



Verslag van de vergadering van CWG Nieuwe voedingsmiddelen (CAFAB)

Datum: 16 oktober 2025
Commissie: DG Santé
Nederlandse Delegatie: Judith Hulst (VWS), Clemens van Rossum (CBG),
Wenny Buitenhuis (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
CWG Nieuwe
voedingsmiddelen d.d.
16 oktober 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 eiwit (vezel) concentraat uit raapzaad, een nieuw preparaat van het oligosaccharide Lacto-N-tetraose (LNT), een uitbreiding van gebruik van gepasteuriseerde *Akkermansia muciniphila* en Rhamnogalacturonan-I verrijkte wortelvezel. De Commissie presenteerde voor magnesium orotate dihydraat een conceptbesluit om de procedure te beëindigen. Onder het agendapunt *any other business* is gesproken over de novel food status van tonkabonen.

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 eerstvolgende SCoPAFF-vergadering. 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 14 oktober 2025 zijn er 242 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, 6 uit 2023, 7 uit 2024, en 5 uit 2025.

Agendapunt 3. Eiwit (vezel) concentraat uit raapzaad (NF-2022-8650)

De Commissie bespreekt een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit, opgesteld op basis van een positief advies van EFSA, dat is gepubliceerd op 15 september 2025. Het nieuwe voedingsmiddel bestaat uit een poeder van voornamelijk eiwit en vezels, dat is verkregen uit koudgeperste raapzaadkoek. Het poeder is bedoeld om gebruikt te worden in voedingssupplementen, voeding voor medisch gebruik, en in allerlei andere voedingsmiddelen. De Commissie legt uit dat de maximum hoeveelheid voor voedingssupplementen is verlaagd van 30 naar 10 g/dag, in overleg met de aanvrager. Verder is de term vezel gedefinieerd in Ver. 1169/2011. De Commissie is van mening dat het product niet aan deze definitie voldoet en dat de term 'vezel' daarom niet in de naam gebruikt zou moeten worden. In de werkgroep wordt gesproken over de levensmiddelcategorieën en de etiketteringsvoorschriften. 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 is van plan het voorstel te agenderen voor de eerstvolgende SCoPAFF-vergadering.

Agendapunt 4. Lacto-N-tetraose (LNT) geproduceerd door een afgeleide stam van *E. coli* K-12MG1655 (ATCC 700926)

De Commissie introduceert een eerste versie van een concept toelatingsbesluit voor een nieuw preparaat van het oligosaccharide LNT, geproduceerd door fermentatie met een genetisch

gemodificeerde stam van *E. coli* K12 MG1655 (ATCC 700926). Er zijn al twee eerdere toelatingen voor LNT opgenomen in de Unielijst. In beide gevallen is sprake van gegevensbescherming, en ook bij de huidige aanvraag is daar om gevraagd. De werkgroep bespreekt onder andere een aantal technische details van de productspecificatie, het uitsluiten van jonge kinderen bij de toepassing in voedingssupplementen, en benodigde etiketteringsvoorschriften. De Commissie zal een nieuwe versie van het document rondsturen na de vergadering. Naar verwachting kan het voorstel in de eerstvolgende SCoPAFF-vergadering worden besproken.

Agendapunt 5. Uitbreiding van gebruik van gepasteuriseerde *Akkermansia muciniphila* (NF 2023-21195)

Akkermansia muciniphila is een darmbacterie. De aanvraag betreft een preparaat van gepasteuriseerde cellen uit anaerobe celweek. De Commissie licht toe dat dit product eerder is toegelaten als nieuw voedingsmiddel voor gebruik in voedingssupplementen en dieetvoeding voor medisch gebruik, in beide gevallen bij een dagdosis van $3,4 \times 10^{10}$ cellen en uitsluitend voor volwassenen, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven (uitvoeringsverordening (EU) 2022/168). Dezelfde firma wil nu de doelgroep voor deze toepassingen uitbreiden met adolescenten van 12 tot 18 jaar en zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven. In een advies dat op 25 september 2025 werd gepubliceerd heeft het EFSA NDA-panel vastgesteld dat gepasteuriseerde *Akkermansia muciniphila* veilig geconsumeerd kan worden door adolescenten van 12-14 jaar bij een dagdosis van $2,1 \times 10^{10}$ cellen, en door adolescenten van 14-18 jaar bij een dagdosis van $3,0 \times 10^{10}$ cellen. De veiligheid voor zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven is volgens EFSA echter niet vastgesteld. De Commissie presenteert een eerste versie van een concept besluit voor toelating van de door EFSA als veilig beoordeelde uitbreiding van gebruik. De werkgroep bespreekt een aantal details van de voorgestelde aanpassing van de Unielijst. De Commissie zal een nieuwe versie van het document rondsturen na de vergadering. Naar verwachting kan het voorstel in de eerstvolgende SCoPAFF-vergadering worden besproken.

Agendapunt 6. Rhamnogalacturonan-I verrijkte wortelvezel (cRG-I) (NF-2022-7430)

De Commissie bespreekt een eerste conceptversie van een toelatingsbesluit, opgesteld op basis van een positief advies van EFSA, dat is gepubliceerd op 29 augustus 2025. Het nieuwe voedingsmiddel is een polysaccharide dat wordt gemaakt uit wortelpulp. Het product is bedoeld om gebruikt te worden als ingrediënt in verschillende levensmiddelen, in voeding voor medisch gebruik, in maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing, in voedingssupplementen, en in de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing. In de werkgroep wordt gesproken over het mogelijke gebruik als additief, de levensmiddelen categorieën, en de naam van het product. De Commissie besluit de kwestie over het eventuele gebruik als additief intern te gaan bespreken met deskundigen op dit gebied. Tevens 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.

Agendapunt 7. Biomassa van de schimmel *Fusarium*, stam *flavolapis* (NF-2021-1350)

De Commissie noemt dat dit onderwerp vandaag niet zal worden besproken, omdat men nog in overleg is met de aanvrager over het vervolg van de procedure. Een advies van EFSA over dit onderwerp is op 8 september 2025 gepubliceerd.

Agendapunt 8. Magnesium orotate dihydrate (NF-2024-27354)

De Commissie licht een concepttekst toe voor een besluit om de aanvraagprocedure voor dit product te beëindigen. De aanvraag gaat over een nieuwe magnesiumverbinding, die is bedoeld voor gebruik als voedingssupplement met een maximumgehalte van 6100 mg per dag voor volwassenen. In het EFSA advies dat op 10 juli is gepubliceerd, concludeerde EFSA dat de veiligheid van het nieuwe voedingsmiddel onder de voorgestelde gebruiksvoorwaarden niet kan worden vastgesteld vanwege diverse tekortkomingen in het dossier.

Agendapunt 9. Any other business

Op verzoek van een lidstaat bespreekt de werkgroep de novel food status van tonkabonen (zaden van *Dipteryx odorata*). Tonkabonen zijn soms als smaakmaker toegepast in de voeding, en bevatten een hoog gehalte coumarine. De novel food status van dit ingrediënt is al eerder besproken in de werkgroep. Toch worden tonkabonen op dit moment niet vermeld in de *Novel Food Status Catalogue* (NFSC). De werkgroep bespreekt de geschiedenis van consumptie van tonkabonen en de relatie met Vo. 1334/2008 inzake aroma's en bepaalde voedsel ingrediënten met aromatiserende eigenschappen. De Commissie zal na de vergadering een voorstel voor een vermelding in de NFSC aan de lidstaten toesturen.

Tabel 1: Artikel 10 autorisatie-aanvragen in behandeling tot 14 oktober 2025

	Commissie	EFSA		Totaal
		Suitability check	Risk assessment	
2018	3	2	7	12
2019	10	1	7	18
2020	16	1	21	38
2021*				
Voor 27 maart	3	11	5	19
Na 27 maart	6	4	5	15
2022	16	6	7	29
2023	11	3	21	35
2024	9	9	24	42
2025	9	20	5	34
Totaal	83	57	102	242

*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, november 2025