

Informatiebrochure Novel Food

Reglementering en procedures

Januari 2021



Inhoudstafel

1. Wat zijn Novel Foods?	3
2. Hoe wordt bepaald of een voedingsmiddel of een voedingsingrediënt nieuw is?	6
2.1 Beslissingsboom	6
2.2 Welke bewijzen gelden om aan te tonen dat een voedingsmiddel (voedingsingrediënt) niet als nieuw beschouwd wordt?	7
2.3 Geharmoniseerde status	9
2.4 Aanvraag novel food status	9
3. Toelatingsprocedure voor novel foods	10
3.1 Algemene procedure	10
3.2 Procedure voor traditionele voedingsmiddelen afkomstig van derde landen	12
4. Speciaal geval: insecten	14
5. Waarvoor kan u terecht bij de Dienst Voedingsmiddelen, Dierenvoeders en Andere Consumptieproducten?	15
6. Disclaimer	15

1. Wat zijn Novel Foods?

« Nieuwe » voedingsmiddelen worden gewoonlijk vermeld met de Engelstalige term “Novel Foods” of « nieuwe voedingsmiddelen ». Het betreft voedingsmiddelen (omvat ook voedingsingrediënten) die voor 15 mei 1997 niet of niet in significante mate voor menselijke voeding in de Europese Unie (EU) gebruikt werden en die vallen onder één van de volgende categorieën (Artikel 3 van [Europese Verordening \(EU\) 2015/2283](#)) :

- Voedingsmiddelen met een **nieuwe of doelbewust gemodificeerde molecuulstructuur**, wanneer die structuur voor 15 mei 1997 binnen de EU niet als een voedingsmiddel of voedingsingrediënt werd gebruikt.

vb.: D-Tagatose = nieuw suikermolecule

- Voedingsmiddelen bestaand uit, geïsoleerd uit of geproduceerd uit **micro-organismen, schimmels of algen**;

vb.: DHA- en EPA-rijke olie van de microalg Schizochytrium sp.; Bèta-glucanen extract uit gist

- Voedingsmiddelen bestaand uit, geïsoleerd uit of geproduceerd uit **materiaal van minerale oorsprong**;

vb. bepaalde vulkaangesteenten, bepaalde “minerale zouten”...

- Voedingsmiddelen bestaand uit, geïsoleerd uit of geproduceerd uit **planten of delen van planten**, behalve wanneer het levensmiddel binnen de Unie een geschiedenis van veilig gebruik als levensmiddel heeft en bestaat uit, geïsoleerd is uit of geproduceerd is uit een plant of een ras van dezelfde soort verkregen door middel van:

- traditionele vermeerderingsmethoden die reeds vóór 15 mei 1997 in de EU voor de levensmiddelenproductie werden gebruikt ofwel
- niet-traditionele vermeerderingsmethoden indien deze methoden geen significante veranderingen in de samenstelling of de structuur van de levensmiddelen veroorzaken die hun voedingswaarde, de wijze waarop zij worden gemetaboliseerd of hun gehalte aan ongewenste stoffen beïnvloeden

bv. nieuwe, nog niet gebruikte plantendelen voor het gebruik in voedingsmiddelen (wortels, stam, bladeren...); nieuwe extracten (hydroalcoholische extracten, CO2 kritische extracten,...) die leiden tot de verhoging van het gehalte van bepaalde componenten ; planten die buiten de EU geconsumeerd worden (nonivruchten, chia zaad, ...) ...

- Voedingsmiddelen bestaand uit, geïsoleerd uit of geproduceerd uit **dieren of delen daarvan**, met uitzondering van dieren die zijn verkregen volgens traditionele teeltmethoden die reeds vóór 15 mei 1997 in de EU voor de productie van levensmiddelen werden gebruikt voor zover de levensmiddelen van deze dieren een geschiedenis van veilig gebruik in de Unie als levensmiddel hebben;

vb. Insecten, zoals de meelworm of krekkel

- Voedingsmiddelen bestaand uit, geïsoleerd uit of geproduceerd uit **celcultuur of weefselkweek** afgeleid van dieren, planten, micro-organismen, schimmels of algen;
- Voedingsmiddelen die voortkomen uit een **productieprocedé** dat vóór 15 mei 1997 in de EU nog niet in het kader van levensmiddelenproductie werd gebruikt en voor zover dat dit proces **significante veranderingen** in de samenstelling of de structuur van een levensmiddel veroorzaakt die hun voedingswaarde, de wijze waarop zij worden gemetaboliseerd of hun gehalte aan ongewenste stoffen beïnvloeden;

vb.: voedingsmiddelen aangerijkt met bepaalde bestanddelen door de behandeling met ultravioletstralen (melk, paddestoelen, brood,...).

- Voedingsmiddelen die bestaan uit **technisch vervaardigd nanomateriaal**
- **vitaminen, mineralen en andere stoffen** die gebruikt worden overeenkomstig Richtlijn 2002/46/EG, Verordening (EG) nr. 1925/2006 of Verordening (EU) nr. 609/2013, wanneer:
 - een productieprocedé dat vóór 15 mei 1997 in de EU nog niet in het kader van levensmiddelenproductie werd gebruikt en voor zover dat dit proces significante veranderingen in de samenstelling of de structuur van een levensmiddel veroorzaakt die hun voedingswaarde, de wijze waarop zij worden gemetaboliseerd of hun gehalte aan ongewenste stoffen beïnvloeden;
 - zij technisch vervaardigd nanomateriaal bevatten of daaruit bestaan;
- Voedingsmiddelen die vóór 15 mei 1997 in de EU uitsluitend gebruikt zijn in voedingssupplementen, wanneer zij bedoeld zijn voor gebruik **in andere levensmiddelen dan voedingssupplementen**.

bv. Het waterig extract van de schors van de zilverspar (Abies alba) werd voor 1997 alleen gebruikt in voedingssupplementen en is dus novel in "gewone" voedingsmiddelen.

Additieven, aroma's, enzymen, extractiemiddelen, Genetisch Gemodificeerde Organismes (GMO's) vallen **buiten het toepassingsgebied** van bovenvermelde Verordening omdat ze onder specifieke reglementering vallen:

- Voedingsadditieven vallen onder Verordening (EG) Nr 1333/2008.
- Aroma's voor gebruik in voedingsmiddelen vallen onder Verordening (EG) Nr; 1334/2008.
- Extractiesolventen die gebruikt worden bij de productie van voedingsmiddelen vallen onder de Richtlijn 2009/32/EC.
- GMO's voor voeding en dierenvoeding vallen onder Verordening (EG) Nr 1829/2003

Er dient ook rekening gehouden te worden met het feit dat het ingrediënt, in functie van de voorstelling en/of werking, onder het toepassingsgebied van de reglementering van biociden, medisch hulpmiddel of medicament kan vallen.

Nieuwe voedingsmiddelen mogen pas in de handel gebracht worden als ze voorafgaandelijk toegelaten worden volgens de algemene aanvraagprocedure of procedure voor traditionele producten van derde landen, naargelang de aard van het product (zie verder in hoofdstuk 3 van deze brochure).

Zonder deze goedkeuring is het gebruik van het nieuwe voedingsmiddel voor menselijke voeding verboden.

De goedkeuring bepaalt in welke categorieën het nieuwe voedingsmiddel toegelaten werd en indien nodig – specifieke gebruiksvoorwaarden, de benaming en de specificaties van het product, alsook de specifieke etiketteringsvoorwaarden.

Voor de toelating van nieuwe voedingsmiddelen gelden de volgende algemene voorwaarden:

- Ze mogen geen gevaar opleveren voor de consument.
- Ze mogen de consument niet misleiden
- Een normale consumptie mag uit voedingsoogpunt niet nadelig zijn voor consument.

Indien voedingsmiddelen (voedingsingrediënten) uitsluitend gebruikt werden vóór 1997 als voedingssupplementen, dan vereist een nieuw gebruik in andere voedingsmiddelen ('gewone' voedingsmiddelen) een toelating onder de Novel food wetgeving.

Waarom wordt er een onderscheid gemaakt?

Er wordt een onderscheid gemaakt tussen voedingssupplementen en voedingsmiddelen omwille van de gebruikte hoeveelheid. Een voedingssupplement is een voorgedoseerd voedingsmiddel en de ingrediënten worden gewoonlijk slechts in kleine hoeveelheden geconsumeerd. In gewone voedingsmiddelen is de geconsumeerde hoeveelheid in het algemeen groter. We kunnen dus niet zeggen dat als een ingrediënt gebruikt is als voedingssupplement, dit geen probleem vormt is voor voeding. Een hogere inname van een bepaald ingrediënt kan een heel andere werking hebben. Dit onderscheid is dus zeer belangrijk.

2. Hoe wordt bepaald of een voedingsmiddel of een voedingsingrediënt nieuw is?

2.1 Beslissingsboom

Men dient eerst na te gaan of het voedingsmiddel binnen één van de categorieën valt die beschreven staan in hoofdstuk 1. De bepaling van de status van een voedingsmiddel/voedingsingrediënt, hangt af van de beschikbaarheid van bewijsmateriaal die aantoont of het voedingsmiddel of het voedselingrediënt, al voor 15 mei 1997 in de EU in significante mate voor menselijke voeding werd gebruikt. Men spreekt gewoonlijk van een “gebruiksgeschiedenis”.

Overzicht voor de bepaling van de novel food status van een voedingsmiddel/voedingsingrediënt:



Het feit dat er een significante gebruiksgeschiedenis bestaat voor een voedingsmiddel, bijvoorbeeld voor een plantendeel, betekent niet dat dit ook geldt voor alle andere plantendelen of voor extracten van deze plantendelen.

Een significante gebruiksgeschiedenis moet kunnen aangetoond worden voor elk voedingsmiddel/ingrediënt die significant verschillend is.

Wanneer een gebruiksgeschiedenis van het voedingsmiddel (ingrediënt) niet gekend is, dan zal dit voedingsmiddel (ingrediënt) per definitie beschouwd worden als nieuw voedingsmiddel, tot er voldoende bewijzen beschikbaar zijn om haar significante consumptie als voeding binnen de EU voor 15 mei 1997 aan te tonen.

2.2 Welke bewijzen gelden om aan te tonen dat een voedingsmiddel (voedingsingrediënt) niet als nieuw beschouwd wordt?

Het onderzoeksproces om te bepalen of een voedingsmiddel (voedingsingrediënt) niet beschouwd wordt als nieuw, dient gebaseerd te zijn op degelijke, betrouwbare informatie en gegevens met bronverwijzing. In dit verband zijn volgende elementen samen van belang:

- Consumptiegegevens die dateren van vóór 15/5/1997
- Gebruik:
 - in voeding of als voeding (inclusief voedingssupplementen), dus niet als cosmetica, geneesmiddel, dierenvoeding...
 - in significante mate (zie verder)
 - consumptie in minstens één lidstaat van de Europese Unie en dus niet in een derde land zoals bijvoorbeeld de Verenigde Staten, Japan, China of Zwitserland (die geen deel uitmaken van de Europese Unie) ...

Bewijsmateriaal dat o.a. kan dienen voor het aantonen van een significante gebruiksgeschiedenis in de EU vóór 15/5/1997:

- Attest van de overheden van een andere lidstaat van de EU die certificeert dat er consumptiebewijzen bestaan, dat het statuut van het product grondig geëvalueerd werd en dat het niet nieuw is.
- Verkoopsfacturen
- Invoerdocumenten
- Prijslijsten
- FAO statistieken
- Literatuurgegevens die een gebruik van het ingrediënt aantoont in voedingsmiddelen/voedingsupplementen
- Etiketten/verpakkingen met een datum
- Recepten, kookboeken waarin het ingrediënt wordt vermeld
- ...

Individuele bewijselementen vormen op zich niet noodzakelijk een betrouwbare indicatie dat een product in significante mate op de markt aanwezig was, maar met een combinatie van verschillende documenten kan er meestal wel een gebruiksgeschiedenis worden aangetoond. Het is bijgevolg aangewezen dat er rekening gehouden wordt met alle beschikbare gegevens, op voorwaarde dat de gegevens aan de volgende punten voldoen.

Aandachtspunten:

- Het is essentieel dat er een duidelijk verband is tussen deze gegevens en het ingrediënt/voedingsmiddel waarvan men het statuut wil bepalen.

Indien een document de naam van een product vermeldt maar niet die van zijn ingrediënten, moet ook de samenstelling van het product van die datum worden toegevoegd. Anders is het niet duidelijk dat het wel degelijk om hetzelfde product gaat. Dit is in het bijzonder het geval bij voedingssupplementen.
- Documenten zoals facturen moeten geadresseerd zijn aan ondernemingen die actief zijn in de voedingssector. Een factuur gericht aan een bedrijf dat verschillende activiteiten heeft, moet duidelijk aantonen dat het ingrediënt bestemd is voor voeding. Bij voorbeeld, bij facturen gericht aan apothekers moet het duidelijk zijn dat het gaat om een voedingssupplement en niet om een geneesmiddel.
- Enkel een prijslijst is niet voldoende, want dit toont niet aan dat het product wel degelijk in de EU op de markt is gebracht (het kan ook bestemd zijn voor buiten de EU).
- De gebruiksgeschiedenis moet gelden voor het gebruikte deel van het organisme (bijvoorbeeld een plantendeel) en niet voor heel het organisme (plant). In het geval van een plantenextract dient een gebruiksgeschiedenis van het specifieke extract te worden weergegeven, en niet van de plant op zich of van een ander extract.
- Het moet gaan om een werkelijke consumptie. Wetenschappelijke studies die de positieve effecten van een product of ingrediënt willen aantonen, tonen (meestal) geen significante consumptie van dit product of deze stof aan.
- Het is ook mogelijk dat een ingrediënt, a priori niet novel food, toch beschouwd wordt als nieuw, indien het ingrediënt zodanig bewerkt is (hydrolyse of andere processen) of indien het geconcentreerd is (al dan niet via extractie) en waarvoor geen gebruiksgeschiedenis beschikbaar is. Bij de geconcentreerde versie van “een voedingsmiddel” kunnen de ongewenste stoffen en contaminanten namelijk ook geconcentreerd worden, waardoor een veiligheidsevaluatie noodzakelijk is. De bewerking van het voedingsmiddel kan eveneens aanleiding geven tot significante wijzigingen van het voedingsmiddel, waardoor het ingrediënt niet meer vergelijkbaar is met het oorspronkelijk voedingsmiddel.
- Wanneer een ingrediënt uitsluitend werd gebruikt als additief, aroma, enzyme, of extractiemiddelen, kan dit gebruik niet beschouwd worden als ‘gebruik voor voedingsdoeleinden’ in de zin van [Verordening \(EU\) 2015/2283](#).

Men dient eveneens volgend Europees [informatie- en richtsnoerdocument](#) te raadplegen dat verduidelijkt wat verstaan wordt onder “In significante mate voor menselijke voeding gebruikt”.

Een notificatienummer voor een voedingssupplement is geen erkenning van de conformiteit van het product aan de geldende wet- en regelgeving. Het is bijgevolg geen bevestiging dat het product geen Novel Foods bevat.

Iedereen die een voedingsmiddel of voedselingrediënt op de markt brengt, is verantwoordelijk om na te gaan of zijn product conform is aan de geldende wetgeving.

2.3 Geharmoniseerde status

Indien de status Novel Food wordt toegekend aan het voedingsmiddel/ingrediënt, is deze geldig voor de hele Europese Unie. Als er in 1 lidstaat een gebruiksgeschiedenis (HOC) gekend is, dan wordt het voedingsmiddel/ingrediënt in de hele Europese Unie niet aanschouwd als nieuw voedingsmiddel. Omgekeerd geldt hetzelfde: de status van een nieuw voedingsmiddel kan worden herzien als er een gebruiksgeschiedenis kan worden aangetoond.

De Europese Unie heeft [een catalogus](#) waarbij de novel food status werd bepaald van een reeks ingrediënten. De Dienst Voedingsmiddelen, Dierenvoeders en andere Consumptieproducten beschikt eveneens over andere bronnen en databanken voor de evaluatie van de novel food status van een voedingsmiddel/ingrediënt.

2.4 Aanvraag novel food status

Artikel 4 van de Novel Food [Verordening \(EU\) 2015/2283](#) vereist dat de operator zelf nakijkt of het voedingsmiddel, dat hij (voor het eerst) op de markt zal brengen al dan niet beschouwd dient te worden als Novel Food.

Indien de operator na alle beschikbare informatie te bekijken nog steeds onzeker is of het voedingsmiddel al dan niet novel is, dan kan hij de bevoegde overheid van de lidstaat contacteren ([lijst van contacten](#) is beschikbaar op de website van de Commissie) waar hij het product voor het eerst op de markt zal brengen (de zogenaamde “ontvangende lidstaat”).

[Uitvoeringsverordening \(EG\) Nr 2018/456](#) legt alle benodigde informatievereisten vast die opgenomen moeten worden in de consultatieaanvraag, alsook bepalingen rond confidentialiteit van de aanvraag en de procedurestappen die de operator moet volgen voor het consultatieproces.

Eenmaal de lidstaat een conclusie heeft over de novel food status van het voedingsmiddel/ingrediënt, zal de Commissie deze informatie publiceren op de [website van de Commissie](#). De novel food status is geldig in gans de Europese Unie.

Voor meer informatie over dit onderwerp kan u ook contact opnemen met novelfood@health.fgov.be. Gelieve steeds eerst de Europese novel food catalogus te consulteren (http://ec.europa.eu/food/safety/novel_food/catalogue/index_en.htm). De Dienst Voedingsmiddelen, Dierenvoeders en andere Consumptieproducten beschikt daarnaast eveneens over andere bronnen en databanken voor de bepaling van de novel food status van een voedingsmiddel/ingrediënt.

3. Goedkeuring van Novel Foods

Novel Foods mogen niet op de markt gebracht worden vooraleer ze toegelaten zijn.

De [Europese Verordening \(EU\) 2015/2283](#) voorziet een gecentraliseerde Europese procedure.

De aanvraag wordt ingediend (zonder kost) door de aanvrager (één operator of een consortium van operatoren) bij de Commissie via het [e-submission system](#). De Commissie is verantwoordelijk voor het nakijken van de geldigheid van aanvragen (=validatiefase). Een publieke samenvatting van de gevalideerde lopende aanvragen is beschikbaar op de [website van de Commissie](#).

De verordening voorziet generieke goedkeuringen, dit wil zeggen dat de nieuwe voedingsmiddelen door eender welke operator op de markt kunnen gebracht worden op voorwaarde dat de gebruikscondities, etiketteringsvereisten en specificaties die vastgelegd worden in de toelating gerespecteerd worden. Er is één uitzondering voorzien: indien het toelatingsdossier wetenschappelijke gegevens bevat die van een gegevensbescherming genieten door exclusieve eigendom en die essentieel bevonden werden voor de evaluatie, kan de toelating van het nieuwe voedingsmiddel beperkt worden tot de operator die de aanvraag heeft ingediend. De gegevensbescherming zal geldig zijn gedurende 5 jaar. Na deze termijn wordt de goedkeuring automatisch generiek.

Alle goedgekeurde novel foods van de oude (258/97) en de huidige wetgeving (2283/2015) zijn beschikbaar in de [Unielijst](#). Waar relevant, staat de gegevensbescherming vermeld bij het desbetreffende goedgekeurde novel food.

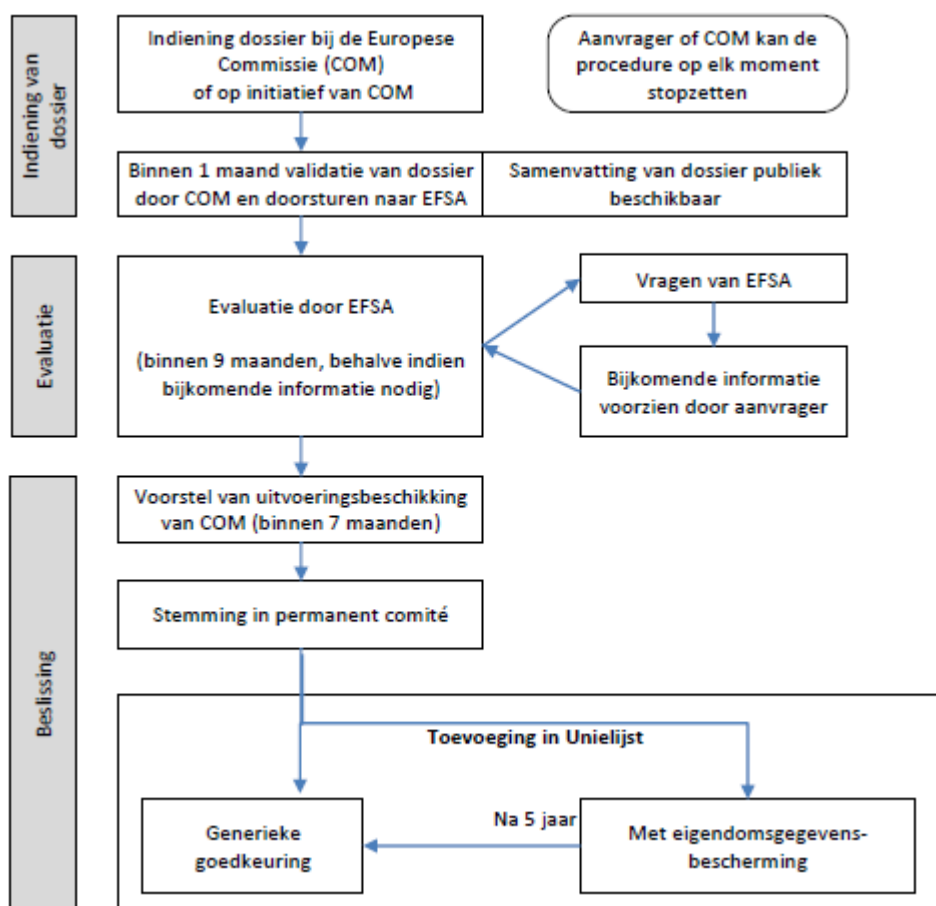
3.1 Algemene procedure

In het kader van de algemene procedure, moeten de dossiers opgesteld worden op basis van volgende wettelijke bepalingen en leidraden:

- [Uitvoeringsverordening \(EU\) 2017/2469 van de Commissie tot vaststelling van administratieve en wetenschappelijke voorschriften voor aanvragen bedoeld in artikel 10 van Verordening \(EU\) 2015/2283](#)
- [EFSA leidraad voor de voorbereiding en samenstelling van een toelatingsaanvraag van een novel food in de context van Verordening \(EG\) 2015/2283](#)

Eenmaal gevalideerd, vraagt de Commissie een wetenschappelijke evaluatie aan bij EFSA ([Europese Autoriteit voor Voedselveiligheid](#)). EFSA zal binnen de 9 maanden een advies (opinie) uitbrengen, tenzij ze bijkomende gegevens nodig heeft van de aanvrager voor de uitvoering van de evaluatie (het stop-de-klok mechanisme gaat dan in werking). Indien het EFSA advies gunstig is, zal de Commissie een toelatingsbeschikking voorzien, in overleg met de bevoegde overheden van de lidstaten en het nieuwe voedingsmiddel zal opgenomen worden in de [Unielijst van toegelaten Nieuwe voedingsmiddelen](#).

Stroomschema van de toelatingsprocedure:



3.2 Procedure voor traditionele voedingsmiddelen afkomstig van derde landen

Voor traditionele voedingsmiddelen afkomstig van een land buiten de EU is er een vereenvoudigde procedure voorzien.

Ze moeten beschikken over een veilig gebruik als voedingsmiddel gedurende ten minste 25 jaar in het kader van een gebruikelijk voedingspatroon van een significant aantal personen in ten minste één derde land.

Het mag enkel gaan om voedingsmiddelen of ingrediënten die:

- afkomstig zijn van primaire productie; en
- bestaan uit, geïsoleerd zijn uit of geproduceerd zijn uit:
 - micro-organismen;
 - paddenstoelen;
 - algen;
 - planten; of
 - dieren.

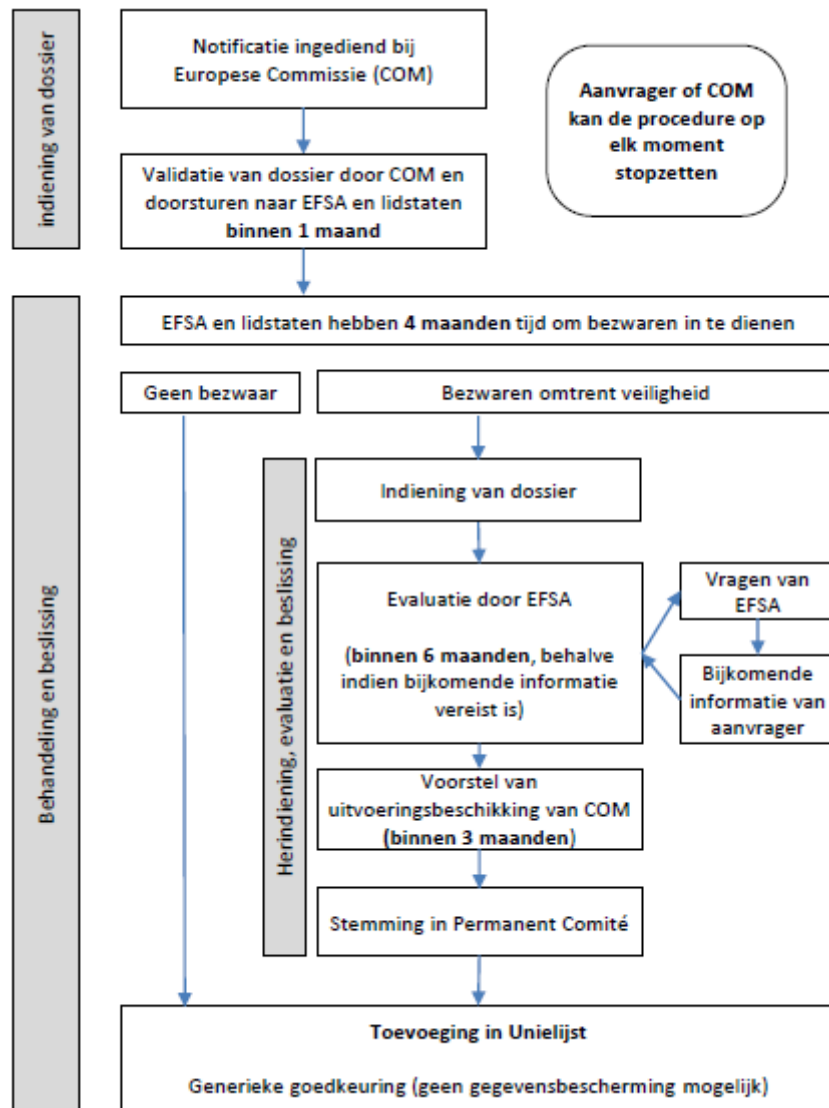
In het kader van deze vereenvoudigde procedure, moet het dossier opgesteld worden volgens volgende wettelijke bepalingen en leidraden:

- [Uitvoeringsverordening \(EG\) 2017/2468 van de Commissie die de administratieve en wetenschappelijke eisen vastlegt die van toepassing zijn op traditionele voedingsmiddelen afkomstig van derde landen conform met Verordening \(EG\) 2015/2283](#)
- [EFSA leidraad betreffende de voorbereiding en samenstelling van de notificatie en aanvraag voor de toelating van traditionele voedingsmiddelen afkomstig van derde landen in de context van Verordening \(\(EG\) 2015/2283](#)

Voor deze producten is alleen een meer diepgaande evaluatie door EFSA voorzien indien EFSA of één van de bevoegde overheden van de Lidstaten wetenschappelijk onderbouwde bezwaren hebben voor het in de handel brengen van het novel food.

Traditionele producten afkomstig van derde landen waarvoor geen bezwaren worden ingediend door de bevoegde overheden, mogen op de markt gebracht worden en worden opgenomen in de Unielijst. De gegevensbescherming is niet mogelijk voor deze producten.

Stroomschema van de toelatingsprocedure voor traditionele voedingsmiddelen uit derde landen



4. Speciaal geval: insecten

Het toepassingsgebied van de [Europese verordening \(EU\) 2015/2283](#) betreffende novel foods is zeer duidelijk wat insecten betreft: alle producten op basis van insecten (niet enkel delen van insecten of extracten, maar ook gehele insecten en hun bereidingen) worden beschouwd als “novel foods”¹, indien er geen bewijsmateriaal beschikbaar is van een significatieve gebruiksgeschiedenis in de Europese Unie voor 15 mei 1997.

De Belgische overheden en andere lidstaten beschikken niet over een dergelijke significatieve gebruiksgeschiedenis van insecten. Een voorafgaande toelating moet dus bekomen worden op Europees niveau vooraleer ze gecommmercialiseerd worden.

Door het bestaan van een juridische onzekerheid rond het toepassingsgebied van de oude novel food wetgeving (Verordening (EG) Nr 258/97 die sinds 1 januari 2018 opgeheven en vervangen is door de [Europese Verordening \(EU\) 2015/2283](#)) omtrent gehele insecten, tolereerden de Belgische overheden de commercialisatie voor humane consumptie van 10 gehele insectenspecies op het Belgische grondgebied. Het Belgische gedoogbeleid werd na 1 januari 2018 verlengd voor die gehele insecten waarvoor een toelatingsaanvraag ingediend werd voor deze datum.

In de uitspraak van de [rechtszaak C-526/19](#), heeft het Europees hof van Justitie de juridische onzekerheid rond het toepassingsgebied opgeheven en bepaald dat gehele insecten niet beschouwd worden als novel food onder de oude Verordening (EG) Nr. 258/97.

Het tolerantiebeleid dat bestond in België wordt bijgevolg opgeheven en vervangen door de toepassing van de overgangsmaatregelen, die voorzien zijn in paragraaf 2 van artikel 35 van Verordening (EU) 2015/2283.

Voor details over de toepassing van deze overgangsmaatregelen in België, raadpleeg het document met [vragen en antwoorden inzake de toepassing van de novel food regelgeving omtrent insecten die bestemd zijn voor menselijke voeding](#) opgesteld door de FOD Volksgezondheid.

¹ Extracten uit de verordening (EU) 2015/2283:

Overwegende 8) *Het toepassingsgebied van deze verordening moet in principe hetzelfde blijven als dat van Verordening (EG) nr. 258/97. Het is echter gepast om, op basis van wetenschappelijke en technologische ontwikkelingen die zich sinds 1997 hebben voorgedaan, de categorieën levensmiddelen die nieuwe voedingsmiddelen zijn te herzien, te verduidelijken en bij te werken. Tot die categorieën moeten hele insecten en delen daarvan behoren. (...)*

Artikel 3 – definities

2. Daarnaast gelden de volgende definities:

- a) "nieuwe voedingsmiddelen": alle levensmiddelen die binnen de Unie vóór 15 mei 1997 niet in significante mate voor menselijke voeding werden gebruikt, ongeacht de datums waarop lidstaten tot de Unie zijn toegetreden, en die onder ten minste een van de volgende categorieën vallen: (...)
- v) levensmiddelen bestaand uit, geïsoleerd uit of geproduceerd uit dieren of delen daarvan, met uitzondering van dieren die zijn verkregen volgens traditionele teeltmethoden die reeds vóór 15 mei 1997 in de Unie voor de productie van levensmiddelen werden gebruikt voor zover de levensmiddelen van deze dieren een geschiedenis van veilig gebruik in de Unie als levensmiddel hebben. (...)

5. Waarvoor kan u terecht bij de Dienst Voedingsmiddelen, Dierenvoeders en Andere Consumptieproducten?

De Dienst Voedingsmiddelen, Dierenvoeders en andere Consumptieproducten is beschikbaar voor de volgende zaken:

- Algemene informatie over nieuwe voedingsmiddelen (novel foods) en de wetgeving
- Bepaling of een voedingsmiddel/voedingsingrediënt al dan niet als nieuw voedingsmiddel beschouwd wordt (zie hoofdstuk 2.4)
- Praktische info voor de toelatingsaanvraag
- Oriënterend overleg met de aanvrager(s)
-

U kan de Dienst contacteren (bij voorkeur) via mail novelfood@health.fgov.be of telefonisch:

Isabelle Laquiere Tel 02/524.73.64

Jean Pottier Tel 02/524.73.62

Voor meer info over alle activiteiten van de Dienst Voedingsmiddelen, Dierenvoeders en Andere Consumptieproducten of het Directoraal-generaal Dier, Plant, Voeding kan u de website www.gezondheid.belgie.be raadplegen.

6. Disclaimer

Deze brochure is gebaseerd op de *Verordening (EG) nr. 2283/2015 betreffende nieuwe voedingsmiddelen*

De inhoud dient louter ter informatie, er kunnen geen rechten aan worden ontleend of aanspraak op worden gemaakt.