaal	91	47	109	247

*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, juli 2025