



Aan

SJPS

Deadline: 09-01-2026

**Directie Wetgeving en  
Juridische Zaken**  
Afdeling  
Gezondheidsbescherming,  
Sport en Medische ethiek

**Ontworden door**

## nota

(ter beslissing) Voorhangprocedure Ontwerpbesluit houdende wijziging van het Warenwetbesluit Kruidenpreparaten en het Warenwetbesluit voedingssupplementen ivm opnemen grondslag voor aanwijzen schadelijke stoffen

**Datum Document**

-

**Kenmerk**  
4315986-1092114-WJZ

**Bijlage(n)**  
2

### 1. Aanleiding

De ministerraad heeft op 12 december 2025 ingestemd met het ontwerpbesluit houdende de wijziging van het Warenwetbesluit Kruidenpreparaten en het Warenwetbesluit voedingssupplementen. Op grond van artikel 32b, tweede lid, van de Warenwet dient dit wijzigingsbesluit te worden voorgehangen bij de Eerste en Tweede Kamer.

### 2. Geadviseerd besluit

U wordt geadviseerd:

- in te stemmen met het voorhangen van het ontwerpbesluit houdende de wijziging van het Warenwetbesluit Kruidenpreparaten en het Warenwetbesluit voedingssupplementen;
- de brieven aan beide Kamers van de Staten-Generaal te ondertekenen.

De deadline is zo gekozen dat de brieven meteen na het kerstreces verstuurd kunnen worden. ✓

### 3. Kernpunten

- Het besluit strekt er toe het Warenwetbesluit Kruidenpreparaten en het Warenwetbesluit voedingssupplementen te wijzigen in verband met het opnemen van een grondslag voor het aanwijzen van stoffen of materiaal dat geheel of ten dele afkomstig is van planten en schimmels, waarvan het gebruik vanwege gezondheidsrisico's in kruidenpreparaten of voedingssupplementen niet of onder voorwaarden is toegestaan.



- Op grond van de Algemene Levensmiddelenverordening mogen levensmiddelen en dus ook voedingssupplementen, waaronder kruidenpreparaten, niet schadelijk zijn voor de gezondheid. Met enige regelmaat blijken er onveilige voedingssupplementen te worden verkocht.
- Als onderdeel van de aanpak onveilige voedingssupplementen wordt bij ministeriële regeling een lijst met onveilige stoffen vastgesteld op basis van objectieve, wetenschappelijke risicobeoordelingen.
- De stoffen, planten en schimmels die in het huidige Warenwetbesluit Kruidenpreparaten zijn opgenomen, worden overgeheveld naar de ministeriële regeling. Daarnaast zijn op basis van wetenschappelijke risicobeoordelingen nieuwe stoffen toegevoegd aan de regeling.
- Met dit besluit wordt beoogd de volksgezondheid te beschermen en de effectiviteit van het toezicht te vergroten waardoor er sneller handhavend kan worden opgetreden tegen het verhandelen van onveilige kruidenpreparaten en voedingssupplementen. ✓

#### 4. Toelichting

##### *a. Draagvlak politiek*

Naar aanleiding van Kamervragen<sup>1</sup> over de schadelijkheid van voedingssupplementen voor de gezondheid, heeft de toenmalige minister voor Medische Zorg een verbeterde aanpak voor de veiligheid van voedingssupplementen ingezet.<sup>2</sup> Voorliggende wijziging van de Warenwetbesluiten is een onderdeel van deze aanpak. ✓

##### *b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie*

De internetconsultatie heeft niet geleid tot wijziging van het voorliggende ontwerpbesluit of de nota van toelichting. ✓

##### *c. Arbeidsmarkteffecten zorg- en welzijnsveld*

Het ontwerpbesluit heeft geen gevolgen voor de arbeidsmarkt zorg- en welzijnsveld.

##### *d. Gevolgen administratieve lasten*

Het Adviescollege toetsing regeldruk (ATR) heeft de wijziging van het Warenwetbesluit kruidenpreparaten niet geselecteerd voor een formeel advies, omdat het geen gevolgen voor de regeldruk heeft.

##### *e. Financiële en personele gevolgen VWS en uitvoeringsorganisaties*

Geen.

##### *f. Juridische aspecten haalbaarheid*

Het ontwerpbesluit is juridisch haalbaar.

##### *g. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)*

Het ontwerpbesluit is opgesteld met VGP en afgestemd met de NVWA en het RIVM. Het ontwerpbesluit is door de NVWA beoordeeld op handhaafbaarheid, uitvoerbaarheid en fraudebestendigheid. De NVWA acht de voorstellen uitvoerbaar. Ten aanzien van de handhaafbaarheid en fraudebestendigheid wordt

<sup>1</sup> Aanhangsel Handelingen II 2019/20, nr. 790.

<sup>2</sup> Kamerstukken II 2020/21, 31532, nr. 258.



aangegeven dat ten gevolge van Verordening (EU) 2019/515<sup>3</sup> inzake wederzijdse erkenning er niet onmiddellijk kan worden opgetreden tegen voedingssupplementen en kruidenpreparaten die in een ander lidstaat rechtmatig in de handel zijn gebracht.

*h. Toezeggingen*

De toenmalige minister voor Medische Zorg heeft toegezegd dat als onderdeel van de verbeterde aanpak voor de veiligheid van voedingssupplementen gestart wordt met het opstellen van een lijst met onveilige stoffen.<sup>4</sup> Het ontwerpbesluit maakt onderdeel uit van de uitwerking daarvan.

*i. Fraudetoets*

Zie onder kopje g over fraudebestendigheid.

**5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden**

*a. Motivering*

Tot personen herleidbare gegevens zijn onleesbaar gemaakt vanwege de bescherming van de persoonlijke levenssfeer.



---

<sup>3</sup> Verordening (EU) 2019/515 van het Europees Parlement en de Raad van 19 maart 2019 betreffende de wederzijdse erkenning van goederen die in een andere lidstaat rechtmatig in de handel zijn gebracht en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 764/2008 (PbEU 2019, L 91).

<sup>4</sup> Kamerstukken II 2020/21, 31532, nr. 258.