

Onderstaande tekst dient louter ter informatie en is juridisch niet bindend. De EU-instellingen zijn niet aansprakelijk voor de inhoud. Alleen de besluiten die zijn gepubliceerd in het Publicatieblad van de Europese Unie (te raadplegen in EUR-Lex) zijn authentiek. Deze officiële versies zijn rechtstreeks toegankelijk via de links in dit document

► B UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2017/2470 VAN DE COMMISSIE
van 20 december 2017

tot vaststelling van de Unielijst van nieuwe voedingsmiddelen overeenkomstig Verordening (EU) 2015/2283 van het Europees Parlement en de Raad betreffende nieuwe voedingsmiddelen

(Voor de EER relevante tekst)

(PB L 351 van 30.12.2017, blz. 72)

Gewijzigd bij:

						Publicatieblad		
						nr.	blz.	datum
► <u>M1</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/460 van de Commissie van 20 maart 2018	L 78	2	21.3.2018				
► <u>M2</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/461 van de Commissie van 20 maart 2018	L 78	7	21.3.2018				
► <u>M3</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/462 van de Commissie van 20 maart 2018	L 78	11	21.3.2018				
► <u>M4</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/469 van de Commissie van 21 maart 2018	L 79	11	22.3.2018				
► <u>M5</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/991 van de Commissie van 12 juli 2018	L 177	9	13.7.2018				
► <u>M6</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1011 van de Commissie van 17 juli 2018	L 181	4	18.7.2018				
► <u>M7</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1018 van de Commissie van 18 juli 2018	L 183	9	19.7.2018				
► <u>M8</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1032 van de Commissie van 20 juli 2018	L 185	9	23.7.2018				
► <u>M9</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1023 van de Commissie van 23 juli 2018	L 187	1	24.7.2018				
► <u>M10</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1122 van de Commissie van 10 augustus 2018	L 204	36	13.8.2018				
► <u>M11</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1123 van de Commissie van 10 augustus 2018	L 204	41	13.8.2018				
► <u>M12</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1132 van de Commissie van 13 augustus 2018	L 205	15	14.8.2018				
► <u>M13</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1133 van de Commissie van 13 augustus 2018	L 205	18	14.8.2018				
► <u>M14</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1293 van de Commissie van 26 september 2018	L 243	2	27.9.2018				
► <u>M15</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1631 van de Commissie van 30 oktober 2018	L 272	17	31.10.2018				
► <u>M16</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1632 van de Commissie van 30 oktober 2018	L 272	23	31.10.2018				

► <u>M17</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1633 van de Commissie van 30 oktober 2018	L 272	29	31.10.2018
► <u>M18</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1647 van de Commissie van 31 oktober 2018	L 274	51	5.11.2018
► <u>M19</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1648 van de Commissie van 29 oktober 2018	L 275	1	6.11.2018
► <u>M20</u>	gewijzigd bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/65 van de Commissie van 6 januari 2023	L 6	1	9.1.2023
► <u>M21</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1991 van de Commissie van 13 december 2018	L 320	22	17.12.2018
► <u>M22</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/2016 van de Commissie van 18 december 2018	L 323	1	19.12.2018
► <u>M23</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/2017 van de Commissie van 18 december 2018	L 323	4	19.12.2018
► <u>M24</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/108 van de Commissie van 24 januari 2019	L 23	4	25.1.2019
► <u>M25</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/109 van de Commissie van 24 januari 2019	L 23	7	25.1.2019
► <u>M26</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/110 van de Commissie van 24 januari 2019	L 23	11	25.1.2019
► <u>M27</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/387 van de Commissie van 11 maart 2019	L 70	17	12.3.2019
► <u>M28</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/388 van de Commissie van 11 maart 2019	L 70	21	12.3.2019
► <u>M29</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/456 van de Commissie van 20 maart 2019	L 79	13	21.3.2019
► <u>M30</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/506 van de Commissie van 26 maart 2019	L 85	11	27.3.2019
► <u>M31</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/760 van de Commissie van 13 mei 2019	L 125	13	14.5.2019
► <u>M32</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1272 van de Commissie van 29 juli 2019	L 201	3	30.7.2019
► <u>M33</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1294 van de Commissie van 1 augustus 2019	L 204	16	2.8.2019
► <u>M34</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1314 van de Commissie van 2 augustus 2019	L 205	4	5.8.2019
► <u>M35</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1686 van de Commissie van 8 oktober 2019	L 258	13	9.10.2019
► <u>M36</u>	gewijzigd bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/65 van de Commissie van 6 januari 2023	L 6	1	9.1.2023
► <u>M37</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1976 van de Commissie van 25 november 2019	L 308	40	29.11.2019
► <u>M38</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1979 van de Commissie van 26 november 2019	L 308	62	29.11.2019
► <u>M39</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/2165 van de Commissie van 17 december 2019	L 328	81	18.12.2019
► <u>M40</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/16 van de Commissie van 10 januari 2020	L 7	6	13.1.2020
► <u>M41</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/24 van de Commissie van 13 januari 2020	L 8	12	14.1.2020
► <u>M42</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/206 van de Commissie van 14 februari 2020	L 43	66	17.2.2020
► <u>M43</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/443 van de Commissie van 25 maart 2020	L 92	7	26.3.2020

► <u>M44</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/478 van de Commissie van 1 april 2020	L 102	1	2.4.2020
► <u>M45</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/484 van de Commissie van 2 april 2020	L 103	3	3.4.2020
► <u>M46</u>	gewijzigd bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1318 van de Commissie van 9 augustus 2021	L 286	5	10.8.2021
► <u>M47</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/500 van de Commissie van 6 april 2020	L 109	2	7.4.2020
► <u>M48</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/916 van de Commissie van 1 juli 2020	L 209	6	2.7.2020
► <u>M49</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/917 van de Commissie van 1 juli 2020	L 209	10	2.7.2020
► <u>M50</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/973 van de Commissie van 6 juli 2020	L 215	7	7.7.2020
► <u>M51</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1163 van de Commissie van 6 augustus 2020	L 258	1	7.8.2020
► <u>M52</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1559 van de Commissie van 26 oktober 2020	L 357	7	27.10.2020
► <u>M53</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1634 van de Commissie van 4 november 2020	L 367	39	5.11.2020
► <u>M54</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1820 van de Commissie van 2 december 2020	L 406	29	3.12.2020
► <u>M55</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1821 van de Commissie van 2 december 2020	L 406	34	3.12.2020
► <u>M56</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1822 van de Commissie van 2 december 2020	L 406	39	3.12.2020
► <u>M57</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1993 van de Commissie van 4 december 2020	L 410	62	7.12.2020
► <u>M58</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/50 van de Commissie van 22 januari 2021	L 23	7	25.1.2021
► <u>M59</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/51 van de Commissie van 22 januari 2021	L 23	10	25.1.2021
► <u>M60</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/82 van de Commissie van 27 januari 2021	L 29	16	28.1.2021
► <u>M61</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/96 van de Commissie van 28 januari 2021	L 31	201	29.1.2021
► <u>M62</u>	gewijzigd bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/65 van de Commissie van 6 januari 2023	L 6	1	9.1.2023
► <u>M63</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/120 van de Commissie van 2 februari 2021	L 37	1	3.2.2021
► <u>M64</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/668 van de Commissie van 23 april 2021	L 141	3	26.4.2021
► <u>M65</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/670 van de Commissie van 23 april 2021	L 141	14	26.4.2021
► <u>M66</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/882 van de Commissie van 1 juni 2021	L 194	16	2.6.2021
► <u>M67</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/900 van de Commissie van 3 juni 2021	L 197	71	4.6.2021
► <u>M68</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/912 van de Commissie van 4 juni 2021	L 199	10	7.6.2021
► <u>M69</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1318 van de Commissie van 9 augustus 2021	L 286	5	10.8.2021
► <u>M70</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1319 van de Commissie van 9 augustus 2021	L 286	12	10.8.2021
► <u>M71</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1326 van de Commissie van 10 augustus 2021	L 288	24	11.8.2021
► <u>M72</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1377 van de Commissie van 19 augustus 2021	L 297	20	20.8.2021
► <u>M73</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1974 van de Commissie van 12 november 2021	L 402	5	15.11.2021
► <u>M74</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1975 van de Commissie van 12 november 2021	L 402	10	15.11.2021
► <u>M75</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2029 van de Commissie van 19 november 2021	L 415	9	22.11.2021
► <u>M76</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2079 van de Commissie van 26 november 2021	L 426	16	29.11.2021

► <u>M77</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2129 van de Commissie van 2 december 2021	L 432	13	3.12.2021
► <u>M78</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2191 van de Commissie van 10 december 2021	L 445	1	13.12.2021
► <u>M79</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/47 van de Commissie van 13 januari 2022	L 9	29	14.1.2022
► <u>M80</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/168 van de Commissie van 8 februari 2022	L 28	5	9.2.2022
► <u>M81</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/169 van de Commissie van 8 februari 2022	L 28	10	9.2.2022
► <u>M82</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/187 van de Commissie van 10 februari 2022	L 30	102	11.2.2022
► <u>M83</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/188 van de Commissie van 10 februari 2022	L 30	108	11.2.2022
► <u>M84</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/196 van de Commissie van 11 februari 2022	L 31	46	14.2.2022
► <u>M85</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/202 van de Commissie van 14 februari 2022	L 33	41	15.2.2022
► <u>M86</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/672 van de Commissie van 22 april 2022	L 122	24	25.4.2022
► <u>M87</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/673 van de Commissie van 22 april 2022	L 122	27	25.4.2022
► <u>M88</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/684 van de Commissie van 28 april 2022	L 126	10	29.4.2022
► <u>M89</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/961 van de Commissie van 20 juni 2022	L 165	41	21.6.2022
► <u>M90</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/965 van de Commissie van 21 juni 2022	L 166	118	22.6.2022
► <u>M91</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/966 van de Commissie van 21 juni 2022	L 166	125	22.6.2022
► <u>M92</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1160 van de Commissie van 5 juli 2022	L 179	25	6.7.2022
► <u>M93</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1365 van de Commissie van 4 augustus 2022	L 205	230	5.8.2022
► <u>M94</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1373 van de Commissie van 5 augustus 2022	L 206	28	8.8.2022
► <u>M95</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1381 van de Commissie van 8 augustus 2022	L 207	12	9.8.2022
► <u>M96</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/2534 van de Commissie van 21 december 2022	L 328	85	22.12.2022
► <u>M97</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2022/2535 van de Commissie van 21 december 2022	L 328	91	22.12.2022
► <u>M98</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/4 van de Commissie van 3 januari 2023	L 2	3	4.1.2023
► <u>M99</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/5 van de Commissie van 3 januari 2023	L 2	9	4.1.2023
► <u>M100</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/6 van de Commissie van 3 januari 2023	L 2	16	4.1.2023
► <u>M101</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/7 van de Commissie van 3 januari 2023	L 2	21	4.1.2023
► <u>M102</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/52 van de Commissie van 4 januari 2023	L 3	1	5.1.2023
► <u>M103</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/58 van de Commissie van 5 januari 2023	L 5	10	6.1.2023
► <u>M104</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/65 van de Commissie van 6 januari 2023	L 6	1	9.1.2023
► <u>M105</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/113 van de Commissie van 16 januari 2023	L 15	1	17.1.2023

► <u>M106</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/267 van de Commissie van 8 februari 2023	L 39	1	9.2.2023
► <u>M107</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/463 van de Commissie van 3 maart 2023	L 68	32	6.3.2023
► <u>M108</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/652 van de Commissie van 20 maart 2023	L 81	23	21.3.2023
► <u>M109</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/667 van de Commissie van 22 maart 2023	L 84	3	23.3.2023
► <u>M110</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/859 van de Commissie van 25 april 2023	L 111	17	26.4.2023
► <u>M111</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/931 van de Commissie van 8 mei 2023	L 124	1	10.5.2023
► <u>M112</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/937 van de Commissie van 10 mei 2023	L 125	12	11.5.2023
► <u>M113</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/938 van de Commissie van 10 mei 2023	L 125	16	11.5.2023
► <u>M114</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/943 van de Commissie van 11 mei 2023	L 126	41	12.5.2023
► <u>M115</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/948 van de Commissie van 12 mei 2023	L 128	52	15.5.2023
► <u>M116</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/949 van de Commissie van 12 mei 2023	L 128	60	15.5.2023
► <u>M117</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/950 van de Commissie van 12 mei 2023	L 128	68	15.5.2023
► <u>M118</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/951 van de Commissie van 12 mei 2023	L 128	73	15.5.2023
► <u>M119</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/961 van de Commissie van 12 mei 2023	L 129	3	16.5.2023
► <u>M120</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/972 van de Commissie van 10 mei 2023	L 132	46	17.5.2023
► <u>M121</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/1581 van de Commissie van 1 augustus 2023	L 194	4	2.8.2023
► <u>M122</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/1582 van de Commissie van 1 augustus 2023	L 194	8	2.8.2023
► <u>M123</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/1583 van de Commissie van 1 augustus 2023	L 194	13	2.8.2023
► <u>M124</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/2145 van de Commissie van 16 oktober 2023	L 2145	1	17.10.2023
► <u>M125</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/2210 van de Commissie van 20 oktober 2023	L 2210	1	23.10.2023
► <u>M126</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/2214 van de Commissie van 23 oktober 2023	L 2214	1	24.10.2023
► <u>M127</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/2215 van de Commissie van 23 oktober 2023	L 2215	1	24.10.2023
► <u>M128</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/2847 van de Commissie van 20 december 2023	L 2847	1	21.12.2023
► <u>M129</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2023/2851 van de Commissie van 20 december 2023	L 2851	1	21.12.2023
► <u>M130</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2024/1023 van de Commissie van 8 april 2024	L 1023	1	9.4.2024
► <u>M131</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2024/1026 van de Commissie van 8 april 2024	L 1026	1	9.4.2024
► <u>M132</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2024/1027 van de Commissie van 8 april 2024	L 1027	1	9.4.2024
► <u>M133</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2024/1037 van de Commissie van 9 april 2024	L 1037	1	10.4.2024
► <u>M134</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2024/1046 van de Commissie van 9 april 2024	L 1046	1	10.4.2024

► <u>M135</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2024/1047 van de Commissie van 9 april 2024	L 1047	1	10.4.2024
► <u>M136</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2024/1048 van de Commissie van 9 april 2024	L 1048	1	10.4.2024
► <u>M137</u>	Uitvoeringsverordening (EU) 2024/1052 van de Commissie van 10 april 2024	L 1052	1	11.4.2024

Gerectificeerd bij:

- **C1** Rectificatie PB L 204 van 10.6.2021, blz. 48 (2021/668)



**UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2017/2470 VAN DE
COMMISSIE**

van 20 december 2017

**tot vaststelling van de Unielijst van nieuwe voedingsmiddelen
overeenkomstig Verordening (EU) 2015/2283 van het Europees
Parlement en de Raad betreffende nieuwe voedingsmiddelen**

(Voor de EER relevante tekst)

Artikel 1

Unielijst van toegelaten nieuwe voedingsmiddelen

De in artikel 6, lid 1, van Verordening (EU) 2015/2283 bedoelde Unielijst van nieuwe voedingsmiddelen die in de Unie in de handel mogen worden gebracht, wordt bij deze verordening vastgesteld en is in de bijlage bij deze verordening opgenomen.

Artikel 2

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

▼ **M9**

BIJLAGE

UNIELLIJST VAN NIEUWE VOEDINGSMIDDELEN

Inhoud van de lijst

1. De Uniellijst bestaat uit de tabellen 1 en 2.
2. Tabel 1 betreft de toegelaten nieuwe voedingsmiddelen en bevat de volgende informatie:

Kolom 1: Toegelaten nieuw voedingsmiddel

Kolom 2: Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt. Deze kolom is opgedeeld in twee kolommen: Gespecificeerde levensmiddelen­categorie en Maximumgehalten

Kolom 3: Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften

Kolom 4: Andere voorschriften

3. Tabel 2 betreft de specificaties van de nieuwe voedingsmiddelen en bevat de volgende informatie:

Kolom 1: Toegelaten nieuw voedingsmiddel

Kolom 2: Specificaties

Tabel 1: Toegelaten nieuwe voedingsmiddelen

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
N-acetyl-D-neuraminezuur	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „N-acetyl-D-neuraminezuur”. Op voedingssupplementen die N-acetyl-D-neuraminezuur bevatten, wordt vermeld dat het voedingssupplement niet mag worden gegeven aan zuigelingen, peuters en kinderen tot 10 jaar als zij binnen vierentwintig uur moedermelk of andere levensmiddelen met toegevoegd N-acetyl-D-neuraminezuur consumeren.		
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 ⁽¹⁾	0,05 g/l gereconstitueerde zuigelingenvoeding			
	Bewerkte voedingsmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,05 g/kg in vaste levensmiddelen			
	Voeding voor medisch gebruik voor zuigelingen en peuters als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van de zuigelingen en peuters voor wie de producten bestemd zijn, maar in ieder geval niet hoger dan de maximumgehalten die zijn vastgesteld voor de categorie vermeld in de tabel die overeenstemt met de producten			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende levensmiddelen voor gewichtsbeheersing als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,2 g/l (dranken) 1,7 g/kg (repen)			
	Levensmiddelen met vermeldingen over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014 van de Commissie ⁽²⁾	1,25 g/kg			
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde, gepasteuriseerde en gesteriliseerde (met inbegrip van UHT-sterilisatie) melk	0,05 g/l			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde gefermenteerde melk, warmtebehandeld na gisting, gearomatiseerde gefermenteerde melkproducten, met inbegrip van producten die een warmtebehandeling hebben ondergaan	0,05 g/l (dranken) 0,4 g/kg (vaste stoffen)			
	Zuivelanalogen, inclusief koffiewitmakers	0,05 g/l (dranken) 0,25 g/kg (vaste stoffen)			
	Graanrepen	0,5 g/kg			
	Tafelzoetstoffen	8,3 g/kg			
	Op vruchten en groenten gebaseerde dranken	0,05 g/l			
	Gearomatiseerde dranken	0,05 g/l			
	Speciale koffie, thee, vruchten- en kruiden-thee, cichorei; extracten van thee, vruchten- en kruidenthee en cichorei; thee-, planten-, vruchten- en graanbereidingen voor infusies	0,2 g/kg			
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG ⁽³⁾	300 mg/dag voor de algemene bevolking vanaf 10 jaar 55 mg/dag voor zuigelingen 130 mg/dag voor peuters 250 mg/dag voor kinderen van 3 tot 10 jaar			

▼ **M9**

▼ **M99**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Gedeeltelijk ontvet poeder verkregen uit <i>Acheta domestica</i> (huiskrekel)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten (g/100 g) (als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies)</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „gedeeltelijk ontvet poeder verkregen uit <i>Acheta domestica</i> (huiskrekel)”. 2. Op de etikettering van de voedingsmiddelen die gedeeltelijk ontvet poeder verkregen uit <i>Acheta domestica</i> (huiskrekel) bevatten, wordt vermeld dat dit ingrediënt mogelijk allergische reacties veroorzaakt bij mensen met een bekende allergie voor schaaldieren, voor weekdieren en producten daarvan, en voor huismijten. Deze vermelding moet in de onmiddellijke nabijheid van de ingrediëntenlijst staan.		Deze opname in de Toegelaten op 24.1.2023. Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Cricket One Co. Ltd, 383/3/51 Quang Trung Street, Ward 10, Go Vap district, Ho Chi Minh City, Vietnam. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel „gedeeltelijk ontvet poeder verkregen uit <i>Acheta domestica</i> (huiskrekel)” uitsluitend door Cricket One Co. Ltd in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor dat nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Cricket One Co. Ltd. Einddatum van de gegevensbescherming: 24.1.2028.
	Meergranenbrood en -broodjes; crackers en soepstengels	2			
	Graanrepen	3			
	Voormengsels voor gebakken producten (droog)	3			
	Koekjes	1,5			
	Producten op basis van pasta (droog)	0,25			
	Gevulde producten op basis van pasta (droog)	3			
	Sauzen	1			
	Verwerkte aardappelproducten, gerechten op basis van peulvruchten of groenten, pizza's, gerechten op basis van pasta	1			
	Weipoeder	3			
	Vleesvervangers	5			
	Soepen en geconcentreerde soepen of soeppoeiers	1			
	Snacks op basis van maïsmeel	4			
	Bierachtige dranken	0,1			
	Chocoladesnoepgoed	2			
	Noten en oliehoudende zaden	2			
	Andere snacks dan chips	5			
	Vleesbereidingen	2			
Gedroogde vruchtenpulp van <i>Adansonia digitata</i> (baobab)	Niet gespecificeerd		Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „baobabvruchtenpulp”.		

▼ **M9**

▼ **M9**

▼ **M103**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Ingevroren, pasta-, gedroogde en poedervormen van de larven van <i>Alphitobius diaperinus</i> (kleine meelworm)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten (g/100 g)</i>	- Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „ingevroren/pasta van larven van <i>Alphitobius diaperinus</i> (kleine meelworm)” of „gedroogde/poeder van larven van <i>Alphitobius diaperinus</i> (kleine meelworm)”, afhankelijk van de gebruikte vorm. - Op de etikettering van voedings-supplementen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, wordt vermeld dat zij niet mogen worden geconsumeerd door personen jonger dan 18 jaar. - Op de etikettering van de levensmiddelen die ingevroren, pasta-, gedroogde en poedervormen van de larven van <i>Alphitobius diaperinus</i> (kleine meelworm) bevatten, wordt vermeld dat dit ingrediënt mogelijk allergische reacties veroorzaakt bij mensen met een bekende allergie voor schaaldieren en producten daarvan, en voor huismijten. Deze vermelding moet in de onmiddellijke nabijheid van de ingrediëntenlijst staan.		Toegelaten op 26.1.2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Ynsect NL B.V, Harderwijkerweg 141B, 3852 AB Ermelo, Nederland. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel uitsluitend door Ynsect NL B.V. in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Ynsect NL B.V. Einddatum van de gegevensbescherming: 26.1.2028.
	Graanrepen	25 (gedroogde vorm) 25 (poedervorm)			
	Brood en broodjes	20 (poedervorm)			
	Verwerkte granen en ontbijtgranen	10 (gedroogde vorm) 10 (poedervorm)			
	Pap	15 (poedervorm)			
	Voormengsels (droog) voor gebakken producten	10 (poedervorm)			
	Gedroogde producten op basis van deegwaren	10 (poedervorm)			
	Gevulde producten op basis van deegwaren	28 (ingevroren of pastavorm) 10 (poedervorm)			
	Weipoeder	35 (poedervorm)			
	Soepen	15 (poedervorm)			
	Gerechten op basis van granen of pasta	5 (poedervorm)			
	Gerechten op basis van pizza	5 (gedroogde vorm) 5 (poedervorm)			
	Noedels	10 (poedervorm)			
	Andere snacks dan chips	10 (gedroogde vorm) 10 (poedervorm)			
	Chips	10 (poedervorm)			
	Crackers en soepstengels	10 (poedervorm)			
	Pindakaas	15 (poedervorm)			
	Kant-en-klare hartige sandwich	20 (poedervorm)			
	Vleesbereidingen	14 (ingevroren of pastavorm) 5 (poedervorm)			
	Vleesvervangers	40 (ingevroren of pastavorm) 15 (poedervorm)			
	Melk- en zuivelvervangers	10 (poedervorm)			
	Chocoladesnoepgoed	5 (poedervorm)			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking	4 g/dag (poedervorm)			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Extract van <i>Ajuga reptans</i> uit celculturen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	Overeenkomstig het normale gebruik in voedingssupplementen van een gelijkwaardig extract van de bloeiende bovengrondse delen van <i>Ajuga reptans</i>			

▼ **M80**

<i>Akkermansia muciniphila</i> (gepasteuriseerd)	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 voor volwassenen met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven	$3,4 \times 10^{10}$ cellen/dag	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „gepasteuriseerde <i>Akkermansia muciniphila</i> ”. Op de etikettering van voedingssupplementen die gepasteuriseerde <i>Akkermansia muciniphila</i> bevatten, wordt vermeld dat zij alleen door volwassenen mogen worden geconsumeerd, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven.		Toegelaten op 1 maart 2022 [...]. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: A-Mansia Biotech SA, Rue Granbonpré 11, Bâtiment H, 1435 Mont-Saint-Guibert, België. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel gepasteuriseerde <i>Akkermansia muciniphila</i> uitsluitend door A-Mansia Biotech SA in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen of overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestemming van A-Mansia Biotech S.A. Einddatum van de gegevensbescherming: 1 maart 2027.
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven	$3,4 \times 10^{10}$ cellen/dag	Op de etikettering van voedingssupplementen die gepasteuriseerde <i>Akkermansia muciniphila</i> bevatten, wordt vermeld dat zij alleen door volwassenen mogen worden geconsumeerd, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven.		

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
L-alanyl-L-glutamine	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG				
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van levensmiddelen voor zuigelingen en peuters				
	Dranken die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars				
Algenolie van de microalg <i>Ulkenia</i> sp.	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan DHA</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „olie van de microalg <i>Ulkenia</i> sp.”.		
	Bakkerijproducten (broden, broodjes en koekjes en biscuits, gezoet)	200 mg/100 g			
	Graanrepen	500 mg/100 g			
	Alcoholvrije dranken (dranken op basis van melk daaronder begrepen)	60 mg/100 ml			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Allanblackiazaad-olie	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „Allanblackiazaadolie”		
	Smeersels op basis van gele vetten en smeerbare producten op basis van room	30 g/100 g			
	Mengsels van plantaardige oliën (*) en melk (die vallen onder de levensmiddelen­categorie zuivelanalogen, inclusief koffiewitmakers)	30 g/100 g			
	(*) Met uitzondering van olijfoliën en oliën uit perskoeken van olijven als omschreven in bijlage VII, deel VIII, bij Verordening (EU) nr. 1308/2013.				
Bladextract van <i>Aloe macroclada</i> Baker	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	Overeenkomstig het normale gebruik in voedingssupplementen van de gelijkwaardig gel afgeleid van <i>Aloe vera</i> (L.) Burm.			
Olie van Antarc­tisch krill (<i>Euphausia superba</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan DHA en EPA (gezamenlijk)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „vetextract uit de schaaldieren Ant­arctisch krill (<i>Euphausia superba</i>)”.		
	Zuivelproducten met uitzondering van dranken op basis van melk	200 mg/100 g of voor kaaspro­ducten 600 mg/100 g			
	Zuivelvervangers met uitzondering van dranken	200 mg/100 g of voor kaasvervange­nde producten 600 mg/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Alcoholvrije dranken Dranken op basis van melk Dranken op basis van zuivelvervangers	80 mg/100 ml			
	Smeerbare vetten en dressings	600 mg/100 g			
	Bakvetten	360 mg/100 ml			
	Ontbijtgranen	500 mg/100 g			
	Bakkerijproducten (broden, broodjes en koekjes en biscuits, gezoet)	200 mg/100 g			
	Voedingsrepen/graanrepen	500 mg/100 g			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	3 000 mg/dag voor de algemene bevolking 450 mg/dag voor zwangere en borstvoeding gevende vrouwen			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	250 mg/maaltijd			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters die onder Verordening (EU) nr. 609/2013 vallen	200 mg/100 ml			
	Levensmiddelen die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars				
	Levensmiddelen met vermeldingen over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014 van de Commissie				
Olie rijk aan fosfolipiden van Antarctisch krill (<i>Euphausia superba</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelencategorie</i>	<i>Maximumgehalten aan DHA en EPA (gezamenlijk)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „vetextract uit de schaaldieren Antarctisch krill (<i>Euphausia superba</i>)”.		
	Zuivelproducten met uitzondering van dranken op basis van melk	200 mg/100 g of voor kaasproducten 600 mg/100 g			
	Zuivelvervangers met uitzondering van dranken	200 mg/100 g of voor kaasvervangerende producten 600 mg/100 g			
	Alcoholvrije dranken Dranken op basis van melk Dranken op basis van zuivelvervangers	80 mg/100 ml			
	Smeerbare vetten en dressings	600 mg/100 g			
	Bakvetten	360 mg/100 ml			
	Ontbijtgranen	500 mg/100 g			
	Bakkerijproducten (broden, broodjes en koekjes en biscuits, gezoet)	200 mg/100 g			
	Voedingsrepen/graanrepen	500 mg/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	3 000 mg/dag voor de algemene bevolking 450 mg/dag voor zwangere en borstvoeding gevende vrouwen			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	250 mg/maaltijd			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters die onder Verordening (EU) nr. 609/2013 vallen	200 mg/100 ml			
	Levensmiddelen die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars				
	Levensmiddelen met vermeldingen over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014 van de Commissie				
Mycelium van <i>Antrodia camphorata</i> in poedervorm	<i>Gespecificeerde levensmiddelen-categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingssupplement dat het bevat, aangeduid met „mycelium van <i>Antrodia camphorata</i> in poedervorm”. 2. Op de etikettering van voedings-supplementen die mycelium van <i>Antrodia camphorata</i> in poedervorm bevatten, wordt vermeld dat dit voedingssupplement niet door zuigelingen, kinderen en adolescenten jonger dan 14 jaar mag worden ingenomen.		
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van zuigelingen, kinderen en adolescenten jonger dan 14 jaar	990 mg/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
▼ M120 Waterig ethanol-extract van <i>Labisia pumila</i>	Gespecificeerde levensmiddelen categorie	Maximumgehalten	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „waterig ethanol-extract van <i>Labisia pumila</i>”. 2. Op de etikettering van voedings-supplementen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, wordt vermeld dat zij enkel mogen worden geconsumeerd door personen ouder dan 18 jaar, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven.		Toegelaten op 6 juni 2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Medika Natura Sdn. Bhd., No. 44B Jalan Bola Tampar 13/14 Section 13, 40100 Shah Alam Selangor, Maleisië. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel waterig ethanol-extract van <i>Labisia pumila</i> uitsluitend door Medika Natura Sdn. Bhd. in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Medika Natura Sdn. Bhd. Einddatum van de gegevensbescherming: 6 juni 2028.
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven	350 mg/dag			

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► <u>M30</u> Gegevensbescherming ◀
▼ <u>M128</u> Biomassa van de fruitcelcultuur van appel	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking	0,15 mg/dag	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „biomassa van de fruitcelcultuur van appel”. 2. Op de etikettering van voedings-supplementen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, wordt vermeld dat zij alleen mogen worden geconsumeerd door personen ouder dan 18 jaar.		
▼ <u>M69</u> Arachidonzuurrijke olie van de schimmel <i>Mortierella alpina</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „olie van <i>Mortierella alpina</i> ”		
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Voeding voor medisch gebruik voor zuigelingen zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Arganolie van <i>Argania spinosa</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „arganolie” en, indien het wordt gebruikt om gerechten op smaak te brengen, wordt „plantaardige olie enkel voor gebruik als kruidenrij” op het etiket vermeld.		
	Als kruidenrij	Niet gespecificeerd			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	Overeenkomstig het normale gebruik in levensmiddelen van plantaardige olie			

▼ **M121**

Astaxanthine-rijke oleohars uit de alg <i>Haematococcus pluvialis</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan astaxanthine</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „astaxanthine-rijke oleohars uit de alg <i>Haematococcus pluvialis</i> ”. Op de etikettering van voedingssupplementen die astaxanthine-rijke oleohars uit de alg <i>Haematococcus pluvialis</i> bevatten, wordt vermeld dat zij niet mogen worden geconsumeerd: a) indien op dezelfde dag andere voedingssupplementen met astaxanthine-esters worden geconsumeerd; b) door zuigelingen en peuters jonger dan 3 jaar; c) door zuigelingen en kinderen jonger dan 10 jaar ⁽¹²⁾ ; d) door zuigelingen, kinderen en adolescenten jonger dan 14 jaar ⁽¹²⁾ .		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van die voor zuigelingen en peuters	2,3 mg astaxanthine per dag voor kinderen van 3 tot minder dan 10 jaar oud			
		5,7 mg astaxanthine per dag voor adolescenten van 10 tot minder dan 14 jaar oud			
		8 mg astaxanthine per dag voor de algemene bevolking ouder dan 14 jaar			

▼ **M9**

▼ **M129**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Gedeeltelijk gehydrolyseerd eiwit uit gerst- (<i>Hordeum vulgare</i>) en rijstbostel (<i>Oryza sativa</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „gedeeltelijk gehydrolyseerd eiwit uit gerst- (<i>Hordeum vulgare</i>) en rijstbostel (<i>Oryza sativa</i>)”. Overeenkomstig artikel 21 van Verordening (EU) nr. 1169/2011.		Toegelaten op 10 januari 2024. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Evergrain LLC, 3205 S. 9th St, St. Louis, Missouri, 63118 Verenigde Staten. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel gedeeltelijk gehydrolyseerd eiwit uit gerst- (<i>Hordeum vulgare</i>) en rijstbostel (<i>Oryza sativa</i>), uitsluitend door Evergrain LLC in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Evergrain LLC. Einddatum van de gegevensbescherming: 10 januari 2029
	Gebakken of geëxtrudeerde granen, producten op basis van zaden of wortels	5 g/100 g			
	Suikerwerk (met inbegrip van chocolade)	5 g/100 g			
	Ontbijtgranen	5 g/100 g			
	Schotels op basis van deegwaren en rijstbostel (of andere granen)	8 g/100 g			
	Soep (droog mengsel)	50 g/100 g			
	Soep (kant-en-klaar)	5 g/100 g			
	Sauzen	10 g/100 g			
	Bereiding van gedroogde saus	50 g/100 g			
	Vleesvervangers	15 g/100 g			
	Graanrepen	30 g/100 g			
	Mengsels van boter en margarine/olie	10 g/100 g			
	Roomijs op basis van melkvervangers	10 g/100 g			
	Melkvervangers	5 g/100 ml			
	Pasta/emulsie van noten/zaden	15 g/100 g			
	Energiedranken	8 g/100 ml			
	Frisdranken die voor gebruik bij lichamelijke inspanning in de handel worden gebracht	5 g/100 ml			
	Dranken van het type cola	5 g/100 g			
	Bases van dranken in poedervorm	90 g/100 g			
	Dranken op basis van vruchten- en/of groentesappen	5 g/100 ml			
	Vervangers van room, kaas en yoghurt (niet-soja)	10 g/100 g			
	Hummus	10 g/100 g			
	Alcoholvrij bier	5 g/100 ml			
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	30 g/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Basilicumzaden (<i>Ocimum basilicum</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categor­ie</i>	<i>Maximum­gehal­ten</i>			
	Vruchtensappen en gemengde groente/vruchtendranken	3 g/200 ml voor de toevoeging van integrale basilicumzaden (<i>Ocimum basili­cum</i>)			

▼ **M134**

Bèta-glucan uit de microalg <i>Euglena gracilis</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categor­ie</i>	<i>Maximum­gehal­ten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „bèta-glucan uit de microalg <i>Euglena gracilis</i> ”.		
	Graanrepen	670 mg/100 g			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals ge­definieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	600 mg/dag			
	Voedingssupplementen zoals omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	100 mg/dag voor kinderen van 3 tot en met 9 jaar 150 mg/dag voor kinderen van 10 tot en met 17 jaar 200 mg/dag voor volwassenen	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „bèta-glucan uit de microalg <i>Euglena gracilis</i> ”. 2. Op de etikettering van voedings­supplementen die het nieuwe voedings­middel bevatten, wordt vermeld dat zij enkel mogen worden geconsumeerd door per­sonen ouder dan 3 jaar/personen ouder dan 9 jaar/volwassenen, af­hanke­lijk van de leeftijdsgroep waarvoor het product bestemd is.		Toegelaten op 30 april 2024. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigen­domsrechten beschermd wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Kemin Foods L.C., 1900 Scott Avenue Des Moines, IA 50317, Verenigde Staten. Tijdens de termijn van gegevensbescher­ming mag het nieuwe voe­dings­middel bèta-glucan uit de microalg <i>Euglena gracilis</i> uitsluitend door Kemin Foods L.C. in de Unie in de handel worden gebracht, ten­zij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedings­middel verkrijgt zonder naar de overeen­komstig artikel 26 van Verorde­ning (EU) 2015/2283 be­schermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappe­lijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Kemin Foods L.C. Einddatum van de gegevens­bescherming: 30 april 2029.

▼ **M9**

▼ **M33**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Betaïne	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten (7)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „betaïne”. De etikettering van voedingsmid­delen die betaïne bevatten, wordt voor­zien van een vermelding dat de voe­dingsmiddelen niet mogen worden gebruikt indien op dezelfde dag voe­dingssupplementen met betaïne wor­den ingenomen.		Toelating verleend op 22 au­gustus 2019. Deze opname is gebaseerd op door eigen­domsrechten beschermde we­enschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/ 2283 zijn beschermd. Aanvrager: DuPont Nutrition Biosciences ApS, Langebro­gade 1 Kopenhagen K, DK-1411, Denemarken. Tij­dens de periode van gege­vensbescherming mag het­nieuwe voedingsmiddel be­taïne uitsluitend door DuPont Nutrition Biosciences ApS in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/ 2283 beschermde weten­schappelijke bewijzen of we­enschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestem­ming van DuPont Nutrition Biosciences ApS. Einddatum van de gegevens­bescherming: 22 augustus 2024 (vijf jaar).
	Poederdranken, isotone en energiedranken voor sportbeoefenaars	60 mg/100 g			
	Eiwit- en graanrepen voor sportbeoefenaars	500 mg/100 g			
	Maaltijdvervangende producten voor sport­beoefenaars	20 mg/100 g			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing als om­schreven in Verordening (EU) nr. 609/2013	500 mg/100 g (reep) 136 mg/100 g (soep) 188 mg/100 g (pap) 60 mg/100 g (dranken)			
	Voeding voor medisch gebruik als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013 voor volwas­senen	400 mg/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Extract van gefermenteerde zwarte bonen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „extract van gefermenteerde zwarte bonen (soja)” of „extract van gefermenteerde soja”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	4,5 g/dag			
Runderlactoferrine	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „lactoferrine uit koemelk”.		
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 (drinkklaar)	100 mg/100 ml			
	Levensmiddelen op basis van zuivelproducten, bestemd voor jonge kinderen (eet-/drinkklaar)	200 mg/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Levensmiddelen op basis van granen (vast)	670 mg/100 g			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Afhankelijk van de behoeften van de persoon tot 3 g/dag			
	Dranken op basis van melk	200 mg/100 g			
	Poeder voor dranken op basis van melk (drinkklaar)	330 mg/100 g			
	Dranken op basis van gefermenteerde melk (waaronder yoghurt dranken)	50 mg/100 g			
	Niet-alcoholische dranken	120 mg/100 g			
	Producten op basis van yoghurt	80 mg/100 g			
	Producten op basis van kaas	2 000 mg/100 g			
	Roomijs	130 mg/100 g			
	Cake en gebak	1 000 mg/100 g			
	Snoepgoed	750 mg/100 g			
	Kauwgom	3 000 mg/100 g			

▼ **M9**

▼ **M35**

▼ **M36**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Basisch weiproteïne-isolaat uit rundermelk	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel moet op de etikettering van levensmiddelen die het bevatten, worden aangeduid met „Weiproteïne-isolaat uit melk”. Op voedingssupplementen die basisch weiproteïne-isolaat uit rundermelk bevatten, wordt de volgende vermelding aangebracht: „Dit voedingssupplement mag niet worden geconsumeerd door zuigelingen/kinderen/adolescenten jonger dan 1/3/18 jaar (*).” (*) Afhankelijk van de leeftijdsgroep waarvoor het voedings-supplement bestemd is.		Toelating verleend op 20 november 2018. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Armor Protéines S.A.S., 19 bis, rue de la Libération 35460 Saint-Brice-en-Coglès, Frankrijk. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel basisch weiproteïne-isolaat uit rundermelk uitsluitend door Armor Protéines S.A.S. in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestemming van Armor Protéines S.A.S. Einddatum van de gegevensbescherming: 20 november 2023.
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	30 mg/100 g (poeder)			
		3,9 mg/100 ml (gereconstitueerd)			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	30 mg/100 g (poeder)			
		4,2 mg/100 ml (gereconstitueerd)			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	300 mg/dag			
		30 mg/100 g (zuigelingenvoeding in poedervorm tijdens de eerste levensmaanden zolang nog geen passende aanvullende voeding wordt gegeven)			
		3,9 mg/100 ml (gereconstitueerde zuigelingenvoeding tijdens de eerste levensmaanden zolang nog geen passende aanvullende voeding wordt gegeven)			
		30 mg/100 g (zuigelingenvoeding in poedervorm wanneer passende aanvullende voeding wordt gegeven)			
		4,2 mg/100 ml (gereconstitueerde zuigelingenvoeding wanneer passende aanvullende voeding wordt gegeven)			
		58 mg/dag voor peuters			
		380 mg/dag voor kinderen en adolescenten van 3 tot 18 jaar			
		610 mg/dag voor volwassenen			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	25 mg/dag voor zuigelingen			
		58 mg/dag voor peuters			
		250 mg/dag voor kinderen en adolescenten van 3 tot 18 jaar			
		610 mg/dag voor volwassenen			

▼ **M9**

▼ **M96**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Bèta-lactoglobuline (β-lactoglobuline) uit rundermelk	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten (g NV/100 ml)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „bèta-lactoglobuline uit rundermelk” of „β-lactoglobuline uit rundermelk”.		Toegelaten op 11 januari 2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Arla Foods Ingredients Group P/S, Sønderhøj 10-12, 8260 Viby J, Denemarken. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel „bèta-lactoglobuline (β-lactoglobuline)” uitsluitend door Arla Foods Ingredients Group P/S in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Arla Foods Ingredients Group P/S. Einddatum van de gegevensbescherming: 11 januari 2028.
	Frisdranken die voor gebruik bij lichamelijke inspanning in de handel worden gebracht	25			
	Weipoeder (gereconstitueerd)	8			
	Dranken op basis van melk en soortgelijke producten	12			
	Voedingsmiddelen voor medisch gebruik als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013, bestemd voor de algemene bevolking vanaf drie jaar, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			

▼ **M9**

▼ **M107**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Osteopontine uit rundermelk	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „Osteopontine uit rundermelk”.		Toegelaten op 26 maart 2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Arla Foods Ingredients Group P/S, Sønderhøj 10-12, 8260 Viby J, Denemarken. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel, osteopontine uit rundermelk, uitsluitend door Arla Foods Ingredients Group P/S in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met instemming van Arla Foods Ingredients Group P/S. Einddatum van de gegevensbescherming: 26 maart 2028.
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 ⁽¹³⁾	151 mg/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig in de handel gebracht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 ⁽¹³⁾	151 mg/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig in de handel gebracht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Op melk gebaseerde dranken bestemd voor peuters	151 mg/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig in de handel gebracht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Olie van de zaden van <i>Buglossoides arvensis</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan stearidonzuur (STA)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „geraffineerde buglossoidesolie”.		
	Zuivelproducten en zuivelanalogen	250 mg/100 g			
		75 mg/100 g voor dranken			
	Kaas en kaasproducten	750 mg/100 g			
	Boter en andere emulsies van oliën en vetten, inclusief smeerbare producten (niet voor bakken en braden)	750 mg/100 g			
	Ontbijtgranen	625 mg/100 g			
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	500 mg/dag			
	Voeding voor medisch gebruik als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van voor zuigelingen en peuters bedoelde voeding voor medisch gebruik	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
Olie uit <i>Calanus finmarchicus</i>	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	250 mg/maaltijd	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „olie uit <i>Calanus finmarchicus</i> (schaaldier)”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	1,0 g/dag (< 0,1 % aan astaxanthine-esters, wat resulteert in < 1,0 mg astaxanthine per dag) voor de algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen en peuters 2,3 g/dag (van 0,1 % tot ≤ 0,25 % aan astaxanthine-esters, wat resulteert in ≤ 5,75 mg astaxanthine per dag) voor de algemene bevolking ouder dan 14 jaar			

▼ **M91**

▼ **M91**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
			a) indien op dezelfde dag andere voedingssupplementen met astaxanthine-esters worden geconsumeerd; b) door zuigelingen en kinderen jonger dan 3 jaar; c) door kinderen jonger dan 14 jaar, indien het ingrediënt ≥ 0,1 % astaxanthine bevat.		

▼ **M77**

Calciumfructoboraat	Gespecificeerde levensmiddelen categorie	Maximumgehalten	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „calciumfructoboraat” 2. Op de etikettering van voedings-supplementen die calciumfructoboraat bevatten, wordt vermeld dat die voedingssupplementen niet mogen worden geconsumeerd door mensen jonger dan 18 jaar, zwangere vrouwen of vrouwen die borstvoeding geven.		Toegelaten op 23 december 2021. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: VDF FutureCeuticals, Inc., 300 West 6th Street Mokence, Illinois 60954, Verenigde Staten. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel calciumfructoboraat uitsluitend door VDF FutureCeuticals, Inc. in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen of overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestemming van VDF FutureCeuticals, Inc. Einddatum van de gegevensbescherming: 23 december 2026
	Voedingssupplementen, zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking, met uitzondering van voedingssupplementen voor zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven	220 mg/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
▼ M85 Calcium-L-methylfolaat	Gespecificeerde levensmiddelen-categorie	Maximumgehalten (uitgedrukt als foliumzuur)	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „calcium-L-methylfolaat”		
	Voeding voor medisch gebruik en de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	Overeenkomstig Richtlijn 2002/46/EG			
	Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1925/2006 verrijkte levensmiddelen	Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1925/2006			
▼ M137 Calcidiol-monohydraat	Gespecificeerde levens-middelen-categorie	Maximum-gehalten	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „calcidiol(calcifediol)monohydraat (vitamine D)”.		Toegelaten op 1 mei 2024. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd.
	Voedings-supplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedings-supplementen voor zuigelingen en peuters	10 µg/dag voor kinderen van 11 jaar en ouder en voor volwassenen 5 µg/dag voor kinderen van 3 tot en met 10 jaar			

▼ **M137**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
			2. Op de etikettering van voedings-supplementen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, wordt vermeld dat zij niet mogen worden geconsumeerd door zuigelingen of kinderen jonger dan 3 jaar/kinderen jonger dan 11 jaar, afhankelijk van de leeftijdsgroep waarvoor het voedings-supplement is bestemd.		Aanvrager: DSM Nutritional Products Ltd, Wurmisweg 576, 4303 Kaiseraugst, Zwitserland. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedings-middel calcidiolmonohydraat uitsluitend door DSM Nutritional Products Ltd in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestemming van DSM Nutritional Products Ltd. Einddatum van de gegevens-bescherming: 1 mei 2029.

▼ **M106**

Gedroogde noten van <i>Canarium ovatum</i> Engl.	Gespecificeerde levensmiddelen-categorie	Maximumgehalten	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „noten van <i>Canarium ovatum</i> ” en/of „pilinoten” en/of „pilinoten (<i>Canarium ovatum</i>)”.		
	Niet gespecificeerd				

▼ **M106**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
			2. Op de etikettering van de levensmiddelen die gedroogde noten van <i>Canarium ovatum</i> Engl. bevatten, wordt vermeld dat de gedroogde noten van <i>Canarium ovatum</i> Engl. mogelijk allergische reacties veroorzaken bij mensen met een bekende allergie voor cashew- en walnoten. Deze vermelding moet in de onmiddellijke nabijheid van de lijst van ingrediënten staan of, indien er geen lijst van ingrediënten is, in de onmiddellijke nabijheid van de naam van het levensmiddel.		

▼ **M109**

Gedroogde noten van <i>Canarium indicum</i> L. (kenari) (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten (g/100 g)</i>	1. Het traditionele levensmiddel wordt op de etikettering van de levensmiddelen die het bevatten, aangeduid met „gedroogde kenarinoten (<i>Canarium indicum</i>)”. 2. Op de etikettering van de levensmiddelen die gedroogde noten van <i>Canarium indicum</i> L. bevatten, wordt vermeld dat de noten mogelijk allergische reacties veroorzaken bij consumenten met een bekende allergie voor hazel-, cashew- en pistachenoten. Deze vermelding moet in de onmiddellijke nabijheid van de lijst van ingrediënten staan of, indien er geen lijst van ingrediënten is, in de onmiddellijke nabijheid van de naam van het levensmiddel.		
	Niet gespecificeerd				

▼ **M9**

▼ **M114**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Cellobiose	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „cellobiose”. 2. Op de etikettering van voedings­supplementen die cellobiose be­vatten, wordt vermeld dat zij niet mogen worden gecon­sumeerd door zuigelingen en peuters.		Toegelaten op 1 juni 2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigen­domsrechten beschermde we­enschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: SAVANNA In­gredients GmbH, Dürener Straße 67, 50189 Elsdorf, Duitsland. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedings­middel cellobiose uitsluitend door SAVANNA Ingredients GmbH in de Unie in de han­del worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkom­stig artikel 26 van Verorde­ning (EU) 2015/2283 be­schermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappe­lijke gegevens te verwijzen of met toestemming van SA­VANNA Ingredients GmbH. Einddatum van de gegevens­bescherming: 1 juni 2028.
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene be­volking, met uitzondering van zuigelingen en peuters	3 g/dag			
	Gedroogd, ingeblikt, rauw gezouten (of ge­kruid), gekookt gezouten (of gekruid) vlees	2 g/100 g			
	Verse rauwe, geconserveerde of gedeeltelijk geconserveerde worsten	2 g/100 g			
	Smeerbare, getextureerde specialiteiten op ba­sis van vlees	2 g/100 g			
	Smeerbare, getextureerde specialiteiten op ba­sis van lever	2 g/100 g			
	Droge bereiding van hartige saus	40 g/100 g			
	Tafelzoetstoffen in poedervorm	60 g/100 g			
	Tafelzoetstoffen in tabletvorm	60 g/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
▼ M82 Gecetyleerde vetzu- ren	<i>Gespecificeerde levensmiddelen-categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingssupplement dat het bevat, aangeduid met „preparaat van gecetyleerde vetzuren”. 2. Op de etikettering van voedings-supplementen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, wordt vermeld dat zij niet mogen worden geconsumeerd door personen jonger dan 18 jaar.		Toegelaten op 3 maart 2022. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigen-domsrechten beschermde we-tenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Pharmanutra S.p.A., Via Delle Lenze 216/b, 56122 Pisa, Italië. Tij-dens de termijn van gege-vensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel gece-tyleerde vetzuren uitsluitend door Pharmanutra S.p.A in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde weten-schappelijke bewijzen of we-tenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestem-ming van Pharmanutra S.p.A. Einddatum van de gegevens-bescherming: 3 maart 2027.
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen be-volking	1,6 g/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Kauwgombasis (monomethoxypolyethyleenglycol)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „kauwgombasis (met 1,3-butadien, 2-methyl-homopolymeer, gemaleateerd, esters met polyethyleenglycol-monomethylether)” of „kauwgombasis (met CAS-nummer 1246080-53-4)”.		
	Kauwgom	8 %			
Kauwgombasis (methylvinylether-maleïnezuuranhydridecopolymeer)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „kauwgombasis (bevat methylvinylether-maleïnezuuranhydridecopolymeer)” of „kauwgombasis (bevat CAS-nummer 9011-16-9)”.		
	Kauwgom	2 %			
Chia-olie van <i>Salvia hispanica</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „chia-olie (<i>Salvia hispanica</i>)”.		
	Vetten en oliën	10 %			
	Pure chia-olie	2 g/dag			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	2 g/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt	Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
---------------------------------	---	---	----------------------	------------------------------------

▼ **M64**

Chiazaden (*Salvia hispanica*)

<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „chiazaden (<i>Salvia hispanica</i>)”		
Broodproducten	5 % (integrale of gemalen chiaza­den)			
► C1 Bakkerijproducten ◀	10 % integrale chiazaden			
Ontbijtgranen	10 % integrale chiazaden			
Gesteriliseerde bereide maaltijden op basis van granen, pseudogranen en peulvruchten	5 % integrale chiazaden			
Mengsels van vruchten, noten en zaden				
Chiazaad als zodanig				
Snoepgoed (met inbegrip van chocolade en chocoladeproducten), met uitzondering van kauwgom				
Zuivelproducten (met inbegrip van yoghurt) en zuivelanalogen				
Consumptie-ijs				
Groente- en fruitproducten (met inbegrip van fruitsmeersels, moes met/zonder granen, fruit­bereidingen om te gebruiken als onderste laag in zuivelproducten of om met die producten te mengen, fruitdesserts, fruitsalades met ko­kosmelk voor tweedelige kuipjes)				
Alcoholvrije dranken (vruchtensappen en ge­mengde groente-/vruchtendrank­en daaronder begrepen)				
Puddings die kunnen worden geproduceerd, verwerkt of bereid zonder een warmtebehan­deling bij minstens 120 °C				

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Chitine-glucan van <i>Aspergillus niger</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „chitine-glucan van <i>Aspergillus niger</i> ”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	5 g/dag			
Chitine-glucancomplex van <i>Fomes fomentarius</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „chitine-glucan van <i>Fomes fomentarius</i> ”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	5 g/dag			
Chitosanextract uit schimmels (<i>Agaricus bisporus</i>; <i>Aspergillus niger</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „chitosanextract uit <i>Agaricus bisporus</i> ” of „chitosanextract uit <i>Aspergillus niger</i> ”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	Overeenkomstig het normale gebruik in voedingssupplementen van chitosan uit schaaldieren			
Chondroïtinesulfaat	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „chondroïtinesulfaat afkomstig van microbiële fermentatie en sulfatering”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking, met uitzondering van zwangere en borstvoeding gevende vrouwen	1 200 mg/dag			
Chroompicolinaat	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan totaal chroom</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „chroompicolinaat”.		
	Levensmiddelen die onder Verordening (EU) nr. 609/2013 vallen	250 µg/dag			
	Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1925/2006 verrijkte levensmiddelen ⁽⁴⁾				
Biomassa van chroomhoudende gist (<i>Yarrowia lipolytica</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „biomassa van chroomhoudende gist (<i>Yarrowia lipolytica</i>)”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	2 g/dag voor kinderen van 3 tot en met 9 jaar, met als resultaat 46 µg chroom per dag 4 g/dag voor kinderen vanaf 10 jaar, adolescenten en volwassenen, met als resultaat 92 µg chroom per dag			
			Op de etikettering van voedingssupplementen die biomassa van chroomhoudende gist (<i>Yarrowia lipolytica</i>) bevatten, wordt vermeld dat die voedingssupplementen niet mogen worden geconsumeerd door zuigelingen en peuters (kinderen jonger dan 3 jaar)/kinderen van 3 tot en met 9 jaar ⁽¹²⁾ .		

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Kruid <i>Cistus incanus</i> L. Pandalis	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „kruid <i>Cistus incanus</i> L. Pandalis”.		
	Kruidenthee	Beoogde dagelijkse inname: 3 g kruid/dag (2 kopjes/dag)			
Citicoline	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „citicoline”. 2. Op de etikettering van levens­mid­delen die citicoline bevatten, wordt vermeld dat het product niet bestemd is om door kinderen te worden geconsumeerd.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	500 mg/dag			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	250 mg per portie en een maximale dagelijkse inname van 1 000 mg			
<i>Clostridium butyricum</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „ <i>Clostridium butyricum</i> MIYAIRI 588 (CBM 588)” of „ <i>Clostridium butyricum</i> (CBM 588)”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	1,35 × 10 ⁸ kve/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
▼ M79 Gedroogde bessenpulp van <i>Coffea arabica</i> L. en/of <i>Coffea canephora</i> Pierre ex A.Froehner en de infusie daarvan (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „pulp van koffie­bessen” en/of „cas­cara (pulp van koffie­bessen)” en/of „infusie van pulp van koffie­bessen” en/of „gedroogde infusie van pulp van koffie­bessen”. Als het product dat het nieuwe voe­dings­middel bevat, meer dan 150 mg/l cafeïne (als zodanig of na reconstitutie) bevat, wordt op het etiket de volgende vermelding aange­bracht: „Hoog cafeïne­gehalte. Niet aanbevolen voor kinderen en vrou­wen die zwanger zijn of borst­voe­ding geven” in hetzelfde gezichts­veld als de benaming van het voe­dings­middel, gevolgd door het cafeïne­gehalte uitgedrukt in mg/100 ml. Typische infusie­bereidingen worden bereid met maximaal 6 g pulp van koffie­bessen per 100 ml warm water (> 75 °C). Voor de pulp van koffie­bessen die als zodanig voor de be­reiding van infusies in de handel wordt gebracht, worden aan de con­sumen­ten instructies voor de berei­ding daarvan verstrekt.		
	Pulp van koffie­bessen van <i>Coffea arabica</i> L. en/of <i>Coffea canephora</i> Pierre ex A.Froehner voor de bereiding van infusies				
	Koffie, koffie- en cichorei-extracten, oplos­koffie, thee, vruchten- en kruidenthee, koffie­surrogaten, koffiemelanges en instantmeng­sels voor warme dranken (en gearomatiseerde pendants ervan)				
	Gearomatiseerde en niet-gearomatiseerde al­coholvrije drinkklare dranken				

▼ **M9**

▼ **M30**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
D-ribose	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van levensmiddelen die het bevat, aangeduid met „D-ribose”. De etikettering van voedingsmiddelen die D-ribose bevatten, wordt voorzien van een vermelding dat de voedingsmiddelen niet mogen worden gebruikt indien op dezelfde dag voedingssupplementen met D-ribose worden ingenomen.		Toelating verleend op 16 april 2019. Deze opname is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Bioenergy Life Science, Inc., 13840 Johnson St. NE, Minneapolis, Minnesota, 55304, USA. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel D-ribose uitsluitend door Bioenergy Life Science, Inc. in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestemming van Bioenergy Life Science, Inc. Einddatum van de gegevensbescherming: 16 april 2024 (vijf jaar).
	Graanrepen	0,20 g/100 g			
	Banketbakkerswaren	0,31 g/100 g			
	Chocoladewerk (met uitzondering van chocoladerepen)	0,17 g/100 g			
	Dranken op basis van melk (met uitzondering van moutmelkdranken en shakes)	0,08 g/100 g			
	Dranken die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars, isotone en energiedranken	0,80 g/100 g			
	Repen die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars	3,3 g/100 g			
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing (dranken)	0,13 g/100 g			
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing (repen)	3,30 g/100 g			
	Snoepgoed	0,20 g/100 g			
	Thee en kruidenthee (in poedervorm om te worden opgelost)	0,23 g/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Extract van ontvet cacao-poeder	<i>Gespecificeerde levensmiddelen-categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	De consument wordt aangemaand per dag niet meer dan 600 mg polyfenolen te consumeren, wat met 1,1 g extract van ontvet cacao-poeder overeenkomt.		
	Voedingsrepen	1 g/dag en 300 mg polyfenolen, wat overeenkomt met niet meer dan 550 mg extract van ontvet cacao-poeder in één portie levensmiddelen (of voedingssupplementen)			
	Dranken op basis van melk				
	Alle andere levensmiddelen (met inbegrip van voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG) die erom bekend staan dat zij functionele ingrediënten bevatten en die doorgaans op consumptie door gezondheidsbewuste volwassenen gericht zijn				
Vetarm cacao-extract	<i>Gespecificeerde levensmiddelen-categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	De consument wordt aangemaand per dag niet meer dan 600 mg flavanolen uit cacao te consumeren.		
	Levensmiddelen met inbegrip van voedings-supplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	730 mg per portie en ongeveer 1,2 g/dag			
Korianderzaadolie van <i>Coriandrum sativum</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen-categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings-middel dat het bevat, aangeduid met „korianderzaadolie”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	600 mg/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt	Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
---------------------------------	---	---	----------------------	------------------------------------

▼ **M15**

Cranberryextract in poedervorm	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „cranberryextract in poedervorm”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen be­volking	350 mg/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Gedroogde vruchten van <i>Crataegus pinnatifida</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „gedroogde vruchten van <i>Crataegus pinnatifida</i> ”.		
	Kruidenthee	Overeenkomstig het normale gebruik van <i>Crataegus laevigata</i> in levensmiddelen			
	Vruchtenjam of -confituur en -gelei overeenkomstig Richtlijn 2001/113/EG ⁽⁵⁾				
	Vruchtenmoes				
α-Cyclodextrine	Niet gespecificeerd		Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „alfa-cyclodextrine” of „α-cyclodextrine”.		
γ-Cyclodextrine	Niet gespecificeerd		Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „gamma-cyclodextrine” of „γ-cyclodextrine”.		
Gepelde granen van <i>Digitaria exilis</i> (Kippist) Stapf (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	Niet gespecificeerd		Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „gepelde granen van <i>Digitaria exilis</i> ”.		
Dextraanbereiding geproduceerd door <i>Leuconostoc mesenteroides</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „dextraan”.		
	Bakkerijproducten	5 %			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Diacylglycerolie van plantaardige oorsprong	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „diacylglycerolie van plantaardige oorsprong (minimaal 80 % diacylglycerolen)”. 		
	Spijsoliën				
	Smeerbare vetten				
	Saladedressings				
	Mayonaise				
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing (dranken)				
	Bakkerijproducten				
	Yoghurtachtige producten				
Dihydrocapsiaat (DHC)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „dihydrocapsiaat”. 2. Het etiket van voedingssupplementen die synthetisch dihydrocapsiaat bevatten, bevat de vermelding „niet bestemd voor kinderen jonger dan 4,5 jaar”. 		
	Graanrepen	9 mg/100 g			
	Biscuit, koekjes en crackers	9 mg/100 g			
	Snacks op rijstbasis	12 mg/100 g			
	Koolzuurhoudende dranken, siroopdranken, dranken op basis van vruchtensappen	1,5 mg/100 ml			
	Groentedranken	2 mg/100 ml			
	Dranken op basis van koffie, dranken op basis van thee	1,5 mg/100 ml			
	Gearomatiseerd water, zonder koolzuur	1 mg/100 ml			
	Voorgekookte havermout	2,5 mg/100 g			
	Andere granen	4,5 mg/100 g			
	Consumptie-ijs, zuiveldesserts	4 mg/100 g			
	Mengsels voor kant-en-klare pudding	2 mg/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Producten op basis van yoghurt	2 mg/100 g			
	Chocoladewerk	7,5 mg/100 g			
	Hard snoepgoed	27 mg/100 g			
	Suikervrije kauwgom	115 mg/100 g			
	Poedermelk/koffiecreamer	40 mg/100 g			
	Zoetstoffen	200 mg/100 g			
	Soep (kant-en-klaar)	1,1 mg/100 g			
	Saladesaus	16 mg/100 g			
	Plantaardig eiwit	5 mg/100 g			
	Kant-en-klare maaltijden	3 mg/maaltijd			
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	3 mg/maaltijd			
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing (dranken)	1 mg/100 ml			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	3 mg/individuele inname 9 mg/dag			
	Niet-alcoholische drankmengsels op basis van poeder	14,5 mg/kg, dit komt overeen met 1,5 mg/100 ml			

▼ **M54**

Gedroogde *Euglena gracilis*

<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „gedroogde biomassa van <i>Euglena gracilis</i>-algen”. Op de etikettering van voedingssupplementen die gedroogde <i>Euglena gracilis</i> bevatten, wordt vermeld dat die voedingssupplementen niet mogen worden geconsumeerd door zuigelingen/kinderen jonger dan 3 jaar/kinderen jonger dan 10 jaar/kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar ⁽¹²⁾.		Toelating verleend op 23 december 2020. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Kemin Foods L.C., 2100 Maury Street Des Moines, IA 50317, VS.
Ontbijtgraanrepen, granolarepen en eiwitrepen	630 mg/100 g			
Yoghurt	150 mg/100 g			
Yoghurtdranken	95 mg/100 g			
Vruchten- en groentesappen, -nectars, gemengde groente-/vruchtendranken	120 mg/100 g			
Dranken met vruchtensmaak	40 mg/100 g			
Maaltijdvervangende dranken	75 mg/100 g			
Voedingssupplementen, zoals omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen	100 mg/dag voor peuters 150 mg/dag voor kinderen van 3 tot en met 9 jaar 225 mg/dag voor kinderen vanaf 10 jaar en adolescenten (tot en met 17 jaar) 375 mg/dag voor volwassenen			

▼ **M54**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	190 mg/maaltijd			Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel uitsluitend door Kemin Foods L.C. in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Kemin Foods L.C. Einddatum van de gegevensbescherming: 23 december 2025.

▼ **M13**

Gedroogde bovengrondse delen van <i>Hoodia parviflora</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „gedroogde bovengrondse delen van <i>Hoodia parviflora</i> ”.		Toelating verleend op 3 september 2018. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Desert Labs, Ltd, Kibbutz Yotvata, 88820 Israël.
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking	9,4 mg/dag			

▼ **M13**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
					Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel gedroogde bovengrondse delen van <i>Hoodia parviflora</i> uitsluitend door Desert Labs, Ltd in de Unie in de handel mag worden gebracht, tenzij een volgendeaanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Desert Labs, Ltd. Einddatum van de gegevensbescherming: 3 september 2023.
Gedroogd extract van <i>Lippia citriodora</i> uit celculturen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „gedroogd extract van <i>Lippia citriodora</i> uit celculturen HTN®Vb”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	Overeenkomstig het normale gebruik in voedingssupplementen van een gelijkaardig extract van de bladeren van <i>Lippia citriodora</i>			
Extract van <i>Echinacea angustifolia</i> uit celculturen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	Overeenkomstig het normale gebruik in voedingssupplementen van een gelijkaardig extract van de wortel van <i>Echinacea angustifolia</i>			

▼ **M9**

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► <u>M30</u> Gegevensbescherming ◀
▼ <u>M32</u> Extract van <i>Echinacea purpurea</i> uit celculturen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „gedroogd extract van <i>Echinacea purpurea</i> uit celculturen EchiPure-PC™”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	Overeenkomstig het normale gebruik in voedingssupplementen van een gelijkaardig extract van bloemen in de bloemhoofdjes van <i>Echinacea purpurea</i>			
▼ <u>M9</u> Olie van <i>Echium plantagineum</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan stearidon­zuur (STA)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „geraffineerde echiumolie”.		
	Producten op basis van melk en drinkyoghurt­producten die in afzonderlijke doses worden verkocht	250 mg/100 g; 75 mg/100 g voor dranken			
	Kaasbereidingen	750 mg/100 g			
	Smeerbare vetproducten en dressings	750 mg/100 g			
	Ontbijtgranen	625 mg/100 g			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	500 mg/dag			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Volgens de bijzondere voedings­behoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	250 mg/maaltijd			

▼ **M9**

▼ **M52**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Ecklonia cava florotanninen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Op de etikettering van levensmiddelen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, wordt het aangeduid als „ <i>Ecklonia cava</i> florotanninen”.		
	Voedingssupplementen — als gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG — die bestemd zijn voor de gehele bevolking, met uitzondering van kinderen jonger dan 12 jaar	163 mg/dag voor adolescenten van 12 tot 14 jaar 230 mg/dag voor adolescenten ouder dan 14 jaar 263 mg/dag voor volwassenen	Op voedingssupplementen die <i>Ecklonia cava</i> florotanninen bevatten, wordt het volgende vermeld: a) Dit voedingssupplement mag niet worden geconsumeerd door kinderen/adolescenten jonger dan 12/14/18 jaar (*). b) Dit voedingssupplement mag niet worden geconsumeerd door personen met een schildklierziekte of door personen die weten of van wie is vastgesteld dat ze een risico op een schildklierziekte lopen. c) Dit voedingssupplement mag niet worden geconsumeerd als ook andere voedingssupplementen met jodium worden geconsumeerd. (*) Afhankelijk van de leeftijdsgroep waarvoor het voedings-supplement bestemd is.		

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Eimembraanhydrolysaat	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van levensmiddelen die het bevat, aangeduid met „eimembraanhydrolysaat”.		Toelating verleend op 25 november 2018. Deze opname is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Biova, LLC, 5800 Merle Hay Rd, Suite 14 PO Box 394 Johnston 50131, Iowa USA. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel eimembraanhydrolysaat uitsluitend door Biova, LLC in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Biova, LLC. Einddatum van de gegevensbescherming: 25 november 2023
	Voedingssupplementen, zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, voor de algemene volwassen bevolking	450 mg/dag			

▼ **M18**

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Epigallocatechinegallaat als een gezuiverd extract van groenetheebladeren (<i>Camellia sinensis</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Op de etikettering wordt vermeld dat de consument per dag niet meer dan 300 mg extract mag consumeren.		
	Levensmiddelen met inbegrip van voedings-supplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	150 mg extract in één portie levensmiddelen of voedingssupplementen			

▼ **M52**

L-ergothioneïne	Gespecificeerde levensmiddelen categorie	Maximumgehalten	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „L-ergothioneïne”.
	Alcoholvrije dranken	0,025 g/kg	
	Dranken op basis van melk	0,025 g/kg	
	„Verse” zuivelproducten (*)	0,040 g/kg	
	Graanrepen	0,2 g/kg	
	Chocoladewerk	0,25 g/kg	
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	30 mg/dag voor de algemene bevolking (met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven) 20 mg/dag voor kinderen vanaf 3 jaar	
	(*) Bij gebruik in zuivelproducten mag L-ergothioneïne niet worden gebruikt voor de volledige of gedeeltelijke vervanging van een van de bestanddelen van de melk.		

▼ **M108**

Geroosterde en gepofte pitten van de zaden van <i>Euryale ferox</i> Salisb. (mak-hana) (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „geroosterde zaden van <i>Euryale ferox</i> ” of “geroosterde makhanazaden (<i>Euryale ferox</i>)		
	Verwerkte noten				

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt	Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
---------------------------------	---	---	----------------------	------------------------------------

▼ **M52**

Extract van de wortels van drie kruiden (<i>Cynanchum wilfordii</i> Hemsley, <i>Phlomis umbrosa</i> Turcz. en <i>Angelica gigas</i> Nakai)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Op de etikettering van levensmidde­len die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, wordt het aangeduid als „extract van de wortels van drie kruiden (<i>Cynanchum wilfordii</i> Hemsley, <i>Phlomis umbrosa</i> Turcz. en <i>Angelica gigas</i> Nakai)”. Op de etikettering van voedingssup­plementen die het extract van een mengsel van de wortels van drie kruiden bevatten, wordt in de on­middellijke nabijheid van de lijst van ingrediënten vermeld dat het niet mag worden gebruikt door per­sonen waarvan bekend is dat zij al­lergisch zijn voor selderij.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen be­volking	175 mg/dag			

▼ **M9**

Natriumijzer-EDTA	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten (uitgedrukt als watervrij EDTA)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „natriumijzer-EDTA”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	18 mg/dag voor kinderen 75 mg/dag voor volwassenen			
	Levensmiddelen die onder Verordening (EU) nr. 609/2013 vallen	12 mg/100 g			
	Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1925/2006 verrijkte levensmiddelen				
Ammoniumijzer(II)fosfaat	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „ammoniumijzer(II)fosfaat”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	Te gebruiken overeenkomstig Richt­lijn 2002/46/EG, Verordening (EU) nr. 609/2013 en/of Verordening (EG) nr. 1925/2006			
	Levensmiddelen die onder Verordening (EU) nr. 609/2013 vallen				
	Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1925/2006 verrijkte levensmiddelen				

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Vispeptiden van <i>Sardinops sagax</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten van het vispeptideproduct</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „vis (<i>Sardinops sagax</i>)-peptiden”.		
	Levensmiddelen gebaseerd op yoghurt, yoghurt dranken, gefermenteerde melkproducten en melkpoeder	0,48 g/100 g (eet-/drinkklaar)			
	Gearomatiseerd water en op groenten gebaseerde dranken	0,3 g/100 g (drinkklaar)			
	Ontbijtgranen	2 g/100 g			
	Soepen, stoofpotten en soeppoeders	0,3 g/100 g (eetklaar)			
Flavonoïden uit <i>Glycyrrhiza glabra</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	Maximumgehalten aan flavonoïden uit <i>Glycyrrhiza glabra</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „flavonoïden uit <i>Glycyrrhiza glabra</i> L.”. 2. Op de etikettering van levensmiddelen waaraan het product als nieuw voedselingrediënt is toegevoegd, wordt vermeld dat: a) het product mag niet worden gebruikt door zwangere en borstvoedende vrouwen, kinderen en jonge adolescenten; en b) mensen die geneesmiddelen op recept nemen, dit product alleen onder medisch toezicht mogen gebruiken; c) per dag niet meer dan 120 mg flavonoïden mag worden ingenomen. 3. De hoeveelheid flavonoïden in het uiteindelijke levensmiddel wordt vermeld op de etikettering van het levensmiddel dat het ingrediënt bevat.	Dranken die flavonoïden bevatten, moeten aan de eindverbruiker worden aangeboden als afzonderlijke porties.	
	Dranken op basis van melk	120 mg/dag			
	Dranken op basis van yoghurt				
	Dranken op basis van groenten of fruit				
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	120 mg/dag			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	120 mg/dag			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	120 mg/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt	Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
---------------------------------	---	---	----------------------	------------------------------------

▼ **M42**

Vruchtenpulp, pulpsap en geconcentreerd pulpsap van *Theobroma cacao* L (traditioneel levensmiddel uit een derde land)

Niet gespecificeerd

Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van levensmiddelen die het bevat, aangeduid met „pulp van cacao (*Theobroma cacao* L.)”, „pulp-sap van cacao (*Theobroma cacao* L.)” of „geconcentreerd pulpsap van cacao (*Theobroma cacao* L.)”, afhankelijk van de vorm waarin het voedingsmiddel wordt aangeboden.

▼ **M9**

Fucoïdanextract uit het zeewier *Fucus vesiculosus*

Gespecificeerde levensmiddelen categorie

Levensmiddelen met inbegrip van voedings-supplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene bevolking

Maximumgehalten

250 mg/dag

Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „fucoïdanextract uit het zeewier *Fucus vesiculosus*”.

Fucoïdanextract uit het zeewier *Undaria pinnatifida*

Gespecificeerde levensmiddelen categorie

Levensmiddelen met inbegrip van voedings-supplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene bevolking

Maximumgehalten

250 mg/dag

Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „fucoïdanextract uit het zeewier *Undaria pinnatifida*”.

▼ **M117**

2'-Fucosyllactose

Gespecificeerde levensmiddelen categorie

Producten op basis van niet-gearomatiseerde, gepasteuriseerde en gesteriliseerde (met inbegrip van UHT-sterilisatie) melk

1,2 g/l

Producten op basis van niet-gearomatiseerde en gefermenteerde melk

1,2 g/l voor dranken

19,2 g/kg voor andere producten dan dranken

Producten op basis van gearomatiseerde en gefermenteerde melk, met inbegrip van producten die een warmtebehandeling hebben ondergaan

1,2 g/l voor dranken

19,2 g/kg voor andere producten dan dranken

1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „2'-fucosyllactose”.
2. Op de etikettering van voedings-supplementen die 2'-fucosyllactose bevatten, wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden gebruikt wanneer dezelfde dag andere levensmiddelen met toegevoegde 2'-fucosyllactose worden geconsumeerd.

▼ **M117**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Zuivelanalogen, inclusief koffiewitmakers	1,2 g/l voor dranken	3. Op de etikettering van voor peuters bestemde voedingssupplementen die 2'-fucosyllactose bevatten, wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden gebruikt wanneer dezelfde dag moedermelk of andere levensmiddelen met toegevoegde 2'-fucosyllactose worden geconsumeerd.		
		12 g/kg voor andere producten dan dranken			
		400 g/kg voor witmakers			
	Graanrepen	12 g/kg			
	Tafelzoetstoffen	200 g/kg			
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,2 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,2 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	12 g/kg voor andere producten dan dranken			
		1,2 g/l voor gebruiksklare vloeibare levensmiddelen, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	1,2 g/l voor op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			

▼ **M117**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013	4,8 g/l voor dranken			
		40 g/kg voor repen			
	Brood en deegwaren met vermeldingen over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014	60 g/kg			
	Gearomatiseerde dranken	1,2 g/l			
	Koffie, thee (met uitzondering van zwarte thee), vruchten- en kruidenthee, cichorei; extracten van thee, vruchten- en kruidenthee en cichorei; thee-, planten-, vruchten- en graanbereidingen voor infusies, alsmede mengsels en instantmengsels van deze producten	9,6 g/l — het maximumgehalte geldt voor het gebruiksklare product			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen	3,0 g/dag voor de algemene bevolking			
		1,2 g/dag voor peuters			

▼ **M9**

▼ **M38**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Mengsel van 2'-fucosyllactose en difucosyllactose („2'-FL/DFL") (microbiële bron)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Op de etikettering van levensmiddelen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, wordt het nieuwe voedingsmiddel aangeduid als „mengsel van 2'-fucosyllactose en difucosyllactose". Op de etikettering van voor peuters bestemde voedingssupplementen die het mengsel van 2'-fucosyllactose en difucosyllactose bevatten, wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden gebruikt wanneer dezelfde dag moedermelk of andere levensmiddelen met toegevoegde 2'-fucosyllactose en/of difucosyllactose worden geconsumeerd.		Toelating verleend op 19.12.2019. Deze opname is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Glycom A/S, Kogle Allé 4, DK-2970 Hørsholm, Denemarken. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel „mengsel van 2'-fucosyllactose en difucosyllactose" uitsluitend door Glycom A/S in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of toestemming krijgt van Glycom A/S. Einddatum van de gegevensbescherming: 19.12.2024.
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde gepasteuriseerde en niet-gearomatiseerde gesteriliseerde (met inbegrip van UHT-gesteriliseerde) melk	2,0 g/l			
	Niet-gearomatiseerde producten op basis van gefermenteerde melk	2,0 g/l voor dranken 20 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Gearomatiseerde producten op basis van gefermenteerde melk, met inbegrip van producten die een warmtebehandeling hebben ondergaan	2,0 g/l voor dranken 20 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Dranken (gearomatiseerde dranken)	2,0 g/l			
	Graanrepen	20 g/kg			
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,6 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,2 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,2 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of aangemaakt volgens de instructies van de fabrikant 10 g/kg voor andere producten dan dranken			

▼ **M38**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	De dagelijkse voeding volledig vervangende levensmiddelen voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	4,0 g/l voor dranken 40 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG bestemd voor de algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen	4,0 g/dag			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	1,2 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			

▼ **M58**

▼ **M75**

3-Fucosyllactose (3-FL) (microbiële bron)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „3-fucosyllactose” Op de etikettering van voedingssupplementen met 3-fucosyllactose (3-FL) wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden geconsumeerd: a) als op dezelfde dag andere voedingsmiddelen met toegevoegd 3-fucosyllactose worden geconsumeerd. b) door zuigelingen en kinderen jonger dan 3 jaar.		Toegelaten op 12 december 2021. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd.
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde gepasteuriseerde en niet-gearomatiseerde gesteriliseerde (met inbegrip van UHT-gesteriliseerde) melk	0,85 g/l			
	Gearomatiseerde en niet-gearomatiseerde producten op basis van gefermenteerde melk, met inbegrip van producten die een warmtebehandeling hebben ondergaan	0,5 g/l voor dranken			
		5,0 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Zuivelvervangers	0,85 g/l voor dranken			
		8,5 g/kg voor andere producten dan dranken			

▼ **M75**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Gearomatiseerde dranken, energiedrank en sportdranken	1,0 g/l			Aanvrager: DuPont Nutrition & Biosciences ApS Langebrogade 1, 1001 Kopenhagen K, Denemarken. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel 3-fucosyllactose uitsluitend door DuPont Nutrition Biosciences ApS in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestemming van DuPont Nutrition & Biosciences ApS. Einddatum van de gegevensbescherming: 12 december 2026
	Graanrepen	30,0 g/kg			
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,85 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,85 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	0,85 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of aangemaakt volgens de instructies van de fabrikant			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,3 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of aangemaakt volgens de instructies van de fabrikant			
		3,0 g/kg voor andere producten dan dranken			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende levensmiddelen voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	2,0 g/l voor dranken			
		30,0 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	In overeenstemming met de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	5,0 g/dag			

▼ **M9**

▼ **M102**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
3-fucosyllactose (3-FL) (geproduceerd door een afgeleide stam van <i>E. coli</i> BL21(DE3))	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „3-fucosyllactose”. Op de etikettering van voedingssupplementen die 3-fucosyllactose (3-FL) bevatten, wordt vermeld dat: a) zij niet mogen niet worden geconsumeerd door kinderen jonger dan drie jaar; b) zij niet mogen worden gebruikt als op dezelfde dag levensmiddelen waaraan 3-fucosyllactose is toegevoegd, worden geconsumeerd.		Toegelaten op 25.1.2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Chr. Hansen A/S, Bøge Allé 10-12, 2970 Horsholm, DENEMARKEN. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel 3-fucosyllactose uitsluitend door Chr. Hansen A/S in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestemming van Chr. Hansen A/S. Einddatum van de gegevensbescherming: 25.1.2028
	Volledige zuigelingenvoeding als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,90 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,20 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,20 g/l of 1,20 g/kg in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	1,20 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Voeding voor medisch gebruik voor zuigelingen en peuters als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van de zuigelingen en peuters voor wie de producten zijn bestemd, maar in geen geval hoger dan 0,9 g/l of 0,9 g/kg (indien bestemd voor zuigelingen jonger dan zes maanden) en 1,2 g/l of 1,2 g/kg (indien bestemd voor zuigelingen van zes tot twaalf maanden oud en/of voor peuters) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Voeding voor medisch gebruik als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van levensmiddelen voor zuigelingen en peuters	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten zijn bestemd			
	Voedingssupplementen als gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, die zijn bestemd voor de algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen en peuters	3 g/dag			

▼ **M9**

▼ **M125**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
3-fucosyllactose („3-FL”) (geproduceerd met behulp van een afgeleide stam van <i>E. coli</i> K-12 DH1)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten (uitgedrukt als 3-fucosyllactose)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „3-fucosyllactose”. Op de etikettering van voedingssupplementen die 3-fucosyllactose (3-FL) bevatten, wordt vermeld dat: a) zij niet mogen worden geconsumeerd door kinderen jonger dan drie jaar; b) zij niet mogen worden gebruikt als op dezelfde dag levensmiddelen waaraan 3-fucosyllactose is toegevoegd, worden geconsumeerd.		Toegelaten op 12 november 2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: „Glycom A/S”, Kogle Allé 4, 2970 Horsholm, Denemarken. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel 3-fucosyllactose, geproduceerd met behulp van een afgeleide stam van <i>E. coli</i> K-12 DH1, uitsluitend door Glycom A/S in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Glycom A/S. Einddatum van de gegevensbescherming: 12 november 2028.
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,75 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,75 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Niet-gearomatiseerde gepasteuriseerde en niet-gearomatiseerde gesteriliseerde (met inbegrip van UHT-gesteriliseerde) melkproducten	2,0 g/l			
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde gefermenteerde melk	2,0 g/l (dranken)			
		4,0 g/kg (andere producten dan dranken)			
	Producten op basis van gearomatiseerde gefermenteerde melk, met inbegrip van warmtebehandelde producten	2,0 g/l (dranken)			
		12,0 g/kg (andere producten dan dranken)			
	Graanrepen	25,0 g/kg			

▼ **M125**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Dranken op basis van melk en soortgelijke producten	2,0 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
		12,0 g/kg (andere producten dan dranken)			
	Dranken (gearomatiseerde dranken, met uitzondering van dranken met een pH van minder dan 5)	1,25 g/l			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende levensmiddelen voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	2,0 g/l (dranken)			
		25,0 g/kg (andere producten dan dranken)			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van levensmiddelen voor zuigelingen en peuters	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn, maar in geen geval hoger dan 4,0 g/l of 4,0 g/kg in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant.			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, voor de algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen en peuters	4,0 g/dag			

▼ **M9**

▼ **M95**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Galacto-oligosacharide	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten (uitgedrukt als de verhouding kg galacto-oligosacharide/kg uiteindelijk levensmiddel)</i>			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	0,333			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van zuigelingen en peuters	0,450 (wat overeenkomt met 5,4 g galacto-oligosacharide/portie; maximaal 3 porties/dag tot een maximale hoeveelheid van 16,2 g/dag)			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van zuigelingen en peuters	Overeenkomstig de specifieke voedingsbehoeften van de personen voor wie de producten bestemd zijn, maar niet meer dan 0,128 (wat overeenkomt met maximaal 8,25 g galacto-oligosacharide/dag)			
	Melk	0,020			
	Melkdranken	0,030			
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing (dranken)	0,020			
	Dranken op basis van zuivelvervangers	0,020			
	Yoghurt	0,033			
	Desserts op basis van zuivel	0,043			
	Ingevroren zuiveldesserts	0,043			
	Vruchtendranken en energiedranken	0,021			
	Maaltijdvervangende dranken voor zuigelingen	0,012			
	Sap voor baby's	0,025			
	Yoghurtdranken voor baby's	0,024			

▼ **M95**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Desserts voor baby's	0,027			
	Snacks voor baby's	0,143			
	Granen voor baby's	0,027			
	Dranken die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars	0,013			
	Sap	0,021			
	Vulling voor fruittaarten	0,059			
	Vruchtenbereidingen	0,125			
	Repen	0,125			
	Granen	0,125			
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,008			
	Suikergoed op basis van zuivel	0,05			
	Kaas en smeltkaas	0,1			
	Boter en smeerbare vetten	0,1			

▼ **M9**

Glucosamine HCl	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	► M124 Overeenkomstig het normale gebruik in levensmiddelen van glucosamine van zeevruchten ◀
	Levensmiddelen die onder Verordening (EU) nr. 609/2013 vallen	
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Levensmiddelen die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars				
	Levensmiddelen met vermeldingen over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014 van de Commissie				
Glucosaminesulfaat KCl	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	► M124 Overeenkomstig het normale gebruik in levensmiddelen van glucosamine van zeevruchten ◀			
Glucosaminesulfaat NaCl	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	► M124 Overeenkomstig het normale gebruik in levensmiddelen van glucosamine van zeevruchten ◀			
Guargom	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „guargom”. 2. Een specifieke vermelding met betrekking tot de eventuele blootstelling van kinderen jonger dan 8 jaar en over de risico's van eventuele spijsverteringsklachten door deze blootstelling moet zichtbaar zijn aangebracht op de levensmiddelen die guargom bevatten. Bijvoorbeeld: „Een overmatig gebruik van deze producten kan leiden tot spijsverteringsklachten, met name bij kinderen jonger dan 8 jaar.” 3. Voor de producten met twee compartimenten, de melk/granenproducten, moet de gebruiksaanwijzing zichtbaar preciseren dat de graanvlokken en het melkproduct vóór consumptie met elkaar		
	Verse zuivelproducten zoals yoghurt, gefermenteerde melk, verse kaas en andere desserts op melkbasis	1,5 g/100 g			
	Vloeibare levensmiddelen op basis van fruit of groenten (van de soort „smoothie”)	1,8 g/100 g			
	Moes op basis van vruchten of groenten	3,25 g/100 g			
	Granen in combinatie met een melkproduct in een verpakking met twee compartimenten	10 g/100 g in de graanvlokken Niet aanwezig in het bijbehorende melkproduct 1 g/100 g in het gebruiksklare product			

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
			moeten worden vermengd, opdat acht wordt geslagen op het eventuele risico van gastro-intestinale obstructie.		
Met <i>Bacteroides xyloxydans</i> gefermenteerde warmtebehandelde melkproducten	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Gefermenteerde melkproducten (in vloeibare, halfvloeibare en gesproeidroogde vorm)				
Hydroxytyrosol	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het levensmiddel dat het bevat, aangeduid met „hydroxytyrosol”. De etikettering van de levensmiddelen die hydroxytyrosol bevatten, draagt de volgende vermeldingen: a) dit levensmiddel mag niet worden gebruikt door kinderen jonger dan drie jaar, zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven; b) dit levensmiddel mag niet worden gebruikt om te koken, bakken of frituren.		
	Vis en plantaardige oliën (behalve olijfoliën en oliën uit perskoeken van olijven als omschreven in bijlage VII, deel VIII, bij Verordening (EU) nr. 1308/2013 ⁽⁶⁾), als zodanig in de handel gebracht	0,215 g/kg			
	Smeerbare vetproducten als omschreven in bijlage VII, deel VII, bij Verordening (EU) nr. 1308/2013, als zodanig in de handel gebracht	0,175 g/kg			
Ice Structuring Protein type III HPLC 12	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „ijsstructurend eiwit” (Ice Structuring Protein).		
	Consumptie-ijs	0,01 %			
Waterig extract van gedroogde bladeren van <i>Ilex guayusa</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „extract van gedroogde bladeren van <i>Ilex guayusa</i> ”.		
	Kruidenthee	Overeenkomstig het normale gebruik in kruidenthees en voedingssupplementen van een gelijkaardig waterig extract van gedroogde bladeren van <i>Ilex paraguariensis</i>			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG				

▼ **M9**

▼ **M11**

▼ **M94**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Infusie van de koffiebladeren van <i>Coffea arabica</i> L. en/of <i>Coffea canephora</i> Pierre ex A. Froehner (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „infusie van koffiebladeren” of „gedroogde infusie van koffiebladeren”, naargelang de vorm waarin het nieuwe voedingsmiddel in de handel wordt gebracht.		
	Infusie van de koffiebladeren van <i>Coffea arabica</i> L. en/of <i>Coffea canephora</i> Pierre ex A. Froehner die als zodanig in de handel wordt gebracht				
	Gearomatiseerde en niet-gearomatiseerde alcoholvrije drinkklare dranken ⁽¹⁴⁾				
	Koffie, koffie- en cichorei-extracten, oploskoffie, thee, kruiden- en vruchtenthee, koffiesurrogaten, koffiemelanges en instantmengsels voor dranken (en gearomatiseerde pendants ervan) ⁽¹⁴⁾				
IJzerhydroxideadipaat-tartraat	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel waarin het is verwerkt, aangeduid met „ijzerhydroxideadipaat-tartraat (nano)”. Op de etikettering van voedingssupplementen die ijzerhydroxideadipaat-tartraat bevatten, wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden geconsumeerd door kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar/kinderen jonger dan 4 jaar (*). (*) Afhankelijk van de leeftijdsgroep waarvoor het voedingssupplement bestemd is.		Toegelaten op 28.8.2022. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Nemysis Limited, suite 4.01 Ormond Building, 31-36 Ormond Quay Upper, Arran Quay, Dublin 7, D07 F6DC, Ierland. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel ijzerhydroxideadipaat-tartraat uitsluitend door Nemysis Limited in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Nemysis Limited. Einddatum van de gegevensbescherming: 28.8.2027
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking	≤ 100 mg/dag (≤ 30 mg Fe/dag)			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar, met uitzondering van kinderen jonger dan vier jaar	≤ 50 mg/dag (≤ 14 mg Fe/dag)			

▼ **M9**

▼ **M116**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
IJzer-melkcaseïnaat	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „ijzer-melkcaseïnaat”. Op de etikettering van voedingssupplementen die ijzer-melkcaseïnaat bevatten, wordt vermeld dat: a) zij niet mogen worden geconsumeerd door kinderen jonger dan 3 jaar; b) zij niet mogen worden geconsumeerd als op dezelfde dag andere levensmiddelen die ijzer-melkcaseïnaat bevatten en/of andere levensmiddelen met toegevoegd ijzer worden geconsumeerd.		Toegelaten op 4 juni 2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: „Société des Produits Nestlé SA”, Avenue Nestlé 55, 1800 Vevey, Zwitserland. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag ijzer-melkcaseïnaat uitsluitend door „Société des Produits Nestlé SA” in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of toestemming krijgt van „Société des Produits Nestlé SA”. Einddatum van de gegevensbescherming: 4 juni 2028.
	Melk- en melkpoederproducten	500 mg/100 g (≤ 10 mg Fe/100 g)			
	Frisdranken die voor gebruik bij lichamelijke inspanning in de handel worden gebracht	85 mg/100 g (≤ 1,7 mg Fe/100 g)			
	Poedercacaobereidingen voor dranken	400 mg/100 g (≤ 8 mg Fe/100 g)			
	Koffiesurrogaten op basis van mout in poeder- of vloeibare vorm	1 050 mg/100 g (≤ 21 mg Fe/100 g)			
	Graanrepen	350 mg/100 g (≤ 7 mg Fe/100 g)			
	Andere noedels dan glasnoedels	75 mg/100 g (≤ 1,5 mg Fe/100 g)			
	Bouillonblokjes of -korrels	4 750 mg/100 g (≤ 95 mg Fe/100 g)			
	Een volledige maaltijd vervangende producten voor gewichtsbeheersing	120 mg/100 g (≤ 2,4 mg Fe/100 g)			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013	235 mg/maaltijd (≤ 4,7 mg Fe/maaltijd) of 700 mg/dag (≤ 14,0 mg/Fe/dag)			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van levensmiddelen voor zuigelingen en peuters	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking	≤ 700 mg/dag (≤ 14 mg Fe/dag)			
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, voor kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar, met uitzondering van zuigelingen en peuters	≤ 350 mg/dag (≤ 7 mg Fe/dag)			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Isomalto-oligosacharide	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „isomalto-oligosacharide”. 2. Op het etiket van levensmiddelen die het nieuwe voedselingrediënt bevatten, moet worden vermeld dat deze „een bron van glucose” zijn.		
	Frisdranken met verminderde verbrandingswaarde	6,5 %			
	Energiedranken	5,0 %			
	Levensmiddelen die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars (inclusief isotonische dranken)	6,5 %			
	Vruchtensappen	5 %			
	Verwerkte groenten en groentesappen	5 %			
	Andere frisdranken	5 %			
	Graanrepen	10 %			
	Koekjes, biscuits	20 %			
	Ontbijtgraanrepen	25 %			
	Hard snoepgoed	97 %			
	Zacht snoepgoed/chocoladerepen	25 %			
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing (in de vorm van repen of op basis van melk)	20 %			
Isomaltulose	Niet gespecificeerd		1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „isomaltulose”.		

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt	Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
		2. De aanduiding van het nieuwe voedingsmiddel op de etikettering gaat vergezeld van de vermelding „isomaltulose is een bron van glucose en fructose”.		

▼ **M90**

Pitten van <i>Jatropha curcas</i> L. (eetbare ras)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten (g/100 g)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „pitten van eetbare <i>Jatropha curcas</i> L.”		Toegelaten op 12 juli 2022. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigen­domsrechten beschermde we­ tenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: JatroSolutions GmbH, Echterdinger Strasse 30, 70599 Stuttgart, Duitsland. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedings­ middel „pitten van het eet­ bare ras van <i>Jatropha curcas</i> L.” uitsluitend door Ja­ troSolutions GmbH in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde weten­ schappelijke bewijzen of we­ tenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestem­ ming van JatroSolutions GmbH. Einddatum van de gegevens­ bescherming: 12 juli 2027.
	Pitten als zodanig, gekonfijt of met behulp van suiker geconserveerd, en als verwerkte noten				
	Graanrepen	5			
	Ontbijtgranen	5			
	Gedroogde vruchten	5			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
▼ M130 Lactitol	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­supplement dat het bevat, aangeduid met „lactitol”		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG bestemd voor de vol­wassen bevolking	20 g/dag			
▼ M119 Lacto-<i>N</i>-neotetraose	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „lacto- <i>N</i> -neotetraose”. 2. Op de etikettering van voedings­supplementen die lacto- <i>N</i> -neote­traose bevatten, wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden gebruikt wanneer de­zelfde dag andere levensmiddelen met toegevoegde lacto- <i>N</i> -neote­traose worden geconsumeerd. 3. Op de etikettering van voor peu­ters bestemde voedingssupple­menten die lacto- <i>N</i> -neotetraose bevatten, wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden gebruikt wanneer dezelfde dag moedermelk of andere levensmid­delen met toegevoegde lacto- <i>N</i> -neotetraose worden geconsumeerd.		
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde, gepasteuriseerde en gesteriliseerde (met in­begrip van UHT-sterilisatie) melk	0,6 g/l			
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde en gefermenteerde melk	0,6 g/l voor dranken			
		9,6 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Producten op basis van gearomatiseerde en gefermenteerde melk, met inbegrip van pro­ducten die een warmtebehandeling hebben ondergaan	0,6 g/l voor dranken			
		9,6 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Zuivelanalogen, inclusief koffiewitmakers	0,6 g/l voor dranken			
		6 g/kg voor andere producten dan dranken			
		200 g/kg voor witmakers			
	Graanrepen	6 g/kg			
	Tafelzoetstoffen	100 g/kg			
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefini­eerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,6 g/l in het gebruiksklare eindpro­duct, als zodanig verkocht of na op­lossen volgens de instructies van de fabrikant			

▼ **M119**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,6 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	6 g/kg voor andere producten dan dranken			
		0,6 g/l voor gebruiksklare vloeibare levensmiddelen, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	0,6 g/l voor op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013	2,4 g/l voor dranken			
		20 g/kg voor repen			
	Brood en deegwaren met vermeldingen over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014 van de Commissie	30 g/kg			
	Gearomatiseerde dranken	0,6 g/l			

▼ **M119**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Koffie, thee (met uitzondering van zwarte thee), vruchten- en kruidenthee, cichorei; extracten van thee, vruchten- en kruidenthee en cichorei; thee-, planten-, vruchten- en graanbereidingen voor infusies, alsmede mengsels en instantmengsels van deze producten	4,8 g/l — het maximumgehalte geldt voor het gebruiksklare product			
	Voedingssupplementen in de zin van Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen	1,5 g/dag voor de algemene bevolking 0,6 g/dag voor peuters			

▼ **M45**

Lacto-<i>N</i>-tetraose (LNT) (microbiële bron)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „lacto- <i>N</i> -tetraose”. Op de etikettering van voedingssupplementen die lacto- <i>N</i> -tetraose bevatten, wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden gebruikt wanneer dezelfde dag moedermelk of andere levensmiddelen met toegevoegde lacto- <i>N</i> -tetraose worden geconsumeerd.		Toelating verleend op 23.4.2020. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Glycom A/S, Kogle Allé 4, DK-2970 Hørsholm, Denemarken. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel „lacto- <i>N</i> -tetraose” uitsluitend door Glycom A/S in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of toestemming krijgt van Glycom A/S.
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde gepasteuriseerde en niet-gearomatiseerde gesteriliseerde (met inbegrip van UHT-gesteriliseerde) melk	1,0 g/l			
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde en gefermenteerde melk	1,0 g/l voor dranken 10 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Producten op basis van gearomatiseerde en gefermenteerde melk, met inbegrip van producten die een warmtebehandeling hebben ondergaan	1,0 g/l voor dranken 10 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Dranken (gearomatiseerde dranken)	1,0 g/l			
	Graanrepen	10 g/kg			
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,8 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			

▼ **M45**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,6 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			Einddatum van de gegevensbescherming: 23.4.2025.
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen, babyvoeding voor zuigelingen en peuters zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,6 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of aangemaakt volgens de instructies van de fabrikant 5 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	0,6 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of aangemaakt volgens de instructies van de fabrikant 5 g/kg voor andere producten dan dranken			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende levensmiddelen voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	2,0 g/l voor dranken 20 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen	2,0 g/dag voor peuters, kinderen, adolescenten en volwassenen			

▼ **M9**

▼ **M101**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Lacto-<i>N</i>-tetraose („LNT”) (geproduceerd door afgeleide stammen van <i>E. coli</i> BL21 (DE3))	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten (uitgedrukt als lacto-<i>N</i>-tetraose)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „lacto- <i>N</i> -tetraose”. Op de etikettering van voedingssupplementen die lacto- <i>N</i> -tetraose (LNT) bevatten, moet worden vermeld dat a) zij niet mogen worden geconsumeerd door kinderen jonger dan 3 jaar; b) zij niet mogen worden gebruikt als op dezelfde dag andere levensmiddelen met toegevoegde lacto- <i>N</i> -tetraose worden geconsumeerd.		Toegelaten op 24.1.2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: „Chr. Hansen A/S”, Boege Allé 10-12, 2970 Hoersholm, Denemarken. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel lacto- <i>N</i> -tetraose uitsluitend door „Chr. Hansen A/S” in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of toestemming krijgt van „Chr. Hansen A/S”. Einddatum van de gegevensbescherming: 24.1.2028.
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,82 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,82 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,82 g/l of 1,82 g/kg in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	1,82 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Voeding voor medisch gebruik voor zuigelingen en peuters als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van de zuigelingen en peuters voor wie de producten bestemd zijn, maar in geen geval meer dan 1,82 g/l of 1,82 g/kg in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van levensmiddelen voor zuigelingen en peuters	In overeenstemming met de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen en peuters	4,6 g/dag			

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► <u>M30</u> Gegevensbescherming ◀
▼ <u>M21</u> Bessen van <i>Lonicera caerulea</i> L. („haskapbessen”) (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	Niet gespecificeerd		Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van levensmiddelen die het bevat, aangeduid met „bessen van <i>Lonicera caerulea</i> L. („haskapbessen”)”.		
▼ <u>M9</u> Luzernebladextract van <i>Medicago sativa</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „eiwitten uit luzerne (<i>Medicago sativa</i>)” of „eiwitten uit alfalfa (<i>Medicago sativa</i>)”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	10 g/dag			
Lycopen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „lycopen”.		
	Op vruchten-/groentesap gebaseerde dranken (inclusief concentraten)	2,5 mg/100 g			
	Dranken die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars	2,5 mg/100 g			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	8 mg/maaltijd			
	Ontbijtgranen	5 mg/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Vetten en dressings	10 mg/100 g			
	Soepen met uitzondering van tomatensoepen	1 mg/100 g			
	Brood (inclusief bros gebakken brood)	3 mg/100 g			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	15 mg/dag			
Lycopen uit <i>Blakeslea trispora</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „lycopen”.		
	Op vruchten-/groentesap gebaseerde dranken (inclusief concentraten)	2,5 mg/100 g			
	Dranken die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars	2,5 mg/100 g			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	8 mg/maaltijd			
	Ontbijtgranen	5 mg/100 g			
	Vetten en dressings	10 mg/100 g			
	Soepen met uitzondering van tomatensoepen	1 mg/100 g			
	Brood (inclusief bros gebakken brood)	3 mg/100 g			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	15 mg/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Lycopen uit tomaten	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „lycopeen”.		
	Op vruchten-/groentesap gebaseerde dranken (inclusief concentraten)	2,5 mg/100 g			
	Dranken die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars	2,5 mg/100 g			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	8 mg/maaltijd			
	Ontbijtgranen	5 mg/100 g			
	Vetten en dressings	10 mg/100 g			
	Soepen met uitzondering van tomatensoepen	1 mg/100 g			
	Brood (inclusief bros gebakken brood)	3 mg/100 g			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	15 mg/dag			
Lycopenoleohars uit tomaten	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan lycopen</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „lycopeenoleohars uit tomaten”.		
	Op vruchten-/groentesap gebaseerde dranken (inclusief concentraten)	2,5 mg/100 g			
	Dranken die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars	2,5 mg/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing die onder Verordening (EU) nr. 609/2013 vallen en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	8 mg/maaltijd			
	Ontbijtgranen	5 mg/100 g			
	Vetten en dressings	10 mg/100 g			
	Soepen met uitzondering van tomatensoepen	1 mg/100 g			
	Brood (inclusief bros gebakken brood)	3 mg/100 g			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
Kippeneiwit lysozymhydrolysaat	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „kippeneiwit lysozymhydrolysaat”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG bestemd voor de volwassen bevolking	1 000 mg/dag			
Magnesiumcitraatmalaat	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „magnesiumcitraatmalaat”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG				
Magnoliaschors-extract	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „magnoliaschorsextract”.		
	Pepermunt (snoepgoed)	0,2 % ter verfrissing van de adem.			
	Kauwgom	Op basis van een maximaal bijmengingsgehalte van 0,2 % en een maximumgewicht van 1,5 g per kauwgom/pepermunt, zal kauwgom of pepermunt per stuk niet meer dan 3 mg magnoliaschorsextract bevatten.			
Maiskiemolie met een hoog gehalte aan onverzeepbare bestanddelen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „maiskiemolie-extract”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	2 g/dag			
	Kauwgom	2 %			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► <u>M30</u> Gegevensbescherming ◀
Methylcellulose	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „methylcellulose”.	Methylcellulose mag niet worden gebruikt in levensmiddelen die speciaal bestemd zijn voor jonge kinderen.	
	Consumptie-ijs	2 %			
	Gearomatiseerde dranken				
	Gearomatiseerde en niet-gearomatiseerde gefermenteerde melkproducten				
	Koude desserts (producten op basis van zuivel, vet, vruchten, granen, eieren)				
	Vruchtenbereidingen (pulp, puree of vruchtenmoes)				
	Soepen en bouillons				

▼ **M11**

1-Methylnicotinamidechloride	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „1-methylnicotinamidechloride”. Op voedingssupplementen die 1-methylnicotinamidechloride bevatten, wordt het volgende vermeld: Dit voedingssupplement mag uitsluitend worden geconsumeerd door volwassenen, met uitzondering van zwangere en borstvoeding gevende vrouwen.		Toelating verleend op 2 september 2018. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Pharmena SA, Wolczanska 178, 90 530 Lodz, Polen. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel 1-methylnicotinamidechloride uitsluitend door Pharmena SA in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking, met uitzondering van zwangere en borstvoeding gevende vrouwen	58 mg/dag			

▼ M11

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► <u>M30</u> Gegevensbescherming ◀
					het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Pharmena S.A. Einddatum van de gegevensbescherming: 2 september 2023.
▼ <u>M9</u> (6S)-5-methyltetrahydrofoliumzuur, glucosaminezout	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „(6S)-5-methyltetrahydrofoliumzuur, glucosaminezout” of „5MTHF-glucosamine”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG als bron van folaat				
Monomethylsilaan­triol (organisch sili­cium)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan silicium</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­supplement dat het bevat, aangeduid met „organisch silicium (monome­thylsilaantriol)”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen be­volking (in vloeibare vorm)	10,40 mg/dag			

▼ **M9**

▼ **M133**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Mononatriumzout van L-5-methyltetrahydrofoliumzuur	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten (uitgedrukt als foliumzuur)</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel moet op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, worden aangeduid met „Mononatriumzout van L-5-methyltetrahydrofoliumzuur (foliumzuur)“. 2. Op de etikettering van voedings-supplementen die mononatriumzout van L-5-methyltetrahydrofoliumzuur bevatten, moet worden vermeld dat die voedings-supplementen niet mogen worden geconsumeerd door zuigelingen en peuters (kinderen jonger dan 3 jaar).		Toegelaten op 30 april 2024. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Merck & Cie KmG, Im Laternenacker 5, 8200 Schaffhausen, Zwitserland. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel mononatriumzout van L-5-methyltetrahydrofoliumzuur uitsluitend door Merck & Cie KmG in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Merck & Cie KmG. Einddatum van de gegevensbescherming: 30 april 2029.
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	Overeenkomstig Richtlijn 2002/46/EG			
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1925/2006 verrijkte levensmiddelen	Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1925/2006			

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► <u>M30</u> Gegevensbescherming ◀
Eiwit van mungbo- nen (<i>Vigna radiata</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings- middel dat het bevat, aangeduid met „mungbooneiwit uit <i>Vigna radiata</i> ”.		Toegelaten op 15 mei 2022. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigen- domsrechten beschermde we- tenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/ 2283 zijn beschermd. Aanvrager: Eat Just, Inc., 2000 Folsom Street, San Francisco, CA 94110, USA. Tijdens de termijn van gege- vensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel mungbooneiwit uitsluitend door Eat Just, Inc. in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/ 2283 beschermde weten- schappelijke bewijzen of we- tenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestem- ming van Eat Just, Inc. Einddatum van de gegevens- bescherming: 15 mei 2027
	Eiwithoudende producten	20 g/100 g			

▼ M87

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Myceliumextract van de shiitake-paddenstoel (<i>Lentinula edodes</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „extract van de paddenstoel <i>Lentinula edodes</i> ” of „extract van de shiitake-paddenstoel”.		
	Broodproducten	2 ml/100 g			
	Frisdranken	0,5 ml/100 ml			
	Kant-en-klaarmaaltijden	2,5 ml per maaltijd			
	Levensmiddelen op basis van yoghurt	1,5 ml/100 ml			
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG	2,5 ml per dagdosis			
M92 Nicotinamideribosidechloride	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „nicotinamideribosidechloride”.		Toelating verleend op 20 februari 2020. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: ChromaDex Inc., 10900 Wilshire Boulevard Suite 600, Los Angeles, CA 90024, Verenigde Staten. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel uitsluitend door ChromaDex Inc. in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van ChromaDex Inc. Einddatum van de gegevensbescherming: 20 februari 2025.
	Voedingssupplementen, zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	300 mg/dag voor de volwassen bevolking, met uitzondering van zwangere vrouwen en borstvoeding gevende vrouwen 230 mg/dag voor zwangere en borstvoeding gevende vrouwen			

▼ **M92**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 voor volwassenen met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven	In overeenstemming met de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „nicotinamideribosidechloride”. 2. Op de etikettering van voedingsmiddelen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, wordt vermeld dat die voedingsmiddelen enkel mogen worden geconsumeerd door mensen ouder dan 18 jaar, met uitzondering van zwangere en borstvoeding gevende vrouwen.		
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 voor volwassenen, met uitzondering van zwangere en borstvoeding gevende vrouwen	500 mg/dag			
	Maaltijdvervangende producten voor de volwassen bevolking, met uitzondering van zwangere en borstvoeding gevende vrouwen	150 mg/maaltijd (maximaal 2 maaltijden/dag tot maximaal 300 mg/dag)			
▼ M9 Nonivruchtensap (<i>Morinda citrifolia</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „nonisap” of „sap van <i>Morinda citrifolia</i> ”.		
	Dranken op basis van gepasteuriseerde vruchten en vruchtennectar	30 ml in één portie (tot 100 % nonisap) of 20 ml tweemaal per dag, niet meer dan 40 ml per dag			
Poeder van nonivruchtensap (<i>Morinda citrifolia</i>)	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	6,6 g/dag (komt overeen met 30 ml nonisap)	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „poeder van nonisap” of „poeder van sap van <i>Morinda citrifolia</i> ”.		

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Puree en concentraat van noni (<i>Morinda citrifolia</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met: Voor vruchtenpuree: „puree van de vrucht van <i>Morinda citrifolia</i> ” of „puree van de noni-vrucht” Voor vruchtenconcentraat: „concentraat van de vrucht van <i>Morinda citrifolia</i> ” of „concentraat van de nonivrucht”		
		Vruchtenpuree			
	Snoep/suikergoed	45 g/100 g			
	Graanrepen	53 g/100 g			
	Poeder voor voedingsdrankjes (droog gewicht)	53 g/100 g			
	Koolzuurhoudende dranken	11 g/100 g			
	IJs en sorbet	31 g/100 g			
	Yoghurt	12 g/100 g			
	Koekjes	53 g/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Brioche, cake en gebak	53 g/100 g			
	(Volkoren) ontbijtgranen	88 g/100 g			
	Vruchtenjam of -confituur en -gelei overeenkomstig Richtlijn 2001/113/EG	133 g/100 g Gebaseerd op de hoeveelheid vóór bewerking voor 100 g product.			
	Zoete smeerpasta's, vullingen en suikerglazuur	31 g/100 g			
	Hartige sauzen, pickles, jus en kruidenrijen	88 g/100 g			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	26 g/dag			
		Vruchtenconcentraat			
	Snoep/suikergoed	10 g/100 g			
	Graanrepen	12 g/100 g			
	Poeder voor voedingsdrankjes (droog gewicht)	12 g/100 g			
	Koolzuurhoudende dranken	3 g/100 g			
	IJs en sorbet	7 g/100 g			
	Yoghurt	3 g/100 g			
	Koekjes	12 g/100 g			
	Brioche, cake en gebak	12 g/100 g			
	(Volkoren) ontbijtgranen	20 g/100 g			
	Vruchtenjam of -confituur en -gelei overeenkomstig Richtlijn 2001/113/EG	30 g/100 g			
	Zoete smeerpasta's, vullingen en suikerglazuur	7 g/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Hartige sauzen, pickles, jus en kruidenrijen	20 g/100 g			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	6 g/dag			
Nonibladeren (<i>Morinda citrifolia</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „noni-bladeren” of „bladeren van <i>Morinda citrifolia</i> ”. 2. De consument wordt erop gewezen dat een kop kruidenthee met niet meer dan 1 g gedroogde en geroosterde bladeren van <i>Morinda citrifolia</i> mag worden bereid.		
	Voor de bereiding van kruidenthee	Een kop te consumeren kruidenthee mag niet worden bereid met meer dan 1 g gedroogde en geroosterde bladeren van <i>Morinda citrifolia</i> .			
Poeder van de nonivriucht (<i>Morinda citrifolia</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „poeder van de vrucht van <i>Morinda citrifolia</i> ” of „poeder van de nonivriucht”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	2,4 g/dag			
Microalg <i>Odontella aurita</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „microalg <i>Odontella aurita</i> ”.		
	Gearomatiseerde deegwaren	1,5 %			
	Vissoep	1 %			
	Vis- en zeevruchtenterrine	0,5 %			
	Bouillonbereidingen	1 %			
	Crackers	1,5 %			
	Bevroren gepaneerde vis	1,5 %			

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Met fytosterolen/fytostanolen verrijkte olie	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan fytosterolen/fytostanolen</i>	Overeenkomstig bijlage III, punt 5, bij Verordening (EU) nr. 1169/2011		
	Smeerbare vetproducten als omschreven in bijlage VII, deel VII, en aanhangsel II, punten B en C, bij Verordening (EU) nr. 1308/2013 van de Raad, met uitzondering van braad- en frituurvet en smeersels op basis van boter of andere dierlijke vetten	1. De producten die het nieuwe voedselingrediënt bevatten, worden zodanig aangeboden dat zij gemakkelijk kunnen worden verdeeld in porties die hetzij maximaal 3 g (voor één portie per dag), hetzij maximaal 1 g (voor drie porties per dag) toegevoegde fytosterolen/fytostanolen bevatten. 2. De hoeveelheid toegevoegde fytosterolen/fytostanolen in een verpakkingseenheid van dranken mag niet meer dan 3 g bedragen. 3. Saladedressings, mayonaise en kruidensauzen worden per portie verpakt.			
	Producten op basis van melk, zoals producten op basis van halfvolle en magere melk, eventueel met toevoeging van vruchten en/of granen, producten op basis van gefermenteerde melk, zoals yoghurt, en producten op basis van kaas (vetgehalte ≤ 12 g per 100 g), waarbij het melkvet eventueel is verlaagd en het vet of het eiwit geheel of gedeeltelijk is vervangen door plantaardig vet of eiwit				
	Sojadranken				
	Saladedressings, mayonaise en kruidensauzen				

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Uit pijlinktvis geëxtraheerde olie	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan DHA en EPA (gezamenlijk)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „pijlinktvisolie”.		
	Zuivelproducten met uitzondering van dranken op basis van melk	200 mg/100 g of voor kaasproducten 600 mg/100 g			
	Zuivelvervangers met uitzondering van dranken	200 mg/100 g of voor kaasvervangende producten 600 mg/100 g			
	Smeerbare vetproducten en dressings	600 mg/100 g			
	Ontbijtgranen	500 mg/100 g			
	Bakkerijproducten (brood en broodjes)	200 mg/100 g			
	Graanrepen	500 mg/100 g			
	Niet-alcoholhoudende dranken (dranken op basis van melk daaronder begrepen)	60 mg/100 ml			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	3 000 mg/dag voor de algemene bevolking 450 mg/dag voor zwangere en borstvoeding gevende vrouwen			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
▼ M55 Extract van <i>Panax notoginseng</i> en <i>Astragalus membranaceus</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „extract van <i>Panax notoginseng</i> en <i>Astragalus membranaceus</i> ”. Op de etikettering van voedingssupplementen die extract van <i>Panax notoginseng</i> en <i>Astragalus membranaceus</i> bevatten, wordt vermeld dat die voedingssupplementen niet mogen worden geconsumeerd door bevolking jonger dan 18 jaar, noch door zwangere vrouwen.		Toelating verleend op 23 december 2020. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd.
	Voedingssupplementen, zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene volwassen bevolking, met uitzondering van voedingssupplementen voor zwangere vrouwen	35 mg/dag			

▼ **M55**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
					Aanvrager: NuLiv Science, 1050 W. Central Ave., Building C, Brea, CA 92821, VS. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel uitsluitend door NuLiv Science in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van NuLiv Science. Einddatum van de gegevensbescherming: 23 december 2025.

▼ **M126**

Poeders van gedeeltelijk ontvet chiazaad (*Salvia hispanica* L.)

<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „poeder van gedeeltelijk ontvet chiazaad (<i>Salvia hispanica</i>)”
Poeder met een hoog eiwitgehalte		
Niet-gearomatiseerde gefermenteerde melkproducten, met inbegrip van natuurlijke niet-gearomatiseerde karnemelk (met uitzondering van gesteriliseerde karnemelk), die na de fermentatie geen warmtebehandeling hebben ondergaan	0,7 %	
Niet-gearomatiseerde gefermenteerde melkproducten die na de fermentatie een warmtebehandeling hebben ondergaan	0,7 %	
Gearomatiseerde gefermenteerde melkproducten, met inbegrip van producten die een warmtebehandeling hebben ondergaan	0,7 %	
Snoepgoed	10 %	

▼ **M126**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Vruchtensappen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2001/112/EG van de Raad (*) en groentesappen	2,5 %			
	Vruchtennectar zoals gedefinieerd in Richtlijn 2001/112/EG, en groentedranken en soortgelijke producten	2,5 %			
	Gearomatiseerde dranken	3 %			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	7,5 g/dag			
	Poeder met een hoog vezelgehalte				
	Snoepgoed	4 %			Toegelaten voor gebruik in cake en gebak, verwerkte groenten en fruit (met inbegrip van op groenten gebaseerde gerechten), brood en broodjes, producten op basis van deegwaren en eiwithoudende producten op 13 november 2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Functional Products Trading Arica SA/BENEXIA, Luis Pasteur 5850, Oficina 403, Quinto Piso. Vitacura, Santiago — Chili. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag poeder van gedeeltelijk ontvet chiazaad (<i>Salvia hispanica</i> L.) met een hoog vezelgehalte voor het gebruik in cake en gebak, verwerkte groenten en fruit (met inbegrip van op groenten gebaseerde gerechten),
	Vruchtensappen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2001/112/EG en groentesappen	2,5 %			
	Vruchtennectar zoals gedefinieerd in Richtlijn 2001/112/EG, groentedranken en soortgelijke producten	4 %			
	Gearomatiseerde dranken	4 %			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	12 g/dag			
	Cake en gebak	5 g/100 g			
	Verwerkte groenten en fruit (met inbegrip van op groenten gebaseerde gerechten)	10 g/100 g			
	Brood en broodjes	10 g/100 g			
	Op deegwaren gebaseerde producten	8 g/100 g			
	Eiwithoudende producten	10 g/100 g			

▼ **M126**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
					brood en broodjes, producten op basis van deegwaren en eiwit-houdende producten uitsluitend door Functional Products Trading Arica SA/BENEXIA in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor hetzelfde nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Functional Products Trading Arica SA/BENEXIA. Einddatum van de gegevensbescherming: 13 november 2028.

▼ **M63**

Poeder van gedeeltelijk ontvet raapzaad en koolzaad van respectievelijk <i>Brassica rapa</i> L. en <i>Brassica napus</i> L.	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „poeder van gedeeltelijk ontvet raapzaad of koolzaad”. Op voedingsmiddelen op basis van „poeder van gedeeltelijk ontvet raapzaad en koolzaad” van respectievelijk <i>Brassica rapa</i> L. en <i>Brassica napus</i> L. wordt vermeld dat dit ingrediënt allergische reacties kan veroorzaken bij consumenten die allergisch zijn voor mosterd en mosterdproducten. Deze vermelding staat in de onmiddellijke nabijheid van de ingrediëntenlijst.		
	Graanrepen gemengd	20 g/100 g			
	Muesli en soortgelijke ontbijtgranen	20 g/100 g			
	Geëxtrudeerde ontbijtgraanproducten	20 g/100 g			
	Snacks (excl. aardappelchips)	15 g/100 g			
	Brood en broodjes met speciale toegevoegde ingrediënten (zoals zaden, rozijnen, kruiden)	7 g/100 g			
	Bruin brood met vermeldingen over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014 van de Commissie	7 g/100 g			

▼ **M63**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Meergranenbrood en -broodjes	7 g/100 g			
	Vleesvervangers	10 g/100 g			
	Gehaktballen	10 g/100 g			

▼ **M9**

Onder hoge druk gepasteuriseerde vruchtenbereidingen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Naast de naam van de vruchtenbereidingen alsook op elk product waarin de vruchtenbereiding is verwerkt, worden de woorden „onder hoge druk gepasteuriseerd” aangebracht.		
	Fruitsoorten: aardbei, abrikoos, ananas, appel, banaan, bosbes, braam, druif, framboos, grapefruit, kers, kokosnoot, mandarijn, mango, meloen, peer, perzik, pruim, rabarber, vijg				

▼ **M100**

Met het mycelium van <i>Lentinula edodes</i> (shiitake-paddenstoel) gefermenteerd erwten- en rijsteiwit	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „met het mycelium van de shiitake-paddenstoel gefermenteerd erwten- en rijsteiwit”.		Toegelaten op 24.1.2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: MycoTechnology, Inc., 18250 E. 40th Avenue, Suite 50, Aurora, 80011 Colorado, Verenigde Staten. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel „met het mycelium van <i>Lentinula edodes</i> (shiitake-paddenstoel) gefermenteerd erwten- en rijsteiwit” uitsluitend door MycoTechnology, Inc. in de Unie in de handel worden gebracht,
	Bakkerijproducten, broden, broodjes, croustons, pizza’s	5 g/100 g			
	Ontbijtgranen en graanrepen	33 g/100 g			
	Dranken op vruchten- en groentebasis	20 g/100 ml			
	Instantpoeders voor dranken	93 g/100 g			
	Cacao- en chocoladesnoepgoed	7 g/100 g			
	Zuivelvervangers en niet uit melk vervaardigde maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	11 g/100 g			
	Producten op basis van gefermenteerde melk	5 g/100 g			
	Producten op basis van pasta	15 g/100 g			
	Vleesbereidingen en vleesproducten	14 g/100 g			
	Soepen (kant-en-klaar) en geconcentreerde soepen of soeppoeders	3 g/100 g			
	Salades	26 g/100 g			
	Vleesvervangers	40 g/100 g			
	Dranken op basis van melk	1 g/100 g			
	Een volledige maaltijd vervangende producten voor gewichtsbeheersing	1 g/100 g			

▼ **M100**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
					tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van MycoTechnology, Inc. Einddatum van de gegevensbescherming: 24.1.2028.

▼ **M37**

Fenylcapsaïcine	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „fenylcapsaïcine”.		Toelating verleend op 19 december 2019. Deze opname is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: aXichem AB, Södergatan 26, SE 211 34, Malmö, Zweden. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel fenylcapsaïcine uitsluitend door aXichem AB in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van aXichem AB.
	Voeding voor medisch gebruik zoals omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van levensmiddelen voor zuigelingen, peuters en kinderen jonger dan elf jaar	2,5 mg/dag			
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG bestemd voor de algemene bevolking, met uitzondering van kinderen jonger dan elf jaar	2,5 mg/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Gefosfateerd mais-zetmeel	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categor­ie</i>	<i>Maximum­gehal­ten</i>	Het nieuwe voedings­middel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „gefosfateerd maiszetmeel”.		
	Bakkerijproducten	15 %			
	Deegwaren				
	Ontbijtgranen				
	Graanrepen				
Gefosfateerd tarwe-zetmeel	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categor­ie</i>	<i>Maximum­gehal­ten</i>	Het nieuwe voedings­middel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „gefosfateerd tarwezetmeel”.		
	Bakkerijproducten	15 %			
	Deegwaren				
	Ontbijtgranen				
	Graanrepen				
Fosfatidylserine uit visfosfolipiden	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categor­ie</i>	<i>Maximum­gehal­ten aan fosfatidylse-rine</i>	Het nieuwe voedings­middel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „visfosfatidylserine”.		
	Dranken op basis van yoghurt	50 mg/100 ml			
	Poeders op basis van melkpoeder	3 500 mg/100 g (gelijkwaardig aan 40 mg/100 ml drinkklaar)			
	Levensmiddelen op basis van yoghurt	80 mg/100 g			
	Graanrepen	350 mg/100 g			
	Zoetwaren op basis van chocolade	200 mg/100 g			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefi-nieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	300 mg/dag			

▼ **M12**

▼ **M9**

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Fosfatidylserine uit sojafosfolipiden	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan fosfatidylserine</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „sojafosfatidylserine”.		
	Dranken op basis van yoghurt	50 mg/100 ml			
	Poeders op basis van melkpoeder	3,5 g/100 g (gelijkwaardig aan 40 mg/100 ml drinkklaar)			
	Levensmiddelen op basis van yoghurt	80 mg/100 g			
	Graanrepen	350 mg/100 g			
	Zoetwaren op basis van chocolade	200 mg/100 g			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
Fosfolipideproduct met gelijke hoeveelheden fosfatidylserine en fosfatidinezuur	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan fosfatidylserine</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „fosfatidylserine en fosfatidinezuur uit soja”.	Het product is niet bestemd voor verkoop aan zwangere vrouwen of vrouwen die borstvoeding geven.	
	Ontbijtgranen	80 mg/100 g			
	Graanrepen	350 mg/100 g			
	Levensmiddelen op basis van yoghurt	80 mg/100 g			
	Yoghurtachtige producten op basis van soja	80 mg/100 g			
	Dranken op basis van yoghurt	50 mg/100 g			
	Yoghurtachtige producten op basis van soja	50 mg/100 g			
	Poeders op basis van melkpoeder	3,5 g/100 g (gelijkwaardig aan 40 mg/100 ml drinkklaar)			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	800 mg/dag			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Fosfolipiden uit ei-dooier	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Niet gespecificeerd				
Fytoglycogeen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „fytoglycogeen”.		
	Verwerkte voedingsmiddelen	25 %			
Fytosterolen/fytostanolen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Overeenkomstig bijlage III, punt 5, bij Verordening (EU) nr. 1169/2011		
	Rijstdranken	1. Zij worden zodanig aangeboden dat zij gemakkelijk kunnen worden verdeeld in porties die hetzij maximaal 3 g (voor één portie per dag), hetzij maximaal 1 g (voor drie porties per dag) toegevoegde fytosterolen/fytostanolen bevatten. De hoeveelheid toegevoegde fytosterolen/fytostanolen in een verpakkingseenheid van dranken mag niet meer dan 3 g bedragen. Slasauzen, mayonaise en kruidensauzen worden per portie verpakt.			
	Roggebrood van meel dat minimaal 50 % rogge (volkorenroggemeel, hele of gebroken roggekorrels en roggevlokken) en niet meer dan 30 % tarwe bevat, met niet meer dan 4 % toegevoegde suiker, zonder toegevoegde vetten				
	Slasauzen, mayonaise en kruidensauzen				
	Sojadranken				
	Melkachtige producten, zoals producten op basis van halfvolle en magere melk, eventueel met toevoeging van vruchten en/of granen, waarin het melkvetgehalte eventueel is verlaagd of waarin het melkvet en/of melkeiwit geheel of gedeeltelijk is vervangen door plantaardig vet en/of plantaardig eiwit				
	Producten op basis van gefermenteerde melk zoals yoghurt en kaasachtige producten (vetgehalte < 12 % per 100 g), waarin het melkvetgehalte eventueel is verlaagd of waarin het melkvet en/of melkeiwit geheel of gedeeltelijk is vervangen door plantaardig vet en/of plantaardig eiwit				
	Smeerbare vetproducten als omschreven in bijlage VII, deel VII, en aanhangsel II, punten B en C, bij Verordening (EU) nr. 1308/2013 van de Raad, met uitzondering van braad- en frituurvet en smeersels op basis van boter of andere dierlijke vetten				
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG				

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Pruimenpitolie	<i>Gespecificeerde levensmiddelen-categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Voor braden en kruiden	Overeenkomstig het normale gebruik in levensmiddelen van plantaardige olie			
Aardappeleiwit (gecoaguleerd) en hydrolysaten daarvan	Niet gespecificeerd		Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „aardappeleiwit”.		
Prolyl-oligopeptidase (enzympreparaat)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen-categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „prolyl-oligopeptidase”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene volwassen bevolking	120 PPU/dag (2,7 g enzympreparaat/dag) (2 × 10 ⁶ PPI/dag) PPU — „Prolyl Peptidase Units” of „Proline Protease Units” PPI — „Protease Picomole International”			

▼ **M136**

Eiwit-concentraat van <i>Lemna gibba</i> en <i>Lemna minor</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen-categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „eiwitconcentraat van de planten <i>Lemna gibba</i> en <i>Lemna minor</i>” of „eiwitconcentraat van de plant <i>Lemna gibba</i>”, afhankelijk van de aanwezigheid van <i>Lemna minor</i>. 2. Wanneer levensmiddelen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, een hoeveelheid vitamine K bevatten die als significant wordt beschouwd overeenkomstig punt 2 van deel A van bijlage XIII bij Verordening (EU) nr. 1169/2011, moet in de voedingswaardevermelding de hoeveelheid vitamine K worden aangegeven.		Toegelaten op 30 april 2024. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd.
	Graanrepen	10 g/100 g			
	Voorverpakt brood en voorverpakte broodjes	1,7 g/100 g			
	Drankenmixen in poedervorm	20 g/100 g			
	Noedels	6 g/100 g			

▼ **M136**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking	1 g/dag	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „eiwitconcentraat van de planten <i>Lemna gibba</i> en <i>Lemna minor</i>” of „eiwitconcentraat van de plant <i>Lemna gibba</i>”, afhankelijk van de aanwezigheid van <i>Lemna minor</i>. 2. Op de etikettering van voedings-supplementen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, wordt vermeld dat zij alleen mogen worden geconsumeerd door volwassenen. 3. Wanneer voedingssupplementen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, een hoeveelheid vitamine K bevatten die als significant wordt beschouwd overeenkomstig punt 2 van deel A van bijlage XIII bij Verordening (EU) nr. 1169/2011 en artikel 8 van Richtlijn 2002/46/EG, moet op de etikettering van die voedings-supplementen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, de hoeveelheid vitamine K worden aangegeven.		Aanvrager: ABC Kroos BV, Drosteweg 8, 8101 NB Raalte, Nederland. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel eiwitconcentraat van <i>Lemna gibba</i> en <i>Lemna minor</i> uitsluitend door ABC Kroos BV in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van ABC Kroos BV. Einddatum van de gegevensbescherming: 30 april 2029.

▼ **M50**

Eiwitextract uit varkensnieren	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	3 capsules of 3 tabletten/dag; dit is 12,6 mg varkensnierextract per dag Diamineoxydase-inhoud (DAO): 0,9 mg/dag (3 capsules of 3 tabletten met een DAO-inhoud van 0,3 mg/capsule of 0,3 mg/tablet)			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013				

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
▼ M10 Pyrrolochinolinechinondinatriumzout	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „pyrrolochinolinechinondinatrium­zout”. Op voedingssupplementen die pyrrolochinolinechinondinatriumzout be­vatten, wordt het volgende vermeld: Dit voedingssupplement mag uitslui­kend worden geconsumeerd door volwassenen, met uitzondering van zwangere en borstvoeding gevende vrouwen.		Toelating verleend op 2 sep­tember 2018. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten be­schermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschap­pelijke gegevens die overeen­komstig artikel 26 van Ver­ordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Mitsubishi Gas Chemical Company, Inc., Mitsubishi Building 5-2 Ma­runouchi 2-chome, Chiyoda-ku, Tokyo 100-8324, Japan. Tijdens de ter­mijn van gegevensbescher­ming mag het nieuwe voe­dingsmiddel pyrrolochinoli­nechinondinatriumzout uit­sluitend door Mitsubishi Gas Chemical Company, Inc. in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de over­eenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschap­pelijke bewijzen of wetenschap­pelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Mit­subishi Gas Chemical Com­pany, Inc. Einddatum van de gegevens­bescherming: 2 september 2023.
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen be­volking, met uitzondering van zwangere en borstvoeding gevende vrouwen	20 mg/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Raapzaadolie met een hoog gehalte aan onverzeepbare bestanddelen	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „raapzaadolie-extract”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	1,5 g per portie die voor dagelijkse consumptie wordt aanbevolen			
Raapzaadeiwit	Als plantaardige eiwitbron in voedingsmiddelen, met uitzondering van zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding		1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „raapzaadeiwit”. 2. Op levensmiddelen die „raapzaadeiwit” bevatten, wordt vermeld dat dit ingrediënt allergische reacties kan veroorzaken bij consumenten die allergisch zijn voor mosterd en producten op basis van mosterd. Waar dat relevant is, staat deze vermelding in de onmiddellijke nabijheid van de lijst van ingrediënten.		
Geraffineerd garnaalpeptideconcentraat	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „geraffineerd garnaalpeptideconcentraat”.		Toelating verleend op 20 november 2018. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Marealis AS., Stortorget 1, Kystens Hus, 2nd floor, N-9008 Tromsø; postadres: P.O. Box 1065, 9261 Tromsø, Noorwegen.
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking	1 200 mg/dag			

▼ **M17**

▼ **M17**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
					Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel geraffineerd garnaalpeptideconcentraat uitsluitend door Marealis AS in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Marealis AS. Einddatum van de gegevensbescherming: 20 november 2023.

▼ **M59**

Trans-resveratrol	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingssupplement dat het bevat, aangeduid met „<i>trans</i>-resveratrol”. 2. In de etikettering van voedings-supplementen die <i>trans</i>-resveratrol bevatten, wordt vermeld dat mensen die geneesmiddelen gebruiken, het product uitsluitend onder toezicht van een arts mogen gebruiken.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking	150 mg/dag			

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Trans-resveratrol (microbiële bron)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingssupplement dat het bevat, aangeduid met „trans-resveratrol”. 2. Op de etikettering van voedings-supplementen die trans-resveratrol bevatten, wordt vermeld dat mensen die geneesmiddelen gebruiken het product uitsluitend onder toezicht van een arts mogen gebruiken.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	Overeenkomstig het normale gebruik in voedingssupplementen van uit Japanse duizendknoop (<i>Fallopia japonica</i>) geëxtraheerd resveratrol			
Hanenkamextract	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „hanenkamextract”.		
	Dranken op basis van melk	40 mg/100 g of mg/100 ml			
	Gefermenteerde dranken op basis van melk	80 mg/100 g of mg/100 ml			
	Yoghurtachtige producten	65 mg/100 g of mg/100 ml			
	Verse kaas	110 mg/100 g of mg/100 ml			
Sacha-inchi-olie van <i>Plukenetia volubilis</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „sacha-inchi-olie (<i>Plukenetia volubilis</i>)”.		
	Zoals voor lijnolie	Overeenkomstig het normale gebruik in levensmiddelen van lijnolie			
Salatrim	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „vet met verminderde energetische waarde (salatrim)”. 2. Vermeld moet worden dat overmatig gebruik maagdarfstoornissen kan veroorzaken. 3. Vermeld moet worden dat de producten niet voor kinderen bestemd zijn.		
	Bakkerijproducten en zoetwaren				

▼ **M9**

▼ **M93**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Olie van <i>Schizochytrium</i> sp. rijk aan DHA en EPA	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan DHA en EPA (gezamenlijk)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met “DHA- en EPA-rijke olie van de microalg <i>Schizochytrium</i> sp.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking, met uitzondering van zwangere en borstvoeding gevende vrouwen	3 000 mg/dag			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor zwangere en borstvoeding gevende vrouwen	450 mg/dag			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	250 mg/maaltijd			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	200 mg/100 g			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013				
	Levensmiddelen die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars				
	Levensmiddelen met vermeldingen over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014 van de Commissie				
	Bakkerijproducten (broden, broodjes en koekjes en biscuits, gezoet)				
	Ontbijtgranen	500 mg/100 g			
	Bakvetten	360 mg/100 g			

▼ **M93**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Zuivelvervangers (met uitzondering van dranken)	600 mg/100 g voor kaas; 200 mg/100 g voor soja- en imitatiemelkproducten (met uitzondering van dranken)			
	Zuivelproducten met uitzondering van dranken op basis van melk	600 mg/100 g voor kaas; 200 mg/100 g voor melkproducten (waaronder melk, verse kaas en yoghurtproducten; met uitzondering van dranken)			
	Niet-alcoholische dranken (waaronder op melk en zuivelvervangers gebaseerde dranken)	80 mg/100 g			
	Graan-/voedingsrepen	500 mg/100 g			
	Smeerbare vetten en dressings	600 mg/100 g			
	Visvervangers	300 mg/100 g			
	Vleesvervangers	300 mg/100 g			

▼ **M27**

Olie van *Schizochytrium* sp. (ATCC PTA-9695)

	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan DHA</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „olie van de microalg <i>Schizochytrium</i> sp.		
	Zuivelproducten met uitzondering van dranken op basis van melk	200 mg/100 g of voor kaasproducten 600 mg/100 g			
	Zuivelvervangers met uitzondering van dranken	200 mg/100 g of voor kaasvervangerende producten 600 mg/100 g			
	Smeerbare vetproducten en dressings	600 mg/100 g			
	Ontbijtgranen	500 mg/100 g			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	250 mg DHA/dag voor de bevolking in het algemeen			
		450 mg DHA/dag voor zwangere en borstvoeding gevende vrouwen			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	250mg/maaltijd			

▼ **M27**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	200 mg/100 g			
	Levensmiddelen die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars				
	Levensmiddelen met vermeldingen over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014 van de Commissie				
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Bakkerijproducten (broden, broodjes en koekjes en biscuits, gezoet)	200 mg/100 g			
	Graanrepen	500 mg/100 g			
	Bakvetten	360 mg/100 g			
	Niet-alcoholische dranken (waaronder op melk en zuivelvervangers gebaseerde dranken)	80 mg/100 ml			
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	200 mg/100 g			
▼ M71 Olie van <i>Schizochytrium</i> sp. (FCC-3204)	Groenten-/fruitpuree	100 mg/100 g	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „olie van de microalg <i>Schizochytrium</i> sp.”. Op de etikettering van voedingssupplementen die olie van <i>Schizochytrium</i> sp. (FCC-3204) bevatten, wordt vermeld dat die voedingssupplementen niet mogen worden geconsumeerd door zuigelingen en kinderen jonger dan 3 jaar.		
	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan DHA</i>			
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene bevolking ouder dan 3 jaar	1 g/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt	Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
---------------------------------	---	---	----------------------	------------------------------------

▼ **M25**

Olie van *Schizochytrium* sp.

<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan DHA</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedings­middel dat het bevat, aangeduid met „olie van de microalg <i>Schizochytrium</i> sp.”.		
Zuivelproducten met uitzondering van dranken op basis van melk	200 mg/100 g of voor kaasproducten 600 mg/100 g			
Zuivelvervangers met uitzondering van dranken	200 mg/100 g of voor kaasverv­angende producten 600 mg/100 g			
Smeerbare vetproducten en dressings	600 mg/100 g			
Ontbijtgranen	500 mg/100 g			
Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	250 mg DHA/dag voor de bevolking in het algemeen			
	450 mg DHA/dag voor zwangere en borstvoeding gevende vrouwen			
De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	250 mg/maaltijd			
Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	200 mg/100 g			
Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013				
Levensmiddelen die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars				

▼ **M25**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Levensmiddelen met vermeldingen over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014				
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Bakkerijproducten (broden, broodjes en koekjes en biscuits, gezoet)	200 mg/100 g			
	Graanrepen	500 mg/100 g			
	Bakvetten	360 mg/100 g			
	Niet-alcoholische dranken (waaronder op melk en zuivelvervangers gebaseerde dranken)	80 mg/100 ml			
	Groenten-/fruitpuree	100 mg/100 g			
▼ M52 Olie van <i>Schizochytrium</i> sp. (T18)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „olie van de microalg <i>Schizochytrium</i> sp.”		
	Zuivelproducten met uitzondering van dranken op basis van melk	200 mg/100 g of voor kaasproducten 600 mg/100 g			
	Zuivelvervangers met uitzondering van dranken	200 mg/100 g of voor kaasvervangende producten 600 mg/100 g			
	Smeerbare vetten en dressings	600 mg/100 g			
	Ontbijtgranen	500 mg/100 g			

▼ **M52**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	250 mg DHA/dag voor de bevolking in het algemeen			
		450 mg DHA/dag voor zwangere en borstvoeding gevende vrouwen			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 en maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	250 mg/maaltijd			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	200 mg/100 g			
	Levensmiddelen die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars				
	Levensmiddelen met vermeldingen over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014 van de Commissie				
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Bakkerijproducten (broden, broodjes en koekjes en biscuits, gezoet)	200 mg/100 g			
	Graanrepen	500 mg/100 g			

▼ **M52**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Bakvetten	360 mg/100 g			
	Niet-alcoholische dranken (waaronder op melk en zuivelvervangers gebaseerde dranken)	80 mg/100 ml			
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	200 mg/100 g			
	Groenten-/fruitpuree	100 mg/100 g			

▼ **M65**

Olie van <i>Schizochytrium</i> sp. (WZU477)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan DHA</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „olie van de microalg <i>Schizochytrium</i> sp.”.		Toelating verleend op 16 mei 2021. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Progress Biotech bv, Canaalstaete, Kanaalweg 33, 2903LR Capelle aan den IJssel, Nederland. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel uitsluitend door Progress Biotech bv. in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			

▼ **M65**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
					bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Progress Biotech bv. Einddatum van de gegevensbescherming: 16 mei 2026 (vijf jaar).

▼ **M57**

Biomassa van seleenhoudende gist (<i>Yarrowia lipolytica</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „biomassa van seleenhoudende gist (<i>Yarrowia lipolytica</i>)”. Op de etikettering van voedingssupplementen die biomassa van seleenhoudende gist (<i>Yarrowia lipolytica</i>) bevatten, wordt vermeld dat die voedingssupplementen niet mogen worden geconsumeerd door zuigelingen en kinderen jonger dan 4 jaar/kinderen jonger dan 7 jaar/kinderen jonger dan 11 jaar/kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar ⁽¹²⁾ .		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG ⁽³⁾ , met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters jonger dan 4 jaar	50 mg/dag voor kinderen van 4 tot en met 6 jaar, met als resultaat 10 µg seleen per dag 100 mg/dag voor kinderen van 7 tot en met 10 jaar, met als resultaat 20 µg seleen per dag 500 mg/dag voor adolescenten van 11 tot en met 17 jaar, met als resultaat 100 µg seleen per dag 800 mg/dag voor volwassenen, met als resultaat 160 µg seleen per dag			

▼ **M9**

▼ **M61**

▼ **M62**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
3'-sialyllactosenatriumzout (3'-SL-natriumzout) (microbiële bron)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten (uitgedrukt als 3'-sialyllactose)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel moet op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, worden aangeduid met „3'-sialyllactosenatriumzout”. Op de etikettering van voedingssupplementen met 3'-sialyllactosenatriumzout wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden geconsumeerd: a) op dezelfde dag dat andere voedingsmiddelen met toegevoegd 3'-sialyllactosenatriumzout worden geconsumeerd; b) door zuigelingen en peuters.		Toelating verleend op 18 februari 2021. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Glycom A/S, Kogle Allé 4, DK-2970 Hørsholm, Denemarken. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel „3'-sialyllactosenatriumzout” uitsluitend door Glycom A/S in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of toestemming krijgt van Glycom A/S. Einddatum van de gegevensbescherming: 18 februari 2026.
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde gepasteuriseerde en niet-gearomatiseerde gesteriliseerde (met inbegrip van UHT-gesteriliseerde) melk	0,25 g/l			
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde en gefermenteerde melk	0,25 g/l voor dranken			
		0,5 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Producten op basis van gearomatiseerde en gefermenteerde melk, met inbegrip van producten die een warmtebehandeling hebben ondergaan	0,25 g/l voor dranken			
		2,5 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Dranken (gearomatiseerde dranken met uitzondering van dranken met een pH van minder dan 5)	0,25 g/l			
	Graanrepen	2,5 g/kg			
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,2 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,15 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			

▼ **M62**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,15 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of aangemaakt volgens de instructies van de fabrikant			
		1,25 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	0,15 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,5 g/l voor dranken			
		5 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	In overeenstemming met de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	0,5 g/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
3'-sialyllactosenatriumzout (3'-SL-natriumzout) (geproduceerd door afgeleide stammen van <i>E. coli</i> BL21(DE3))	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „3'-sialyllactosenatriumzout”. Op de etikettering van voedingssupplementen die 3'-sialyllactosenatriumzout (3'-SL-natriumzout) bevatten, moet worden vermeld dat a) zij niet mogen worden geconsumeerd door kinderen jonger dan 3 jaar; b) zij niet mogen worden gebruikt als op dezelfde dag andere levensmiddelen met toegevoegd 3'-sialyllactosenatriumzout worden geconsumeerd.		Toegelaten op 6 februari 2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: „Chr. Hansen A/S”, Boege Allé 10-12, 2970 Hoersholm, Denemarken. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel 3'-sialyllactosenatriumzout uitsluitend door Chr. Hansen A/S in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of toestemming krijgt van „Chr. Hansen A/S”. Einddatum van de gegevensbescherming: 6 februari 2028.
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,28 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,28 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen voor zuigelingen en peuters, en babyvoeding voor zuigelingen en peuters als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,28 g/l of 0,28 g/kg in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	0,28 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			

▼ **M122**

▼ **M122**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Voeding voor medisch gebruik voor zuigelingen en peuters als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van de zuigelingen en peuters voor wie de producten bestemd zijn, maar in geen geval meer dan 0,28 g/l of 0,28 g/kg in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van levensmiddelen voor zuigelingen en peuters	In overeenstemming met de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen en peuters	0,7 g/dag			

▼ **M135**

3'-Sialyllactose-natriumzout (3'-SL-natriumzout) (geproduceerd met behulp van een afgeleide stam van <i>E. coli</i> W (ATCC 9637))	<i>Gespecificeerde levensmiddelen-categorie</i>	<i>Maximumgehalten (uitgedrukt als 3'-sialyllactose)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „3'-sialyllactosenatriumzout”. Op de etikettering van voedingssupplementen die 3'-sialyllactosenatriumzout (3'-SL-natriumzout) bevatten, wordt vermeld dat zij niet mogen worden geconsumeerd: (a) als op dezelfde dag levensmiddelen waaraan 3'-sialyllactosenatriumzout is toegevoegd, worden geconsumeerd; (b) door kinderen jonger dan drie jaar.		Toegelaten op 30 april 2024. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Kyowa Hakko Bio Co., Ltd, Nakano Central Park South, Nakano 4-10-2, Nakano-ku Tokyo, 164-0001 Japan. Tijdens de termijn van gegevens-bescherming mag het nieuwe voedingsmiddel 3'-sialyllactosenatriumzout
	Niet-gearomatiseerde gepasteuriseerde en niet-gearomatiseerde gesteriliseerde (met inbegrip van UHT-gesteriliseerde) melkproducten	0,25 g/l			
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde gefermenteerde melk	0,25 g/l (dranken)			
		0,5 g/kg (andere producten dan dranken)			
	Producten op basis van gearomatiseerde gefermenteerde melk, met inbegrip van warmtebehandelde producten	0,25 g/l (dranken)			
		2,5 g/kg (andere producten dan dranken)			
	Dranken (gearomatiseerde dranken met uitzondering van dranken met een pH van minder dan 5)	0,25 g/l			

▼ **M135**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Graanrepen	2,5 g/kg			geproduceerd met behulp van een afgeleide stam van <i>E. coli</i> W (ATCC 9637) uitsluitend door Kyowa Hakko Bio Co., Ltd, in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Kyowa Hakko Bio Co., Ltd. Einddatum van de gegevensbescherming: 30 april 2029.
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,2 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,15 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,15 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
		1,25 g/kg (andere producten dan dranken)			
	Dranken op basis van melk en soortgelijke producten	0,15 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende levensmiddelen voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,5 g/l (dranken)			
		5,0 g/kg (andere producten dan dranken)			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	1,0 g/dag			

▼ **M9**

▼ **M60**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
6'-sialyllactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout) (microbiële bron)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten (uitgedrukt als 6'-sialyllactose)</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „6'-sialyllactosenatriumzout”. Op de etikettering van voedingssupplementen met 6'-sialyllactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout) wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden geconsumeerd: a) op dezelfde dag dat andere voedingsmiddelen met toegevoegd 6'-sialyllactosenatriumzout worden geconsumeerd; b) door zuigelingen en peuters.		Toelating verleend op 17 februari 2021. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Glycom A/S, Kogle Allé 4, DK-2970 Hørsholm, Denemarken. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel „6'-sialyllactosenatriumzout” uitsluitend door Glycom A/S in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of toestemming krijgt van Glycom A/S. Einddatum van de gegevensbescherming: 17 februari 2026.
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde gepasteuriseerde en niet-gearomatiseerde gesteriliseerde (met inbegrip van UHT-gesteriliseerde) melk	0,5 g/l			
	Niet-gearomatiseerde producten op basis van gefermenteerde melk	0,5 g/l voor dranken			
		2,5 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Gearomatiseerde producten op basis van gefermenteerde melk, met inbegrip van producten die een warmtebehandeling hebben ondergaan	0,5 g/l voor dranken			
		5,0 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Dranken (gearomatiseerde dranken met uitzondering van dranken met een pH van minder dan 5)	0,5 g/l			
	Graanrepen	5,0 g/kg			
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,4 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,3 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
		2,5 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,3 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of aangemaakt volgens de instructies van de fabrikant			
		2,5 g/kg voor andere producten dan dranken			

▼ **M60**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	0,3 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of aangemaakt volgens de instructies van de fabrikant			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende levensmiddelen voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,0 g/l voor dranken			
		10,0 g/kg voor andere producten dan dranken			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	1,0 g/dag			

▼ **M115**

6'-Sallylactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout) (geproduceerd door afgeleide stammen van <i>E. coli</i> BL21 (DE3))	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „6'-sialyllactosenatriumzout”. Op de etikettering van voedingssupplementen die 6'-sialyllactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout) bevatten, moet worden vermeld dat a) zij niet mogen worden geconsumeerd door kinderen jonger dan 3 jaar; b) zij niet mogen worden geconsumeerd als op dezelfde dag andere levensmiddelen met toegevoegd 6'-sialyllactosenatriumzout worden geconsumeerd.		Toegelaten op 4 juni 2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: „Chr. Hansen A/S”, Boege Allé 10-12, 2970 Hoersholm, Denemarken. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel 6'-sialyllactosenatriumzout uitsluitend door Chr. Hansen A/S in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,70 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,70 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen voor zuigelingen en peuters, en babyvoeding voor zuigelingen en peuters als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,70 g/l of 0,70 g/kg in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters	0,70 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			

▼ **M115**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Voeding voor medisch gebruik voor zuigelingen en peuters als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van de zuigelingen en peuters voor wie de producten bestemd zijn, maar in geen geval meer dan 0,70 g/l of 0,70 g/kg in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of toestemming krijgt van „Chr. Hansen A/S”. Einddatum van de gegevensbescherming: 4 juni 2028.
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van levensmiddelen voor zuigelingen en peuters	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen en peuters	1,8 g/dag			

▼ **M127**

6'-sialyllactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout) (geproduceerd met behulp van een afgeleide stam van <i>E. coli</i> W (ATCC 9637))	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	Maximumgehalten (uitgedrukt als 6'-sialyllactose)	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „6'-sialyllactosenatriumzout”. Op de etikettering van voedingssupplementen die 6'-sialyllactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout) bevatten, wordt vermeld dat zij niet mogen worden geconsumeerd: a) als op dezelfde dag levensmiddelen waaraan 6'-sialyllactosenatriumzout is toegevoegd, worden geconsumeerd; b) door kinderen jonger dan drie jaar.		Toegelaten op 13.11.2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Kyowa Hakko Bio Co., Ltd, 1-9-2, Otemachi, Choyoda-ku Tokyo, 100-0004 Japan. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel 6'-sialyllactosenatriumzout geproduceerd met behulp van een afgeleide stam van <i>E. coli</i> W (ATCC 9637) uitsluitend
	Niet-gearomatiseerde gepasteuriseerde en niet-gearomatiseerde gesteriliseerde (met inbegrip van UHT-gesteriliseerde) melkproducten	0,5 g/l			
	Producten op basis van niet-gearomatiseerde gefermenteerde melk	0,5 g/l (dranken)			
		2,5 g/kg (andere producten dan dranken)			
	Producten op basis van gearomatiseerde gefermenteerde melk, met inbegrip van warmtebehandelde producten	0,5 g/l (dranken)			
		5,0 g/kg (andere producten dan dranken)			
	Dranken (gearomatiseerde dranken met uitzondering van dranken met een pH van minder dan 5)	0,5 g/l			
	Graanrepen	5,0 g/kg			

▼ **M127**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Volledige zuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,4 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			door Kyowa Hakko Bio Co., Ltd, in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Kyowa Hakko Bio Co., Ltd. Einddatum van de gegevensbescherming: 13.11.2028.
	Opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,3 g/l in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding voor zuigelingen en peuters zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	0,3 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
		2,5 g/kg (voor andere producten dan dranken)			
	Dranken op basis van melk en soortgelijke producten	0,3 g/l (dranken) in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende levensmiddelen voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,0 g/l (dranken)			
		10,0 g/kg (andere producten dan dranken)			

▼ **M127**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	1,0 g/dag			

▼ **M23**

Siroop van *Sorghum bicolor* (L.) Moench

(traditioneel levensmiddel uit een derde land)

Niet gespecificeerd

Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van levensmiddelen die het bevat, aangeduid met „siroop van *Sorghum bicolor* (L.) Moench”.

▼ **M9**

Extract van gefermenteerde sojabonen

Gespecificeerde levensmiddelen categorie

Maximumgehalten

Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG (capsule-, tablet- of poedervorm) bestemd voor volwassenen, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven

100 mg/dag

1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „extract van gefermenteerde sojabonen”.
2. Op de etikettering van voedings-supplementen die extract van gefermenteerde sojabonen bevatten, wordt vermeld dat personen die geneesmiddelen nemen, het product enkel onder medisch toezicht mogen gebruiken.

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Spermidinerijk tarwekiemextract (<i>Triticum aestivum</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van de voedings-supplementen die het bevatten, aangeduid met „spermidinerijk tarwekiemextract”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG bestemd voor de volwassen bevolking, met uitzondering van zwangere en borstvoeding gevende vrouwen	Equivalent van maximaal 6 mg spermidine per dag			
Sucromalt	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „sucromalt”. 2. De aanduiding van het nieuwe voedingsmiddel op de etikettering gaat vergezeld van een vermelding het product een bron van glucose en fructose is.		
	Niet gespecificeerd				
Suikerrietvezel	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>			
	Brood	8 %			
	Bakkerijproducten	5 %			
	Vlees en vleesproducten	3 %			
	Specerijen en kruiden	3 %			
	Geraspte kazen	2 %			
	Speciale dieetvoeding	5 %			
	Sauzen	2 %			
	Dranken	5 %			
Suikers verkregen uit cacaopulp (<i>Theobroma cacao</i> L.)	Niet gespecificeerd		Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van levensmiddelen die het bevat, aangeduid met „suikers verkregen uit cacaopulp (<i>Theobroma cacao</i> L.)”, „glucose verkregen uit cacaopulp (<i>Theobroma cacao</i> L.)” of „fructose verkregen uit cacaopulp (<i>Theobroma cacao</i> L.)”, afhankelijk van de vorm waarin het voedingsmiddel wordt aangeboden.		

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Zonnebloemolie-extract	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „zonnebloemolie-extract”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	1,1 g/dag			

▼ **M73**

Gedroogde vruchten van <i>Synsepalum dulcificum</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingssupplement dat het bevat, aangeduid met „Gedroogde vruchten van <i>Synsepalum dulcificum</i>” 2. Op de etikettering van voedings-supplementen die gedroogde vruchten van <i>Synsepalum dulcificum</i> bevatten, wordt vermeld dat dit voedingssupplement uitsluitend mag worden geconsumeerd door volwassenen, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven.		Toegelaten op 5 december 2021. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Medicinal Gardens S.L. Marqués de Urquijo 47, 1º D, Office 1, Madrid, 28008, Spanje. Het nieuwe voedingsmiddel mag tijdens de termijn van gegevensbescherming uitsluitend door Medicinal Gardens S.L. in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestemming van Medicinal Gardens S.L. Einddatum van de gegevensbescherming: 5 december 2026.
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven	0,7 g/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Tetrahydrocurcuminoiden	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „tetrahydrocurcuminoiden”. Op de etikettering van voedingssupplementen die tetrahydrocurcuminoiden bevatten, wordt vermeld dat: a) deze voedingssupplementen uitsluitend door volwassenen mogen worden geconsumeerd, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven; b) deze voedingssupplementen niet mogen worden geconsumeerd als er op dezelfde dag andere voedingssupplementen die curcumine en/of curcuminoiden bevatten, worden geconsumeerd.		Toegelaten op 11 juli 2022. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Sabinsa Europe GmbH, Monzastrasse 4, 63225 Langen, Duitsland. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel tetrahydrocurcuminoiden uitsluitend door Sabinsa Europe GmbH in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Sabinsa Europe GmbH. Einddatum van de gegevensbescherming: 11 juli 2027.
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG voor de volwassen bevolking, met uitzondering van zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven	140 mg/dag			

▼ **M89**

▼ **M9**

▼ **M66**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Gedroogde larve van <i>Tenebrio molitor</i> (de meeltor)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „Gedroogde larve van <i>Tenebrio molitor</i> (de meeltor)”. 2. Op de etikettering van de levensmiddelen die gedroogde larve van <i>Tenebrio molitor</i> (de meeltor) bevatten, wordt vermeld dat dit ingrediënt mogelijk allergische reacties veroorzaakt bij mensen met een bekende allergie voor schaaldieren en producten daarvan, en huismijten. Deze vermelding moet in de onmiddellijke nabijheid van de ingrediëntenlijst staan.		Toelating verleend op 22 juni 2021. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: SAS EAP Group, 35 Boulevard du Libre Échange, 31650 Saint-Orens-de-Gameville, Frankrijk. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel uitsluitend door SAS EAP Group in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van SAS EAP Group. Einddatum van de gegevensbescherming: 22 juni 2026.
	Gedroogde larve van <i>Tenebrio molitor</i> , geheel of in poedervorm				
	Eiwithoudende producten	10 g/100 g			
	Biscuits	10 g/100 g			
	Gerechten op basis van peulvruchten	10 g/100 g			
	Producten op basis van pasta	10 g/100 g			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Gedroogde microalg <i>Tetraselmis chuii</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „gevriesdroogde microalg <i>Tetraselmis chuii</i> ” of „gevriesdroogde microalg <i>T. chuii</i> ”. Op voedingssupplementen die gedroogde microalg <i>Tetraselmis chuii</i> bevatten, wordt de volgende vermelding aangebracht: „Bevat verwaarloosbare hoeveelheden jodium”.		
	Sauzen	20 % of 250 mg/dag			
	Speciale zouten	1 %			
	Specerijen	250 mg/dag			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	250 mg/dag			
<i>Therapon barcool/Scortum</i>	Het beoogde gebruik is hetzelfde als dat van zalm, namelijk het bereiden van culinaire visproducten en -gerechten, met inbegrip van gekookte, rauwe, gerookte en gebakken visproducten.				
D-tagatose	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „D-tagatose”. 2. Op de etikettering van alle producten met een D-tagatosegehalte van meer dan 15 g per portie en alle dranken die in de vorm waarin zij worden verbruikt, meer dan 1 % D-tagatose bevatten, wordt het volgende vermeld: „een overmatig gebruik kan een laxerend effect hebben”.		
	Niet gespecificeerd				
Taxifolinerijk extract	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „taxifolinerijk extract”.		
	Natuuryoghurt/yoghurt met fruit (*)	0,020 g/kg			
	Kefir (*)	0,008 g/kg			
	Karnemelk (*)	0,005 g/kg			

▼ **M52**

▼ **M52**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Melkpoeder (*)	0,052 g/kg			
	Room (*)	0,070 g/kg			
	Zure room (*)	0,050 g/kg			
	Kaas (*)	0,090 g/kg			
	Boter (*)	0,164 g/kg			
	Chocoladeproducten	0,070 g/kg			
	Alcoholvrije dranken	0,020 g/l			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG bestemd voor de algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen, peuters, kinderen en adolescenten jonger dan 14 jaar	100 mg/dag			
	(*) Bij gebruik in zuivelproducten mag taxifolinerijk extract niet worden gebruikt voor de volledige of gedeeltelijke vervanging van een van de bestanddelen van melk.				
Trehalose	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. De aanduiding van het nieuwe voedingsmiddel op de etikettering van de voedingsmiddelen die het bevatten, is „trehalose” en moet worden vermeld op de etikettering van het product als zodanig of in de lijst van ingrediënten van levensmidde­len waarin het voorkomt. 2. De aanduiding van het nieuwe voedingsmiddel op de etikettering gaat vergezeld van de volgende vermelding: „trehalose is een bron van glucose”.		
	Niet gespecificeerd				

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
▼ M52 Uv-behandelde champignons (<i>Agaricus bisporus</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan vitamine D₂</i>	- De aanduiding op het etiket van het nieuwe voedingsmiddel of van het voedingsmiddel dat het bevat, is „uv-behandelde champignons (<i>Agaricus bisporus</i>)”. - De aanduiding op het etiket van het nieuwe voedingsmiddel of van het voedingsmiddel dat het bevat, gaat vergezeld van de vermelding „een gecontroleerde lichtbehandeling werd gebruikt om het gehalte aan vitamine D te verhogen” of „een uv-behandeling werd gebruikt om het gehalte aan vitamine D₂ te verhogen”.		
	Champignons (<i>Agaricus bisporus</i>)	20 µg vitamine D ₂ /100 g versgewicht			
▼ M84 Uv-behandelde bakkersgist (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan vitamine D₂</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het levensmiddel dat het bevat, aangeduid met „vitamine D-gist” of „vitamine D ₂ -gist”		
	Met gist gerezen brood en broodjes	5 µg/100 g			
	Met gist gerezen banketbakkerswaren	5 µg/100 g			
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	Overeenkomstig Richtlijn 2002/46/EG			
	Voorverpakte verse en gedroogde gist voor bakdoeleinden	45 µg/100 g voor verse gist 200 µg/100 g voor gedroogde gist	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het levensmiddel aangeduid met „vitamine D-gist” of „vitamine D₂-gist”.		

▼ **M84**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
			2. De etikettering van het nieuwe voedingsmiddel wordt voorzien van een vermelding dat het levensmiddel uitsluitend bedoeld is om gebakken te worden en niet rauw mag worden opgegeten. 3. Op de etikettering van het nieuwe voedingsmiddel worden instructies voor de uiteindelijke consument vermeld, zodat de maximumconcentratie van 5 µg/100 g van vitamine D₂ in de eigengebakken eindproducten niet wordt overschreden.		
	Gerechten, met inbegrip van kant-en-klare maaltijden (met uitzondering van soepen en salades)	3 µg/100 g	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het levensmiddel dat het bevat, aangeduid met „vitamine D-gist” of „vitamine D ₂ -gist”		
	Soepen en salades	5 µg/100 g			
	Gebakken of geëxtrudeerde granen, producten op basis van zaden of wortels	5 µg/100 g			
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Bewerkte levensmiddelen op basis van granen als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			
	Verwerkte fruitproducten	1,5 µg/100 g			
	Verwerkte groenten	2 µg/100 g			

▼ **M84**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Brood en soortgelijke producten	5 µg/100 g			
	Ontbijtgranen	4 µg/100 g			
	Pasta, deegwaren en dergelijke producten	5 µg/100 g			
	Andere producten op basis van granen	3 µg/100 g			
	Specerijen, kruidenijen, condimenten, ingrediënten van sauzen, dessertsauzen/toppings	10 µg/100 g			
	Eiwithoudende producten	10 µg/100 g			
	Kaas	2 µg/100 g			
	Desserts op basis van zuivel en soortgelijke producten	2 µg/100 g			
	Gefermenteerde melk of gefermenteerde room	1,5 µg/100 g			
	Zuivelpoeder en zuivelconcentraten	25 µg/100 g			
	Producten op basis van melk, wei en room	0,5 µg/100 g			
	Vlees- en zuivelvervangers	2,5 µg/100 g			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	5 µg/100 g			
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	5 µg/100 g			
	Voeding voor medisch gebruik zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Uv-behandeld brood	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan vitamine D₂</i>	De aanduiding op het etiket van het nieuwe voedingsmiddel gaat vergezeld van de vermelding „bevat door middel van uv-behandeling geproduceerde vitamine D”.		
	Met gist gerezen brood en broodjes (zonder bovenlaagje)	3 µg vitamine D ₂ /100 g			
Uv-behandelde melk	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan vitamine D₃</i>	1. De aanduiding op het etiket van het nieuwe voedingsmiddel is „uv-behandeld”. 2. Wanneer uv-behandelde melk een hoeveelheid vitamine D bevat die als significant wordt beschouwd overeenkomstig punt 2 van deel A van bijlage XIII bij Verordening (EU) nr. 1169/2011 van het Europees Parlement en de Raad, dan moet de aanduiding op de etikettering vergezeld gaan van „bevat door middel van uv-behandeling geproduceerde vitamine D” of „melk met door middel van uv-behandeling geproduceerde vitamine D”.		
	Als zodanig te consumeren gepasteuriseerde volle melk zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 1308/2013	5-32 µg/kg voor de algemene bevolking met uitzondering van zuigelingen			
	Als zodanig te consumeren gepasteuriseerde halfvolle melk zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 1308/2013	1-15 µg/kg voor de algemene bevolking met uitzondering van zuigelingen			

▼ **M9**

▼ **M51**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Vitamine D₂ bevattend champignonpoeder	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan vitamine D₂ ⁽¹⁾</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met “uv-behandeld, vitamine D bevattend champignonpoeder” of “uv-behandeld, vitamine D₂ bevattend champignonpoeder”. Op de etikettering van voedingssupplementen met vitamine D₂ bevattend champignonpoeder wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden geconsumeerd door zuigelingen.		Toelating verleend op 27 augustus 2020. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Oakshire Naturals, LP, PO Box 388 Kennett Square, Pennsylvania 19348, Verenigde Staten. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel, vitamine D₂ bevattend champignonpoeder, uitsluitend door Oakshire Naturals, LP in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestemming van Oakshire Naturals, LP. Einddatum van de gegevensbescherming: 27 augustus 2025.
	Ontbijtgranen	2,25 µg vitamine D ₂ /100 g			
	Met gist gerezen brood en gebak	2,25 µg vitamine D ₂ /100 g			
	Graanproducten en deegwaren	2,25 µg vitamine D ₂ /100 g			
	Vruchtensappen en gemengde groente-/vruchtendranken	1,125 µg vitamine D ₂ /100 ml			
	Melk en zuivelproducten (met uitzondering van vloeibare melk)	2,25 µg vitamine D ₂ /100 g/1,125 µg vitamine D ₂ /100 ml (dranken)			
	Kaas (met uitzondering van cottage cheese, ricotta en harde kazen)	2,25 µg vitamine D ₂ /100 g			
	Maaltijdvervangende repen en dranken	2,25 µg vitamine D ₂ /100 g/1,125 µg vitamine D ₂ /100 ml (dranken)			
	Zuivelvervangers	2,25 µg vitamine D ₂ /100 g/1,125 µg vitamine D ₂ /100 ml (dranken)			
	Vleesvervangers	2,25 µg vitamine D ₂ /100 g			
	Soepen en bouillons	2,25 µg vitamine D ₂ /100 g			
	Geëxtrudeerde groentesnacks	2,25 µg vitamine D ₂ /100 g			
	Voeding voor medisch gebruik in de zin van Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van voeding voor medisch gebruik voor zuigelingen	15 µg/dag			
	Voedingssupplementen in de zin van Richtlijn 2002/46/EG voor de algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen	15 µg/dag			

▼ M9

▼ M76

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Vitamine D₂-bevattend champignonpoeder	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan vitamine D₂</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „Uv-behandeld, vitamine D₂-bevattend champignonpoeder”. 2. Op de etikettering van voedings-supplementen met vitamine D₂-bevattend champignonpoeder wordt vermeld dat de supplementen niet mogen worden geconsumeerd door zuigelingen en kinderen jonger dan 3 jaar.		Toegelaten op 19 december 2021. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: MBio, Monaghan Mushrooms, Tullygony, Tyholland, Co. Monaghan, Ierland. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel, vitamine D₂-bevattend champignonpoeder, uitsluitend door MBio, Monaghan Mushrooms in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen of overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestemming van MBio, Monaghan Mushrooms. Einddatum van de gegevensbescherming: 19 december 2026.
	Ontbijtgranen	2,1 µg/100 g			
	Met gist gerezen brood en soortgelijk gebak	2,1 µg/100 g			
	Graanproducten en deegwaren en soortgelijke producten	2,1 µg/100 g			
	Vruchten- en groentesappen en nectars	1,1 µg/100 ml (als zodanig in de handel gebracht of volgens de instructies van de fabrikant gereconstitueerd)			
	Zuivelproducten en zuivelvervangers, met uitzondering van dranken	2,1 µg/100 g (als zodanig in de handel gebracht of volgens de instructies van de fabrikant gereconstitueerd)			
	Zuivelproducten en zuivelvervangers als dranken	1,1 µg/100 ml (als zodanig in de handel gebracht of volgens de instructies van de fabrikant gereconstitueerd)			
	Melk en zuivelpoeder	21,3 µg/100 g (als zodanig in de handel gebracht of volgens de instructies van de fabrikant gereconstitueerd)			
	Vleesvervangers	2,1 µg/100 g			
	Soepen	2,1 µg/100 ml (als zodanig in de handel gebracht of volgens de instructies van de fabrikant gereconstitueerd)			
	Geëxtrudeerde groentesnacks	2,1 µg/100 g			
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	2,1 µg/100 g			
	Voeding voor medisch gebruik in de zin van Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van voeding voor medisch gebruik voor zuigelingen	In overeenstemming met de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn			
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voor zuigelingen en peuters bestemde voedingssupplementen	15 µg vitamine D ₂ /dag			

▼ **M9**

▼ **M98**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Vitamine D₂-bevattend champignonpoeder	<i>Gespecificeerde levensmiddelen­categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan vitamine D₂ (µg/100 g of 100 ml)</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „Uv-behandeld, vitamine D₂-bevattend champignonpoeder”. 2. Op de etikettering van voedings­supplementen met vitamine D₂-bevattend champignonpoeder wordt vermeld dat de supplementen niet door zuigelingen en kinderen jonger dan drie jaar mogen worden geconsumeerd.		Toegelaten op 24 januari 2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Monterey Mushrooms Inc, 260 Westgate Drive Watsonville, CA 95076, Verenigde Staten. Tijdens de periode van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel, vitamine D₂-bevattend champignonpoeder, uitsluitend door Monterey Mushrooms Inc in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen of overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of met toestemming van Monterey Mushrooms Inc. Einddatum van de gegevensbescherming: 24 januari 2028
	Melkvervangers	1,1			
	Zuivelvervangers, met uitzondering van melk	2,2			
	Ontbijtgranen en graanrepen	2,2			
	Soepen	2,2			
	Gedroogde soepen	22,5			
	Weipoeder	14,1			
	Vruchten- en groentesappen en nectars	1,1			
	Poeder van vruchten- en groentesappen	12,4			
	Concentraat van vruchten- en groentesappen (vloeibaar)	3,4			
	Frisdranken die in de handel worden gebracht in verband met lichaamsbeweging en gefermenteerde alcoholvrije dranken (met uitzondering van gefermenteerde melkdranken)	1,1			
	Voeding voor medisch gebruik in de zin van Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van voeding voor medisch gebruik voor zuigelingen	In overeenstemming met de bijzondere voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn, maar niet hoger dan 15 µg/dag			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing, zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	15 µg/dag			
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing	5 µg/maaltijd			
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	15 µg/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
Vitamine K₂ (menachinon)	Te gebruiken overeenkomstig Richtlijn 2002/46/EG, Verordening (EU) nr. 609/2013 en/of Verordening (EG) nr. 1925/2006		Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „menachinon” of „vitamine K ₂ ”.		
Tarwezemelextract	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „tarwezemelextract”.	Tarwezemelextract mag niet als voedingssupplement of ingrediënt van voedingssupplementen in de handel worden gebracht. Het mag ook niet aan zuigelingenvoeding worden toegevoegd.	
	Bier en vervangingsmiddelen	0,4 g/100 g			
	Kant-en-klare granen	9 g/100 g			
	Zuivelproducten	2,4 g/100 g			
	Vruchten- en groentesappen	0,6 g/100 g			
	Frisdranken	0,6 g/100 g			
	Vleesbereidingen	2 g/100 g			
▼ M78 Verse planten van <i>Wolffia arrhiza</i> en/of <i>Wolffia globosa</i> (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	Gespecificeerde levensmiddelen categorie	Maximumgehalten	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „ <i>Wolffia arrhiza</i> en <i>Wolffia globosa</i> ”, of, naargelang van de gebruikte plant, „ <i>Wolffia arrhiza</i> ” of „ <i>Wolffia globosa</i> ”.		
	Verse planten van <i>Wolffia arrhiza</i> en/of <i>Wolffia globosa</i> als zodanig				
▼ M48 Xylo-oligosachariden	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i> ⁽¹⁰⁾	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „xylo-oligosachariden”.		
	Wit brood	14 g/kg			
	Volkorenbrood	14 g/kg			
	Ontbijtgranen	14 g/kg			
	Koekjes	14 g/kg			
	Sojadranken	3,5 g/kg			
	Yoghurt ⁽⁹⁾	3,5 g/kg			
	Fruitsmeersels	30 g/kg			
	Chocoladesnoepgoed	30 g/kg			
	Voedingssupplementen, zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG, voor de algemene volwassen bevolking	2 g/dag			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
▼ M113 Biomassa van de gist <i>Yarrowia lipolytica</i>	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „biomassa van de gist <i>Yarrowia lipolytica</i> ”. 2. Op de etikettering van maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing die biomassa van de gist <i>Yarrowia lipolytica</i> bevatten, wordt vermeld dat zij alleen door personen ouder dan 18 jaar mogen worden gebruikt en dat zij niet mogen worden gebruikt als op dezelfde dag voedingssupplementen die biomassa van de gist <i>Yarrowia lipolytica</i> bevatten, worden geconsumeerd.		
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	6 g/dag voor kinderen vanaf 10 jaar, adolescenten en de algemene volwassen bevolking 3 g/dag voor kinderen van 3 tot en met 9 jaar			
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing voor de volwassen bevolking	3 g/maaltijd (maximaal 2 maaltijden/dag tot maximaal 6 g/dag)			
▼ M9 Bèta-glucanen uit gist	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	Maximumgehalten van pure bèta-glucanen uit gist (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>)	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid als „bèta-glucanen uit gist (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>)”.		
	Voedingssupplementen als omschreven in Richtlijn 2002/46/EG, met uitzondering van voedingssupplementen voor zuigelingen en peuters	1,275 g/dag voor kinderen vanaf 12 jaar en de algemene volwassen bevolking 0,675 g/dag voor kinderen jonger dan 12 jaar			
	De dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013	1,275 g/dag			
	Voeding voor medisch gebruik als omschreven in Verordening (EU) nr. 609/2013, met uitzondering van voor zuigelingen en peuters bedoelde voeding voor medisch gebruik	1,275 g/dag			
	Op vruchten- en groentesappen gebaseerde dranken met inbegrip van geconcentreerde en gedehydrateerde sappen	1,3 g/kg			
	Dranken met vruchtensmaak	0,8 g/kg			
	Poeder voor de bereiding van cacaodranken	38,3 g/kg (poeder)			

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Andere dranken	0,8 g/kg (drinkklaar)			
		7 g/kg (poeder)			
	Graanrepen	6 g/kg			
	Ontbijtgranen	15,3 g/kg			
	Volkoren en vezelrijke instant warme ontbijtgranen	1,5 g/kg			
	Biscuits (koekjes)	6,7 g/kg			
	Biscuits (crackers)	6,7 g/kg			
	Dranken op basis van melk	3,8 g/kg			
	Gefermenteerde melkproducten	3,8 g/kg			
	Melkvervangende producten	3,8 g/kg			
	Gedroogde melk/melkpoeder	25,5 g/kg			
	Soepen en soepmix	0,9 g/kg (gebruiksklaar)			
		1,8 g/kg (gecondenseerd)			
		6,3 g/kg (poeder)			
	Chocolade en suikergoed	4 g/kg			
	Eiwitrepen en -poeders	19,1 g/kg			
	Jam, marmelade en andere smeerbare vruchtenproducten	11,3 g/kg			
▼ M12 Zeaxanthine	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „zeaxanthine”.		
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG	2 mg/dag			
▼ M9 Zink-L-pidolaat	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „zink-L-pidolaat”.		
	Levensmiddelen die onder Verordening (EU) nr. 609/2013 vallen	3 g/dag			
	Op melk gebaseerde dranken en soortgelijke producten bestemd voor peuters				
	Maaltijdvervangende producten voor gewichtsbeheersing				
	Levensmiddelen die zijn afgestemd op grote spierinspanning, vooral voor sportbeoefenaars				

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	► M30 Gegevensbescherming ◀
	Levensmiddelen met een vermelding over de afwezigheid of verminderde aanwezigheid van gluten overeenkomstig de voorschriften van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014 van de Commissie				
	Voedingssupplementen zoals gedefinieerd in Richtlijn 2002/46/EG				

(¹) Verordening (EU) nr. 609/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 12 juni 2013 inzake voor zuigelingen en peuters bedoelde levensmiddelen, voeding voor medisch gebruik en de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing, en tot intrekking van Richtlijn 92/52/EEG van de Raad, Richtlijnen 96/8/EG, 1999/21/EG, 2006/125/EG en 2006/141/EG van de Commissie, Richtlijn 2009/39/EG van het Europees Parlement en de Raad en de Verordeningen (EG) nr. 41/2009 en (EG) nr. 953/2009 van de Commissie (PB L 181 van 29.6.2013, blz. 35).

(²) Uitvoeringsverordening (EU) nr. 828/2014 van de Commissie van 30 juli 2014 betreffende de voorschriften voor de voorlichting van de consument over de afwezigheid of de verminderde aanwezigheid van gluten in levensmiddelen (PB L 228 van 31.7.2014, blz. 5).

(³) Richtlijn 2002/46/EG van het Europees Parlement en de Raad van 10 juni 2002 betreffende de onderlinge aanpassing van de wetgevingen der lidstaten inzake voedingssupplementen (PB L 183 van 12.7.2002, blz. 51).

(⁴) Verordening (EG) nr. 1925/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 20 december 2006 betreffende de toevoeging van vitaminen en mineralen en bepaalde andere stoffen aan levensmiddelen (PB L 404 van 30.12.2006, blz. 26).

(⁵) Richtlijn 2001/113/EG van de Raad van 20 december 2001 inzake voor menselijke voeding bestemde vruchtenjam of -confituur, -gelei en -marmelade, alsmede kastanjepasta (PB L 10 van 12.1.2002, blz. 67).

(⁶) Verordening (EU) nr. 1308/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 17 december 2013 tot vaststelling van een gemeenschappelijke ordening van de markten voor landbouwproducten en tot intrekking van de Verordeningen (EEG) nr. 922/72, (EEG) nr. 234/79, (EG) nr. 1037/2001 en (EG) nr. 1234/2007 van de Raad (PB L 347 van 20.12.2013, blz. 671).

► **M33** (⁷) Maximale gebruikskonzentraties in het gebruiksklare eindproduct, als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies van de fabrikant. ◀

► **M47** (⁸) Richtlijn 2001/112/EG van de Raad van 20 december 2001 inzake voor menselijke voeding bestemde vruchtensappen en bepaalde soortgelijke producten (PB L 10 van 12.1.2002, blz. 58). ◀

► **M48** (⁹) Bij gebruik in zuivelproducten mogen xylo-oligosachariden niet worden gebruikt voor de volledige of gedeeltelijke vervanging van een van de bestanddelen van de melk.

(¹⁰) Maximumgehalten berekend op basis van de specificaties van poedervorm 1. ◀

► **M51** (¹¹) De minimumspecificatie voor het vitamine D-gehalte in vitamine D₂ bevattend champignonpoeder van 1 000 µg vitamine D₂/gram champignonpoeder wordt gebruikt. ◀

(¹²) Afhankelijk van de leeftijdsgroep waarvoor het voedingssupplement bestemd is.

(¹³) Onverminderd de voorschriften van Verordening (EU) nr. 609/2013 en Verordening (EU) 2016/127.

(¹⁴) Geen traditioneel gebruik van het levensmiddel.

▼ M74

▼ M83

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voor-schriften	Gegevensbescherming
Ingevroren, ge-droogde en poeder-vormen van <i>Acheta domesticus</i> (huiskrekel)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen-categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i> (g/100 g) (als zodanig verkocht of na oplossen vol-gens de instructies)		1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „in-gevroren <i>Acheta domesticus</i> (huiskrekel)”, „poeder van/gedroogde <i>Acheta domesti-cus</i> (huiskrekel)”, afhanke-lijk van de gebruikte vorm. 2. Op de etikettering van de levensmiddelen die ingevroren, gedroogde en poeder-vormen van <i>Acheta domesti-cus</i> (huiskrekel) bevatten, wordt vermeld dat dit ingre-diënt mogelijk allergische reacties veroorzaakt bij mensen met een bekende al-lergie voor schaaldieren, weekdieren en producten daarvan, en voor huismijten. Deze vermelding moet in de onmiddellijke nabijheid van de ingrediëntenlijst staan.	Toegelaten op 3 maart 2022. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendoms-rechten beschermde wetenschap-pelijke bewijzen en wetenschap-pelijke gegevens die overeenkom-stig artikel 26 van Verorde-ning (EU) 2015/2283 zijn be-schermd. Aanvrager: Fair Insects BV, Indu-striestraat 3, 5107 NC Dongen, Nederland. Tijdens de termijn van gegevens-bescherming mag het nieuwe voe-dingsmiddel uitsluitend door Fair Insects BV in de Unie in de han-del worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeen-komstig artikel 26 van Verorde-ning (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Fair Insects BV. Einddatum van de gegevens-bescherming: 3 maart 2027
		Ingevroren	Gedroogd of poeder		
	Ingevroren, gedroogde en poedervormen van <i>Acheta domesticus</i>				
	Eiwitproducten, andere dan vleesvervangers	40	20		
	Brood en broodjes	30	10		
	Bakkerijproducten, graanrepen en gevulde deegwaren	30	15		
	Koekjes en biscuits	30	8		
	Producten op basis van pasta (droog)	3	1		
	Soepen en geconcentreerde soepen of soeppoeders	20	5		
	Verwerkte aardappelproducten; gerechten op basis van peulvruchten of groenten en producten op basis van pasta of pizza	15	5		
	Snacks op basis van maïsmeel	40	20		
	Bierachtige dranken, alcoholhoudende mixdranken	1	1		
	Noten, oliehoudende zaden en kikkererwten	40	25		
	Sauzen	30	10		
	Vleesbereidingen	40	16		
	Vleesvervangers	80	50		
	Chocoladesnoepgoed	30	10		
	Ingevroren producten op basis van gefermenteerde melk	15	5		

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	Gegevensbescherming
Ingevroren, gedroogde en poedervormen van <i>Locusta migratoria</i> (treksprinkhaan)	Gespecificeerde levensmiddelen categorie	Maximumgehalten (g/100 g) (als zodanig verkocht of na oplossen volgens de instructies)	1. Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met „ingevroren <i>Locusta migratoria</i> (treksprinkhaan)”, „poeder van/gedroogde <i>Locusta migratoria</i> (treksprinkhaan)”, „poeder van hele <i>Locusta migratoria</i> (treksprinkhaan)”, afhankelijk van de vorm waarin het voedingsmiddel wordt aangeboden. 2. Op de etikettering van de levensmiddelen die ingevroren, gedroogde en poedervormen van <i>Locusta migratoria</i> (treksprinkhaan) bevatten, wordt vermeld dat dit ingrediënt mogelijk allergische reacties veroorzaakt bij mensen met een bekende allergie voor schaaldieren, weekdieren en producten daarvan, en voor huismijten. Deze vermelding moet in de onmiddellijke nabijheid van de ingrediëntenlijst staan.		Toegelaten op 5.12.2021. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Fair Insects BV, Industriestraat 3, 5107 NC Dongen, Nederland. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel uitsluitend door Fair Insects BV in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Fair Insects BV. Einddatum van de gegevensbescherming: 5.12.2026.
		Ingevroren			
	Ingevroren, gedroogde en poedervormen van <i>Locusta migratoria</i>				
	Verwerkte aardappelproducten; gerechten op basis van peulvruchten en producten op basis van pasta	15	5		
	Vleesvervangers	80	50		
	Soepen en geconcentreerde soepen	15	5		
	Peulvruchten en groenten uit blik of potten	20	15		
	Salades	15	5		
	Bierachtige dranken, alcoholhoudende mixdranken	2	2		
	Chocoladesnoepgoed	30	10		
	Noten, oliehoudende zaden en kikkererwten		20		
	Ingevroren producten op basis van gefermenteerde melk	15	5		
	Worst	30	10		

▼ **M74**

▼ **M78**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voor-schriften	Gegevensbescherming
Ingevroren, ge-droogde en poeder-vormen van de meelworm (larve van <i>Tenebrio molitor</i>)	Gespecificeerde levensmiddelen categorie	Maximumgehalten (g/100 g) (als zodanig verkocht of na oplossen vol-gens de instructies)	1. Afhankelijk van de vorm waarin het voedingsmiddel wordt aangeboden, wordt het nieuwe voedingsmiddel op de etikettering van het voedings-middel dat het bevat, aange-uid met ingevroren meel-worm (larve van <i>Tenebrio molitor</i>), gedroogde meel-worm (larve van <i>Tenebrio molitor</i>) of poeder van de meelworm (larve van <i>Tene-brio molitor</i>). 2. Op de etikettering van de le-vensmiddelen die ingevroren, gedroogde en poedervormen van de meelworm (larve van <i>Tenebrio molitor</i>) bevatten, wordt vermeld dat dit ingre-diënt mogelijk allergische re-acties veroorzaakt bij mensen met een bekende allergie voor schaaldieren en produc-ten daarvan en voor huismij-ten. Deze vermelding moet in de onmiddellijke nabijheid van de ingrediëntenlijst staan.		Toelating verleend op 1 maart 2022. Deze opname in de Unie-lijst is gebaseerd op door eigen-domsrechten beschermde weten-schappelijke bewijzen en weten-schappelijke gegevens die over-eenkomstig artikel 26 van Ver-ordening (EU) 2015/2283 zijn be-schermd. Aanvrager: Fair Insects BV, Indu-striestraat 3, 5107 NC Dongen, Nederland. Tijdens de termijn van gegevens-bescherming mag het nieuwe voe-dingsmiddel uitsluitend door Fair Insects BV in de Unie in de han-del worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating verkrijgt zonder naar de overeen-komstig artikel 26 van Verorde-ning (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Fair Insects BV. Einddatum van de gegevens-bescherming: 1 maart 2027.
		Ingevroren			
	Ingevroren, gedroogde en poedervormen van de meelworm (larve van <i>Tenebrio molitor</i>)				
	Meergranenbrood en -broodjes; crackers en soepstengels	30			
	Graanrepen	30			
	Gedroogde producten op basis van deeg-waren; schotels op basis van deegwaren (m.u.v. gedroogde gepofte deegwaren); pizza's en pizza-achtige schotels	15			
	Gedroogde gevulde producten op basis van deegwaren	30			
	Voormengsels (droog) voor gebakken pro-ducten	30			
	Sauzen	30			
	Aardappelschotels; schotels op basis van peulvruchten	15			
	Weipoeder	40			
	Vleesvervangers	80			
	Soepen en salades	20			
	Chips	40			
	Bierachtige dranken; gemengde alcohol-houdende dranken; alcoholhoudende mix-dranken	1			
	Chocoladesnoepgoed	30			
	Noten, oliehoudende zaden en kikkererw-ten	40			
	Ingevroren producten op basis van gefer-menteerde melk	15			
	Vleesbereidingen	40			

Tabel 2: Specificaties

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
N-acetyl-D-neuraminezuur	Omschrijving: N-acetyl-D-neuraminezuur is een wit tot gebroken wit kristallijn poeder. Definitie: Chemische naam: IUPAC-benamingen: N-acetyl-D-neuraminezuur (dihydraat) 5-acetamido-3,5-dideoxy-D-glycero-D-galacto-non-2-ulopyranosonzuur (dihydraat) Synoniemen siaalzuur (dihydraat) Chemische formule C₁₁H₁₉NO₉ (zuur) C₁₁H₂₃NO₁₁ (C₁₁H₁₉NO₉·2H₂O) (dihydraat) Moleculaire massa 309,3 Da (zuur) 345,3 (309,3 + 36,0) (dihydraat) CAS-nr. 131-48-6 (vrij zuur) 50795-27-2 (dihydraat) Specificaties Omschrijving: wit tot gebroken wit kristallijn poeder pH (20 °C bij een 5 %-oplossing): 1,7 — 2,5 N-acetyl-D-neuraminezuur (dihydraat): > 97,0 % Water (dihydraat berekend op 10,4 %): ≤ 12,5 % (m/m) Sulfaatas: < 0,2 % (m/m) Azijnzuur (als vrij zuur en/of natriumacetaat): < 0,5 % (m/m) Zware metalen: IJzer: < 20,0 mg/kg Lood: < 0,1 mg/kg Resterende eiwitten: < 0,01 % (m/m)

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Oplosmiddelresten: 2-Propanol: < 0,1 % (m/m) Aceton: < 0,1 % (m/m) Ethylacetaat: < 0,1 % (m/m) Microbiologische criteria: <i>Salmonella</i>: afwezig in 25 g Totaal aantal aerobe mesofiele bacteriën: < 500 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i>: afwezig in 10 g <i>Cronobacter (Enterobacter) sakazakii</i>: afwezig in 10 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g <i>Bacillus cereus</i>: < 50 kve/g Gisten: < 10 kve/g Schimmels: < 10 kve/g Resterende endotoxinen: < 10 EU/mg Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden.

▼ **M83**

Ingevroren, gedroogde en poeder-
vormen van *Acheta domesticus*
(huiskrekkel)

Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel bestaat uit hele huiskrekels in ingevroren, gedroogde en poedervorm. De term „huiskrekkel” verwijst naar de volwassen vorm van <i>Acheta domesticus</i>, een insectensoort die behoort tot de familie van de Gryllidae. Het is de bedoeling om het nieuwe voedingsmiddel in drie verschillende vormen in de handel te brengen, namelijk: i) thermisch bewerkte en ingevroren hele <i>A. domesticus</i> (ingevroren AD); ii) thermisch bewerkte en gevriesdroogde <i>A. domesticus</i> (gedroogde AD), en iii) thermisch bewerkte, gevriesdroogde en gemalen hele <i>A. domesticus</i> (poeder van hele AD). Voordat de insecten door bevroering worden gedood, is een vastperiode van ten minste 24 uur vereist, zodat de volwassen dieren hun darminhoud kunnen legen.		
Kenmerken/samenstelling (ingevroren AD): As (% m/m): 0,6-1,2 Vocht (% m/m): 76-82 Ruw eiwit (N × 6,25): (% m/m): 12-21 Verteerbare koolhydraten (% m/m): 0,1-2 Vet (% m/m): 3-12 waarvan verzadigd (% m/m): 36-45		Kenmerken/samenstelling (gedroogde AD of poeder van hele AD): As (% m/m): 2,9-5,1 Vocht (% m/m): ≤ 5 Ruw eiwit (N × 6,25): (% m/m): 55-65 Verteerbare koolhydraten (% m/m): 1-4 Vet (% m/m): 29-35 waarvan verzadigd (% m/m): 36-45

▼ **M83**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties	
	Peroxidegetal (meq O₂/kg vet): ≤ 5 Voedingsvezel (% m/m): 0,8-3 (¹⁸)Chitine (% m/m): 0,7-3,0 Zware metalen: Lood: ≤ 0,05 mg/kg Chroom ≤ 0,06 mg/kg Mycotoxinen: Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2): ≤ 4 µg/kg Aflatoxine B1 (µg/kg) ≤ 2 Deoxynivalenol: ≤ 200 µg/kg Ochratoxine A: ≤ 1 µg/kg Dioxinen en dioxineachtige pcb's: Som van dioxinen en dioxineachtige pcb's UB, ((¹⁹)WHO₂₀₀₅ PCDD/F-PCB-TEQ): ≤ 1,25 pg/g vet Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 10⁵ (7)kve/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: ≤ 50 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Sulfietreducerende anaerobe bacteriën: ≤ 30 kve/g <i>Bacillus cereus</i> (vermoedelijk): ≤ 100 kve/g Enterobacteriaceae (vermoedelijk): < 100 kve/g Coagulasepositieve stafylokokken: ≤ 100 kve/g	Peroxidegetal (meq O₂/kg vet): ≤ 5 Voedingsvezel (% m/m): 3-6 (¹⁸)Chitine (% m/m): 5,3-10,0 Zware metalen: Lood: ≤ 0,05 mg/kg Chroom ≤ 0,06 mg/kg Mycotoxinen: Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2): ≤ 4 µg/kg Aflatoxine B1 (µg/kg) ≤ 2 Deoxynivalenol: ≤ 200 µg/kg Ochratoxine A: ≤ 1 µg/kg Dioxinen en dioxineachtige pcb's: Som van dioxinen en dioxineachtige pcb's UB, ((¹⁹)WHO₂₀₀₅ PCDD/F-PCB-TEQ): ≤ 1,25 pg/g vet Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 10⁵ kve/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: ≤ 50 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Sulfietreducerende anaerobe bacteriën: ≤ 30 kve/g <i>Bacillus cereus</i> (vermoedelijk): ≤ 100 kve/g Enterobacteriaceae (vermoedelijk): < 100 kve/g Coagulasepositieve stafylokokken: ≤ 100 kve/g

▼ M9

▼ M99

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Gedeeltelijk ontvet poeder verkregen uit <i>Acheta domesticus</i> (huiskrekkel)	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is gedeeltelijk ontvet poeder dat uit hele <i>Acheta domesticus</i> (huiskrekkel) wordt verkregen na een reeks stappen bestaande uit een vastperiode voor de insecten van 24 uur zodat zij hun darminhoud kunnen legen, het door bevriezing doden van de insecten, het wassen, het thermisch verwerken, het drogen, het extraheren van de olie (mechanische extrusie) en het vermalen.
	Kenmerken/Samenstelling: Ruw eiwit (N × 6,25) (% m/m): 74,0-78,0 Vet (% m/m): 9,0-12,0 Vocht (% m/m): 3,0-6,0 Ruwe celstof (% m/m): 8,0-10,0 Chitine ⁽²²⁾ (% m/m): 4,0-8,5 As (% m/m): ≤ 5,6 Peroxidegetal (Meq O ₂ /kg vet): ≤ 5,0 Mangaan: ≤ 100,0 mg/kg Cyanide: ≤ 5,0 mg/kg Zware metalen: Lood: ≤ 0,1 mg/kg Cadmium: ≤ 0,025 mg/kg Mycotoxinen: Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2): ≤ 0,4 µg/kg Deoxynivalenol: ≤ 200,0 µg/kg Ochratoxine A: ≤ 1,0 µg/kg Dioxinen en dioxineachtige pcb's: Som van dioxinen en dioxineachtige pcb's UB (⁽²³⁾ WHO ₂₀₀₅ PCDD/F-PCB-TEF): ≤ 1,25 pg/g vet Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 10 ⁵ kve/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i> : ≤ 50 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: niet aangetoond in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i> : niet aangetoond in 25 g <i>Bacillus cereus</i> (vermoedelijk): ≤ 100 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i> (vermoedelijk): < 100 kve/g Coagulasepositieve <i>staphylococci</i> : ≤ 100 kve/g

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Gedroogde vruchtenpulp van <i>Adansonia digitata</i> (baobab)	Omschrijving/definitie: De baobabvruchten (<i>Adansonia digitata</i>) worden geplukt van bomen. De harde schalen worden opengebrouwen en de pulp wordt van de pitten en de schaal gescheiden. De pulp wordt gemalen, in grove en fijne partijen (deeltjesgrootte 3 tot 600 µ) gescheiden en dan verpakt. Typische voedingsbestanddelen: Vocht (gewichtsverlies bij drogen) (g/100 g): 4,5-13,7 Eiwit (g/100 g): 1,8-9,3 Vet (g/100 g): 0-1,6 Totaal koolhydraten (g/100 g): 76,3-89,5 Totaal suikers (als glucose): 15,2-36,5 Natrium (mg/100 g): 0,1-25,2 Analytische specificaties: Vreemde stoffen: maximaal 0,2 % Vocht (gewichtsverlies bij drogen) (g/100 g): 4,5-13,7 As (g/100 g): 3,8-6,6
Extract van <i>Ajuga reptans</i> uit cellen	Omschrijving/definitie: Hydroalcoholisch extract uit weefselculturen van <i>Ajuga reptans</i> L. dat wezenlijk gelijkwaardig is aan extracten uit de bloeiende bovengrondse delen van <i>Ajuga reptans</i> die door middel van traditionele culturen zijn verkregen.

▼ **M80**

<i>Akkermansia muciniphila</i> (gepasteuriseerd)	Omschrijving: Gepasteuriseerde <i>Akkermansia muciniphila</i> (stam ATCC BAA-835, CIP 107961) wordt geproduceerd door anaerobe groei van de bacteriën gevolgd door pasteurisatie, concentratie van de cellen, cryobewaring en vriesdrogen. Kenmerken/samenstelling: Total aantal cellen van <i>A. muciniphila</i> (cellen/g): $2,5 \times 10^{10}$ tot $2,5 \times 10^{12}$ Aantal levensvatbare cellen van <i>A. muciniphila</i> (kve/g): < 10 (LOD)(*) Wateractiviteit: ≤ 0,43 Vocht (%): ≤ 12,0 Eiwit (%): ≤ 35,0 Vet (%): ≤ 4,0 Ruwe as (%): ≤ 21,0 Koolhydraten (%): 36,0-86,0 Microbiologische criteria: Totale aantal aerobe mesofiele bacteriën: ≤ 500 kve(**)/g Sulfietreducerende anaerobe organismen: ≤ 50 kve/g Coagulasepositieve <i>Staphylococci</i> : ≤ 10 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i> : ≤ 10 kve/g
---	--

▼ **M80**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Gist: ≤ 10 kve/g Schimmels: ≤ 10 kve/g <i>Bacillus cereus</i>: ≤ 100 kve/g <i>Listeria</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Escherichia coli</i>: afwezig in 1 g (*) LOD: aantoonbaarheidsgrens. (**) kolonievormende eenheden.
L-alanyl-L-glutamine	Omschrijving/definitie: L-alanyl-L-glutamine wordt geproduceerd door fermentatie met een genetisch gemodificeerde stam van <i>Escherichia coli</i>. Tijdens het fermentatieproces wordt het ingrediënt afgescheiden in het groeimedium, waaruit het vervolgens wordt gescheiden en tot een concentratie van > 98 % wordt gezuiverd. Uiterlijk: wit kristallijn poeder Zuiverheid: > 98 % Infraroodspectroscopie: conformiteit met referentienorm Uiterlijk van de oplossing: kleurloos en helder Gehalte (droge stof): 98-102 % Verwante stoffen (elk): ≤ 0,2 % Gloeirest: ≤ 0,1 % Gewichtsverlies bij drogen: ≤ 0,5 % Optische rotatie: +9,0 — +11,0 pH (1 %; H₂O): 5,0-6,0 Ammonium (NH₄): ≤ 0,020 % Chloride (Cl): ≤ 0,020 % Sulfaat (SO₄): ≤ 0,020 % Microbiologische criteria: <i>Escherichia coli</i>: afwezig/g
Algenolie van de microalg <i>Ulkenia</i> sp.	Omschrijving/definitie: Olie van de microalg <i>Ulkenia</i> sp. Zuurgetal: ≤ 0,5 mg KOH/g Peroxidegetal: ≤ 5,0 meq/kg olie Vocht en vluchtige bestanddelen: ≤ 0,05 % Onverzeepbare bestanddelen: ≤ 4,5 % Transvetzuren: ≤ 1,0 % DHA-gehalte: ≥ 32 %

▼ M9

▼ M26

▼ M9

▼ M103

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Allanblackiazaadolie	Omschrijving/definitie: Allanblackiazaadolie wordt verkregen uit de zaden van de Allanblackiasoort: <i>A. floribunda</i> (synoniem met <i>A. parviflora</i>) en <i>A. stuhlmannii</i>. Vetzuursamenstelling (als % van het totale gehalte aan vetzuren): Laurinezuur — myristinezuur — palmitinezuur (C12:0 — C14:0 — C16:0): som van deze zuren < 4,0 % Stearinezuur (C18:0): 45-58 % Oliezuur (C18:1): 40-51 % Meervoudig onverzadigde vetzuren: < 2 % Kenmerken: Vrije vetzuren: maximaal 0,1 % van het totale gehalte aan vetzuren Transvetzuren: maximaal 1,0 % van het totale gehalte aan vetzuren Peroxidegetal: maximaal 1,0 meq/kg Onverzeepbare bestanddelen: maximaal 1,0 % massa van de olie Verzepingsgetal: 185-198 mg KOH/g
Bladextract van <i>Aloe macroclada</i> Baker	Omschrijving/definitie: Gelextract in poedervorm verkregen uit de bladeren van <i>Aloe macroclada</i> Baker dat wezenlijk gelijkwaardig is aan dezelfde gel verkregen uit de bladeren van <i>Aloe vera</i> (L.) Burm.f. As: 25 % Voedingsvezel: 28,6 % Vet: 2,7 % Vocht: 4,7 % Polysachariden: 9,5 % Eiwit: 1,63 % Glucose: 8,9 %
Ingevroren, pasta-, gedroogde en poedervormen van de larven van <i>Alphitobius diaperinus</i> (kleine meelworm)	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel bestaat uit de hele kleine meelworm (larve van de piepschuimkever) in ingevroren, pasta-, gedroogde en poedervorm. De term „kleine meelworm” verwijst naar het larvale stadium van <i>Alphitobius diaperinus</i> (piepschuimkever), een insectensoort die tot de familie van Tenebrionidae (de zwartlijven) behoort. De gehele kleine meelworm is bestemd voor menselijke consumptie en er worden geen delen verwijderd. Het is de bedoeling om het nieuwe voedingsmiddel in vier verschillende vormen in de handel te brengen, namelijk: i) hele geblancheerde en ingevroren <i>A. diaperinus</i>-larven (ingevroren ADL); ii) pasta van hele geblancheerde, gemalen en ingevroren <i>A. diaperinus</i>-larven (ADL-pasta); iii) hele geblancheerde en gevriesdroogde <i>A. diaperinus</i>-larven (gedroogde ADL), en iv) poeder van hele geblancheerde, gevriesdroogde en gemalen <i>A. diaperinus</i>-larven (ADL-poeder). Voordat de insecten door thermische behandeling worden gedood, is een vastenperiode van ten minste 24 uur vereist, zodat de larven hun darminhoud kunnen legen.

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties	
	Kenmerken/samenstelling (ingevroren ADL of ADL-pasta): As (% m/m): ≤ 1,5 Vocht (% m/m): 65-80 Ruw eiwit (N × 6,25) (% m/m): 12-25 Verteerbare koolhydraten (% m/m): 0,4-2 Vet (% m/m): 5-12 Peroxidegetal (meq O₂/kg vet): ≤ 0,2 Voedingsvezel (% m/m): 1-4 (²⁷) Chitine (% m/m): 1,0-2,6 Zware metalen: Lood: ≤ 0,1 mg/kg Cadmium: ≤ 0,05 mg/kg Mycotoxinen: Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2): ≤ 4 µg/kg Aflatoxine B1 (µg/kg) ≤ 2 Deoxynivalenol: ≤ 200 µg/kg Ochratoxine A: ≤ 1 µg/kg Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 10⁵ kve/g (²⁵) Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: ≤ 50 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Sulfietreducerende anaerobe bacteriën: ≤ 30 kve/g <i>Bacillus cereus</i>: ≤ 100 kve/g Enterobacteriaceae: ≤ 100 kve/g Coagulase-positieve <i>stafylokokken</i>: ≤ 100 kve/g	Kenmerken/samenstelling (gedroogde ADL of ADL-poeder): As (% m/m): ≤ 5 Vocht (% m/m): 1-5 Ruw eiwit (N × 6,25) (% m/m): 50-70 Verteerbare koolhydraten (% m/m): 1,5-3,5 Vet (% m/m): 20-35 Peroxidegetal (meq O₂/kg vet): ≤ 5 Voedingsvezel (% m/m): 3-6 (²⁷) Chitine (% m/m): 3,0-9,1 Zware metalen: Lood: ≤ 0,1 mg/kg Cadmium: ≤ 0,05 mg/kg Mycotoxinen: Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2): ≤ 4 µg/kg Aflatoxine B1 (µg/kg) ≤ 2 Deoxynivalenol: ≤ 200 µg/kg Ochratoxine A: ≤ 1 µg/kg Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 10⁵ kve/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: ≤ 50 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Sulfietreducerende anaerobe bacteriën: ≤ 30 kve/g <i>Bacillus cereus</i>: ≤ 100 kve/g Enterobacteriaceae: ≤ 100 kve/g Coagulase-positieve <i>stafylokokken</i>: ≤ 100 kve/g

▼ M9▼ M24

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Olie van Antarctisch krill (<i>Euphausia superba</i>)	Omschrijving/definitie: Om vetextract uit Antarctisch krill (<i>Euphausia superba</i>) te vervaardigen, wordt diepgevroren vermalen krill of gedroogd krillmeel aan vetextractie met een goedgekeurd extractiemiddel (op grond van Richtlijn 2009/32/EG) onderworpen. Eiwitten en krillmateriaal worden door filtratie uit het vetextract verwijderd. Het extractiemiddel en het restwater worden door verdamping verwijderd. Verzepingsgetal: ≤ 230 mg KOH/g Peroxidegetal: ≤ 3 meq O₂/kg olie Oxidatiestabiliteit: van alle levensmiddelen die olie van Antarctisch krill (<i>Euphausia superba</i>) bevatten, moet de oxidatiestabiliteit met geschikte, erkende nationale/internationale testmethoden (bv. AOAC) worden aangetoond. Vocht en vluchtige bestanddelen: ≤ 3 % of 0,6 uitgedrukt als wateractiviteit bij 25 °C Fosfolipiden: ≥ 35 % tot < 60 % Transvetzuren: ≤ 1 % EPA (eicosapentaeenzuur): ≥ 9 % DHA (docosahexaeenzuur): ≥ 5 %
Olie rijk aan fosfolipiden van Antarctisch krill (<i>Euphausia superba</i>)	Omschrijving/definitie: Olie rijk aan fosfolipiden wordt uit Antarctisch krill (<i>Euphausia superba</i>) verkregen door herhaaldelijk wassen met een goedgekeurd oplosmiddel (op grond van Richtlijn 2009/32/EG) om het fosfolipidegehalte van de olie te verhogen. Oplosmiddelen worden door verdamping uit het eindproduct verwijderd. Verzepingsgetal: ≤ 230 mg KOH/g Peroxidegetal: ≤ 3 meq O₂/kg olie Vocht en vluchtige bestanddelen: ≤ 3 % of 0,6 uitgedrukt als wateractiviteit bij 25 °C Fosfolipiden: ≥ 60 % Transvetzuren: ≤ 1 % EPA (eicosapentaeenzuur): ≥ 9 % DHA (docosahexaeenzuur): ≥ 5 %

▼ M9

▼ M9

▼ M97

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Mycelium van <i>Antrodia camphorata</i> in poedervorm	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is het gevriesdroogde mycelium van de schimmel <i>Antrodia camphorata</i> (stam BCRC 39106), dat door vastestoff fermentatie wordt gekweekt. Het gevriesdroogde mycelium wordt vervolgens tot poeder vermalen. <i>Antrodia camphorata</i> is een synoniem voor <i>Taiwanofungus camphoratus</i> (familie: Fomitopsidaceae). Kenmerken/Samenstelling: Gewichtsverlies bij drogen (vocht): < 10 % Koolhydraten: ≤ 80 g/100 g Eiwit: ≤ 20 g/100 g As: ≤ 6 g/100 g Vet: ≤ 6 g/100 g Totale triterpenen: 1,0-10,0 g/100 g Antroquinonol: 1,0-20,0 mg/g Zware metalen: Arseen: < 0,5 mg/kg Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 10³ *kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: niet aangetoond in 10 g <i>Salmonella</i> spp.: niet aangetoond in 25 g <i>Staphylococcus aureus</i>: niet aangetoond in 10 g *Kve: kolonievormende eenheden
Waterig ethanolextract van <i>Labisia pumila</i>	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is een hydroalcoholisch extract dat wordt verkregen uit een gedroogde volledige plant van de soort <i>Labisia pumila</i> (Blume) Fern.-Vill. Het productieproces van het nieuwe voedingsmiddel begint met het wassen, drogen en vermalen van de plant <i>Labisia pumila</i>. Het vermalen plantaardige materiaal wordt vervolgens tweemaal geëxtraheerd met een mengsel van water en ethanol (50/50 v/v). Daarna wordt het vloeibare extract geconcentreerd, gemengd met maltodextrine (dat wordt gebruikt om het drogen te bevorderen) in een verhouding van 2:1 en gesproeidroogd.

▼ M120

▼ **M120**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Kenmerken/samenstelling (met inbegrip van maltodextrine):Deeltjesgrootte: > 90 % door meshnummer 120 (125 µm) Asgehalte: < 10 % In zuur onoplosbare as: < 1 % Vochtgehalte: < 8 % Ethanol: < 1 % (m/m) Galluszuur: 2-10 % (m/m) Koolhydraten: 70-90 g/100 g Eiwitten: < 9 % (m/m) Totaal vetgehalte: < 3 % (m/m) Saponine (als ardisiacripsine A): < 1,5 % (m/m) Microbiologische criteria: Aeroob kiemgetal: < 1×10⁴ kve/g Gisten en schimmels: < 5×10² kve/g <i>E. coli</i>: niet aangetoond in 10 g <i>S. aureus</i>: niet aangetoond in 10 g Salmonella: niet aangetoond in 25 g <i>P. aeruginosa</i>: niet aangetoond in 10 g Kve: kolonievormende eenheden. M/m: massa per massa.

▼ **M128**

Biomassa van de fruitcelcultuur van appel	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is een biomassa van gekweekte en gehomogeniseerde cellen van de Zwitserse appelvariëteit Uttwiler Spätlauber (<i>Malus domestica</i> Borkh.). Het productieproces bestaat uit het onder steriele omstandigheden verzamelen van specifieke delen van de appel, die vervolgens op een vast medium worden geplaatst met als doel de vorming, onder steriele omstandigheden, van primair callusweefsel met gedifferentieerde cellen. De calluscellen worden vervolgens in een vloeibaar medium gekweekt en daarna gehomogeniseerd, met warmte behandeld en gedroogd.
---	--

▼ M128

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Kenmerken/samenstelling: Vochtgehalte: 10,9-15,5 g/100 g Asgehalte: 11,8-20,8 g/100 g Eiwitten: 14,3-20,0 g/100 g Vetten: 0,6-2,5 g/100 g Niet-verteerbare koolhydraten: 17,1-25,2 g/100 g Andere koolhydraten (berekend ⁽²⁹⁾): 21,9-38,9 g/100 g Totaal suiker: 17,1-32,6 g/100 g Fructose: 10,8-20,2 g/100 g Glucose: 3,8-7,0 g/100 g Totaal fenolen: 0,15-0,29 g/100 g Appelzuur: 0,41-1,19 g/100 g Barnsteenzuur: 0,14-0,26 g/100 g

▼ M9

Arachidonzuurrijke olie van de
schimmel *Mortierella alpina*

Omschrijving/definitie:

De heldergele arachidonzuurrijke olie wordt verkregen door gisting van de niet genetisch gemodificeerde stammen IS-4, I49-N18, FJRK-MA01 en CBS 210,32 van de schimmel *Mortierella alpina* onder gebruikmaking van een geschikte vloeistof. De olie wordt vervolgens uit de biomassa geëxtraheerd en gezuiverd.

Arachidonzuur: ≥ 40 gewichtsprocenten van het totale gehalte aan vetzuren

Vrije vetzuren: $\leq 0,45$ % van het totale gehalte aan vetzuren

Transvetzuren: $\leq 0,5$ % van het totale gehalte aan vetzuren

Onverzeepbare bestanddelen: $\leq 1,5$ %

Peroxidegetal: ≤ 5 meq/kg

Anisidinegetal: ≤ 20

Zuurgetal: $\leq 1,0$ KOH/g

Vochtgehalte: $\leq 0,5$ %

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Arganolie van <i>Argania spinosa</i>	Omschrijving/definitie: Arganolie is de olie die wordt verkregen door koude persing van de amandelachtige pitten van de vruchten van <i>Argania spinosa</i> (L.) Skeels. De pitten kunnen vóór het persen geroosterd worden, waarbij zij niet rechtstreeks met de vlam in contact komen. Samenstelling: Palmitinezuur (C16:0): 12-15 % Stearinezuur (C18:0): 5-7 % Oliefzuur (C18:1): 43-50 % Linolzuur (C18:2): 29-36 % Onverzeepbare bestanddelen: 0,3-2 % Totaal sterolen: 100-500 mg/100 g Totaal tocoferolen: 16-90 mg/100 g Zuurgraad van de olie: 0,2-1,5 % Peroxidegetal: < 10 meq O₂/kg

▼ M131

Astaxanthine-rijke oleohars uit de alg <i>Haematococcus pluvialis</i>	Omschrijving: Astaxanthine is een carotenoïde die door de alg <i>Haematococcus pluvialis</i> wordt geproduceerd. De productiemethoden voor de kweek van de alg variëren; er kan gebruik worden gemaakt van gesloten systemen die aan zonlicht of aan strikt geregeld kunstlicht worden blootgesteld of van open vijvers. De algencellen worden geoogst en gedroogd; de oleohars wordt met gebruik van superkritisch CO₂ of een oplosmiddel (ethylacetaat) geëxtraheerd. De astaxanthine wordt verdund en gestandaardiseerd tot 2,5 %, 5,0 %, 7,0 %, 10 %, 15 % of 20 % met gebruik van olijfolie, saffloerolie, zonnebloemolie of MCT (triglyceriden met een middellange keten). Kenmerken/Samenstelling: Vet: 42,2-99 % Eiwitgehalte: ≤ 4,4 % Koolhydraten: ≤ 52,8 % Vezels: < 1,0 % Asgehalte: ≤ 4,2 % Specificatie van de carotenoïden % massa Totaal astaxanthinen: 2,9-11,1 % 9-<i>Cis</i>-astaxanthine: 0,3-30,0 %
---	---

▼ **M131**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	13- <i>Cis</i> -astaxanthine: 0,2-7,0 % Astaxanthinemonoësters: 66,7-91,5 % Astaxanthinediësters: 0,16-32,5 % β-caroteen: 0,01-0,3 % Luteïne: ≤ 1,8 % Canthaxanthine: ≤ 1,30 % Microbiologische criteria: Totaal aerobe bacteriën: < 3 000 kve/g Gisten en schimmels: < 100 kve/g Coliformen: < 10 kve/g E. coli: Negatief <i>Salmonella</i> : Negatief Stafylokokken: Negatief

▼ **M129**

Gedeeltelijk gehydrolyseerd eiwit uit gerst- (<i>Hordeum vulgare</i>) en rijstbostel (<i>Oryza sativa</i>)	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is gedeeltelijkgehydrolyseerd eiwit uit gerst- (<i>Hordeum vulgare</i>) en rijstbostel (<i>Oryza sativa</i>), residuen van het vaste bijproduct van de bierproductie dat 45-70 % gerst- en 30-55 % rijstbostel bevat. Het nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door enzymatische behandeling van de gepasteuriseerde afgewerkte residuen van gerst- en rijstbostel afkomstig van het maischen tijdens de bierproductie. Het gedeeltelijke hydrolysaat wordt in verschillende stappen mechanisch behandeld om het eindproduct te verkrijgen. Kenmerken/samenstelling: Uiterlijk: poeder Hydrolysegraad: 1-7 % Eiwitten (N x 6,25): 78-90 % Vochtgehalte: 2-8 % Koolhydraten: 2-10 %
---	--

▼ **M129**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Vet: 0-2 % Asgehalte: 1-8 % Zware metalen: Arseen (mg/kg): ≤ 0,2 Cadmium (mg/kg) ≤ 0,1 Lood (mg/kg): ≤ 0,2 Kwik (mg/kg): ≤ 0,01 Mycotoxinen: Aflatoxine B1: ≤ 2 µg/kg Som van aflatoxinen (B1, B2, G1, G2): ≤ 4 µg/kg Deoxynivalenol: < 200 µg/kg Fumonisin (som van B1, B2): ≤ 200 µg/kg Ochratoxine A: ≤ 3 µg/kg Zearalenon: ≤ 20 µg/kg Patuline: ≤ 50 µg/kg Antinutritieve factoren: Fytinezuur: < 0,25 % Microbiologische criteria: Totaal aerobisch kiemgetal (kve/g): < 10⁴ Coliformen (kve/g): < 100 Totaal kiemgetal gisten en schimmels (kve/g): < 100 <i>Salmonella</i> spp.: niet aangetoond in 25 g <i>Escherichia coli</i> (kve/g): < 10 <i>Staphylococcus aureus</i> (kve/g): < 10 <i>Listeria monocytogenes</i>: niet aangetoond in 25 g <i>Bacillus cereus</i> (kve/g): < 100 Kve: kolonievormende eenheden

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Basilicumzaden (<i>Ocimum basilicum</i>)	Omschrijving/definitie: Basilicum (<i>Ocimum basilicum</i> L.) behoort tot de familie <i>Lamiaceae</i> binnen de orde <i>Lamiales</i> . Na het oogsten worden de zaden mechanisch schoongemaakt. Bloemen, bladeren en andere delen van de plant worden verwijderd. Het hoogste zuiverheidsniveau van de basilicumzaden moet door middel van filtering (optisch, mechanisch) worden gewaarborgd. Het productieproces van vruchtensappen en gemengde groente/vruchtendranken die basilicumzaden (<i>Ocimum basilicum</i> L.) bevatten, omvat de prehydratatie en pasteurisatie van de zaden. Er worden microbiologische controles uitgevoerd en er zijn monitoringsystemen. Droge stof: 94,1 % Eiwit: 20,7 % Vet: 24,4 % Koolhydraten: 1,7 % Voedingsvezels: 40,5 % (methode: AOAC 958,29) As: 6,78 %

▼ M134

Bèta-glucan uit de microalg <i>Euglena gracilis</i>	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel, bèta-glucan uit de microalg <i>Euglena gracilis</i> (paramylon), is een lineair, onvertakt bèta-1,3-D-glucan-polymeër dat is afgeleid van de niet-genetisch gemodificeerde microalg <i>Euglena gracilis</i> . Het nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door fermentatie, gevolgd door aanpassing van de pH en homogenisatie om de bèta-glucankorrels vrij te maken. De korrels worden door decanteren en wassen geïsoleerd en vervolgens aangezuurd en gefiltreerd. Na het drogen wordt het product vermalen. Het proces omvat voorwaarden zoals een alkalische pH en doding van de microalg door verhitting om ervoor te zorgen dat zich in het nieuwe voedingsmiddel geen levensvatbare cellen van <i>Euglena gracilis</i> bevinden. Kenmerken/samenstelling: Uiterlijk: roomwit poeder Bèta-glucan (*): (%) ≥ 95 ⁽³⁰⁾ Vochtgehalte (%): ≤ 6 Asgehalte (%): ≤ 1 Zware metalen: Lood (mg/kg): ≤ 0,5 Cadmium (mg/kg): ≤ 0,5 Kwik (mg/kg): ≤ 0,05 Arseen (mg/kg): ≤ 0,02
--	--

▼ **M134**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Totaal aerob kweekgetal (kve/g): ≤ 3 000 Totaal kweekgetal gisten en schimmels (kve/g): ≤ 100 Coliformen (MWA/g): ≤ 30 <i>Escherichia coli</i>: niet aangetoond in 10 g <i>Staphylococcus aureus</i>: niet aangetoond in 10 g <i>Salmonella</i> spp.: niet aangetoond in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: niet aangetoond in 25 g Kve: kolonievormende eenheden, MWA: meest waarschijnlijke aantal.

▼ **M33**

Betaïne	Omschrijving/definitie: Betaïne (<i>N,N,N</i>-trimethylglycine of carboxy-<i>N,N,N</i>-trimethylmethaanaminium), in watervrije (CH₃)₃N⁺CH₂COO⁻ (CAS-nr.: 107-43-7) en monogehydrateerde (CH₃)₃N⁺CH₂COO⁻.H₂O (CAS-nr.: 590-47-6) vorm, wordt verkregen door het verwerken van suikerbieten (d.w.z. melasse, vinasse of betaine-glycerol). Kenmerken/samenstelling Uiterlijk: Vrij stromende witte kristallen Betaïne: ≥ 99,0 % (m/m op basis van droog gewicht) Vochtgehalte: ≤ 2,0 % (watervrij); ≤ 15,0 % (monohydraat) As: ≤ 0,1 % pH: 5,0 -7,0 Resterende eiwitten: ≤ 1,0 mg/g Zware metalen: Arseen: < 0,1 mg/kg Kwik: < 0,005 mg/kg Cadmium: < 0,01 mg/kg Lood: < 0,05 mg/kg
----------------	---

▼ **M33**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: ≤ 100 kve/g Coliformen: negatief/10 g <i>Salmonella</i> spp.: negatief/25 g Gist: ≤ 10 kve/g Schimmels: ≤ 10 kve/g Kve: kolonievormende eenheden.

▼ **M9**

Extract van gefermenteerde zwarte bonen	Omschrijving/definitie: Extract van gefermenteerde zwarte bonen (Touchi-extract) is een fijn, lichtbruin eiwitrijk poeder dat wordt verkregen door kleine sojabonen (<i>Glycine max</i> (L.) Merr.) die met <i>Aspergillus oryzae</i> zijn gefermenteerd, met water te extraheren. Het extract bevat een α-glucosidaseremmer. Kenmerken: Vetten: ≤ 1,0 % Eiwitten: ≥ 55 % Water: ≤ 7,0 % Asgehalte: ≤ 10 % Koolhydraten: ≥ 20 % α-Glucosidaseremmende werking: IC50 min. 0,025 mg/ml Soja-isoflavonen: ≤ 0,3 g/100 g
---	--

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Runderlactoferrine	Omschrijving/definitie: Runderlactoferrine is een natuurlijk eiwit in koemelk. Het is een ijzerbindend glycoproteïne van circa 77 kDa en bestaat uit één polypeptideketen van 689 aminozuren. Productieproces: runderlactoferrine wordt geïsoleerd uit magere melk of kaaswei met behulp van een ionenuitwisselaar, gevolgd door ultrafiltratiestappen. Het wordt ten slotte gedroogd door vriesdroging of verstuiving en de grote poederdeeltjes worden eruit gezeefd. Het is een vrijwel reukloos, lichtroze poeder. Fysisch-chemische eigenschappen van runderlactoferrine: Vocht: < 4,5 % As: < 1,5 % Arseen: < 2,0 mg/kg IJzer: < 350 mg/kg Eiwit: > 93 % waarvan runderlactoferrine: > 95 % waarvan andere eiwitten: < 5,0 % pH (2 %-oplossing, 20 °C): 5,2-7,2 Oplosbaarheid (2 %-oplossing, 20 °C): volledig

▼ M35

Basisch weiproteïne-isolaat uit rundermelk	Omschrijving Basisch weiproteïne-isolaat uit rundermelk is een geelachtig-grijs poeder dat uit afgeroomde rundermelk wordt verkregen via een reeks isolatie- en zuiveringsstappen. Kenmerken/Samenstelling Totaal eiwitgehalte (m/gewicht van het product): ≥ 90 % Lactoferrine (m/gewicht van het product): 25-75 % Lactoperoxidase (m/gewicht van het product): 10-40 % Andere eiwitten (m/gewicht van het product): ≤ 30 % TGF-β2: 12-18 mg/100 g Vocht: ≤ 6,0 % pH (oplossing van 5 % m/V): 5,5-7,6
---	---

▼ **M35**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Lactose: ≤ 3,0 % Vet: ≤ 4,5 % As: ≤ 3,5 % IJzer: ≤ 25 mg/100 g Zware metalen Lood: < 0,1 mg/kg Cadmium: < 0,2 mg/kg Kwik: < 0,6 mg/kg Arseen: < 0,1 mg/kg Microbiologische criteria: Aantal aerobe mesofiele bacteriën: ≤ 10 000 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i>: ≤ 10 kve/g <i>Escherichia coli</i>: Negatief/g Coagulasepositieve stafylokokken: Negatief/g <i>Salmonella</i>: Negatief/25 g <i>Listeria</i>: Negatief/25 g <i>Cronobacter</i> spp.: Negatief/25 g Schimmels: ≤ 50 kve/g Gisten: ≤ 50 kve/g Kve: kolonievormende eenheden

▼ **M96**

Bèta-lactoglobuline (β- lactoglobuline) uit rundermelk	Omschrijving: Bèta-lactoglobuline-eiwit (β-lactoglobuline-eiwit) is een wit of roomkleurig poeder dat uit wei van runderen wordt bereid door middel van een reeks stappen bestaande uit filtratie, concentratie, kristallisatie, heroplossing (in water), pH-aanpassing tot zure of neutrale pH, herconcentratie en drogen. CAS-nummer: 9045-23-2 Molecuulgewicht: 36,7 kDa (dimeer); 18,3 kDa (monomeer)
--	--

▼ **M96**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Kenmerken/Samenstelling: pH (10%-oplossing): 3,5-8,0 Eiwit (N × 6,38) (%): ≥ 86,0 Bèta-lactoglobuline (% eiwit): ≥ 90,0 Lactose (%): ≤ 1,0 Vet (%): ≤ 1,0 As (%): ≤ 5,0 Vocht (%): ≤ 5,5 Zware metalen: Cadmium (mg/kg): < 0,2 Lood (mg/kg): < 0,1 Kwik (mg/kg): < 0,01 Verontreinigingen: Aflatoxine M1 (µg/kg): < 0,01 Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: ≤ 5 000 kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: ≤ 10 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i>: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Bacillus cereus</i>: < 100 kve/g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g <i>Staphylococcus aureus</i>: < 10 kve/g Sulfietreducerend clostridium: < 10 kve/g Kve: kolonievormende eenheden; kDa: kilodalton

▼ **M107**

Osteopontine uit rundermelk

Omschrijving Osteopontine uit rundermelk wordt geïsoleerd uit gepasteuriseerde of gemicrofiltreerde wei of melk van runderen door ionenwisselingschromatografie, ultrafiltratie om bestanddelen met een lage molecuulmassa te verwijderen en sporeidrogen. Tijdens deze filtratie worden lactose en weiproteïnen, voornamelijk alfa-lactalbumine en beta-lactoglobuline, verwijderd. Kenmerken/Samenstelling Eiwitgehalte % als zodanig (N × 6,38): 76,5-80,5 Osteopontine uit rundermelk (bmOPN) (% van eiwit): ≥ 84,5

▼ M107

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	bmOPN van volledige lengte (molecuulmassa 33,9 kDa) (% van bmOPN): ≥ 15 N-terminaal fragment bmOPN (molecuulmassa 19,8 kDa) (% van bmOPN): ≥ 70 Andere melkeiwitten (% van eiwit): $\leq 14,5$ Vocht: $< 9,5 \%$ Lactose: $\leq 1,0 \%$ Vet: $\leq 1,0 \%$ As: $\leq 11 \%$ Onoplosbaarheidsindex (ml) $\leq 1,0$ Zware metalen Lood: $< 0,05 \text{ mg/kg}$ Cadmium: $< 0,05 \text{ mg/kg}$ Kwik: $< 0,05 \text{ mg/kg}$ Arseen: $< 0,5 \text{ mg/kg}$ Aflatoxine M1: $< 0,1 \text{ }\mu\text{g/kg}$ Microbiologische criteria Totaal kiemgetal (30 °C) (kve/g): $\leq 5\,000$ Schimmels/gisten (kve/g): ≤ 100 <i>Bacillus cereus</i> (kve/g): < 50 Zwavelreducerende Clostridia (kve/g): < 10 <i>Stafylococcus aureus</i>: niet aangetoond in 1 g Enterobacteriaceae (kve/g): < 10 <i>Salmonella</i> spp.: niet aangetoond in 25 g kve: kolonievormende eenheden

▼ M9

Olie van de zaden van <i>Buglossoides arvensis</i>	Omschrijving/definitie: Geraffineerde buglossoidesolie wordt gewonnen uit de zaden van <i>Buglossoides arvensis</i> (L.) I.M. Johnst. Alfa-linoleenzuur: $\geq 35 \%$ massa van het totale gehalte aan vetzuren Stearidonzuur: $\geq 15 \%$ massa van het totale gehalte aan vetzuren Linolzuur: $\geq 8,0 \%$ massa van het totale gehalte aan vetzuren Transvetzuren: $\leq 2,0 \%$ massa van het totale gehalte aan vetzuren
---	--

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Zuurgetal: $\leq 0,6$ mg KOH/g Peroxidegetal: $\leq 5,0$ meq O₂/kg Onverzeepbare bestanddelen: $\leq 2,0$ % Eiwitgehalte (stikstof totaal): ≤ 10 µg/ml Pyrrolizidinealkaloïden: niet aantoonbaar met een aantoonbaarheidsgrens van 4,0 µg/kg

▼ M91**Olie uit *Calanus finmarchicus*****Omschrijving/definitie:**

► **M124** Het nieuwe voedingsingrediënt is een robijnrode, licht viskeuze olie met een lichte zeevruchtengeur, gewonnen uit het schaaldier (zeezoöplankton) *Calanus finmarchicus*. ◀ Het ingrediënt bestaat voornamelijk uit wasesters (> 85 %) met geringe hoeveelheden triglyceriden en andere neutrale lipiden.

Specificaties:

Water: < 1,0 %

Wasesters: > 85 %

Totaal vetzuren: > 46 %

Eicosapentaeenzuur (EPA): > 3,0 %

Docosahexaeenzuur (DHA): > 4,0 %

Vetalcoholen totaal: > 28 %

C20:1(n-9)-vetalcohol: > 9,0 %

C22:1(n-11)-vetalcohol: > 12 %

Transvetzuren: < 1,0 %

Astaxanthine-esters: $\leq 0,25$ %

Peroxidegetal: < 3,0 meq. O₂/kg

▼ M77**Calciumfructoboraat***Omschrijving/definitie*

Het nieuwe voedingsmiddel is calciumfructoboraat, een calciumzouttetrahydraat van een bis(fructose)ester van boorzuur in de vorm van een poeder, met molecuulformule Ca[(C₆H₁₀O₆)₂B]₂•4H₂O en een molecuulmassa van 846 Da.

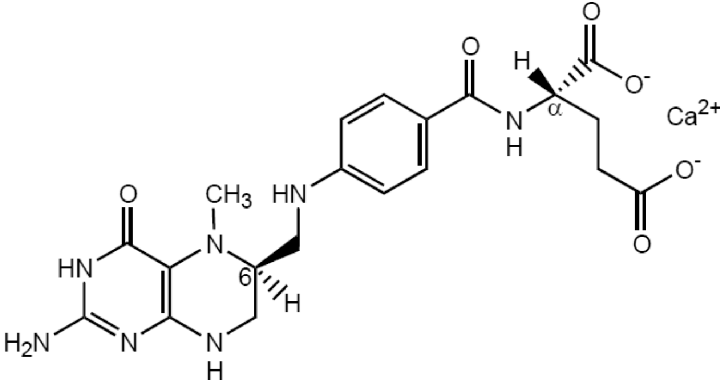
▼ **M77**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Het nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door chemische synthese waarbij fructose wordt gecombineerd met boorzuur in water waarbij via verschillende verhittings- en mengprocessen een bis(fructose)ester van boorzuur wordt geproduceerd. Vervolgens wordt calciumcarbonaat toegevoegd om een oplossing te verkrijgen die het calciumzout van fructoboraat (tetrahydraat) bevat. De oplossing wordt gevriesdroogd, fijngemalen om het eindproduct in poedervorm te verkrijgen en vervolgens verpakt en opgeslagen bij representatieve opslagomstandigheden (22 ± 1 °C RH 55-60 %). <i>Kenmerken/samenstelling</i> Vrij vocht: < 5,0 % Calcium: 4,5-5 % Boor: 2,5-2,9 % Fructose 80-85 % Asgehalte: 15-16 % <i>Zware metalen</i> Arseen: ≤ 1 mg/kg <i>Microbiologische criteria</i> Totaal kiemgetal: ≤ 1 000 kve/g ^(a) Gisten en schimmels: < 100 kve/g Coliformen: ≤ 10 kve/g <i>Escherichia coli</i>: < 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.; afwezig in 25 g Coagulase-positieve stafylokokken: afwezig in 1 g (a) Kve: kolonievormende eenheden.

▼ **M85**

Calcium-L-methylfolaat	Omschrijving: Het nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door chemische synthese op basis van foliumzuur. Het is een wit tot lichtgeel, bijna reukloos kristallijn poeder, weinig oplosbaar in water en zeer moeilijk oplosbaar of onoplosbaar in de meeste organische oplosmiddelen. Definitie: Chemische formule: C₂₀H₂₃CaN₇O₆
------------------------	---

▼ **M85**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Systematische naam: <i>N</i>-{4-[[[(6<i>S</i>)-2-amino-1,4,5,6,7,8-hexahydro-5-methyl-4-oxo-6-pteridiny]methyl]amino]benzoyl}-L-glutaminezuur, calciumzout CAS-nummers: 129025-21-4 (calciumzout met L-5-MTHF/Ca²⁺ in een niet-gespecificeerde verhouding) en 151533-22-1 (calciumzout met L-5-MTHF/Ca²⁺ in een gespecificeerde verhouding 1:1) Moleculair gewicht: 497,5 dalton Synoniemen: L-methylfolaat, calcium; L-5-methyltetrahydrofoliumzuur, calciumzout [(L-5-MTHF-Ca)]; (6<i>S</i>)-5-methyltetrahydrofoliumzuur, calciumzout [(6<i>S</i>)-5-MTHF-Ca]; (6<i>S</i>)-5-methyl-5,6,7,8-tetrahydropteroyl-L-glutaminezuur, calciumzout, en L-5-methyltetrahydrofoliumzuur (L-5-MTHF) zonder het gespecificeerde kation. Structuurformule:  Kenmerken: Zuiverheid: > 95 % (droge stof) Watergehalte: ≤ 17,0 % Calcium (op watervrije en oplosmiddelvrije basis): 7,0-8,5 % Calcium-D-methylfolaat (6<i>R</i>, α<i>S</i>-isomeer): ≤ 1,0 % Andere folaten en aanverwante stoffen: ≤ 2,5 % Ethanol: ≤ 0,5 % Verontreinigingen: Kve: kolonievormende eenheden.

▼ **M85**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties	
	Zuigelingen en peuters	Algemene bevolking, met uitzondering van zuigelingen en peuters
	Lood: ≤ 1 mg/kg	Lood: ≤ 1 mg/kg
	Boor: ≤ 10 mg/kg	Boor: ≤ 10 mg/kg
	Cadmium ≤ 0,5 mg/kg	Cadmium ≤ 0,5 mg/kg
	Kwik: ≤ 1,0 mg/kg	Kwik: ≤ 1,5 mg/kg
	Arseen: ≤ 1,5 mg/kg	Arseen: ≤ 1,5 mg/kg
	Platina: ≤ 2 mg/kg	Platina: ≤ 10 mg/kg
Microbiologische criteria: Totaal aantal levensvatbare aerobe kiemen: ≤ 1 000 kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g		

▼ **M137**

Calcidiolmonohydraat

Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is calcidiolmonohydraat (25-hydroxycholecalciferolmonohydraat). Het nieuwe voedingsmiddel bevat de monohydraatvorm van de belangrijkste circulerende metabooliet van vitamine D ₃ in het lichaam en is een bron van 1,25-dihydroxyvitamine D, de biologisch actieve vorm van vitamine D. Omrekeningsfactor: 1 µg calcidiol = 2,5 µg vitamine D ₃ voor doseringen tot maximaal 10 µg/dag. De productie van het nieuwe voedingsmiddel begint met een gistfermentatieproces waaruit een mengsel van sterolen ontstaat en vooral triëinol wordt verkregen. Na de fermentatie, volgen er zuiverings- en chemische stappen. De chemische stappen omvatten verzeping en extractie, waarbij triëinol uit de biomassa wordt geïsoleerd. Daarna volgt een hydroxyleringsstap om triëinol van de andere sterolen te scheiden. Vervolgens wordt triëinol geëpoxideerd en aansluitend gereduceerd zodat er 25-hydroxydehydrocholesterol ontstaat. Aansluitend volgt een fotoreactie om een mengsel van 25-hydroxyprevitamine D ₃ , 25-hydroxytachysterol en 25-hydroxylumisterol te verkrijgen. Daarna wordt 25-hydroxyprevitamine D ₃ thermisch geïsomeriseerd tot „calcidiol” en geherkristalliseerd om het nieuwe voedingsmiddel van de vereiste zuiverheid te verkrijgen. Het nieuwe voedingsmiddel is bestemd om als verdunde vorm „0,25 % m/m” (die 0,250-0,275 % m/m calcidiol (watervrij) bevat) in de handel te worden gebracht. Het nieuwe voedingsmiddel moet in de handel worden gebracht in een preparaat waarin de stabiliteit ervan wordt gewaarborgd. Chemische naam (IUPAC): (1 <i>S</i> ,3 <i>Z</i>)-3-[(2 <i>E</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,3 <i>αS</i> ,7 <i>αR</i>)-1-[(2 <i>R</i>)-6-hydroxy-6-methylheptaan-2-yl]-7 <i>α</i> -methyl-2,3,3 <i>α</i> ,5,6,7-hexahydro-1 <i>H</i> -indeen-4-ylideen]ethylideen]-4-methylideen-cyclohexaan-1-ol; hydraat CAS-nummer: 63283-36-3 (calcifiediolmonohydraat) Molecuulformule: C ₂₇ H ₄₄ O ₂ .H ₂ O Molecuulmassa: 418,7 g/mol

▼ M137

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Kenmerken/samenstelling: 25(OH)D₃.H₂O: 97,0-100 % Aanverwante stoffen, totaal: ≤ 1,5 %, waarvan: Δ²²-25(OH)D₃: ≤ 0,5 %; Lumisterol ⁽³¹⁾: ≤ 0,5 %; pre-25(OH)D₃ ⁽³²⁾: ≤ 0,5 %; Tachysterol ⁽³³⁾: ≤ 0,5 %; <i>trans</i>-Vitamine D₃ ⁽³⁴⁾: ≤ 0,5 % Andere verontreinigingen: ≤ 0,10 % Watergehalte: 3,8-5,0 % Aceton: ≤ 1 000 mg/kg Isopropanol: ≤ 10 mg/kg Zware metalen: Arseen: ≤ 1 mg/kg

▼ M106

Gedroogde noten van <i>Canarium ovatum</i> Engl.	Omschrijving/definitie: Het traditionele levensmiddel bestaat uit de ongebrande gedroogde noten van <i>Canarium ovatum</i> Engl. (familie: Burseraceae) algemeen bekend als pilinoten. Pilinoten worden uitsluitend geproduceerd door planten van de variëteiten Laysa, Magnaye, M. Orolfo, Lanuza en Magayon van <i>Canarium ovatum</i> Engl. en kunnen met of zonder schaal in de handel worden gebracht. Het eetbare gedeelte van de noot is de pit. Typische samenstelling: Vet: 57-73 % Eiwit: 11-15 % Water: 1-5 % Koolhydraten: 8-16,5 % Asgehalte: 2,8-3,4 % Microbiologische criteria: Schimmels en gisten: ≤ 100 kve/g Totaal kiemgetal bij 30 °C: ≤ 10 000 kve/g Coliformen: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: ≤ 10 kve/g <i>Staphylococcus aureus</i>: afwezig in 25 g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Sulfietreducerende anaerobe organismen: ≤ 10 kve/g Kve: kolonievormende eenheden
--	--

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
▼ <u>M109</u> Gedroogde noten van <i>Canarium indicum</i> L. (kenari) (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	Omschrijving/definitie: Het traditionele levensmiddel is verwerkte gedroogde kenarinoten. De term „kenarinoten” verwijst naar de pitten van rijpe kenarivruchten, bekend onder de wetenschappelijke naam <i>Canarium indicum</i> L. (of <i>Canarium amboinense</i> Hochr., uit de familie van de Burseraceae). Samenstelling: Asgehalte: ≤ 5 (g/100 g) Vochtgehalte: ≤ 6 (g/100 g) Eiwitten: 12,8-14,4 g/100 g Koolhydraten: 11,0-16,4 g/100 g Vetten: 59,3-66,3 g/100 g Voedingsvezels: 4,4-9,8 g/100 g Microbiologische criteria: Aeroob kiemgetal: ≤ 5,0 × 10³ kve/g Coliformen: < 3 MWA/g E. coli: < 3 MWA/g Gisten en schimmels: < 10 kve/g Salmonella: afwezig in 25 g <i>Staphylococcus aureus</i>: afwezig in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g <i>Aflatoxinen</i> Aflatoxine B1: ≤ 2 mcg/kg Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2): ≤ 4 mcg/kg <i>Dioxinen en dioxineachtige pcb's</i> Som van dioxinen: ≤ 0,75 pg/g vet Som van dioxinen en dioxineachtige pcb's: ≤ 1,5 pg/g vet <i>Zware metalen</i> Cadmium (Cd): ≤ 0,02 mg/kg Lood (Pb): ≤ 0,07 mg/kg Kve: kolonievormende eenheden

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
---------------------------------	---------------

▼ M114

Cellobiose

Omschrijving/definitie:

Cellobiose is een disacharide met twee via een β-(1-4)-glucosidebinding aan elkaar gebonden glucosemonomeren, die uit sucrose en glucose wordt geproduceerd via een enzymatische reactie in twee stappen, gevolgd door een aantal zuiveringsstappen.

Kenmerken/samenstelling:

Cellobiose droge stof (%): ≥ 99

Vocht (%): < 1

Andere geïdentificeerde suikers (%): ≤ 1

Optische rotatie [α]_D (c 10, water): +33-36

As (g/100 g): < 0,1

Eiwitgehalte (g/100 g): < 0,01

Zware metalen:

Arseen: < 0,1 mg/kg

Microbiologische criteria:

Totaal aeroob kiemgetal (kve/g): ≤ 1 000

Gist en schimmels (kve/g): ≤ 100

Salmonella (in 25 g): n.a.

Coliformen (kve/g): ≤ 10

E. coli (in 10 g): n.a.

Kve: kolonievormende eenheden.

N.a.: niet aangetoond.

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
▼ <u>M82</u>	
Gecetyleerde vetzuren	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel betreft hoofdzakelijk een mengsel van gecetyleerd myristinezuur en gecetyleerd oliezuur, gesynthetiseerd uit cetylalcohol, myristinezuur en oliezuur, en, in mindere mate, andere cetyleerde vetzuren en andere verbindingen uit olijfolie. Kenmerken/samenstelling: Estergehalte: 70-80 %, waarvan: Cetyloleaat: 22-30 %, Cetylmyristaat: 41-56 %, Triglyceriden: 22-25 %, Zuurgetal (mg KOH/g): ≤ 5 Verzepingsgetal: (mg KOH/g): 130-150 Microbiologische criteria: Totaal aeroob microbieel getal: ≤ 1 000 kve/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g KOH: kaliumhydroxide Kve: kolonievormende eenheden
▼ <u>M9</u>	
Kauwgombasis (monomethoxy-polyethyleenglycol)	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedselingrediënt is een synthetisch polymeer (octrooinummer WO2006016179). Het bestaat uit vertakte polymeren van monomethoxypolyethyleenglycol (MPEG) geënt op met maleïnezuuranhydride geënt polyisopreen (PIP-g-MA), en niet-gereageerd MPEG (minder dan 35 gewichtspercenten). De kleur is wit tot gebroken wit. CAS-nr.: 1246080-53-4

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Kenmerken: Vochtgehalte: < 5,0 % Aluminiumgehalte: < 3,0 mg/kg Lithiumgehalte: < 0,5 mg/kg Nikkelgehalte: < 0,5 mg/kg Anhydrideresidu: < 15 µmol/g Polydispersiteitsindex: < 1,4 Isopreen: < 0,05 mg/kg Ethyleenoxide: < 0,2 mg/kg Vrij maleïnezuuranhydride: < 0,1 % Totaal oligomeren (minder dan 1 000 dalton): ≤ 50 mg/kg Ethyleenglycol: < 200 mg/kg Diëthyleenglycol: < 30 mg/kg Monoëthyleenglycolmethylether: < 3,0 mg/kg Diëthyleenglycolmethylether: < 4,0 mg/kg Triëthyleenglycolmethylether: < 7,0 mg/kg 1,4-Dioxaan: < 2,0 mg/kg Formaldehyde: < 10 mg/kg
Kauwgombasis (methylvinylether-maleïnezuuranhydridecopolymeer)	Omschrijving/definitie: Methylvinylether-maleïnezuuranhydridecopolymeer is een watervrij copolymeer van methylvinylether en maleïnezuuranhydride. Vrijlopend wit of gebroken wit poeder. CAS-nr.: 9011-16-9 Zuiverheid: Gehalte: ten minste 99,5 % in de droge stof Specifieke viscositeit (1 % MEK): 2-10 Residuen van methylvinylether: ≤ 150 ppm Residuen van maleïnezuuranhydride: ≤ 250 ppm Acetaldehyde: ≤ 500 ppm Methanol: ≤ 500 ppm Dilauroylperoxide: ≤ 15 ppm Totaal zware metalen: ≤ 10 ppm

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 500 kve/g Schimmels/gisten: ≤ 500 kve/g <i>Escherichia coli</i>: negatieve test <i>Salmonella</i>: negatieve test <i>Staphylococcus aureus</i>: negatieve test <i>Pseudomonas aeruginosa</i>: negatieve test
Chia-olie van <i>Salvia hispanica</i>	Omschrijving/definitie: Chia-olie is afkomstig van zaden van chia (<i>Salvia hispanica</i> L.) (99,9 % zuiver) door koude persing. Er worden geen oplosmiddelen gebruikt en zodra de olie wordt geperst, wordt zij opgeslagen in zuiveringsbassins en wordt een filtratieproces toegepast om verontreinigingen te verwijderen. Chia-olie kan ook door middel van extractie met superkritisch CO₂ worden geproduceerd. Productieproces: Geproduceerd door middel van koude persing. Er worden geen oplosmiddelen gebruikt en zodra de olie wordt geperst, wordt zij opgeslagen in zuiveringsbassins en wordt een filtratieproces toegepast om verontreinigingen te verwijderen. Zuurgraad uitgedrukt in oliezuur: ≤ 2,0 % Peroxidegetal: ≤ 10 meq/kg Onoplosbare verontreinigingen: ≤ 0,05 % Alfalinoleenzuur: ≥ 60 % Linolzuur: 15-20 %
Chiazaden (<i>Salvia hispanica</i>)	Omschrijving/definitie: Chia (<i>Salvia hispanica</i> L.) is een eenjarige kruidachtige zomerplant van de lipbloemenfamilie (<i>Labiatae</i>). Na het oogsten worden de zaden mechanisch schoongemaakt. Bloemen, bladeren en andere delen van de plant worden verwijderd. Droge stof: 90-97 % Eiwit: 15-26 % Vet: 18-39 % Koolhydraten (*): 18-43 % Ruwe celstof (**): 18-43 % As: 3-7 % (*) Koolhydraten inclusief de vezelwaarde. (**) Ruwe celstof bestaat hoofdzakelijk uit onverteerbare celstof, pentosanen en lignine.

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Productieproces: Het productieproces van vruchtensappen en gemengde vruchtendranken die chiazaden bevatten, omvat de prehydratie en pasteurisatie van de zaden. Er worden microbiologische controles uitgevoerd en er zijn monitoringsystemen.
Chitine-glucan van <i>Aspergillus niger</i>	Omschrijving/definitie: Chitine-glucan wordt verkregen uit het mycelium van <i>Aspergillus niger</i>; het is een lichtgeel, geurloos, vrijstromend poeder. Het heeft een drogestofgehalte van 90 % of meer. Chitine-glucan bestaat grotendeels uit twee polysachariden: — chitine, samengesteld uit zich herhalende eenheden van <i>N</i>-acetyl-D-glucosamine (CAS-nr.: 1398-61-4); — bèta(1,3)-glucan, samengesteld uit zich herhalende eenheden van D-glucose (CAS-nr.: 9041-22-9). Gewichtsverlies bij drogen: ≤ 10 % Chitine-glucan: ≥ 90 % Verhouding chitine tot glucan: 30:70 tot 60:40 As: ≤ 3,0 % Lipiden: ≤ 1,0 % Eiwitten: ≤ 6,0 %
Chitine-glucancomplex van <i>Fomes fomentarius</i>	Omschrijving/definitie: Chitine-glucancomplex wordt verkregen uit de celwand van het vruchtlichaam van de schimmel <i>Fomes fomentarius</i>. Het bestaat voornamelijk uit twee polysachariden: — chitine, samengesteld uit zich herhalende eenheden van <i>N</i>-acetyl-D-glucosamine (CAS-nr.: 1398-61-4); — bèta(1,3)(1,6)-D-glucan, samengesteld uit zich herhalende eenheden van D-glucose (CAS-nr.: 9041-22-9). Het productieproces bestaat uit verschillende stappen, waaronder: reinigen, verkleinen en malen, zacht maken in water en verhitten in een alkalische oplossing, wassen, drogen. Tijdens het productieproces wordt geen hydrolyse toegepast. Uiterlijk: poeder, geurloos, smaakloos, bruin Zuiverheid: Vochtgehalte: ≤ 15 % As: ≤ 3,0 % Chitine-glucan: ≥ 90 % Verhouding chitine tot glucan: 70:20 Totaal koolhydraten, exclusief glucanen: ≤ 0,1 %

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Eiwitten: ≤ 2,0 % Lipiden: ≤ 1,0 % Melaninen: ≤ 8,3 % Toevoegingsmiddelen: geen pH: 6,7-7,5 Zware metalen: Lood (ppm): ≤ 1,00 Cadmium (ppm): ≤ 1,00 Kwik (ppm): ≤ 0,03 Arseen (ppm): ≤ 0,20 Microbiologische criteria: Totaal mesofiele bacteriën: ≤ 10³/g Gisten en schimmels: ≤ 10³/g Coliforme bacteriën bij 30 °C: ≤ 10³/g <i>E. coli</i>: ≤ 10/g Salmonella en andere pathogene bacteriën: afwezigheid/25 g
Chitosanextract uit schimmels <i>(Agaricus bisporus; Aspergillus niger)</i>	Omschrijving/definitie: Het chitosanextract (dat voornamelijk poly(D-glucosamine) bevat) wordt verkregen uit de steel van <i>Agaricus bisporus</i> of uit het mycelium van <i>Aspergillus niger</i>. Het geotrooieerde productieproces bestaat uit verschillende stappen, waaronder: extractie en deacetylatie (hydrolyse) in een alkalisch milieu, solubilisatie in een zuur milieu, neerslag in een alkalisch milieu, wassen en drogen. Synoniem: poly(D-glucosamine) CAS-nummer chitosan: 9012-76-4 Formule chitosan: (C₆H₁₁NO₄)_n Uiterlijk: fijn vrijstromend poeder Aspect: gebroken wit tot enigszins bruinachtig Geur: geurloos Zuiverheid: Chitosangehalte (% massa op basis van droog gewicht): ≥ 85 Glucangehalte (% massa op basis van droog gewicht): ≤ 15 Gewichtsverlies bij drogen (% massa op basis van droog gewicht): ≤ 10 Viscositeit (1 % in azijnzuur 1 %): 1-15

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Acetyleringsgraad (in % mol/nat gewicht): 0-30 Viscositeit (1 % in azijnzuur 1 %) (mPa.s): 1-14 voor chitosan uit <i>Aspergillus niger</i>; 12-25 voor chitine uit <i>Agaricus bisporus</i> As (% massa op basis van droog gewicht): ≤ 3,0 Eiwitten (% massa op basis van droog gewicht): ≤ 2,0 Deeltjesgrootte: > 100 nm Schuddichtheid (g/cm³): 0,7-1,0 Vetbindingsvermogen 800 × (m/m op basis van nat gewicht): geslaagde test Zware metalen: Kwik (ppm): ≤ 0,1 Lood (ppm): ≤ 1,0 Arseen (ppm): ≤ 1,0 Cadmium (ppm): ≤ 0,5 Microbiologische criteria: Aeroob kiemgetal (kve/g): ≤ 10³ Kiemgetal gist en schimmel (kve/g): ≤ 10³ <i>Escherichia coli</i> (kve/g): ≤ 10 <i>Enterobacteriaceae</i> (kve/g): ≤ 10 <i>Salmonella</i>: afwezigheid/25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezigheid/25 g
Chondroïtinesulfaat	Omschrijving/definitie: Chondroïtinesulfaat (natriumzout) is een biosynthetisch product. Het wordt verkregen door chemische sulfatering van chondroïne afkomstig van fermentatie door de bacterie <i>Escherichia coli</i> O5:K4:H4 stam U1-41 (ATCC 23502). Chondroïtinesulfaat (natriumzout) (% drooggewicht): 95-105 MWw (gewichtgemiddelde molmassa) (kDa): 5-12 MWn (getalgemiddelde molmassa) (kDa): 4-11 Dispersiteit (w_h/w_{0,05}): ≤ 0,7 Sulfateringspatroon (ΔDi-6S) (%): ≤ 85 Gewichtsverlies bij drogen (%) (105 °C tot constant gewicht): ≤ 10,0 Gloeirest (% drooggewicht): 20-30 Eiwit (% drooggewicht): ≤ 0,5 Endotoxinen (EU/mg): ≤ 100 Totaal aan organische onzuiverheden (mg/kg): ≤ 50

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Chroompicolinaat	Omschrijving/definitie: Chroompicolinaat is een roodachtig vrijstromend poeder, slecht oplosbaar in water bij pH 7. Het zout is ook oplosbaar in polaire organische oplosmiddelen. Chemische naam: tris(2-pyridinecarboxylaat-<i>N,O</i>)chroom(III) of 2-pyridinecarbonzuur-chroom(III)-zout CAS-nr.: 14639-25-9 Chemische formule: Cr(C₆H₄NO₂)₃ Chemische kenmerken: Chroompicolinaat: ≥ 95 % Chroom (III): 12-13 % Chroom (VI): niet aantoonbaar Water: ≤ 4,0 %

▼ M56

Biomassa van chroomhoudende gist (<i>Yarrowia lipolytica</i>)	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is de gedroogde en door verhitting gedode chroomhoudende biomassa van de gist <i>Yarrowia lipolytica</i>. Het nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door fermentatie in de aanwezigheid van chroomchloride, gevolgd door een aantal zuiveringsstappen en doding door verhitting van de gist om ervoor te zorgen dat zich in het nieuwe voedingsmiddel geen levensvatbare cellen van <i>Yarrowia lipolytica</i> bevinden. Kenmerken/Samenstelling: Totaal chroom: 18-23 µg/g Chroom (VI): < 10 µg/kg (d.w.z. detectiegrens) Eiwitten: 40-50 g/100 g Voedingsvezels: 24-32 g/100 g Suikers: < 2 g/100 g Vetten: 6-12 g/100 g Totaal as: ≤ 15 % Water: ≤ 5 % Droge stof: ≥ 95 % Zware metalen: Lood: ≤ 3,0 mg/kg Cadmium: ≤ 1,0 mg/kg Kwik: ≤ 0,1 mg/kg
---	---

▼ **M56**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: $\leq 5 \times 10^3$ kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: $\leq 10^2$ kve/g Levensvatbare cellen van <i>Yarrowia lipolytica</i> ⁽¹⁴⁾ : < 10 kve/g (d.w.z. detectiegrens) Coliformen: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g Kve: kolonievormende eenheden

▼ **M85**

Kruid <i>Cistus incanus</i> L. Pandalis	Omschrijving: Kruid <i>Cistus incanus</i> L. Pandalis; soort uit de familie Cistaceae die voorkomt in het Middellandse Zeegebied (het schiereiland Chalcidice). Het nieuwe voedingsmiddel bestaat uit de gedroogde en gesneden bovengrondse delen (jonge scheuten met houtige delen) van <i>Cistus incanus</i> L. Pandalis
--	---

▼ **M9**

Citicoline	Omschrijving/definitie: Citicoline wordt door een microbieel proces geproduceerd. Citicoline bestaat uit cytosine, ribose, pyrofosfaat en choline. Wit kristallijn poeder Chemische naam: choline cytidine 5'-pyrofosfaat, cytidine 5'-(trihydrogeen difosfaat) <i>P''</i> -[2-(trimethylammonio)ethyl]ester inwendig zout Chemische formule: C ₁₄ H ₂₆ N ₄ O ₁₁ P ₂ Molecuulgewicht: 488,32 g/mol CAS-nr.: 987-78-0 pH (monsteroplossing van 1 %): 2,5-3,5 Zuiverheid: Gehalte: ≥ 98 % in de droge stof Gewichtsverlies bij drogen (100 °C gedurende 4 uur): $\leq 5,0$ % Ammonium: $\leq 0,05$ % Arseen: maximaal 2 ppm Vrije fosfaatzuren: $\leq 0,1$ % 5'-Cytidylzuur: $\leq 1,0$ % Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: $\leq 10^3$ kve/g Gisten en schimmels: $\leq 10^2$ kve/g <i>Escherichia coli</i> : afwezig in 1 g
-------------------	--

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
<i>Clostridium butyricum</i>	Omschrijving/definitie: <i>Clostridium butyricum</i> (CBM-588) is een Gram-positieve, sporenvormende, obligaat anaerobe, niet-pathogene, niet genetisch gemodificeerde bacterie. Nummer depositaris: FERM BP-2789. Microbiologische criteria: Totaal aantal levensvatbare aerobe kiemen: $\leq 10^3$ kve/g <i>Escherichia coli</i>: niet aangetoond in 1 g <i>Staphylococcus aureus</i>: niet aangetoond in 1 g <i>Pseudomonas aeruginosa</i>: niet aangetoond in 1 g Gisten en schimmels: $\leq 10^2$ kve/g

▼ M79

Gedroogde bessenpulp van <i>Coffea arabica</i> L. en/of <i>Coffea canephora</i> Pierre ex A.Froehner en de infusie daarvan (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	Omschrijving/definitie: Het traditionele levensmiddel bestaat uit de gedroogde pulp van ongebrande koffiebessen van <i>Coffea arabica</i> L. en/of <i>Coffea canephora</i> Pierre ex A.Froehner (genus <i>Coffea</i>, familie Rubiaceae) en de infusie daarvan. De infusie kan als zodanig dan wel in geconcentreerde of gedroogde vorm worden gebruikt. Na het verzamelen van de rijpe koffiebessen worden de koffiebonen, vóór of na het drogen, mechanisch verwijderd, waarna gedroogde pulp van koffiebessen wordt verkregen, die tot poeder kan worden vermalen. De afgescheiden pulp van koffiebessen wordt ook wel „cascara” genoemd, afgeleid van het Spaanse „cáscara”, wat „schil” betekent. De infusie wordt doorgaans bereid door maximaal 6 g pulp of schillen van koffiebessen gedurende enkele minuten in 100 ml heet water ($> 75\text{ }^{\circ}\text{C}$) te mengen en vervolgens door een zeef te gieten, of door overeenkomstige hoeveelheden in gedroogde of instantinfusies te gebruiken. Samenstelling van de gedroogde pulp van koffiebessen: Water: $< 18\text{ }\%$ Wateractiviteit (a_w): $\leq 0,65$ Asgehalte: $< 10,4\text{ }\%$ droge stof Eiwitten: $< 15\text{ }\%$ droge stof Vetten: $< 5\text{ }\%$ droge stof Koolhydraten: $< 85\text{ }\%$ droge stof Microbiologische criteria: Aeroob kiemgetal: $< 10^4$ kve/g Totaal gisten en schimmels: < 100 kve/g Enterobacteriaceae: < 50 kve/g <i>Salmonella</i>: afwezig in 25 g <i>Bacillus cereus</i>: < 100 kve/g
---	--

▼ M79

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Mycotoxinen: Ochratoxine A: < 5,0 µg/kg Aflatoxine B1: < 2,0 µg/kg Aflatoxine B1, B2, G1, G2 (som): < 4,0 µg/kg Zware metalen: Cadmium (Cd): < 0,05 mg/kg Lood (Pb): < 1,0 mg/kg Koper: ≤ 50 mg/kg Kwik: ≤ 0,02 mg/kg Arseen: ≤ 0,2 mg/kg Onzuiverheden: Benzo[<i>a</i>]pyreen: < 10,0 µg/kg Som van benzo[<i>a</i>]pyreen, benzo[<i>a</i>]antraceen, benzo[<i>b</i>]fluorantheen en chryseen: < 50,0 µg/kg Bestrijdingsmiddelen: De gehalten aan bestrijdingsmiddelen in het traditionele levensmiddel voldoen aan de bij Verordening (EG) nr. 396/2005 vastgestelde gehalten voor code-nummer 0639000, „Kruidenthee van andere delen van de plant”. Kve: kolonievormende eenheden

▼ M30

D-ribose	Omschrijving: D-ribose is een aldopentose monosaccharide die wordt geproduceerd door fermentatie met gebruikmaking van een transketolase-deficiënte stam van <i>Bacillus subtilis</i>. Chemische formule C₅H₁₀O₅ CAS-nr. 50-69-1 Moleculaire massa 150,13 Da
----------	---

▼ **M30**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Kenmerken/Samenstelling Uiterlijk: droog met een poederachtige textuur, wit tot lichtgeel van kleur Specifieke rotatie $[\alpha]_D^{25}$: – 19,0° tot – 21,0° D-ribose zuiverheid (% drooggewicht): -HPLC/RI ⁽⁸⁾ Methode 98,0-102,0 % Asgehalte < 0,2 % Gewichtsverlies bij drogen (vocht): < 0,5 % Helderheid bij oplossing: ≥ 95 % lichtdoorlaatbaarheid Zware metalen Lood ≤ 0,1 mg/kg Arseen: ≤ 0,1 mg/kg Cadmium: ≤ 0,1 mg/kg Kwik ≤ 0,1 mg/kg Microbiologische criteria Totaal kiemgetal: ≤ 100 kve ⁽⁹⁾/g Gist: ≤ 100 kve/g Schimmels: ≤ 100 kve/g Coliforme bacteriën: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> sp.: negatief/25 g

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
▼ <u>M54</u> Gedroogde <i>Euglena gracilis</i>	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is Euglena van gedroogde volledige cellen, d.w.z. de gedroogde biomassa van de microalg <i>Euglena gracilis</i>. Het nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door fermentatie, gevolgd door filtratie en doding door verhitting van de microalg om ervoor te zorgen dat zich in het nieuwe voedingsmiddel geen levensvatbare cellen van <i>Euglena gracilis</i> bevinden. Kenmerken/Samenstelling: Totaal koolhydraten: ≤ 75 % β-glucaan: > 50 % Eiwitten: ≥ 15 % Vetten: ≤ 15 % As: ≤ 10 % Vocht: ≤ 6 % Zware metalen: Lood: ≤ 0,5 mg/kg Cadmium: ≤ 0,5 mg/kg Kwik: ≤ 0,05 mg/kg Arseen: ≤ 0,02 mg/kg Microbiologische criteria: Aeroob kiemgetal: ≤ 10 000 kve/g Coliformen: ≤ 100 MWA/g Gisten en schimmels: ≤ 500 kve/g <i>Escherichia coli</i>: afwezig in 10 g <i>Stafylococcus aureus</i>: afwezig in 10 g <i>Salmonella</i>: afwezig in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Kve: kolonievormende eenheden. MWA: meest waarschijnlijke aantal

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Extract van ontvet cacaopoeder	Cacao-extract (<i>Theobroma cacao</i> L.) Uiterlijk: donkerbruin poeder vrij van zichtbare onzuiverheden Fysische en chemische eigenschappen: Polyfenolgehalte: minimaal 55,0 % GAE Theobrominegehalte: maximaal 10,0 % Asgehalte: maximaal 5,0 % Vochtgehalte: maximaal 8,0 % Bulkdichtheid: 0,40-0,55 g/cm³ pH: 5,0-6,5 Oplosmiddelresten: maximaal 500 ppm
Vetarm cacao-extract	Vetarm cacao-extract (<i>Theobroma cacao</i> L.) Uiterlijk: donkerrood tot paars poeder Cacao-extract, concentraat: minimaal 99 % Siliciumdioxide (technologisch hulpmiddel): maximaal 1,0 % Flavanolen uit cacao: minimaal 300 mg/g — Epicatechine: minimaal 45 mg/g Gewichtsverlies bij drogen: maximaal 5,0 %
▼ <u>M70</u>	
Korianderzaadolie van <i>Coriandrum sativum</i>	Omschrijving/definitie: Korianderzaadolie is een olie die glyceriden van vetzuren bevat en wordt verkregen uit de zaden van de korianderplant <i>Coriandrum sativum</i> L. Gele tot bruine kleur, neutrale smaak CAS-nr.: 8008-52-4 Vetzuursamenstelling: Palmitinezuur (C16:0): 2-5 %

▼ M70

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Stearinezuur (C18:0): < 1,5 % Petroselinezuur (cis-C18:1(n-12)): 60-75 % Oliezuur (cis-C18:1(n-9)): 7-15 % Linolzuur (C18:2): 12-19 % Alfa-linoleenzuur (C18:3): < 1,0 % Transvetzuren: ≤ 1,0 % Zuiverheid: Brekingsindex (20 °C): 1,466-1,474 Zuurgetal: ≤ 4 mg KOH/g Peroxidegetal: ≤ 5,0 meq/kg Joodgetal: 88-110 eenheden Verzepingsgetal: 179-200 mg KOH/g Onverzeepbare bestanddelen: ≤ 15 g/kg

▼ M15

Cranberryextract in poedervorm	Omschrijving/definitie: Cranberryextract in poedervorm is een in water oplosbaar, fenolrijk poederextract dat door ethanolextractie uit het geconcentreerde sap van gave, rijpe bessen van de cranberycultivar <i>Vaccinium macrocarpon</i> is bereid. Kenmerken/Samenstelling: Vocht (gewichtspersent): ≤ 4 Proanthocyanidines (% massa op basis van droog gewicht) — OSC-DMAC-methode ⁽³⁾ ⁽⁵⁾: 55,0-60,0 of — BL-DMAC-methode ⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾: 15,0-18,0 Totaal fenolverbindingen (GAE ⁽⁶⁾, % massa op basis van droog gewicht) ⁽⁵⁾ — Folin-ciocalteau-methode: > 46,2 Oplosbaarheid (water): 100 %, zonder zichtbare onoplosbare deeltjes
---------------------------------------	---

▼ M15

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Ethanolgehalte (mg/kg): ≤ 100 Zeefanalyse: 100 % door meshnummer 30 Uiterlijk en aroma, als poeder: vrijstromend, dieprode kleur. Gronderig aroma zonder gebrand karakter. Zware metalen: Arseen (ppm): < 3 Microbiologische criteria: Gist: < 100 kve (7)/g Schimmels: < 100 kve/g Aeroob kiemgetal: < 1 000 kve/g Coliformen: < 10 kve/g <i>Escherichia coli</i>: < 10 kve/g Salmonella: afwezig in 375 g

▼ M9

Gedroogde vruchten van <i>Crataegus pinnatifida</i>	Omschrijving/definitie: Gedroogde vruchten van de soort <i>Crataegus pinnatifida</i>, uit de familie <i>Rosaceae</i>, die in het noorden van China en Korea voorkomt. Samenstelling: Droge stof: 80 % Koolhydraten: 55 g/kg versgewicht Fructose: 26,5-29,3 g/100 g Glucose: 25,5-28,1 g/100 g Vitamine C: 29,1 mg/100 g versgewicht Natrium: 2,9 g/100 g versgewicht Vruchtenmoes is een product dat wordt verkregen door thermische verwerking van de eetbare delen van één of meer fruitsoorten, integraal of in stukken, al dan niet gezeefd, zonder aanzienlijke concentratie. Er kan gebruik worden gemaakt van suikers, water, cider, kruiden en citroensap.
α-Cyclodextrine	Omschrijving/definitie: Een niet-reducerend cyclisch sacharide bestaande uit zes α-1,4-gekoppelde D-glucopyranosyl-eenheden, geproduceerd door de inwerking van cyclodextrine-glucosyltransferase (CGTase, EC 2.4.1.19) op gehydrolyseerd zetmeel. Het α-cyclodextrine kan op een van de volgende manieren worden afgescheiden en

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	gezuiverd: neerslaan van een complex van α-cyclodextrine met 1-decanol, oplossen in water bij verhoogde temperatuur en opnieuw neerslaan, stoomstrippen van het complexeermiddel en kristallisatie van α-cyclodextrine uit de oplossing; of chromatografie met ionenuitwisseling of gelfiltratie gevolgd door kristallisatie van α-cyclodextrine uit de gezuiverde moedervloeistof; of membraanscheidingsmethoden zoals ultrafiltratie en omgekeerde osmose. Omschrijving: vrijwel reukloze, witte of bijna witte kristallijne vaste stof. Synoniemen: α-cyclodextrine, α-dextrine, cyclohexaamylose, cyclomaltohexaose, α-cycloamylose Chemische naam: cyclohexaamylose CAS-nr.: 10016-20-3 Chemische formule: $(C_6H_{10}O_5)_6$ Molecuulgewicht: 972,85 Gehalte: ≥ 98 % (droge stof) Identificatie: Smelttraject: ontleedt boven 278 °C Oplosbaarheid: goed oplosbaar in water, zeer slecht oplosbaar in ethanol Specifieke draaiing: $[\alpha]_D^{25}$: tussen +145 ° en +151 ° (1 %-oplossing) Chromatografie: de retentietijd van de hoofdpijk in een vloeistofchromatogram van het monster komt overeen met die van α-cyclodextrine in een chromatogram van referentie-α-cyclodextrine (verkrijgbaar bij Consortium für elektrochemische Industrie GmbH, München, Duitsland, of Wacker Biochem Group, Adrian, MI, VS) waarbij de bepaling wordt uitgevoerd zoals beschreven onder Bepalingsmethode. Zuiverheid: Watergehalte: ≤ 11 % (karlfischermethode) Resterend complexeermiddel: ≤ 20 mg/kg (1-decanol) Reducerende stoffen: $\leq 0,5$ % (uitgedrukt als glucose) Sulfaatas: $\leq 0,1$ % Lood: $\leq 0,5$ mg/kg Bepalingsmethode: De bepaling met vloeistofchromatografie wordt als volgt uitgevoerd. Monsteroplossing: weeg ongeveer 100 mg analysemonster nauwkeurig af in een maatkolf van 10 ml en voeg 8 ml gedeïoniseerd water toe. Los het monster volledig op met behulp van een ultrasoonbad (10-15 min) en vul aan tot de streep met gezuiverd en gedeïoniseerd water. Filtreer over een filter van 0,45 μm.

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Referentieoplossing: weeg ongeveer 100 mg α-cyclodextrine nauwkeurig af in een maatkolf van 10 ml en voeg 8 ml gedeïoniseerd water toe. Los het monster volledig op met behulp van een ultrasoonbad en vul aan tot de streep met gezuiverd en gedeïoniseerd water. Chromatografie: vloeistofchromatograaf, voorzien van een brekingsindexdetector en een integrerende recorder. Kolom en pakking: nucleosil-100-NH₂ (10 μm) (Macherey & Nagel Co. Düren, Duitsland) of soortgelijk Lengte: 250 mm Diameter: 4 mm Temperatuur: 40 °C Mobiele fase: acetonitril/water (67/33, v/v) Elutiesnelheid: 2,0 ml/min Injectievolume: 10 μl Werkwijze: injecteer de monsteroplossing in de chromatograaf, neem het chromatogram op en meet de oppervlakte van de α-CD-piek. Bereken het percentage α-cyclodextrine in het analysemonster als volgt: $\% \alpha\text{-cyclodextrine (droge stof)} = 100 \times (A_S/A_R) (W_R/W_S)$ waarbij: A_S en A_R de oppervlaktes van de α-cyclodextrinepieken van de monsteroplossing respectievelijk de referentieoplossing zijn, W_S en W_R de gewichten (in mg) van het analysemonster respectievelijk de referentie-α-cyclodextrine zijn, gecorrigeerd voor het watergehalte.
γ-Cyclodextrine	Omschrijving/definitie: Een niet-reducerende cyclische sacharide bestaande uit acht α-1,4-gekoppelde D-glucopyranosyl-eenheden, geproduceerd door de inwerking van cyclodextrine-glucosyltransferase (CGTase, EC 2.4.1.19) op gehydrolyseerd zetmeel. γ-Cyclodextrine kan worden afgescheiden en gezuiverd door neerslaan van een complex van γ-cyclodextrine met 8-cyclohexadeceen-1-on, oplossen van het complex met water en n-decaan, stoomstrippen van de waterige fase en afscheiden van het gamma-cyclodextrine uit de oplossing door kristallisatie. Vrijwel reukloze, witte of bijna witte kristallijne vaste stof. Synoniemen: γ-cyclodextrine, γ-dextrine, cyclo-octa-amylose, cyclomalto-octaose, γ-cycloamylase Chemische naam: cyclo-octa-amylose CAS-nummer: 17465-86-0 Chemische formule: (C₆H₁₀O₅)₈ Gehalte: $\geq 98 \%$ (droge stof)

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Identificatie: Smelttraject: ontleedt boven 285 °C Oplosbaarheid: gemakkelijk oplosbaar in water, zeer moeilijk oplosbaar in ethanol Specifieke draaiing: $[\alpha]_D^{25}$: tussen +174 ° en +180 ° (1 %-oplossing) Zuiverheid: watergehalte: ≤ 11 % Resterend complexeermiddel (8-cyclohexadeceen-1-on (CHDC)): ≤ 4 mg/kg Oplosmiddelresten (n-decaan): ≤ 6 mg/kg Reducerende stoffen: ≤ 0,5 % (uitgedrukt als glucose) Sulfaatas: ≤ 0,1 %

▼ M22

Gepelde granen van <i>Digitaria exilis</i> (Kippist) Stapf (fonio) (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	Omschrijving/definitie Het traditionele levensmiddel is het gepelde graan (zemelen verwijderd) van <i>Digitaria exilis</i> (Kippist) Stapf. <i>Digitaria exilis</i> (Kippist) Stapf is een eenjarige kruidachtige plant van de lipbloemenfamilie (<i>Poaceae</i>). Typische voedingsbestanddelen van gepelde granen van fonio Koolhydraten: 76,1 g/100 g fonio Water: 12,4 g/100 g fonio Eiwitten: 6,9 g/100 g fonio Vetten: 1,2 g/100 g fonio Vezels: 2,2 g/100 g fonio As: 1,2 g/100 g fonio Fytaatgehalte: ≤ 2,1 mg/g
---	---

▼ M9

Dextraanbereiding geproduceerd door <i>Leuconostoc mesenteroides</i>	1. In poedervorm: Koolhydraten: 60 % waarvan: (dextraan: 50 %, mannitol: 0,5 %, fructose: 0,3 %, leucrose: 9,2 %) Eiwit: 6,5 %
---	--

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Lipiden: 0,5 % Melkzuur: 10 % Ethanol: sporen As: 13 % Vocht: 10 % 2. In vloeibare vorm: Koolhydraten: 12 % waarvan: (dextraan: 6,9 %, mannitol: 1,1 %, fructose: 1,9 %, leucose: 2,2 %) Eiwitten: 2,0 % Lipiden: 0,1 % Melkzuur: 2,0 % Ethanol: 0,5 % As: 3,4 % Vocht: 80 %
Diacylglycerololie van plantaardige oorsprong	Omschrijving/definitie: Vervaardigd van glycerol en vetzuren uit eetbare plantaardige oliën, met name uit sojaolie (<i>Glycine max</i>) of raapolie (<i>Brassica campestris</i>, <i>Brassica napus</i>), met gebruik van een specifiek enzym. Acylglycerolverdeling: Diacylglycerolen (DAG): ≥ 80 % 1,3-Diacylglycerolen (1,3-DAG): ≥ 50 % Triacylglycerolen (TAG): ≤ 20 % Monoacylglycerolen (MAG): ≤ 5,0 % Vetzuursamenstelling (MAG, DAG, TAG): Oliefzuur (C18:1): 20-65 % Linolzuur (C18:2): 15-65 % Linoleenzuur (C18:3): ≤ 15 % Verzadigde vetzuren: ≤ 10 %

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Overige: Zuurgetal: ≤ 0,5 mg KOH/g Vocht en vluchtige bestanddelen: ≤ 0,1 % Peroxidegetal: ≤ 1,0 meq/kg Onverzeepbare bestanddelen: ≤ 2,0 % Transvetzuren: ≤ 1,0 % MAG: monoacylglycerolen, DAG: diacylglycerolen, TAG: triacylglycerolen
Dihydrocapsiaat (DHC)	Omschrijving/definitie: Dihydrocapsiaat wordt vervaardigd door verestering van vanillylalcohol en 8-methylnonaanzuur, met enzymen als katalysator. Na verestering wordt dihydrocapsiaat geëxtraheerd met n-hexaan. Viskeuze, kleurloze tot gele vloeistof Chemische formule: C₁₈ H₂₈ O₄ CAS-nr.: 205687-03-2 Fysisch-chemische eigenschappen: Dihydrocapsiaat: > 94 % 8-Methylnonaanzuur: < 6,0 % Vanillylalcohol: < 1,0 % Overige bijproducten: < 2,0 %

▼ **M13**

Gedroogde bovengrondse delen van <i>Hoodia parviflora</i>	Omschrijving/definitie: De volledige gedroogde bovengrondse delen van <i>Hoodia parviflora</i> N.E.Br. (familie van de Apocynaceae) Kenmerken/Samenstelling: Plant aardige materiaal: bovengrondse delen van planten van ten minste drie jaar oud Uiterlijk: lichtgroen tot geelbruin fijn poeder Oplosbaarheid (water): > 25 mg/ml Vochtgehalte: < 5,5 % a_w: < 0,3
--	---

▼M13

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	pH: < 5,0 Eiwitten: < 4,5 g/100 g Vetten: < 3 g/100 g Koolhydraten (met inbegrip van voedingsvezels): < 80 g/100 g Voedingsvezels: < 55 g/100 g Totaal suikers: < 10,5 g/100 g Asgehalte: < 20 % Hoodigosiden: P57: 5-50 mg/kg L: 1 000-6 000 mg/kg O: 500-5 000 mg/kg Totaal: 1 500-11 000 mg/kg Zware metalen: Arseen: < 1,00 mg/kg Kwik: < 0,1 mg/kg Cadmium: < 0,1 mg/kg Lood: < 0,5 mg/kg Microbiologische criteria: Aeroob kiemgetal: < 10⁵ kve/g <i>Escherichia coli</i>: < 10 kve/g <i>Staphylococcus aureus</i>: < 50 kve/g Totaal coliforme bacteriën: < 10 kve/g Gist: ≤ 100 kve/g Schimmels: ≤ 100 kve/g Salmonellasoorten: negatief/25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: negatief/25 g Kve: kolonievormende eenheden.

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Gedroogd extract van <i>Lippia citriodora</i> uit celculturen	Omschrijving/definitie: Gedroogd extract van <i>Lippia citriodora</i> (Palau) Kunth uit celculturen HTN®Vb
Extract van <i>Echinacea angustifolia</i> uit celculturen	Omschrijving/definitie: Extract van de wortel van <i>Echinacea angustifolia</i> verkregen uit plantenweefselcultuur dat wezenlijk gelijkwaardig is aan een wortelextract van <i>Echinacea angustifolia</i> verkregen in ethanol-water getitreerd tot 4 % echinacoside.

▼ M32

Extract van <i>Echinacea purpurea</i> uit celculturen	Omschrijving/definitie: Gedroogd extract van <i>Echinacea purpurea</i> uit celculturen EchiPure-PC™
---	---

▼ M9

Olie van <i>Echium plantagineum</i>	Omschrijving/definitie: Echiumolie is het lichtgele product dat wordt verkregen door het raffineren van de olie die wordt gewonnen uit de zaden van <i>Echium plantagineum</i> L. Stearidonzuur: ≥ 10 % (gewichtsprocent) van het totale gehalte aan vetzuren Transvetzuren: $\leq 2,0$ % (gewichtsprocent) van het totale gehalte aan vetzuren Zuurgetal: $\leq 0,6$ mg KOH/g Peroxidegetal: $\leq 5,0$ meq O ₂ /kg Onverzeepbare bestanddelen: $\leq 2,0$ % Eiwitgehalte (stikstof totaal): ≤ 20 µg/ml Pyrrolizidinealkaloiden: niet aantoonbaar met een aantoonbaarheidsgrens van 4,0 µg/kg
-------------------------------------	--

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
---------------------------------	---------------

▼ M52

Ecklonia cava florotanninen

Omschrijving/definitie <i>Ecklonia cava</i> florotanninen worden via alcoholextractie verkregen uit het eetbare zeewier <i>Ecklonia cava</i>. Het extract is een donkerbruin poeder dat rijk is aan florotanninen, polyfenolhoudende verbindingen die als secundaire metabolieten voorkomen in bepaalde soorten bruinwieren. Kenmerken/Samenstelling Florotanninegehalte: 90 ± 5 % Antioxidentische werking: > 85 % Vochtgehalte: < 5 % As: < 5 % Microbiologische criteria Totaal aantal levensvatbare cellen: < 3 000 kve/g Schimmel/gist: < 300 kve/g Coliformen: negatieve test <i>Salmonella</i> spp.: negatieve test <i>Staphylococcus aureus</i>: negatieve test Zware metalen en halogenen Lood: < 3,0 mg/kg Kwik: < 0,1 mg/kg Cadmium: < 3,0 mg/kg Arseen: < 25,0 mg/kg Anorganisch arseen: < 0,5 mg/kg Jodium: 150,0-650,0 mg/kg kve: kolonievormende eenheden

▼ M9

▼ M18

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Eimembraanhydrolysaat	Omschrijving Het eimembraanhydrolysaat is afgeleid van de eischalmembranen van kippeneieren. De eischalen ondergaan hydromechanische scheiding om de eimembranen te verkrijgen, die vervolgens verder worden verwerkt met behulp van een geotrooieerde solubilisatiemethode. Na de solubilisering wordt de oplossing gefiltreerd, geconcentreerd, gesproeidroogd en verpakt. Kenmerken/Samenstelling Chemische parameters Totaal stikstofhoudende verbindingen (% m/m): ≥ 88 Collageen (% m/m): ≥ 15 Elastine (% m/m): ≥ 20 Totaal glucosaminoglycanen (% m/m): ≥ 5 Calcium: ≤ 1 % Fysische parameters pH: 6,5 — 7,6 As (% m/m): ≤ 8 Vocht (% m/m): ≤ 9 Wateractiviteit: ≤ 0,3 Oplosbaarheid (in water): oplosbaar Bulkdichtheid: ≥ 0,6 g/cc Zware metalen Arseen ≤ 0,5 mg/kg Microbiologische criteria Aeroob kiemgetal: ≤ 2 500 kve/g <i>Escherichia coli</i>: ≤ 5 MWA/g <i>Salmonella</i>: Negatief (in 25 g) Coliforme bacteriën: ≤ 10 MWA/g <i>Staphylococcus aureus</i>: ≤ 10 kve/g Aantal mesofiele sporen: ≤ 25 kve/g Aantal thermofiele sporen: ≤ 10 kve/10 g Methoden Verbranding overeenkomstig AOAC 990.03 en AOAC 992.15 Sircol™ Soluble Collagen Assay Fastin™ Elastin Assay USP26 (chondroitin sulphate K0032 method)

▼ M18

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Gist: ≤ 10 kve/g Schimmel: ≤ 200 kve/g Kve: kolonievormende eenheden; MWA = meest waarschijnlijk aantal; USP: United States Pharmacopeia.

▼ M9

Epigallocatechinegallaat als een gezuiverd extract van groenethee-bladeren (*Camellia sinensis*)

Omschrijving/definitie:
Een sterk gezuiverd extract van groenetheebladeren (*Camellia sinensis* (L.) Kuntze) in de vorm van een fijn, gebroken wit tot lichtroze poeder. Het bestaat voor minstens 90 % uit epigallocatechinegallaat (EGCG) en heeft een smeltpunt tussen ongeveer 210 en 215 °C.
Uiterlijk: gebroken wit tot lichtroze poeder
Chemische naam: polyfenol (—)-epigallocatechine-3-gallaat
Synoniemen: epigallocatechinegallaat (EGCG)
CAS-nr.: 989-51-5
INCI-naam: epigallocatechin gallate
Molecuulmassa: 458,4 g/mol
Gewichtsverlies bij drogen: maximaal 5,0 %
Zware metalen:
Arseen: maximaal 3,0 ppm
Lood: maximaal 5,0 ppm
Gehalte:
minimaal 94 % EGCG (droog materiaal)
maximaal 0,1 % cafeïne
Oplosbaarheid: EGCG is tamelijk gemakkelijk oplosbaar in water, ethanol, methanol en aceton

L-ergothioneïne

Definitie
Chemische naam (IUPAC): (2*S*)-3-(2-thioxo-2,3-dihydro-1*H*-imidazool-4-yl)-2-(trimethylammonio)-propanoaat
Chemische formule: C₉H₁₅N₃O₂S
Moleculaire massa: 229,3 Da
CAS-nr.: 497-30-3

Kenmerk	Specificatie	Methode
Uiterlijk	Wit poeder	Visueel
Optische rotatie	[α] _D ≥ (+) 122° (c = 1, H ₂ O) ^{a)}	Polarimetrisch

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties		
	Chemische zuiverheid	$\geq 99,5 \%$ $\geq 99,0 \%$	HPLC [Eur. Ph. 2.2.29] 1H-NMR
	Identificatie	In overeenstemming met de structuur C: $47,14 \pm 0,4 \%$ H: $6,59 \pm 0,4 \%$ N: $18,32 \pm 0,4 \%$	1H-NMR Elementanalyse
	Totaal oplosmiddelresten (methanol, ethylacetaat, isopropanol, ethanol)	[Eur. Ph. 01/2008:50400] < 1 000 ppm	Gaschromatografie [Eur. Ph. 01/2008:20424]
	Gewichtsverlies bij drogen	Interne standaard < 0,5 %	[Eur. Ph. 01/2008:20232]
	Onzuiverheden	< 0,8 %	HPLC/GPC of 1H-NMR
	Zware metalen ^{b) c)}		
	Lood	< 3,0 ppm	ICP-AES
	Cadmium	< 1,0 ppm	(Pb, Cd)
	Kwik	< 0,1 ppm	Atomaire fluorescentie (Hg)
	Microbiologische specificaties ^{b)}		
	Totaal aantal levensvatbare aerobe kiemen (TVAC)	$\leq 1 \times 10^3$ kve/g	[Eur. Ph. 01/2011:50104]
	Totaal kiemgetal gisten en schimmels (TYMC)	$\leq 1 \times 10^2$ kve/g	
	<i>Escherichia coli</i>	Afwezig in 1 g	

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Eur. Ph.: Europese farmacopee; 1H-NMR: proton-nucleair-magnetische resonantie; HPLC: hogedrukvlloeistofchromatografie; GPC: gelpermeatiechromatografie; ICP-AES: atoomemissiespectroscopie met inductief gekoppeld plasma; kve: kolonievormende eenheden. a) Lit. $[\alpha]_D = (+) 126,6^\circ$ (c = 1, H₂O) b) Analyses verricht bij elke partij. c) Maximumgehalten overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1881/2006

▼ **M108**

Geroosterde en gepofte pitten van de zaden van *Euryale ferox* Salisb. (makhana) (traditioneel levensmiddel uit een derde land)

Omschrijving/definitie Het traditionele levensmiddel bestaat uit de geroosterde en gepofte pitten van de zaden van de verse planten van <i>Euryale ferox</i> Salisb. (uit de familie van de Nymphaeaceae, met de gebruikelijke naam „prickly water lily”) die bestemd zijn om als snack te worden geconsumeerd. Het traditionele levensmiddel wordt geproduceerd door middel van een reeks stappen bestaande uit het verzamelen, wassen en drogen van de zaden, een eerste keer roosteren in olie, het temperen bij omgevingstemperatuur, een tweede keer roosteren in olie om de pitten te poffen, gevolgd door het slaan op de hete zaden om de gepofte pitten los te maken. Het traditionele levensmiddel wordt ook makhana of „fox nuts” genoemd. Typische voedingsbestanddelen: Vetten: 13,0 g/100 g Koolhydraten: 75,0 g/100 g Vezels: 2,5 g/100 g Eiwitten: 7 g/100 g Vochtgehalte (% m/m): < 5,0 Asgehalte: < 0,5 g/100 g Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: < 10³ kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: < 100 kve/g Totaal Enterobacteriaceae: < 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Zware metalen: Seleen: ≤ 0,8 mg/kg Koper: ≤ 30,0 mg/kg Lood: ≤ 0,1 mg/kg Arseen: ≤ 0,1 mg/kg
--

▼ **M108**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Cadmium: ≤ 0,1 mg/kg Tin: ≤ 3,5 mg/kg Kwik: ≤ 0,025 mg/kg Mycotoxinen: Aflatoxine B1: ≤ 2,0 µg/kg Som van de aflatoxinen B1, B2, G1, G2: ≤ 4,0 µg/kg Ochratoxine A: ≤ 1,0 µg/kg Citrinine: ≤ 20,0 µg/kg Cyanotoxinen: Microcystinen: ≤ 0,0015 mg/kg Bestrijdingsmiddelen: Bestrijdingsmiddelen: ≤ 0,01 mg/kg Procescontaminanten: Acrylamide: ≤ 40,0 µg/kg Som van PAK's: ≤ 10,0 µg/kg Som van dioxineachtige PCB's: ≤ 0,35 pg/g 3-MCPD: ≤ 20,0 µg/kg Vetzuuresters van glycidyl, uitgedrukt als glycidol: ≤ 500,0 µg/kg Som van 3-MCPD en vetzuuresters van 3-MCPD: ≤ 750,0 µg/kg Kve: kolonievormende eenheden; PAK's: polycyclische aromatische koolwaterstoffen; PCB's: polychloorbifenylen; 3-MCPD: 3-monochloorpropaandiol

▼ **M52**

Extract van de wortels van drie kruiden (<i>Cynanchum wilfordii</i> Hemsley, <i>Phlomis umbrosa</i> Turcz. en <i>Angelica gigas</i> Nakai)	Omschrijving/definitie Het mengsel van de wortels van drie kruiden is een geelbruin fijn poeder geproduceerd door heetwaterextractie, concentratie door verdamping, en sproeidrogen Samenstelling van het extract van een mengsel van de wortels van drie kruiden De wortel van <i>Cynanchum wilfordii</i>: 32,5 % (m/m) De wortel van <i>Phlomis umbrosa</i>: 32,5 % (m/m) De wortel van <i>Angelica gigas</i>: 35,0 % (m/m)
---	---

▼ M52

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Specificaties Gewichtsverlies bij drogen: niet meer dan 100 mg/g Gehalte Kaneelzuur: 0,012-0,039 mg/g Shanzhiside-methylester: 0,20-1,55 mg/g Nodakenin: 3,35-10,61 mg/g Methoxsalen: < 3 mg/g Fenolen: 13,0-40,0 mg/g Cumarinen: 13,0-40,0 mg/g Iridoïden: 13,0-39,0 mg/g Saponinen: 5,0-15,5 mg/g Voedingscomponenten Koolhydraten: 600-880 mg/g Eiwitten: 70-170 mg/g Vetten: < 4 mg/g Microbiologische parameters Totaal kiemgetal: < 5 000 kve/g Totaal schimmels en gist: < 100 kve/g Colibacteriën: < 10 kve/g Salmonella: negatief/25 g <i>Escherichia coli</i>: negatief/25 g <i>Staphylococcus aureus</i>: negatief/25 g Zware metalen Lood: < 0,65 mg/kg Arseen: < 3,0 mg/kg Kwik: < 0,1 mg/kg Cadmium: < 1,0 mg/kg kve: kolonievormende eenheden

▼ M9

Natriumijzer-EDTA	Omschrijving/definitie: Natriumijzer-EDTA (ethyleendiaminetetra-azijnzuur) is een reukloos vrijstromend geelbruin poeder met een chemische zuiverheid van meer dan 99 % (w/w). Het is vrij oplosbaar in water. Chemische formule: C₁₀H₁₂FeN₂NaO₈ * 3H₂O
-------------------	--

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Chemische kenmerken: pH van een 1 %-oplossing: 3,5-5,5 IJzer: 12,5-13,5 % Natrium: 5,5 % Water: 12,8 % Organisch materiaal (CHNO): 68,4 % EDTA: 65,5-70,5 % In water onoplosbaar materiaal: ≤ 0,1 % Nitrilotriazijnzuur: ≤ 0,1 %
Ammoniumijzer(II)fosfaat	Omschrijving/definitie: Ammoniumijzer(II)fosfaat is een grijsgroen fijn poeder, vrijwel onoplosbaar in water en oplosbaar in verdunde anorganische zuren. CAS-nr.: 10101-60-7 Chemische formule: FeNH_4PO_4 Chemische kenmerken: pH van 5 %-suspensie in water: 6,8-7,8 IJzer (totaal): ≥ 28 % IJzer (II): 22-30 % (m/m) IJzer (III): ≤ 7,0 % (m/m) Ammoniak: 5-9 % (m/m) Water: ≤ 3,0 %
Vispeptiden van <i>Sardinops sagax</i>	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedselingrediënt is een peptidemengsel dat wordt verkregen door een door alkalische protease gekatalyseerde hydrolyse van vis (<i>Sardinops sagax</i>)-spier, gevolgd door isolatie van de peptidefractie door kolomchromatografie, concentratie onder vacuüm en sproeidrogen. Geelwit poeder Peptiden ⁽¹⁾ (korte-ketenpeptiden, dipeptiden en tripeptiden met een moleculair gewicht van minder dan 2 kDa): ≥ 85 g/100 g Val-Tyr (dipeptide): 0,1-0,16 g/100 g As: ≤ 10 g/100 g Vocht: ≤ 8 g/100 g ⁽¹⁾ Kjeldahl-methode

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Flavonoïden uit <i>Glycyrrhiza glabra</i>	Omschrijving/definitie: Flavanoïden verkregen uit de wortels of wortelstokken van <i>Glycyrrhiza glabra</i> L. worden met ethanol geëxtraheerd, gevolgd door een verdere extractie van dit ethanolextract met triglyceriden met een middellange keten. Het is een donkerbruin gekleurde vloeistof, die 2,5 % tot 3,5 % glabridine bevat. Vochtgehalte: < 0,5 % Asgehalte: < 0,1 % Peroxidegetal: < 0,5 meq/kg Glabridine: 2,5-3,5 % vet Glycyrrizinezuur: < 0,005 % Vetten, inclusief polyfenolachtige stoffen: ≥ 99 % Eiwitten: < 0,1 % Koolhydraten: niet aantoonbaar

▼ M42

Vruchtenpulp, pulpsap en geconcentreerd pulpsap van <i>Theobroma cacao</i> L. (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	Omschrijving/definitie Het traditionele levensmiddel is de vruchtenpulp van de cacaoplant (<i>Theobroma cacao</i> L.), d.w.z. de „waterige, slijmerige, zure substantie waarin de zaden zijn ingebed”. De pulp van de cacaovrucht wordt verkregen door de cacaopeul open te breken en vervolgens het vruchtvlees van de dop en de bonen te scheiden. Daarna wordt de pulp gepasteuriseerd en bevroren. Cacaopulpsap en geconcentreerd cacaopulpsap worden verkregen via een verwerkingsproces (enzymatische behandeling, pasteurisatie, filtratie en concentratie). Typische samenstelling van pulp van de cacaovrucht, pulpsap, geconcentreerd pulpsap Eiwitten (g/100 g): 0,0 tot 2,0 Totaal vetgehalte (g/100 g): 0,0 tot 0,2 Totaal suikers (g/100 g): > 11,0 Brix-waarde (° Brix): ≥ 14 pH: 3,3 tot 4,0 Microbiologische criteria Totaal kiemgetal (aeroob): < 10 000 kve (°)/g Enterobacteriaceae: ≤ 10 kve/g Salmonella: afwezig in 25 g
---	--

▼ M9

▼ M74

Ingevroren, gedroogde en poeder-
vormen van *Locusta migratoria*
(treksprinkhaan)

Omschrijving/definitie:

Het nieuwe voedingsmiddel bestaat uit treksprinkhanen in bevroren, gedroogde en poedervorm. De term „treksprinkhaan” verwijst naar de volwassen vorm van *Locusta migratoria*, een insectensoort die behoort tot de familie van de veldsprinkhanen (Acrididae) (subfamilie Locustinae).

Het is de bedoeling om het nieuwe voedingsmiddel in drie verschillende vormen in de handel te brengen, namelijk: i) thermisch bewerkte en ingevroren *L. migratoria* (ingevroren LM); ii) thermisch bewerkte en gevriesdroogde *L. migratoria* (gedroogde LM), en iii) thermisch bewerkte, gevriesdroogd en gemalen hele *L. migratoria* (LM-poeder, heel). De gedroogde LM mag als zodanig of in poedervorm in de handel worden gebracht.

Bij ingevroren LM en gedroogde LM moeten de poten en vleugels worden verwijderd om het risico op obstipatie te verminderen dat kan worden veroorzaakt door inslikken van de grote doornvormige uitsteeksels op de tibiae van de insecten. Het heel LM-poeder wordt verkregen door het insect met poten en vleugels mechanisch te malen en te zeven om de deeltjes kleiner dan 1 mm te maken.

Voordat de insecten door bevroering worden gedood, is een vastperiode van ten minste 24 uur vereist, zodat de volwassen dieren hun darminhoud kunnen legen.

Parameters	Ingevroren LM	Gedroogde LM	LM-poeder, heel
Kenmerken/Samenstelling:			
As (% gewichtspersent)	0,6-1,0	2,0-3,1	1,8-1,9
Vocht (gewichtspersent)	67-73	≤ 5	≤ 5
Ruw eiwit (N x 6,25): (% gewichts-persent)	11-21	43-53	50-60
Vet (% gewichtspersent)	7-13	31-41	31-41
Verzadigde vetzuren (% vet)	35-43	35-43	35-43
Verteerbare koolhydraten (% ge-wichtspersent)	0,1-2,0	0,1-2,0	1,0-3,5
⁽¹⁸⁾ Voedingsvezel (% gewichtspersent)	1,5-3,5	5,5-9,0	5,5-9,0
Chitine (% gewichtspersent)	1,7-2,4	6,4-10,4	10,5-13,9
Peroxidegetal (meq O ₂ /kg vet)	≤ 5	≤ 5	≤ 5

▼ **M74**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties			
	Contaminanten			
	Lood (mg/kg)	≤ 0,07	≤ 0,07	≤ 0,07
	Cadmium (mg/kg)	≤ 0,05	≤ 0,05	≤ 0,05
	Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2) (µg/kg)	≤ 4	≤ 4	≤ 4
	Aflatoxine B1 (µg/kg)	≤ 2	≤ 2	≤ 2
	Deoxynivalenol (µg/kg)	≤ 200	≤ 200	≤ 200
	Ochratoxine A (µg/kg)	≤ 1	≤ 1	≤ 1
	Bovengrens (UB) van de som van dioxinen en dioxineachtige pcb's (⁽¹⁹⁾ WHO ₂₀₀₅ PCDD/F-pcb-TEQ) (pg/g vet)	≤ 1,2	≤ 1,2	≤ 1,2
	Microbiologische criteria			
	Totaal aeroob kiemgetal (⁽⁷⁾ kve/g)	≤ 10 ⁵	≤ 10 ⁵	≤ 10 ⁵
	<i>Enterobacteriaceae</i> (vermoedelijk) (kve/g)	≤ 100	≤ 100	≤ 100
	<i>Escherichia coli</i> (kve/g)	≤ 50	≤ 50	≤ 50
	<i>Listeria monocytogenes</i>	Niet aangetoond in 25 g	Niet aangetoond in 25 g	Niet aangetoond in 25 g
	<i>Salmonella</i> spp.	Niet aangetoond in 25 g	Niet aangetoond in 25 g	Niet aangetoond in 25 g
	<i>Bacillus cereus</i> (vermoedelijk) (kve/g)	≤ 100	≤ 100	≤ 100
	Coagulasepositieve stafylokokken (kve/g)	≤ 100	≤ 100	≤ 100
	Sulfietreducerende anaerobe bacteriën (kve/g)	≤ 30	≤ 30	≤ 30
	Gisten en schimmels (kve/g)	≤ 100	≤ 100	≤ 100

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Fucoïdanextract uit het zeewier <i>Fucus vesiculosus</i>	Omschrijving/definitie: Fucoïdan uit het zeewier <i>Fucus vesiculosus</i> wordt geëxtraheerd door extractie met water in een zure oplossing en filtratieprocessen zonder gebruik van organische oplosmiddelen. Het resulterende extract wordt geconcentreerd en gedroogd om het fucoïdanextract met de volgende specificaties te verkrijgen: Gebroken wit tot bruin poeder Geur en smaak: flauwe geur en smaak Vochtgehalte: < 10 % (2 uur bij 105 °C) pH-waarde: 4,0-7,0 (1 %-suspensie bij 25 °C) Zware metalen: Arseen (anorganisch): < 1,0 ppm Cadmium: < 3,0 ppm Lood: < 2,0 ppm Kwik: < 1,0 ppm
	Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: < 10 000 kve/g Totaal gehalte gist en schimmel: < 100 kve/g Totaal gehalte enterobacteriën: afwezig/g <i>Escherichia coli</i>: afwezig/g <i>Salmonella</i>: afwezig/10 g <i>Staphylococcus aureus</i>: afwezig/g Samenstelling van de twee toegelaten typen extract, op basis van het gehalte aan fucoïdan: <i>Extract 1:</i> Fucoïdan: 75-95 % Alginaat: 2,0-5,5 % Polyfloroglucinol: 0,5-15 % Mannitol: 1-5 % Natuurlijke zouten/vrije mineralen: 0,5-2,5 % Andere koolhydraten: 0,5-1,0 % Eiwitten: 2,0-2,5 % <i>Extract 2:</i> Fucoïdan: 60-65 % Alginaat: 3,0-6,0 % Polyfloroglucinol: 20-30 % Mannitol: < 1,0 % Natuurlijke zouten/vrije mineralen: 0,5-2,0 % Andere koolhydraten: 0,5-2,0 % Eiwitten: 2,0-2,5 %

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Fucoïdanextract uit het zeewier <i>Undaria pinnatifida</i>	Omschrijving/definitie: Fucoïdan uit het zeewier <i>Undaria pinnatifida</i> wordt geëxtraheerd door extractie met water in een zure oplossing en filtratieprocessen zonder gebruik van organische oplosmiddelen. Het resulterende extract wordt geconcentreerd en gedroogd om het fucoïdanextract met de volgende specificaties te verkrijgen: Gebroken wit tot bruin poeder Geur en smaak: flauwe geur en smaak Vochtgehalte: < 10 % (2 uur bij 105 °C) pH-waarde: 4,0-7,0 (1 %-suspensie bij 25 °C) Zware metalen: Arseen (anorganisch): < 1,0 ppm Cadmium: < 3,0 ppm Lood: < 2,0 ppm Kwik: < 1,0 ppm Microbiologie: Totaal aeroob kiemgetal: < 10 000 kve/g Totaal gehalte gist en schimmel: < 100 kve/g Totaal gehalte enterobacteriën: afwezig/g <i>Escherichia coli</i> : afwezig/g <i>Salmonella</i> : afwezig/10 g <i>Staphylococcus aureus</i> : afwezig/g Samenstelling van de twee toegelaten typen extract, op basis van het gehalte aan fucoïdan: <i>Extract 1:</i> Fucoïdan: 75-95 % Alginaat: 2,0-6,5 % Polyfloroglucinol: 0,5-3,0 % Mannitol: 1-10 % Natuurlijke zouten/vrije mineralen: 0,5-1,0 % Andere koolhydraten: 0,5-2,0 % Eiwitten: 2,0-2,5 % <i>Extract 2:</i> Fucoïdan: 50-55 % Alginaat: 2,0-4,0 %

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Polyfloroglucinol: 1,0-3,0 % Mannitol: 25-35 % Natuurlijke zouten/vrije mineralen: 8-10 % Andere koolhydraten: 0,5-2,0 % Eiwitten: 1,0-1,5 %
2'-Fucosyllactose (synthetisch)	Definitie: Chemische naam: α-L-fucopyranosyl-(1→2)-β-D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucopyranose Chemische formule: $C_{18}H_{32}O_{15}$ CAS-nr.: 41263-94-9 Relatieve molecuulmassa: 488,44 g/mol Omschrijving: 2'-Fucosyllactose is een wit tot gebroken wit poeder dat door een chemisch syntheseproces wordt geproduceerd. Zuiverheid: 2'-Fucosyllactose: ≥ 95 % D-Lactose: $\leq 1,0$ gewichtspersent L-Fucose: $\leq 1,0$ gewichtspersent Isomeren van difucosyl-D-lactose: $\leq 1,0$ gewichtspersent 2'-Fucosyl-D-lactulose: $\leq 0,6$ gewichtspersent pH (20 °C bij een 5 %-oplossing): 3,2-7,0 Water (%): $\leq 9,0$ % Sulfaatas: $\leq 0,2$ % Azijnzuur: $\leq 0,3$ % Oplosmiddelresten (methanol, 2-propanol, methylacetaat, aceton): afzonderlijk $\leq 50,0$ mg/kg, in combinatie $\leq 200,0$ mg/kg Resterende eiwitten: $\leq 0,01$ % Zware metalen: Palladium: $\leq 0,1$ mg/kg Nikkel: $\leq 3,0$ mg/kg Microbiologische criteria: Totaalaantal aerobe mesofiele bacteriën: ≤ 500 kve/g Gisten en schimmels: ≤ 10 kve/g Resterende endotoxinen: ≤ 10 endotoxine-eenheden/mg

▼ **M9**

▼ **M110**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel		Specificaties		
Specificaties				Gegevensbescherming
		Definitie: Chemische naam: α -L-fucopyranosyl-(1→2)- β -D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucopyranose Chemische formule: C ₁₈ H ₃₂ O ₁₅ CAS-nr: 41263-94-9 Relatieve molecuulmassa: 488,44 g/mol		2'-fucosyllactose geproduceerd met behulp van een genetisch gemodificeerde stam van <i>Corynebacterium glutamicum</i> ATCC 13032, waarvoor een vergunning is verleend op 16 mei 2023. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd.
2'-fucosyllactose (microbiële bron)	Bron: een genetisch gemodificeerde stam van <i>Escherichia coli</i> K-12	Bron: een genetisch gemodificeerde stam van <i>Escherichia coli</i> BL21	Bron: een genetisch gemodificeerde stam van <i>Corynebacterium glutamicum</i> ATCC 13032	Aanvrager: „Advanced Protein Technologies Corporation”, 7e verdieping GyeongGi-BioCenter, 147, Gwanggyo-ro, Yeongtong-gu, Suwon-si Gyeonggi-do, 16229 Zuid-Korea. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag 2'-fucosyllactose geproduceerd met behulp van een genetisch gemodificeerde stam van <i>Corynebacterium glutamicum</i> ATCC 13032 uitsluitend door „Advanced Protein Technologies Corporation” in de Unie in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen, of toestemming krijgt van „Advanced Protein Technologies Corporation”.
	Omschrijving: 2'-fucosyllactose is een wit tot gebroken wit poeder dat door een microbiel proces wordt geproduceerd. Zuiverheid: 2'-fucosyllactose: ≥ 83 % D-lactose: $\leq 10,0$ % L-fucose: $\leq 2,0$ % Difucosyl-D-lactose: $\leq 5,0$ % 2'-fucosyl-D-lactulose: $\leq 1,5$ % Som van de sachariden (2'-fucosyllactose, D-lactose, L-fucose, difucosyl-D-lactose, 2'-fucosyl-D-lactulose): ≥ 90 % pH (20 °C bij een 5 %-oplossing): 3,0-7,5 Water: $\leq 9,0$ % Sulfaatas: $\leq 2,0$ % Aziijnzuur: $\leq 1,0$ % Resterende eiwitten: $\leq 0,01$ %	Omschrijving: 2'-fucosyllactose is een wit tot gebroken wit poeder en het vloeibaar concentraat (45 % $\pm$ 5 % m/V) is een kleurloze tot lichtgele, heldere waterige oplossing. 2'-fucosyllactose wordt door een microbiologisch proces geproduceerd. Zuiverheid: 2'-fucosyllactose: ≥ 90 % Lactose: $\leq 5,0$ % Fucose: $\leq 3,0$ % 3-fucosyllactose: $\leq 5,0$ % Fucosylgalactose: $\leq 3,0$ % Difucosyllactose: $\leq 5,0$ % Glucose: $\leq 3,0$ % Galactose: $\leq 3,0$ % Water: $\leq 9,0$ % (poeder) Sulfaatas: $\leq 0,5$ % (poeder en vloeistof) Resterende eiwitten: $\leq 0,01$ % (poeder en vloeistof)	Omschrijving: 2'-fucosyllactose is een wit tot gebroken wit/ivoor poeder dat door een microbiologisch proces wordt geproduceerd. Zuiverheid: 2'-fucosyllactose (m/m droge stof): $\geq 94,0$ % D-lactose (m/m droge stof): $\leq 3,0$ % L-fucose (m/m droge stof): $\leq 3,0$ % 3-fucosyllactose (m/m droge stof): $\leq 3,0$ % Difucosyllactose (m/m droge stof): $\leq 2,0$ % D-glucose (m/m droge stof): $\leq 3,0$ % D-galactose (m/m droge stof): $\leq 3,0$ % Water: $\leq 9,0$ % As: $\leq 0,5$ % Resterende eiwitten: $\leq 0,005$ %	

▼ **M110**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties			
	Microbiologische criteria: Totaal aantal aerobe mesofiele bacteriën: ≤ 3 000 kve/g Gisten: ≤ 100 kve/g Schimmels: ≤ 100 kve/g Endotoxinen: ≤ 10 EU/mg Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden	Zware metalen: Lood: ≤ 0,02 mg/kg (poeder en vloeistof) Arseen: ≤ 0,2 mg/kg (poeder en vloeistof) Cadmium: ≤ 0,1 mg/kg (poeder en vloeistof) Kwik: ≤ 0,5 mg/kg (poeder en vloeistof) Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: ≤ 104 kve/g (poeder), ≤ 5 000 kve/g (vloeistof) Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g (poeder), ≤ 50 kve/g (vloeistof) Enterobacteriaceae/coliformen: afwezig in 11 g (poeder en vloeistof) <i>Salmonella</i> : negatief/100 g (poeder), negatief/200 ml (vloeistof) <i>Cronobacter</i> : negatief/100 g (poeder), negatief/200 ml (vloeistof) Endotoxinen: ≤ 100 EU/g (poeder), ≤ 100 EU/ml (vloeistof) Aflatoxine M1: ≤ 0,025 µg/kg (poeder en vloeistof) Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden	Contaminanten: Arseen: ≤ 0,03 mg/kg Aflatoxine M1: ≤ 0,025 µg/kg Ethanol: ≤ 1 000 mg/kg Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: ≤ 500 kve/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g Enterobacteriaceae: afwezig in 10 g <i>Salmonella</i> : afwezig in 25 g <i>Cronobacter</i> spp.: afwezig in 10 g Endotoxinen: ≤ 100 EU/mg Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden	Einddatum van de gegevensbescherming: 16 mei 2028.

▼ **M58**

Mengsel van 2'-fucosyllactose en difucosyllactose („2'-FL/DFL”) (microbiële bron)

Omschrijving/definitie:
Mengsel van 2'-fucosyllactose en difucosyllactose is een gezuiverd, wit tot gebroken wit poeder of agglomeraat daarvan dat door een microbiel proces wordt geproduceerd.

Bron: Een genetisch gemodificeerde stam van *Escherichia coli* K-12 DH1

Kenmerken/samenstelling:
Uiterlijk: wit tot gebroken wit poeder of agglomeraat
Som van 2'-fucosyllactose, difucosyllactose, D-lactose, L-fucose en 3-fucosyllactose (% in droge stof): ≥ 92,0 gewichtspersent
Som van 2'-fucosyllactose en difucosyllactose (% in droge stof): ≥ 85,0 gewichtspersent

▼ **M58**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	2'-fucosyllactose (% in droge stof): ≥ 75,0 gewichtspersent Difucosyllactose (% in droge stof): ≥ 5,0 gewichtspersent D-lactose: ≤ 10,0 gewichtspersent L-fucose: ≤ 1,0 gewichtspersent 2'-fucosyl-D-lactulose: ≤ 2,0 gewichtspersent Som van andere koolhydraten ⁽¹⁾ : ≤ 6,0 % gewichtspersent Vochtgehalte: ≤ 6,0 % gewichtspersent Sulfaatas: ≤ 0,8 % gewichtspersent pH (20 °C bij een 5 %-oplossing): 4,0-6,0 Resterende eiwitten: ≤ 0,01 % gewichtspersent Microbiologische criteria: Kiemgetal aerobe mesofiele bacteriën: ≤ 1000 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i> : ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> sp.: negatief/25 g Gist: ≤ 100 kve/g Schimmels: ≤ 100 kve/g Resterende endotoxinen: ≤ 10 EU/mg Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden

▼ **M75**

3-Fucosyllactose (3-FL) (microbiële bron)	Omschrijving: 3-Fucosyllactose (3-FL) is een gezuiverd, wit tot gebroken wit poeder dat door een microbieel fermentatieproces wordt geproduceerd en dat geringe hoeveelheden D-lactose, L-fucose, D-galactose en D-glucose bevat. Bron: een genetisch gemodificeerde stam van <i>Escherichia coli</i> K-12 Definitie: Chemische formule: C ₁₈ H ₃₂ O ₁₅ Chemische naam: β-D-galactopyranosyl-(1→4)[-α-L-fucopyranosyl-(1→3)]-D-glucopyranose Molecuulmassa: 488,44 Da CAS-nr.: 41312-47-4 Kenmerken/samenstelling: 3-Fucosyllactose (% in droge stof): ≥ 90,0 gewichtspersent D-lactose (% in droge stof): ≤ 5,0 gewichtspersent L-fucose (% in droge stof): ≤ 3,0 gewichtspersent
--	--

▼ **M75**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Som van D-galactose/D-glucose (% in droge stof): ≤ 3,0 gewichtspersent Som van andere koolhydraten^a: (% in droge stof) ≤ 3,0 gewichtspersent Vocht: ≤ 5,0 gewichtspersent pH (20 °C, bij een 5 %-oplossing): 3,0-7,5 Resterende eiwitten: ≤ 0,01 gewichtspersent As (%): ≤ 0,5 Zware metalen/contaminanten: Arseen: ≤ 0,2 mg/kg Cadmium: ≤ 0,05 mg/kg Lood: ≤ 0,05 mg/kg Kwik: ≤ 0,1 mg/kg Aflatoxine M1: ≤ 0,025 µg/kg Aflatoxine B1: ≤ 0,1 µg/kg Resterende endotoxinen: ≤ 0,3 endotoxine-eenheden/mg Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: ≤ 1 000 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i>: Afwezig in 10 g <i>Salmonella</i> spp.: Afwezig in 25 g <i>Cronobacter (Enterobacter) sakazakii</i>: Afwezig in 10 g <i>Listeria monocytogenes</i>: Afwezig in 25 g <i>Bacillus cereus</i>: ≤ 10 kve/g Gist: ≤ 100 kve/g Schimmels: ≤ 100 kve/g Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden; ^aSom van andere koolhydraten: 3-fucosyllactose-isomeer, difucosyllactose-isomeer en oligomeren

▼ **M102**

3-fucosyllactose (3-FL) (geproduceerd door een afgeleide stam van <i>E. coli</i> BL21(DE3))	Omschrijving: 3-fucosyllactose (3-FL) is een gezuiverd, wit tot gebroken wit poeder dat door een microbiel fermentatieproces wordt geproduceerd en dat geringe hoeveelheden D-lactose, L-fucose, D-galactose en D-glucose bevat. Definitie: Chemische naam: β-D-galactopyranosyl-(1→4)- [α-L-fucopyranosyl-(1→3)]-D-glucopyranose Chemische formule: C₁₈H₃₂O₁₅ Moleculaire massa: 488,44 Da
---	--

▼ **M102**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	CAS-nr.: 41312-47-4 Bron: een genetisch gemodificeerde stam van <i>Escherichia coli</i> BL21(DE3) Kenmerken/samenstelling: 3-fucosyllactose (% in droge stof): ≥ 90,0 gewichtspersent D-lactose (% in droge stof): ≤ 5,0 gewichtspersent D-glucose (% in droge stof): ≤ 3,0 gewichtspersent D-galactose (% in droge stof): ≤ 3,0 gewichtspersent L-fucose (% in droge stof): ≤ 3,0 gewichtspersent Som van andere koolhydraten (% in droge stof) ⁽²⁴⁾: ≤ 5,0 gewichtspersent Vochtgehalte: ≤ 9,0 gewichtspersent Asgehalte: ≤ 1,0 gewichtspersent Resterende eiwitten: ≤ 0,01 gewichtspersent Zware metalen en contaminanten: Arseen: ≤ 0,2 mg/kg Aflatoxine M1: ≤ 0,025 µg/kg Microbiologische criteria: Standaardkiemgetal: ≤ 1 000 kve ⁽²⁵⁾/g <i>Enterobacteriaceae</i>: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Cronobacter (Enterobacter) sakazakii</i>: afwezig in 10 g Resterende endotoxinen: ≤ 10 EU ⁽²⁶⁾/mg

▼ **M125**

3-fucosyllactose („3-FL”) (geproduceerd met behulp van een afgeleide stam van <i>E. coli</i> K-12 DH1)	Beschrijving: 3-fucosyllactose (3-FL) is een gezuiverd en geconcentreerd wit tot gebroken wit poeder dat wordt geproduceerd door microbiële fermentatie en dat beperkte gehalten aan D-lactose, 3-fucosyllactulose en L-fucose bevat. Definitie: Chemische naam: β-D-galactopyranosyl-(1→4)- [α-L-fucopyranosyl-(1→3)]- D-glucopyranose Chemische formule: C₁₈H₃₂O₁₅ Moleculaire massa: 488,44 Da CAS-nr.: 41312-47-4 Bron: genetisch gemodificeerde stam van <i>Escherichia coli</i> K-12 DH1
---	--

▼ **M125**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Kenmerken/samenstelling: 3-fucosyllactose (% m/m droge stof): $\geq 90,0$ D-lactose (% m/m): $\leq 5,0$ 3-fucosyllactulose (% m/m): $\leq 1,5$ L-fucose (% m/m): $\leq 1,0$ Som van 3-fucosyllactose, 3-fucosyllactulose, D-lactose en L-fucose, (% m/m droge stof): $\geq 92,0$ Som van andere koolhydraten (% m/m): $\leq 5,0$ Vochtgehalte (% m/m): $\leq 6,0$ pH (20 °C bij een 5%-oplossing): 3,2-7,0 As (% m/m): $\leq 0,5$ Azijnzuur (% m/m): $\leq 1,0$ Resterend eiwit (% m/m): $\leq 0,01$ Zware metalen en contaminanten: Arseen: $\leq 0,2$ mg/kg Aflatoxine M1: $\leq 0,025$ µg/kg Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: $\leq 1\,000$ kve/g Enterobacteriaceae: afwezig in 10 g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Cronobacter</i> spp.: afwezig in 10 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Vermoedelijk <i>Bacillus cereus</i>: ≤ 50 kve/g Endotoxinen: ≤ 10 EU/mg Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden
▼ M132 Galacto-oligosacharide	Omschrijving/definitie: Galacto-oligosacharide wordt uit melklactose geproduceerd door middel van een enzymatisch proces waarbij β-galactosidasen uit <i>Aspergillus oryzae</i>, <i>Bifidobacterium bifidum</i>, <i>Pichia pastoris</i>, <i>Sporobolomyces singularis</i>, <i>Kluyveromyces lactis</i> en <i>Papiliotrema terrestris</i> worden gebruikt. GOS: minimaal 46 % droge stof Lactose: maximaal 40 % droge stof Glucose: maximaal 22 % droge stof Asgehalte: maximaal 4,0 % droge stof Eiwitgehalte: maximaal 4,5 % droge stof Nitriet: maximaal 2 mg/kg

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Glucosamine HCl uit <i>Aspergillus niger</i> en een genetisch gemodificeerde stam van <i>E. coli</i> K-12	Wit, kristallijn, geurloos poeder Molecuulformule: $C_6H_{13}NO_5 \cdot HCl$ Molecuulmassa: 215,63 g/mol D-glucosamine HCl 98,0-102,0 % van de referentiestandaard (HPLC) Specifieke draaiing + 70,0 ° — + 73,0 °
Glucosaminesulfaat KCl uit <i>Aspergillus niger</i> en een genetisch gemodificeerde stam van <i>E. coli</i> K-12	Wit, kristallijn, geurloos poeder Molecuulformule: $(C_6H_{14}NO_5)_2SO_4 \cdot 2KCl$ Molecuulmassa: 605,52 g/mol D-glucosaminesulfaat 2KCl 98,0-102,0 % van de referentiestandaard (HPLC) Specifieke draaiing + 50,0 ° tot + 52,0 °
Glucosaminesulfaat NaCl uit <i>Aspergillus niger</i> en een genetisch gemodificeerde stam van <i>E. coli</i> K-12	Wit, kristallijn, geurloos poeder Molecuulformule: $(C_6H_{14}NO_5)_2SO_4 \cdot 2NaCl$ Molecuulmassa: 573,31 g/mol D-glucosamine HCl: 98-102 % van de referentiestandaard (HPLC) Specifieke optische rotatie: + 52 ° — + 54 °
Guargom	Omschrijving/definitie: Onbehandelde guargom is het gemalen endosperm van de zaden van de natuurlijk voorkomende guarplant, <i>Cyamopsis tetragonolobus</i> (L.) Taub. (fam. Leguminosae). Deze bestaat hoofdzakelijk uit een hydrocolloïdaal polysacharide met een hoog molecuulgewicht, opgebouwd uit door glycosidebindingen aan elkaar gekoppelde galactopyranose- en mannopyranose-eenheden, dat chemisch als galactomannan kan worden omschreven, en waarvan het gehalte minimaal 75 % bedraagt. Uiterlijk: wit tot geelwit poeder Molecuulgewicht: tussen de 50 000 en 8 000 000 dalton CAS-nummer: 9000-30-0 Einecs-nummer: 232-536-8 Zuiverheid: zoals gespecificeerd in Verordening (EU) nr. 231/2012 van de Commissie tot vaststelling van de specificaties van de in de bijlagen II en III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad opgenomen levensmiddelenadditieven ⁽¹⁾ en in Uitvoeringsverordening (EU) 2015/175 van de Commissie tot vaststelling van bijzondere voorwaarden voor de invoer van guarpitmeel van oorsprong of verzonden uit India wegens de risico's van verontreiniging met pentachloorfenol en dioxinen ⁽²⁾ .

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Fysisch-chemische eigenschappen: Poeder Houdbaarheid: 2 jaar Kleur: wit Geur: licht Gemiddelde diameter van de deeltjes 60-70 µm Vochtgehalte: maximaal 15 % Viscositeit * na 1 uur: - Viscositeit * na 2 uur: minimaal 3 600 mPa.s Viscositeit * na 24 uur: minimaal 4 000 mPa.s Oplosbaarheid: oplosbaar in koud en in warm water pH voor 10 g/l, bij 25 °C: 6-7,5 Vlokken Gebruiksduur: één jaar Kleur: wit/gebroken wit met of zonder minimale aanwezigheid van zwarte punten Geur: licht Gemiddelde diameter van de deeltjes 1-10 mm Vochtgehalte: maximaal 15 % Viscositeit* na 1 uur: minimaal 3 000 mPa.s Viscositeit* na 2 uur: — Viscositeit* na 24 uur: — Oplosbaarheid: oplosbaar in koud en in warm water pH voor 10 g/l, bij 25 °C: 5-7,5 (*) De viscositeitsmetingen vinden plaats onder de volgende omstandigheden: 1 %, 25 °C, 20 rpm.
Met <i>Bacteroides xylanisolvens</i> gefermenteerde warmtebehandelde melkproducten	Omschrijving/definitie: Warmtebehandelde gefermenteerde melkproducten worden geproduceerd met <i>Bacteroides xylanisolvens</i> (DSM 23964) als zuursel.

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Halfvolle melk (tussen 1,5 % en 1,8 % vet) of magere melk (0,5 % vet of minder) wordt gepasteuriseerd of ondergaat een UHT-behandeling (ultra-heat treated) alvorens met <i>Bacteroides xylanisolvens</i> (DSM 23964) te worden gefermenteerd. Het gefermenteerde melkproduct dat daaruit voortkomt, wordt gehomogeniseerd en vervolgens warmtebehandeld om <i>Bacteroides xylanisolvens</i> (DSM 23964) te inactiveren. Het eindproduct bevat geen levensvatbare cellen van <i>Bacteroides xylanisolvens</i> (DSM 23964) ⁽¹⁾. ⁽¹⁾ DIN EN ISO 21528-2 (gewijzigd).
Hydroxytyrosol	Omschrijving/definitie: Hydroxytyrosol is een bleekgele viskeuze vloeistof verkregen door chemische synthese. Molecuulformule: C₈H₁₀O₃ Molecuulmassa: 154,6 g/mol CAS-nr.: 10597-60-1 Vochtgehalte: ≤ 0,4 % Geur: karakteristiek Smaak: enigszins bitter Oplosbaarheid (water): mengbaar met water pH: 3,5-4,5 Brekingsindex: 1,571-1,575 Zuiverheid: Hydroxytyrosol: ≥ 99 % Azijnzuur: ≤ 0,4 % Hydroxytyrosolacetaat: ≤ 0,3 % Som van homovanillinezuur, iso-homovanillinezuur en 3-methoxy-4-hydroxyfenylglycol: ≤ 0,3 % Zware metalen: Lood: ≤ 0,03 mg/kg Cadmium: ≤ 0,01 mg/kg Kwik: ≤ 0,01 mg/kg Oplosmiddelresten: Ethylacetaat: ≤ 25,0 mg/kg Propaan-2-ol: ≤ 2,50 mg/kg Methanol: ≤ 2,00 mg/kg Tetrahydrofuran: ≤ 0,01 mg/kg

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Ice Structuring Protein type III HPLC 12	Omschrijving/definitie: Het „Ice Structuring Protein”-preparaat (ijsstructurerend eiwit — ISP) is een lichtbruine vloeistof, geproduceerd door vloeibare fermentatie van een genetisch gemodificeerde stam van de voor levensmiddelen geschikte bakkersgist (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>) waarin een synthetisch gen voor het ISP in het gistgenoom is geïntegreerd. Het eiwit wordt tot expressie gebracht en uitgescheiden in het groeimedum waar het door microfiltratie van de gistcellen wordt gescheiden en door ultrafiltratie wordt geconcentreerd. Als gevolg daarvan komen de gistcellen niet als zodanig of in een gewijzigde vorm in het ISP-preparaat terecht. Het ISP-preparaat bestaat uit natief ISP, geglycosyleerd ISP en eiwitten en peptiden afkomstig van de gist en suikers alsook zuren en zouten die gewoonlijk in levensmiddelen worden aangetroffen. Het concentraat wordt gestabiliseerd met 10 mM citroenzuurbuffer. Gehalte: ≥ 5 g/l actief ISP pH: 2,5-3,5 As: $\leq 2,0$ % DNA: niet detecteerbaar
Waterig extract van gedroogde bladeren van <i>Ilex guayusa</i>	Omschrijving/definitie: Donkerbruine vloeistof. Waterig extract van gedroogde bladeren van <i>Ilex guayusa</i>. Samenstelling: Eiwitten: $< 0,1$ g/100 ml Vet: $< 0,1$ g/100 ml Koolhydraten: 0,2-0,3 g/100 ml Totaal suiker: $< 0,2$ g/100 ml Cafeïne: 19,8-57,7 mg/100 ml Theobromine: 0,14-2,0 mg/100 ml Chlorogeenzuren: 9,9-72,4 mg/100 ml
Infusie van de koffiebladeren van <i>Coffea arabica</i> L. en/of <i>Coffea canephora</i> Pierre ex A. Froehner (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	Omschrijving/definitie: Het traditionele levensmiddel bestaat uit een infusie van de bladeren van <i>Coffea arabica</i> L. en/of <i>Coffea canephora</i> Pierre ex A. Froehner (familie: Rubiaceae). Het traditionele levensmiddel wordt bereid door het mengen van maximaal 20 g gedroogde bladeren van <i>Coffea arabica</i> L. en/of <i>Coffea canephora</i> Pierre ex A. Froehner met één liter heet water. De bladeren worden verwijderd en de infusie wordt vervolgens gepasteuriseerd (ten minste bij 71 °C gedurende 15 seconden).

▼ **M49**

▼ M49

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Samenstelling: Visueel: bruin-groene vloeistof Aroma en smaak: kenmerkend Chlorogeenzuur (5-CQA): < 100 mg/l Cafeïne: < 80 mg/l Epigallocatechinegallaat (EGCG): < 700 mg/l Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: < 500 kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: < 100 kve/g Totaal coliforme bacteriën: < 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: afwezig in 1 g Salmonella: afwezig in 25 g Zware metalen: Lood (Pb): < 3,0 mg/l Arseen (As): < 2,0 mg/l Cadmium (Cd): < 1,0 mg/l Kve: kolonievormende eenheden

▼ M94

IJzerhydroxideadipaattartraat	Omschrijving/definitie: IJzerhydroxideadipaattartraat (IHAT) is een reukloos technisch vervaardigd nanomateriaal in poedervorm dat onoplosbaar is in water en wordt vervaardigd door middel van een chemische synthese die een reeks stappen omvat bestaande uit een zuur-basereactie, precipitatie, filtratie en drogen. De voedingssupplementen die het nieuwe voedingsmiddel bevatten, worden in capsulevorm vervaardigd. Extra adipaat, tartraat en natriumchloride worden gebruikt in concentraties die het resultaat zijn van het productieproces om IHAT te helpen stabiliseren en de toegelaten deeltjesgrootteverdeling te waarborgen. Wanneer andere vormen van voedingssupplementen (bv. tabletten, pastilles, zakjes met poeder, gummies, siropen enz.) in combinatie met adipaat, tartraat en natriumchloride of met andere stoffen worden gebruikt of wanneer andere stoffen in de capsulevorm van de voedingssupplementen waarin het nieuwe voedingsmiddel is verwerkt, worden gebruikt, moet worden gewaarborgd dat de toegelaten deeltjesgrootteverdeling voor IHAT wordt behouden.
-------------------------------	---

▼ M94

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties	
	Triviale naam	IJzeroxohydroxideadipaattartraat
	Andere namen	IJzerhydroxideadipaattartraat, ijzeroxyhydroxideadipaattartraat
	Handelsnaam	IHAT
	CAS-nummer	2460638-28-0
	Molecuulformule (berekend)	$\text{FeO}_m(\text{OH})_n(\text{H}_2\text{O})_x(\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_6)_y(\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_4)_z$ waarbij <i>m</i> en <i>n</i> niet gedefinieerd zijn, zoals gebruikelijk is voor ijzeroxohydroxiden (*) <i>x</i> = 0,28-0,88 <i>y</i> = 0,78-1,50 <i>z</i> = 0,04-0,19 Wijnsteenzuur ($\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_6$) en adipinezuur ($\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_4$) worden weergegeven in hun geprotoneerde vorm.
	Moleculair gewicht	Gemiddeld moleculair gewicht 35 803,4 Da (ondergrens-bovengrens: 27 670,5-45 319,4 Da)
Kenmerken/samenstelling: Fysisch/chemisch: IJzer (% droge stof): 24,0-36,0 Adipaat (% droge stof): 1,5-4,5 Tartraat (% droge stof): 28,0-40,0 Watergehalte (%): 10,0-21,0 Natrium (% droge stof): 9,0-11,0 Chloride (% droge stof): 2,6-4,2		

▼ M94

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Faseverdeling: Oplosbaar (%): 2,0-4,0 Nano (%): 92,0-98,0 Micro (%): 0,0-3,0 Grootte van de primaire deeltjes: Mediane diameter ⁽²⁰⁾: 1,5-2,3 nm Gemiddelde diameter ⁽²⁰⁾: 1,8-2,8 nm Dv(10) ⁽²¹⁾: 1,5-2,5 nm Dv(50) ⁽²¹⁾: 2,5-3,5 nm Dv(90) ⁽²¹⁾: 5,0-6,0 nm Zware metalen: Arseen: < 0,80 mg/kg Nikkel: < 50,0 mg/kg Oplosmiddelresten: Ethanol: < 500 mg/kg Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: < 10 kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: < 10 kve/g

▼ M116

IJzer-melkcaseïnaat	Omschrijving: IJzer-melkcaseïnaat is een ijzercaseïnefosfaatcomplex in de vorm van een roomkleurig of beige poeder dat wordt verkregen door het oplossen van ijzerzouten (ijzer(III)sulfaat of ijzer(III)chloride) in een caseïneoplossing die wordt verkregen uit rundermelk in aanwezigheid van kaliumorthofosfaat na een reeks stappen van pasteurisatie, concentratie en drogen. Kenmerken/Samenstelling: Eiwit (%): 50,0-65,0 Asgehalte (%): 20,0-40,0 Vocht (%): < 8,0 Vet (%): < 1,0 IJzer (%): 2,0-4,0
---------------------	--

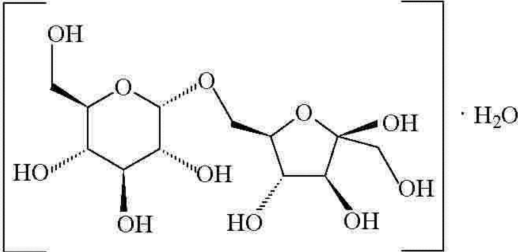
▼ M116

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Kalium (%): 5,0-15,0Fosfor (%): 2,0-6,0 Natrium (%): < 4,0 Zware metalen: Lood: < 0,5 mg/kg Arsenicum: ≤ 1,0 mg/kg Cadmium: < 0,5 mg/kg Kwik: < 0,1 mg/kg Mycotoxinen: Aflatoxine M1: ≤ 0,02 mg/kg Microbiologische criteria: Aeroob kiemgetal: ≤ 1 000 kve/g Coliformen: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: Afwezig in 25 g Gisten en schimmels: ≤ 10 kve/g <i>Escherichia coli</i>: ≤ 10 kve/g <i>Stafylococcus aureus</i>: Afwezig in 1 g Kve: kolonievormende eenheden

▼ M9

Isomalto-oligosacharide	Poeder: Oplosbaarheid (water) (%): > 99 Glucose (% droge stof): ≤ 5,0 Isomaltose + DP3 tot DP9 (% droge stof): ≥ 90 Vocht (%): ≤ 4,0 Sulfaatas (g/100 g): ≤ 0,3 Zware metalen: Lood (mg/kg): ≤ 0,5 Arseen (mg/kg): ≤ 0,5
-------------------------	--

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Stroop: Droge stof (g/100 g): > 75 Glucose (% droge stof): ≤ 5,0 Isomaltose + DP3 tot DP9 (% droge stof): ≥ 90 pH: 4-6 Sulfaatas (g/100 g): ≤ 0,3 Zware metalen: Lood (mg/kg): ≤ 0,5 Arseen (mg/kg): ≤ 0,5
Isomaltulose	Omschrijving/definitie: Een reducerende disaccharide, bestaande uit een glucose- en een fructosegroep die via een alfa-1,6-glucosidebinding aan elkaar zijn gebonden. Wordt via een enzymatisch proces verkregen uit sucrose. Het commerciële product is het monohydraat. Uiterlijk: vrijwel reukloze, witte of bijna witte kristallen met een zoete smaak. Chemische naam: 6-<i>O</i>-α-D-glucopyranosyl-D-fructofuranose, monohydraat CAS-nr.: 13718-94-0 Chemische formule: C₁₂H₂₂O₁₁ · H₂O Structuurformule  Molecuulgewicht: 360,3 (monohydraat)

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Zuiverheid: Gehalte: ≥ 98 % van de droge stof Gewichtsverlies bij drogen: $\leq 6,5$ % (60 °C, 5 uur) Zware metalen: Lood: $\leq 0,1$ mg/kg Bepaal het gehalte met behulp van een atomaireabsorptietechniek, afgestemd op het gespecificeerde niveau. Voor de keuze van de monstergrootte en de methode van monstervoorbereiding kan worden uitgegaan van de beginselen van de in FNP 5⁽¹⁾ onder „Instrumental methods” beschreven beginselen. ⁽¹⁾ Food and Nutrition Paper 5 Rev. 2 — Guide to specifications for general notices, general analytical techniques, identification tests, test solutions and other reference materials (JECFA), 1991, 322 blz., Engels, ISBN 92-5-102991-1.

▼ **M90**

**Pitten van *Jatropha curcas* L.
(eetbaar ras)**

Beschrijving: De pitten worden verkregen uit de zaden van de rijpe vruchten van het eetbare ras van de <i>Jatropha curcas</i> L.-planten, die pitten produceren met niet-detecteerbare gehalten aan forbolesters, na een reeks stappen waarbij de vruchten worden gereinigd en ontdopt om de zaden te verkrijgen, de zaden worden gedroogd, de zaden worden gereinigd om overblijfselen en andere resten te verwijderen, de omhulling van de zaden mechanisch wordt verwijderd om de pitten te verkrijgen, en de pitten een hydrothermische behandeling (> 120 °C gedurende 40 minuten) ondergaan om het gehalte aan antinutriënten en de microbiologische belasting te verminderen. Aangezien het eetbare ras van de <i>Jatropha curcas</i> L.-planten, die pitten produceren die niet-detecteerbare gehalten aan forbolesters bevatten, fenotypisch niet kan worden onderscheiden van het niet-eetbare ras, mag bij de productie van het nieuwe voedingsmiddel alleen het geschikte eetbare ras van <i>Jatropha curcas</i> L. worden gebruikt. Tijdens het volledige productieproces moet ervoor worden gezorgd dat er geen vermenging van de eetbare en niet-eetbare pitten optreedt. Aan de hand van analytische controles op de aanwezigheid van forbolesters bij elke partij zaden ná het drogen en vóór het verwijderen van de omhullingen ervan overeenkomstig de bemonsteringsprocedure van tabel A moet worden bewezen dat er geen vermenging van eetbare met niet-eetbare zaden is opgetreden. Bij vijf laboratoriummonsters die uit elk verzamelmonster worden geëxtraheerd, worden de zaden van hun omhulling ontdaan, gemalen en worden met behulp van een gevalideerde UHPLC-UV-MS^(b)-methode op forbolesters getest. Alleen de partijen waarin de forbolesters in alle vijf monsters niet waarneembaar zijn, worden verder verwerkt tot de stappen waarin de zaden van hun omhulling worden ontdaan en de pitten een hydrothermische behandeling ondergaan. <i>Tabel A</i>		
Gewicht van de partij (ton)	Gewicht van de subpartijen of aantal subpartijen	Aantal basismonsters
≥ 500	100 ton	100
> 100 en < 500	5 subpartijen	100
> 10 en ≤ 100	5 subpartijen	100
$> 5,0$ en ≤ 10	—	80
> 1 en $\leq 5,0$	—	60
$> 0,1$ en $\leq 1,0$	—	30
$\leq 0,1$	—	10
Elke subpartij wordt afzonderlijk bemonsterd. De verzamelmonsters bestaan uit ten minste tien basismonsters. De minimumhoeveelheid van een verzamelmonster bedraagt 3,5 kg. Deze hoeveelheid kan proportioneel toenemen aan de hand van het aantal genomen basismonsters.		

▼ **M90**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Kenmerken/samenstelling: Vochtgehalte: ≤ 3,0 % Totaal vetgehalte: 54,0-61,0 % Totaal eiwitgehalte: 21,0-32,0 % Totaal vezels: 6,0-10,0 % As: 3,0-5,0 % Verontreinigingen: Forbolesters (µg TPA-eq^(a)/g pitten)^(b): ≤ 0,75 (LOD)^(c) Lood: ≤ 0,20 mg/kg Cadmium: ≤ 0,20 mg/kg Som van de aflatoxinen B1, B2, G1, G2: ≤ 4,0 µg/kg Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 1 000 kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g Enterobacteriaceae: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> sp.: Afwezig in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: ≤ 100 kve/g ^(a) TPA-eq: 12-O-tetradecanoylforbol-13-acetaat-equivalent; ^(b) gevalideerde methode met ultrahogeprestatievloeistofchromatografie in combinatie met uv-spectrofotometrie en massaspectrometrie (UHPLC-UV-MS) om pieken van forbolesters aan te tonen; ^(c) detectiegrens (LOD) (alleen partijen met concentraties van forbolesters onder de LOD kunnen volledig worden verwerkt.); Kve: kolonievormende eenheden.

▼ **M9**

Lactitol	Omschrijving/definitie: Kristallijn poeder of kleurloze oplossing vervaardigd door katalytische hydrogenering van lactose. Kristallijne producten komen als anhydraat, monohydraat en dihydraat voor. Als katalysator wordt nikkel gebruikt. Chemische naam: 4-O-β-D-galactopyranosyl-D-glucitol Chemische formule: C₁₂H₂₄O₁₁ Relatieve molecuulmassa: 344,31 g/mol CAS-nr.: 585-86-4 Zuiverheid: Oplosbaarheid (in water): zeer gemakkelijk oplosbaar in water Specifieke draaiing: [α]_D²⁰ tussen + 13 ° en + 16 ° Gehalte: ≥ 95 % ds (ds — drogestofgehalte) Water: ≤ 10,5 % Andere polyolen: ≤ 2,5 % ds Reducerende suikers: ≤ 0,2 % ds Chloriden: ≤ 100 mg/kg ds Sulfaten: ≤ 200 mg/kg ds
-----------------	--

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Sulfaatas: ≤ 0,1 % ds Nikkel: ≤ 2,0 mg/kg ds Arseen: ≤ 3,0 mg/kg ds Lood: ≤ 1,0 mg/kg ds
Lacto-<i>N</i>-neotetraose (synthetisch)	Definitie: Chemische naam: β-D-galactopyranosyl-(1→4)-2-aceetamido-2-deoxy-β-D-glucopyranosyl-(1→3)-β-D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucopyranose Chemische formule: C ₂₆ H ₄₅ NO ₂₁ CAS-nr.: 13007-32-4 Relatieve molecuulmassa: 707,63 g/mol Omschrijving: Lacto- <i>N</i> -neotetraose is een wit tot gebroken wit poeder. Wordt door een chemisch syntheseproces geproduceerd en door kristallisatie geïsoleerd. Zuiverheid: Gehalte (vrij van water): ≥ 96 % D-Lactose: ≤ 1,0 % Lacto- <i>N</i> -triose II: ≤ 0,3 % Fructose-isomeer van lacto- <i>N</i> -neotetraose: ≤ 0,6 % pH (20 °C bij een 5 %-oplossing): 5,0-7,0 Water: ≤ 9,0 % Sulfaatas: ≤ 0,4 % Azijnzuur: ≤ 0,3 % Oplosmiddelresten (methanol, 2-propanol, methylacetaat, aceton): afzonderlijk ≤ 50 mg/kg, in combinatie ≤ 200 mg/kg Resterende eiwitten: ≤ 0,01 % Palladium: ≤ 0,1 mg/kg Nikkel: ≤ 3,0 mg/kg Microbiologische criteria: Totaalaantal aerobe mesofiele bacteriën: ≤ 500 kve/g Gisten: ≤ 10 kve/g Schimmels: ≤ 10 kve/g Resterende endotoxinen: ≤ 10 endotoxine-eenheden/mg

▼ **M123**

Lacto-<i>N</i>-neotetraose (microbiële bron)	Definitie Chemische naam: β-D-galactopyranosyl-(1→4)-2-aceetamido-2-deoxy-β-D-glucopyranosyl-(1→3)-β-D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucopyranose Chemische formule: C ₂₆ H ₄₅ NO ₂₁ CAS-nr.: 13007-32-4 Moleculaire massa: 707,63 g/mol
---	--

▼ **M123**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Omschrijving/bron Lacto-<i>N</i>-neotetraose is een wit tot gebroken wit poeder dat door een microbiologisch proces wordt geproduceerd met behulp van een genetisch gemodificeerde stam van <i>Escherichia coli</i> K-12 en/of van <i>Escherichia coli</i> BL21(DE3). In het productieproces mag een extra optionele genetisch gemodificeerde afbraakstam van <i>Escherichia coli</i> BL21(DE3) worden gebruikt om intermediaire koolhydraathoudende bijproducten en resterende koolhydraathoudende uitgangssubstraten af te breken. Zuiverheid Gehalte (vrij van water): ≥ 80 % D-Lactose: ≤ 10,0 % Lacto-<i>N</i>-triose II: ≤ 3,0 % <i>para</i>-lacto-<i>N</i>-neohexaose: ≤ 5,0 % Fructose-isomeer van lacto-<i>N</i>-neotetraose: ≤ 1,0 % Som van de sachariden (lacto-<i>N</i>-neotetraose, D-lactose, lacto-<i>N</i>-triose II, <i>para</i>-lacto-<i>N</i>-neohexaose, fructose-isomeer van lacto-<i>N</i>-neotetraose): ≥ 92 % (% m/m droge stof) pH (20 °C bij een 5 %-oplossing): 4,0-7,0 Water: ≤ 9,0 % Sulfaatas: ≤ 1,0 % Oplosmiddelresten (methanol): ≤ 100 mg/kg Resterende eiwitten: ≤ 0,01 % Microbiologische criteria: Totaalaantal aerobe mesofiele bacteriën: ≤ 500 kve/g Gisten en schimmels: ≤ 50 kve/g Resterende endotoxinen: ≤ 10 EU/mg Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden.

▼ **M45**

▼ **M46**

Lacto-<i>N</i>-tetraose (LNT) (microbiële bron)	Definitie: Chemische formule: C₂₆H₄₅NO₂₁ Chemische naam: β-D-galactopyranosyl-(1→3)-2-acetamido-2-deoxy-β-D-glucopyranosyl-(1→3)-β-D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucopyranose Moleculaire massa: 707,63 Da CAS-nr. 14116-68-8 Omschrijving: Lacto-<i>N</i>-tetraose is een gezuiverd, wit tot gebroken wit amorf poeder of agglomeraat dat door een microbiel proces wordt geproduceerd.
---	--

▼ **M46**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Bron: een genetisch gemodificeerde stam van <i>Escherichia coli</i> K-12 DH1 Kenmerken/samenstelling: Uiterlijk: wit tot gebroken wit poeder of agglomeraat Som van lacto-<i>N</i>-tetraose, D-lactose en lacto-<i>N</i>-triose II (% in de droge stof): ≥ 90,0 % (m/m) Lacto-<i>N</i>-tetraose (% in de droge stof): ≥ 70,0 % (m/m) D-Lactose: ≤ 12,0 % (m/m) Lacto-<i>N</i>-triose II: ≤ 10,0 % (m/m) <i>Para</i>-lacto-<i>N</i>-hexaose-2: ≤ 3,5 % (m/m) Fructose-isomeer van lacto-<i>N</i>-tetraose: ≤ 1,0 % (m/m) Som van andere koolhydraten: ≤ 5,0 % (m/m) Vochtgehalte: ≤ 6,0 % (m/m) Sulfaatas: ≤ 0,5 % (m/m) pH (20 °C bij een 5 %-oplossing): 4,0-6,0 Resterende eiwitten: ≤ 0,01 % (m/m) Microbiologische criteria: Kiemgetal aerobe mesofiele bacteriën: ≤ 1 000 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i>: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: negatief/25 g Gisten: ≤ 100 kve/g Schimmels: ≤ 100 kve/g Resterende endotoxinen: ≤ 10 endotoxine-eenheden/mg Kve: kolonievormende eenheden

▼ **M101**

Lacto-<i>N</i>-tetraose („LNT”) (geproduceerd door afgeleide stammen van <i>E. coli</i> BL21 (DE3))	Omschrijving: Lacto-<i>N</i>-tetraose is een gezuiverd en geconcentreerd wit tot gebroken wit poeder dat wordt geproduceerd door microbiële fermentatie. Definitie: Chemische naam: β-D-galactopyranosyl-(1→3)-2-aceetamido-2-deoxy-β-D-glucopyranosyl-(1→3)-β-D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucopyranose Chemische formule: C₂₆H₄₅NO₂₁ CAS-nr.: 14116-68-8 Moleculaire massa: 707,63 Da <i>Bron:</i> Twee genetisch gemodificeerde stammen (een productiestam en een facultatieve afbraakstam) van <i>Escherichia coli</i> BL21 (DE3)
--	---

▼ **M101**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Kenmerken/samenstelling: Lacto-<i>N</i>-tetraose (% droge stof): ≥ 75,0 % (m/m) D-Lactose (% droge stof): ≤ 5,0 % (m/m) Lacto-<i>N</i>-triose II (% droge stof): ≤ 5,0 % (m/m) Para-lacto-<i>N</i>-hexaose (% droge stof): ≤ 5,0 % (m/m) D-galactose en D-glucose (% droge stof): ≤ 5,0 % (m/m) Som van andere koolhydraten^a: ≤ 15,0 % (m/m) Vochtgehalte: ≤ 9,0 % (m/m) Asgehalte: ≤ 1,0 % (m/m) Resterende eiwitten: ≤ 0,01 % (m/m) Zware metalen en contaminanten: Arseen: ≤ 0,2 mg/kg Aflatoxine M1: ≤ 0,025 µg/kg Microbiologische criteria: Standaardkiemgetal: ≤ 1 000 kve/g Enterobacteriaceae: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Cronobacter (Enterobacter) sakazakii</i>: afwezig in 10 g Resterende endotoxinen: ≤ 10 EU/mg ^a Som van andere koolhydraten = 100 (% (m/m) droge stof) — gekwantificeerde koolhydraten (% (m/m) droge stof) — as (% (m/m) droge stof). Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden

▼ **M21**

Bessen van <i>Lonicera caerulea</i> L. („haskapbessen”) (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	Omschrijving/definitie: Het traditionele levensmiddel zijn verse en bevroren bessen van <i>Lonicera caerulea</i> var. <i>edulis</i>. <i>Lonicera caerulea</i> L. is een loofverliezende heester die behoort tot de familie van <i>Caprifoliaceae</i>. Typische voedingsbestanddelen van haskapbessen (in verse bessen): Koolhydraten: 12,8 % Vezels: 2,1 % Lipiden: 0,6 % Eiwitten: 0,7 %
--	---

▼ M21

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	As: 0,4 % Water: 85,5 %

▼ M9

Luzernebladextract van <i>Medicago sativa</i>	Omschrijving/definitie: Luzerne (<i>Medicago sativa</i> L.) wordt binnen twee uur na de oogst verwerkt. De luzerne wordt gehakt en vermalen en vervolgens met een oliepers tot een vezelresidu en perssap (10 % droge stof) geperst. De droge stof van dit sap bevat ongeveer 35 % ruw eiwit. Het geperste sap (pH 5,8-6,2) wordt geneutraliseerd. Door voorverhitting en dampinspuiting coaguleren de met carotenoïde- en chlorofylpigmenten geassocieerde eiwitten. De eiwitneerslag wordt door centrifugering afgescheiden en vervolgens gedroogd. Na toevoeging van ascorbinezuur wordt het luzerne-eiwitconcentraat tot korrels verwerkt en in inert gas of in koelruimten opgeslagen. Samenstelling: Eiwitten: 45-60 % Vetten: 9-11 % Vrije koolhydraten (oplosbare vezels): 1-2 % Polysachariden (niet-oplosbare vezels): 11-15 % waarvan cellulose: 2-3 % Mineralen: 8-13 % Saponinen: ≤ 1,4 % Isoflavonen: ≤ 350 mg/kg Coumestrol: ≤ 100 mg/kg Fytaten: ≤ 200 mg/kg L-canavanine: ≤ 4,5 mg/kg
Lycopeen	Omschrijving/definitie: Synthetisch lycopeen wordt geproduceerd door de wittig-condensatie van synthetische tussenproducten die gewoonlijk worden gebruikt bij de productie van andere in levensmiddelen gebruikte carotenoïden. Synthetisch lycopeen bestaat uit ≥ 96 % lycopeen en kleinere hoeveelheden van andere gerelateerde carotenoïdebestanddelen. Lycopeen wordt aangeboden als een poeder in een geschikte matrix of een oliedispersie. De kleur is donkerrood of rood-paars. Er moet voor een antioxidatieve bescherming worden gezorgd. Chemische naam: lycopeen CAS-nr.: 502-65-8 (all- <i>trans</i> -lycopeen) Chemische formule: C ₄₀ H ₅₆ Molecuulgewicht: 536,85 Da

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Lycopen uit <i>Blakeslea trispora</i>	Omschrijving/definitie: Het gezuiverde lycopen uit <i>Blakeslea trispora</i> bestaat uit ≥ 95 % lycopen en ≤ 5 % andere carotenoïden. Het wordt aangeboden als een poeder in een geschikte matrix of een oliedispersie. De kleur is donkerrood of rood-paars. Er moet voor een antioxidatieve bescherming worden gezorgd. Chemische naam: lycopen CAS-nr.: 502-65-8 (all-<i>trans</i>-lycopen) Chemische formule: C₄₀H₅₆ Molecuulgewicht: 536,85 Da
Lycopen uit tomaten	Omschrijving/definitie: Het gezuiverde lycopen uit tomaten (<i>Lycopersicon esculantum</i> L.) bestaat uit ≥ 95 % lycopen en ≤ 5 % andere carotenoïden. Het wordt aangeboden als een poeder in een geschikte matrix of een oliedispersie. De kleur is donkerrood of rood-paars. Er moet voor een antioxidatieve bescherming worden gezorgd. Chemische naam: lycopen CAS-nr.: 502-65-8 (all-<i>trans</i>-lycopen) Chemische formule: C₄₀H₅₆ Molecuulgewicht: 536,85 Da
Lycopenoleohars uit tomaten	Omschrijving/definitie: Lycopenoleohars uit tomaten wordt verkregen door oplosmiddelextractie van rijpe tomaten (<i>Lycopersicon esculentum</i> Mill.), gevolgd door verwijdering van het oplosmiddel. Het is een rode tot donkerbruine viskeuze, heldere vloeistof. Totaal lycopen: 5-15 % Waarvan all-<i>trans</i>-lycopen: 90-95 % Totaal carotenoïden (berekend als lycopen): 6,5-16,5 % Andere carotenoïden: 1,75 % (fytoeen/fytoflueen/β-caroteen): (0,5-0,75/0,4-0,65/0,2-0,35 %) Totaal tocoferolen: 1,5-3,0 % Onverzeepbare bestanddelen: 13-20 % Totaal vetzuren: 60-75 % Water (Karl Fischer): ≤ 0,5 %

▼ M9

▼ M52

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Kippeneiwit lysozymhydrolysaat	Omschrijving/definitie Het kippeneiwit lysozymhydrolysaat wordt uit het kippeneiwit lysozym verkregen door middel van een enzymatisch proces waarbij subtilisine uit <i>Bacillus licheniformis</i> wordt gebruikt. Het product is een wit tot lichtgeel poeder. Specificatie Eiwit (TN(*) x 5,30): 80-90 % Tryptofaan: 5-7 % Verhouding tryptofaan/LNAA's(**): 0,18-0,25 Hydrolysegraad: 19-25 % Vochtgehalte: < 5 % Asgehalte: < 10 % Natriumgehalte: < 6 % Zware metalen Arseen: < 1 ppm Lood: < 1 ppm Cadmium: < 0,5 ppm Kwik: < 0,1 ppm Microbiologische criteriaAeroob kiemgetal: < 10³ kve/g Totaal gecombineerd kiemgetal gisten en schimmels: < 10² kve/g Enterobacteriën: < 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Escherichia coli</i>: afwezig in 10 g <i>Staphylococcus aureus</i>: afwezig in 10 g <i>Pseudomonas aeruginosa</i>: afwezig in 10 g (*) TN: totaal stikstof (**) LNAA's: grote neutrale aminozuren

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Magnesiumcitraatmalaat	Omschrijving/definitie: Magnesiumcitraatmalaat is een wit tot geelwit amorf poeder. Chemische formule: $Mg_5 (C_6H_5O_7)_2 (C_4H_4O_5)_2$ Chemische naam: pentamagnesium-di-(2-hydroxybutaandioaat)-di-(2- hydroxypropaan-1,2,3-tricarboxylaat) CAS-nr.: 1259381-40-2 Relatieve molecuulmassa: 763,99 dalton (watervrij) Oplosbaarheid: gemakkelijk oplosbaar in water (ongeveer 20 g in 100 ml) Omschrijving van de fysische toestand: amorf poeder Gehalte magnesium: 12,0-15,0 % Gewichtsverlies bij drogen (120 °C/4 uur): ≤ 15 % Kleur (vaste stof): wit tot geelwit Kleur (20 %-oplossing in water): kleurloos tot geelachtig Uiterlijk (20 %-oplossing in water): heldere oplossing pH (20 %-oplossing in water): ongeveer 6,0 Onzuiverheden: Chloride: ≤ 0,05 % Sulfaat: ≤ 0,05 % Arseen: ≤ 3,0 ppm Lood: ≤ 2,0 ppm Cadmium: ≤ 1 ppm Kwik: ≤ 0,1 ppm
Magnoliaschorsextract	Omschrijving/definitie: Magnoliaschorsextract wordt verkregen uit de schors van <i>Magnolia officinalis</i> L. en geproduceerd met superkritisch kooldioxide. De schors wordt gewassen en ovengedroogd om het vochtgehalte te verlagen en vervolgens fijngemaakt en geëxtraheerd met superkritisch kooldioxide. Het extract wordt opgelost in ethanol van medische kwaliteit en geherkristalliseerd tot magnoliaschorsextract. Magnoliaschorsextract bestaat voornamelijk uit twee fenolverbindingen, namelijk magnolol en honokiol. Uiterlijk: lichtbruin poeder Zuiverheid: Magnolol: ≥ 85,2 % Honokiol: ≥ 0,5 %

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Magnolol en honokiol: ≥ 94 % Totaal eudesmol: ≤ 2 % Vocht: 0,50 % Zware metalen: Arseen (ppm): $\leq 0,5$ Lood (ppm): $\leq 0,5$ Methyleugenol (ppm): ≤ 10 Tubocurarine (ppm): $\leq 2,0$ Totaal alkaloiden (ppm): ≤ 100
Maaskiemolie met een hoog gehalte aan onverzeepbare bestanddelen	Omschrijving/definitie: Maaskiemolie met een hoog gehalte aan onverzeepbare bestanddelen wordt geproduceerd door vacuümdistillatie en verschilt van geraffineerde maaskiemolie op het punt van de concentratie van de niet-verzeepbare fractie (1,2 g in geraffineerde maaskiemolie tegen 10 g in „maaskiemolie met een hoog gehalte aan onverzeepbare bestanddelen”). Zuiverheid: Onverzeepbare bestanddelen: $> 9,0$ g/100 g Tocoferolen: $\geq 1,3$ g/100 g α-Tocoferol (%): 10-25 % β-Tocoferol (%): $< 3,0$ % γ-Tocoferol (%): 68-89 % δ-Tocoferol (%): $< 7,0$ % Sterolen, triterpeenalcoholen, methylsterolen: $> 6,5$ g/100 g Vetzuren in triglyceriden: Palmitinezuur: 10,0-20,0 % Stearinezuur: $< 3,3$ % Oliezuur: 20,0-42,2 % Linolzuur: 34,0-65,6 % Linoleenzuur: $< 2,0$ % Zuurgetal: $\leq 6,0$ mg KOH/g Peroxidegetal: ≤ 10 mEq O₂/kg

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Zware metalen: IJzer (Fe): < 1 500 µg/kg Koper (Cu): < 100 µg/kg Onzuiverheden: Polycyclische aromatische koolwaterstoffen (PAK) benzo(a)pyreen: < 2 µg/kg Behandeling met actieve koolstof is vereist om te voorkomen dat er bij de productie van „maiskiemolie met een hoog gehalte aan onverzeepbare bestanddelen” polycyclische aromatische koolwaterstoffen (PAK) worden verrijkt.
Methylcellulose	Omschrijving/definitie: Methylcellulose is cellulose die rechtstreeks uit plantaardige vezels van natuurlijke stammen is verkregen en gedeeltelijk met methylgroepen is veretherd. Chemische naam: methylether van cellulose Molecuulformule: de polymeren bevatten gesubstitueerde anhydroglucose-eenheden met de volgende algemene formule: $C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)(OR_3)$, waarbij R_1, R_2 en R_3 kunnen zijn: — H — CH_3 of — CH_2CH_3 Relatieve molecuulmassa: macromoleculen: van ongeveer 20 000 (n ongeveer 100) tot ongeveer 380 000 g/mol (n ongeveer 2 000) Gehalte: minimaal 25 % en maximaal 33 % methoxygroepen ($-OCH_3$) en maximaal 5 % hydroxyethoxygroepen ($-OCH_2CH_2OH$) Enigszins hygroscopisch, wit tot bleekgeel of lichtgrijs, reuk- en smaakloos korrelig of vezelig poeder. Oplosbaarheid: zwelt in water en vormt een heldere tot opalescente, stroperige colloïdale oplossing. Onoplosbaar in ethanol, ether en chloroform. Oplosbaar in ijsazijn. Zuiverheid: Gewichtsverlies bij drogen: $\leq 10 \%$ (3 uur bij 105 °C) Sulfaatas: $\leq 1,5 \%$ bepaald bij $800 \pm 25 \text{ °C}$ pH: $\geq 5,0$ en $\leq 8,0$ (colloïdale 1 %-oplossing) Zware metalen: Arseen: $\leq 3,0 \text{ mg/kg}$ Lood: $\leq 2,0 \text{ mg/kg}$ Kwik: $\leq 1,0 \text{ mg/kg}$ Cadmium: $\leq 1,0 \text{ mg/kg}$

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
---------------------------------	---------------

▼ M11

1-Methylnicotinamidechloride

Definitie:
Chemische naam: 3-carbamoyl-1-methyl-pyridiniumchloride
Chemische formule: C₇H₉N₂OCl
CAS-nr.: 1005-24-9
Molecuulmassa: 172,61 Da

Omschrijving:
1-Methylnicotinamidechloride is een witte of bijna witte, kristallijne vaste stof die door een chemisch syntheseproces wordt geproduceerd.

Kenmerken/Samenstelling:
Uiterlijk: witte tot bijna witte, kristallijne vaste stof
Zuiverheid: ≥ 98,5 %
Trigonelline: ≤ 0,05 %
Nicotinezuur: ≤ 0,10 %
Nicotinamide: ≤ 0,10 %
Grootste onbekende onzuiverheid: ≤ 0,05 %
Som van de onbekende onzuiverheden: ≤ 0,20 %
Som van alle onzuiverheden: ≤ 0,50 %
Oplosbaarheid: oplosbaar in water en methanol. Vrijwel onoplosbaar in 2-propanol en dichloormethaan.
Vochtgehalte: ≤ 0,3 %
Gewichtsverlies bij drogen: ≤ 1,0 %
Gloeirest: ≤ 0,1 %

Oplosmiddelresten en zware metalen:
Methanol: ≤ 0,3 %
Zware metalen: ≤ 0,002 %

Microbiologische criteria:
Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 100 kve/g
Schimmels/gisten: ≤ 10 kve/g
Enterobacteriaceae: afwezig in 1 g
Pseudomonas aeruginosa: afwezig in 1 g
Staphylococcus aureus: afwezig in 1 g
Kve: kolonievormende eenheden.

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
(6<i>S</i>)-5-methyltetrahydrofolium-zuur, glucosaminezout	Omschrijving/definitie: Chemische naam: <i>N</i>-[4-[[[(6<i>S</i>)-2-amino-1,4,5,6,7,8-hexahydro-5-methyl-4-oxo-6-pteridiny]methyl]amino]benzoyl]-L-glutaminezuur, glucosaminezout Chemische formule: C₃₂H₅₁N₉O₁₆ Molecuulgewicht: 817,80 g/mol (watervrij) CAS-nr.: 1181972-37-1 Uiterlijk: romig tot lichtbruin poeder Zuiverheid: Diastereoisomerische zuiverheid: ten minste 99 % van (6<i>S</i>)-5-methyltetrahydrofoliumzuur Glucosaminegehalte: 34-46 % in droge stof 5-Methyltetrahydrofoliumzuurgehalte: 54-59 % in droge stof Water: ≤ 8,0 % Zware metalen: Lood: ≤ 2,0 ppm Cadmium: ≤ 1,0 ppm Kwik: ≤ 0,1 ppm Arseen: ≤ 2,0 ppm Boor: ≤ 10 ppm Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 100 kve/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: afwezig in 10 g
Monomethylsilaantriol (organisch silicium)	Omschrijving/definitie: Chemische naam: silaantriol, 1-methyl- Chemische formule: CH₆O₃Si Molecuulgewicht: 94,14 g/mol CAS-nr.: 2445-53-6

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Zuiverheid: Preparaat van organisch silicium (monomethylsilaantriol) (waterige oplossing): Zuurtegraad (pH): 6,4-6,8 Silicium: 100-150 mg Si/l Zware metalen: Lood: ≤ 1,0 µg/l Kwik: ≤ 1,0 µg/l Cadmium: ≤ 1,0 µg/l Arseen: ≤ 3,0 µg/l Oplosmiddelen: Methanol: ≤ 5,0 mg/kg (residu)

▼ M133

Mononatriumzout van L-5-methyl-tetrahydrofoliumzuur

Omschrijving/definitie:
Het nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door chemische synthese en bestaat uit L-5-methyltetrahydrofoliumzuur.

Molecuulformule: C₂₀H₂₄N₇NaO₆

Chemische naam: N-[4-[[[(2-amino-1,4,5,6,7,8-hexahydro-5-methyl-4-oxo-(6*S*)-pteridiny]methyl]amino]benzoyl]-l-glutaminezuur

CAS-nummer: 2246974-96-7

Moleculair gewicht: 481,44 g/mol

Kenmerken/samenstelling:
Uiterlijk: wit tot geel of beige poeder

Gehalte en verwante verbindingen: Gehalte aan 5-MeTHFA-Na in de droge stof: > 95 %; som van aan folaat verwante stoffen: ≤ 2,5

Natrium: 4 %—5 % m/m

Water: ≤ 1,0 %

Oplosmiddelresten: ethanol: ≤ 0,5 %; isopropanol: ≤ 0,5 %

Diastereomerische zuiverheid: (6*R*)-mefolinaat: ≤ 1,0 % oppervlakte

Elementaire onzuiverheden:
Boor: ≤ 10 mg/kg
Platina: ≤ 10 mg/kg (voor levensmiddelen voor zuigelingen en peuters en voedingssupplementen voor zwangere vrouwen: ≤ 2 mg/kg)
Arseen: ≤ 1,5 mg/kg

▼ M133

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Cadmium: ≤ 0,5 mg/kg Lood: ≤ 1,0 mg/kg Kwik: ≤ 1,5 mg/kg (voor levensmiddelen voor zuigelingen en peuters en voedingssupplementen voor zwangere vrouwen: ≤ 1 mg/kg) Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 100 kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>E. coli</i>: niet aangetoond in 10 g Afkorting: kve = kolonievormende eenheden, IR = infrarood, MeTHFA = methyltetrahydrofoliumzuur.

▼ M87

Eiwit van mungbonen (<i>Vigna radiata</i>)	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is mungbooneiwitpoeder, uit zaden van de plant <i>Vigna radiata</i> geëxtraheerd door middel van verschillende verwerkingsstappen, gevolgd door pasteurisatie en sproeidrogen. Kenmerken/samenstelling: Vochtgehalte: ≤ 6 % Eiwit (gewichtspersent)^(a): ≥ 84 % As (gewichtspersent): ≤ 6,0 % Vet (gewichtspersent): ≤ 5,5 % Koolhydraten (gewichtspersent): ≤ 5,0 door berekening Microbiologische criteria: Aeroob kiemgetal: < 5 000 kve/g^(b) Gisten en schimmels: < 100 kve/g Coliformen: < 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: < 10 kve/g <i>Listeria monocytogenes</i>: Niet aangetoond in 25 g <i>Salmonella</i> spp.: Niet aangetoond in 25 g ^(a) gewichtspersent: gewicht per gewicht; ^(b) kve: kolonievormende eenheden.
--	--

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Myceliumextract van de shiitake-paddenstoel (<i>Lentinula edodes</i>)	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedselingrediënt is een steriel waterig extract verkregen uit het mycelium van <i>Lentinula edodes</i>, gekweekt in een fermentatie onder water. Het is een lichtbruine, licht troebele vloeistof. Lentinan is een β-(1-3) β-(1-6)-D-glucan met een moleculair gewicht van circa 5×10^5 dalton, een vertakingsgraad van 2/5 en een drievoudige helicale tertiaire structuur. Zuiverheid/samenstelling van het myceliumextract van <i>Lentinula edodes</i>: Vocht: 98 % Droge stof: 2 % Vrij glucose: < 20 mg/ml Totaal eiwit⁽¹⁾: < 0,1 mg/ml N-bevattende bestanddelen⁽²⁾: < 10 mg/ml Lentinan: 0,8 — 1,2 mg/ml ⁽¹⁾ Bradford-methode. ⁽²⁾ Kjeldahl-methode.

▼ **M92**

Nicotinamideribosidechloride	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is een synthetische vorm van nicotinamideriboside. Het nieuwe voedingsmiddel bevat ≥ 90 % nicotinamideribosidechloride, voornamelijk in de β-vorm ervan, waarbij de resterende bestanddelen oplosmiddelresten, bijproducten van de reactie en afbraakproducten zijn. Nicotinamideribosidechloride: CAS-nummer: 23111-00-4 EG-nummer: 807-820-5 IUPAC-benaming: 1-[(2R,3R,4S,5R)-3,4-dihydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolaan-2-yl]pyridine-1-ium-3-carboxamide;chloride Chemische formule: C₁₁H₁₅N₂O₅Cl Molecuulmassa: 290,7 g/mol Kenmerken/samenstelling: Kleur: wit tot lichtbruin Vorm: poeder Identificatie: bevestigd door NMR (kernmagnetische resonantie) Nicotinamideribosidechloride: ≥ 90 % Watergehalte: ≤ 2 %
-------------------------------------	---

▼ **M92**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Oplosmiddelresten: Aceton: ≤ 5 000 mg/kg Methanol: ≤ 1 000 mg/kg Acetonitril: ≤ 50 mg/kg Methyl-tert-butylether: ≤ 500 mg/kg Bijproducten van de reactie: Methylacetaat: ≤ 1 000 mg/kg Aceetamide ≤ 27 mg/kg Aziijnzuur: ≤ 5 000 mg/kg Zware metalen: Arseen: ≤ 1 mg/kg Kwik (*): ≤ 0,1 mg/kg Cadmium (*): ≤ 1 mg/kg Lood (*): ≤ 0,5 mg/kg Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: ≤ 1 000 kve/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: Afwezig in 10 g Kve: kolonievormende eenheden. (*) Alleen voor voeding voor medisch gebruik, de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing en maaltijdvervangende producten.

▼ **M9**

Nonivruchtsap (<i>Morinda citrifolia</i>)	Omschrijving/definitie: Nonivruchten (vruchten van <i>Morinda citrifolia</i> L.) worden geperst. Het aldus verkregen sap wordt gepasteuriseerd. Voor of na het persen kan een optionele fermentatiestap plaatsvinden. Rubiadine: ≤ 10 µg/kg Lucidine: ≤ 10 µg/kg
---	---

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Poeder van nonivruchtensap (<i>Morinda citrifolia</i>)	Omschrijving/definitie: De zaden en de schil van de zongedroogde vruchten van <i>Morinda citrifolia</i> worden gescheiden. De aldus verkregen pulp wordt gefilterd om het sap van het vruchtvlees te scheiden. De uitdroging van het geproduceerde sap gebeurt op een van de volgende twee manieren: door verstuiving met behulp van maltodextrinen van mais — dit mengsel wordt verkregen door de injectiesnelheid van het sap en de maltodextrinen constant te houden; of door zeodratatie of drogen en vervolgens mengen met een excipiëns — bij dit procedé kan het sap eerst worden gedroogd en vervolgens met maltodextrinen worden gemengd (dezelfde hoeveelheid als bij verstuiving).
Puree en concentraat van noni (<i>Morinda citrifolia</i>)	Omschrijving/definitie: De vruchten van <i>Morinda citrifolia</i> worden met de hand geoogst. Zaden en schil kunnen mechanisch van de gepureerde vruchten worden gescheiden. Na pasteurisatie wordt de puree in aseptische recipiënten verpakt en koud bewaard. Concentraat van <i>Morinda citrifolia</i> wordt bereid door puree van <i>M. citrifolia</i> met pectolytische enzymen (50-60 °C gedurende 1-2 uur) te behandelen. Daarna wordt de puree verhit om de pectinasen te desactiveren, en vervolgens onmiddellijk gekoeld. Het sap wordt in een decanteercentrifuge afgescheiden. Het sap wordt vervolgens opgevangen en gepasteuriseerd, waarna het in een vacuümverdampers wordt geconcentreerd van 6 tot 8 brix tot 49 tot 51 brix in het uiteindelijke concentraat. Samenstelling: Puree: Vocht: 89-93 % Eiwitten: < 0,6 g/100 g Vetten: ≤ 0,4 g/100 g As: < 1,0 g/100 g Totaal koolhydraten: 5-10 g/100 g Fructose: 0,5-3,82 g/100 g Glucose: 0,5-3,14 g/100 g Voedingsvezels: < 0,5-3 g/100 g 5,15-Dimethylmorindol (1): ≤ 0,254 µg/ml Lucidine(1): niet detecteerbaar Alizarine (1): niet detecteerbaar Rubiadine (1): niet detecteerbaar Concentraat: Vocht: 48-53 %

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Eiwitten: 3-3,5 g/100 g Vetten: < 0,04 g/100 g As: 4,5-5,0 g/100 g Totaal koolhydraten: 37-45 g/100 g Fructose: 9-11 g/100 g Glucose: 9-11 g/100 g Voedingsvezels: 1,5-5,0 g/100 g 5,15-Dimethylmorindol ⁽¹⁾: ≤ 0,254 µg/ml ⁽¹⁾ Bij een HPLC-uv-methode die is ontwikkeld en gevalideerd voor de analyse van antrachinonen in puree en concentraat van <i>Morinda citrifolia</i>. Aantoonbaarheidsgrenzen: 2,5 ng/ml (5,15-dimethylmorindol); 50,0 ng/ml (lucidine); 6,3 ng/ml (alizarine) en 62,5 ng/ml (rubiadine).
Nonibladeren (<i>Morinda citrifolia</i>)	Omschrijving/definitie: Na het plukken worden de bladeren van <i>Morinda citrifolia</i> gedroogd en geroosterd. Het product heeft een deeltjesgrootte die varieert van gebroken bladeren tot grof poeder met fijnere deeltjes. Het is groenbruin tot bruin van kleur. Zuiverheid/samenstelling: Vochtgehalte: < 5,2 % Eiwit: 17-20 % Koolhydraten: 55-65 % As: 10-13 % Vet: 4-9 % Oxaalzuur: < 0,14 % Looizuur: < 2,7 % 5,15-Dimethylmorindol: < 47 mg/kg Rubiadine: niet opspoorbaar, ≤ 10 µg/kg Lucidine: niet opspoorbaar, ≤ 10 µg/kg
Poeder van de nonivriucht (<i>Morinda citrifolia</i>)	Omschrijving/definitie: Poeder van de nonivriucht wordt vervaardigd door pulp van nonivruchten (<i>Morinda citrifolia</i> L.) te vriesdrogen. De vruchten worden tot pulp geplet en de zaden worden verwijderd. Tijdens het vriesdrogen wordt water uit de nonivruchten verwijderd; de resterende nonipulp wordt tot een poeder vermalen en ingekapseld.

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Zuiverheid/samenstelling: Vochtgehalte: 5,3-9 % Eiwit: 3,8-4,8 g/100 g Vet: 1-2 g/100 g As: 4,6-5,7 g/100 g Totaal koolhydraten: 80-85 g/100 g Fructose: 20,4-22,5 g/100 g Glucose: 22-25 g/100 g Voedingsvezels: 15,4-24,5 g/100 g 5,15-Dimethylmorindol ⁽¹⁾: ≤ 2,0 µg/ml ⁽¹⁾ Bij een HPLC-uv-methode die is ontwikkeld en gevalideerd voor de analyse van antrachinonen in poeder van de vrucht <i>Morinda citrifolia</i>. Aantoonbaarheidsgrenzen: 2,5 ng/ml (5,15-dimethylmorindol)
Microalg <i>Odontella aurita</i>	Silicium: 3,3 % Kristallijn silica: maximaal 0,1-0,3 % als onzuiverheid
Met fytosterolen/fitostanolen verrijkte olie	Omschrijving/definitie: Met fytosterolen/fitostanolen verrijkte olie bestaat uit een oliefractie en een fytosterolfraction. Acylglycerolverdeling: Vrije vetzuren (uitgedrukt als oliezuur): ≤ 2,0 % Monoacylglycerolen (MAG): ≤ 10 % Diacylglycerolen (DAG): ≤ 25 % Triacylglycerolen (TAG): resterend gedeelte Fytosterolfraction: β-Sitosterol: ≤ 80 % β-Sitostanol: ≤ 15 % Campesterol: ≤ 40 % Campestanol: ≤ 5,0 % Stigmasterol: ≤ 30 % Brassicasterol: ≤ 3,0 % Andere sterolen/stanolen: ≤ 3,0 %

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Andere: Vocht en vluchtige bestanddelen: ≤ 0,5 % Peroxidegetal: < 5,0 meq/kg Transvetzuren: ≤ 1 % Verontreiniging/zuiverheid (met behulp van GC-FID of gelijkwaardige methode) van fytosterolen/fytostanolen: Fytosterolen en fytostanolen, afkomstig uit andere bronnen dan voor levensmiddelen geschikte plantaardige olie, moeten vrij zijn van verontreinigingen; dit kan het best worden bereikt door te zorgen voor een zuiverheid van meer dan 99 %.
Uit pijlinktvis geëxtraheerde olie	Zuurgetal: ≤ 0,5 KOH/g olie Peroxidegetal: ≤ 5 meq O ₂ /kg olie <i>p</i> -Anisidinegetal: ≤ 20 Koudetest bij 0 °C ≤ 3 uur Vochtgehalte: ≤ 0,1 % massa Onverzeepbare bestanddelen: ≤ 5,0 % Transvetzuren: ≤ 1,0 % Docosahexaeenzuur: ≥ 20 % Eicosapentaeenzuur: ≥ 10 %

▼ **M126**

Poeders van gedeeltelijk ontvet chiazaad (*Salvia hispanica*)

Omschrijving/definitie: De nieuwe voedingsmiddelen zijn poeders van gedeeltelijk ontvet chiazaad (<i>Salvia hispanica</i>), verkregen door het persen en het malen van de volledige zaden van <i>Salvia hispanica</i> L. Fysiek-sensorische eigenschappen: Vreemde stoffen: 0,1 %		
	Poeder met een hoog eiwitgehalte	Poeder met een hoog vezelgehalte
Deeltjesgrootte:	≤ 130 µm	≤ 400 µm
Chemische samenstelling:		
	pPoeder van <i>Salvia hispanica</i> met een hoog eiwitgehalte	<i>Salvia hispanica</i> Poeder van <i>Salvia hispanica</i> met een hoog vezelgehalte
Vochtgehalte	≤ 9,0 %	≤ 9,0 %
Eiwitgehalte	≥ 40,0 %	≥ 24,0 %
Vetgehalte	≤ 17 %	≤ 12 %
Vezelgehalte	≤ 30 %	≥ 50 %

▼ **M126**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: ≤ 10 000 kve/g Gisten: ≤ 500 kve/g Schimmels: ≤ 500 kve/g <i>Staphylococcus aureus</i>: ≤ 10 kve/g Coliformen: < 100 MWA/g Enterobacteriaceae: ≤ 100 kve/g <i>Bacillus cereus</i>: ≤ 50 kve/g <i>Escherichia coli</i>: niet aangetoond in 10 g <i>Listeria monocytogenes</i>: niet aangetoond in 25 g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g Verontreinigingen: Arseen: ≤ 0,1 ppm Cadmium: ≤ 0,1 ppm Lood: ≤ 0,1 ppm Kwik: ≤ 0,1 ppm Totaal aflatoxinen: ≤ 4 ppb Ochratoxine A: ≤ 1 ppb

▼ **M63**

Poeder van gedeeltelijk ontvet raapzaad en koolzaad van respectievelijk <i>Brassica rapa</i> L. en <i>Brassica napus</i> L.	Definitie: Het poeder wordt verkregen uit de gedeeltelijk ontvette zaden van niet-genetisch gemodificeerde dubbelnucultivars van de <i>Brassica rapa</i> L. en <i>Brassica napus</i> L. door middel van een meefasig verwerkingsproces waarbij glucosinolaten en fytaten worden verwijderd. Bron: Zaden van <i>Brassica rapa</i> L. en <i>Brassica napus</i> L. Kenmerken/samenstelling: Eiwitten (N × 6,25): 33,0-43,0 % Vetten: 14,0-22,0 % Totaal koolhydraten (*): 33,0-40,0 % Totaal vezels (**): 33,0-43,0 %
---	--

▼ **M63**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Vochtgehalte: < 7,0 % Asgehalte: 2,0-5,0 % Totaal gehalte glucosinolaten: < 0,3 mmol/kg (≤ 120 mg/kg) Fytaten: < 1,5 % Peroxidegetal (in het gewicht van het nieuwe voedingsmiddel): ≤ 3,0 mEq O₂/kg Zware metalen: Lood: < 0,2 mg/kg Arseen (anorganisch): < 0,2 mg/kg Cadmium: < 0,2 mg/kg Kwik: < 0,1 mg/kg Aluminium: < 35,0 mg/kg Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal (30 °C): < 5 000 kve/g Enterobacteriaceae: < 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: negatief/25 g Gisten en schimmels: < 100 kve/g <i>Bacillus cereus</i>: < 100 kve/g (*) Als verschil: 100 % – [eiwitgehalte % + vochtgehalte % + vetgehalte % + asgehalte %] (**) AOAC 2011.25 (Enzymatische gravimetrie) Kve: kolonievormende eenheden, AOAC: Vereniging van officiële analytisch-chemici

▼ **M55**

Extract van <i>Panax notoginseng</i> en <i>Astragalus membranaceus</i>	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel bevat twee extracten. Eén is een ethanolextract van de wortels van <i>Astragalus membranaceus</i> (Fisch.) Bunge. Het andere is een door middel van warm water verkregen extract van de wortels van <i>Panax notoginseng</i> (Burkill) F.H. Chen dat verder is geconcentreerd door absorptie op een hars en achtereenvolgende elutie met 60 % ethanol. Aan het einde van het productieproces worden beide extracten (45 tot 47,5 % van elk extract) met maltodextrine (5 tot 10 %) vermengd. Kenmerken/Samenstelling: Totaal saponinen: 1,5-5 % Ginsenoside Rb1: 0,1-0,5 % Astragaloside I: 0,01-0,1 %
--	--

▼ M55

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Koolhydraten: $\geq 90 \%$ Eiwitten: $\leq 4,5 \%$ As: $\leq 1 \%$ Vocht: $\leq 5 \%$ Vetten: $\leq 1,5 \%$ Zware metalen: Arseen: $\leq 0,3 \text{ mg/kg}$ Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: $\leq 5\,000 \text{ kve/g}$ Totaal kiemgetal gisten en schimmels: $\leq 500 \text{ kve/g}$ Enterobacteriaceae: $< 10 \text{ kve/g}$ <i>Escherichia coli</i> : afwezig in 25 g <i>Salmonella</i> : afwezig in 375 g <i>Stafylococcus aureus</i> : afwezig in 25 g Kve: kolonievormende eenheden

▼ M9

Onder hoge druk gepasteuriseerde vruchtenbereidingen	Parameter	Streefwaarde	Toelichting
	Fruitopslag vóór de hogedrukbehandeling	Minimaal 15 dagen op $-20 \text{ }^{\circ}\text{C}$	Fruit dat is geoogst en opgeslagen overeenkomstig goede hygiënepraktijken in de landbouw en de verwerking
	Toegevoegd fruit	40-60 % ontdooid fruit	Gehomogeniseerd en aan andere ingrediënten toegevoegd fruit
	pH	3,2-4,2	
	° Brix	7-42	Door toevoeging van suikers
	a _w	$< 0,95$	Door toevoeging van suikers
	Eindopslag	Maximaal 60 dagen op maximaal $+5 \text{ }^{\circ}\text{C}$	Zoals de opslagmethode van conventioneel behandelde producten

▼ M9

▼ M100

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Met het mycelium van <i>Lentinula edodes</i> (shiitake-paddenstoel) gefermenteerd erwten- en rijsteiwit	Omschrijving: Het nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door middel van de fermentatie van een mengsel van 65 % erwten- en 35 % rijsteiwitconcentraten met het mycelium van de shiitake-paddenstoel (<i>Lentinula edodes</i>), gevolgd door een warmtebehandeling om de fermentatie te beëindigen en een aantal droogfasen teneinde een poedervorm te verkrijgen. Kenmerken/Samenstelling: Eiwit (% drooggewicht, N × 6,25): ≥ 75,0 Vocht: ≤ 7,0 Totaal vetgehalte (% drooggewicht): ≤ 10,0 As (% droog gewicht): ≤ 10,0 Koolhydraten (% door berekening): ≤ 15,0 Mycotoxinen: Aflatoxine B1 (µg/kg): < 1,0 Aflatoxine B2 (µg/kg): < 1,0 Aflatoxine G1 (µg/kg): < 1,0 Aflatoxine G2 (µg/kg): < 1,0 Totaalgehalte aan aflatoxinen (B1+B2+G1+G2) (µg/kg): < 3,0 Zware metalen: Arseen (µg/g): < 0,1 Cadmium (µg/g): < 0,1 Lood (µg/g): < 0,3 Kwik (µg/g): < 0,1 Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: < 1 000 kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: < 100 kve/g Coliformen: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Escherichia coli</i>: < 10 kve/g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g *Kve: kolonievormende eenheden

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
▼ <u>M37</u> Fenylcapsaïne	Omschrijving/definitie: Fenylcapsaïne (<i>N</i>-[(4-hydroxy-3-methoxyfenyl)methyl]-7-fenylhept-6-ynamide, C₂₁H₂₃NO₃, CAS-nummer: 848127-67-3), wordt chemisch gesynthetiseerd in een tweestapssyntheseprocess, waarbij in een eerste stap, door een reactie van fenylacetyleen met een carbonzuurderivaat, het acetyleenzuur-intermediair wordt gevormd en in een tweede stap, door een reeks reacties van het acetyleenzuur-intermediair met het vanillylaminoderivaat, fenylcapsaïne wordt gevormd. Kenmerken/Samenstelling: Zuiverheid (% in de droge stof): ≥ 98 % Vochtgehalte: ≤ 0,5 % Totaal van de bijproducten: ≤ 1,0 % <i>N,N</i>-dimethylformamide: ≤ 880 mg/kg Dichloormethaan: ≤ 600 mg/kg Dimethoxyethaan: ≤ 100 mg/kg Ethylacetaat: ≤ 0,5 % Overige oplosmiddelen: ≤ 0,5 % Zware metalen: Lood: ≤ 1,0 mg/kg Cadmium: ≤ 1,0 mg/kg Kwik: ≤ 0,1 mg/kg Arseen: ≤ 1,0 mg/kg Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: ≤ 10 kve/g Coliformen: ≤ 10 kve/g <i>Escherichia coli</i>: negatief/10 g <i>Salmonella</i> spp.: negatief/10 g Gisten en schimmels: ≤ 10 kve/g Kve: kolonievormende eenheden.

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Gefosfateerd maiszetmeel	Omschrijving/definitie: Gefosfateerd maiszetmeel (gefosfateerd dizetmeelfosfaat) is een chemisch gemodificeerd resistent zetmeel verkregen van amyloserijk zetmeel door chemische behandelingen te combineren om fosfaatkruisverbindingen tot stand te brengen tussen koolhydraatresiduen en veresterde hydroxylgroepen. Het nieuwe voedselingrediënt is een wit of bijna wit poeder. CAS-nr.: 11120-02-8 Chemische formule: $(C_6H_{10}O_5)_n [(C_6H_9O_5)_2PO_2H]_x [(C_6H_9O_5)PO_3H_2]_y$ n = aantal glucose-eenheden; x, y = substitutiegraad Chemische kenmerken van gefosfateerd dizetmeelfosfaat: Gewichtsverlies bij drogen: 10-14 % pH: 4,5-7,5 Voedingsvezel: ≥ 70 % Zetmeel: 7-14 % Eiwitten: $\leq 0,8$ % Lipiden: $\leq 0,8$ % Residueel gebonden fosfor: $\leq 0,4$ % (als fosfor) „amyloserijk mais” als bron

▼ **M112**

Gefosfateerd tarwezetmeel	Omschrijving: Uit tarwezetmeel geproduceerd gefosfateerd dizetmeelfosfaat (gefosfateerd tarwezetmeel) is een chemisch gemodificeerd resistent zetmeel verkregen van tarwezetmeel door chemische behandelingen te combineren om fosfaatkruisverbindingen tot stand te brengen binnen en tussen individuele zetmeelmoleculen. Het nieuwe voedselingrediënt is een wit of bijna wit vrijstromend poeder.		
	Kenmerken/samenstelling: CAS-nr.: 11120-02-8 Chemische formule: $(C_6H_{10}O_5)_n [(C_6H_9O_5)_2PO_2H]_x [(C_6H_9O_5)PO_3H_2]_y$ n = aantal glucose-eenheden; x, y = substitutiegraad		
	Parameter	Poedervorm 1	Poedervorm 2
	Gefosfateerd dizetmeelfosfaat (droge basis)	≥ 85 %	≥ 75 %
	Niet-gemodificeerd tarwezetmeel (droge basis)	≤ 15 %	≤ 25 %
	Vochtgehalte	9-12 %	

▼ **M112**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties		
	Totaal voedingsvezels (op basis van de droge stof)	≥ 76,0 %	≥ 66,0 %
	Asgehalte	≤ 3 %	
	Eiwitten	≤ 0,5 %	
	Totale vetten	≤ 0,50 %	≤ 0,34 %
	Residueel gebonden fosfor	≤ 0,4 % (als fosfor)	
	pH (suspensie van 25 %)	4,5-6,5	
	Zware metalen:		
	Arseen: ≤ 1 mg/kg		
	Lood: ≤ 2 mg/kg		
	Kwik: ≤ 0,1 mg/kg		
Microbiologische criteria:			
Totaal aantal levensvatbare aerobe kiemen: ≤ 10 ⁴ kve/g			
Totaal kiemgetal gisten en schimmels: ≤ 200 kve/g			
<i>Escherichia coli</i> : negatieve test			
<i>Salmonella</i> spp.: negatieve test			
Kve: kolonievormende eenheden			

▼ **M9**

Fosfatidylserine uit visfosfolipiden	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedselingrediënt is een geel tot bruin poeder. Fosfatidylserine wordt uit visfosfolipiden verkregen door enzymatische transfosforylatie met het aminozuur L-serine. Specificatie van het uit visfosfolipiden vervaardigde fosfatidylserineproduct: Vochtgehalte: < 5,0 % Fosfolipiden: ≥ 75 % Fosfatidylserine: ≥ 35 % Glyceriden: < 4,0 % Vrije L-serine: < 1,0 % Tocoferolen: < 0,5 % ⁽¹⁾ Peroxidegetal: < 5,0 meq O ₂ /kg ⁽¹⁾ Tocoferolen mogen in overeenstemming met Verordening (EU) nr. 1129/2011 van de Commissie als antioxidanten worden toegevoegd.
--------------------------------------	---

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Fosfatidylserine uit sojafosfolipiden	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedselingrediënt is een gebroken wit tot lichtgeel poeder. Het is ook verkrijgbaar in vloeibare vorm met een lichtbruine tot oranje kleur. De vloeibare vorm bevat middellangketenige triacylglyceriden (MCT) als drager. Deze vorm heeft een lager fosfatidylserinegehalte door het feit dat hij aanzienlijke hoeveelheden olie (MCT) bevat. Fosfatidylserine uit sojafosfolipiden wordt verkregen door enzymatische transfosfatidylering van sojalecithine met een hoog fosfatidylcholinegehalte met het aminozuur L-serine. Fosfatidylserine bestaat uit een glycerofosfaatskelet, geconjugeerd met twee vetzuren en L-serine via een fosfodiësterbinding. Kenmerken van fosfatidylserine uit sojafosfolipiden: Poedervorm: Vocht: < 2,0 % Fosfolipiden: ≥ 85 % Fosfatidylserine: ≥ 61 % Glyceriden: < 2,0 % Vrije L-serine: < 1,0 % Tocoferolen: < 0,3 % Fytosterolen: < 0,2 % Vloeibare vorm: Vocht: < 2,0 % Fosfolipiden: ≥ 25 % Fosfatidylserine: ≥ 20 % Glyceriden: niet van toepassing Vrije L-serine: < 1,0 % Tocoferolen: < 0,3 % Fytosterolen: < 0,2 %
Fosfolipideproduct met gelijke hoeveelheden fosfatidylserine en fosfatidinezuur	Omschrijving/definitie: Het product wordt vervaardigd door enzymatische omzetting van sojalecithine. Het fosfolipideproduct is een erg geconcentreerde geelbruine poedervorm van gelijke hoeveelheden fosfatidylserine en fosfatidinezuur. Specificatie van het product: Vochtgehalte: ≤ 2,0 %

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Totaal fosfolipiden: ≥ 70 % Fosfatidylserine: ≥ 20 % Fosfatidinezuur: ≥ 20 % Glyceriden: ≤ 1,0 % Vrije L-serine: ≤ 1,0 % Tocoferolen: ≤ 0,3 % Fytosterolen: ≤ 2,0 % Siliciumdioxide wordt gebruikt met een maximumgehalte van 1,0 %.
Fosfolipiden uit eidooier	85 % en 100 % zuivere fosfolipiden uit eidooier
Fytoglycogeen	Omschrijving: een wit tot gebroken wit poeder dat een geurloze, kleurloze, smaakloze polysacharide is die door middel van conventionele technieken voor de verwerking van levensmiddelen van niet genetisch gemodificeerde suikermais wordt afgeleid. Definitie: glucosepolymeer (C₆H₁₂O₆)_n met lineaire verbindingen van α(1 — 4)-glycosidebindingen die elke 8 tot 12 glucose-eenheden met α(1 — 6)-glycosidebindingen zijn vertakt. Specificaties: Koolhydraten: 97 % Suikers: 0,5 % Vezels: 0,8 % Vet: 0,2 % Eiwitten: 0,6 %
Fytosterolen/fytostanolen	Omschrijving/definitie: Fytosterolen en fytostanolen zijn sterolen, respectievelijk stanolen die uit planten zijn geëxtraheerd en als vrije sterolen en stanolen of veresterd met vetzuren van levensmiddelenkwaliteit kunnen worden aangeboden. Samenstelling (met behulp van GC-FID of gelijkwaardige methode): β-Sitosterol: < 81 % β-Sitostanol: < 35 % Campesterol: < 40 % Campestanol: < 15 %

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Stigmasterol: < 30 % Brassicasterol: < 3,0 % Andere sterolen/stanolen: < 3,0 % Verontreinigingen/zuiverheid (met behulp van GC-FID of gelijkwaardige methode): Fytosterolen en fytostanolen, afkomstig uit andere bronnen dan voor levensmiddelen geschikte plantaardige olie, moeten vrij zijn van verontreinigingen; dit kan het best worden bereikt door ervoor te zorgen dat het fytosterol-/fytostanolingrediënt een zuiverheid van meer dan 99 % heeft.
Pruimenpitolie	Omschrijving/definitie: Pruimenpitolie is een plantaardige olie die wordt verkregen door koude persing van pruimenpitten (<i>Prunus domestica</i>). Samenstelling: Oliezuur (C18:1): 68 % Linolzuur (C18:2): 23 % γ-Tocoferol: 80 % van het totaal aan tocoferolen β-Sitosterol: 80-90 % van het totaal aan sterolen Trioleïne: 40-55 % van de triglyceriden Cyaanwaterstofzuur: maximaal 5 mg/kg olie
Aardappeleiwit (gecoaguleerd) en hydrolysaten daarvan	Droge stof: ≥ 800 mg/g Eiwit (N*6,25): ≥ 600 mg/g (droge stof) As: ≤ 400 mg/g (droge stof) Glycoalkaloïden (totaal): ≤ 150 mg/kg Lysinoalanine (totaal): ≤ 500 mg/kg Lysinoalanine (vrij): ≤ 10 mg/kg
Prolyl-oligopeptidase (enzympreparaat)	Specificaties van het enzym: Systematische naam: prolyl-oligopeptidase Synoniemen: prolyl-endoropeptidase, proline-specifieke endopeptidase, endoprolylpeptidase Molecuulgewicht: 66 kDa Nummer Enzymcommissie: EC 3.4.21.26 CAS-nummer: 72162-84-6

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	<i>Bron:</i> een genetisch gemodificeerde stam van <i>Aspergillus niger</i> (GEP-44) Omschrijving: Prolyl-oligopeptidase is beschikbaar in de vorm van een enzympreparaat met ongeveer 30 % maltodextrine. Specificaties van het enzympreparaat van prolyl-oligopeptidase: Activiteit: > 580 000 PPI⁽¹⁾/g (> 34,8 PPU⁽²⁾/g) Uiterlijk: microgranulaat Kleur: van gebroken wit tot geeloranje. De kleur kan per partij verschillen. Droge stof: > 94 % Gluten: < 20 ppm Zware metalen: Lood: ≤ 1,0 mg/kg Arseen: ≤ 1,0 mg/kg Cadmium: ≤ 0,5 mg/kg Kwik: ≤ 0,1 mg/kg Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 10³ kve/g Totaal gisten en schimmels: ≤ 10² kve/g Sulfietreducerende anaerobe organismen: ≤ 30 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i>: < 10 kve/g <i>Salmonella</i>: afwezig in 25 g <i>Escherichia coli</i>: afwezig in 25 g <i>Staphylococcus aureus</i>: afwezig in 10 g <i>Pseudomonas aeruginosa</i>: afwezig in 10 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Antimicrobiële werking: afwezig Mycotoxinen: onder de aantoonbaarheidsgrenzen: aflatoxine B1, B2, G1, G2 (< 0,25 µg/kg), totaal aflatoxinen (< 2,0 µg/kg), ochratoxine A (< 0,20 µg/kg), T-2-toxine (< 5 µg/kg), zearalenon (< 2,5 µg/kg), fumonisine B1 en B2 (< 2,5 µg/kg) ⁽¹⁾ PPI — „Protease Picomole International” ⁽²⁾ PPU — „Prolyl Peptidase Units” of „Proline Protease Units”

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
---------------------------------	---------------

▼ M136

Eiwitconcentraat van *Lemna gibba*
en *Lemna minor*

Omschrijving/definitie:

Het nieuwe voedingsmiddel is een eiwitconcentraat dat wordt geproduceerd op basis van de plantensoorten *Lemna gibba* (70-100 %) en *Lemna minor* (0-30 %). Bij het productieproces van het eiwitconcentraat wordt het eiwitbestanddeel mechanisch van de onoplosbare vezels gescheiden, gevolgd door precipitatie onder zure condities, pasteurisatie en sproeidrogen.

De teelt vindt onder gecontroleerde omstandigheden plaats in bassins in kassen. Het voor de teelt gebruikte water wordt gefilterd en uv-behandeld. De teeltomstandigheden worden gemonitord om de groei van algen, gist en schimmels te beheersen. De pH wordt tussen 5,5 en 6,5 gehouden.

Kenmerken/samenstelling:

Uiterlijk: groen poeder

Vochtgehalte: 1,5-8 %

Eiwitgehalte (Nx6,25): 60-75 %

Asgehalte: 4-12 %

Vetgehalte: 2-11 %

Vezelgehalte: 6-17 %

Asgehalte: 4-12 %

Vitaminen:

B-Caroteen: < 755 mg/kg

Vitamine K₁ (fyllochinon): < 16 mg/100 g

Mineralen:

Boor: < 10 mg/kg

Koper: < 12 mg/kg

Molybdeen: < 40 mg/kg

IJzer: < 670 mg/kg

Zink: < 50 mg/kg

Mangaan: < 100 mg/kg

Antinutritionele factoren:

Oxaalzuur: < 1 900 mg/kg

▼ **M136**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Zware metalen: Lood (mg/kg): ≤ 0,3 Cadmium (mg/kg): ≤ 0,2 Kwik (mg/kg): ≤ 0,1 Arseen (mg/kg): ≤ 0,2 Cyanotoxinen: Microcystinen/nodularinen: < 0,19 mg/kg Andere verontreinigingen: Lysinoalanine (gebonden): < 500 mg/kg Lysinoalanine (vrij): < 10 mg/kg Nitraat: < 3 000 mg/kg Bestrijdingsmiddelen: Gehalten aan bestrijdingsmiddelen overeenkomstig codenummer 0254000 („subgroep d) waterkers” in de groep bladgroenten, kruiden en eetbare bloemen) zoals vastgesteld in Verordening (EG) nr. 396/2005. Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: < 10⁴ kve/g <i>Bacillus cereus</i>: < 100 kve/g <i>Clostridium perfringens</i>: < 100 kve/g Coagulasepositieve stafylokokken: < 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: < 10 kve/g Enterobacteriaceae: < 10 kve/g <i>Listeria monocytogenes</i>: niet aangetoond in 25 g <i>Salmonella</i> spp.: niet aangetoond in 25 g Gisten en schimmels: < 10 kve/g Kve: kolonievormende eenheden.

▼ M9

▼ M118

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties	
Eiwitextract uit varkensnieren	Omschrijving/definitie: Het eiwitextract wordt verkregen uit gehomogeniseerde varkensnieren door een combinatie van zoutprecipitatie en centrifugatie met hoge snelheid. De verkregen neerslag bevat hoofdzakelijk eiwitten met 7 % van het enzym diamineoxydase (enzymennomenclatuur EC 1.4.3.22) en wordt weer in suspensie gebracht in een fysiologisch buffersysteem. Het verkregen varkensnierextract wordt geformuleerd als omhulde maagsapresistente pellets of maagsapresistente tabletten, zodat het de actieve plaatsen van de spijsvertering kan bereiken. Basisproduct: Specificatie: eiwitextract uit varkensnieren met een natuurlijk gehalte aan diamineoxydase (DAO) Fysieke toestand: vloeistof Kleur: bruinachtig Uiterlijk: licht troebele vloeistof pH-waarde: 6,4-6,8 Enzymactiviteit: > 2 677 kHDU DAO/ml (DAO REA (DAO Radio Extraction Assay)) Microbiologische criteria: <i>Brachyspira</i> spp.: negatief (realtime PCR) <i>Listeria monocytogenes</i>: negatief (realtime PCR) <i>Staphylococcus aureus</i>: < 100 kve/g Influenza A: negatief (realtime reverse-transcriptase-polymeraekettingreactie) <i>Escherichia coli</i>: < 10 kve/g Totaal aeroob kiemgetal: < 10⁵ kve/g Totaal gehalte gisten/schimmels: < 10⁵ kve/g Salmonella: afwezig/10 g Tegen galzouten resistente Enterobacteriaceae: < 10⁴ kve/g Eindproduct: Specificatie eiwitextract uit varkensnieren met een natuurlijk gehalte aan DAO (EC 1.4.3.22) in een ommantelde formulering:	Omschrijving/definitie: Het eiwitextract wordt verkregen uit gehomogeniseerde varkensnieren door middel van een reeks stappen waarbij de gehomogeniseerde varkensnieren een aantal keren met aceton worden gewassen om ze te ontvetten en te dehydrateren, gevolgd door uitlekken, drogen, vermalen en zeven om een poeder te produceren dat hoofdzakelijk eiwitten met een (gemiddeld) gehalte aan het enzym diamineoxydase (enzymennomenclatuur EC 1.4.3.22) van 7-9 % bevat. Het varkensnierextract in poedervorm wordt geformuleerd als maagsapresistente capsules of als omhulde maagsapresistente pellets of maagsapresistente tabletten, zodat het de actieve plaatsen van de spijsvertering kan bereiken. Basisproduct: Specificatie: eiwitextract uit varkensnieren met een natuurlijk gehalte aan diamineoxydase (DAO) Fysieke toestand: poeder Kleur: lichtbruin Enzymactiviteit: ≥ 0,10 mU/mg (UHPLC-FLD (ultrahogedruk-vloeistofchromatografie met fluorescentiedetectie)) Vochtigheid: < 10 % Oplosmiddelresten: Aceton: < 5 000 mg/kg Microbiologische criteria: <i>Staphylococcus aureus</i>: < 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: < 10 kve/g Totaal aeroob kiemgetal: < 10⁴ kve/g Totaal gecombineerd kiemgetal gisten en schimmels: < 10³ kve/g Salmonella: afwezig/10 g Tegen galzouten resistente Enterobacteriaceae: < 10² kve/g

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties	
	Fysieke toestand: vast Kleur: geelgrijs Uiterlijk: micropellets of tabletten Enzymactiviteit: 110-220 kHDU DAO/g pellet of g tablet (DAO REA (DAO Radio Extraction Assay)) Stabiliteit in zuur 15 min 0,1 M HCl gevolgd door 60 min boraat pH = 9,0: > 68 kHDU DAO/g pellet of g tablet (DAO REA (DAO Radio Extraction Assay)) Vochtigheid: < 10 % Microbiologische criteria: <i>Staphylococcus aureus</i>: < 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: < 10 kve/g Totaal aerob kiemgetal: < 10⁴ kve/g Totaal gecombineerd kiemgetal gisten en schimmels: < 10³ kve/g Salmonella: afwezig/10 g Tegen galzouten resistente Enterobacteriaceae: < 10² kve/g PCR: Polymerase Chain Reaction (polymerasekettingreactie); HDU: Histamine Degrading Units (histamineafbrekende eenheden)	<i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Eindproduct: Specificatie eiwitextract uit varkensnieren met een natuurlijk gehalte aan DAO (EC 1.4.3.22) in een ommantelde formulering: Fysieke toestand: vast Kleur: lichtbruin Uiterlijk: micropellets, capsules of tabletten Enzymactiviteit (micropellets, capsules of tabletten): 2,29-4,6 mU/g pellet of g tablet of g capsule (UHPLC-FLD (ultrahogedrukvloeistofchromatografie met fluorescentiedetectie)) Stabiliteit in zuur 15 min 0,1 M HCl gevolgd door 60 min boraat pH = 9,0: > 1,4 mU DAO/g pellet of g tablet of g capsule (UHPLC-FLD (ultrahogedrukvloeistofchromatografie met fluorescentiedetectie)) Vochtigheid: < 10 % Microbiologische criteria: <i>Staphylococcus aureus</i>: < 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: < 10 kve/g Totaal aerob kiemgetal: < 10⁴ kve/g Totaal gecombineerd kiemgetal gisten en schimmels: < 10³ kve/g Salmonella: afwezig/10 g Tegen galzouten resistente Enterobacteriaceae: < 10² kve/g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g mU: milliUnit (uitgedrukt in mU/mg) meet de hoeveelheid histamine, in nanomol (nmol), die per minuut door DAO wordt afgebroken door middel van ultrahogedrukvloeistofchromatografie met fluorescentiedetectie (UHPLC-FLD) (O. Comas-Basté et al. <i>Analytical and Bioanalytical Chemistry</i> 411, blz. 7595-7602 (2019)). 1 mU komt overeen met 48 000 HDU van de DAO REA-methode (DAO Radio Extraction Assay).

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
---------------------------------	---------------

▼ M10

Pyrrolochinolinechinondinatrium-zout	Definitie: Chemische naam: dinatrium 9-carboxy-4,5-dioxo-1<i>H</i>-pyrrolo[5,4-<i>f</i>]chinoline-2,7-dicarboxylaat Chemische formule: C₁₄H₄N₂Na₂O₈ CAS-nr.: 122628-50-6 Molecuulmassa: 374,17 Da Omschrijving: Pyrrolochinolinechinondinatriumzout is een roodbruin poeder dat wordt geproduceerd door de niet genetisch gemodificeerde bacterie <i>Hyphomicrobium denitrificans</i> stam CK-275. Kenmerken/Samenstelling: Uiterlijk: roodbruin poeder Zuiverheid: ≥ 99,0 % (droog gewicht) Uv-extinctie (A322/A259): 0,56 ± 0,03 Uv-extinctie (A233/A259): 0,90 ± 0,09 Vochtgehalte: ≤ 12,0 % Oplosmiddelresten: Ethanol: ≤ 0,05 % Zware metalen: Lood: < 3 mg/kg Arseen: < 2 mg/kg Microbiologische criteria: Totaal aantal levensvatbare cellen: ≤ 300 kve/g Schimmels/gisten: ≤ 12 kve/g Coliforme bacteriën: afwezig in 1 g <i>Hyphomicrobium denitrificans</i>: ≤ 25 kve/g Kve: kolonievormende eenheden.
---	---

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Raapzaadolie met een hoog gehalte aan onverzeepbare bestanddelen	Omschrijving/definitie: „Raapzaadolie met een hoog gehalte aan onverzeepbare bestanddelen” wordt geproduceerd door vacuümdistillatie en verschilt van geraffineerde raapzaadolie op het punt van de concentratie van de onverzeepbare fractie (1 g in geraffineerde raapzaadolie tegen 9 g in „raapzaadolie met een hoog gehalte aan onverzeepbare bestanddelen”). Het gehalte aan triglyceriden van enkelvoudig en meervoudig onverzadigde vetzuren is iets lager. Zuiverheid: Onverzeepbare bestanddelen: > 7,0 g/100 g Tocoferolen: > 0,8 g/100 g α-Tocoferol (%): 30-50 % γ-Tocoferol (%): 50-70 % δ-Tocoferol (%): < 6,0 % Sterolen, triterpeenalcoholen, methylsterolen: > 5,0 g/100 g Vetzuren in triglyceriden: Palmitinezuur: 3-8 % Stearinezuur: 0,8-2,5 % Oliezuur: 50-70 % Linolzuur: 15-28 % Linoleenzuur: 6-14 % Erucazuur: < 2,0 % Zuurgetal: ≤ 6,0 mg KOH/g Peroxidegetal: ≤ 10 mEq O₂/kg Zware metalen: IJzer (Fe): < 1 000 µg/kg Koper (Cu): < 100 µg/kg Onzuiverheden: Polycyclische aromatische koolwaterstoffen (PAK) benzo(a)pyreen: < 2 µg/kg Behandeling met actieve koolstof is vereist om te voorkomen dat de concentratie van polycyclische aromatische koolwaterstoffen (PAK) bij de productie van „raapzaadolie met een hoog gehalte aan onverzeepbare bestanddelen” te hoog wordt.

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Raapzaadeiwit	Definitie: Raapzaadeiwit is een waterig eiwitrijk uittreksel van raapzaadkoek uit niet-genetisch gemodificeerde <i>Brassica napus</i> L. en <i>Brassica rapa</i> L. Omschrijving: Wit tot gebroken wit, gesproeidroogd poeder Totaal eiwitgehalte: $\geq 90 \%$ Oplosbaar eiwit: $\geq 85 \%$ Vochtgehalte: $\leq 7,0 \%$ Koolhydraten: $\leq 7,0 \%$ Vet: $\leq 2,0 \%$ Asgehalte: $\leq 4,0 \%$ Vezels: $\leq 0,5 \%$ Totaal gehalte glucosinolaten: $\leq 1 \text{ mmol/kg}$ Zuiverheid: Totaal gehalte fytaten: $\leq 1,5 \%$ Lood: $\leq 0,5 \text{ mg/kg}$ Microbiologische criteria: Totaal gehalte gist en schimmel: $\leq 100 \text{ kve/g}$ Aeroob kiemgetal: $\leq 10\,000 \text{ kve/g}$ Totaal gehalte colibacteriën: $\leq 10 \text{ kve/g}$ <i>Escherichia coli</i>: afwezig in 10 g <i>Salmonella</i>: afwezig in 25 g

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
▼ <u>M17</u> Geraffineerd garnaalpeptideconcentraat	Omschrijving Geraffineerd garnaalpeptideconcentraat is een peptidemengsel dat is verkregen uit schalen en koppen van de Noordse garnaal (<i>Pandalus borealis</i>) via een reeks zuiveringsstappen na enzymatische proteolyse met een protease van <i>Bacillus licheniformis</i> en/of <i>Bacillus amyloliquefaciens</i>. Kenmerken/Samenstelling Totale droge stof: $\geq 95,0 \%$ Peptiden (gewicht/drooggewicht): $\geq 87,0 \%$ waarvan peptiden met een moleculair gewicht $< 2 \text{ kDa}$: $\geq 99,9 \%$ Vet (m/m): $\leq 1,0 \%$ Koolhydraten (m/m): $\leq 1,0 \%$ As (m/m) $\leq 15,0 \%$ Calcium: $\leq 2,0 \%$ Kalium: $\leq 0,15 \%$ Natrium: $\leq 3,5 \%$ Zware metalen Arseen (anorganisch): $\leq 0,22 \text{ mg/kg}$ Arseen (organisch): $\leq 51,0 \text{ mg/kg}$ Cadmium: $\leq 0,09 \text{ mg/kg}$ Lood: $\leq 0,18 \text{ mg/kg}$ Totaal kwik: $\leq 0,03 \text{ mg/kg}$ Microbiologische criteria: Totaal aantal levensvatbare cellen: $\leq 20\,000 \text{ kve/g}$ <i>Salmonella</i>: NA/25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: NA/25 g <i>Escherichia coli</i>: $\leq 20 \text{ kve/g}$ Coagulasepositieve <i>Staphylococcus aureus</i>: $\leq 200 \text{ kve/g}$ <i>Pseudomonas aeruginosa</i>: NA/25 g Schimmels/gisten: $\leq 20 \text{ kve/g}$ kve: kolonievormende eenheden NA: niet aantoonbaar

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
▼ <u>M86</u> <i>Trans</i> -resveratrol	Omschrijving/definitie: Synthetisch: <i>Trans</i>-resveratrol is gebroken witte tot beige kristallen. Chemische naam: 5-[(<i>E</i>)-2-(4-hydroxyfenyl)ethenyl]benzeen-1,3-diol Chemische formule: C₁₄H₁₂O₃ Molecuulgewicht: 228,25 Da CAS-nr.: 501-36-0 Zuiverheid: <i>Trans</i>-resveratrol: ≥ 98 %-99 % Bijproducten (aanverwante stoffen), totaal: ≤ 0,5 % Elke aanverwante stof afzonderlijk: ≤ 0,1 % Sulfaatas: ≤ 0,1 % Gewichtsverlies bij drogen: ≤ 0,5 % Zware metalen: Lood: ≤ 1,0 ppm Kwik: ≤ 0,1 ppm Arseen: ≤ 1,0 ppm Onzuiverheden: Diisopropylamine: ≤ 50 mg/kg Microbiële bron: een genetisch gemodificeerde stam van <i>Saccharomyces cerevisiae</i> Uiterlijk: gebroken wit tot lichtgeel poeder Gehalte <i>trans</i>-resveratrol: minimaal 98 % massa op basis van droog gewicht Asgehalte: maximaal 0,5 % massa Vochtgehalte: maximaal 3 % massa
▼ <u>M9</u> Hanenkamextract	Omschrijving/definitie: hanenkamextract wordt verkregen van <i>Gallus gallus</i> door enzymatische hydrolyse van hanenkammen en door middel van daaropvolgende filtratie-, concentratie- en precipitatiestappen. De belangrijkste bestanddelen van hanenkamextract zijn de glucosaminoglycanen hyaluronzuur, chondroïtinesulfaat A en dermatansulfaat (chondroïtinesulfaat B). Wit of vrijwel wit hygroscopisch poeder.

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Hyaluronzuur: 60-80 % Chondroïtinesulfaat A: ≤ 5,0 % Dermatansulfaat (chondroïtinesulfaat B): ≤ 25 % pH: 5,0-8,5 Zuiverheid: Chloriden: ≤ 1,0 % Stikstof: ≤ 8,0 % Gewichtsverlies bij drogen (105 °C gedurende 6 uur) ≤ 10 % Zware metalen: Kwik: ≤ 0,1 mg/kg Arseen: ≤ 1,0 mg/kg Cadmium: ≤ 1,0 mg/kg Chroom: ≤ 10 mg/kg Lood: ≤ 0,5 mg/kg Microbiologische criteria: Totaal aantal levensvatbare aerobe kiemen: ≤ 10² kve/g <i>Escherichia coli</i>: afwezig in 1 g <i>Salmonella</i>: afwezig in 1 g <i>Staphylococcus aureus</i>: afwezig in 1 g <i>Pseudomonas aeruginosa</i>: afwezig in 1 g
Sacha-inchi-olie van <i>Plukenetia volubilis</i>	Omschrijving/definitie: Sacha-inchi-olie is een 100 % koudgeperste plantaardige olie verkregen van de zaden van <i>Plukenetia volubilis</i> L. Bij kamertemperatuur is het een transparante, vloeïende (vloeibare) en glanzende olie. De olie heeft een fruitige, lichte smaak van groene groenten zonder ongewenste aroma's. Aspect, helderheid, glans, kleur: vloeibaar bij kamertemperatuur, helder, glanzend, goudgeel Geur en smaak: fruitig, groentachtig zonder onaantvaardbare smaak of geur

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Zuiverheid: Water en vluchtige bestanddelen: < 0,2 g/100 g In hexaan onoplosbare onzuiverheden: < 0,05 g/100 g Zuurgraad van de olie: < 2,0 g/100 g Peroxidegetal: < 15 meq O₂/kg Transvetzuren: < 1,0 g/100 g Totaal onverzadigde vetzuren: > 90 % Omega-3-alfalinoleenzuur (ALA): > 45 % Verzadigde vetzuren: < 10 % Geen transvetzuren (< 0,5 %) Geen erucazuur (< 0,2 %) Meer dan 50 % trilinolenine- en dilinoleninetriglyceriden Samenstelling en gehalte fytosterolen Geen cholesterol (< 5,0 mg/100 g)
Salatrim	Omschrijving/definitie: Salatrim is het internationaal erkende acroniem voor „short and long chain acyl triglyceride molecules” (kort- en langketenige acyltriglyceridemoleculen). Salatrim wordt bereid door niet-enzymatische omestering van glyceryltriacetaat, glyceryltripropionaat, glyceryltributyraat of mengsels daarvan met gehydrogeneerde canolaolie, sojaolie, katoenzaadolie of zonnebloemolie. Omschrijving: heldere, licht amberkleurige vloeistof tot lichtgekleurde wasachtige vaste stof bij kamertemperatuur. Bevat geen zwevende deeltjes en heeft geen vreemde of ranzige geur. Glycerolesterverdeling: Triacylglycerolen: > 87 % Diacylglycerolen: ≤ 10 % Monoacylglycerolen: ≤ 2,0 % Vetzuursamenstelling: Mol- % LCFA (langketenige vetzuren): 33-70 %

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Mol- % SCFA (kortketenige vetzuren): 30-67 % Verzadigde langketenige vetzuren: < 70 % m/m Transvetzuren: ≤ 1,0 % Vrije vetzuren, als oliezuur: ≤ 0,5 % Triacylglycerolprofiel: Tri-esters (kort/lang tussen 0,5 en 2,0): ≥ 90 % Tri-esters (kort/lang = 0): ≤ 10 % Onverzeepbare bestanddelen: ≤ 1,0 % Vochtgehalte: ≤ 0,3 % Asgehalte: ≤ 0,1 % Kleur: ≤ 3,5 rood (Lovibond) Peroxidegetal: ≤ 2,0 meq/kg
Olie van <i>Schizochytrium</i> sp. rijk aan DHA en EPA	Zuurgetal: ≤ 0,5 mg KOH/g Peroxidegetal: ≤ 5,0 meq/kg olie Oxidatiestabiliteit: van alle levensmiddelen die olie van <i>Schizochytrium</i> sp. rijk aan DHA en EPA bevatten, moet de oxidatiestabiliteit met geschikte, erkende nationale/internationale testmethoden (bv. AOAC) worden aangetoond Vocht en vluchtige bestanddelen: ≤ 0,05 % Onverzeepbare bestanddelen: ≤ 4,5 % Transvetzuren: ≤ 1 % DHA-gehalte: ≥ 22,5 % EPA-gehalte: ≥ 10 %
▼ M27 Olie van <i>Schizochytrium</i> sp. (ATCC PTA-9695)	Het nieuwe voedingsmiddel is verkregen uit de stam ATCC PTA-9695 van de microalg <i>Schizochytrium</i> sp. Peroxidegetal: ≤ 5,0 meq/kg olie Onverzeepbare bestanddelen: ≤ 3,5 % Transvetzuren: ≤ 2,0 % Vrije vetzuren: ≤ 0,4 % Docosapentaeenzuur (DPA) n-6: ≤ 7,5 % DHA-gehalte: ≥ 35 %

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
▼ <u>M71</u> Olie van <i>Schizochytrium</i> sp. (FCC-3204)	Omschrijving/Definitie: het nieuwe voedingsmiddel is een olie die uit de stam FCC-3204 van de microalg <i>Schizochytrium</i> sp. wordt geproduceerd. Samenstelling: zuurgetal: ≤ 0,5 mg KOH/g peroxidegetal: ≤ 5,0 meq/kg olie vocht en vluchtige bestanddelen: ≤ 0,05 % onverzeepbare bestanddelen: ≤ 4,5 % transvetzuren: ≤ 1,0 % docosahexaeenzuur (DHA): ≥ 32,0 % p-anisidinegetal: ≤ 10
▼ <u>M9</u> Olie van <i>Schizochytrium</i> sp.	Zuurgetal: ≤ 0,5 mg KOH/g Peroxidegetal: ≤ 5,0 meq/kg olie Vocht en vluchtige bestanddelen: ≤ 0,05 % Onverzeepbare bestanddelen: ≤ 4,5 % Transvetzuren: ≤ 1,0 % DHA-gehalte: ≥ 32,0 %
▼ <u>M44</u> Olie van <i>Schizochytrium</i> sp. (T18)	Zuurgetal: ≤ 0,8 mg KOH/g Peroxidegetal: ≤ 5,0 meq/kg olie Vocht en vluchtige bestanddelen: ≤ 0,05 % Onverzeepbare bestanddelen: ≤ 3,5 % Transvetzuren: ≤ 2,0 % Vrije vetzuren: ≤ 0,4 % DHA-gehalte: ≥ 35 %

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
▼ <u>M65</u> Olie van <i>Schizochytrium</i> sp. (WZU477)	Beschrijving/Definitie: het nieuwe voedingsmiddel is een olie die uit de stam WZU477 van de microalg <i>Schizochytrium</i> sp. wordt geproduceerd. Samenstelling: zuurgetal: ≤ 0,5 mg KOH/g peroxidegetal: ≤ 5,0 meq/kg olie vocht en vluchtige bestanddelen: ≤ 0,05 % onverzeepbare bestanddelen: ≤ 4,5 % transvetzuren: ≤ 1,0 % docosahexaeenzuur (DHA): ≥ 32,0 % p-anisidinegetal: ≤ 10
▼ <u>M23</u> Siroop van <i>Sorghum bicolor</i> (L.) Moench (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	Omschrijving/definitie: Het traditionele levensmiddel is siroop van <i>Sorghum bicolor</i> (L.) Moench (geslacht, <i>Sorghum</i> ; familie, <i>Poaceae</i> (alt. <i>Gramineae</i>)). De siroop wordt verkregen van stelen van <i>S. bicolor</i> na de toepassing van productieprocessen zoals pletten, extractie, en verdamping, met inbegrip van een warmtebehandeling om een siroop te bereiken met een Brix-waarde van ten minste 74. Gegevens over de samenstelling van siroop van <i>Sorghum bicolor</i> (L.) Moench Water: 22,7 g/100 g As: 2,4 Suikers, totaal: > 74,0 g/100 g
▼ <u>M9</u> Extract van gefermenteerde soja-bonen	Omschrijving/definitie: Extract van gefermenteerde sojabonen is een geurloos melkwitkleurig poeder. Het bestaat voor 30 % uit extract van gefermenteerde sojabonen in poedervorm en voor 70 % uit resistente dextrine (als draagstof) uit maïszetmeel, dat tijdens de verwerking wordt toegevoegd. Tijdens het productieproces wordt vitamine K ₂ verwijderd. Extract van gefermenteerde sojabonen bevat nattokinase, dat wordt geïsoleerd uit natto, een levensmiddel dat wordt geproduceerd door middel van fermentatie van niet-genetisch gemodificeerde sojabonen (<i>Glycine max</i> (L.)) met een geselecteerde stam van <i>Bacillus subtilis</i> var. natto. Werkzaamheid nattokinase: 20 000-28 000 eenheden van fibrineafbraak/g ⁽¹⁾ Identiteit: bevestigbaar

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Toestand: geen storende smaak of geur Gewichtsverlies bij drogen: ≤ 10 % Vitamine K₂: ≤ 0,1 mg/kg Zware metalen: Lood: ≤ 5,0 mg/kg Arseen: ≤ 3,0 mg/kg Microbiologische criteria: Totaal aantal levensvatbare aerobe kiemen: ≤ 10³ kve⁽³⁾/g Gisten en schimmels: ≤ 10² kve/g Coliformen: ≤ 30 kve/g Sporenvormers: ≤ 10 kve/g <i>Escherichia coli</i>: afwezigheid/25 g <i>Salmonella</i>: afwezigheid/25 g <i>Listeria</i>: afwezigheid/25 g ⁽¹⁾ Beproevingsmethode zoals beschreven door Takaoka et al. (2010).

▼ M57

**Biomassa van seleenhoudende gist
(*Yarrowia lipolytica*)**

Omschrijving/definitie:
Het nieuwe voedingsmiddel is de gedroogde en door verhitting gedode seleenhoudende biomassa van de gist *Yarrowia lipolytica*.
Het nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door fermentatie in de aanwezigheid van natriumseleniet, gevolgd door een aantal zuiveringsstappen waaronder doding door verhitting van de gist om ervoor te zorgen dat zich in het nieuwe voedingsmiddel geen levensvatbare cellen van *Yarrowia lipolytica* bevinden.

Kenmerken/Samenstelling:
Totaal seleen: 165-200 µg/g
Se-methionine ⁽¹³⁾: 100-140 µg/g
Eiwitten: 40-50 g/100 g
Voedingsvezels: 24-32 g/100 g
Suikers: < 1 g/100 g
Vetten: 6-12 g/100 g
Totaal as: ≤ 15 %
Water: ≤ 5 %
Droge stof: ≥ 95 %

▼ **M57**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Zware metalen: Lood: ≤ 3,0 mg/kg Cadmium: ≤ 1,0 mg/kg Kwik: ≤ 0,1 mg/kg Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 5 × 10³ kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: ≤ 10² kve/g Levensvatbare cellen van <i>Yarrowia lipolytica</i> ⁽¹⁴⁾: < 10 kve/g (d.w.z. detectiegrens) Coliformen: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g Kve: kolonievormende eenheden

▼ **M61**

3'-sialyllactosenatriumzout (3'-SL-natriumzout)
(microbiële bron)

Omschrijving:
3'-sialyllactosenatriumzout (3'-SL-natriumzout) is een gezuiverd, wit tot gebroken wit poeder of agglomeraat dat door een microbieel proces wordt geproduceerd en beperkte gehalten lactose, 3'-sialyllactose en siaalzuur bevat.

Bron: een genetisch gemodificeerde stam van *Escherichia coli* K-12 DH1

Definitie:
Chemische formule: C₂₃H₃₈NO₁₉Na
Chemische naam: *N*-acetyl- α -D-neuraminyl-(2→3)- β -D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucose, natriumzout
Moleculaire massa: 655.53 Da
CAS-nr.: 128596-80-5

Kenmerken/samenstelling:
Uiterlijk: wit tot gebroken wit poeder of agglomeraat
Som van 3'-sialyllactosenatriumzout, D-lactose en siaalzuur (% in de droge stof): ≥ 90,0 gewichtspersent
3'-sialyllactosenatriumzout (% in de droge stof): ≥ 88,0 gewichtspersent
D-lactose: ≤ 5,0 gewichtspersent
Siaalzuur: ≤ 1,5 gewichtspersent
3'-sialyllactulose: ≤ 5,0 gewichtspersent
Som van andere koolhydraten: ≤ 3,0 gewichtspersent
Vochtgehalte: ≤ 8,0 gewichtspersent
Natriumgehalte: 2,5-4,5 gewichtspersent
Chloride: ≤ 1,0 gewichtspersent
pH (20 °C bij een 5 %-oplossing): 4,5-6,0
Resterende eiwitten: ≤ 0,01 gewichtspersent

▼ **M61**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Kiemgetal aerobe mesofiele bacteriën: ≤ 1000 kve/g Enterobacteriaceae: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> sp.: afwezig in 25 g Gist: ≤ 100 kve/g Schimmels: ≤ 100 kve/g Resterende endotoxinen: ≤ 10 EU/mg Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden

▼ **M105**

3'-Sallylactosenatriumzout (3'- SL-natriumzout) (geproduceerd door afgeleide stammen van <i>E. coli</i> BL21 (DE3))	Omschrijving: 3'-sallylactosenatriumzout (3'-SL-natriumzout) is een gezuiverd, wit tot gebroken wit poeder of agglomeraat dat door een microbieel proces wordt geproduceerd en beperkte gehalten lactose, 3'-sialyllactose en siaalzuur bevat. Definitie: Chemische naam: <i>N</i> -acetyl- α -D-neuraminyl-(2→3)- β -D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucose, natriumzout Chemische formule: C ₂₃ H ₃₈ NO ₁₉ Na Moleculaire massa: 655,53 Da CAS-nr.: 128596-80-5 Bron: Twee genetisch gemodificeerde stammen (een productiestam en een facultatieve afbraakstam) van <i>Escherichia coli</i> BL21 (DE3) Kenmerken/samenstelling: 3'-sialyllactosenatriumzout (% droge stof): ≥ 88,0 % (m/m) 3'-sialyllactulose (% droge stof): ≤ 5,0 % (m/m) D-lactose (% droge stof): ≤ 5,0 % (m/m) Siaalzuur (% droge stof): ≤ 1,5 % (m/m) <i>N</i> -acetyl-D-glucosamine (% droge stof): ≤ 1,0 % (m/m) Som van andere koolhydraten (% droge stof) ^a : ≤ 5,0 % (m/m) Vochtgehalte: ≤ 9,0 % (m/m) Asgehalte: ≤ 8,5 % (m/m) Resterende eiwitten: ≤ 0,01 % (m/m) Natriumgehalte: ≤ 4,2 % (m/m) Microbiologische criteria: Standaardkiemgetal: ≤ 1 000* kve/g Enterobacteriaceae: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g
--	---

▼ **M105**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Cronobacter (Enterobacter) sakazakii</i>: afwezig in 10 g Resterende endotoxinen: ≤ 10** EU/mg ^a Som van andere koolhydraten = 100 (% (m/m) droge stof) — 3'-sialyllactosenatriumzout (% (m/m) droge stof) — gekwantificeerde koolhydraten (% (m/m) droge stof) — as (% (m/m) droge stof). * Kve: kolonievormende eenheden. ** EU: endotoxine-eenheden.

▼ **M135**

3'-sialyllactosenatriumzout (3'-SL-natriumzout) (geproduceerd met behulp van een afgeleide stam van <i>E. coli</i> W (ATCC 9637))	Omschrijving: 3'-sialyllactosenatriumzout (3'-SL-natriumzout) is een gezuiverd, geconcentreerd, wit tot gebroken wit poeder, dat wordt geproduceerd door een microbieel proces. Het bevat beperkte gehalten aan siaalzuur, D-lactose, D-glucose en 3'-sialyllactulose en 6'-sialyllactosenatriumzouten. Bron: Een genetisch gemodificeerde stam van <i>Escherichia coli</i> W (ATCC 9637) Definitie: Chemische formule: C₂₃H₃₈NO₁₉Na Chemische naam: N-Acetyl-α-D-neuraminyl-(2→3)-β-D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucose, natriumzout Moleculaire massa: 655,53 Da CAS-nr: 128596-80-5 Kenmerken/samenstelling: 3'-sialyllactosenatriumzout (% m/m droge stof): ≥ 82,0 Siaalzuur (% m/m droge stof): ≤ 6,0 D-lactose (% m/m droge stof): ≤ 3,0 D-glucose (% m/m droge stof): ≤ 3,0 Som van 3'-sialyllactulose en 6'-sialyllactosenatriumzouten (% m/m droge stof): ≤ 5,0 Som van andere koolhydraten^a (% m/m droge stof): ≤ 12,0 Vochtgehalte (% m/m): ≤ 10,5 Natrium (% m/m): ≤ 5,0 pH (25 °C bij een 5 %-oplossing): 4,5-7,5 Resterend eiwit (% m/m): ≤ 0,01 Zware metalen en contaminanten: Arseen (mg/kg): ≤ 0,2 Lood (mg/kg): ≤ 0,2 Cadmium (mg/kg): ≤ 0,2
--	--

▼ **M135**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Kwik (mg/kg): ≤ 0,1 Aflatoxine M1: < 0,025 (µg/kg) Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: ≤ 1 000 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i>: afwezig in 10 g <i>Cronobacter</i> spp.: afwezig in 10 g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Vermoedelijk <i>Bacillus cereus</i>: ≤ 50 kve/g Resterende endotoxinen: ≤ 10 EU/mg ^a Som van andere koolhydraten = 100 % m/m droge stof – 3'-sialyllactose (zuur, % m/m droge stof) – gekwantificeerde koolhydraten (% m/m droge stof), siaalzuur + D-lactose + D-glucose + (3'-sialyllactulose en 6'-sialyllactose (zuren)) – natrium (m/m droge stof); Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden.

▼ **M60**

6'-sialyllactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout)
(microbiële bron)

Omschrijving:
6'-sialyllactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout) is een gezuiverd, wit tot gebroken wit poeder of agglomeraat dat door een microbieel proces wordt geproduceerd en beperkte gehalten lactose, 6'-sialyllactose en siaalzuur bevat.

Bron: een genetisch gemodificeerde stam van *Escherichia coli* K-12 DH1

Definitie:
Chemische formule: C₂₃H₃₈NO₁₉Na
Chemische naam: N-acetyl-α-D-neuraminyl-(2→6)-β-D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucose, natriumzout
Moleculaire massa: 655.53 Da
CAS-nr.: 157574-76-0

Kenmerken/samenstelling:
Uiterlijk: wit tot gebroken wit poeder of agglomeraat
Som van 6'-sialyllactosenatriumzout, D-lactose en siaalzuur (% in de droge stof): ≥ 94,0 gewichtspersent
6'-sialyllactosenatriumzout (% in de droge stof): ≥ 90,0 gewichtspersent
D-lactose: ≤ 5,0 gewichtspersent
Siaalzuur: ≤ 2,0 gewichtspersent
6'-sialyllactulose: ≤ 3,0 gewichtspersent
Som van andere koolhydraten: ≤ 3,0 gewichtspersent
Vochtgehalte: ≤ 6,0 gewichtspersent
Natriumgehalte: 2,5-4,5 gewichtspersent
Chloride: ≤ 1,0 gewichtspersent
pH (20 °C bij een 5 %-oplossing): 4,5-6,0
Resterende eiwitten: ≤ 0,01 gewichtspersent

▼ **M60**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Kiemgetal aerobe mesofiele bacteriën: ≤ 1 000 kve/g Enterobacteriaceae: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> sp.: afwezig in 25 g Gist: ≤ 100 kve/g Schimmels: ≤ 100 kve/g Resterende endotoxinen: ≤ 10 EU/mg Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden

▼ **M115**

6'-Sallylactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout) (geproduceerd door afgeleide stammen van <i>E. coli</i> BL21 (DE3))	Omschrijving: 6'-Sallylactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout) is een gezuiverd, wit tot gebroken wit poeder of agglomeraat dat wordt geproduceerd door een microbieel proces en dat beperkte gehalten lactose, 6'-sialyllactose en siaalzuur bevat. Definitie: Chemische naam: <i>N</i> -acetyl- α -D-neuraminyl-(2→6)- β -D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucose, natriumzout Chemische formule: C ₂₃ H ₃₈ NO ₁₉ Na Moleculaire massa: 655,53 Da CAS-nummer: 157574-76-0 Bron: Twee genetisch gemodificeerde stammen (een productiestam en een facultatieve afbraakstam) van <i>Escherichia coli</i> BL21(DE3) Kenmerken/Samenstelling: 6'-Sialyllactosenatriumzout (% droge stof): ≥ 90,0 % (m/m) 6'-Sialyllactulose (% droge stof): ≤ 3,0 % (m/m) D-Lactose (% droge stof): ≤ 5,0 % (m/m) Siaalzuur (% droge stof): ≤ 2,0 % (m/m) <i>N</i> -acetyl-D-glucosamine (% droge stof): ≤ 3,0 % (m/m) Som van andere koolhydraten (% droge stof) ⁽²⁸⁾ : ≤ 5,0 % (m/m) Vochtgehalte: ≤ 9,0 % (m/m) Asgehalte: ≤ 8,5 % (m/m) Resterende eiwitten: ≤ 0,01 % (m/m) Natrium: ≤ 4,2 % (m/m) Verontreinigingen: Arsenicum: ≤ 0,2 (mg/kg) Aflatoxine M1: ≤ 0.025 (µg/kg)
---	--

▼ **M115**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Standaardkiemgetal: ≤ 1 000 kve/g Enterobacteriaceae: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: Afwezig in 25 g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Cronobacter</i> spp.: Afwezig in 10 g Resterende endotoxinen: ≤ 10 EU/mg

▼ **M127**

6'-sialyllactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout) (geproduceerd met behulp van een afgeleide stam van <i>E. coli</i> W (ATCC 9637))	Beschrijving: 6'-sialyllactosenatriumzout (6'-SL-natriumzout) is een gezuiverd wit tot gebroken wit poeder, dat wordt geproduceerd door een microbieel proces en verder wordt geïsoleerd, gezuiverd en geconcentreerd. Het bevat beperkte gehalten aan siaalzuur, D-lactose, D-glucose, 6'-sialyllactulose en 3'-sialyllactosenatriumzout. Bron: een genetisch gemodificeerde stam van <i>Escherichia coli</i> W (ATCC 9637) Definitie: Chemische formule: C ₂₃ H ₃₈ NO ₁₉ Na Chemische naam: N-acetyl-α-D-neuraminyl-(2→6)-β-D-galactopyranosyl-(1→4)-D-glucose, natriumzout Moleculaire massa: 655,53 Da CAS-nr. 157574-76-0 Kenmerken/samenstelling: 6'-sialyllactosenatriumzout (% m/m droge stof): ≥ 82,0 Siaalzuur (% m/m droge stof): ≤ 6,0 D-lactose (% m/m droge stof): ≤ 3,0 D-glucose (% m/m droge stof): ≤ 3,0 Som van 6'-sialyllactulose en 3'-sialyllactosenatriumzout (% m/m droge stof): ≤ 5,0 Som van andere koolhydraten ^a (% m/m droge stof): ≤ 13,0 Vochtgehalte (% m/m): ≤ 10,5 Natrium (% m/m): ≤ 5,0 pH (25 °C bij een 5%-oplossing): 4,5-7,5 Resterend eiwit (% m/m): ≤ 0,01 Zware metalen en contaminanten: Arseen (mg/kg): ≤ 0,2 Aflatoxine M1: < 0,025 (µg/kg)
--	---

▼ **M127**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: ≤ 1 000 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i>: afwezig in 10 g <i>Cronobacter</i> spp.: afwezig in 10 g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Vermoedelijk <i>Bacillus cereus</i>: ≤ 50 kve/g Resterende endotoxinen: ≤ 10 EU/mg ^a Som van andere koolhydraten = 100 % m/m droge stof – 6'-sialyllactose (zuur, % m/m droge stof) – gekwantificeerde koolhydraten (% m/m droge stof), siaalzuur + D-lactose + D-glucose + (6'-sialyllactulose en 3'-sialyllactose (zuren)) – natrium (m/m droge stof); kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden.

▼ **M43****Spermidinerijk tarwekiemextract**
(*Triticum aestivum*)

Omschrijving/definitie:
spermidinerijk tarwekiemextract wordt verkregen uit niet-gefermenteerde, niet-ontkiemde tarwekiemen (*Triticum aestivum*) door een proces van vast-vloeibare extractie dat specifiek maar niet uitsluitend op polyamines is gericht.
Spermidine: (N-(3-aminopropyl)butaan-1,4-diamine): 0,8-2,4 mg/g
Spermine: 0,4-1,2 mg/g
Spermidinetrichloride: < 0,1 µg/g
Putrescine: < 0,3 mg/g
Cadaverine: ≤ 16,0 µg/kg
Mycotoxinen:
Aflatoxinen (totaal): < 0,4 µg/kg
Microbiologische criteria:
Totaal aerobe bacteriën: < 10 000 kve/g
Gisten en schimmels: < 100 kve/g
Escherichia coli: < 10 kve/g
Salmonella: afwezig/25 g
Listeria monocytogenes: afwezig/25 g

▼ **M9****Sucromalt**

Omschrijving/definitie:
Sucromalt is een complex mengsel van sachariden, dat via een enzymatische reactie wordt geproduceerd uit sucrose en een hydrolysaat van zetmeel. Bij dit proces worden glucose-eenheden gekoppeld aan sachariden uit het zetmeelhydrolysaat door een enzym, geproduceerd door de bacterie *Leuconostoc citreum* of door een recombinante stam van het productieorganisme *Bacillus licheniformis*. De oligosachariden die zo ontstaan, worden gekenmerkt door de aanwezigheid van α-(1→6) en α-(1→3) glycosidische bindingen. Het totale product is een siroop die naast deze oligosachariden vooral fructose bevat, maar tevens het disacharide leucrose en andere disachariden.
Totaal vaste stoffen: 75-80 %

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Vocht: 20-25 % Sulfaatas: maximaal 0,05 % pH: 3,5-6,0 Conductiviteit: < 200 (30 %) Stikstof: < 10 ppm Fructose: 35-45 % d.w. Leucose: 7-15 % d.w. Andere disachariden: maximaal 3 % Hogere sachariden: 40-60 % d.w.
Suikerrietvezel	Omschrijving/definitie: Suikerrietvezel wordt verkregen uit de droge celwand of het vezelresidu dat na het persen of extraheren van suikerrietsap uit suikerriet van het genotype <i>Saccharum</i> overblijft. Het bestaat voornamelijk uit cellulose en hemicellulose. Het productieproces bestaat uit verschillende stappen, waaronder: chippen, alkalische ontsluiting, verwijderen van ligninen en andere niet-cellulosehoudende bestanddelen, bleken van de gezuiverde vezels, wassen met zuur en neutraliseren. Vochtgehalte: ≤ 7,0 % Asgehalte: ≤ 0,3 % Totaal voedingsvezels (AOAC) op droge basis (volledig onoplosbaar): ≥ 95 % waarvan: hemicellulose (20-25 %) en cellulose (70-75 %) Silica (ppm): ≤ 200 Eiwitten: 0,0 % Vetten: sporen pH: 4-7 Zware metalen: Kwik (ppm): ≤ 0,1 Lood (ppm): ≤ 1,0 Arsen (ppm): ≤ 1,0 Cadmium (ppm): ≤ 0,1 Microbiologische criteria: Gist en schimmels (kve/g): ≤ 1 000 <i>Salmonella</i>: afwezig <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
▼ <u>M53</u> Suikers verkregen uit cacaopulp (<i>Theobroma cacao</i> L.)	Omschrijving/definitie: De suikers worden verkregen uit het geconcentreerd cacaopulpsap (<i>Theobroma cacao</i> L.), hetzij via een droogprocedé, hetzij via een zuiveringsprocedé, om een hoge zuiverheidsgraad van glucose of fructose te verkrijgen. Via een droogprocedé verkregen suikers Nutritionele samenstelling: Totaal suikers (g/100 g): > 80 Vocht (%): < 5 Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal (aeroob) (kve/g): < 10⁴ Schimmels en gisten (kve/g): < 50 Enterobacteriaceae (kve/g): < 10 <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Alicyclobacillus</i>: afwezig in 50 g Thermoacidofiele bacteriën: afwezig in 50 g Via een zuiveringsprocedé verkregen suikers Nutritionele samenstelling van glucose verkregen uit cacaopulp (<i>Theobroma cacao</i> L.): Glucosegehalte (%): > 93 As (%): < 0,2 Vocht (%): < 1,0 Nutritionele samenstelling van fructose verkregen uit cacaopulp (<i>Theobroma cacao</i> L.): Fructosegehalte (%): > 98 Glucosegehalte (%): < 0,5 % As (%): < 0,2 Vocht (%): < 0,5 Microbiologische criteria voor glucose en fructose verkregen uit cacaopulp (<i>Theobroma cacao</i> L.): Totaal kiemgetal (aeroob) (kve/g): < 10⁴ <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Zonnebloemolie-extract	Omschrijving/definitie: Het zonnebloemextract wordt verkregen door concentratie met een factor 10 van de onverzeepbare fractie van geraffineerde zonnebloemolie die uit de zaden van de zonnebloem (<i>Helianthus annuus</i> L.) is geëxtraheerd. Samenstelling: Oliezuur (C18:1): 20 % Linolzuur (C18:2): 70 % Onverzeepbare bestanddelen: 8,0 % Fytosterolen: 5,5 % Tocoferolen: 1,1 %

▼ M73

Gedroogde vruchten van <i>Synsepalum dulcificum</i>	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel bestaat uit de huid en de gevriesdroogde pulp van de ontpitte vruchten van <i>Synsepalum dulcificum</i> (Schumach & Thonn.) Daniell, die tot de familie van de Sapotaceae behoort. De daaruit verkregen gedroogde koek wordt tot poeder vermalen. Kenmerken/samenstelling: Vochtgehalte (g/100 g): < 6 As (g/100 g): 3,5-8,5 Totaal koolhydraten (g/100 g): 70-87 Suikers (g/100 g): 50-75 Vezels (g/100 g): 1-6,5 Totaal eiwit (g/100 g): 3,5-6,0 Miraculine ⁽¹⁶⁾ (g/100 g): 1,5-2,5 Totaal vetgehalte (g/100 g): 0,50-3,50 Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: < 10⁴ kve ⁽⁷⁾/g <i>Bacillus cereus</i> (vermoedelijk): < 100 kve/g Sulfietreducerende <i>Clostridium</i>: ≤ 30 kve/g Totaal <i>Enterobacteriaceae</i>: < 100 kve/g Gisten en schimmels: < 500 kve/g
---	--

▼ **M73**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Bestrijdingsmiddelen: Gehalten aan bestrijdingsmiddelen overeenkomstig codenummer 0820990 („andere” in de groep vruchtensappen) als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 396/2005 ⁽¹⁷⁾

▼ **M66**

Gedroogde larve van <i>Tenebrio molitor</i> (de meeltor)	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is de gehele, thermisch gedroogde meeltor, hetzij als geheel (geblancheerde, ovengedroogde larve), hetzij in de vorm van poeder (geblancheerde, ovengedroogde, gemalen larve). De term „meeltor” verwijst naar het larvale stadium van <i>Tenebrio molitor</i> , een insectensoort die tot de familie van <i>Tenebrionidae</i> (de zwartlijven) behoort. De gehele meeltor is bestemd voor menselijke consumptie en er worden geen delen verwijderd. Vóór de thermische droogfase is een vastperiode van ten minste 24 uur vereist, zodat de larven hun darminhoud kunnen legen. Kenmerken/samenstelling: As (% m/m): 3,5-4,5 Vocht (% m/m): 1-8 Ruw eiwit (N × 6,25): (% m/m): 56-61 Verteerbare koolhydraten ⁽¹⁵⁾ (% m/m): 1-6 Vet (% m/m): 25-30 waarvan verzadigd (% m/m): 4-9 Peroxidegetal (Meq O ₂ /kg vet): ≤ 5 Voedingsvezel (% m/m): 4-7 Chitine (% m/m): 4-7 Zware metalen: Lood: ≤ 0,075 mg/kg Cadmium: ≤ 0,1 mg/kg Mycotoxinen: Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2): ≤ 4 µg/kg Aflatoxine B1: ≤ 2 µg/kg Deoxynivalenol: ≤ 200 µg/kg Ochratoxine A: ≤ 1 µg/kg
---	--

▼ **M66**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Totaal aëroob kiemgetal: $\leq 10^5$ kve (°)/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: ≤ 50 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: Niet aangetoond in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: Niet aangetoond in 25 g Sulfietreducerende anaerobe bacteriën: ≤ 30 kve/g <i>Bacillus cereus</i> (vermoedelijk): ≤ 100 kve/g Enterobacteriaceae (vermoedelijk): < 10 kve/g Coagulase-positieve stafylokokken: ≤ 100 kve/g

▼ **M81**

Ingevroren, gedroogde en poedervormen van de meelworm (larve van *Tenebrio molitor*)

Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel bestaat uit ingevroren, gedroogde en poedervormen van de meelworm (larve van <i>Tenebrio molitor</i>). De term „meelworm” verwijst naar het larvale stadium van <i>Tenebrio molitor</i>, een insectensoort die tot de familie van Tenebrionidae (de zwartlijven) behoort. Een andere wetenschappelijk benaming is <i>Tenebrio molitor</i> Linnaeus. De gehele meelworm is bestemd voor menselijke consumptie en er worden geen delen verwijderd. Voordat de insecten door bevroering worden gedood, is een vastperiode van ten minste 24 uur vereist, zodat de larven hun darminhoud kunnen legen. Het nieuwe voedingsmiddel is bestemd om in drie verschillende vormen in de handel te worden gebracht, namelijk: gehele, geblancheerde en ingevroren larve van <i>T. molitor</i> (ingevroren); gehele, geblancheerd en gevriesdroogde larve van <i>T. molitor</i> (gedroogd), eventueel in poedervorm (poeder).		
Kenmerken:	Ingevroren	Gedroogd of poeder
Kenmerken/samenstelling:		
As	0,9-1,10	3,6-4,1
Vocht (gewichtspersent)	69-75	≤ 5
Ruw eiwit (N × 6,25): (gewichtspersent)	14-19	54-60

▼ **M81**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties		
	Vet (gewichtspersent) — waarvan verzadigde vetzuren (% vet)	7-12,5 20-29	27-30 20-29
	Verteerbare koolhydraten (gewichtspersent)	1-2	4-8
	Voedingsvezel (gewichtspersent)	1,2-3,5	4-6
	Chitine(*) (gewichtspersent)	≤ 3	4-9
	Peroxidegetal (meq O ₂ /kg vet)	≤ 5	≤ 5
	Verontreinigingen:		
	<i>Zware metalen:</i>		
	Lood (mg/kg)	≤ 0,01	≤ 0.075
	Cadmium (mg/kg)	≤ 0,05	≤ 0,1
	<i>Mycotoxinen</i>		
	Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2) (µg/kg)	≤ 4	≤ 4
	Aflatoxine B1 (µg/kg)	≤ 2	≤ 2
	Deoxynivalenol (µg/kg)	≤ 200	≤ 200
	Ochratoxine A (µg/kg)	≤ 1	≤ 1
	<i>Dioxinen en pcb's</i>		
	Som van dioxinen en dl-pcb's (UB, WHO-TEQ2005) (**) (pg/g vet)	≤ 0,75	≤ 0,75

▼ **M81**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties	
	Microbiologische criteria:	
	Totaal aerob kiemgetal (kve/g)	$\leq 10^5$
	Enterobacteriaceae (vermoedelijk) (kve/g)	≤ 100
	<i>Escherichia coli</i> (kve/g)	≤ 50
	<i>Listeria monocytogenes</i>	Afwezig in 25 g
	<i>Salmonella</i> spp.	Afwezig in 25 g
	<i>Bacillus cereus</i> (vermoedelijk) (kve/g)	≤ 100
	Coagulasepositieve stafylokokken (kve/g)	≤ 100
	Sulfietreducerende anaerobe bacteriën (kve/g)	≤ 30
	Gisten en schimmels (kve/g)	≤ 100
	(*) Chitine berekend als het verschil tussen het ADF-gehalte (Acid Detergent Fibre) en het ADL-gehalte (Acid Detergent Lignin), zoals beschreven door Hahn et al. (2018).	

(**) Bovengrens van de som van polychloordibenzo-para-dioxinen (PCDD's), polychloordibenzofuranen (PCDF's) en dioxineachtige polychloorbifenylen (pcb's), uitgedrukt als toxische equivalenten van de Wereldgezondheidsorganisatie (met gebruikmaking van de WHO-TEF's van 2005).
Kve: kolonievormende eenheden.

▼ **M89**

Tetrahydrocurcuminoiden

Omschrijving:
Tetrahydrocurcuminoiden worden geproduceerd via een reeks stappen, waaronder de extractie van curcuminoiden uit de gedroogde, fijngemalen wortelstokken van de geelwortel (*Curcuma longa* L.), de hydrogenering (met behulp van palladium op koolstof (Pd/C) als katalysator), concentratie, kristallisatie, het drogen en het vermalen tot een poeder.

Kenmerken/samenstelling:
Totale gehalte aan tetrahydrocurcuminoiden (droge stof) (% m/m): > 95,0
Vocht (% m/m): ≤ 1,0
As (% m/m): ≤ 1,0
Palladium (mg/kg): < 5,0

▼ **M89**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 5 000 kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: < 10 kve/g <i>Staphylococcus aureus</i>: ≤ 10 kve/g Enterobacteriaceae: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g Coliformen: ≤ 10 kve/g Kve: kolonievormende eenheden.

▼ **M9**

Gedroogde microalg <i>Tetraselmis chuii</i>	Omschrijving/definitie: Het lyofilisaat wordt verkregen uit de mariene microalg <i>Tetraselmis chuii</i>, die behoort tot de familie van <i>Chlorodendraceae</i> en wordt gekweekt in steriel zeewater in gesloten fotobioreactoren, afgesloten van de buitenomgeving. Zuiverheid/samenstelling: Identificatie aan de hand van moleculaire merker rDNA 18 S (geanalyseerde sequentie van minimaal 1 600 basenparen) in de databank National Center for Biotechnology information (NCBI): minimaal 99,9 % Vochtigheid: ≤ 7,0 % Eiwitten: 35-40 % As: 14-16 % Koolhydraten: 30-32 % Vezels: 2-3 % Vet: 5-8 % Verzadigde vetzuren: 29-31 % van het totaal aan vetzuren Enkelvoudig onverzadigde vetzuren: 21-24 % van het totaal aan vetzuren Meervoudig onverzadigde vetzuren: 44-49 % van het totaal aan vetzuren Jodium: ≤ 15 mg/kg
---	---

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
<i>Therapon barcoo</i> /Scortum	Omschrijving/definitie: Scortum/<i>Therapon barcoo</i> is een vissoort uit de familie <i>Terapontidae</i>. Het is een endemische zoetwatersoort uit Australië. De soort wordt nu in viskwekerijen gekweekt. Taxonomische identificatie: klasse: Actinopterygii > orde: Perciformes > familie: <i>Terapontidae</i> > geslacht: <i>Therapon</i> of <i>Scortum barcoo</i> Samenstelling van het visvlees: Eiwit (%): 18-25 Vocht (%): 65-75 Asgehalte (%): 0,5-2,0 Energie (kJ/kg): 6 000-11 500 Koolhydraten (%): 0,0 Vet (%): 5-15 Vetzuren (mg vetzuren/g filet): Σ PUFA n-3: 1,2-20,0 Σ PUFA n-6: 0,3-2,0 PUFA n-3/n-6: 1,5-15,0 Totaal omega 3-vetzuren: 1,6-40,0 Totaal omega 6-vetzuren: 2,6-10,0
D-tagatose	Omschrijving/definitie: Tagatose wordt geproduceerd door isomerisatie van galactose door middel van chemische of enzymatische omzetting of door epimerisatie van fructose door middel van enzymatische omzetting. Deze omzettingen bestaan uit slechts één stap. Uiterlijk: witte of bijna witte kristallen Chemische naam: D-tagatose

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Synoniem: D-<i>lyxo</i>-hexulose CAS-nummer: 87-81-0 Chemische formule: C₆H₁₂O₆ Molecuulgewicht: 180,16 (g/mol) Zuiverheid: Gehalte: ≥ 98 % van de droge stof Gewichtsverlies bij drogen: ≤ 0,5 % (2 uur bij 102 °C) Specifieke draaiing: [α]_D²⁰: tussen – 4 en – 5,6 ° (1 % waterige oplossing)⁽¹⁾ Smelttraject: 133-137 °C Zware metalen: Lood: ≤ 1,0 mg/kg(*) (*) Bepaal het gehalte met behulp van een atomaireabsorptietechniek, afgestemd op het gespecificeerde niveau. Voor de keuze van de monstergrootte en de methode van monstervoorbereiding kan worden uitgegaan van de beginselen van de in FNP 5 onder „Instrumental methods” beschreven beginselen⁽¹⁾. ⁽¹⁾ Food and Nutrition Paper 5 Rev. 2 — Guide to specifications for general notices, general analytical techniques, identification tests, test solutions and other reference materials (JECFA) 1991, 307 blz., Engels — ISBN 92-5-102991-1.
► <u>M52</u> Taxifolinerijk extract ◀	Omschrijving: Taxifolinerijk extract uit het hout van de Aziatische lariks (<i>Larix gmelinii</i> (Rupr.) Rupr.) is een wit tot bleekgeel poeder dat uitkristalliseert in hete waterige oplossingen. ► <u>M52</u> Definitie: Chemische naam: [(2<i>R</i>,3<i>R</i>)-2-(3,4 dihydroxyfenyl)-3,5,7-trihydroxy-2,3-dihydrochromeen-4-on, ook (+)-trans-(2<i>R</i>,3<i>R</i>)- dihydroquercetine genoemd] en met maximaal 2 % van de cis-vorm ◀ Specificaties: <i>Fysische parameter</i> Vochtgehalte: ≤ 10 % <i>Analyse van de verbinding</i> Taxifoline (m/m): ≥ 90,0 % van het droge gewicht

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties																				
	Zware metalen, pesticide Lood: ≤ 0,5 mg/kg Arseen: ≤ 0,02 mg/kg Cadmium: ≤ 0,5 mg/kg Kwik: ≤ 0,1 mg/kg Dichloordifenyiltrichloorethaan (DDT): ≤ 0,05 mg/kg Oplosmiddelresten Ethanol: < 5 000 mg/kg Microbiologische criteria Totaal kiemgetal: ≤ 10⁴ kve/g Enterobacteriën: ≤ 100/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Escherichia coli</i>: afwezigheid/1 g <i>Salmonella</i>: afwezigheid/10 g <i>Staphylococcus aureus</i>: afwezigheid/1 g <i>Pseudomonas</i>: afwezigheid/1 g Gebruikelijke componenten van taxifolinerijk extract (in droge stof) <table><tr><th>Component van het extract</th><th>Gehalte, gewoonlijk waargenomen bereik (%)</th></tr><tr><td>Taxifoline</td><td>90 — 93</td></tr><tr><td>Aromadendrine</td><td>2,5 — 3,5</td></tr><tr><td>Eriodictyol</td><td>0,1 — 0,3</td></tr><tr><td>Quercetine</td><td>0,3 — 0,5</td></tr><tr><td>Naringenine</td><td>0,2 — 0,3</td></tr><tr><td>Kaempferol</td><td>0,01 — 0,1</td></tr><tr><td>Pinocembrine</td><td>0,05 — 0,12</td></tr><tr><td>Niet-geïdentificeerde flavonoïden</td><td>1 – 3</td></tr><tr><td>Water(*)</td><td>1,5</td></tr></table> (*) In gehydrateerde vorm en tijdens het droogproces is taxifoline een kristal. Dit leidt tot een gehalte aan bij de kristallisatie ingesloten water van 1,5 %.	Component van het extract	Gehalte, gewoonlijk waargenomen bereik (%)	Taxifoline	90 — 93	Aromadendrine	2,5 — 3,5	Eriodictyol	0,1 — 0,3	Quercetine	0,3 — 0,5	Naringenine	0,2 — 0,3	Kaempferol	0,01 — 0,1	Pinocembrine	0,05 — 0,12	Niet-geïdentificeerde flavonoïden	1 – 3	Water(*)	1,5
Component van het extract	Gehalte, gewoonlijk waargenomen bereik (%)																				
Taxifoline	90 — 93																				
Aromadendrine	2,5 — 3,5																				
Eriodictyol	0,1 — 0,3																				
Quercetine	0,3 — 0,5																				
Naringenine	0,2 — 0,3																				
Kaempferol	0,01 — 0,1																				
Pinocembrine	0,05 — 0,12																				
Niet-geïdentificeerde flavonoïden	1 – 3																				
Water(*)	1,5																				

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Trehalose	Omschrijving/definitie: Een niet-reducerende disacharide, bestaande uit twee glucosegroepen die via een α-1,1-glucosidebinding aan elkaar zijn gebonden. Wordt via een meerstaps enzymatisch proces verkregen uit vloeibaar gemaakt zetmeel of uit sacharose. Het commerciële product is het dihydraat. Vrijwel reukloze, witte of bijna witte kristallen met een zoete smaak. Synoniemen: α,α-trehalose Chemische naam: α-D-glucopyranosyl-α-D-glucopyranoside, dihydraat CAS-nr.: 6138-23-4 (dihydraat) Chemische formule: $C_{12}H_{22}O_{11} \cdot 2H_2O$ (dihydraat) Molecuulgewicht: 378,33 (dihydraat) Gehalte: ≥ 98 % van de droge stof Bepaal het gehalte met behulp van een atomaireabsorptietechniek, afgestemd op het gespecificeerde niveau. Voor de keuze van de monstergrootte en de methode voor het bereiden van het monster kan worden uitgegaan van de beginselen van de in FNP 5(1) „Instrumentele methoden” beschreven beginselen. Bepalingsmethode: Beginsel: trehalose wordt aangetoond door middel van vloeistofchromatografie en kwantitatief bepaald door vergelijking met een referentiestandaard die standaardtrehalose bevat. Bereiding van de monsteroplossing: weeg ongeveer 3 g droog monster nauwkeurig af in een maatkolf van 100 ml en voeg ongeveer 80 ml gezuiverd, gedeïoniseerd water toe. Los het monster volledig op en vul aan tot de streep met gezuiverd, gedeïoniseerd water. Filtreer door een filter van 0,45 μm. Bereiding van de standaardoplossing: los nauwkeurig afgewogen hoeveelheden droge standaardtrehalose in water op zodat een oplossing wordt verkregen met een bekende concentratie van ongeveer 30 mg trehalose per ml. Apparatuur: vloeistofchromatograaf, voorzien van een brekingsindexdetector en een integrerende recorder. Condities: Kolom: Shodex Ionpack KS-801 (Showa Denko Co.) of gelijkwaardig — lengte: 300 mm — diameter: 10 mm — temperatuur: 50 °C Mobiele fase: water Elutiesnelheid: 0,4 ml/min Injectievolume: 8 μl Werkwijze: injecteer afzonderlijk gelijke volumens van de monsteroplossing en de standaardoplossing in de chromatograaf. Neem de chromatogrammen op en meet de oppervlakte van de trehalosepiek. Bereken de hoeveelheid trehalose (in mg) in 1 ml monsteroplossing met behulp van de volgende formule:

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	% trehalose = $100 \times (R_U/R_S) (W_S/W_U)$ waarbij: R_S = oppervlakte van de trehalosepiek in de standaardoplossing R_U = oppervlakte van de trehalosepiek in de monsteroplossing W_S = hoeveelheid trehalose (in mg) in de standaardoplossing W_U = inweeg (in mg) van het droge monster. Kenmerken: Eigenschappen: Oplosbaarheid: goed oplosbaar in water, zeer slecht oplosbaar in ethanol Specifieke draaiing: $[\alpha]_D^{20} = +179^\circ$ (5 % waterige oplossing, dihydraat), $+199^\circ$ (5 % waterige oplossing, watervrije stof) Smeltpunt: 97 °C (dihydraat) Zuiverheid: Gewichtsverlies bij drogen: $\leq 1,5 \%$ (60 °C, 5 u) As: $\leq 0,05 \%$ Zware metalen: Lood: $\leq 1,0 \text{ mg/kg}$

▼ M52

Uv-behandelde champignons (<i>Agaricus bisporus</i>)	Omschrijving/definitie Commercieel geteelde <i>Agaricus bisporus</i> waarbij uv-lichtbehandeling is toegepast op geoogste champignons. Uv-bestraling: een procedé van bestraling met ultraviolet licht binnen de golflengte van 200-800 nm. Vitamine D₂ Chemische naam: (3β,5Z,7E,22E)-9,10-secoërgosta-5,7,10(19),22-tetraeen-3-ol Synoniem: ergocalciferol CAS-nr.: 50-14-6 Moleculaire massa: 396,65 g/mol Gehalte Vitamine D₂ in het eindproduct: 5-20 µg/100 g versgewicht bij het verstrijken van de houdbaarheidsperiode.
--	---

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
▼ <u>M84</u> Uv-behandelde bakkersgist (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>)	Omschrijving/definitie Bakkersgist (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>) wordt behandeld met ultraviolet licht om de omzetting van ergosterol in vitamine D ₂ (ergocalciferol) op te wekken. Het gehalte aan vitamine D ₂ in het gistconcentraat varieert tussen 800 000 en 3 500 000 IE vitamine D/100 g (200-875 µg/g). Voor gebruik in volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding, bewerkte levensmiddelen op basis van granen en voeding voor medisch gebruik als gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013, wordt de gist geïnactiveerd, terwijl voor gebruik in andere levensmiddelen de gist geïnactiveerd of niet geïnactiveerd mag zijn. Het gistconcentraat wordt gemengd met gewone bakkersgist om het maximumgehalte in de voorverpakte verse en gedroogde gist voor bakdoeleinden niet te overschrijden. Geelbruine, vrijstromende korrels. Vitamine D₂ Chemische naam: (5Z,7E,22E)-(3S)-9,10-secoërgosta-5,7,10(19),22-tetraeen-3-ol Synoniem: ergocalciferol CAS-nr.: 50-14-6 Molecuulmassa: 396,65 g/mol Microbiologische criteria van het gistconcentraat Coliformen: ≤ 10 ³ /g <i>Escherichia coli</i> : ≤ 10/g <i>Salmonella</i> : afwezig in 25 g
▼ <u>M9</u> Uv-behandeld brood	Omschrijving/definitie: Uv-behandeld brood duidt met gist gerezen brood en broodjes (zonder bovenlaagje) aan die na het bakken worden behandeld met ultraviolette straling om ergosterol om te zetten in vitamine D ₂ (ergocalciferol). Uv-bestraling: een procedé van bestraling met ultraviolet licht binnen de golflengte van 240-315 nm gedurende maximaal 5 seconden met een energie-input van 10-50 mJ/cm ² . Vitamine D₂: Chemische naam: (5Z,7E,22E)-(3S)-9,10-secoërgosta-5,7,10(19),22-tetraeen-3-ol Synoniem: ergocalciferol CAS-nr.: 50-14-6 Relatieve molecuulmassa: 396,65 g/mol Inhoud: Vitamine D ₂ (ergocalciferol) in het eindproduct: 0,75-3 µg/100 g ⁽¹⁾ Gist in deeg: 1-5 g/100 g ⁽²⁾ ⁽¹⁾ EN 12821, 2009, Europese norm. ⁽²⁾ Receptberekening.

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Uv-behandelde melk	Omschrijving/definitie: Uv-behandelde melk is koemelk (volle en halfvolle) waarop na de pasteurisatie een behandeling met ultraviolette (uv) straling via turbulente stroming wordt toegepast. De behandeling van gepasteuriseerde melk met uv-straling leidt tot een toename van de hoeveelheden vitamine D₃ (cholecalciferol) door de omzetting van 7-dehydrocholesterol naar vitamine D₃. Uv-bestraling: een procedé van bestraling met ultraviolet licht binnen de golflengte van 200-310 nm met een energie-input van 1 045 J/l. Vitamine D₃: Chemische benaming: (1<i>S</i>,3<i>Z</i>)-3-[(2<i>E</i>)-2-[(1<i>R</i>,3<i>aS</i>,7<i>aR</i>)-7<i>a</i>-methyl-1-[(2<i>R</i>)-6-methylheptaan-2-yl]-2,3,3<i>a</i>,5,6,7-hexahydro-1<i>H</i>-indeen-4-ylideen]ethylideen]-4-methylideencyclohexaan-1-ol Synoniem: cholecalciferol CAS-nr.: 67-97-0 Molecuulgewicht: 384,6377 g/mol Inhoud: Vitamine D₃ in het eindproduct: Volle melk⁽¹⁾: 0,5-3,2 µg/100 g⁽²⁾ Halfvolle melk(1): 0,1-1,5 µg/100 g⁽²⁾ ⁽¹⁾ Zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 1308/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 17 december 2013 tot vaststelling van een gemeenschappelijke ordening van de markten voor landbouwproducten en tot intrekking van de Verordeningen (EEG) nr. 922/72, (EEG) nr. 234/79, (EG) nr. 1037/2001 en (EG) nr. 1234/2007 van de Raad (PB L 347 van 20,12,2013, blz. 671). ⁽²⁾ HPLC.
Vitamine D ₂ bevattend champignonpoeder	Omschrijving/definitie Vitamine D₂ bevattend champignonpoeder is een korrelig poeder dat wordt bereid uit gehomogeniseerde champignons (<i>Agaricus bisporus</i>) die zijn blootgesteld aan uv-licht. De champignons worden gewassen, gehomogeniseerd en in water gesuspendeerd om een slurry van champignons te verkrijgen. De champignonsslurry wordt onder een uv-lamp geplaatst. De slurry wordt vervolgens gefiltreerd, gedroogd en gemalen, waardoor vitamine D₂ bevattend champignonpoeder ontstaat. Uv-bestraling: een procedé van bestraling met ultraviolet licht binnen een golflengtegebied dat vergelijkbaar is met dat voor uv-behandelde nieuwe voedingsmiddelen die zijn toegelaten krachtens de verordening betreffende nieuwe voedingsmiddelen. Kenmerken/samenstelling Vitamine D₂-gehalte: 1 000-1 300 µg/gram champignonpoeder ⁽¹²⁾ Vochtgehalte: ≤ 10,0 % Asgehalte: ≤ 13,5 %

▼ **M51**

▼ M51

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Zware metalen Lood (Pb): ≤ 0,5 mg/kg Cadmium: ≤ 0,5 mg/kg Kwik: ≤ 0,1 mg/kg Arseen: ≤ 0,3 mg/kg Mycotoxinen Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2): < 4 µg/kg Microbiologische criteria Totaal kiemgetal: ≤ 5 000 kve (7)/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g <i>Salmonella</i> sp.: afwezig in 25 g <i>Staphylococcus aureus</i>: ≤ 10 kve/g <i>Escherichia coli</i>: ≤ 10 kve/g Coliformen: ≤ 10 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i>: ≤ 10 kve/g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g

▼ M76

Vitamine D₂-bevattend champignonpoeder	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is champignonpoeder dat wordt bereid uit de gedroogde hele champignons van de soort <i>Agaricus bisporus</i>. Het proces omvat het drogen, malen en het gecontroleerd blootstellen van het champignonpoeder aan uv-straling. Uv-bestraling: bestraling met ultraviolet licht binnen een golflengtegebied dat vergelijkbaar is met dat voor uv-behandelde nieuwe voedingsmiddelen die zijn toegelaten krachtens Verordening (EU) 2015/2283. Kenmerken/samenstelling: Vitamine D₂-gehalte: 580-595 µg/gram champignonpoeder Asgehalte: ≤ 13,5 % Wateractiviteit: < 0,5 Vochtgehalte: ≤ 7,5 % Koolhydraten: ≤ 35,0 %
---	--

▼ **M76**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Voedingsvezel totaal: $\geq 15 \%$ Ruw eiwit ($N \times 6,25$): $\geq 22 \%$ Vetgehalte: $\leq 4,5 \%$ Zware metalen: Lood: $\leq 0,5 \text{ mg/kg}$ Chroom $\leq 0,5 \text{ mg/kg}$ Kwik: $\leq 0,1 \text{ mg/kg}$ Arseen: $\leq 0,3 \text{ mg/kg}$ Mycotoxinen: Aflatoxine B1: $\leq 0,10 \text{ }\mu\text{g/kg}$ Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2): $< 4 \text{ }\mu\text{g/kg}$ Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: $\leq 5\,000 \text{ kve}^{(17)}$ Totaal kiemgetal gisten en schimmels: $< 100 \text{ kve/g}$ <i>E. coli</i> $< 10 \text{ kve/g}$ <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Stafylococcus aureus</i>: $\leq 10 \text{ kve/g}$ Coliformen: $\leq 10 \text{ kve/g}$ <i>Listeria</i> spp.: afwezig in 25 g Enterobacteriaceae: $< 10 \text{ kve/g}$

▼ **M98**

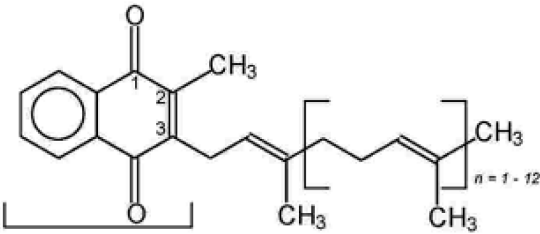
Vitamine D₂-bevattend champignonpoeder	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door het gecontroleerd blootstellen van in plakjes of blokjes gesneden <i>Agaricus bisporus</i>-champignons aan uv-bestraling, gevolgd door dehydratie en vermaling tot poeder. Uv-bestraling: bestraling met ultraviolet licht binnen een golflengtegebied dat vergelijkbaar is met dat voor uv-behandelde nieuwe voedingsmiddelen die zijn toegelaten krachtens Verordening (EU) 2015/2283. Kenmerken/samenstelling: Vitamine D₂-gehalte: 125-375 $\mu\text{g/kg}$ Vochtgehalte: $\leq 7 \%$
---	--

▼ M98

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Asgehalte: ≤ 13,5 % Wateractiviteit: < 0,5 Vetgehalte: ≤ 4,5 % Totaal koolhydraten: ≤ 60 % Eiwitgehalte: ≤ 40 % Zware metalen: Lood: < 0,5 mg/kg Cadmium: < 0,5 mg/kg Kwik: < 0,1 mg/kg Arseen: < 0,3 mg/kg Mycotoxinen: Aflatoxine B1: < 2 µg/kg Aflatoxinen (som van B1 + B2 + G1 + G2): < 4 µg/kg Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 5 000 kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: < 100 kve/g Coliformen: < 100 MWA/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g <i>Staphylococcus aureus</i>: afwezig in 10 g <i>Escherichia coli</i>: afwezig in 10 g <i>Listeria monocytogenes</i>: afwezig in 25 g Kve: kolonievormende eenheden. MWA: meest waarschijnlijke aantal.

▼ M9

Vitamine K₂ (menachinon)	Dit nieuwe voedingsmiddel wordt geproduceerd door middel van een synthetisch of microbiologisch procedé. Vitamine K₂ (2-methyl-3-all-<i>trans</i>-polyprenyl-1,4-naftochinonen), of de menachinonreeks, is een groep van geprenyleerde naftochinonderivaten. Het aantal isopreenresiduen die de zijketen vormen, waarbij één isopreeneenheid vijf koolstofatomen bevat, wordt vermeld voor de karakterisering van de menachinon-homologen die hoofdzakelijk MK-7 en in mindere mate MK-6 bevatten. Vitamine K₂ (menachinon)-reeks met menachinon-7 (MK-7)(n = 6) — C₄₆H₆₄O₂, menachinon-6 (MK-6)(n = 5) — C₄₁H₅₆O₂ en menachinon-4 (MK-4)(n = 3) — C₃₁H₄₀O₂. Chemische benaming: (all-<i>E</i>)-2-(3,7,11,15,19,23,27-heptamethyl-2,6,10,14,18,22,26-octacosaheptaënyl)-3-methyl-1,4-naftaleendion CAS-nummer: 2124-57-4 Brutoformule: C₄₆H₆₄O₂
--	---

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Molecuulmassa: 649 g/mol  2-methyl-1,4-naftochinon (menadiongedeelte) Specificatie van synthetische vitamine K₂ (menachinon-7) Uiterlijk: geel poeder Zuiverheid: max. 6,0 % <i>cis</i>-isomeer, max. 2,0 % andere verontreinigingen Gehalte: 97-102 % menachinon-7 (waarvan ten minste 92 % all-<i>trans</i>-menachinon-7) Specificatie van op microbiologische wijze geproduceerde vitamine K₂ (menachinon-7) <i>Bron: Bacillus subtilis</i> spp. natto en <i>Bacillus licheniformis</i> Uiterlijk: geel poeder of oliesuspensie
Tarwezemelextract	Omschrijving/definitie: Wit kristallijn poeder verkregen door enzymatische extractie uit zemelen van <i>Triticum aestivum</i> L., rijk aan arabinoxylaanoligosachariden. Droge stof: minimaal 94 % Arabinoxylaanoligosachariden: minimaal 70 % in de droge stof Gemiddelde polymerisatiegraad van arabinoxylaanoligosachariden: 3-8 Ferulazuur (gebonden aan arabinoxylaanoligosachariden): 1-3 % in de droge stof Totaal poly-/oligosachariden: minimaal 90 % Eiwitten: maximaal 2 % in de droge stof Asgehalte: maximaal 2 % in de droge stof

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische parameters: Totale aantal mesofiele bacteriën: maximaal 10 000/g Gisten: maximaal 100/g Schimmels: maximaal 100/g <i>Salmonella</i> : afwezig in 25 g <i>Bacillus cereus</i> : maximaal 1 000/g <i>Clostridium perfringens</i> : maximaal 1 000/g

▼ M78

Verse planten van <i>Wolffia arrhiza</i> en/of <i>Wolffia globosa</i> (traditioneel levensmiddel uit een derde land)	Omschrijving/definitie: Het traditionele levensmiddel bestaat uit verse planten van <i>Wolffia arrhiza</i> (L.) Hoerkl ex Wimm. en/of <i>Wolffia globosa</i> (Roxb.) Hartog & Plas (familie: Araceae) Microbiologische criteria: Totaal kiemgetal: < 10 ³ kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: < 100 kve/g Totaal Enterobacteriaceae: < 100 kve/g <i>Escherichia coli</i> : < 100 kve/g <i>Salmonella</i> : afwezig in 25 g <i>Listeria monocytogenes</i> : afwezig in 25 g <i>Staphylococcus aureus</i> : afwezig/10 g Zware metalen: Lood: < 0,3 mg/kg Arseen (anorganisch): < 0,10 mg/kg Cadmium: < 0,2 mg/kg Chroom: < 1 mg/kg Kwik: < 0,10 mg/kg Sporenelementen: Koper: < 0,8 mg/kg Molybdeen: < 0,3 mg/kg Zink: < 5 mg/kg
---	---

▼ M78

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Boor: < 5 mg/kg Mangaan: < 6 mg/kg Cyanotoxinen: Microcystinen: 0,006 µg/g Bestrijdingsmiddelen: Gehalten aan bestrijdingsmiddelen overeenkomstig codenummer 0254000 („subgroep d) waterkers” in de groep bladgroenten, kruiden en eetbare bloemen) als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 396/2005 ⁽¹⁷⁾ .

▼ M19

▼ M20

Xylo-oligosachariden

Omschrijving: Het nieuwe voedingsmiddel is een mengsel van xylo-oligosachariden (XOS), die — nadat ze zijn verkregen uit maïskolven (<i>Zea mays</i> subsp. <i>mays</i>) via hydrolyse door een xylanase van <i>Trichoderma reesei</i> — worden gezuiverd. Kenmerken/samenstelling:			
Parameter	Poedervorm 1	Poedervorm 2	Siroop
Vocht (%)	≤ 5,0	≤ 5,0	-
Droog materiaal (%)	-	-	70-75
Eiwit (g/100 g)	< 0,2		
Asgehalte (%):	≤ 0,3		
pH	3,5-5,0		
Totaal koolhydraten (g/100 g)	≥ 97	≥ 95	≥ 70
XOS-gehalte (droge stof) (g/100 g)	≥ 95	≥ 70	≥ 70
Andere koolhydraten (g/100 g) ^a	2,5-7,5	2-16	1,5-31,5
Totaal monosachariden (g/100 g):	0-4,5	0-13	0-29
Glucose (g/100 g)	0-2	0-5	0-4
Arabinose (g/100 g)	0-1,5	0-3	0-10
Xylose (g/100 g)	0-1,0	0-5	0-15
Totaal disachariden (g/100 g)	27,5-48	25-43	26,5-42,5
Xylobiose (XOS DP2) (g/100 g)	25-45	23-40	25-40

▼ **M20**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties			
	Cellobiose (g/100 g)	2,5-3	2-3	1,5-2,5
	Totaal oligosachariden (g/100 g)	41-77	36-72	32-71
	Xylotriose (XOS DP3) (g/100 g)	27-35	18-30	18-30
	Xylotetraose (XOS DP4) (g/100 g)	10-20	10-20	8-20
	Xylopentaose (XOS DP5) (g/100 g)	3-10	5-10	3-10
	Xylohexaose (XOS DP6) (g/100 g)	1-5	1-5	1-5
	Xyloheptaose (XOS DP7) (g/100 g)	0-7	2-7	2-6
	Maltodextrine (g/100 g) ^b	0	20-25	0
	Koper (mg/kg)	< 5,0		
	Lood (mg/kg)	< 0,5		
	Arseen (mg/kg)	< 0,3		
	<i>Salmonella</i> (kve ^c /25 g)	Negatief		
	<i>E. coli</i> (MWA ^d /100 g)	Negatief		
	Gist (kve/g)	< 10		
	Schimmel (kve/g)	< 10		
	^a De andere koolhydraten omvatten onder meer monosachariden (glucose, xylose en arabinose) en cellobiose. ^b Het maltodextrinegehalte wordt berekend op basis van de tijdens het proces toegevoegde hoeveelheid. DP: polymerisatiegraad ^c Kve: kolonievormende eenheden ^d MWA: meest waarschijnlijk aantal			

▼ M9

▼ M31

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Biomassa van de gist <i>Yarrowia lipolytica</i>	Omschrijving/definitie: Het nieuwe voedingsmiddel is de gedroogde en door verhitting gedode biomassa van de gist <i>Yarrowia lipolytica</i>. Kenmerken/samenstelling: Eiwitten: 45-55 g/100 g Voedingsvezels: 24-30 g/100 g Suikers: < 1,0 g/100 g Vetten: 7-10 g/100 g Asgehalte: ≤ 12 % Watergehalte: ≤ 5 % Drogestofgehalte: ≥ 95 % Microbiologische criteria: Totaal aeroob kiemgetal: ≤ 5 × 10³ kve/g Totaal kiemgetal gisten en schimmels: ≤ 10² kve/g Levensvatbare cellen van <i>Yarrowia lipolytica</i> (¹⁰): < 10 kve/g (d.w.z. detectiegrens) Coliformen: ≤ 10 kve/g <i>Salmonella</i> spp.: afwezig in 25 g
Bèta-glucanen uit gist	Omschrijving/definitie: Bèta-glucanen zijn complexe, hoogmoleculaire (100-200 kDa) polysachariden, die worden aangetroffen in de celwand van vele gisten en granen. De chemische benaming voor bèta-glucanen uit gist is (1-3),(1-6)-β-D-glucanen. β-Glucanen bestaan uit een hoofdketen van β-1,3-gebonden glucoseresiduen die met β-1,6-koppelingen zijn vertakt en waaraan via β-1,4-bindingen chitine en mannoproteïnen zijn gebonden. Bèta-glucanen worden uit de gist <i>Saccharomyces cerevisiae</i> geïsoleerd. De tertiaire structuur van de glucancelwand van <i>Saccharomyces cerevisiae</i> bestaat uit ketens van β-1,3-gebonden glucose-eenheden, vertakt met β-1,6-koppelingen, die een ruggengraat vormen waaraan chitine via β-1,4-bindingen, β-1,6-glucanen en enkele mannoproteïnen zijn gebonden.

▼ M9

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Dit nieuwe voedingsmiddel is beschikbaar in drie verschillende vormen: oplosbaar, onoplosbaar en niet oplosbaar in water maar dispergeerbaar in vele vloeibare matrices. Chemische kenmerken van bèta-glucanen uit gist (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>): Oplosbare vorm: Totaal koolhydraten: > 75 % Bèta-glucanen (1,3/1,6): > 75 % As: < 4,0 % Vochtgehalte: < 8,0 % Eiwitten: < 3,5 % Vetten: < 10 % Onoplosbare vorm: Totaal koolhydraten: > 70 % Bèta-glucanen (1,3/1,6): > 70 % As: ≤ 12 % Vochtgehalte: < 8,0 % Eiwitten: < 10 % Vetten: < 20 % Niet oplosbaar in water, maar dispergeerbaar in vele vloeibare matrices: (1,3)-(1,6)-β-D-glucan: > 80 % Asgehalte: < 2,0 % Vochtgehalte: < 6,0 % Eiwitten: < 4,0 % Totaal vetgehalte: < 3,0 % <i>Microbiologische gegevens voor bèta-glucanen uit gist die niet oplosbaar in water maar dispergeerbaar in vele vloeibare matrices zijn:</i> Totaal kiemgetal: < 1 000 kve/g <i>Enterobacteriaceae</i>: < 100 kve/g Coliforme bacteriën: < 10 kve/g Gist: < 25 kve/g

▼ **M9**

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Schimmels: < 25 kve/g <i>Salmonella</i>: afwezig in 25 g <i>Escherichia coli</i>: afwezig in 1 g <i>Bacillus cereus</i>: < 100 kve/g <i>Staphylococcus aureus</i>: afwezig in 1 g Zware metalen voor bèta-glucanen uit gist die niet oplosbaar in water maar dispergeerbaar in vele vloeibare matrices zijn: ► M32 Lood: < 0,2 mg/kg Arseen: < 0,2 mg/kg Kwik: < 0,1 mg/kg Cadmium: < 0,1 mg/kg ◀
Zeaxanthine	Omschrijving/definitie: Zeaxanthine is een natuurlijk voorkomend xanthofyl pigment, en een zuurstofhoudende carotenoïde. Synthetisch zeaxanthine wordt aangeboden als gespreidroogd poeder op basis van gelatine of zetmeel („korrels”) met toegevoegde α-tocoferol en ascorbyl-palmitaat, of als een maïsoliesuspensie met toegevoegde α-tocoferol. synthetisch zeaxanthine wordt vervaardigd door een meerstapssynthese uit kleinere moleculen. Oranjerood kristallijn poeder met weinig of geen geur. Chemische formule: C₄₀H₅₆O₂ CAS-nr.: 144-68-3 Relatieve molecuulmassa: 568,9 dalton Fysisch-chemische eigenschappen: Gewichtsverlies bij drogen: < 0,2 % All-<i>trans</i>-zeaxanthine: > 96 % Cis-zeaxanthine: < 2,0 % Andere carotenoïden: < 1,5 % Trifenyfosfineoxide (CAS-nummer 791-28-6): < 50 mg/kg

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
Zink-L-pidolaat	Omschrijving/definitie: Zink-L-pidolaat is een wit tot gebroken wit poeder met een kenmerkende geur. Algemene internationale benaming (INN): L-pyroglutaminezuur, zinkzout Synoniemen: zink-5-oxoproline, zinkpyroglutamaat, zinkpyrrolidoncarboxylaat, zink-PCA, L-zink-pidolaat CAS-nr.: 15454-75-8 Molecuulformule: (C₅ H₆ NO₃)₂ Zn Relatieve watervrije molecuulmassa: 321,4 Uiterlijk: wit tot enigszins wit poeder Zuiverheid: Zink-L-pidolaat (zuiverheid): ≥ 98 % pH (10 %-oplossing in water): 5,0-6,0 Specifieke draaiing: 19,6 °-22,8 ° Water: ≤ 10,0 % Glutaminezuur: < 2,0 % Zware metalen: Lood: ≤ 3,0 ppm Arseen: ≤ 2,0 ppm Cadmium: ≤ 1,0 ppm Kwik: ≤ 0,1 ppm

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificaties
	Microbiologische criteria: Totaal aantal levensvatbare mesofiele kiemen: ≤ 1 000 kve/g Gisten en schimmels: ≤ 100 kve/g Ziekteverwekker: afwezig

(*) Cornell R.M. en Schwertmann U., 2003. The Iron Oxides: Structure, Properties, Reactions, Occurences and Uses, 2e uitgave, Wiley. <https://doi.org/10.1002/3527602097>

(1) Verordening (EU) nr. 231/2012 van de Commissie van 9 maart 2012 tot vaststelling van de specificaties van de in de bijlagen II en III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad opgenomen levensmiddelenadditieven (PB L 83 van 22.3.2012, blz. 1).

(2) Uitvoeringsverordening (EU) 2015/175 van de Commissie van 5 februari 2015 tot vaststelling van bijzondere voorwaarden voor de invoer van guarpitmeel van oorsprong of verzonden uit India wegens de risico's van verontreiniging met pentachloorfenol en dioxinen (PB L 30 van 6.2.2015, blz. 10).

► **M15** (3) OSC-DMAC (4-dimethylaminocinnamaldehyde)-methode (Ocean Spray Cranberries, Inc). Martin MA, Ramos S, Mateos R, Marais JPJ, Bravo-Clemente L, Khoo C en Goya L. Food Res Intl 2015 71: 68-82. Aangepast van Cunningham DG, Vannozzi S, O'Shea E, Turk R (2002) in Ho C-T, Zheng QY (eds) Quality Management of Nutraceuticals ACS Symposium series 803, Washington DC. *Quantitation of PACs by DMAC Color Reactionp*, blz. 151-166.

(4) BL-DMAC (4-dimethylaminocinnamaldehyde)-methode (Brunswick Lab). Validering in verschillende laboratoria van een standaardmethode voor de kwantificering van proanthocyanidines in cranberrypoeders. Prior RL, Fan E, Ji H, Howell A, Nio C, Payne MJ, Reed J. *J Sci Food Agric*. 2010 Jul;90(9):1473-8.

(5) De verschillende waarden voor deze drie parameters zijn het gevolg van de verschillende methoden die zijn gebruikt.

(6) GAE: galluszuurequivalenten (Gallic Acid Equivalents).

(7) Kve: kolonievormende eenheden. ◀

► **M30** (8) HPLC/RI: Hogedrukvloeistofchromatografie in combinatie met brekingsindexdetectie.

(9) kve: kolonievormende eenheid. ◀

(10) Moet onmiddellijk na de warmtebehandeling worden getest. Er moeten maatregelen worden genomen om kruisbesmetting met levensvatbare cellen van *Yarrowia lipolytica* tijdens de verpakking en/of de opslag van het nieuwe voedingsmiddel te voorkomen.

(11) 2'-fucosyl-galactose, glucose, galactose, mannitol, sorbitol, galactitol, trihexose, allo-lactose en andere structureel verwante koolhydraten.

► **M51** (12) Geconverteerd op basis van internationale eenheden (IE) met gebruikmaking van de conversiefactor 0,025 µg = 1 IE. ◀

(13) Uitgedrukt als seleen.

(14) Van toepassing op alle stadia na de warmtebehandeling om de afwezigheid van levensvatbare cellen *Yarrowia lipolytica* te waarborgen en onmiddellijk na de warmtebehandeling voor het eerst te testen. Er moeten maatregelen worden genomen om tijdens de verpakking en/of de opslag van het nieuwe voedingsmiddel kruisbesmetting met levensvatbare cellen van *Yarrowia lipolytica* te voorkomen.

(15) Verteerbare koolhydraten = 100 — (ruw eiwit + vet + voedingsvezel + as + vocht).

(16) Miraculine maakt deel uit van het totale eiwitgehalte.

(17) Verordening (EG) nr. 396/2005 van het Europees Parlement en de Raad van 23 februari 2005 tot vaststelling van maximumgehalten aan bestrijdingsmiddelenresiduen in of op levensmiddelen en diervoeders van plantaardige en dierlijke oorsprong en houdende wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad (PB L 70 van 16.3.2005, blz. 1).

(18) Vanwege verschillende analysemethoden mag voedingsvezel geen chitine omvatten.

(19) Bovengrens van de som van polychloordibenzo-para-dioxinen (PCDD's), polychloordibenzofuranen (PCDF's) en dioxineachtige polychloorbifenylen (pcb's), uitgedrukt als toxische equivalenten van de Wereldgezondheidsorganisatie (met gebruikmaking van de WHO-TEF's van 2005).

(20) Op basis van aantal (d.m.v. transmissie-elektronenmicroscopie (TEM)).

(21) Op basis van volume (hydrodynamische diameter d.m.v. dynamische lichtverstrooiing (DLS)). Kve: kolonievormende eenheden.

(22) Chitine berekend als het verschil tussen het ADF-gehalte (Acid Detergent Fibre) en het ADL-gehalte (Acid Detergent Lignin), zoals beschreven door Hahn et al. (2018).

(23) Bovengrens van de som van polychloordibenzo-para-dioxinen (PCDD's), polychloordibenzofuranen (PCDF's) en dioxineachtige polychloorbifenylen (pcb's), uitgedrukt als door de Wereldgezondheidsorganisatie vastgestelde toxische-equivalentiefactoren (met gebruikmaking van de WHO-TEF's van 2005).
Kve: kolonievormende eenheden.

(24) Som van andere koolhydraten = 100 (gewichtspersent in droge stof) – gekwantificeerde koolhydraten (gewichtspersent in droge stof) – asgehalte (gewichtspersent in droge stof).

(25) Kve: kolonievormende eenheden.

(²⁶) EU: endotoxine-eenheden.
(²⁷) Chitine berekend als Acid Detergent Fibre.
(²⁸) Som van andere koolhydraten = 100 (% (m/m) droge stof) — 6'-sialyllactosenatriumzout (% (m/m) droge stof) — gekwantificeerde koolhydraten (% (m/m) droge stof) — as (% (m/m) droge stof); Kve: kolonievormende eenheden; EU: endotoxine-eenheden.
(²⁹) Andere koolhydraten (g/100 g) = 100 (droog residu) — as — eiwit (stikstof × 6,25) — totaal vet — barnsteenzuur — L-appelzuur — voedingsvezels
(³⁰) Uitgedrukt als totaal gehalte aan voedingsvezels.
(³¹) 9β,10α-Cholesta-5,7-dieen-3β,25-diol (25(OH)).
(³²) Cholesta-5,7-dieen-3β,25-diol.
(³³) (6*E*)-9,10-Secocholesta-5(10),6,8-trieen-3β,25-diol (iso-25(OH)).
(³⁴) (5*E*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trieen-3β,25-diol.