

J.nr.: 2018-29-22-03563/HBO
7-11-2019

Høring vedr. godkendelse af nikotinamid-ribosidklorid i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) Nr. 2015/2283 om nye fødevarer og om ændring af Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) Nr. 2017/2470.

Fødevarestyrelsen anmoder hermed om bemærkninger til vedhæftede forslag om godkendelse af nikotinamid-ribosidklorid i henhold til EU's novel food forordning 2015/2283 om nye fødevarer og om ændring af Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) Nr. 2017/2470.

Nikotinamid-ribosidklorid er syntetisk fremstillet og ønskes anvendt som en kilde til B-vitaminet niacin i kosttilskud til den voksne befolkning i en dosis på max 300mg/dag. Ansøgningen fra virksomheden ChromaDex Inc., Los Angeles, er indsendt i maj 2018.

Den Europæiske Fødevaresikkerhedsautoritet (EFSA) har i juli 2019 offentliggjort sin vurdering af sikkerheden af nikotinamidribosidklorid til det ansøgte formål. Autoriteten vurderer, at produktet er sikkert at anvende under de ansøgte betingelser, dog bør dosis for gravide og ammende nedsættes til max 230 mg/dag.

EU-Kommissionen har således fremsat forslag om godkendelse af produktet i overensstemmelse med EFSA's vurdering.

Godkendelsen vil på baggrund af databeskyttelse for en periode på 5 år udelukkende blive givet til produktet fra ChromaDex Inc. Herefter vil godkendelsen overgå til at være gældende for alle virksomheder. Dette forhindrer dog ikke eventuelle andre ansøgere i at ansøge om novel food godkendelse af denne fødevare, så længe ansøgningen ikke baseres på de data, der er databeskyttede.

Forslaget om godkendelse forventes at komme til afstemning på møde i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 18. november 2019.

Eventuelle spørgsmål bedes rettet til Fødevarestyrelsen, specialkonsulent Hanne Boskov Hansen på tlf. 72 27 66 51 eller e-mail hbo@fvst.dk

Fødevarestyrelsen skal bede om eventuelle bemærkninger og kommentarer til forslaget senest **den 13. november 2019 til 29@fvst.dk og hbo@fvst.dk**