

PROVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2023/948**od 12. svibnja 2023.****o odobravanju stavljanja na tržište natrijeve soli 6'-sialillaktoze proizvedene s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3) kao nove hrane i o izmjeni Provedbene uredbe (EU) 2017/2470**

(Tekst značajan za EGP)

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Uredbu (EU) 2015/2283 Europskog parlamenta i Vijeća od 25. studenoga 2015. o novoj hrani, o izmjeni Uredbe (EU) br. 1169/2011 Europskog parlamenta i Vijeća i o stavljanju izvan snage Uredbe (EZ) br. 258/97 Europskog parlamenta i Vijeća i Uredbe Komisije (EZ) br. 1852/2001 (¹), a posebno njezin članak 12. stavak 1.,

budući da:

- (1) Uredbom (EU) 2015/2283 predviđeno je da se samo nova hrana koja je odobrena i uvrštena na Unijin popis nove hrane smije stavljati na tržište u Uniji.
- (2) U skladu s člankom 8. Uredbe (EU) 2015/2283 Provedbenom uredbom Komisije (EU) 2017/2470 (²) utvrđen je Unijin popis nove hrane.
- (3) Provedbenom uredbom Komisije (EU) 2021/82 (³) odobreno je stavljanje na tržište Unije natrijeve soli 6'-sialillaktoze dobivene mikrobnom fermentacijom s genetski modificiranim sojem *Escherichia coli* K12 DH1 kao nove hrane u skladu s Uredbom (EU) 2015/2283.
- (4) Društvo Chr. Hansen A/S („podnositelj zahtjeva“) Komisiji je 15. svibnja 2020. podnijelo zahtjev za izdavanje odobrenja u skladu s člankom 10. stavkom 1. Uredbe (EU) 2015/2283 za stavljanje natrijeve soli 6'-sialillaktoze („6'-SL“) dobivene mikrobnom fermentacijom s dva genetski modificirana soja (proizvodni soj i opcijski degradacijski soj), dobivena od soja domaćina *Escherichia coli* BL21(DE3), na tržište Unije kao nove hrane. Podnositelj zahtjeva zatražio je da se natrijeva sol 6'-SL proizvedena na taj način odobri za upotrebu u početnoj i prijelaznoj hrani za dojenčad kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013 Europskog parlamenta i Vijeća (⁴), prerađenoj hrani na bazi žitarica za dojenčad i malu djecu i dječjoj hrani za dojenčad i malu djecu kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013, hrani za dojenčad i malu djecu za posebne medicinske potrebe kako je definirana u

(¹) SL L 327, 11.12.2015., str. 1.

(²) Provedbena uredba Komisije (EU) 2017/2470 od 20. prosinca 2017. o utvrđivanju Unijina popisa nove hrane u skladu s Uredbom (EU) 2015/2283 Europskog parlamenta i Vijeća o novoj hrani (SL L 351, 30.12.2017., str. 72.).

(³) Provedbena uredba Komisije (EU) 2021/82 od 27. siječnja 2021. o odobravanju stavljanja na tržište natrijeve soli 6'-sialillaktoze kao nove hrane u skladu s Uredbom (EU) 2015/2283 Europskog parlamenta i Vijeća i o izmjeni Provedbene uredbe Komisije (EU) 2017/2470 (SL L 29, 28.1.2021., str. 16.).

(⁴) Uredba (EU) br. 609/2013 Europskog parlamenta i Vijeća od 12. lipnja 2013. o hrani za dojenčad i malu djecu, hrani za posebne medicinske potrebe i zamjeni za cijelodnevnu prehranu pri reduksijskoj dijeti te o stavljanju izvan snage Direktive Vijeća 92/52/EEZ, direktiva Komisije 96/8/EZ, 1999/21/EZ, 2006/125/EZ i 2006/141/EZ, Direktive 2009/39/EZ Europskog parlamenta i Vijeća i uredbi Komisije (EZ) br. 41/2009 i (EZ) br. 953/2009 (SL L 181, 29.6.2013., str. 35.).

Uredbi (EU) br. 609/2013, hrani za posebne medicinske potrebe kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013, osim hrane za dojenčad i malu djecu, napitcima na bazi mlijeka i sličnim proizvodima namijenjenima maloj djeci te dodacima prehrani kako su definirani u Direktivi 2002/46/EZ Europskog parlamenta i Vijeća⁽⁵⁾ namijenjenima općoj populaciji. Podnositelj zahtjeva je nakon toga 9. prosinca 2022. izmijenio svoj prvotni zahtjev u pogledu upotrebe natrijeve soli 6'-SL-a proizvedene s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3) u dodacima prehrani tako što je predložio da se iz upotrebe isključe dojenčad i mala djeca. Podnositelj zahtjeva također je predložio da se dodaci prehrani koji sadržavaju natrijevu sol 6'-SL proizvedenu s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3) ne bi smjeli konzumirati ako se isti dan konzumira druga hrana kojoj je dodana natrijeva sol 6'-SL.

- (5) Podnositelj zahtjeva Komisiji je 15. svibnja 2020. podnio i zahtjev za zaštitu vlasnički zaštićenih znanstvenih studija i podataka, i to za validaciju metode masene spektrometrije („MS”), nuklearne magnetske rezonancije („NMR”) i anionske izmjenjivačke kromatografije visoke djelotvornosti s pulsirajućom amperometrijskom detekcijom („HPAEC-PAD”) i rezultate određivanja identiteta 6'-SL-a i nusproizvoda ugljikohidrata prisutnih u novoj hrani⁽⁶⁾; opis⁽⁷⁾ i potvrde o pohrani⁽⁸⁾ genetski modificiranog proizvodnog i opciskog degradacijskog soja natrijeve soli 6'-SL-a; izvješća o validaciji sustava i metode kvantitativne lančane reakcije polimerazom u stvarnom vremenu („qPCR”) za genetski modificirani proizvodni i opciski degradacijski soj natrijeve soli 6'-SL-a⁽⁹⁾; bakterijski test povratnih mutacija s natrijevom soli 6'-SL-om⁽¹⁰⁾; *in vitro* mikronukleus test na stanicama sisavaca s natrijevom soli 6'-SL-om⁽¹¹⁾; 7-dnevnu studiju oralne toksičnosti za određivanje raspona doza na štakorima s natrijevom soli 6'-SL-om⁽¹²⁾; i 90-dnevnu studiju oralne toksičnosti na štakorima s natrijevom soli 6'-SL-om⁽¹³⁾.
- (6) U skladu s člankom 10. stavkom 3. Uredbe (EU) 2015/2283 Komisija je 11. prosinca 2020. od Europske agencije za sigurnost hrane („Agencija”) zatražila da provede ocjenu natrijeve soli 6'-SL-a dobivene mikrobnom fermentacijom s dva genetski modificirana soja (proizvodni soj i opciski degradacijski soj), dobivena od soja domaćina *Escherichia coli* BL21(DE3), kao nove hrane.
- (7) Agencija je 26. listopada 2022. u skladu sa zahtjevima iz članka 11. Uredbe (EU) 2015/2283 donijela znanstveno mišljenje o sigurnosti natrijeve soli 6'-sialillaktoze proizvedene s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3) kao nove hrane u skladu s Uredbom (EU) 2015/2283⁽¹⁴⁾.
- (8) Agencija je u svojem znanstvenom mišljenju zaključila da je natrijeva sol 6'-SL sigurna u predloženim uvjetima upotrebe za predloženu ciljnu populaciju. Stoga se u tom znanstvenom mišljenju iznosi dovoljno informacija na temelju kojih se može utvrditi da natrijeva sol 6'-SL proizvedena s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3) ispunjava zahtjeve za odobravanje u skladu s člankom 12. stavkom 1. Uredbe (EU) 2015/2283 kad se upotrebljava u početnoj i prijelaznoj hrani za dojenčad kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013, prerađenoj hrani na bazi

⁽⁵⁾ Direktiva 2002/46/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 10. lipnja 2002. o usklađivanju zakona država članica u odnosu na dodatke prehrani (SL L 183, 12.7.2002., str. 51.).

⁽⁶⁾ Chr. Hansen 2018. i 2021. (neobjavljeno).

⁽⁷⁾ Chr. Hansen 2021. (neobjavljeno).

⁽⁸⁾ Chr. Hansen 2020. i 2021. (neobjavljeno).

⁽⁹⁾ Chr. Hansen 2014. i 2021. (neobjavljeno).

⁽¹⁰⁾ Chr. Hansen 2018. (neobjavljeno) i Parschat, K., Oehme, A., Leuschner, J., Jennewein, S. i Parkot, J. 2020. Ocjena sigurnosti miješanih oligosaharida iz ljudskog mlijeka na štakorima. *Food and Chemical Toxicology*, 136, 111118.

⁽¹¹⁾ Chr. Hansen 2018. (neobjavljeno) i Parschat, K., Oehme, A., Leuschner, J., Jennewein, S. i Parkot, J. 2020. Ocjena sigurnosti miješanih oligosaharida iz ljudskog mlijeka na štakorima. *Food and Chemical Toxicology*, 136, 111118.

⁽¹²⁾ Chr. Hansen 2018. i 2021. (neobjavljeno) i Parschat, K., Oehme, A., Leuschner, J., Jennewein, S. i Parkot, J. 2020. Ocjena sigurnosti miješanih oligosaharida iz ljudskog mlijeka na štakorima. *Food and Chemical Toxicology*, 136, 111118.

⁽¹³⁾ Chr. Hansen 2019. i 2021. (neobjavljeno) i Parschat, K., Oehme, A., Leuschner, J., Jennewein, S. i Parkot, J. 2020. Ocjena sigurnosti miješanih oligosaharida iz ljudskog mlijeka na štakorima. *Food and Chemical Toxicology*, 136, 111118.

⁽¹⁴⁾ EFSA Journal 2022.;20(12):7645.

žitarica za dojenčad i malu djecu i dječjoj hrani za dojenčad i malu djecu kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013, hrani za dojenčad i malu djecu za posebne medicinske potrebe kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013, hrani za posebne medicinske potrebe kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013, osim hrane za dojenčad i malu djecu, napitcima na bazi mlijeka i sličnim proizvodima namijenjenima maloj djeci te dodacima prehrani kako su definirani u Direktivi 2002/46/EZ.

- (9) Agencija je u svojem znanstvenom mišljenju navela da se njezin zaključak o sigurnosti nove hrane temelji na znanstvenim studijama i podacima iz dokumentacije podnositelja zahtjeva, i to na validaciji metode masene spektrometrije („MS”), nuklearne magnetske rezonancije („NMR”) i anionske izmjenjivačke kromatografije visoke djelotvornosti s pulsirajućom amperometrijskom detekcijom („HPAEC-PAD”) i rezultatima određivanja identiteta 6'-SL-a i nusproizvoda ugljikohidrata prisutnih u novoj hrani; opisu i potvrdoma o pohrani genetski modificiranog proizvodnog i opcijskog degradacijskog soja natrijeve soli 6'-SL-a; izvješćima o validaciji sustava i metode kvantitativne lančane reakcije polimerazom u stvarnom vremenu („qPCR”) za genetski modificirani proizvodni i opcijski degradacijski soj natrijeve soli 6'-SL-a; bakterijskom testu povratnih mutacija s natrijevom soli 6'-SL-om; *in vitro* mikronukleus testu na stanicama sisavaca s natrijevom soli 6'-SL-om; 7-dnevnoj studiji oralne toksičnosti za određivanje raspona doza na štakorima s natrijevom soli 6'-SL-om; i 90-dnevnoj studiji oralne toksičnosti na štakorima s natrijevom soli 6'-SL-om, bez kojih ne bi mogla ocijeniti novu hranu i donijeti svoj zaključak.
- (10) Komisija je od podnositelja zahtjeva zatražila da dodatno pojasni dano obrazloženje u pogledu njegova zahtjeva za zaštitu vlasničkih prava nad tim znanstvenim studijama i podacima i da pojasni zahtjev za isključivo pravo upućivanja na njih, u skladu s člankom 26. stavkom 2. točkom (b) Uredbe (EU) 2015/2283.
- (11) Podnositelj zahtjeva izjavio je da je u trenutku podnošenja zahtjeva bio nositelj vlasničkih i isključivih prava upućivanja na znanstvene studije i podatke koje je dostavio u potporu zahtjevu, i to za validaciju metode masene spektrometrije („MS”), nuklearne magnetske rezonancije („NMR”) i anionske izmjenjivačke kromatografije visoke djelotvornosti s pulsirajućom amperometrijskom detekcijom („HPAEC-PAD”) i rezultate određivanja identiteta 6'-SL-a i nusproizvoda ugljikohidrata prisutnih u novoj hrani; opis i potvrde o pohrani genetski modificiranog proizvodnog i opcijskog degradacijskog soja natrijeve soli 6'-SL-a; izvješća o validaciji sustava i metode kvantitativne lančane reakcije polimerazom u stvarnom vremenu („qPCR”) za genetski modificirani proizvodni i opcijski degradacijski soj natrijeve soli 6'-SL-a; bakterijski test povratnih mutacija s natrijevom soli 6'-SL-om; *in vitro* mikronukleus test na stanicama sisavaca s natrijevom soli 6'-SL-om; 7-dnevnu studiju oralne toksičnosti za određivanje raspona doza na štakorima s natrijevom soli 6'-SL-om; i 90-dnevnu studiju oralne toksičnosti na štakorima s natrijevom soli 6'-SL-om, te da treće osobe ne mogu zakonito pristupiti tim podacima i studijama, koristiti se njima ili upućivati na njih.
- (12) Komisija je ocijenila sve informacije koje je dostavio podnositelj zahtjeva te zaključila da je podnositelj zahtjeva dostatno potkrijepio ispunjenje zahtjeva utvrđenih u članku 26. stavku 2. Uredbe (EU) 2015/2283. Stoga bi znanstvene studije i podatke koje je dostavio u potporu zahtjevu, i to validaciju metode masene spektrometrije („MS”), nuklearne magnetske rezonancije („NMR”) i anionske izmjenjivačke kromatografije visoke djelotvornosti s pulsirajućom amperometrijskom detekcijom („HPAEC-PAD”) i rezultate određivanja identiteta 6'-SL-a i nusproizvoda ugljikohidrata prisutnih u novoj hrani; opis i potvrde o pohrani genetski modificiranog proizvodnog i opcijskog degradacijskog soja natrijeve soli 6'-SL-a; izvješća o validaciji sustava i metode kvantitativne lančane reakcije polimerazom u stvarnom vremenu („qPCR”) za genetski modificirani proizvodni i opcijski degradacijski soj natrijeve soli 6'-SL-a; bakterijski test povratnih mutacija s natrijevom soli 6'-SL-om; *in vitro* mikronukleus test na stanicama sisavaca s natrijevom soli 6'-SL-om; 7-dnevnu studiju oralne toksičnosti za određivanje raspona doza na štakorima s natrijevom soli 6'-SL-om; i 90-dnevnu studiju oralne toksičnosti na štakorima s natrijevom soli 6'-SL-om, trebalo zaštитiti u skladu s člankom 27. stavkom 1. Uredbe (EU) 2015/2283. U skladu s tim, samo bi podnositelju zahtjeva trebalo odobriti stavljanje natrijeve soli 6'-SL-a proizvedene s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3) na tržište u Uniji tijekom razdoblja od pet godina od stupanja na snagu ove Uredbe.

- (13) Međutim, ograničavanje odobrenja natrijeve soli 6'-SL-a proizvedene s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3) i upućivanja na znanstvene studije i podatke iz dokumentacije podnositelja zahtjeva isključivo za potrebe podnositelja zahtjeva ne sprečava druge podnositelje zahtjeva da zatraže odobrenje za stavljanje na tržište iste nove hrane, pod uvjetom da se njihov zahtjev temelji na zakonito pribavljenim informacijama koje podupiru takvo odobrenje.
- (14) U skladu s uvjetima upotrebe dodataka prehrani koji sadržavaju natrijevu sol 6'-SL proizvedenu s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3), kako ih je predložio podnositelj zahtjeva, potrošače treba odgovarajućim označivanjem informirati da dodatke prehrani koji sadržavaju natrijevu sol 6'-SL ne smiju konzumirati dojenčad i djeca mlađa od tri godine te da se oni ne smiju upotrebljavati ako se isti dan konzumira druga hrana kojoj je dodana natrijeva sol 6'-SL.
- (15) Primjereno je da se pri uvrštanju natrijeve soli 6'-SL-a proizvedene s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3) kao nove hrane na Unijin popis nove hrane navedu i potrebni uvjeti upotrebe, specifikacije i druge informacije povezane s njegovim odobravanjem, kako je utvrđeno u članku 9. stavku 3. Uredbe (EU) 2015/2283.
- (16) Natrijevu sol 6'-SL proizvedenu s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3) trebalo bi uvrstiti na Unijin popis nove hrane utvrđen u Provedbenoj uredbi (EU) 2017/2470. Prilog Provedbenoj uredbi (EU) 2017/2470 trebalo bi stoga na odgovarajući način izmijeniti.
- (17) Mjere predviđene u ovoj Uredbi u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za bilje, životinje, hranu i hranu za životinje,

DONIJELA JE OVU UREDBU:

Članak 1.

1. Odobrava se stavljanje natrijeve soli 6'-sialillaktoze proizvedene s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3) na tržište u Uniji.

Natrijeva sol 6'-sialillaktoza proizvedena s izvedenim sojevima *Escherichia coli* BL21(DE3) uvrštava se na Unijin popis nove hrane utvrđen u Provedbenoj uredbi (EU) 2017/2470.

2. Prilog Provedbenoj uredbi (EU) 2017/2470 mijenja se u skladu s Prilogom ovoj Uredbi.

Članak 2.

Tijekom razdoblja od pet godina od datuma stupanja na snagu ove Uredbe 4. lipnja 2023. stavljanje na tržište u Uniji nove hrane iz članka 1. odobreno je isključivo društву Chr. Hansen A/S⁽¹⁵⁾, osim ako budući podnositelj zahtjeva dobije odobrenje za tu novu hranu bez upućivanja na znanstvene podatke zaštićene u skladu s člankom 3. ili uz suglasnost društva Chr. Hansen A/S.

Članak 3.

Znanstveni podaci iz dokumentacije zahtjeva koji ispunjavaju uvjete utvrđene u članku 26. stavku 2. Uredbe (EU) 2015/2283 ne smiju se upotrebljavati u korist budućih podnositelja zahtjeva tijekom razdoblja od pet godina od datuma stupanja na snagu ove Uredbe bez suglasnosti društva Chr. Hansen A/S.

Članak 4.

Ova Uredba stupa na snagu dvadesetog dana od dana objave u Službenom listu Europske unije.

⁽¹⁵⁾ Adresa: Bøge Allé 10-12, 2970 Hørsholm, Danska.

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu, 12. svibnja 2023.

*Za Komisiju
Predsjednica
Ursula VON DER LEYEN*

PRILOG

Prilog Provedbenoj uredbi (EU) 2017/2470 mijenja se kako slijedi:

(1) u tablicu 1. (Odobrena nova hrana) abecednim se redoslijedom umeće sljedeći unos:

Odobrena nova hrana	Uvjjeti pod kojima se nova hrana može upotrebljavati		Dodatni posebni zahtjevi za označivanje proizvoda	Ostali zahtjevi	Zaštita podataka
„natrijeva sol 6'-sialillaktoza („6'-SL”) (proizvedena s izvedenim sojevima <i>E. coli</i> BL21(DE3))	<i>Određena kategorija hrane</i>	<i>Najveće dopuštene količine</i>	Pri označivanju hrane koja sadržava novu hranu navodi se „natrijeva sol 6'-sialillaktoza”. Pri označivanju dodataka prehrani koji sadržavaju natrijevu sol 6'-sialillaktozu (6'-SL) navodi se izjava: (a) da ih ne smiju konzumirati djeca mlađa od tri godine; (b) da se ne smiju konzumirati ako se isti dan konzumira druga hrana s dodanom natrijevom soli 6'-sialillaktozom.		Odobreno 4. lipnja 2023. Ovo uvrštenje temelji se na vlasnički zaštićenim znanstvenim dokazima i znanstvenim podacima zaštićenima u skladu s člankom 26. Uredbe (EU) 2015/2283. Podnositelj zahtjeva: „Chr. Hansen A/S”, Bøge Allé 10-12, 2970 Hørsholm, Danska. Tijekom razdoblja zaštite podataka stavljanje nove hrane „natrijeva sol 6'-sialillaktoza” na tržište u Uniji odobreno je isključivo društvu Chr. Hansen A/S, osim ako budući podnositelj zahtjeva dobije odobrenje za tu novu hranu bez upućivanja na vlasnički zaštićene znanstvene dokaze ili znanstvene podatke zaštićene u skladu s člankom 26. Uredbe (EU) 2015/2283 ili uz suglasnost društva „Chr. Hansen A/S”. Datum završetka zaštite podataka: 4. lipnja 2028.“
	Početna hrana za dojenčad kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013	0,70 g/l u konačnom proizvodu spremnom za upotrebu, koji je kao takav stavljen na tržište ili je pripremljen prema uputama proizvođača			
	Prijelazna hrana za dojenčad kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013	0,70 g/l u konačnom proizvodu spremnom za upotrebu, koji je kao takav stavljen na tržište ili je pripremljen prema uputama proizvođača			
	Prerađena hrana na bazi žitarica za dojenčad i malu djecu i dječja hrana za dojenčad i malu djecu kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013	0,70 g/l ili 0,70 g/kg u konačnom proizvodu spremnom za upotrebu, koji je kao takav stavljen na tržište ili je pripremljen prema uputama proizvođača			
	Napitci na bazi mlijeka i slični proizvodi namijenjeni maloj djeci	0,70 g/l u konačnom proizvodu spremnom za upotrebu, koji je kao takav stavljen na tržište ili je pripremljen prema uputama proizvođača			
	Hrana za posebne medicinske potrebe za dojenčad i malu djecu kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013	U skladu s posebnim prehrabbenim potrebama dojenčadi i male djece kojima su proizvodi namijenjeni, ali u svakom slučaju ne više od 0,70 g/l ili 0,70 g/kg u konačnom proizvodu spremnom za upotrebu, koji je kao takav stavljen na tržište ili je pripremljen prema uputama proizvođača.			

Odobrena nova hrana	Uvjeti pod kojima se nova hrana može upotrebljavati		Dodatni posebni zahtjevi za označivanje proizvoda	Ostali zahtjevi	Zaštita podataka
	Hrana za posebne medicinske potrebe kako je definirana u Uredbi (EU) br. 609/2013, osim hrane za dojenčad i malu djecu	U skladu s posebnim prehrambenim potrebama osoba kojima su proizvodi namijenjeni			
	Dodaci prehrani kako su definirani u Direktivi 2002/46/EZ, namijenjeni općoj populaciji osim dojenčadi i male djece	1,8 g dnevno			

(2) u tablicu 2. (Specifikacije) abecednim se redoslijedom umeće sljedeći unos:

Odobrena nova hrana	Specifikacije
„natrijeva sol 6'-sialillaktoza („6'-SL”) (proizvedena s izvedenim sojevima <i>E. coli</i> BL21(DE3))	<p>Opis: Natrijeva sol 6'-sialillaktoza (6'-SL) pročišćeni je bijeli do sivkastobijeli prah ili aglomerat koji se proizvodi mikrobnim postupkom i sadržava ograničene razine laktoze, 6'-sialil-laktuloze i sijalinske kiseline.</p> <p>Definicija: Kemijski naziv: N-acetil-α-D-neuraminil-(2\rightarrow6)-β-D-galaktopiranozil-(1\rightarrow4)-D-glukoza, natrijeva sol Kemijska formula: C₂₃H₃₈NO₁₉Na Molekulska masa: 655,53 Da CAS br.: 157574-76-0</p> <p>Izvor: dva genetski modificirana soja (proizvodni soj i fakultativni degradacijski soj) bakterije <i>Escherichia coli</i> BL21(DE3)</p> <p>Svojstva/sastav:</p> <ul style="list-style-type: none"> Natrijeva sol 6'-sialillaktoza (% suhe tvari): \geq 90,0 % (m/m) 6'-sialil-laktuloza (% suhe tvari): \leq 3,0 % (m/m) D-laktoza (% suhe tvari): \leq 5,0 % (m/m) sijalinska kiselina (% suhe tvari): \leq 2,0 % (m/m) N-acetil-D-glukozamin (% suhe tvari): \leq 3,0 % (m/m) Zbroj drugih ugljikohidrata (% suhe tvari)^a: \leq 5,0 % (m/m) Vлага: \leq 9,0 % (m/m) Pepeo: \leq 8,5 % (m/m) Ostaci bjelančevina: \leq 0,01 % (m/m)

Odobrena nova hrana	Specifikacije
	<p>Natrij: ≤ 4,2 % (m/m)</p> <p>Kontaminanti:</p> <p>Arsen: ≤ 0,2 (mg/kg)</p> <p>Aflatoksin M1: ≤ 0,025 (µg/kg)</p> <p>Mikrobiološki kriteriji:</p> <p>Standardni broj mikroorganizama: ≤ 1 000 CFU/g</p> <p>Enterobakterije: ≤ 10 CFU/g</p> <p><i>Salmonella</i> spp.: nije prisutna u 25 g</p> <p>Kvasci i plijesni: ≤ 100 CFU/g</p> <p><i>Cronobacter</i> spp.: nije prisutan u 10 g</p> <p>Ostaci endotoksina: ≤ 10 EU/mg</p> <p>^a Zbroj drugih ugljikohidrata = 100 (% (m/m) suhe tvari) – natrijeva sol 6'-sialillaktoza (% (m/m) suhe tvari) – kvantificirani ugljikohidrati (% (m/m) suhe tvari) – Pepeo (% (m/m) suhe tvari); CFU: jedinice koje tvore kolonije, EU: jedinice endotoksina.”</p>