

ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2017/2470**z dnia 20 grudnia 2017 r.****ustanawiające unijny wykaz nowej żywności zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2015/2283 w sprawie nowej żywności****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2015/2283 z dnia 25 listopada 2015 r. w sprawie nowej żywności, zmieniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1169/2011 oraz uchylające rozporządzenie (WE) nr 258/97 Parlamentu Europejskiego i Rady oraz rozporządzenie Komisji (WE) nr 1852/2001 ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 8,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W rozporządzeniu (UE) 2015/2283 określono przepisy dotyczące wprowadzania na rynek i stosowania nowej żywności w Unii.
- (2) Na podstawie art. 8 rozporządzenia (UE) 2015/2283 Komisja musi ustanowić unijny wykaz nowej żywności, na którą wydano zezwolenie lub którą zgłoszono na podstawie rozporządzenia (WE) nr 258/97 Parlamentu Europejskiego i Rady ⁽²⁾.
- (3) Unijny wykaz nowej żywności ma być stosowany bez uszczerbku dla innych przepisów ustanowionych w prawodawstwie sektorowym.
- (4) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Unijny wykaz dozwolonej nowej żywności

Niniejszym ustanawia się, w brzmieniu podanym w załączniku do niniejszego rozporządzenia, unijny wykaz nowej żywności, w odniesieniu do której wydano zezwolenie na wprowadzenie na rynek w Unii, jak określono w art. 6 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2015/2283.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 20 grudnia 2017 r.

W imieniu Komisji
Jean-Claude JUNCKER
Przewodniczący

⁽¹⁾ Dz.U. L 327 z 11.12.2015, s. 1.⁽²⁾ Rozporządzenie (WE) nr 258/97 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 stycznia 1997 r. dotyczące nowej żywności i nowych składników żywności (Dz.U. L 43 z 14.2.1997, s. 1).

ZAŁĄCZNIK

UNIJNY WYKAZ NOWEJ ŻYWNOSCI

Treść wykazu

1. Unijny wykaz składa się z tabel 1 i 2.
2. Tabela 1 obejmuje nową żywność, na którą wydano zezwolenie, i zawiera następujące informacje:

Kolumna 1: Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie

Kolumna 2: Warunki stosowania nowej żywności. Ta kolumna jest podzielona na dwie części: „określona kategoria żywności” i „maksymalne poziomy”

Kolumna 3: Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania

Kolumna 4: Inne wymagania

3. Tabela 2 obejmuje specyfikacje nowej żywności i zawiera następujące informacje:

Kolumna 1: Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie

Kolumna 2: Specyfikacje

Tabela 1: Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
Kwas N-acetylo-D-neuraminowy	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	<p>Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „kwas N-acetylo-D-neuraminowy”.</p> <p>Suplementy żywnościowe zawierające kwas N-acetylo-D-neuraminowy opatrzone są oświadczeniem, że suplementy żywnościowe nie powinny być podawane niemowlętom, małym dzieciom i dzieciom w wieku poniżej 10 roku życia, jeżeli w ciągu tych samych dwudziestu czterech godzin spożywają one mleko matki lub inną żywność z dodatkiem kwasu N-acetylo-D-neuraminowego</p>	
	Preparaty do początkowego żywienia niemowląt i preparaty do dalszego żywienia niemowląt w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013 ⁽¹⁾	0,05 g/l przygotowanego do spożycia preparatu		
	Produkty zbożowe przetworzone oraz żywność dla niemowląt i małych dzieci w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	0,05 g/kg żywności w postaci stałej		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt i małych dzieci w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi potrzebami żywieniowymi niemowląt i małych dzieci, dla których produkty są przeznaczone, ale w każdym razie na poziomie nie wyższym niż maksymalne poziomy określone dla danej kategorii wymienionej w tabeli i odpowiadającej produktom.		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	0,2 g/l (napoje) 1,7 g/kg (batoniki)		
	Żywność opatrzona sformułowaniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 828/2014 ⁽²⁾	1,25 g/kg		
	Produkty na bazie mleka pasteryzowane i sterylizowane (włączając sterylizację UHT), bez dodatków smakowych i środków aromatyzujących	0,05 g/l		
	Fermentowane produkty na bazie mleka, bez dodatków smakowych i środków aromatyzujących, poddane obróbce termicznej po fermentacji; fermentowane przetwory mleczne z dodatkami smakowymi lub środkami aromatyzującymi, włącznie z produktami poddanymi obróbce cieplnej	0,05 g/l (napoje) 0,4 g/kg (żywność w postaci stałej)		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Analogi produktów mleczarskich, włączając zabielać do napojów	0,05 g/l (napoje) 0,25 g/kg (żywność w postaci stałej)		
	Batoniki zbożowe	0,5 g/kg		
	Słodziki stołowe	8,3 g/kg		
	Napoje na bazie owoców i warzyw	0,05 g/l		
	Napoje z dodatkami smakowymi lub środkami aromatyzującymi	0,05 g/l		
	Kawa najwyższej jakości, herbata, napary ziołowe i owocowe, cykorii; ekstrakty herbaty, naparów ziołowych i owocowych oraz cykorii; preparaty z herbaty, roślin, owoców i zbóż do przygotowywania naparów	0,2 g/kg		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE ⁽³⁾	300 mg/dzień dla ogółu populacji w wieku powyżej 10 lat 55 mg/dzień dla niemowląt 130 mg/dzień dla małych dzieci 250 mg/dzień dla dzieci w wieku od 3 do 10 lat		
Suszony miąższ owoców <i>Adansonia digitata</i> (baobab)	Nie określono	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „suszony miąższ owoców baobabu”.		
Ekstrakt z kultur komórkowych <i>Ajuga reptans</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem podobnego ekstraktu z kwitnących nadziemnych części <i>Ajuga reptans</i> w suplementach żywnościowych		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
L-alanylo-L-glutamina	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE			
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013 z wyjątkiem żywności dla niemowląt i małych dzieci			
Olej z mikroalg <i>Ulkenia</i> sp.	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy DHA	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z mikroalg <i>Ulkenia</i> sp.”.	
	Wyroby piekarnicze (chleby, bułki i słodkie herbatniki)	200 mg/100 g		
	Batoniki zbożowe	500 mg/100 g		
	Napoje bezalkoholowe (w tym napoje na bazie mleka)	60 mg/100 ml		
Olej z nasion <i>Allanblackia</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z nasion <i>Allanblackia</i> ”.	
	Tłuszcze do smarowania i produkty do smarowania na bazie śmietany	20 g/100 g		
Wyciąg z liści <i>Aloe macroclada</i> Baker	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem podobnego żelu otrzymanego z <i>Aloe vera</i> (L.) Burm. w suplementach żywnościowych		
Olej z kryła antarktycznego <i>Euphausia superba</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy łączonych DHA i EPA	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt lipidowy ze skorupki kryła antarktycznego (<i>Euphausia superba</i>)”.	
	Przetwory mleczne z wyjątkiem napojów na bazie mleka	200 mg/100 g lub 600 mg/100 g w odniesieniu do produktów serowarskich		
	Analogi produktów mleczarskich z wyjątkiem napojów	200 mg/100 g lub 600 mg/100 g w odniesieniu do analogów produktów serowarskich		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy połączonej DHA i EPA</i>		
	Napoje bezalkoholowe Napoje na bazie mleka Analogi produktów mleczarskich w postaci napojów	80 mg/100 ml		
	Tłuszcze do smarowania i sosy	600 mg/100 g		
	Tłuszcze do gotowania	360 mg/100 ml		
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	500 mg/100 g		
	Wyroby piekarnicze (chleby, bułki i słodkie herbatniki)	200 mg/100 g		
	Batoniki odżywcze / batoniki zbożowe	500 mg/100 g		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	3 000 mg/dzień dla ogółu populacji 450 mg/dzień dla kobiet w ciąży i karmiących piersią		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	250 mg/posiłek		
	Produkty zbożowe przetworzone oraz żywność przeznaczona dla niemowląt i małych dzieci objęte rozporządzeniem (UE) nr 609/2013	200 mg/100 ml		
	Żywność zaspokajająca zapotrzebowanie organizmu przy intensywnym wysiłku fizycznym, zwłaszcza sportowców			
	Żywność opatrzona sformułowaniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 828/2014			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Olej z kryła antarktycznego <i>Euphausia superba</i> bogaty w fosfolipidy	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy połączonej DHA i EPA</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt lipidowy ze skorupki kryła antarktycznego (<i>Euphausia superba</i>)”.	
	Przetwory mleczne z wyjątkiem napojów na bazie mleka	200 mg/100 g lub 600 mg/100 g w odniesieniu do produktów serowarskich		
	Analogi produktów mleczarskich z wyjątkiem napojów	200 mg/100 g lub 600 mg/100 g w odniesieniu do analogów produktów serowarskich		
	Napoje bezalkoholowe Napoje na bazie mleka Analogi produktów mleczarskich w postaci napojów	80 mg/100 ml		
	Tłuszcze do smarowania i sosy	600 mg/100 g		
	Tłuszcze do gotowania	360 mg/100 ml		
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	500 mg/100 g		
	Wyroby piekarnicze (chleby, bułki i słodkie herbatniki)	200 mg/100 g		
	Batoniki odżywcze / batoniki zbożowe	500 mg/100 g		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	3 000 mg/dzień dla ogółu populacji 450 mg/dzień dla kobiet w ciąży i karmiących piersią		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	250 mg/posiłek		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy łączonych DHA i EPA		
	Produkty zbożowe przetworzone oraz żywność przeznaczona dla niemowląt i małych dzieci objęte rozporządzeniem (UE) nr 609/2013	200 mg/100 ml		
	Żywność zaspokajająca zapotrzebowanie organizmu przy intensywnym wysiłku fizycznym, zwłaszcza sportowców			
	Żywność opatrzona sformułowaniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 828/2014			
Olej z grzyba <i>Mortierella alpina</i> o wysokiej zawartości kwasu arachidonowego	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z <i>Mortierella alpina</i> ”.	
	Preparaty do początkowego żywienia niemowląt i preparaty do dalszego żywienia niemowląt w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie z rozporządzeniem (UE) nr 609/2013		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego dla wcześniaków w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie z rozporządzeniem (UE) nr 609/2013		
Olej arganowy z <i>Argania spinosa</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej arganowy”, a w przypadku zastosowania jako przyprawa na etykiecie dodaje się następującą informację: „olej roślinny wyłącznie do stosowania jako przyprawa”.	
	Jako przyprawa	Nie określono		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem olejów roślinnych do celów spożywczych		
Bogata w astaksantynę oleożywica z alg <i>Haematococcus pluvialis</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „astaksantyna”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	40–80 mg oleożywicy / dzień, czyli ≤ 8 mg astaksantyny dziennie		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
Nasiona bazylii pospolitej (<i>Ocimum basilicum</i>)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Soki owocowe i napoje na bazie mieszanki owocowo-warzywnych	Dodatek całych nasion bazylii pospolitej (<i>Ocimum basilicum</i>): 3 g/200 ml		
Ekstrakt ze sfermentowanej czarnej fasoli	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt ze sfermentowanej czarnej fasoli (soi)” lub „ekstrakt ze sfermentowanej soi”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	4,5 g/dzień		
Laktoferyna bydlęca	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „laktoferyna z mleka krowiego”.	
	Preparaty do początkowego żywienia niemowląt i preparaty do dalszego żywienia niemowląt w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013 (gotowe do spożycia)	100 mg/100 ml		
	Żywność na bazie nabiału przeznaczona dla małych dzieci (gotowa do spożycia)	200 mg/100 g		
	Przetworzone produkty zbożowe (o konsystencji stałej)	670 mg/100 g		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	W zależności od potrzeb danej osoby do 3 g/dzień		
	Napoje na bazie mleka	200 mg/100 g		
	Mieszanki w proszku do sporządzania napojów na bazie mleka (gotowe do spożycia)	330 mg/100 g		
	Napoje na bazie fermentowanego mleka (w tym napoje jogurtowe)	50 mg/100 g		
	Napoje bezalkoholowe	120 mg/100 g		
	Produkty na bazie jogurtu	80 mg/100 g		
	Produkty na bazie sera	2 000 mg/100 g		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Lody	130 mg/100 g		
	Ciastka i pieczywo słodkie	1 000 mg/100 g		
	Cukierki	750 mg/100 g		
	Guma do żucia	3 000 mg/100 g		
Olej z nasion <i>Buglossoides arvensis</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy kwasu stearydynowego (STA)	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „rafinowany olej z nawrotu polnego”.	
	Produkty mleczne i ich analogi	250 mg/100 g		
		75 mg/100 g w przypadku napojów		
	Ser i produkty serowarskie	750 mg/100 g		
	Masło i inne emulsje tłuszczowe i olejowe, w tym tłuszcze do smarowania (nie do gotowania lub smażenia)	750 mg/100 g		
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	625 mg/100 g		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE z wyłączeniem suplementów żywnościowych dla niemowląt i małych dzieci	500 mg/dzień		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, z wyjątkiem żywności specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt i małych dzieci	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	250 mg/posiłek			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Olej z <i>Calanus finmarchicus</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z <i>Calanus finmarchicus</i> (skorupiak)”. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „baza gumy do żucia (zawierająca 1,3-butadieno, 2-metylohomopolimer, maleinowany, estry z eterem monometylowym glikolu polietylenowego” lub „baza gumy do żucia (zawierająca substancję o nr CAS 1246080-53-4)”. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „baza gumy do żucia (zawierająca kopolimer eteru metylowinyloвого i bezwodnika maleinowego)” lub „baza gumy do żucia (zawierająca substancję nr CAS 9011-16-9)” Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>)”. 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „nasiona szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>)”. 2. Na opakowanych nasionach szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>) zamieszcza się dodatkową etykietę, aby poinformować konsumentów, że dzienne spożycie wynosi nie więcej niż 15 g.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	2,3 g/dzień		
Baza gumy do żucia (glikol monometoksy-polietylenowy)	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „baza gumy do żucia (zawierająca 1,3-butadieno, 2-metylohomopolimer, maleinowany, estry z eterem monometylowym glikolu polietylenowego” lub „baza gumy do żucia (zawierająca substancję o nr CAS 1246080-53-4)”. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „baza gumy do żucia (zawierająca kopolimer eteru metylowinyloвого i bezwodnika maleinowego)” lub „baza gumy do żucia (zawierająca substancję nr CAS 9011-16-9)” Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>)”. 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „nasiona szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>)”. 2. Na opakowanych nasionach szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>) zamieszcza się dodatkową etykietę, aby poinformować konsumentów, że dzienne spożycie wynosi nie więcej niż 15 g.	
	Guma do żucia	8 %		
Baza gumy do żucia (kopolimer eteru metylowinyloowego i bezwodnika maleinowego)	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>)”. 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „nasiona szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>)”. 2. Na opakowanych nasionach szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>) zamieszcza się dodatkową etykietę, aby poinformować konsumentów, że dzienne spożycie wynosi nie więcej niż 15 g.	
	Guma do żucia	2 %		
Olej z szalwii hiszpańskiej <i>Salvia hispanica</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>)”. 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „nasiona szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>)”. 2. Na opakowanych nasionach szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>) zamieszcza się dodatkową etykietę, aby poinformować konsumentów, że dzienne spożycie wynosi nie więcej niż 15 g.	
	Tłuszcze i oleje	10 %		
	Czysty olej z szalwii hiszpańskiej	2 g/dzień		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	2 g/dzień		
Nasiona szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>)	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „nasiona szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>)”. 2. Na opakowanych nasionach szalwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>) zamieszcza się dodatkową etykietę, aby poinformować konsumentów, że dzienne spożycie wynosi nie więcej niż 15 g.	
	Produkty piekarskie	5 % (całych lub zmielonych nasion szalwii hiszpańskiej)		
	Wyroby piekarskie	10 % całych nasion szalwii hiszpańskiej		
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	10 % całych nasion szalwii hiszpańskiej		
	Mieszanki owoców, orzechów i nasion	10 % całych nasion szalwii hiszpańskiej		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Soki owocowe i napoje na bazie mieszanek owocowo-warzywnych	Dodatek całych, zmiażdżonych lub zmielonych nasion szałwii hiszpańskiej: 15 g/dzień		
	Opakowane nasiona szałwii hiszpańskiej	15 g/dzień całych nasion szałwii hiszpańskiej		
	Owocowe produkty do smarowania	1 % całych nasion szałwii hiszpańskiej		
	Jogurty	1,3 g całych nasion szałwii hiszpańskiej na 100 g jogurtu lub 4,3 g całych nasion szałwii hiszpańskiej na 330 g jogurtu (porcja)		
	Sterylizowane posiłki gotowe do spożycia na bazie ziaren zbóż, ziaren zbóż rzekomych lub nasion roślin strączkowych	5 % całych nasion szałwii hiszpańskiej		
Głukan chitynowy z <i>Aspergillus niger</i>	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „głukan chitynowy z <i>Aspergillus niger</i> ”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	5 g/dzień		
Kompleks chitynowo-glukanowy z <i>Fomes fomentarius</i>	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „kompleks chitynowo-glukanowy z <i>Fomes fomentarius</i> ”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	5 g/dzień		
Wyciąg chitozanowy z grzybów (<i>Agaricus bisporus</i>; <i>Aspergillus niger</i>)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „wyciąg chitozanowy z <i>Agaricus bisporus</i> ” lub „wyciąg chitozanowy z <i>Aspergillus niger</i> ”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem chitozanu ze skorupiaków w suplementach żywnościowych		
Siarczan chondroityny	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „siarczan chondroityny uzyskany w drodze fermentacji mikrobiologicznej i siarczanowania”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE przeznaczone dla osób dorosłych, z wyjątkiem kobiet w ciąży i karmiących piersią	1 200 mg/dzień		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Pikolinian chromu	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy chromu ogółem	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „pikolinian chromu”.	
	Żywność objęta rozporządzeniem (UE) nr 609/2013	250 µg/dzień		
	Żywność wzbogacona zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1925/2006 (*)			
Ziele czystka <i>Cistus incanus</i> L. <i>Pandalis</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ziele czystka <i>Cistus incanus</i> L. <i>Pandalis</i> ”.	
	Napary ziołowe	Zalecane dzienne spożycie: 3 g zielela/dzień (2 filiżanki/dzień)		
Cytykolina	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „cytykolina”. 2. Na etykiecie żywności zawierającej cytykolinę znajduje się sformułowanie, że produkt nie jest przeznaczony do spożycia przez dzieci.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	500 mg/dzień		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	250 mg/porcję i przy maksymalnym dziennym poziomie spożycia wynoszącym 1 000 mg		
<i>Clostridium butyricum</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ <i>Clostridium butyricum</i> MIYAIRI 588 (CBM 588)” lub „ <i>Clostridium butyricum</i> (CBM 588)”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	1,35 × 10 ⁸ jtk/dzień		
Ekstrakt z odtuszczonego proszku kakaowego	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Należy przekazać konsumentowi instrukcje, zgodnie z którymi nie należy spożywać więcej niż 600 mg polifenoli, co odpowiada 1,1 g ekstraktu z odtuszczonego proszku kakaowego dziennie.	
	Batoniki odżywcze	1 g/dzień i 300 mg polifenoli, co odpowiada maksymalnie 550 mg ekstraktu z odtuszczonego proszku kakaowego w jednej porcji żywności (lub suplementu żywnościowego)		
	Napoje na bazie mleka			
Wszelka inna żywność (w tym suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE), która jest uznawana za nośnik składników funkcjonalnych i którą zwykle przedstawia się jako żywność dla osób dorosłych dbających o zdrowie				

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Niskotłuszczowy ekstrakt z kakao	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Należy przekazać konsumentowi instrukcje, zgodnie z którymi nie należy spożywać więcej niż 600 mg flawanoli dziennie.	
	Żywność, w tym suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	730 mg na porcję i około 1,2 g/dzień		
Olej z kolendry <i>Coriandrum sativum</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z kolendry”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	600 mg/dzień		
Suszone owoce <i>Crataegus pinnatifida</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „suszone owoce <i>Crataegus pinnatifida</i> ”.	
	Napary ziołowe	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem <i>Crataegus laevigata</i> do celów spożywczych		
	Dżemy i galaretki zgodnie z dyrektywą 2001/113/WE (*)			
	Musy			
α-cyklodekstryna	Nie określono		Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „alfa-cyklodekstryna” lub „α-cyklodekstryna”.	
γ-cyklodekstryna	Nie określono		Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „gamma-cyklodekstryna” lub „γ-cyklodekstryna”.	
Preparat dekstranu wytwarzany przez <i>Leuconostoc mesenteroides</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „dekstran”.	
	Wyroby piekarnicze	5 %		
Diacyloglicerolowy olej pochodzenia roślinnego	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „diacyloglicerolowy olej pochodzenia roślinnego (przynajmniej 80 % diacylogliceroli)”.	
	Oleje spożywcze			
	Tłuszcze do smarowania			
	Sosy sałatkowe			
	Majonez			
	Środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała (jako napoje)			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Produkty piekarnicze			
	Produkty typu jogurt			
Dihydrokapsjat (DHC)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	<ol style="list-style-type: none"> Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „dihydrokapsjat”. Suplementy żywnościowe zawierające syntetyczny dihydrokapsjat muszą być oznaczone jako „nieprzeznaczone dla dzieci w wieku do 4,5 lat”. 	
Batoniki zbożowe	9 mg/100 g			
Herbatniki, ciastka i krakersy	9 mg/100 g			
Przekąski na bazie ryżu	12 mg/100 g			
Napoje gazowane, koncentraty napojów, napoje na bazie soku owocowego	1,5 mg/100 ml			
Napoje warzywne	2 mg/100 ml			
Napoje na bazie kawy, napoje na bazie herbaty	1,5 mg/100 ml			
Niegazowana woda aromatyzowana	1 mg/100 ml			
Wstępnie ugotowane przetwory zbożowe z mąki owsianej	2,5 mg/100 g			
Inne przetwory zbożowe	4,5 mg/100 g			
Lody, desery mleczne	4 mg/100 g			
Mieszanki do puddingów (gotowe do spożycia)	2 mg/100 g			
Produkty na bazie jogurtu	2 mg/100 g			
Czekoladowe wyroby cukiernicze	7,5 mg/100 g			
Cukierki twarde	27 mg/100 g			
Guma do żucia bez cukru	115 mg/100 g			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Zabielacz	40 mg/100 g		
	Substancje słodzące	200 mg/100 g		
	Zupy (gotowe do spożycia)	1,1 mg/100 g		
	Sosy do sałatek	16 mg/100 g		
	Białko roślinne	5 mg/100 g		
	Gotowe posiłki	3 mg/posiłek		
	Środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	3 mg/posiłek		
	Środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała (jako napoje)	1 mg/100 ml		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	3 mg / pojedyncza porcja 9 mg/dzień		
	Mieszanki w proszku do sporządzania napojów bezalkoholowych	14,5 mg/kg równoważne z 1,5 mg/100 ml		
Suszony ekstrakt z <i>Lippia citriodora</i> z kultur komórkowych	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „suszony ekstrakt z <i>Lippia citriodora</i> z kultur komórkowych HTN®Vb”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem podobnego ekstraktu z liści <i>Lippia citriodora</i> w suplementach żywnościowych		
Ekstrakt z kultur komórkowych <i>Echinacea angustifolia</i>	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem podobnego wyciągu z korzenia <i>Echinacea angustifolia</i> w suplementach żywnościowych		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
Olej z <i>Echium plantagineum</i>	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy kwasu stearydynowego (STA)</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „rafinowany olej ze zmiowca”.	
	Produkty na bazie mleka i jogurty pitne podawane w pojedynczych dawkach	250 mg/100 g; 75 mg/100 g w przypadku napojów		
	Przetwory z sera	750 mg/100 g		
	Tłuszcze do smarowania i sosy	750 mg/100 g		
	Płatki śniadaniowe	625 mg/100 g		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	500 mg/dzień		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	250 mg/posiłek		
Galusan epigalokatechiny jako oczyszczony ekstrakt z liści zielonej herbaty (<i>Camellia sinensis</i>)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Na etykiecie znajduje się sformułowanie, że konsumenci nie powinni spożywać więcej niż 300 mg ekstraktu dziennie.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	150 mg ekstraktu w jednej porcji żywności lub suplementu żywnościowego		
	Żywność wzbogacona zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1925/2006.			
L-ergotioneina	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „L-ergotioneina”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	30 mg/dzień dla ogółu populacji (z wyłączeniem kobiet w ciąży i karmiących piersią) 20 mg/dzień dla dzieci w wieku powyżej 3 lat		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Etylenodiaminotetraoctan sodu-żelaza(III)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy (wyrażone jako bezwodnik EDTA)</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „etylenodiaminotetraoctan sodu-żelaza(III)”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	18 mg/dzień dla dzieci 75 mg/dzień dla dorosłych		
	Żywność objęta rozporządzeniem (UE) nr 609/2013	12 mg/100 g		
	Żywność wzbogacona zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1925/2006.			
Fosforan amonowy żelaza(II)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „fosforan amonowy żelaza(II)”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	Należy stosować zgodnie z dyrektywą 2002/46/WE, rozporządzeniem (UE) nr 609/2013 lub rozporządzeniem (WE) nr 1925/2006		
	Żywność objęta rozporządzeniem (UE) nr 609/2013			
	Żywność wzbogacona zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1925/2006.			
Peptydy z ryb <i>Sardinops sagax</i>	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy produktu peptydowego z ryb</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „peptydy z ryb (<i>Sardinops sagax</i>)”.	
	Żywność na bazie jogurtu, napoje na bazie jogurtu, produkty ze sfermentowanego mleka i mleko w proszku	0,48 g/100 g (gotowe do spożycia/picia)		
	Woda smakowa oraz napoje na bazie warzyw	0,3 g/100 g (gotowe do picia)		
	Płatki śniadaniowe	2 g/100 g		
	Zupy, zbliżone do zup potrawy duszone i zupy w proszku	0,3 g/100 g (gotowe do spożycia)		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Flawonoidy z lukrecji gładkiej <i>Glycyrrhiza glabra</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy flawonoidów z <i>Glycyrrhiza glabra</i>	<p>1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „flawonoidy z <i>Glycyrrhiza glabra</i> L.”.</p> <p>2. Na etykiecie żywności, do której produkt został dodany jako nowy składnik żywności, znajduje się sformułowanie informujące, że:</p> <p>a) produkt nie powinien być spożywany przez kobiety w ciąży i karmiące piersią, dzieci i młodzież; oraz</p> <p>b) osoby zażywające leki na receptę powinny spożywać produkt pod kontrolą lekarza;</p> <p>c) dzienne spożycie flawonoidów nie powinno przekraczać 120 mg.</p> <p>3. Ilość flawonoidów w końcowym środku spożywczym powinna być wskazana na etykiecie zawierającego go środka spożywczego.</p>	Napoje zawierające flawonoidy są oferowane konsumentowi końcowemu w pojedynczych porcjach.
	Napoje na bazie mleka	120 mg/dzień		
	Napoje na bazie jogurtu			
	Napoje na bazie owoców lub warzyw			
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	120 mg/dzień		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	120 mg/dzień		
Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	120 mg/dzień			
Ekstrakt fukoidanu z wodorostów <i>Fucus vesiculosus</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt fukoidanu z wodorostów <i>Fucus vesiculosus</i> ”.	
	Żywność, w tym suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE dla ogółu populacji	250 mg/dzień		
Ekstrakt fukoidanu z wodorostów <i>Undaria pinnatifida</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt fukoidanu z wodorostów <i>Undaria pinnatifida</i> ”.	
	Żywność, w tym suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE dla ogółu populacji	250 mg/dzień		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi		
2'-fukozylolaktoza	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „2'-fukozylolaktoza”. 2. Na etykiecie suplementów żywnościowych zawierających 2'-fukozylolaktozę znajduje się informacja, że suplementów tych nie należy stosować, jeśli tego samego dnia spożywa się inną żywność z dodatkiem 2'-fukozylolaktozy. 3. Na etykiecie suplementów żywnościowych zawierających 2'-fukozylolaktozę i przeznaczonych dla małych dzieci znajduje się informacja, że suplementów tych nie należy stosować, jeśli tego samego dnia spożywane jest mleko matki lub inna żywność z dodatkiem 2'-fukozylolaktozy. 			
	Produkty na bazie mleka pasteryzowane i sterylizowane (włączając sterylizację UHT), bez dodatków smakowych i środków aromatyzujących	1,2 g/l				
	Fermentowane produkty na bazie mleka, bez dodatków smakowych i środków aromatyzujących	1,2 g/l napoju				
		19,2 g/kg produktu innego niż napoje				
	Fermentowane produkty na bazie mleka z dodatkami smakowymi lub środkami aromatyzującymi, włącznie z produktami poddanymi obróbce cieplnej	1,2 g/l napoju				
		19,2 g/kg produktu innego niż napoje				
	Analogi produktów mleczarskich, włączając zabielać do napojów	1,2 g/l napoju				
		12 g/kg produktu innego niż napoje				
		400 g/kg zabielać				
	Batoniki zbożowe	12 g/kg				
	Słodziki stołowe	200 g/kg				
	Preparaty do początkowego żywienia niemowląt w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	1,2 g/l osobno lub w połączeniu z maksymalnie 0,6 g/l lakto-N-neotetraozy w stosunku 2:1 w produkcie końcowym gotowym do użycia, wprowadzanym do obrotu jako taki lub odtworzonym według instrukcji producenta				
Preparaty do dalszego żywienia niemowląt w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	1,2 g/l osobno lub w połączeniu z maksymalnie 0,6 g/l lakto-N-neotetraozy w stosunku 2:1 w produkcie końcowym gotowym do użycia, wprowadzanym do obrotu jako taki lub odtworzonym według instrukcji producenta					

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Produkty zbożowe przetworzone oraz żywność dla niemowląt i małych dzieci w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	12 g/kg produktu innego niż napoje 1,2 g/l płynnej żywności gotowej do użycia, wprowadzanej do obrotu jako taka lub odtworzonej według instrukcji producenta		
	Napoje na bazie mleka i podobne produkty przeznaczone dla małych dzieci	1,2 g/l w napojach na bazie mleka i podobnych produktach, dodane osobno lub w połączeniu z maksymalnie 0,6 g/l lakto-N-neotetraozy, w stosunku 2:1 w produkcie końcowym gotowym do użycia, wprowadzanym do obrotu jako taki lub odtworzonym według instrukcji producenta		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	4,8 g/l w napojach 40 g/kg w batonikach		
	Chleb i wyroby z makaronu opatrzone sformułowaniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 828/2014	60 g/kg		
	Napoje z dodatkami smakowymi lub środkami aromatyzującymi	1,2 g/l		
	Kawa, herbata (z wyjątkiem herbaty czarnej), napary ziołowe i owocowe, cykorii; ekstrakty herbaty, naparów ziołowych i owocowych oraz cykorii; preparaty z herbaty, roślin, owoców i zbóż do przygotowywania naparów oraz mieszanki i mieszanki rozpuszczalne (instant) tych produktów	9,6 g/l – maksymalny poziom odnosi się do produktów gotowych do użycia		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE, z wyjątkiem suplementów żywnościowych dla niemowląt	3,0 g/dzień dla ogółu populacji		
1,2 g/dzień dla małych dzieci				

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Galaktooligosacharydy	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy (wyrażone jako stosunek kg galaktooligosacharydów / kg końcowego środka spożywczego)</i>		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	0,333		
	M	0,020		
	Napoje na bazie mleka	0,030		
	Środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała (jako napoje)	0,020		
	Analogi produktów mleczarskich w postaci napojów	0,020		
	Jogurty	0,033		
	Desery na bazie produktów mlecznych	0,043		
	Mrożone desery mleczne	0,043		
	Napoje owocowe i napoje energetyczne	0,021		
	Płynne środki spożywcze zastępujące posiłek dla niemowląt	0,012		
	Soki dla dzieci	0,025		
	Napoje jogurtowe dla dzieci	0,024		
	Desery dla dzieci	0,027		
	Przekąski dla dzieci	0,143		
Przetwory zbożowe dla dzieci	0,027			
Napoje zalecane przy wzmożonym wysiłku fizycznym, szczególnie dla sportowców	0,013			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy (wyrażone jako stosunek kg galaktooligosacharydów / kg końcowego środka spożywczego)		
	Soki	0,021		
	Nadzienia owocowe do ciast	0,059		
	Przetwory owocowe	0,125		
	Batoniki	0,125		
	Przetwory zbożowe	0,125		
	Preparaty do początkowego żywienia niemowląt i preparaty do dalszego żywienia niemowląt w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	0,008		
Chlorowodorek glukozy	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem glukozy ze skorupiaków do celów spożywczych		
	Żywność objęta rozporządzeniem (UE) nr 609/2013			
	Napoje na bazie mleka i podobne produkty przeznaczone dla małych dzieci			
	Środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała			
	Żywność zaspokajająca zapotrzebowanie organizmu przy intensywnym wysiłku fizycznym, zwłaszcza sportowców			
	Żywność opatrzona sformułowaniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 828/2014			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Siarczan glukozaminy KCl	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem glukozaminy ze skorupiaków do celów spożywczych		
Siarczan glukozaminy NaCl	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem glukozaminy ze skorupiaków do celów spożywczych		
Guma guar	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	<ol style="list-style-type: none"> 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „guma guar”. 2. Na etykiecie środków spożywczych, które zawierają gumę guar, należy w widocznym miejscu umieszczać specjalne ostrzeżenie o ewentualnym ryzyku wystąpienia zaburzeń trawienia związanych z narażeniem na gumę guar dzieci w wieku poniżej 8 lat. Przykładowo: „nadmierne spożycie tych produktów może spowodować zaburzenia trawienia, szczególnie w przypadku dzieci w wieku poniżej 8 lat”. 3. W przypadku przetworów mleczno-zbożowych sprzedawanych w dwukomorowym opakowaniu instrukcja użycia powinna wyraźnie wskazywać na konieczność wymieszania przed konsumpcją przetworów zbożowych z produktem mlecznym, aby uwzględnić ewentualne ryzyko niedrożności jelit. 	
	Świeże przetwory mleczne, takie jak jogurty, mleko fermentowane, sery świeże i inne desery na bazie produktów mlecznych	1,5 g/100 g		
	Płynne środki spożywcze na bazie owoców lub warzyw (typu <i>smoothie</i>)	1,8 g/100 g		
	Przeciery/musy owocowe lub warzywne	3,25 g/100 g		
	Przetwory zbożowe sprzedawane łącznie z przetworem mlecznym w dwukomorowym opakowaniu	10 g/100 g w przetworach zbożowych Brak w przetworze mlecznym w tym samym opakowaniu 1 g/100 g w produkcie gotowym do spożycia		
Poddane obróbce termicznej produkty mleczne fermentowane za pomocą <i>Bacteroides xylanisolvens</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Fermentowane produkty mleczne (formie płynnej, półpłynnej i w formie proszku suszonego rozpyłowo)			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
Hydroksytyrozol	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	<p>Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „hydroksytyrozol”.</p> <p>Na etykiecie środków spożywczych zawierających hydroksytyrozol zamieszcza się następujące sformułowania:</p> <p>a) „Produkt nie powinien być spożywany przez dzieci poniżej trzeciego roku życia, kobiety w ciąży oraz kobiety karmiące piersią;</p> <p>b) Produkt nie powinien być stosowany do gotowania, pieczenia ani smażenia”.</p>	
	Oleje z ryb i oleje roślinne (z wyjątkiem oliwy z oliwek oraz oliwy z wyciśniętych z oliwek zgodnie z definicją w części VIII załącznika VII do rozporządzenia (UE) nr 1308/2013 (6)), wprowadzone jako takie do obrotu	0,215 g/kg		
	Tłuszcze do smarowania zgodnie z definicją w części VII załącznika VII do rozporządzenia (UE) nr 1308/2013, wprowadzone jako takie do obrotu	0,175 g/kg		
Białko opóźniające zamarzanie typu III HPLC 12	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	<p>Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „białko opóźniające zamarzanie (ISP)”.</p>	
	Lody jadalne	0,01 %		
Ekstrakty wodne z suszonych liści <i>Ilex guayusa</i>	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	<p>Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakty z suszonych liści <i>Ilex guayusa</i>”.</p>	
	Naparzy ziołowe	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem podobnego ekstraktu wodnego z suszonych liści <i>Ilex paraguariensis</i> w naparach ziołowych i suplementach żywnościowych		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE			
Izomaltooligosacharydy	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	<p>1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „izomaltooligosacharydy”.</p> <p>2. Na etykiecie żywności zawierającej nowy składnik musi znajdować się sformułowanie „źródło glukozy”.</p>	
	Napoje bezalkoholowe o obniżonej wartości energetycznej	6,5 %		
	Napoje energetyczne	5,0 %		
	Żywność zaspokajająca zapotrzebowanie organizmu przy intensywnym wysiłku fizycznym, zwłaszcza sportowców (w tym napoje izotoniczne)	6,5 %		
	Soki owocowe	5 %		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Przetworzone warzywa i soki warzywne	5 %		
	Pozostałe napoje bezalkoholowe	5 %		
	Batoniki zbożowe	10 %		
	Ciastka, herbatniki	20 %		
	Śniadaniowe batoniki zbożowe	25 %		
	Cukierki twarde	97 %		
	Cukierki miękkie/batony czekoladowe	25 %		
	Środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała (jako batoniki lub na bazie mleka)	20 %		
Izomaltuloza	Nie określono		<ol style="list-style-type: none"> 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „izomaltuloza”. 2. Oprócz nazwy nowej żywności na etykiecie znajduje się sformułowanie: „izomaltuloza jest źródłem glukozy i fruktozy”. 	
Laktitol	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „laktitol”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE (kapsułki lub tabletki) przeznaczone dla osób dorosłych	20 g/dzień		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania		
Lakto-N-neotetraoza	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „lakto-N-neotetraoza”. 2. Na etykiecie suplementów żywnościowych zawierających lakto-N-neotetraozę znajduje się sformułowanie, że suplementów tych nie należy stosować, jeśli tego samego dnia spożywa się inną żywność z dodatkiem lakto-N-neotetraozy. 3. Na etykiecie suplementów żywnościowych zawierających lakto-N-neotetraozę i przeznaczonych dla małych dzieci znajduje się sformułowanie, że suplementów tych nie należy stosować, jeśli tego samego dnia spożywane jest mleko matki lub inna żywność z dodatkiem lakto-N-neotetraozy. 			
	Produkty na bazie mleka pasteryzowane i sterylizowane (włączając sterylizację UHT), bez dodatków smakowych i środków aromatyzujących	0,6 g/l				
	Fermentowane produkty na bazie mleka, bez dodatków smakowych i środków aromatyzujących	0,6 g/l napoju 9,6 g/kg produktu innego niż napoje				
	Fermentowane produkty na bazie mleka z dodatkami smakowymi lub środkami aromatyzującymi, włącznie z produktami poddanymi obróbce cieplnej	0,6 g/l napoju 9,6 g/kg produktu innego niż napoje				
	Analogi produktów mleczarskich, włączając zabielače do napojów	0,6 g/l napoju 6 g/kg produktu innego niż napoje 200 g/kg zabielača				
	Batoniki zbożowe	6 g/kg				
	Słodziki stołowe	100 g/kg				
	Preparaty do początkowego żywienia niemowląt w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	0,6 g/l w połączeniu z maksymalnie 1,2 g/l 2'-fukozylozylaktozy w stosunku 1:2 w produkcie końcowym gotowym do użycia, wprowadzanym do obrotu jako taki lub odtworzonym według instrukcji producenta				
	Preparaty do dalszego żywienia niemowląt w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	0,6 g/l w połączeniu z maksymalnie 1,2 g/l 2'-fukozylozylaktozy w stosunku 1:2 w produkcie końcowym gotowym do użycia, wprowadzanym do obrotu jako taki lub odtworzonym według instrukcji producenta				

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Produkty zbożowe przetworzone oraz żywność dla niemowląt i małych dzieci w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	6 g/kg produktu innego niż napoje 0,6 g/l płynnej żywności gotowej do użycia, wprowadzanej do obrotu jako taka lub odtworzonej według instrukcji producenta		
	Napoje na bazie mleka i podobne produkty przeznaczone dla małych dzieci	0,6 g/l w napojach na bazie mleka i podobnych produktach, dodana osobno lub w połączeniu z 2'-O-fukozylolaktosą, w stężeniu maksymalnie 1,2 g/l, w stosunku 1:2 w produkcie końcowym gotowym do użycia, wprowadzanym do obrotu jako taki lub odtworzonym według instrukcji producenta		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	2,4 g/l w napojach 20 g/kg w batonikach		
	Chleb i wyroby z makaronu opatrzone sformułowaniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 828/2014	30 g/kg		
	Napoje z dodatkami smakowymi lub środkami aromatyzującymi	0,6 g/l		
	Kawa, herbata (z wyjątkiem herbaty czarnej), napary ziołowe i owocowe, cykorii; ekstrakty herbaty, naparów ziołowych i owocowych oraz cykorii; preparaty z herbaty, roślin, owoców i zbóż do przygotowywania naparów oraz mieszanki i mieszanki rozpuszczalne (instant) tych produktów	4,8 g/l – maksymalny poziom odnosi się do produktów gotowych do użycia		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE, z wyjątkiem suplementów żywnościowych dla niemowląt	1,5 g/dzień dla ogółu populacji 0,6 g/dzień dla małych dzieci		
Wyciąg z liści lucerny <i>Medicago sativa</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „białko z lucerny (<i>Medicago sativa</i>)”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	10 g/dzień		
Likopen	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „likopen”.	
	Napoje na bazie soków owocowych/warzywnych (łącznie z koncentratami)	2,5 mg/100 g		
	Napoje zalecane przy wzmożonym wysiłku fizycznym, szczególnie dla sportowców	2,5 mg/100 g		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	8 mg/posiłek		
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	5 mg/100 g		
	Tłuszcze i sosy	10 mg/100 g		
	Zupy inne niż pomidorowe	1 mg/100 g		
	Pieczywo (w tym chrupkie)	3 mg/100 g		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	15 mg/dzień		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Likopen z <i>Blakeslea trispora</i>	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „likopen”.	
	Napoje na bazie soków owocowych/warzywnych (łącznie z koncentratami)	2,5 mg/100 g		
	Napoje zalecane przy wzmożonym wysiłku fizycznym, szczególnie dla sportowców	2,5 mg/100 g		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	8 mg/posiłek		
	Płatki śniadaniowe	5 mg/100 g		
	Tłuszcze i sosy	10 mg/100 g		
	Zupy inne niż pomidorowe	1 mg/100 g		
	Pieczywo (w tym chrupkie)	3 mg/100 g		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	15 mg/dzień		
Likopen z pomidorów	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „likopen”.	
	Napoje na bazie soków owocowych/warzywnych (łącznie z koncentratami)	2,5 mg/100 g		
	Napoje zalecane przy wzmożonym wysiłku fizycznym, szczególnie dla sportowców	2,5 mg/100 g		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	8 mg/posiłek		
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	5 mg/100 g		
	Tłuszcze i sosy	10 mg/100 g		
	Zupy inne niż pomidorowe	1 mg/100 g		
	Pieczywo (w tym chrupkie)	3 mg/100 g		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
Oleożywica likopenowa z pomidorów	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy likopenu</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „oleożywica likopenowa z pomidorów”.	
	Napoje na bazie soków owocowych/warzywnych (łącznie z koncentratami)	2,5 mg/100 g		
	Napoje zalecane przy wzmożonym wysiłku fizycznym, szczególnie dla sportowców	2,5 mg/100 g		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, objęte rozporządzeniem (UE) nr 609/2013 i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	8 mg/posiłek		
	Płatki śniadaniowe	5 mg/100 g		
	Tłuszcze i sosy	10 mg/100 g		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy likopenu</i>		
	Zupy inne niż pomidorowe	1 mg/100 g		
	Pieczywo (w tym chrupkie)	3 mg/100 g		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
Cytrynian jabłczan magnezu	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „cytrynian jabłczan magnezu”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE			
Ekstrakt z kory magnolii	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt z kory magnolii”.	
	Cukierki miętowe (wyroby cukiernicze)	0,2 % w celu nadania właściwości odświeżających oddech W oparciu o maksymalny poziom wprowadzania wynoszący 0,2 % i maksymalną wielkość gumy/cukierka miętowego wynoszącą 1,5 g każda porcja gumy lub cukierka miętowego zawiera nie więcej niż 3 mg ekstraktu z kory magnolii.		
	Guma do żucia			
Olej z zarodków kukurydzy o wysokiej zawartości substancji niezmydlających się	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt z oleju z zarodków kukurydzy”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	2 g/dzień		
	Guma do żucia	2 %		
Metyloceluloza	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „metyloceluloza”.	Metylocelulozy nie należy stosować w żywności przygotowywanej specjalnie dla małych dzieci.
	Lody jadalne	2 %		
	Napoje z dodatkami smakowymi lub środkami aromatyzującymi			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania	
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>			
	Fermentowane produkty mleczne z dodatkami smakowymi lub środkami aromatyzującymi lub bez				
	Desery zimne (produkty na bazie przetworów mlecznych, tłuszczu, owoców, zbóż, jajek)				
	Przetwory owocowe (pulpy, przeciery lub musy)				
	Zupy i buliony				
Sól glukozaminowa kwasu (6S)-5-metylotetrahydrofoliowego	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „sól glukozaminowa kwasu (6S)-5-metylotetrahydrofoliowego” lub „glukozamina 5MTHF”.		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE jako źródło folianów				
Monometylosilanetriol (krzem organiczny)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy krzem</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „krzem organiczny (monometylosilanetriol)”.		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE przeznaczone dla osób dorosłych (w postaci płynnej)	10,40 mg/dzień			
Ekstrakt z grzybni grzyba shiitake (<i>Lentinula edodes</i>)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt z grzyba <i>Lentinula edodes</i> ” lub „ekstrakt z grzyba shiitake”.		
	Pieczywo	2 ml/100 g			
	Napoje bezalkoholowe	0,5 ml/100 ml			
	Dania gotowe	2,5 ml na posiłek			
	Żywność na bazie jogurtu	1,5 ml/100 ml			
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	2,5 ml w dawce dziennej			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
Sok z owoców noni (<i>Morinda citrifolia</i>)	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „sok z noni” lub „sok z <i>Morinda citrifolia</i> ”.	
	Pasteryzowane napoje na bazie owoców i nektaru owocowego	30 ml w jednej porcji (do 100 % soku z noni) lub 20 ml dwa razy dziennie, nie więcej niż 40 ml dziennie		
Sok z owoców noni w proszku (<i>Morinda citrifolia</i>)	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	6,6 g/dzień (ekwiwalent 30 ml soku z noni)	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „sok z noni w proszku” lub „sok z <i>Morinda citrifolia</i> w proszku”.	
Przecier i koncentrat z owoców noni (<i>Morinda citrifolia</i>)	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych następująco: w przypadku przecieru owocowego: jako „przecier z owoców <i>Morinda citrifolia</i> ” lub „przecier z owoców noni”, w przypadku koncentratu z owoców: jako „koncentrat z owoców <i>Morinda citrifolia</i> ” lub „koncentrat z owoców noni”.	
		Przecier z owoców		
	Cukierki/słodycze	45 g/100 g		
	Batoniki zbożowe	53 g/100 g		
	Napoje odżywcze w proszku (sucha masa)	53 g/100 g		
	Napoje gazowane	11 g/100 g		
	Lody i sorbety	31 g/100 g		
	Jogurty	12 g/100 g		
	Herbatniki	53 g/100 g		
	Bułki, ciasta i ciastka	53 g/100 g		
	Pełnoziarniste płatki śniadaniowe	88 g/100 g		
	Dżemy i galaretki zgodnie z dyrektywą 2001/113/WE	133 g/100 g W oparciu o ilość przed obróbką potrzebną do wyprodukowania 100 g produktu		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Słodkie produkty do smarowania, nadzienia i polewy	31 g/100 g		
	Słone sosy, marynaty i przyprawy	88 g/100 g		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	26 g/dzień		
		Koncentrat z owoców		
	Cukierki/słodycze	10 g/100 g		
	Batoniki zbożowe	12 g/100 g		
	Napoje odżywcze w proszku (sucha masa)	12 g/100 g		
	Napoje gazowane	3 g/100 g		
	Lody i sorbety	7 g/100 g		
	Jogurty	3 g/100 g		
	Herbatniki	12 g/100 g		
	Bułki, ciasta i ciastka	12 g/100 g		
	Pełnoziarniste płatki śniadaniowe	20 g/100 g		
	Dżemy i galaretki zgodnie z dyrektywą 2001/113/WE	30 g/100 g		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Słodkie produkty do smarowania, nadzienia i polewy	7 g/100 g		
	Słone sosy, marynaty i przyprawy	20 g/100 g		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	6 g/dzień		
Liście noni (<i>Morinda citrifolia</i>)	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	<p>1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „liście noni” lub „liście <i>Morinda citrifolia</i>”.</p> <p>2. Należy przekazać konsumentowi instrukcje, zgodnie z którymi filiżanka naparu nie powinna być przygotowywana z ilości większej niż 1 g suszonych i prażonych liści <i>Morinda citrifolia</i>.</p>	
Do przygotowywania naparów	Filiżanka naparu gotowego do spożycia nie jest przygotowywana z ilości większej niż 1 g suszonych i prażonych liści <i>Morinda citrifolia</i> .			
Owoce noni w proszku (<i>Morinda citrifolia</i>)	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „owoce <i>Morinda citrifolia</i> w proszku” lub „owoce noni w proszku”.	
Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	2,4 g/dzień			
Mikroalgi <i>Odontella aurita</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „mikroalgi <i>Odontella aurita</i> ”.	
Makaron z dodatkami smakowymi lub środkami aromatyzującymi	1,5 %			
Zupy rybne	1 %			
Terriny z produktów pochodzenia morskigo	0,5 %			
Przetwory na bazie bulionów	1 %			
Krakersy	1,5 %			
Mrożone ryby panierowane	1,5 %			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
Olej wzbogacony fitosterolami/fitostanolami	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy fitosteroli/fitostanoli</i>	Zgodnie z pkt 5 załącznika III do rozporządzeniem (UE) nr 1169/2011	
	Tłuszcze do smarowania, jak określono w części VII i dodatku II pkt B i C w załączniku VII do rozporządzenia (UE) nr 1308/2013, z wyjątkiem tłuszczów do gotowania i smażenia oraz produktów do smarowania na bazie masła lub innego tłuszczu zwierzęcego	1. Prezentacja produktów zawierających nowy składnik żywności umożliwia podzielenie ich w łatwy sposób na porcje zawierające maksymalnie 3 g dodatku fitosteroli/fitostanoli (w przypadku jednej porcji na dzień) lub maksymalnie 1 g (w przypadku trzech porcji na dzień).		
	Produkty na bazie mleka, takie jak produkty na bazie przetworów mlecznych półtłustych i odtłuszczonych z dodatkiem owoców i/lub zbóż, produkty na bazie mleka sfermentowanego, takie jak jogurty i produkty na bazie sera (zawartość tłuszczu ≤ 12 g na 100 g), w przypadku których zawartość tłuszczu mleka została ewentualnie zmniejszona, a tłuszcz lub białko zostały częściowo lub całkowicie zastąpione przez tłuszcz lub białko roślinne	2. Ilość fitosteroli/fitostanoli dodana do pojemnika z napojami nie powinna przekroczyć 3 g. 3. Sosy sałatkowe, majonez i ostre sosy są pakowane w pojedyncze porcje.		
	Napoje sojowe			
	Sosy sałatkowe, majonez i ostre sosy			
Olej ekstrahowany z kałamarnic	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy połączonej DHA i EPA</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z kałamarnicy”.	
	Przetwory mleczne z wyjątkiem napojów na bazie mleka	200 mg/100 g lub 600 mg/100 g w odniesieniu do produktów serowarskich		
	Analogi produktów mleczarskich z wyjątkiem napojów	200 mg/100 g lub 600 mg/100 g w odniesieniu do analogów produktów serowarskich		
	Tłuszcze do smarowania i sosy	600 mg/100 g		
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	500 mg/100 g		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy łączonych DHA i EPA</i>		
	Wyroby piekarnicze (chleby i bułki)	200 mg/100 g		
	Batoniki zbożowe	500 mg/100 g		
	Napoje bezalkoholowe (w tym napoje na bazie mleka)	60 mg/100 ml		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	3 000 mg/dzień dla ogółu populacji 450 mg/dzień dla kobiet w ciąży i karmiących piersią		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013 i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	200 mg/posiłek		
Pasteryzowane przetwory na bazie owoców produkowane z zastosowaniem obróbki wysokociśnieniowej	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Obok nazwy przetworu owocowego jako takiego lub jako składnika zastosowanego w dowolnym produkcie umieszcza się sformułowanie „poddany pasteryzacji pod wysokim ciśnieniem”.	
	Rodzaje owoców: jabłka, morele, banany, jeżyny, borówki, wiśnie i czereśnie, orzechy kokosowe, figi, winogrona, grejpfruty, mandarynki, mango, melony, brzoskwinie, gruszki, ananasy, śliwki, maliny, rabarbar, truskawki			
Fosforowana skrobia kukurydziana	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „fosforowana skrobia kukurydziana”.	
	Wyroby piekarskie	15 %		
	Makarony			
	Śniadaniowe przetwory zbożowe			
	Batoniki zbożowe			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
Fosfatydyloseryna wytwarzana z fosfolipidów pochodzących z ryb	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy fosfatydyloseryny</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „fosfatydyloseryna z ryb”.	
	Napoje na bazie jogurtu	50 mg/100 ml		
	Proszki na bazie mleka w proszku	3 500 mg/100 g (ekwiwalent 40 mg/100 ml napoju gotowego do spożycia)		
	Żywność na bazie jogurtu	80 mg/100 g		
	Batoniki zbożowe	350 mg/100 g		
	Wyroby cukiernicze na bazie czekolady	200 mg/100 g		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie z rozporządzeniem (UE) nr 609/2013		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	300 mg/dzień		
Fosfatydyloseryna z fosfolipidów sojowych	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy fosfatydyloseryny</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „sojowa fosfatydyloseryna”.	
	Napoje na bazie jogurtu	50 mg/100 ml		
	Proszki na bazie mleka w proszku	3,5 g/100 g (ekwiwalent 40 mg/100 ml napoju gotowego do spożycia)		
	Żywność na bazie jogurtu	80 mg/100 g		
	Batoniki zbożowe	350 mg/100 g		
	Wyroby cukiernicze na bazie czekolady	200 mg/100 g		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie z rozporządzeniem (UE) nr 609/2013		
Produkt fosfolipidowy zawierający w równych ilościach fosfatydyloserynę i kwas fosfatydowy	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy fosfatydyloseryny</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „fosfatydyloseryna i kwas fosfatydowy uzyskane z soi”.	Produktu nie można wprowadzać do obrotu jako produktu dla kobiet w ciąży i kobiet karmiących piersią.
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	80 mg/100 g		
	Batoniki zbożowe	350 mg/100 g		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy fosfatydyloseryny</i>		
	Żywność na bazie jogurtu	80 mg/100 g		
	Produkty jogurtopodobne na bazie soi	80 mg/100 g		
	Napoje na bazie jogurtu	50 mg/100 g		
	Napoje jogurtopodobne na bazie soi	50 mg/100 g		
	Proszki na bazie mleka w proszku	3,5 g/100 g (ekwiwalent 40 mg/100 ml napoju gotowego do spożycia)		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	800 mg/dzień		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie z rozporządzeniem (UE) nr 609/2013		
Fosfolipidy z żółtka jaj	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Nie określono			
Fitoglikogen	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „fitoglikogen”.	
	Żywność przetworzona	25 %		
Fitosterole/fitostanole	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Zgodnie z pkt 5 załącznika III do rozporządzeniem (UE) nr 1169/2011	
	Napoje ryżowe	1. Ich prezentacja powinna umożliwić podzielenie ich w łatwy sposób na porcje zawierające maksymalnie 3 g (w przypadku jednej porcji na dzień) lub maksymalnie 1 g (w przypadku trzech porcji na dzień) dodatku fitosteroli/fitostanoli. Ilość fitosteroli/fitostanoli dodana do pojemnika z napojami nie powinna przekroczyć 3 g. Sosy sałatkowe, majonez i ostre sosy są pakowane w pojedyncze porcje.		
	Chleb żytni z mąki zawierającej ≥ 50 % żyta (mąka żytnia razowa, całe lub pęknięte ziarna i płatki żytnie) i ≤ 30 % pszenicy; oraz ≤ 4 % cukru, ale bez dodatku tłuszczu			
	Sosy sałatkowe, majonez i ostre sosy			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Napoje sojowe			
	Produkty typu mlecznego, np. z mleka częściowo lub całkowicie odtłuszczonego, ewentualnie z dodatkiem owoców lub zbóż, w przypadku których zawartość tłuszczu mleka została ewentualnie zmniejszona lub w których tłuszcz lub białko mleka zostały częściowo lub całkowicie zastąpione przez tłuszcz lub białko roślinne			
	Produkty na bazie mleka fermentowanego, takie jak produkty typu jogurt i ser (zawartość tłuszczu < 12 % na 100 g), w przypadku których zawartość tłuszczu mleka została ewentualnie zmniejszona lub w których tłuszcz lub białko mleka zostały częściowo lub całkowicie zastąpione przez tłuszcz lub białko roślinne			
	Tłuszcze do smarowania, jak określono w części VII i dodatku II pkt B i C w załączniku VII do rozporządzenia (UE) nr 1308/2007, z wyjątkiem tłuszczów do gotowania i smażenia oraz produktów do smarowania na bazie masła lub innego tłuszczu zwierzęcego			
Olej z pestek śliwki	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Do smażenia i przyprawiania	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem olejów roślinnych do celów spożywczych		
Białko ziemniaczane (skoagulowane) i jego hydrolizaty	Nie określono		Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „białko ziemniaczane”.	

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Oligopeptydaza protilowa (preparat enzymatyczny)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „oligopeptydaza protilowa”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE dla ogólnej populacji osób dorosłych	120 PPU/dzień (2,7 g preparatu enzymatycznego/dzień) (2 × 10 ⁶ PPI/dzień) PPU – jednostki peptydaz protilowych (Prolyl Peptidase Units lub Proline Protease Units) PPI – Protease Picomole International		
Ekstrakt białkowy z nerek wieprzowych	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	3 kapsułki/dzień; ekwiwalent 12,6 mg ekstraktu z nerek wieprzowych dziennie		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zawartość diaminooksydazy (DAO): 0,9 mg/dzień (3 kapsułki o zawartości DAO 0,3 mg/kapsułkę)		
Olej rzepakowy o wysokiej zawartości substancji niezmydlających się	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „wyciąg z oleju rzepakowego”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	1,5 g na porcję zalecaną do spożycia dziennego		
Białko rzepakowe	Jako źródło białka roślinnego w żywności oprócz preparatów do początkowego i dalszego żywienia niemowląt		<ol style="list-style-type: none"> 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „białko rzepakowe”. 2. Środki spożywcze zawierające „białko rzepakowe” są opatrzone informacją, że składnik ten może powodować reakcję alergiczną u konsumentów uczulonych na gorczycę i produkty pochodne. W stosownych przypadkach informacja ta znajduje się w pobliżu wykazu składników. 	

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Trans-resweratrol	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „trans-resweratrol”. 2. Na etykietach suplementów żywnościowych zawierających trans-resweratrol zamieszcza się informację, że osoby przyjmujące leki mogą spożywać produkt wyłącznie pod kontrolą lekarza.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE dla osób dorosłych (w postaci kapsułek lub tabletek)	150 mg/dzień		
Trans-resweratrol (źródło mikrobiologiczne)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „trans-resweratrol”. 2. Na etykietach suplementów żywnościowych zawierających trans-resweratrol zamieszcza się informację, że osoby przyjmujące leki mogą spożywać produkt wyłącznie pod kontrolą lekarza.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem resweratrolu ekstrahowanego z rdestowca japońskiego (<i>Fallopia japonica</i>) w suplementach żywnościowych		
Wyciąg z grzebienia koguta	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „wyciąg z grzebienia koguta” lub „wyciąg z grzebienia kogutka”.	
	Napoje na bazie mleka	40 mg/100 g lub mg/100 ml		
	Sfermentowane napoje na bazie mleka	80 mg/100 g lub mg/100 ml		
	Produkty jogurtowe	65 mg/100 g lub mg/100 ml		
	Fromage frais	110 mg/100 g lub mg/100 ml		
Olej sacha inchi z <i>Plukenetia volubilis</i>	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej sacha inchi (<i>Plukenetia volubilis</i>)”.	
	Jak w przypadku oleju lnianego	Zgodnie ze zwykłym zastosowaniem oleju lnianego do celów spożywczych		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
Salatrimy	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „tłuszcz o obniżonej wartości energetycznej (salatrimy)”. 2. Należy umieścić sformułowanie, że nadmierne spożycie może prowadzić do dolegliwości żołądkowo-jelitowych. 3. Należy umieścić sformułowanie, że produkty nie są przeznaczone dla dzieci 	
	Wyroby piekarnicze i cukiernicze			
Olej ze <i>Schizochytrium</i> sp. bogaty w DHA i EPA	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy łączonych DHA i EPA:</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z mikroalg <i>Schizochytrium</i> sp. bogaty w DHA i EPA”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE przeznaczone dla osób dorosłych, z wyjątkiem kobiet w ciąży i karmiących piersią	3 000 mg/dzień		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE przeznaczone dla kobiet w ciąży i karmiących piersią	450 mg/dzień		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	250 mg/posiłek		
	Napoje na bazie mleka i podobne produkty przeznaczone dla małych dzieci	200 mg/100 g		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi										
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy połączonej DHA i EPA:</i>												
	Produkty zbożowe przetworzone oraz żywność dla niemowląt i małych dzieci w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013													
	Żywność zaspokajająca zapotrzebowanie organizmu przy intensywnym wysiłku fizycznym, zwłaszcza sportowców													
	Żywność opatrzona sformułowaniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 828/2014													
	Wyroby piekarnicze (chleby, bułki i słodkie herbatniki)	200 mg/100 g												
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	500 mg/100 g												
	Tłuszcze do gotowania	360 mg/100 g												
	Analogi produktów mleczarskich z wyjątkiem napojów	600 mg/100 g dla sera; 200 mg/100 g dla produktów sojowych oraz imitacji przetworów mlecznych (z wyłączeniem napojów)												
	Przetwory mleczne (z wyjątkiem napojów na bazie mleka)	600 mg/100 g dla sera; 200 mg/100 g dla produktów mlecznych (w tym mleka, sera świeżego i jogurtu; z wyjątkiem napojów)												
	Napoje bezalkoholowe (w tym zawierające analogi produktów mleczarskich i napoje na bazie mleka)	80 mg/100 g												
	Batoniki zbożowe/odżywcze	500 mg/100 g												
	Tłuszcze do smarowania i sosy	600 mg/100 g												

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Olej ze <i>Schizochytrium sp.</i> (ATCC PTA-9695)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy DHA</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z mikroalg <i>Schizochytrium sp.</i> (ATCC PTA-9695)”. 	
	Przetwory mleczne z wyjątkiem napojów na bazie mleka	200 mg/100 g lub 600 mg/100 g w odniesieniu do produktów serowarskich		
	Analogi produktów mleczarskich z wyjątkiem napojów	200 mg/100 g lub 600 mg/100 g w odniesieniu do analogów produktów serowarskich		
	Tłuszcze do smarowania i sosy	600 mg/100 g		
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	500 mg/100 g		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	250 mg DHA/dzień dla ogółu populacji		
		450 mg DHA/dzień dla kobiet w ciąży i karmiących piersią		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	250 mg/posiłek		
	Napoje na bazie mleka i podobne produkty przeznaczone dla małych dzieci	200 mg/100 g		
	Żywność zaspokajająca zapotrzebowanie organizmu przy intensywnym wysiłku fizycznym, zwłaszcza sportowców			
Żywność opatrzona sformułowaniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 828/2014				
Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi	
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy DHA</i>			
	Wyroby piekarnicze (chleby, bułki i słodkie herbatniki)	200 mg/100 g			
	Batoniki zbożowe	500 mg/100 g			
	Tłuszcze do gotowania	360 mg/100 g			
	Napoje bezalkoholowe (w tym zawierające analogi produktów mleczarskich i napoje na bazie mleka)	80 mg/100 ml			
	Preparaty do początkowego żywienia niemowląt i preparaty do dalszego żywienia niemowląt w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie z rozporządzeniem (UE) nr 609/2013			
	Produkty zbożowe przetworzone oraz żywność dla niemowląt i małych dzieci w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	200 mg/100 g			
Olej ze <i>Schizochytrium</i> sp.	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy DHA</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z mikroalg <i>Schizochytrium</i> sp.”.		
	Przetwory mleczne z wyjątkiem napojów na bazie mleka	200 mg/100 g lub dla serów 600 mg/100 g			
	Produkty mlekopodobne z wyjątkiem napojów	200 mg/100 g lub 600 mg/100 g w odniesieniu dla produktów seropodobnych			
	Tłuszcze do smarowania i sosy	600 mg/100 g			
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	500 mg/100 g			
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	250 mg DHA/dzień dla ogółu populacji 450 mg DHA/dzień dla kobiet w ciąży i karmiących piersią			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy DHA		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	250 mg/posiłek		
	Napoje na bazie mleka i podobne produkty przeznaczone dla małych dzieci	200 mg/100 g		
	Produkty zbożowe przetworzone oraz żywność dla niemowląt i małych dzieci w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013			
	Żywność zaspokajająca zapotrzebowanie organizmu przy intensywnym wysiłku fizycznym, zwłaszcza sportowców			
	Żywność opatrzona sformułowaniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 828/2014			
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone		
	Wyroby piekarskie (chleby, bułki i słodkie herbatniki)	200 mg/100 g		
	Batoniki zbożowe	500 mg/100 g		
	Tłuszcze do gotowania	360 mg/100 g		
	Napoje bezalkoholowe (w tym zawierające analogi produktów mleczarskich i napoje na bazie mleka)	80 mg/100 ml		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Olej ze <i>Schizochytrium</i> sp. (T18)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy DHA</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „olej z mikroalg <i>Schizochytrium</i> sp.”.	
	Przetwory mleczne z wyjątkiem napojów na bazie mleka	200 mg/100 g lub 600 mg/100 g w odniesieniu do produktów serowarskich		
	Analogi produktów mleczarskich z wyjątkiem napojów	200 mg/100 g lub 600 mg/100 g w odniesieniu do analogów produktów serowarskich		
	Tłuszcze do smarowania i sosy	600 mg/100 g		
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	500 mg/100 g		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	250 mg DHA/dzień dla ogółu populacji		
		450 mg DHA/dzień dla kobiet w ciąży i karmiących piersią		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, i środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała	250 mg/posiłek		
	Napoje na bazie mleka i podobne produkty przeznaczone dla małych dzieci	200 mg/100 g		
	Żywność zaspokajająca zapotrzebowanie organizmu przy intensywnym wysiłku fizycznym, zwłaszcza sportowców			
Żywność opatrzona sformułowaniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 828/2014				
Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie ze szczególnymi wymogami żywieniowymi osób, dla których produkty te są przeznaczone			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy DHA</i>		
	Wyroby piekarskie (chleby, bułki i słodkie herbatniki)	200 mg/100 g		
	Batoniki zbożowe	500 mg/100 g		
	Tłuszcze do gotowania	360 mg/100 g		
	Napoje bezalkoholowe (w tym zawierające analogi produktów mleczarskich i napoje na bazie mleka)	80 mg/100 ml		
	Preparaty do początkowego żywienia niemowląt i preparaty do dalszego żywienia niemowląt w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	Zgodnie z rozporządzeniem (UE) nr 609/2013		
	Produkty zbożowe przetworzone oraz żywność dla niemowląt i małych dzieci w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	200 mg/100 g		
Ekstrakt ze sfermentowanego nasienia soi	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt ze sfermentowanego nasienia soi”. 2. Na etykietach suplementów żywnościowych zawierających ekstrakt ze sfermentowanego nasienia soi zamieszczona jest wskazanie, że osoby przyjmujące leki powinny spożywać produkt wyłącznie pod kontrolą lekarza. 	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE (kapsułki, tabletki lub proszki) przeznaczone dla osób dorosłych, z wyjątkiem kobiet w ciąży i karmiących piersią	100 mg/dzień		Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt z zarodków pszenicznych bogaty w spermidynę”.
Ekstrakt z zarodków pszenicznych (<i>Triticum aestivum</i>) bogaty w spermidynę	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE przeznaczone dla osób dorosłych	Ilość odpowiadająca maksymalnie 6 mg spermidyny/dzień		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Sucromalt	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „sucromalt”. 2. Oprócz nazwy nowej żywności na etykiecie znajduje się informacja, że produkt jest źródłem glukozy i fruktozy.	
	Nie określono			
Włókno z trzciny cukrowej	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy		
	Pieczywo	8 %		
	Wyroby piekarnicze	5 %		
	Produkty z mięsa i mięśni	3 %		
	Przyprawy	3 %		
	Ser tarty	2 %		
	Produkty dietetyczne	5 %		
	Sosy	2 %		
	Napoje	5 %		
Ekstrakt z oleju słonecznikowego	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt z oleju słonecznikowego”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	1,1 g/dzień		
Suszone mikroalgi <i>Tetraselmis chuii</i>	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „suszone mikroalgi <i>Tetraselmis chuii</i> ” lub „suszone mikroalgi <i>T. chuii</i> ”. Suplementy żywnościowe zawierające suszone mikroalgi <i>Tetraselmis chuii</i> opatrzone są następującym sformułowaniem: „zawiera nieznaczną ilość jodu”	
	Sosy	20 % lub 250 mg/dzień		
	Sole z zawartością specjalnych składników	1 %		
	Przyprawy	250 mg/dzień		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	250 mg/dzień		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
Therapon barcoo/ Scortum	Do zastosowań podobnych jak w przypadku łososia, tj. do przygotowywania produktów kulinarnych z ryb i dań rybnych, w tym produktów z ryb gotowanych, surowych, wędzonych i pieczonych			
D-tagatoza	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	<ol style="list-style-type: none"> 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „D-tagatoza”. 2. Na etykietach produktów, w których poziom D-tagatozy przekracza 15 g na porcję, oraz wszystkich napojów zawierających więcej niż 1 % D-tagatozy (w postaci przeznaczonej do spożycia) znajduje się sformułowanie: „nadmierne spożycie może mieć efekt przeczyszczający”. 	
	Nie określono			
Wyciąg bogaty w taksyfolinę	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt bogaty w taksyfolinę”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE przeznaczone dla ogółu populacji z wyłączeniem niemowląt, małych dzieci, dzieci i nastolatków poniżej 14 roku życia	100 mg/dzień		
Trehaloza	Określona kategoria żywności	Maksymalne poziomy	<ol style="list-style-type: none"> 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „trehaloza”, a nazwa ta znajduje się na etykiecie produktu jako takiego lub w wykazie składników środków spożywczych zawierających ten produkt. 2. Oprócz nazwy nowej żywności na etykiecie znajduje się informacja, że „trehaloza jest źródłem glukozy”. 	
	Nie określono			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Pieczarki dwuzarodnikowe (<i>Agaricus bisporus</i>) poddane działaniu promieniowania UV	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy witaminy D₂</i>		
	Pieczarki dwuzarodnikowe (<i>Agaricus bisporus</i>)	10 µg witaminy D ₂ /100 g mokrej masy	<ol style="list-style-type: none"> 1. Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „pieczarki dwuzarodnikowe (<i>Agaricus bisporus</i>) poddane działaniu promieniowania UV”. 2. Oprócz nazwy nowej żywności na etykiecie zawierających ją środków spożywczych znajduje się informacja, że „zastosowano kontrolowaną ekspozycję na światło w celu podwyższenia zawartości witaminy D” lub „poddano działaniu promieniowania UV w celu zwiększenia zawartości witaminy D₂”. 	
Drożdże piekarskie poddane promieniowaniu UV (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>)	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy witaminy D₂</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „drożdże z witaminą D” lub „drożdże z witaminą D ₂ ”.	
	Chleb i bułki drożdżowe	5 µg of witaminy D ₂ /100 g		
	Drożdżowe pieczywo cukiernicze i wyroby ciastkarskie	5 µg of witaminy D ₂ /100 g		
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	5 µg witaminy D ₂ /dzień		
Chleb poddany działaniu promieniowania UV	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy witaminy D₂</i>	Do oznaczenia na etykiecie nowej żywności dodaje się następujące określenie: „zawiera witaminę D wytworzoną poprzez poddanie działaniu promieniowania UV”.	
	Chleb i bułki (bez posypki) na zaczynie drożdżowym	3 µg of witaminy D ₂ /100 g		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
Mleko poddane działaniu promieniowania UV	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy witaminy D₃</i>	1. Na etykiecie nowej żywności znajduje się następujące oznaczenie: „poddane działaniu promieniowania UV”. 2. Jeżeli mleko poddane działaniu promieniowania UV zawiera ilość witaminy D, którą uznaje się za znaczącą zgodnie z częścią A pkt 2 w załączniku XIII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1169/2011, oznaczeniu na etykiecie towarzyszy sformułowanie: „zawiera witaminę D wytworzoną w wyniku działania promieniowania UV” lub „mleko zawierające witaminę D powstałą w wyniku działania promieniowania UV”.	
	Pasteryzowane mleko pełne w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 1308/2013 do spożycia jako takie	5–32 µg/kg dla ogółu populacji, z wyjątkiem niemowląt		
	Pasteryzowane mleko częściowo odtłuszczone w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 1308/2013 do spożycia jako takie	1–15 µg/kg dla ogółu populacji, z wyjątkiem niemowląt		
Witamina K₂ (menachinon)	Należy stosować zgodnie z dyrektywą 2002/46/WE, rozporządzeniem (UE) nr 609/2013 lub rozporządzeniem (WE) nr 1925/2006		Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „menachinon” lub „witamina K ₂ ”.	
Ekstrakt z otrębów pszennych	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „ekstrakt z otrębów pszennych”.	„Ekstrakt z otrębów pszennych” nie może być wprowadzany do obrotu jako suplement żywnościowy ani składnik suplementu żywnościowego. Nie może być też dodawany do preparatów do początkowego żywienia niemowląt.
	Piwo i jego substytuty	0,4 g/100 g		
	Przetwory zbożowe gotowe do spożycia	9 g/100 g		
	Przetwory mleczne	2,4 g/100 g		
	Soki owocowe i warzywne	0,6 g/100 g		
	Napoje bezalkoholowe	0,6 g/100 g		
	Surowe wyroby mięsne	2 g/100 g		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymogi dotyczące etykietowania	Inne wymogi
Beta-glukany z drożdży	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy czystych beta-glukanów z drożdży (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>)</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „beta-glukany z drożdży (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>)”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE z wyłączeniem suplementów żywnościowych dla niemowląt i małych dzieci	1,275 g/dzień dla dzieci w wieku powyżej 12 lat i ogólnej populacji dorosłych 0,675 g/dzień dla dzieci w wieku poniżej 12 lat		
	Środki spożywcze zastępujące całodzienną dietę, do kontroli masy ciała, w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013	1,275 g/dzień		
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, z wyjątkiem żywności specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt i małych dzieci	1,275 g/dzień		
	Napoje na bazie soków owocowych lub warzywnych, w tym zagęszczonych i odwodnionych	1,3 g/kg		
	Napoje z owocowymi dodatkami smakowymi lub środkami aromatyzującymi	0,8 g/kg		
	Proszek do przygotowania napojów kakaowych	38,3 g/kg (proszek)		
	Inne napoje	0,8 g/kg (gotowe do picia)		
		7 g/kg (proszek)		
	Batoniki zbożowe	6 g/kg		
Śniadaniowe przetwory zbożowe	15,3 g/kg			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy czystych beta-glukanów z drożdży (Saccharomyces cerevisiae)</i>		
	Pełnoziarniste śniadaniowe przetwory zbożowe o wysokiej zawartości włókna, w proszku, do spożywania na gorąco	1,5 g/kg		
	Ciastka	6,7 g/kg		
	Krakersy	6,7 g/kg		
	Napoje na bazie mleka	3,8 g/kg		
	Fermentowane produkty mleczne	3,8 g/kg		
	Analogi produktów mlecznych	3,8 g/kg		
	Mleko w proszku	25,5 g/kg		
	Zupy i mieszanki do zup	0,9 g/kg (gotowe do spożycia)		
1,8 g/kg (skondensowane)				
6,3 g/kg (proszek)				
	Czekolada i wyroby cukiernicze	4 g/kg		
	Batoniki i proszki proteinowe	19,1 g/kg		
	Dżemy, marmolady i inne owocowe produkty do smarowania	11,3 g/kg		
Zeaksantyna	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „syntetyczna zeaksantyna”.	
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE	2 mg/dzień		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania
L-pidolan cynku	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	Nowa żywność jest oznaczana na etykiecie zawierających ją środków spożywczych jako „L-pidolan cynku”.	
	Żywność objęta rozporządzeniem (UE) nr 609/2013	3 g/dzień		
	Napoje na bazie mleka i podobne produkty przeznaczone dla małych dzieci			
	Środki spożywcze zastępujące posiłek, do kontroli masy ciała			
	Żywność zaspokajająca zapotrzebowanie organizmu przy intensywnym wysiłku fizycznym, zwłaszcza sportowców			
	Żywność opatrzona sformułowaniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 828/2014			
	Suplementy żywnościowe w rozumieniu dyrektywy 2002/46/WE			

- (1) Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 609/2013 z dnia 12 czerwca 2013 r. w sprawie żywności przeznaczonej dla niemowląt i małych dzieci oraz żywności specjalnego przeznaczenia medycznego i środków spożywczych zastępujących całodzienną dietę, do kontroli masy ciała oraz uchylające dyrektywę Rady 92/52/EWG, dyrektywy Komisji 96/8/WE, 1999/21/WE, 2006/125/WE i 2006/141/WE, dyrektywę Parlamentu Europejskiego i Rady 2009/39/WE oraz rozporządzenia Komisji (WE) nr 41/2009 i (WE) nr 953/2009 (Dz.U. L 181 z 29.6.2013, s. 35).
- (2) Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 828/2014 z dnia 30 lipca 2014 r. w sprawie przekazywania konsumentom informacji na temat nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu w żywności (Dz.U. L 228 z 31.7.2014, s. 5).
- (3) Dyrektywa 2002/46/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 10 czerwca 2002 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do suplementów żywnościowych (Dz.U. L 183 z 12.7.2002, s. 51).
- (4) Rozporządzenie (WE) nr 1925/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 20 grudnia 2006 r. w sprawie dodawania do żywności witamin i składników mineralnych oraz niektórych innych substancji (Dz.U. L 404 z 30.12.2006, s. 26).
- (5) Dyrektywa Rady 2001/113/WE z dnia 20 grudnia 2001 r. odnosząca się do dżemów owocowych, galaretek i marmolady oraz słodzonego przecieru z kasztanów przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz.U. L 10 z 12.1.2002, s. 67).
- (6) Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1308/2013 z dnia 17 grudnia 2013 r. ustanawiające wspólną organizację rynków produktów rolnych oraz uchylające rozporządzenia Rady (EWG) nr 922/72, (EWG) nr 234/79, (WE) nr 1037/2001 i (WE) nr 1234/2007 (Dz.U. L 347 z 20.12.2013, s. 671).

Tabela 2: Specyfikacje

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
<p>Kwas N-acetylo-D-neuraminowy</p>	<p>Opis: Kwas N-acetylo-D-neuraminowy jest krystalicznym proszkiem o barwie białej do białawej.</p> <p>Definicja:</p> <p>Nazwa chemiczna: Nazwy IUPAC: Kwas N-acetylo-D-neuraminowy (dihydrat) Kwas 5-acetamido-3,5-dideoksy-D-glicero-D-galakto-non-2-ulopiranozonowy (dihydrat) Nazwy synonimowe: Kwas sjałowy (dihydrat)</p> <p>Wzór chemiczny: $C_{11}H_{19}NO_9$ (kwas) $C_{11}H_{23}NO_{11}$ ($C_{11}H_{19}NO_9 \cdot 2H_2O$) (dihydrat)</p> <p>Masa cząsteczkowa: 309,3 Da (kwas) 345,3 (309,3 + 36,0) (dihydrat)</p> <p>Nr CAS: 131-48-6 (wolny kwas) 50795-27-2 (dihydrat)</p> <p>Specyfikacje: Opis: krystaliczny proszek o barwie białej do białawej pH (20 °C, roztwór 5 %) 1,7–2,5 Kwas N-acetylo-D-neuraminowy (dihydrat) > 97,0 % Woda (zawartość dihydratu wynosi 10,4 %) ≤ 12,5 % (w/w) Popiół siarczanowy: < 0,2 % (w/w) Kwas octowy (jako wolny kwas lub octan sodu) < 0,5 % (w/w)</p> <p>Metale ciężkie: Żelazo: < 20,0 mg/kg Ołów: < 0,1 mg/kg Pozostałości białek: < 0,01 % (w/w)</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Pozostałości rozpuszczalników: 2-propanol: < 0,1 % (w/w) Aceton: < 0,1 % (w/w) Octan etylu: < 0,1 % (w/w)</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: <i>Salmonella</i>: brak w 25 g Ogólna liczba drobnoustrojów tlenowych mezofilnych: < 500 jtk/g <i>Enterobacteriaceae</i>: brak w 10 g <i>Cronobacter (Enterobacter) sakazakii</i>: brak w 10 g <i>Listeria monocytogenes</i>: brak w 25 g <i>Bacillus cereus</i>: < 50 jtk/g Drożdże: < 10 jtk/g Pleśń: < 10 jtk/g Pozostałości endotoksyn: < 10 EU/mg jtk: jednostki tworzące kolonię; EU: jednostki endotoksyny</p>
<p>Suszony miąższ owoców <i>Adansonia digitata</i> (baobab)</p>	<p>Opis/definicja: Owoce baobabu (<i>Adansonia digitata</i>) są zbierane z drzew. Po rozłupaniu skorupy oddziela się miąższ od pestek i skorupy. Miąższ jest mielony i rozdzielany na partie grube i drobne (wielkość drobin od 3 do 600 µ), a następnie pakowany.</p> <p>Typowe składniki odżywcze: Wilgotność (strata przy suszeniu) (g/100 g): 4,5–13,7 Białko (g/100 g): 1,8–9,3 Tłuszcz (g/100 g): 0–1,6 Węglowodany ogółem (g/100 g): 76,3–89,5 Cukier ogółem (jako glukoza): 15,2–36,5 Sód (mg/100 g): 0,1–25,2</p> <p>Specyfikacja analityczna: Ciała obce: nie więcej niż 0,2 % Wilgotność (strata przy suszeniu) (g/100 g): 4,5–13,7 Popiół (g/100 g): 3,8–6,6</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Ekstrakt z kultur komórkowych <i>Ajuga reptans</i>	<p>Opis/definicja: Hydroalkoholowy ekstrakt z kultur tkankowych <i>Ajuga reptans</i> L., który jest zasadniczo równoważny z ekstraktami z kwitnących nadziemnych części <i>Ajuga reptans</i> uzyskiwanymi w sposób tradycyjny.</p>
L-alanylo-L-glutamina	<p>Opis/definicja: L-alanylo-L-glutamina jest wytwarzana w drodze fermentacji z zastosowaniem zmodyfikowanego genetycznie szczepu <i>Escherichia coli</i>. W procesie fermentacji składnik jest wydzielany na pożywkę, od której jest następnie oddzielany i oczyszczany do stężenia > 98 %.</p> <p>Wygląd: biały, krystaliczny proszek Czystość: > 98 % Spektroskopia w podczerwieni: zgodność z wzorcem odniesienia Wygląd roztworu: bezbarwny i klarowny Oznaczenie zawartości (w przeliczeniu na suchą masę): 98–102 % Substancje powiązane (każda z osobna): ≤ 0,2 % Pozostałości po spalaniu: ≤ 0,1 % Strata przy suszeniu: ≤ 0,5 % Skręcalność optyczna: od + 9,0 do + 11,0° pH (1 %; H₂O): 5,0–6,0 Amon (NH₄): ≤ 0,020 % Chlorek (Cl): ≤ 0,020 % Siarczan (SO₄): ≤ 0,020 %</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: <i>Escherichia coli</i>: brak/g</p>
Olej z mikroalg <i>Ulkenia</i> sp.	<p>Opis/definicja: Olej z mikroalg <i>Ulkenia</i> sp.</p> <p>Liczba kwasowa: ≤ 0,5 mg KOH/g Liczba nadtlenkowa (PV): ≤ 5,0 meq/kg oleju Wilgotność i substancje lotne: ≤ 0,05 % Substancje niezmydlające się: ≤ 4,5 % Kwasy tłuszczowe typu trans: ≤ 1,0 % Zawartość DHA: ≥ 32 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
<p>Olej z nasion <i>Allanblackia</i></p>	<p>Opis/definicja: Olej z nasion <i>Allanblackia</i> otrzymuje się z nasion następujących gatunków <i>allanblackia</i>: <i>A. floribunda</i> (tożsama z <i>A. parviflora</i>) oraz <i>A. stuhlmannii</i>.</p> <p>Skład kwasów tłuszczowych: Kwas laurynowy (C12:0): < 1,0 % Kwas mirystynowy (C14:0): < 1,0 % Kwas palmitynowy (C16:0): < 2,0 % Kwas oleopalmitynowy (C16:1): < 1,0 % Kwas stearynowy (C18:0): 45–58 % Kwas oleinowy (C18:1): 40–51 % Kwas linolowy (C18:2): < 1,0 % Kwas γ-linolenowy (C18:3): < 1,0 % Kwas arachidowy (C20:0): < 1,0 % Wolne kwasy tłuszczowe: maksymalnie 0,1 %</p> <p>Charakterystyka: Kwasy tłuszczowe typu trans: maksymalnie 0,5 % Liczba nadtlenkowa: maksymalnie 0,8 meq/kg Liczba jodowa: < 46 g/100 g Substancje niezmydlające się: maksymalnie 1,0 % Liczba zmydlenia: 185–198 mg KOH/g</p>
<p>Wyciąg z liści <i>Aloe macroclada</i> Baker</p>	<p>Opis/definicja: Sproszkowany ekstrakt z żelu uzyskiwany z liści <i>Aloe macroclada</i> Baker, który jest zasadniczo równoważny z takim samym żelem uzyskiwanym z liści <i>Aloe vera</i> L. Burm.</p> <p>Popiół: 25 % Włókno pokarmowe: 28,6 % Tłuszcz: 2,7 % Wilgotność: 4,7 % Polisacharydy: 9,5 % Białko: 1,63 % Glukoza: 8,9 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Olej z kryła antarktycznego <i>Euphausia superba</i>	<p>Opis/definicja: W celu wytworzenia ekstraktu lipidowego z kryła antarktycznego (<i>Euphausia superba</i>) głęboko mrożony kruszony kryl lub mączka z suszonego kryła poddawane są ekstrakcji lipidów z zastosowaniem zatwierdzonego rozpuszczalnika ekstrakcyjnego (zgodnie z dyrektywą 2009/32/WE). Białka i materiał z kryła zostają usunięte z ekstraktu lipidowego poprzez filtrację. Rozpuszczalniki ekstrakcyjne i pozostała woda zostają usunięte poprzez odparowanie.</p> <p>Liczba zmydlenia: ≤ 230 mg KOH/g Liczba nadtlenkowa (PV): ≤ 3 meq O₂/kg oleju Wilgotność i substancje lotne: ≤ 3 % lub 0,6 wyrażone jako aktywność wody w temperaturze 25 °C Fosfolipidy: 35–50 % Kwasy tłuszczowe typu trans: ≤ 1 % EPA (kwas eikozapentaenowy): ≥ 9 % DHA (kwas dokozaheksaenowy): ≥ 5 %</p>
Olej z kryła antarktycznego <i>Euphausia superba</i> bogaty w fosfolipidy	<p>Opis/definicja: Olej bogaty w fosfolipidy wytwarzany jest z kryła antarktycznego (<i>Euphausia superba</i>) poprzez wielokrotne przepłukiwanie zatwierdzonym rozpuszczalnikiem (zgodnie z dyrektywą 2009/32/WE) w celu zwiększenia zawartości fosfolipidów w oleju. Rozpuszczalniki zostają usunięte z produktu końcowego poprzez odparowanie.</p> <p>Liczba zmydlenia: ≤ 230 mg KOH/g Liczba nadtlenkowa (PV): ≤ 3 meq O₂/kg oleju Stabilność oksydacyjna: Wszystkie produkty spożywcze zawierające olej z kryła antarktycznego <i>Euphausia superba</i> bogaty fosfolipidy powinny wykazać stabilność oksydacyjną poprzez odpowiednie i uznane krajowe/międzynarodowe metody badania (np. AOAC). Wilgotność i substancje lotne: ≤ 3 % lub 0,6 wyrażone jako aktywność wody w temperaturze 25 °C Fosfolipidy: ≥ 60 % Kwasy tłuszczowe typu trans: ≤ 1 % EPA (kwas eikozapentaenowy): ≥ 9 % DHA (kwas dokozaheksaenowy): ≥ 5 %</p>
Olej z grzyba <i>Mortierella alpina</i> o wysokiej zawartości kwasu arachidonowego	<p>Opis/definicja: Jasnożółty olej o wysokiej zawartości kwasu arachidonowego jest otrzymywany w procesie fermentacji niezmodyfikowanych genetycznie szczepów IS-4, I49-N18 i FJRK-MA01 grzyba <i>Mortierella alpina</i> przy zastosowaniu odpowiedniego płynu. Olej jest następnie ekstrahowany z biomasy i oczyszczany.</p> <p>Kwas arachidonowy: ≥ 40 % w/w całkowitej zawartości kwasów tłuszczowych Wolne kwasy tłuszczowe: ≤ 0,45 % całkowitej zawartości kwasów tłuszczowych Kwasy tłuszczowe typu trans: ≤ 0,5 % całkowitej zawartości kwasów tłuszczowych Substancje niezmydlające się: ≤ 1,5 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Liczba nadtlenkowa: ≤ 5 meq/kg Liczba anizydynowa: ≤ 20 Liczba kwasowa: ≤ 1,0 KOH/g Wilgotność: ≤ 0,5 %</p>
Olej arganowy z <i>Argania spinosa</i>	<p>Opis/definicja: Olej arganowy jest uzyskiwany w drodze wyłaczania na zimno przypominających migdały pestek owoców <i>Argania spinosa</i> (L.) Skeels. Przed wyłaczaniem pestki mogą zostać uprażone, jednak nie mogą mieć bezpośredniej styczności z płomieniem.</p> <p>Skład: Kwas palmitynowy (C16:0): 12–15 % Kwas stearynowy (C18:0): 5–7 % Kwas oleinowy (C18:1): 43–50 % Kwas linolowy (C18:2): 29–36 % Substancje niezmydlające się: 0,3–2 % Sterole ogółem: 100–500 mg/100 g Tokoferole ogółem: 16–90 mg/100 g Kwasowość w przeliczeniu na kwas oleinowy: 0,2–1,5 % Liczba nadtlenkowa: <10 meq O₂/kg</p>
Bogata w astaksantynę oleożywica z alg <i>Haematococcus pluvialis</i>	<p>Opis/definicja: Astaksantyna jest karotenoidem wytwarzanym przez algi <i>Haematococcus pluvialis</i>. Metody produkcji w odniesieniu do uprawy alg są różne; można stosować systemy zamknięte wystawione na działanie promieni słonecznych lub ściśle kontrolowane światło sztuczne, bądź też otwarte zbiorniki. Komórki alg są zbierane i suszone; oleożywica jest ekstrahowana z zastosowaniem CO₂ w stanie nadkrytycznym albo rozpuszczalnika (octanu etylu). Astaksantyna jest rozcieńczana i standaryzowana do poziomu 2,5 %, 5,0 %, 7,0 %, 10 %, 15 % lub 20 % z zastosowaniem oliwy z oliwek, oleju z krokosza barwierskiego, oleju słonecznikowego lub trójglicerydów średniołańcuchowych (MCT).</p> <p>Skład oleożywicy: Tłuszcz: 42,2–99 % Białko: 0,3–4,4 % Węglowodany: 0–52,8 % Włókno: < 1,0 % Popiół: 0,0–4,2 % Specyfikacja karotenoidów w/w% Astaksantyny ogółem: 2,9–11,1 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>9-cis-astaksantyna: 0,3–17,3 % 13-cis-astaksantyna: 0,2–7,0 % Monoestry astaksantyny: 79,8–91,5 % Diestry astaksantyny: 0,16–19,0 % B-karoten: 0,01–0,3 % Luteina: 0–1,8 % Kantaksantyna: 0–1,30 %</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba bakterii tlenowych: < 3 000 jtk/g Drożdże i pleśń: < 100 jtk/g Bakterie z grupy <i>coli</i>: < 10 jtk/g <i>E. coli</i>: wynik ujemny <i>Salmonella</i>: wynik ujemny <i>Staphylococcus</i>: wynik ujemny</p>
<p>Nasiona bazylii pospolitej (<i>Ocimum basilicum</i>)</p>	<p>Opis/definicja: Bazylija pospolita (<i>Ocimum basilicum</i> L.) należy do rodziny <i>Lamiaceae</i> w rzędzie <i>Lamiales</i>. Po zbiorze nasiona są oczyszczane mechanicznie. Kwiaty, liście i inne części rośliny są usuwane. Należy zapewnić najwyższy poziom czystości nasion bazylii pospolitej poprzez filtrowanie (optyczne, mechaniczne). Proces produkcji soku owocowego i napojów na bazie mieszanek warzywno-owocowych zawierających nasiona bazylii pospolitej (<i>Ocimum basilicum</i> L.) obejmuje etapy wstępnego moczenia i pasteryzacji nasion. Stosowane są systemy kontroli mikrobiologicznej i monitorowania.</p> <p>Sucha masa: 94,1 % Białko: 20,7 % Tłuszcz: 24,4 % Węglowodany: 1,7 % Włókno pokarmowe 40,5 % (Metoda: AOAC 958.29) Popiół: 6,78 %</p>
<p>Ekstrakt ze sfermentowanej czarnej fasoli</p>	<p>Opis/definicja: Ekstrakt ze sfermentowanej czarnej fasoli (ekstrakt Touchi) jest bogatym w proteiny drobnym proszkiem o barwie jasnobrazowej, uzyskiwanym przez ekstrakcję wodną małych ziaren soi (<i>Glycine max</i> (L.) Merr.) sfermentowanych przy użyciu <i>Aspergillus oryzae</i>. Ekstrakt zawiera inhibitor α-glukozydazy.</p> <p>Charakterystyka: Tłuszcz: \leq 1,0 % Białko: \geq 55 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Woda: ≤ 7,0 %</p> <p>Popiół: ≤ 10 %</p> <p>Węglowodany: ≥ 20 %</p> <p>Działanie hamujące na α-glukozydazę: IC50 min. 0,025 mg/ml</p> <p>Izoflawony sojowe: ≤ 0,3 g/100 g</p>
Laktoferyna bydlęca	<p>Opis/definicja:</p> <p>Laktoferyna bydlęca jest białkiem naturalnie występującym w mleku krowim. Jest to glikoproteina wiążąca żelazo o masie cząsteczkowej ok. 77 kDa. Składa się z pojedynczego łańcucha polipeptydowego 689 aminokwasów.</p> <p>Proces produkcji: Laktoferynę bydlęcą wyizolowuje się z odtuszczonego mleka lub serwatki serowej w drodze wymiany jonów i kolejnych etapów ultrafiltracji. Następnie suszy się ją przez liofilizację lub rozpylanie i odsiewa duże cząstki. Jest to praktycznie bezwonny, lekko różowawy proszek.</p> <p>Właściwości fizykochemiczne laktoferyny bydlęcej</p> <p>Wilgotność: < 4,5 %</p> <p>Popiół: < 1,5 %</p> <p>Arsen: < 2,0 mg/kg</p> <p>Żelazo: < 350 mg/kg</p> <p>Białko: > 93 %</p> <p>w tym laktoferyna bydlęca: > 95 %</p> <p>inne białka: < 5,0 %</p> <p>pH (roztwór 2 %, 20 °C): 5,2–7,2</p> <p>Rozpuszczalność (roztwór 2 %, 20 °C): całkowita</p>
Olej z nasion <i>Buglossoides arvensis</i>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Rafinowany olej z nawrotu polnego jest pozyskiwany z nasion <i>Buglossoides arvensis</i> (L.) I.M.Johnst.</p> <p>Kwas alfa-linolenowy: ≥ 35 % w/w kwasów tłuszczowych ogółem</p> <p>Kwas stearydynowy: ≥ 15 % w/w kwasów tłuszczowych ogółem</p> <p>Kwas linolowy: ≥ 8,0 % w/w kwasów tłuszczowych ogółem</p> <p>Kwasy tłuszczowe typu trans: ≤ 2,0 % w/w kwasów tłuszczowych ogółem</p> <p>Liczba kwasowa: ≤ 0,6 mg KOH/g</p> <p>Liczba nadtlenkowa: ≤ 5,0 meq O₂/kg</p> <p>Zawartość substancji niezmydlających się: ≤ 2,0 %</p> <p>Zawartość białka (azot ogółem): ≤ 10 µg/ml</p> <p>Alkaloidy pirolizydynowe: niewykrywalne przy granicy wykrywalności wynoszącej 4,0 µg/kg</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
<p>Olej z <i>Calanus finmarchicus</i></p>	<p>Opis/definicja: Nowy składnik żywności to lekko lepki olej o rubinowej barwie i lekkim zapachu skorupiaków, uzyskany ze skorupiaka (należącego do zooplanktonu morskiego) <i>Calanus finmarchicus</i>. Składnik składa się głównie z estrów wosku (> 85 %), z niewielką ilością triglicerydów oraz innych neutralnych lipidów.</p> <p>Specyfikacje: Woda: < 1,0 % Estrы wosku: > 85 % Kwasy tłuszczowe ogółem: > 46 % Kwas eikozapentaenowy (EPA): > 3,0 % Kwas dokozaheksaenowy (DHA): > 4,0 % Alkohole tłuszczowe ogółem: > 28 % Alkohol tłuszczowy C20:1 n-9: > 9,0 % Alkohol tłuszczowy C22:1 n-11: > 12 % Kwasy tłuszczowe typu trans: < 1,0 % Estrы astaksantyny: < 0,1 % Liczba nadtlenkowa: < 3,0 meq O₂/kg</p>
<p>Baza gumy do żucia (glikol monometoksypolietylenowy)</p>	<p>Opis/definicja: Nowy składnik żywności to polimer syntetyczny (numer patentu: WO2006016179). Zbudowany jest z rozgałęzionych polimerów glikolu monometoksypolietylenowego (mPEG) szczepionego na poliizoprenie szczepionym bezwodnikiem maleinowym (PIP-g-MA) oraz z nieprzereagowanego mPEG (poniżej 35 % wagowo).</p> <p>Posiada barwę od białej do białawej.</p> <p>Nr CAS: 1246080-53-4</p> <p>Charakterystyka: Wilgotność: < 5,0 % Aluminium: < 3,0 mg/kg Lit: < 0,5 mg/kg Nikiel: < 0,5 mg/kg Pozostały bezwodnik: < 15 µmol/g Indeks polidispersyjności: < 1,4 Izopren: < 0,05 mg/kg Tlenek etylenu: < 0,2 mg/kg Wolny bezwodnik maleinowy: < 0,1 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Oligomery ogółem (poniżej 1 000 daltonów): ≤ 50 mg/kg Glikol etylenowy: < 200 mg/kg Glikol dietylenowy: < 30 mg/kg Eter metylowy glikolu monoetylenowego: < 3,0 mg/kg Eter metylowy glikolu dietylenowego: < 4,0 mg/kg Eter metylowy glikolu trietylenowego: < 7,0 mg/kg 1,4-dioksan: < 2,0 mg/kg Formaldehyd: < 10 mg/kg</p>
<p>Baza gumy do żucia (kopolimer eteru metylowinylowego i bezwodnika maleinowego)</p>	<p>Opis/definicja: Kopolimer eteru metylowinylowego i bezwodnika maleinowego jest bezwodną postacią kopolimeru eteru metylowinylowego i bezwodnika maleinowego. Sypki proszek o barwie białej lub prawie białej. Nr CAS: 9011-16-9</p> <p>Czystość: Oznaczana ilość: co najmniej 99,5 % w suchej masie Lepkość właściwa (1 % MEK): 2–10 Pozostałości eteru metylowinylowego: ≤ 150 ppm Pozostałości bezwodnika maleinowego: ≤ 250 ppm Aldehyd octowy: ≤ 500 ppm Metanol: ≤ 500 ppm Nadtlenek dilauroilowy: ≤ 15 ppm Ogółem metale ciężkie: ≤ 10 ppm</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Całkowita liczba drobnoustrojów tlenowych: ≤ 500 jtk/g Drożdże/pleśń: ≤ 500 jtk/g <i>Escherichia coli</i>: Ujemny wynik testu <i>Salmonella</i>: Ujemny wynik testu <i>Staphylococcus aureus</i>: Ujemny wynik testu <i>Pseudomonas aeruginosa</i>: Ujemny wynik testu</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Olej z szałwii hiszpańskiej <i>Salvia hispanica</i>	<p>Opis/definicja: Olej z szałwii hiszpańskiej jest wytwarzany z nasion szałwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i> L.) (czystość 99,9 %) metodą tłoczenia na zimno. Nie używa się rozpuszczalników, a olej po wytlóczeniu przechowuje w zbiornikach do dekantacji i poddaje procesowi filtracji w celu usunięcia zanieczyszczeń. Może być również wytwarzany w drodze ekstrakcji z zastosowaniem CO₂ w stanie nadkrytycznym.</p> <p>Proces produkcji: Wytwarzany metodą tłoczenia na zimno. Nie używa się rozpuszczalników, a olej po wytlóczeniu przechowuje w zbiornikach do dekantacji i poddaje procesowi filtracji w celu usunięcia zanieczyszczeń.</p> <p>Kwasowość wyrażona jako zawartość kwasu oleinowego: ≤ 2,0 % Liczba nadtlenkowa: ≤ 10 meq/kg Nierozpuszczalne zanieczyszczenia: ≤ 0,05 % Kwas α-linolenowy: ≥ 60 % Kwas linolowy: 15–20 %</p>
Nasiona szałwii hiszpańskiej (<i>Salvia hispanica</i>)	<p>Opis/definicja: Szałwia hiszpańska (<i>Salvia hispanica</i> L.) jest kwitnącą latem jednoroczną rośliną zielną należącą do rodziny wargowatych (<i>Labiatae</i>). Po zbiorze nasiona są oczyszczane mechanicznie. Kwiaty, liście i inne części rośliny są usuwane.</p> <p>Sucha masa: 90–97 % Białko: 15–26 % Tłuszcz: 18–39 % Węglowodany (*): 18–43 % Włókno surowe (**): 18–43 % Popiół: 3–7 %</p> <p>(*): Węglowodany obejmują wartość włókna (UE: węglowodany są dostępne = cukier + skrobia) (**): Włókno surowe to część błonnika składająca się głównie z niestrawnej celulozy, pentozanów i ligniny.</p> <p>Proces produkcji: Proces produkcji soków owocowych i napojów na bazie mieszanek soków owocowych zawierających nasiona szałwii hiszpańskiej obejmuje etapy wstępnego moczenia i pasteryzacji nasion. Stosowane są systemy kontroli mikrobiologicznej i monitorowania.</p>
Głukan chitynowy z <i>Aspergillus niger</i>	<p>Opis/definicja: Głukan chitynowy uzyskuje się z grzybni <i>Aspergillus niger</i>; jest to bezwonny, sypki proszek o żółtawym zabarwieniu. Jego zawartość w suchej masie wynosi co najmniej 90 %.</p> <p>Głukan chitynowy składa się zasadniczo z dwóch polisacharydów: — chityny, składającej się z powtarzających się jednostek N-acetylo-D-glukozaminy (nr CAS: 1398-61-4), — beta (1, 3)-glukanu, składającego się z powtarzających się jednostek D-glukozy (nr CAS: 9041-22-9).</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Strata przy suszeniu: ≤ 10 %</p> <p>Glukan chitynowy: ≥ 90 %</p> <p>Proporcja chityny do glukanu: 30:70 do 60:40</p> <p>Popiół: ≤ 3,0 %</p> <p>Tłuszcze: ≤ 1,0 %</p> <p>Białka: ≤ 6,0 %</p>
<p>Kompleks chitynowo-glukanowy z <i>Fomes fomentarius</i></p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Kompleks chitynowo-glukanowy uzyskuje się ze ścian komórkowych owocnika grzyba <i>Fomes fomentarius</i>. Kompleks składa się głównie z dwóch polisacharydów:</p> <ul style="list-style-type: none"> — chityny, składającej się z powtarzających się jednostek N-acetylo-D-glukozaminy (nr CAS: 1398-61-4), — beta-(1,3)(1,6)-D-glukanu, składającego się z powtarzających się jednostek D-glukozy (nr CAS: 9041-22-9). <p>Proces produkcji składa się z kilku etapów, m.in.: czyszczenia, zmniejszenia rozmiaru i mielenia, rozmiękczenia w wodzie i ogrzania w roztworze zasadowym, płukania, suszenia. W trakcie procesu produkcji nie stosuje się hydrolizy.</p> <p>Wygląd: proszek, bezwonny, bez smaku, o brązowej barwie</p> <p>Czystość:</p> <p>Wilgotność: ≤ 15 %</p> <p>Popiół: ≤ 3,0 %</p> <p>Glukan chitynowy: ≥ 90 %</p> <p>Proporcja chityny do glukanu: 70:20</p> <p>Węglowodany ogółem, z wyjątkiem glukanów: ≤ 0,1 %</p> <p>Białka: ≤ 2,0 %</p> <p>Tłuszcze: ≤ 1,0 %</p> <p>Melaniny: ≤ 8,3 %</p> <p>Dodatki: brak</p> <p>pH: 6,7–7,5</p> <p>Metale ciężkie:</p> <p>Ołów (ppm): ≤ 1,00</p> <p>Kadm (ppm): ≤ 1,00</p> <p>Rtęć (ppm): ≤ 0,03</p> <p>Arsen (ppm): ≤ 0,20</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Kryteria mikrobiologiczne:</p> <p>Ogólna liczba bakterii mezofilnych: $\leq 10^3$ /g</p> <p>Drożdże i pleśń: $\leq 10^3$ /g</p> <p>Bakterie z grupy <i>coli</i> w temperaturze 30 °C: $\leq 10^3$ /g</p> <p><i>E. coli</i>: ≤ 10/g</p> <p><i>Salmonella</i> i inne bakterie chorobotwórcze: brak/25 g</p>
<p>Wyciąg chitozanowy z grzybów (<i>Agaricus bisporus</i>; <i>Aspergillus niger</i>)</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Wyciąg chitozanowy (zawierający głównie poli(D-glukozaminę)) uzyskuje się z trzonu <i>Agaricus bisporus</i> lub grzybni <i>Aspergillus niger</i>.</p> <p>Opatentowany proces produkcji składa się z kilku etapów, m.in.: ekstrakcji i deacetylacji (hydrolizy) w środowisku alkalicznym, rozpuszczania w środowisku kwaśnym, strącania w środowisku alkalicznym, płukania i suszenia.</p> <p>Nazwa synonimowa: poli(D-glukozamina)</p> <p>Numer CAS chitozanu: 9012-76-4</p> <p>Wzór chemiczny chitozanu: $(C_6H_{11}NO_4)_n$</p> <p>Wygląd: drobny, sypki proszek</p> <p>Barwa: biaława do brązowej</p> <p>Zapach: bezwonny</p> <p>Czystość:</p> <p>Zawartość chitozanu (% w/w suchej masy): 85</p> <p>Zawartość glukanu (% w/w suchej masy): ≤ 15</p> <p>Strata przy suszeniu (% w/w suchej masy): ≤ 10</p> <p>Lepkość (1 % w kwasie octowym 1 %): 1–15</p> <p>Stopień acetylacji (w % mol/mokra masa): 0–30</p> <p>Lepkość (1 % w kwasie octowym 1 %) (mPa.s): 1–14 w przypadku chitozanu z <i>Aspergillus niger</i>; 12–25 w przypadku chityny z <i>Agaricus bisporus</i></p> <p>Popiół (% w/w suchej masy): $\leq 3,0$</p> <p>Białko (% w/w suchej masy): $\leq 2,0$</p> <p>Wielkość cząstek: > 100 nm</p> <p>Gęstość nasypowa utrząsiona (g/cm³): 0,7–1,0</p> <p>Zdolność do wiązania tłuszczu 800×9 w/w mokrej masy: potwierdzona</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Metale ciężkie: Rtęć (ppm): ≤ 0,1 Ołów (ppm): ≤ 1,0 Arsen (ppm): ≤ 1,0 Kadm (ppm): ≤ 0,5</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba drobnoustrojów tlenowych (jtk/g): ≤ 10³ Ogólna liczba drożdży i pleśni (jtk/g): ≤ 10³ <i>Escherichia coli</i> (jtk/g): ≤ 10 Enterobakterie (jtk/g): ≤ 10 <i>Salmonella</i>: brak/25 g <i>Listeria monocytogenes</i>: brak/25 g</p>
Siarczan chondroityny	<p>Opis/definicja: Siarczan chondroityny (sól sodowa) jest produktem biosyntetycznym. Jest otrzymywany w procesie chemicznego siarczanowania chondroityny uzyskanej w drodze fermentacji z użyciem bakterii <i>Escherichia coli</i> O5:K4:H4 szczep U1-41 (ATCC 24502). Siarczan chondroityny (sól sodowa) (% w przeliczeniu na suchą masę): 95–105 MWw (średnia wagowo masa cząsteczkowa) (kDa): 5–12 MWw (średnia liczbowa masa cząsteczkowa) (kDa): 4–11 Indeks polidispersyjności ($w_h/w_{0,05}$): ≤ 0,7 Model siarczanowania ($\Delta Di-6S$) (%): ≤ 85 Strata przy suszeniu (%) (105 °C do stałej masy): ≤ 10,0 Pozostałości po spaleniu (% w przeliczeniu na suchą masę): 20–30 Białko (% w przeliczeniu na suchą masę): ≤ 0,5 Endotoksyny (EU/mg): ≤ 100 Zanieczyszczenia organiczne ogółem (mg/kg): ≤ 50</p>
Pikolinian chromu	<p>Opis/definicja: Pikolinian chromu ma postać czerwonego, sypkiego proszku, słabo rozpuszczalnego w wodzie przy pH 7. Sól ta jest również rozpuszczalna w polarnych rozpuszczalnikach organicznych. Nazwa chemiczna: tris(2-pirydynokarboksylano-N,O)chrom(III) lub sól chromu(III) kwasu 2-pirydynokarboksylowego Nr CAS: 14639-25-9</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Wzór chemiczny: $\text{Cr}(\text{C}_6\text{H}_4\text{NO}_2)_3$</p> <p>Właściwości chemiczne:</p> <p>Pikolinian chromu: $\geq 95 \%$</p> <p>Chrom (III): 12–13 %</p> <p>Chrom (VI): nie wykryto</p> <p>Woda: $\leq 4,0 \%$</p>
<p>Ziele czystka <i>Cistus incanus</i> L. <i>Pandalis</i></p>	<p>Opis: Ziele czystka <i>Cistus incanus</i> L. <i>Pandalis</i>; gatunek należący do rodziny <i>Cistaceae</i> występujący naturalnie w basenie Morza Śródziemnego, na półwyspie Chalkidiki.</p> <p>Skład:</p> <p>Wilgotność: 9–10 g/100 g ziela</p> <p>Białko: 6,1 g/100 g ziela</p> <p>Tłuszcz: 1,6 g/100 g ziela</p> <p>Węglowodany: 50,1 g/100 g ziela</p> <p>Włókno: 27,1 g/100 g ziela</p> <p>Minerały: 4,4 g/100 g ziela</p> <p>Sód: 0,18 g</p> <p>Potas: 0,75 g</p> <p>Magnez: 0,24 g</p> <p>Wapń: 1,0 g</p> <p>Żelazo: 65 mg</p> <p>Witamina B1: 3,0 µg</p> <p>Witamina B2: 30 µg</p> <p>Witamina B6: 54 µg</p> <p>Witamina C: 28 mg</p> <p>Witamina A: poniżej 0,1 mg</p> <p>Witamina E: 40–50 mg</p> <p>Alfa-tokoferol: 20–50 mg</p> <p>Tokoferole beta i gamma: 2–15 mg</p> <p>Delta-tokoferol: 0,1–2 mg</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
<p>Cytkolina</p>	<p>Cytkolina (syntetyczna) Opis/definicja: Cytkolina składa się z cytozyny, rybozy, pirofosforanu i choliny. Białą, krystaliczny proszek Nazwa chemiczna: sól wewnętrzna cytydino 5'-pirofosforanu choliny, 5'-(trójwodoro difosforano) P'-[2-(trimetyloamonio)etylo] estru cytydiny Wzór chemiczny: $C_{14}H_{26}N_4O_{11}P_2$ Masa cząsteczkowa: 488,32 g/mol Nr CAS: 987-78-0 pH (roztwór próbki wynoszący 1 %) 2,5–3,5 Czystość: Oznaczana ilość: ≥ 98 % suchej masy Strata przy suszeniu (100 °C przez 4 godziny): $\leq 5,0$ % Amon: $\leq 0,05$ % Arsen: nie więcej niż 2 ppm Wolne kwasy fosforowe: $\leq 0,1$ % Kwas 5'-cytydylowy $\leq 1,0$ % Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba drobnoustrojów: $\leq 10^3$ jtk/g Drożdże i pleśń: $\leq 10^2$ jtk/g <i>Escherichia coli</i>: brak w 1 g Cytkolina (źródło mikrobiologiczne) Opis/definicja: Jest wytwarzana w drodze fermentacji z zastosowaniem genetycznie zmodyfikowanego szczepu <i>E. coli</i> (BCT19/p40k). Specyfikacja dotycząca cytkoliny ze źródła mikrobiologicznego jest taka sama jak w przypadku dopuszczonej do obrotu cytkoliny syntetycznej.</p>
<p>Clostridium butyricum</p>	<p>Opis/definicja: <i>Clostridium butyricum</i> (CBM-588) to gram-dodatnia bakteria przetrwalnikująca, bezwzględnie beztlenowa, niepatogenna i niezmodyfikowana genetycznie. Numer depozytu FERM BP-2789 Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba żywych bakterii tlenowych: $\leq 10^3$ jtk/g <i>Escherichia coli</i>: niewykrywane w 1 g</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p><i>Staphylococcus aureus</i>: niewykrywane w 1 g <i>Pseudomonas aeruginosa</i>: niewykrywane w 1 g Drożdże i pleśń: $\leq 10^2$ jtk/g</p>
Ekstrakt z odtłuszczonego proszku kakaowego	<p>Ekstrakt z kakao (<i>Theobroma cacao</i> L.) Wygląd: ciemnobrązowy proszek bez widocznych zanieczyszczeń Właściwości fizyczne i chemiczne: Zawartość polifenoli: co najmniej 55,0 % GAE Zawartość teobrominy: maksymalnie 10,0 % Zawartość popiołu: maksymalnie 5,0 % Wilgotność: maksymalnie 8,0 % Gęstość nasypowa: 0,40–0,55 g/cm³ pH: 5,0–6,5 Pozostałości rozpuszczalnika: maksymalnie 500 ppm</p>
Niskotłuszczowy ekstrakt z kakao	<p>Niskotłuszczowy ekstrakt z kakao (<i>Theobroma cacao</i> L.) Wygląd: proszek o barwie od ciemnoczerwonej do fioletowej Ekstrakt z kakao, koncentrat: co najmniej 99 % Dwutlenek krzemu (technologiczna substancja pomocnicza) maksymalnie 1,0 % Flawanole kakao: co najmniej 300 mg/g (-) Epikatechina: co najmniej 45 mg/g Strata przy suszeniu: maksymalnie 5,0 %</p>
Olej z kolendry <i>Coriandrum sativum</i>	<p>Opis/definicja: Olej z kolendry to olej zawierający glicerydy kwasów tłuszczowych wytwarzany z nasion kolendry <i>Coriandrum sativum</i> L. Delikatny żółty kolor, mdły smak Nr CAS: 8008-52-4 Skład kwasów tłuszczowych: Kwas palmitynowy (C16:0): 2–5 % Kwas stearynowy (C18:0): < 1,5 % Kwas petroselinowy (cis-C18:1(n-12)): 60–75 % Kwas oleinowy (cis-C18:1 (n-9)): 8–15 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Kwas linolowy (C18:2): 12–19 % Kwas alfa-linolenowy (C18:3): < 1,0 % Kwasy tłuszczowe typu trans: ≤ 1,0 % Czystość: Współczynnik załamania światła (20 °C): 1,466–1,474 Liczba kwasowa: ≤ 2,5 mg KOH/g Liczba nadtlenkowa: ≤ 5,0 meq/kg Liczba jodowa: 88–110 jednostek Liczba zmydlenia: 186–200 mg KOH/g Substancje niezmydlające się: ≤ 15 g/kg</p>
<p>Suszone owoce <i>Crataegus pinnatifida</i></p>	<p>Opis/definicja: Suszone owoce gatunku <i>Crataegus pinnatifida</i> należącego do rodziny <i>Rosaceae</i> i występującego naturalnie w północnej części Chin i w Korei.</p> <p>Skład: Sucha masa: 80 % Węglowodany: 55 g/kg mokrej masy Fruktoza: 26,5–29,3 g/100 g Glukoza: 25,5–28,1 g/100 g Witamina C: 29,1 mg/100 g mokrej masy Sód: 2,9 g/100 g mokrej masy</p> <p>Musy są produktami uzyskiwanymi przez poddanie obróbce termicznej jadalnej części owoców jednego lub wielu gatunków, całych lub w kawałkach, przetartych lub nie, niezagęszczonych w znaczącym stopniu. Mogą być przygotowane z użyciem cukru, wody, cydru, przypraw i soku z cytryny.</p>
<p>α-cyklodekstryna</p>	<p>Opis/definicja: Sacharyd cykliczny niewykazujący właściwości redukcyjnych składający się z sześciu członów D-gluko-piranozolowych połączonych wiązaniami typu α 1,4, wytwarzany w wyniku działania glukozylotransferazy cyklodekstryny (CGTaza, WE 2.4.1.19) na skrobię hydrolizowaną. Odzyskiwanie i oczyszczanie alfa-cyklodekstryny może być przeprowadzane przy użyciu następujących procedur: strącanie kompleksu alfa-cyklodekstryny 1-dekanolem, rozpuszczanie w wodzie przy podwyższonej temperaturze oraz strącanie powtórne, odpędzanie z parą wodną czynnika kompleksowego i krystalizacja alfa-cyklodekstryny z roztworu; lub chromatografia opierająca się na wymianie jonowej czy filtracji żelowej, a następnie krystalizacja alfa-cyklodekstryny z oczyszczonego roztworu macierzystego; lub metody rozdzielania membranowego, takie jak ultrafiltracja i osmoza odwrócona. Opis: ciało stałe o strukturze krystalicznej o barwie białej lub prawie białej, praktycznie bezwonne</p> <p>Nazwy synonimowe: α-cyklodekstryna, α-dekstryna, cykloheksaamyloza, cyklomaltoheksaoza, α-cykloamylaza</p> <p>Nazwa chemiczna: cykloheksaamyloza</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Nr CAS: 10016-20-3</p> <p>Wzór chemiczny: $(C_6H_{10}O_5)_6$</p> <p>Masa cząsteczkowa: 972,85</p> <p>Oznaczenie: ≥ 98 % (suchej substancji)</p> <p>Identyfikacja:</p> <p>Zakres temperatur topnienia: rozkład w temperaturze ponad 278 °C</p> <p>Rozpuszczalność: łatwo rozpuszczalna w wodzie; bardzo słabo rozpuszczalna w etanolu</p> <p>Skręcalność właściwa: $[\alpha]_D^{25}$: od + 145 do + 151 (roztwór 1 %)</p> <p>Chromatografia: Czas retencji w największym pikcie chromatogramu cieczowego próby odpowiada czasowi alfa-cyklodekstryny w chromatogramie referencyjnym alfa-cyklodekstryny (dostępnym w Consortium für Elektrochemische Industrie GmbH, Monachium, Niemcy lub Wacker Biochem Group, Adrian, MI, USA), przy zastosowaniu warunków opisanych w METODZIE BADAŃ.</p> <p>Czystość:</p> <p>Woda: ≤ 11 % (metoda Karla Fischera)</p> <p>Pozostałości czynnika kompleksującego: ≤ 20 mg/kg (1-dekanol)</p> <p>Substancje redukujące: $\leq 0,5$ % (w przeliczeniu na glukozę)</p> <p>Popiół siarczanowy: $\leq 0,1$ %</p> <p>Ołów: $\leq 0,5$ mg/kg</p> <p>Metoda badań:</p> <p>Określona na podstawie chromatografii cieczowej przy zastosowaniu następujących warunków:</p> <p>Roztwór próbny: odmierzyć dokładnie 100 mg roztworu próbnego do 10 ml kolby pomiarowej i dodać 8 ml dejonizowanej wody. Rozpuścić całkowicie próbkę w kąpeli ultradźwiękowej (10–15 min) i rozcieńczyć do oznaczenia oczyszczoną dejonizowaną wodą. Przelfiltrować przez filtr 0,45 μm.</p> <p>Roztwór odniesienia: odmierzyć dokładnie 100 mg α-cyklodekstryny do 10 ml kolby pomiarowej i dodać 8 ml dejonizowanej wody. Rozpuścić całkowicie próbkę w kąpeli ultradźwiękowej i rozcieńczyć do oznaczenia oczyszczoną dejonizowaną wodą.</p> <p>Chromatografia: płynna kolumna chromatograficzna wyposażona w detektor współczynnika załamania światła i w system rejestracyjny.</p> <p>Kolumna i opakowanie: Nucleosil-100-NH₂ (10 μm) (Macherey & Nagel Co. Düren, Niemcy) lub podobny.</p> <p>Długość: 250 mm</p> <p>Średnica: 4 mm</p> <p>Temperatura: 40 °C</p> <p>Faza ruchoma: acetonitryl/woda (67/33, v/v)</p> <p>Szybkość przepływu: 2,0 ml/min</p> <p>Objętość iniekcji: 10 μl</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Procedura: wstrzyknąć roztwór próbny do chromatografu, zarejestrować chromatogram i zmierzyć pole powierzchni piku alfa-CD. Obliczyć procent alfa-cyklodekstryny w próbce testowej w następujący sposób:</p> $\% \text{ alfa-cyklodekstryny (suchej substancji)} = 100 \times (AS/AR) (WR/WS)$ <p>gdzie:</p> <p>As i AR są powierzchniami piku wytworzonymi odpowiednio przez alfa-cyklodekstrynę w roztworze próbnym i w roztworze referencyjnym. Ws i WR są odpowiednio wagą (w mg) próbki testowej i referencyjnej alfa-cyklodekstryny, po skorygowaniu zawartości wody.</p>
<p>γ-cyklodekstryna</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Nieredukujący cykliczny sacharyd składający się z ośmiu połączonych wiązaniami α-1,4 członów D-glukopiranozylowych, wytwarzany w wyniku działania glikozylotransferazy cyklodekstrynowej (CGT-aza, WE 2.4.1.19) na skrobię hydrolizowaną. Odzyskiwanie i oczyszczanie γ-cyklodekstryny może być przeprowadzane metodą wytrącania kompleksu γ-cyklodekstryny 8-cykloheksadecen-1-onem, rozpuszczania kompleksu wodą oraz n-dekanem, odpędzania z parą wodną w fazie wodnej i krystalizacji γ-cyklodekstryny z roztworu.</p> <p>Ciało stałe o strukturze krystalicznej o barwie białej lub prawie białej, praktycznie bezwonne</p> <p>Nazwy synonimowe: γ-cyklodekstryna, γ-dekstryna, cyklooktaamyloza, cyklomaltooktaoza, γ-cykloamylaza</p> <p>Nazwa chemiczna: Cyklooktaamyloza</p> <p>Numer CAS: 17465-86-0</p> <p>Wzór chemiczny: (C₆H₁₀O₅)₈</p> <p>Oznaczenie: ≥ 98 % (suchej substancji)</p> <p>Identyfikacja:</p> <p>Zakres temperatur topnienia: rozkład w temperaturze ponad 285 °C</p> <p>Rozpuszczalność: łatwo rozpuszczalna w wodzie; bardzo słabo rozpuszczalna w etanolu</p> <p>Skრęcerność właściwa: [α]D 25: od + 174 do + 180 (roztwór 1 %)</p> <p>Czystość:</p> <p>Woda: ≤ 11 %</p> <p>Pozostałości czynnika kompleksującego (8-cykloheksadecen-1-on (CHDC)): ≤ 4 mg/kg</p> <p>Pozostałości rozpuszczalnika (n-dekan) ≤ 6 mg/kg</p> <p>Substancje redukujące: ≤ 0,5 % (w przeliczeniu na glukozę)</p> <p>Popiół siarczanowy: ≤ 0,1 %</p>
<p>Preparat dekstranu wytwarzany przez <i>Leuconostoc mesenteroides</i></p>	<p>1. W postaci proszku:</p> <p>Węglowodany: 60 % z czego: (dekstran: 50 %, mannitol: 0,5 %, fruktoza: 0,3 %, leukroza: 9,2 %)</p> <p>Białko: 6,5 %</p> <p>Lipidy: 0,5 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Kwas mlekowy: 10 % Etanol: ilości śladowe Popiół: 13 % Wilgotność: 10 %</p> <p>2. Postać płynna:</p> <p>Węglowodany: 12 % z czego: (dekstran: 6,9 %, mannitol: 1,1 %, fruktoza: 1,9 %, leukroza: 2,2 %) Białko: 2,0 % Lipidy: 0,1 % Kwas mlekowy: 2,0 % Etanol: 0,5 % Popiół: 3,4 % Wilgotność: 80 %</p>
<p>Diacyloglicerolowy olej pochodzenia roślinnego</p>	<p>Opis/definicja: Wytwarzany z glicerolu i kwasów tłuszczowych pochodzących z roślinnych olejów jadalnych, w szczególności z oleju sojowego (<i>Glycine max</i>) lub rzepakowego (<i>Brassica campestris</i>, <i>Brassica napus</i>) z zastosowaniem specjalnego enzymu.</p> <p>Podział acylogliceroli: Diacyloglicerole (DAG): ≥ 80 % 1,3-diacyloglicerole (1,3-DAG): ≥ 50 % Triacyloglicerole (TAG): ≤ 20 % Monoacyloglicerole (MAG): $\leq 5,0$ %</p> <p>Skład kwasów tłuszczowych (MAG, DAG, TAG): Kwas oleinowy (C18:1): 20–65 % Kwas linolowy (C18:2): 15–65 % Kwas linolenowy (C18:3): ≤ 15 % Nasycone kwasy tłuszczowe: ≤ 10 %</p> <p>Pozostałe: Liczba kwasowa: $\leq 0,5$ mg KOH/g Wilgotność i substancje lotne: $\leq 0,1$ % Liczba nadtlenkowa: $\leq 1,0$ meq/kg Substancje niezmydlające się: $\leq 2,0$ % Kwasy tłuszczowe typu trans: $\leq 1,0$ % MAG: monoacyloglicerole, DAG: diacyloglicerole, TAG: triacyloglicerole</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Dihydrokapsjat (DHC)	<p>Opis/definicja: Dihydrokapsjat jest syntetyzowany w drodze katalizowanej enzymatycznie estryfikacji alkoholu wanililowego i kwasu 8-metylononanowego. Po estryfikacji dihydrokapsjat jest ekstrahowany przy użyciu n-heksanu. Lepka bezbarwna lub żółta ciecz Wzór chemiczny: C₁₈ H₂₈ O₄ Nr CAS: 205687-03-2</p> <p>Właściwości fizykochemiczne: Dihydrokapsjat: > 94 % Kwas 8-metylononanowy: < 6,0 % Alkohol wanililowy: < 1,0 % Inne substancje związane z syntezą: < 2,0 %</p>
Suszony ekstrakt z <i>Lippia citriodora</i> z kultur komórkowych	<p>Opis/definicja: Suszony ekstrakt z kultur komórkowych HTN®Vb <i>Lippia citriodora</i> (Palau) Kunth.</p>
Ekstrakt z kultur komórkowych <i>Echinacea angustifolia</i>	<p>Wyciąg z korzenia <i>Echinacea angustifolia</i> uzyskiwany z kultur tkankowych roślin jest zasadniczo równoważny z wyciągiem z korzenia <i>Echinacea angustifolia</i> uzyskiwanym w mieszaninie etanol-woda miareczkowanej do 4 % echinakozydu.</p>
Olej z <i>Echium plantagineum</i>	<p>Opis/definicja: Olej ze źmijowca jest bladożółtym produktem otrzymany w procesie rafinowania oleju z nasion <i>Echium plantagineum</i>. Kwas stearydynowy: ≥ 10 % w/w kwasów tłuszczowych ogółem Kwasy tłuszczowe typu trans: ≤ 2,0 % w/w kwasów tłuszczowych ogółem Liczba kwasowa: ≤ 0,6 mg KOH/g Liczba nadtlenkowa: ≤ 5,0 meq O₂/kg Zawartość substancji niezmydlających się: ≤ 2,0 % Zawartość białka (azot ogółem): ≤ 20 µg/ml Alkaloidy pirolizydynowe: stężenie niewykrywalne przy granicy wykrywalności wynoszącej 4,0 µg/kg</p>
Galusan epigalokatechiny jako oczyszczony ekstrakt z liści zielonej herbaty (<i>Camellia sinensis</i>)	<p>Opis/definicja: Ekstrakt z liści zielonej herbaty (<i>Camellia sinensis</i> (L.) Kuntze), o wysokim stopniu czystości, w postaci drobnego proszku o barwie od białawej do bladoróżowej. Zawiera co najmniej 90 % galusanu epigalokatechiny (EGCG), a jego temperatura topnienia wynosi w przybliżeniu 210–215 °C. Wygląd: proszek o barwie od białawej do bladoróżowej</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja																															
	<p>Nazwa chemiczna: polifenol 3-galusan (-) epigalokatechiny Nazwy synonimowe: galusan epigalokatechiny (EGCG) Nr CAS: 989-51-5 Nazwa INCI: galusan epigalokatechiny Masa cząsteczkowa: 458,4 g/mol Strata przy suszeniu: maksymalnie 5,0 % Metale ciężkie: Arsen: maksymalnie 3,0 ppm Ołów: maksymalnie 5,0 ppm Oznaczenie: co najmniej 94 % EGCG (w suchej masie) maksymalnie 0,1 % kofeiny Rozpuszczalność: EGCG jest dość dobrze rozpuszczalny w wodzie, etanolu, metanolu i acetonie</p>																															
L-ergotioneina	<p>Definicja Nazwa chemiczna (IUPAC): (2S)-3-(2-tiokso-2,3-dihydro-1H-imidazol-4-ilo)-2-(trimetyloamonio)-propanian Wzór chemiczny: C₉H₁₅N₃O₂S Masa cząsteczkowa: 229,3 Da Nr CAS: 497-30-3</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Parametr</th> <th>Specyfikacja</th> <th>Metoda</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Wygląd</td> <td>Biały proszek</td> <td>Wzrokowa</td> </tr> <tr> <td>Skręcalność optyczna</td> <td>[α]_D ≥ (+) 122° (c = 1, H₂O)^{a)}</td> <td>Polarymetryczna</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">Czystość chemiczna</td> <td>≥ 99,5 %</td> <td>HPLC [Farm. Eur. 2.2.29]</td> </tr> <tr> <td>≥ 99,0 %</td> <td>1H-NMR</td> </tr> <tr> <td rowspan="3">Identyfikacja</td> <td>Zgodna ze strukturą</td> <td>1H-NMR</td> </tr> <tr> <td>C: 47,14 ± 0,4 %</td> <td rowspan="2">Analiza pierwiastkowa</td> </tr> <tr> <td>H: 6,59 ± 0,4 %</td> </tr> <tr> <td>Pozostałości rozpuszczalników ogółem (metanol, octan etylu, izopropanol, etanol)</td> <td>[Farm. Eur. 01/2008:50400] < 1 000 ppm</td> <td>Chromatografia gazowa [Farm. Eur. 01/2008:20424]</td> </tr> <tr> <td>Strata przy suszeniu</td> <td>Norma wewnętrzna < 0,5 %</td> <td>[Farm. Eur. 01/2008:20232]</td> </tr> <tr> <td>Zanieczyszczenia</td> <td>< 0,8 %</td> <td>HPLC/GPC lub 1H-NMR</td> </tr> </tbody> </table>			Parametr	Specyfikacja	Metoda	Wygląd	Biały proszek	Wzrokowa	Skręcalność optyczna	[α] _D ≥ (+) 122° (c = 1, H ₂ O) ^{a)}	Polarymetryczna	Czystość chemiczna	≥ 99,5 %	HPLC [Farm. Eur. 2.2.29]	≥ 99,0 %	1H-NMR	Identyfikacja	Zgodna ze strukturą	1H-NMR	C: 47,14 ± 0,4 %	Analiza pierwiastkowa	H: 6,59 ± 0,4 %	Pozostałości rozpuszczalników ogółem (metanol, octan etylu, izopropanol, etanol)	[Farm. Eur. 01/2008:50400] < 1 000 ppm	Chromatografia gazowa [Farm. Eur. 01/2008:20424]	Strata przy suszeniu	Norma wewnętrzna < 0,5 %	[Farm. Eur. 01/2008:20232]	Zanieczyszczenia	< 0,8 %	HPLC/GPC lub 1H-NMR
Parametr	Specyfikacja	Metoda																														
Wygląd	Biały proszek	Wzrokowa																														
Skręcalność optyczna	[α] _D ≥ (+) 122° (c = 1, H ₂ O) ^{a)}	Polarymetryczna																														
Czystość chemiczna	≥ 99,5 %	HPLC [Farm. Eur. 2.2.29]																														
	≥ 99,0 %	1H-NMR																														
Identyfikacja	Zgodna ze strukturą	1H-NMR																														
	C: 47,14 ± 0,4 %	Analiza pierwiastkowa																														
	H: 6,59 ± 0,4 %																															
Pozostałości rozpuszczalników ogółem (metanol, octan etylu, izopropanol, etanol)	[Farm. Eur. 01/2008:50400] < 1 000 ppm	Chromatografia gazowa [Farm. Eur. 01/2008:20424]																														
Strata przy suszeniu	Norma wewnętrzna < 0,5 %	[Farm. Eur. 01/2008:20232]																														
Zanieczyszczenia	< 0,8 %	HPLC/GPC lub 1H-NMR																														

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja		
	Parametr	Specyfikacja	Metoda
	Metale ciężkie^{b) c)}		
	Ołów	< 3,0 ppm	ICP/AES
	Kadm	< 1,0 ppm	(Pb, Cd)
	Rtęć	< 0,1 ppm	Fluorescencja atomowa (Hg)
	Specyfikacje mikrobiologiczne^{b)}		
	Ogólna liczba żywych bakterii tlenowych (TVAC)	≤ 1 × 10 ³ jtk/g	[Farm. Eur. 01/2011:50104]
	Ogólna liczba drożdży i pleśni (TYMC)	≤ 1 × 10 ² jtk/g	
	<i>Escherichia coli</i>	brak w 1 g	
	Farm. Eur.: Farmakopea Europejska; 1H-NMR: jądrowy rezonans magnetyczny protonów; HPLC: wysokosprawna chromatografia cieczowa; GPC: chromatografia żelowa; ICP/AES: atomowa spektroskopia emisyjna ze wzbudzeniem w plazmie indukcyjnie sprzężonej; jtk: jednostki tworzące kolonię a) Lit. $[\alpha]_D^{20} = (+) 126,6^\circ$ (c = 1, H ₂ O) b) Analizy przeprowadzane na każdej partii c) Najwyższe dopuszczalne poziomy zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1881/2006.		
Etylenodiaminotetraoctan sodu-żelaza(III)	Opis/definicja: Etylenodiaminotetraoctan sodu-żelaza(III) jest żółtobrazowym, sypkim proszkiem bez zapachu, o czystości chemicznej przekraczającej 99 % (w/w). Dobrze rozpuszcza się w wodzie. Wzór chemiczny: C ₁₀ H ₁₂ FeN ₂ NaO ₈ · 3H ₂ O Właściwości chemiczne: pH roztworu 1 %: 3,5–5,5 Żelazo: 12,5–13,5 % Sód: 5,5 % Woda: 12,8 % Substancje organiczne (CHNO): 68,4 % EDTA – kwas etylenodiaminotetraoctowy: 65,5–70,5 % Substancje nierozpuszczalne w wodzie: ≤ 0,1 % Kwas nitrylotrioctowy: ≤ 0,1 %		
Fosforan amonowy żelaza(II)	Opis/definicja: Fosforan amonowy żelaza(II) to mialki, szarzielony proszek, praktycznie nierozpuszczalny w wodzie, rozpuszczalny w rozcieńczonych kwasach mineralnych. Nr CAS: 10101-60-7		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Wzór chemiczny: FeNH_4PO_4</p> <p>Właściwości chemiczne:</p> <p>pH 5 % zawiesiny w wodzie: 6,8–7,8</p> <p>Żelazo (całkowite): ≥ 28 %</p> <p>Żelazo(II): 22–30 % (w/w)</p> <p>Żelazo(III): $\leq 7,0$ % (w/w)</p> <p>Amoniak: 5–9 % (w/w)</p> <p>Woda: $\leq 3,0$ %</p>
<p>Peptydy z ryb <i>Sardinops sagax</i></p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Nowy składnik żywności jest mieszaniną peptydów otrzymywaną w procesie katalizowanej proteazami hydrolizy alkalicznej mięśni ryb (<i>Sardinops sagax</i>), po której następuje izolacja frakcji peptydowych metodą chromatografii kolumnowej, zagęszczanie w próżni i suszenie rozpyłowe.</p> <p>Proszek w kolorze białym o żółtawym odcieniu</p> <p>Peptydy (*) (peptydy krótkołańcuchowe, dipeptydy i tripeptydy o masie cząsteczkowej mniejszej niż 2 kDa): ≥ 85 g/100 g</p> <p>Val-Tyr (dipeptyd): 0,1–0,16 g/100 g</p> <p>Popiół: ≤ 10 g/100 g</p> <p>Wilgotność: ≤ 8 g/100 g</p> <p>(*) Metoda Kjeldahla</p>
<p>Flawonoidy z lukrecji gładkiej <i>Glycyrrhiza glabra</i></p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Flawonoidy uzyskiwane z korzeni lub kłączy <i>Glycyrrhiza glabra</i> L. poddaje się ekstrakcji etanolem, po której dokonuje się kolejnej ekstrakcji uzyskanego wyciągu etanolowego trójglicerydami o łańcuchach średniej długości. Jest to ciecz o ciemnobrązowej barwie zawierająca od 2,5 do 3,5 % glabrydyny.</p> <p>Wilgotność: $< 0,5$ %</p> <p>Popiół: $< 0,1$ %</p> <p>Liczba nadtlenkowa: $< 0,5$ meq/kg</p> <p>Glabrydyna: 2,5–3,5 % tłuszczu</p> <p>Kwas glicyryzynowy: $< 0,005$ %</p> <p>Tłuszcz, w tym substancje typu polifenoli: ≥ 99 %</p> <p>Białko: $< 0,1$ %</p> <p>Węglowodany: niewykrywalne</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Ekstrakt fukoidanu z wodorostów <i>Fucus vesiculosus</i>	<p>Opis/definicja: Fukoidan z wodorostów <i>Fucus vesiculosus</i> jest ekstrahowany z zastosowaniem ekstrakcji wodnej w roztworze kwasowym i procesów filtrowania bez użycia rozpuszczalników organicznych. Powstający w ten sposób ekstrakt jest zatężony i suszony do uzyskania ekstraktu fukoidanu o następującej specyfikacji:</p> <p>Proszek o barwie od białawej do brązowej Zapach i smak: mdły Wilgotność: < 10 % (105 °C przez 2 godziny) Wartość pH: 4,0–7,0 (zawiesina 1 % w temperaturze 25 °C)</p> <p>Metale ciężkie: Arsen (nieorganiczny): < 1,0 ppm Kadm: < 3,0 ppm Ołów: < 2,0 ppm Rtęć: < 1,0 ppm</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Całkowita liczba drobnoustrojów tlenowych: < 10 000 jtk/g Ogólna liczba drożdży i pleśni: < 100 jtk/g Ogólna liczba enterobakterii: brak/g <i>Escherichia coli</i>: brak/g <i>Salmonella</i>: brak/10 g <i>Staphylococcus aureus</i>: brak/g</p> <p>Skład dwóch dozwolonych rodzajów ekstraktów w oparciu o poziom fukoidanu:</p> <p>Ekstrakt 1: Fukoidan: 75–95 % Alginat: 2,0–5,5 % Polifloroglucynol: 0,5–15 % Mannitol: 1–5 % Sole naturalne / Wolne minerały: 0,5–2,5 % Pozostałe węglowodany: 0,5–1,0 % Białko: 2,0–2,5 %</p> <p>Ekstrakt 2: Fukoidan: 60–65 % Alginat: 3,0–6,0 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	Polifloroglucynol: 20–30 % Mannitol: < 1,0 % Sole naturalne / Wolne minerały: 0,5–2,0 % Pozostałe węglowodany: 0,5–2,0 % Białko: 2,0–2,5 %
Ekstrakt fukoidanu z wodorostów <i>Undaria pinnatifida</i>	<p>Opis/definicja: Fukoidan z wodorostów <i>Undaria pinnatifida</i> jest ekstrahowany z zastosowaniem ekstrakcji wodnej w roztworze kwasowym i procesów filtrowania bez użycia rozpuszczalników organicznych. Powstający w ten sposób ekstrakt jest zatężany i suszony do uzyskania ekstraktu fukoidanu o następującej specyfikacji:</p> <p>Proszek o barwie od białawej do brązowej Zapach i smak: mdły Wilgotność: < 10 % (105 °C przez 2 godziny) Wartość pH: 4,0–7,0 (zawiesina 1 % w temperaturze 25 °C)</p> <p>Metale ciężkie: Arsen (nieorganiczny): < 1,0 ppm Kadm: < 3,0 ppm Ołów: < 2,0 ppm Rtęć: < 1,0 ppm</p> <p>Dane mikrobiologiczne: Całkowita liczba drobnoustrojów tlenowych: < 10 000 jtk/g Ogólna liczba drożdży i pleśni: < 100 jtk/g Ogólna liczba enterobakterii: brak/g <i>Escherichia coli</i>: brak/g <i>Salmonella</i>: brak/10 g <i>Staphylococcus aureus</i>: brak/g</p> <p>Skład dwóch dozwolonych rodzajów ekstraktów w oparciu o poziom fukoidanu: Ekstrakt 1: Fukoidan: 75–95 % Alginat: 2,0–6,5 % Polifloroglucynol: 0,5–3,0 % Mannitol: 1–10 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Sole naturalne / Wolne minerały: 0,5–1,0 % Pozostałe węglowodany: 0,5–2,0 % Białko: 2,0–2,5 % Ekstrakt 2: Fukoidan: 50–55 % Alginat: 2,0–4,0 % Polifloroglucynol: 1,0–3,0 % Mannitol: 25–35 % Sole naturalne / Wolne minerały: 8–10 % Pozostałe węglowodany: 0,5–2,0 % Białko: 1,0–1,5 %</p>
<p>2'-fukozylolaktoza (syntetyczna)</p>	<p>Definicja: Nazwa chemiczna: α-l-fukopiranozylo-(1→2)-β-d-galaktopiranozylo-(1→4)-d-glukopiranoza Wzór chemiczny: $C_{18}H_{32}O_{15}$ Nr CAS: 41263-94-9 Masa cząsteczkowa: 488,44 g/mol</p> <p>Opis: 2'-fukozylolaktoza jest proszkiem o barwie od białej do białawej, wytwarzanym w procesie syntezy chemicznej i izolowanym przez krystalizację.</p> <p>Czystość: 2'-fukozylolaktoza: ≥ 95 % D-laktoza: $\leq 1,0$ w/w % L-fukoza: $\leq 1,0$ w/w % Izomery difukozylo-d-laktozy: $\leq 1,0$ w/w % 2'-fukozylo-d-laktuloza: $\leq 0,6$ w/w % pH (20 °C, roztwór 5 %) 3,2–7,0 Woda (%): $\leq 9,0$ % Popiół siarczanowy: $\leq 0,2$ % Kwas octowy: $\leq 0,3$ % Pozostałości rozpuszczalników (metanolu, 2-propanolu, octanu metylu, acetonu): $\leq 50,0$ mg/kg pojedynczo, $\leq 200,0$ mg/kg w połączeniu Pozostałości białek: $\leq 0,01$ %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja					
	<p>Metale ciężkie: Pallad: ≤ 0,1 mg/kg Nikiel: ≤ 3,0 mg/kg</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba bakterii tlenowych mezofilnych: ≤ 500 jtk/g Drożdże i pleśń: ≤ 10 jtk/g Pozostałości endotoksyn: ≤ 10 jednostek endotoksyny (EU)/mg</p>					
2'-fukozylolaktoza (źródło mikrobiologiczne)	<p>Definicja: Nazwa chemiczna: α-l-fukopiranozylo-(1→2)-β-D-galaktopiranozylo-(1→4)-D-glukopiranoza Wzór chemiczny: C₁₈H₃₂O₁₅ Nr CAS: 41263-94-9 Masa cząsteczkowa: 488,44 g/mol</p> <table border="1"> <tr> <td> <p>Źródło: zmodyfikowany genetycznie szczep <i>Escherichia coli</i> K-12</p> </td> <td> <p>Źródło: zmodyfikowany genetycznie szczep <i>Escherichia coli</i> BL21</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>Opis: 2'-fukozylolaktoza jest krystalicznym proszkiem o barwie od białej do białawej, wytwarzanym w procesie mikrobiologicznym. 2'-fukozylolaktoza jest izolowana przez krystalizację.</p> <p>Czystość: 2'-fukozylolaktoza: ≥ 94 % D-laktoza: ≤ 3,0 % L-fukoza: ≤ 1,0 Difukozylol-D-laktoza: ≤ 1,0 % 2'-fukozylol-D-laktuloza: ≤ 1,0 % pH (20 °C, roztwór 5 %) 3,2–5,0 Woda: ≤ 5,0 % Popiół siarczanowy: ≤ 1,5 % Kwas octowy: ≤ 1,0 % Pozostałości białek: ≤ 0,01 %</p> </td> <td> <p>Opis: 2'-fukozylolaktoza jest proszkiem o barwie od białej do białawej, a wodny roztwór jej płynnego koncentratu (45 % ± 5 % w/v) jest bezbarwnym lub żółtawym klarownym roztworem wodnym. 2'-fukozylolaktoza jest wytwarzana w procesie mikrobiologicznym. 2'-fukozylolaktoza jest izolowana przez suszenie rozpyłowe.</p> <p>Czystość: 2'-fukozylolaktoza: ≥ 90 % Laktoza: ≤ 5,0 % Fukoza: ≤ 3,0 % 3-fukozylolaktoza: ≤ 5,0 % Fukozylolagalaktoza: ≤ 3,0 % Difukozylolaktoza: ≤ 5,0 % Glukoza: ≤ 3,0 % Galaktoza: ≤ 3,0 % Woda: ≤ 9,0 % (proszek) Popiół siarczanowy: ≤ 0,5 % (proszek i płyn) Pozostałości białek: ≤ 0,01 % (proszek i płyn)</p> </td> </tr> </table>		<p>Źródło: zmodyfikowany genetycznie szczep <i>Escherichia coli</i> K-12</p>	<p>Źródło: zmodyfikowany genetycznie szczep <i>Escherichia coli</i> BL21</p>	<p>Opis: 2'-fukozylolaktoza jest krystalicznym proszkiem o barwie od białej do białawej, wytwarzanym w procesie mikrobiologicznym. 2'-fukozylolaktoza jest izolowana przez krystalizację.</p> <p>Czystość: 2'-fukozylolaktoza: ≥ 94 % D-laktoza: ≤ 3,0 % L-fukoza: ≤ 1,0 Difukozylol-D-laktoza: ≤ 1,0 % 2'-fukozylol-D-laktuloza: ≤ 1,0 % pH (20 °C, roztwór 5 %) 3,2–5,0 Woda: ≤ 5,0 % Popiół siarczanowy: ≤ 1,5 % Kwas octowy: ≤ 1,0 % Pozostałości białek: ≤ 0,01 %</p>	<p>Opis: 2'-fukozylolaktoza jest proszkiem o barwie od białej do białawej, a wodny roztwór jej płynnego koncentratu (45 % ± 5 % w/v) jest bezbarwnym lub żółtawym klarownym roztworem wodnym. 2'-fukozylolaktoza jest wytwarzana w procesie mikrobiologicznym. 2'-fukozylolaktoza jest izolowana przez suszenie rozpyłowe.</p> <p>Czystość: 2'-fukozylolaktoza: ≥ 90 % Laktoza: ≤ 5,0 % Fukoza: ≤ 3,0 % 3-fukozylolaktoza: ≤ 5,0 % Fukozylolagalaktoza: ≤ 3,0 % Difukozylolaktoza: ≤ 5,0 % Glukoza: ≤ 3,0 % Galaktoza: ≤ 3,0 % Woda: ≤ 9,0 % (proszek) Popiół siarczanowy: ≤ 0,5 % (proszek i płyn) Pozostałości białek: ≤ 0,01 % (proszek i płyn)</p>
<p>Źródło: zmodyfikowany genetycznie szczep <i>Escherichia coli</i> K-12</p>	<p>Źródło: zmodyfikowany genetycznie szczep <i>Escherichia coli</i> BL21</p>					
<p>Opis: 2'-fukozylolaktoza jest krystalicznym proszkiem o barwie od białej do białawej, wytwarzanym w procesie mikrobiologicznym. 2'-fukozylolaktoza jest izolowana przez krystalizację.</p> <p>Czystość: 2'-fukozylolaktoza: ≥ 94 % D-laktoza: ≤ 3,0 % L-fukoza: ≤ 1,0 Difukozylol-D-laktoza: ≤ 1,0 % 2'-fukozylol-D-laktuloza: ≤ 1,0 % pH (20 °C, roztwór 5 %) 3,2–5,0 Woda: ≤ 5,0 % Popiół siarczanowy: ≤ 1,5 % Kwas octowy: ≤ 1,0 % Pozostałości białek: ≤ 0,01 %</p>	<p>Opis: 2'-fukozylolaktoza jest proszkiem o barwie od białej do białawej, a wodny roztwór jej płynnego koncentratu (45 % ± 5 % w/v) jest bezbarwnym lub żółtawym klarownym roztworem wodnym. 2'-fukozylolaktoza jest wytwarzana w procesie mikrobiologicznym. 2'-fukozylolaktoza jest izolowana przez suszenie rozpyłowe.</p> <p>Czystość: 2'-fukozylolaktoza: ≥ 90 % Laktoza: ≤ 5,0 % Fukoza: ≤ 3,0 % 3-fukozylolaktoza: ≤ 5,0 % Fukozylolagalaktoza: ≤ 3,0 % Difukozylolaktoza: ≤ 5,0 % Glukoza: ≤ 3,0 % Galaktoza: ≤ 3,0 % Woda: ≤ 9,0 % (proszek) Popiół siarczanowy: ≤ 0,5 % (proszek i płyn) Pozostałości białek: ≤ 0,01 % (proszek i płyn)</p>					

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja	
	<p>Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba bakterii tlenowych mezofilnych: ≤ 500 jtk/g Drożdże: ≤ 10 jtk/g Pleśnie: ≤ 100 jtk/g Endotoksyny: ≤ 10 jednostek endotoksyny (EU)/mg</p>	<p>Metale ciężkie: Ołów: ≤ 0,02 mg/kg (proszek i płyn) Arsen: ≤ 0,2 mg/kg (proszek i płyn) Kadm: ≤ 0,1 mg/kg (proszek i płyn) Rtęć: ≤ 0,5 mg/kg (proszek i płyn)</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba drobnoustrojów: ≤ 10⁴ jtk/g (proszek), ≤ 5 000 jtk/g (płyn) Drożdże i pleśń: ≤ 100 jtk/g (proszek); ≤ 50 jtk/g (płyn) Enterobacteriaceae/Bakterie z grupy coli: brak w 11 g (proszek i płyn) Salmonella: wynik ujemny/100 g (proszek), wynik ujemny/200 ml (płyn) Cronobacter: wynik ujemny/100 g (proszek), wynik ujemny/200 ml (płyn) Endotoksyny: ≤ 100 EU/g (proszek), ≤ 100 EU/ml (płyn) Aflatoksyna M1: ≤ 0,025 µg/kg (proszek i płyn)</p>
Galaktooligosacharydy	<p>Opis/definicja: Galaktooligosacharydy wytwarzane są z laktozy mleka w procesie enzymatycznym z zastosowaniem β-galaktozydaz pochodzących z <i>Aspergillus oryzae</i>, <i>Bifidobacterium bifidum</i> i <i>Bacillus circulans</i>.</p> <p>GOS: co najmniej 46 % suchej masy (s.m.) Laktoza: maksymalnie 40 % s.m. Glukoza: maksymalnie 22 % s.m. Galaktoza: co najmniej 0,8 % s.m. Popiół: maksymalnie 4,0 % s.m. Białko: maksymalnie 4,5 % s.m. Azotyny: maksymalnie 2 mg/kg</p>	
Glukozamina HCl z <i>Aspergillus niger</i> i zmodyfikowanego genetycznie szczepu <i>E. Coli</i> K12	<p>Biały, krystaliczny, bezwonny proszek Wzór cząsteczkowy: C₆H₁₃NO₃ · HCl Masa cząsteczkowa: 215,63 g/mol Chlorowodorek D-glukozaminy 98,0–102,0 % wzorca odniesienia (HPLC) Skręcalność właściwa od + 70,0° do + 73,0°</p>	

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Siarczan glukozaminy KCl z <i>Aspergillus niger</i> i zmodyfikowanego genetycznie szczepu <i>E. Coli</i> K12	Biały, krystaliczny, bezwonny proszek Wzór cząsteczkowy: $(C_6H_{14}NO_5)_2SO_4 \cdot 2KCl$ Masa cząsteczkowa: 605,52 g/mol Siarczan D-glukozaminy 2KCl 98,0–102,0 % wzorca odniesienia (HPLC) Skręcalność właściwa + 50,0° do + 52,0°
Siarczan glukozaminy NaCl z <i>Aspergillus niger</i> i zmodyfikowanego genetycznie szczepu <i>E. Coli</i> K12	Biały, krystaliczny, bezwonny proszek Wzór cząsteczkowy: $(C_6H_{14}NO_5)_2SO_4 \cdot 2NaCl$ Masa cząsteczkowa: 573,31 g/mol Chlorowodorek D-glukozaminy: 98–102 % wzorca odniesienia (HPLC) Skręcalność właściwa: od + 52° do + 54°
Guma guar	<p>Opis/definicja: Rodzima guma guar to mielone bielmo nasion naturalnych odmian rośliny guar <i>Cyamopsis tetragonolobus</i> L. Taub. (rodzina <i>Leguminosae</i>). Zawiera polisacharyd o dużej masie cząsteczkowej, złożony głównie z jednostek galaktopiranozowych i mannopiranozowych, połączonych wiązaniami glikozydowymi, które mogą być opisane chemicznie jako galaktomannan (zawartość galaktomannanu wynosi nie mniej niż 75 %). Wygląd: Proszek o barwie od białej do żółtawej Masa cząsteczkowa: 50 000–8 000 000 daltonów Numer CAS: 9000-30-0 Numer EINECS: 232-536-8</p> <p>Czystość: Jak określono w rozporządzeniu Komisji (UE) nr 231/2012 ustanawiającym specyfikacje dla dodatków do żywności wymienionych w załącznikach II i III do rozporządzenia (WE) nr 1333/2008 Parlamentu Europejskiego i Rady ⁽¹⁾ oraz w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2015/175 z dnia 5 lutego 2015 r. ustanawiającym, ze względu na ryzyko zanieczyszczenia pentachlorofenolem i dioksynami, szczególne warunki mające zastosowanie do przywozu gumy guar pochodzącej lub wysłanej z Indii ⁽²⁾.</p> <p>Właściwości fizykochemiczne:</p> <p>Proszek Okres trwałości: 2 lata Barwa: biała Zapach: lekki Przeciętna średnica cząstek: 60–70 µm Wilgotność: maksymalnie 15 % Lepkość (*) po 1 godzinie —</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Lepkość (*) po 2 godzinach: co najmniej 3 600 mPa.s Lepkość (*) po 24 godzinach: co najmniej 4 000 mPa.s Rozpuszczalność: rozpuszczalny w gorącej i zimnej wodzie pH dla 10g/l, w temp. 25 °C: 6–7,5</p> <p>Płatki</p> <p>Okres przydatności: 1 rok Barwa: biała/biaława, brak lub niewielka liczba czarnych plamek Zapach: lekki Przeciętna średnica cząstek: 1–10 mm Wilgotność: maksymalnie 15 % Lepkość (*) po 1 godzinie: co najmniej 3 000 mPa.s Lepkość (*) po 2 godzinach — Lepkość (*) po 24 godzinach — Rozpuszczalność: rozpuszczalne w gorącej i zimnej wodzie pH dla 10g/l, w temp. 25 °C: 5–7,5 (*) Pomiary lepkości przeprowadza się w następujących warunkach: 1 %, 25 °C, 20 rpm</p>
<p>Poddane obróbce termicznej produkty mleczne fermentowane za pomocą <i>Bacteroides xylanisolvens</i></p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Poddane obróbce termicznej produkty mleczne są wytwarzane z wykorzystaniem <i>Bacteroides xylanisolvens</i> (DSM 23964) jako kultury starterowej.</p> <p>Mleko częściowo odtuszczone (1,5–1,8 % tłuszczu) i mleko odtuszczone (0,5 % tłuszczu lub mniej) jest pasteryzowane lub poddawane działaniu bardzo wysokiej temperatury przed rozpoczęciem fermentacji za pomocą <i>Bacteroides xylanisolvens</i> (DSM 23964). Powstały w ten sposób fermentowany produkt mleczny jest homogenizowany, a następnie poddawany obróbce termicznej w celu inaktywowania <i>Bacteroides xylanisolvens</i> (DSM 23964). Produkt końcowy nie zawiera żywotnych komórek <i>Bacteroides xylanisolvens</i> (DSM 23964) (*).</p> <p>(*) Zmieniona norma DIN EN ISO 21528-2.</p>
<p>Hydroksytyrozol</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Hydroksytyrozol jest lepłą cieczą o barwie bladożółtej uzyskiwaną w drodze syntezy chemicznej</p> <p>Wzór cząsteczkowy: C₈H₁₀O₃</p> <p>Masa cząsteczkowa: 154,6 g/mol</p> <p>Nr CAS: 10597-60-1</p> <p>Wilgotność ≤ 0,4 %</p> <p>Zapach: charakterystyczny</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Smak: lekko gorzki</p> <p>Rozpuszczalność (w wodzie): miesza się z wodą</p> <p>pH: 3,5–4,5</p> <p>Współczynnik załamania światła: 1,571–1,575</p> <p>Czystość:</p> <p>Hydroksytyrozol: ≥ 99 %</p> <p>Kwas octowy: $\leq 0,4$ %</p> <p>Octan hydroksytyrozolu: $\leq 0,3$ %</p> <p>Suma alkoholu homowanilinowego, alkoholu izo-homowanilinowego oraz 3-metoksy-4-hydroksyfenyloglikolu: $\leq 0,3$ %</p> <p>Metale ciężkie</p> <p>Ołów: $\leq 0,03$ mg/kg</p> <p>Kadm: $\leq 0,01$ mg/kg</p> <p>Rtęć: $\leq 0,01$ mg/kg</p> <p>Pozostałości rozpuszczalników</p> <p>Octan etylu: $\leq 25,0$ mg/kg</p> <p>Izopropanol: $\leq 2,50$ mg/kg</p> <p>Metanol: $\leq 2,00$ mg/kg</p> <p>Tetrahydrofuran: $\leq 0,01$ mg/kg</p>
<p>Białko opóźniające zamarzanie typu III HPLC 12</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Preparat białka opóźniającego zamarzanie (ISP) jest jasnobrażowym płynem wytwarzanym w drożdże fermentacji węgłnej genetycznie zmodyfikowanego szczepu spożywczych drożdży piwnych (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>), do którego genomu został wprowadzony syntetyczny gen kodujący ISP. W wyniku ekspresji genu białko jest tworzone i wydzielane do pożywki, z której następnie jest odseparowywane od komórek drożdży przy użyciu mikrofiltracji i zagęszczane w drożdże ultrafiltracji. W efekcie żadne komórki drożdży nie trafiają – ani wprost, ani też w zmienionej formie – do preparatu ISP. W skład preparatu ISP wchodzi ISP naturalne, ISP glikozylowane oraz białka i peptydy drożdży i cukrów, jak również kwasy i sole powszechnie występujące w żywności. Koncentrat stabilizowany jest roztworem buforowym kwasu cytrynowego o stężeniu 10 mM.</p> <p>Oznaczenie: ≥ 5 g/l czynnego ISP</p> <p>pH: 2,5–3,5</p> <p>Popiół: $\leq 2,0$ %</p> <p>DNA: niewykrywalne</p>
<p>Ekstrakt wodny z suszonych liści <i>Ilex guayusa</i></p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Ciemnobrązowy płyn Ekstrakty wodne z suszonych liści <i>Ilex guayusa</i></p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Skład: Białko: < 0,1 g/100 ml Tłuszcz: < 0,1 g/100 ml Węglowodany: 0,2–0,3 g/100 ml Cukry ogółem: < 0,2 g/100 ml Kofeina: 19,8–57,7 mg/100 ml Teobromina: 0,14–2,0 mg/100 ml Kwasy chlorogenowe: 9,9–72,4 mg/100 ml</p>
Izomaltooligosacharydy	<p>Proszek: Rozpuszczalność (w wodzie) (%): > 99 Glukoza (% w przeliczeniu na suchą masę): ≤ 5,0 Izomaltoza + DP3 do DP9 (% w przeliczeniu na suchą masę): ≥ 90 Wilgotność (%): ≤ 4,0 Popiół siarczanowy (g/100 g): ≤ 0,3</p> <p>Metale ciężkie: Ołów (mg/kg): ≤ 0,5 Arsen (mg/kg): ≤ 0,5</p> <p>Syrop: Całkowita zawartość substancji stałych (g/100 g): > 75 Glukoza (% w przeliczeniu na suchą masę): ≤ 5,0 Izomaltoza + DP3 do DP9 (% w przeliczeniu na suchą masę): ≥ 90 pH: 4–6 Popiół siarczanowy (g/100 g): ≤ 0,3</p> <p>Metale ciężkie: Ołów (mg/kg): ≤ 0,5 Arsen (mg/kg): ≤ 0,5</p>
Izomaltuloza	<p>Opis/definicja: Disacharyd redukujący składający się z jednej cząsteczki glukozy i jednej cząsteczki fruktozy połączonych wiązaniem glikozydowym α-1,6. Otrzymywana z sacharozy w procesie enzymatycznym. Artykułem handlowym jest monohydrat. Wygląd: praktycznie bezwonna, białe lub prawie białe kryształki o słodkim smaku</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Nazwa chemiczna: 6-O-α-D-glukopiranozylo-D-fruktofuranosa, monohydrat</p> <p>Nr CAS: 13718-94-0</p> <p>Wzór chemiczny: $C_{12}H_{22}O_{11} \cdot H_2O$</p> <p>Wzór strukturalny</p> <div style="text-align: center;"> </div> <p>Masa cząsteczkowa: 360,3 (monohydrat)</p> <p>Czystość:</p> <p>Oznaczenie: ≥ 98 % w przeliczeniu na suchą masę</p> <p>Strata przy suszeniu: $\leq 6,5$ % (60 °C, 5 godzin)</p> <p>Metale ciężkie:</p> <p>Ołów: $\leq 0,1$ mg/kg</p> <p>Badanie techniką absorpcji atomowej dostosowaną do określonego poziomu. Wybór wielkości próby i metody przygotowania próby może opierać się na zasadach metody opisanej w FNP 5 (*), „Instrumentalne metody”.</p> <p>(*) 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, str. 322 Angielski – ISBN 92-5-102991-1.</p>
<p>Laktitol</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Krystaliczny proszek lub bezbarwny roztwór wytwarzany w wyniku katalitycznego uwodornienia laktozy. Produkty krystaliczne występują w postaci bezwodnej, jednowodzianów i dwuwodzianów. Jako katalizator stosowany jest nikiel.</p> <p>Nazwa chemiczna: 4-O-β-D-galaktopiranozylo-D-glucitol</p> <p>Wzór chemiczny: $C_{12}H_{24}O_{11}$</p> <p>Masa cząsteczkowa: 344,31 g/mol</p> <p>Nr CAS: 585-86-4</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Czystość: Rozpuszczalność (w wodzie): bardzo dobrze rozpuszczalny w wodzie Skręcalność właściwa: $[\alpha]_{D20} = +13^{\circ}$ do $+16^{\circ}$ Oznaczenie: ≥ 95 % s.m. (s.m. – wyrażone w przeliczeniu na suchą masę) Woda: $\leq 10,5$ % Pozostałe poliole: $\leq 2,5$ % s.m. Cukry redukujące: $\leq 0,2$ % s.m. Chlorki: ≤ 100 mg/kg s.m. Siarczany: ≤ 200 mg/kg s.m. Popiół siarczanowy: $\leq 0,1$ % s.m. Nikiel: $\leq 2,0$ mg/kg s.m. Arsen: $\leq 3,0$ mg/kg s.m. Ołów: $\leq 1,0$ mg/kg s.m.</p>
<p>Lakto-N-neotetraoza (syntetyczna)</p>	<p>Definicja: Nazwa chemiczna: β-d-galaktopiranozylo-(1\rightarrow4)-2-acetamido-2-deoksy-β-d-glukopiranozylo-(1\rightarrow3)-β-d-galaktopiranozylo-(1\rightarrow4)-d-glukopiranoza Wzór chemiczny: $C_{26}H_{45}NO_{21}$ Nr CAS: 13007-32-4 Masa cząsteczkowa: 707,63 g/mol</p> <p>Opis: Lakto-N-neotetraoza jest proszkiem o barwie od białej do białawej. Jest wytwarzana w procesie syntezy chemicznej i izolowana przez krystalizację.</p> <p>Czystość: Oznaczenie (bez wody): ≥ 96 % D-laktoza: $\leq 1,0$ % Lakto-N-trioza II: $\leq 0,3$ % Izomer fruktozy lakto-N-neotetraozy: $\leq 0,6$ % pH (20 °C, roztwór 5 %) 5,0–7,0 Woda: $\leq 9,0$ % Popiół siarczanowy: $\leq 0,4$ % Kwas octowy: $\leq 0,3$ %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Pozostałości rozpuszczalników (metanolu, 2-propanolu, octanu metylu, acetonu): ≤ 50 mg/kg pojedynczo, ≤ 200 mg/kg w połączeniu</p> <p>Pozostałości białek: ≤ 0,01 %</p> <p>Pallad: ≤ 0,1 mg/kg</p> <p>Nikiel: ≤ 3,0 mg/kg</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne:</p> <p>Ogólna liczba bakterii tlenowych mezofilnych: ≤ 500 jtk/g</p> <p>Drożdże: ≤ 10 jtk/g</p> <p>Pleśnie: ≤ 10 jtk/g</p> <p>Pozostałości endotoksyn: ≤ 10 jednostek endotoksyny (EU)/mg</p>
<p>Lakto-N-neotetraoza (źródło mikrobiologiczne)</p>	<p>Definicja:</p> <p>Nazwa chemiczna: β-d-galaktopiranozylo-(1→4)-2-acetamido-2-deoksy-β-d-glukopiranozylo-(1→3)-β-d-galaktopiranozylo-(1→4)-d-glukopiranoza</p> <p>Wzór chemiczny: C₂₆H₄₅NO₂₁</p> <p>Nr CAS: 13007-32-4</p> <p>Masa cząsteczkowa: 707,63 g/mol</p> <p>Źródło:</p> <p>zmodyfikowany genetycznie szczep <i>Escherichia coli</i> K-12</p> <p>Opis:</p> <p>Lakto-N-neotetraoza jest krystalicznym proszkiem o barwie od białej do białawej, wytwarzanym w procesie mikrobiologicznym. Lakto-N-neotetraoza jest izolowana przez krystalizację.</p> <p>Czystość:</p> <p>Oznaczenie (bez wody): ≥ 92 %</p> <p>D-laktoza: ≤ 3,0 %</p> <p>Lakto-N-trioza II: ≤ 3,0 %</p> <p>Para-lakto-N-neoheksaoza: ≤ 3,0 %</p> <p>Izomer fruktozy lakto-N-neotetraozy: ≤ 1,0 %</p> <p>pH (20 °C, roztwór 5 %) 4,0-7,0</p> <p>Woda: ≤ 9,0 %</p> <p>Popiół siarczanowy: ≤ 0,4 %</p> <p>Pozostałości rozpuszczalników (metanol): ≤ 100 mg/kg</p> <p>Pozostałości białek: ≤ 0,01 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba bakterii tlenowych mezofilnych: ≤ 500 jtk/g Drożdże: ≤ 10 jtk/g Pleśnie: ≤ 10 jtk/g Pozostałości endotoksyn: ≤ 10 jednostek endotoksyny (EU)/mg</p>
<p>Wyciąg z liści lucerny <i>Medicago sativa</i></p>	<p>Opis/definicja: Lucerna (<i>Medicago sativa</i> L.) jest przetwarzana w ciągu 2 godzin po zebraniu. Jest siekana i miazdżona. Przepuszczanie lucerny przez prasę do wyciskania oleju pozwala oddzielić sok (10 % suchej masy) od włóknistych pozostałości. Sucha masa tego soku zawiera ok. 35 % surowego białka. Wyciśnięty sok (pH 5,8–6,2) jest zobojętniany. Wstępne ogrzewanie i wstrzykiwanie pary wodnej powoduje koagulację białek związanych z barwnikami karotenoidowymi i chlorofilowymi. Osad białkowy jest oddzielany metodą wirowania, a następnie suszony. Po dodaniu kwasu askorbinowego koncentrat białkowy z lucerny jest granulowany i przechowywany w atmosferze gazu obojętnego lub w niskiej temperaturze.</p> <p>Skład: Białko: 45–60 % Tłuszcz: 9–11 % Wolne węglowodany (błonnik rozpuszczalny): 1–2 % Polisacharydy (błonnik nierozpuszczalny) 11–15 % w tym celuloza: 2–3 % Minerały: 8–13 % Saponiny: ≤ 1,4 % Izoflawony: ≤ 350 mg/kg Kumestrol: ≤ 100 mg/kg Fityniany: ≤ 200 mg/kg L-kanawanina: ≤ 4,5 mg/kg</p>
<p>Likopen</p>	<p>Opis/definicja: Likopen syntetyczny otrzymuje się poddając kondensacji Wittiga syntetyczne produkty pośrednie wykorzystywane powszechnie do produkcji innych karotenoidów stosowanych w żywności. Likopen syntetyczny składa się z likopenu, w co najmniej 96 %, oraz z niewielkich ilości innych pokrewnych składników karotenoidowych. Likopen dostępny jest w formie proszku w odpowiedniej matrycy lub w postaci dyspersji olejowej. Jego barwa jest ciemnoczerwona lub czerwono-fioletowa. Należy zapewnić ochronę antyoksydacyjną.</p> <p>Nazwa chemiczna: Likopen Nr CAS: 502-65-8 (likopen z samych trans-izomerów) Wzór chemiczny: C₄₀H₅₆ Masa cząsteczkowa: 536,85 Da</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Likopen z <i>Blakeslea trispora</i>	<p>Opis/definicja: Oczyszczony likopen z <i>Blakeslea trispora</i> składa się z co najmniej 95 % likopenu i nie więcej niż 5 % innych karotenoidów. Dostępny jest w formie proszku w odpowiedniej matrycy lub w postaci dyspersji olejowej. Jego barwa jest ciemnoczerwona lub czerwono-fioletowa. Należy zapewnić ochronę antyoksydacyjną.</p> <p>Nazwa chemiczna: likopen Nr CAS: 502-65-8 (likopen z samych trans-izomerów) Wzór chemiczny: C₄₀H₅₆ Masa cząsteczkowa: 536,85 Da</p>
Likopen z pomidorów	<p>Opis/definicja: Oczyszczony likopen z pomidorów (<i>Lycopersicon esculantum</i> L.) składa się z co najmniej 95 % likopenu i nie więcej niż 5 % innych karotenoidów. Dostępny jest w formie proszku w odpowiedniej matrycy lub w postaci dyspersji olejowej. Jego barwa jest ciemnoczerwona lub czerwono-fioletowa. Należy zapewnić ochronę antyoksydacyjną.</p> <p>Nazwa chemiczna: likopen Nr CAS: 502-65-8 (likopen z samych trans-izomerów) Wzór chemiczny: C₄₀H₅₆ Masa cząsteczkowa: 536,85 Da</p>
Oleozywica likopenowa z pomidorów	<p>Opis/definicja: Oleozywicę likopenową z pomidorów otrzymuje się przez ekstrakcję rozpuszczalnikową dojrzałych pomidorów (<i>Lycopersicon esculentum</i> Mill.) z późniejszym usunięciem rozpuszczalnika. Ma ona postać czerwonej do ciemnobrązowej, lepkiej, przejrzystej cieczy.</p> <p>Likopen ogółem: 5–15 % Z tego trans-likopen: 90–95 % Karotenoidy ogółem (liczone jako likopen): 6,5–16,5 % Inne karotenoidy: 1,75 % (fitoen/fitofluen/β-karoten): (0,5–0,75/0,4–0,65/0,2–0,35 %) Tokoferole ogółem: 1,5–3,0 % Substancje niezmydlające się: 13–20 % Kwasy tłuszczowe ogółem: 60–75 % Woda (Karl Fischer): ≤ 0,5 %</p>
Cytrynian jabłczan magnezu	<p>Opis/definicja: Cytrynian jabłczan magnezu ma postać amorficznego proszku o barwie białej do żółtawobiałej.</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Wzór chemiczny: $Mg_5(C_6H_5O_7)_2(C_4H_4O_5)_2$</p> <p>Nazwa chemiczna: di-(2-hydroksybutanodionian)-di-(2-hydroksypropano-1,2,3-trikarboksylan) pentamagnezu</p> <p>Nr CAS: 1259381-40-2</p> <p>Masa cząsteczkowa: 763,99 daltona (postać bezwodna)</p> <p>Rozpuszczalność: łatwo rozpuszczalny w wodzie (około 20 g w 100 ml)</p> <p>Opis stanu fizycznego: amorficzny proszek</p> <p>Oznaczenie magnezu: 12,0–15,0 %</p> <p>Strata przy suszeniu (120 °C/4 godziny): ≤ 15 %</p> <p>Barwa (postać stała): biała do żółtawobiałej</p> <p>Barwa (roztwór wodny 20 %): bezbarwny lub żółtawy</p> <p>Wygląd (roztwór wodny 20 %): klarowny roztwór</p> <p>pH (roztwór wodny 20 %): około 6,0</p> <p>Zanieczyszczenia:</p> <p>Chlorek: ≤ 0,05 %</p> <p>Siarczan: ≤ 0,05 %</p> <p>Arsen: ≤ 3,0 ppm</p> <p>Ołów: ≤ 2,0 ppm</p> <p>Kadm: ≤ 1 ppm</p> <p>Rtęć: ≤ 0,1 ppm</p>
<p>Ekstrakt z kory magnolii</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Ekstrakt z kory magnolii jest uzyskiwany z kory rośliny <i>Magnolia officinalis</i> L. i wytwarzany z zastosowaniem dwutlenku węgla w stanie nadkrytycznym. Kora jest płukana i suszona w piecu w celu zmniejszenia zawartości wilgoci, a następnie kruszona i poddawana ekstrakcji z użyciem dwutlenku węgla w stanie nadkrytycznym. Ekstrakt rozpuszcza się w etanolu o jakości medycznej i ponownie krystalizuje, aby otrzymać ekstrakt z kory magnolii.</p> <p>Ekstrakt z kory magnolii zawiera głównie dwa składniki fenolowe: magnolol i honokiol.</p> <p>Wygląd: jasnobrązowy proszek</p> <p>Czystość:</p> <p>Magnolol: ≥ 85,2 %</p> <p>Honokiol: ≥ 0,5 %</p> <p>Magnolol i honokiol: ≥ 94 %</p> <p>Eudesmol ogółem: ≤ 2 %</p> <p>Wilgotność: 0,50 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Metale ciężkie: Arsen (ppm): ≤ 0,5 Ołów (ppm): ≤ 0,5 Eugenol metylowy (ppm): ≤ 10 Tubokuraryna (ppm): ≤ 2,0 Alkaloidy ogółem (ppm): ≤ 100</p>
<p>Olej z zarodków kukurydzy o wysokiej zawartości substancji niezmydlających się</p>	<p>Opis/definicja: Olej z zarodków kukurydzy o wysokiej zawartości substancji niezmydlających się jest wytwarzany w procesie destylacji próżniowej i różni się od rafinowanego oleju z zarodków kukurydzy pod względem stopnia skoncentrowania substancji niezmydlających się (1,2 g w rafinowanym oleju z zarodków kukurydzy, 10 g w „oleju z zarodków kukurydzy o wysokiej zawartości substancji niezmydlających się”).</p> <p>Czystość: Substancje niezmydlające się: > 9,0 g/100 g Tokoferole: ≥ 1,3 g/100 g α-tokoferol (%): 10–25 % β-tokoferol (%): < 3,0 % γ-tokoferol (%): 68–89 % δ-tokoferol (%): < 7,0 % Sterole, alkohole trójterpenowe, metylosterole: > 6,5 g/100 g Kwasy tłuszczowe w triglicerydach: Kwas palmitynowy: 10,0–20,0 % Kwas stearynowy: < 3,3 % Kwas oleinowy: 20,0–42,2 % Kwas linolowy: 34,0–65,6 % Kwas linolenowy: < 2,0 % Liczba kwasowa: ≤ 6,0 mg KOH/g Liczba nadtlenkowa: ≤ 10 mEq O₂/kg</p> <p>Metale ciężkie: Żelazo (Fe): < 1 500 µg/kg Miedź (Cu): < 100 µg/kg</p> <p>Zanieczyszczenia: Policykliczne węglowodory aromatyczne (PAH) Benzo(a)piren: < 2 µg/kg</p> <p>Aby zagwarantować, że w procesie produkcji „oleju z zarodków kukurydzy bogatego w substancje niezmydlające się” nie dojdzie do wzbogacenia policyklicznych węglodorów aromatycznych (PAH), konieczne jest poddanie go działaniu aktywnego węgla.</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
<p>Metyloceluloza</p>	<p>Opis/definicja: Metyloceluloza to celuloza uzyskiwana bezpośrednio z naturalnych odmian roślin włóknistych i częściowo eteryfikowana grupami metylowymi. Nazwa chemiczna: eter metylowy celulozy Wzór chemiczny: Polimery zawierają podstawione jednostki anhydroglukozy o następującym wzorze ogólnym: $C_6H_7O_2(OR1)(OR2)(OR3)$, gdzie R1, R2, R3 mogą być następujące: — H — CH₃ lub — CH₂CH₃ Masa cząsteczkowa: makrocząsteczki: od około 20 000 (n około 100) do około 380 000 g/mol (n około 2 000) Oznaczenie: zawiera nie mniej niż 25 % i nie więcej niż 33 % grup metoksylowych (-OCH₃) oraz nie więcej niż 5 % grup hydroksyetoksylowych (-OCH₂CH₂OH) Lekko higroskopijny, ziarnisty lub włóknisty proszek o barwie białej, jasnożółtawej bądź szarawej, bez smaku i bez zapachu Rozpuszczalność: pęcznieje w wodzie, tworząc przejrzysty do opalizującego, lepki roztwór koloidalny. nierozpuszczalna w etanolu, eterze i chloroformie. Rozpuszczalna w kwasie octowym lodowatym. Czystość: Strata przy suszeniu: ≤ 10 % (105 °C, 3 godzin) Popiół siarczanowy: ≤ 1,5 % określony przy 800 ± 25 °C pH: ≥ 5,0 i ≤ 8,0 (roztwór koloidalny 1 %) Metale ciężkie: Arsen: ≤ 3,0 mg/kg Ołów: ≤ 2,0 mg/kg Rtęć: ≤ 1,0 mg/kg Kadm: ≤ 1,0 mg/kg</p>
<p>Sól glukozaminowa kwasu (6S)-5-metylotetrahydrofoliowego</p>	<p>Opis/definicja: Nazwa chemiczna: Sól glukozaminowa kwasu N-[4-[[[(6S)-2-amino-1,4,5,6,7,8-heksahydro-5-metylo-4-okso-6-pteridynylo]metyloamino]benzoilo]-L-glutaminowego Wzór chemiczny: C₃₂H₅₁N₉O₁₆ Masa cząsteczkowa: 817,80 g/mol (postać bezwodna) Nr CAS: 1181972-37-1 Wygląd: proszek o zabarwieniu kremowym do jasnobrązowego</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Czystość: Czystość diastereoizomeryczna: Co najmniej 99 % kwasu (6S)-5-metylotetrahydrofoliowego Oznaczenie glukozy: 34–46 % w przeliczeniu na suchą masę Oznaczenie kwasu 5-metylotetrahydrofoliowego: 54–59 % w przeliczeniu na suchą masę Woda: ≤ 8,0 %</p> <p>Metale ciężkie: Ołów: ≤ 2,0 ppm Kadm: ≤ 1,0 ppm Rtęć: ≤ 0,1 ppm Arsen: ≤ 2,0 ppm Bor: ≤ 10 ppm</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Całkowita liczba drobnoustrojów tlenowych: ≤ 100 jtk/g Drożdże i pleśń: ≤ 100 jtk/g <i>Escherichia coli</i>: brak w 10 g</p>
<p>Monometylosilanetriol (krzem organiczny)</p>	<p>Opis/definicja: Nazwa chemiczna: Silanetriol, 1-metylo- Wzór chemiczny: CH₆O₃Si Masa cząsteczkowa: 94,14 g/mol Nr CAS: 2445-53-6</p> <p>Czystość: Postać użytkowa krzemu organicznego (monometylosilanetriolu) (roztwór wodny): Kwasowość (pH): 6,4–6,8 Krzem: 100–150 mg Si/l</p> <p>Metale ciężkie: Ołów: ≤ 1,0 µg/l Rtęć: ≤ 1,0 µg/l Kadm: ≤ 1,0 µg/l Arsen: ≤ 3,0 µg/l</p> <p>Rozpuszczalniki: Metanol: ≤ 5,0 mg/kg (pozostałości)</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Ekstrakt z grzybni grzyba shiitake (<i>Lentinula edodes</i>)	<p>Opis/definicja: Nowy składnik żywności ma postać sterylnego ekstraktu wodnego otrzymanego z grzybni <i>Lentinula edodes</i> uprawianego metodą fermentacji wglębnej. Jest to jasnobrązowy, lekko mętny płyn. Lentinan jest β-(1-3) β-(1-6)-D-glukanem o masie cząsteczkowej około 5×10^5 daltonów i stopniu rozgałęzienia 2/5; ma on strukturę trzeciorzędową (potrójnej helisy).</p> <p>Czystość/skład ekstraktu z grzybni <i>Lentinula edodes</i>: Wilgotność: 98 % Sucha masa: 2 % Wolna glukoza: < 20 mg/ml Całkowita zawartość białek (*): < 0,1 mg/ml Składniki zawierające azot (**): < 10 mg/ml Lentinan: 0,8–1,2 mg/ml (*) metoda Bradforda (**) metoda Kjeldahla</p>
Sok z owoców noni (<i>Morinda citrifolia</i>)	<p>Opis/definicja: Owoce noni (owoce <i>Morinda citrifolia</i> L.) są wyciskane. Uzyskany sok pasteryzuje się. Przed wyciskaniem lub po nim może nastąpić dodatkowy etap polegający na fermentacji. Rubiadyna: $\leq 10 \mu\text{g/kg}$ Lucydyna: $\leq 10 \mu\text{g/kg}$</p>
Sok z owoców noni w proszku (<i>Morinda citrifolia</i>)	<p>Opis/definicja: Z wysuszonych na słońcu owoców <i>Morinda citrifolia</i> usuwa się nasiona i skórkę. Uzyskany miąższ filtruje się w celu oddzielenia soku od reszty owocu. Suszenie wytworzonego soku odbywa się w drodze jednego z następujących procesów: w drodze atomizacji z użyciem maltodekstryn kukurydzy – mieszaninę tę uzyskuje się poprzez utrzymywanie stałego tempa napływu soku i maltodekstryn; w drodze zeodratacji lub suszenia a następnie wymieszania z substancją pomocniczą – dzięki temu procesowi sok jest najpierw suszony i następnie mieszany z maltodekstrynami (w tej samej ilości co w przypadku atomizacji).</p>
Przecier i koncentrat z owoców noni (<i>Morinda citrifolia</i>)	<p>Opis/definicja: Owoce <i>Morinda citrifolia</i> są zbierane ręcznie. Nasiona i skórki można oddzielić mechanicznie od przetartych owoców. Po pasteryzacji przecier jest pakowany w aseptyczne pojemniki i przechowywany w niskiej temperaturze.</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Koncentrat z owoców <i>Morinda citrifolia</i> przygotowuje się z przecieru z owoców <i>M. citrifolia</i> przez potraktowanie enzymami pektynolitycznymi (50–60 °C przez 1–2 godziny). Następnie przecier jest podgrzewany, by zdezaktywować pektynazy, i natychmiast chłodzony. Sok oddziela się w wirówce dekantacyjnej. Następnie sok jest zbierany i pasteryzowany, a później zagęszczany w wyparce próżniowej z soku o liczbie Brix od 6 do 8 do gotowego koncentratu o liczbie Brix od 49 do 51.</p> <p>Skład:</p> <p>Przecier:</p> <p>Wilgotność: 89–93 %</p> <p>Białko: < 0,6 g/100 g</p> <p>Tłuszcz: ≤ 0,4 g/100 g</p> <p>Popiół: < 1,0 g/100 g</p> <p>Węglowodany ogółem: 5–10 g/100 g</p> <p>Fruktoza: 0,5–3,82 g/100 g</p> <p>Glukoza: 0,5–3,14 g/100 g</p> <p>Włókno pokarmowe: < 0,5–3 g/100 g</p> <p>5,15-dimetylmorindol (*): ≤ 0,254 µg/ml</p> <p>Lucydyna (*): niewykrywalna</p> <p>Alizaryna (*): niewykrywalna</p> <p>Rubiadyna (*): niewykrywalna</p> <p>Koncentrat:</p> <p>Wilgotność: 48–53 %</p> <p>Białko: 3–3,5 g/100 g</p> <p>Tłuszcz: < 0,04 g/100 g</p> <p>Popiół: 4,5–5,0 g/100 g</p> <p>Węglowodany ogółem: 37–45 g/100 g</p> <p>Fruktoza: 9–11 g/100 g</p> <p>Glukoza: 9–11 g/100 g</p> <p>Włókno pokarmowe: 1,5–5,0 g/100 g</p> <p>5,15-dimetylmorindol (*): ≤ 0,254 µg/ml</p> <p>(*) Metodą HPLC-UV opracowaną i zwalidowaną do analizy antrachinonów w przecierze i koncentracie z <i>Morinda citrifolia</i>. Granice wykrywalności: 2,5 ng/ml (5,15-dimetylmorindol); 50,0 ng/ml (lucydyna); 6,3 ng/ml (alizaryna) i 62,5 ng/ml (rubiadyna)</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
<p>Liście noni (<i>Morinda citrifolia</i>)</p>	<p>Opis/definicja: Po ścięciu liście <i>Morinda citrifolia</i> są poddawane suszeniu i prażeniu. Wielkość cząsteczek produktu sięga od pokruszonych liści do gruboziarnistego proszku z domieszką drobnoziarnistego proszku. Kolor produktu jest zielonobrazowy do brązowego.</p> <p>Czystość/skład: Wilgotność: < 5,2 % Białko: 17–20 % Węglowodany: 55–65 % Popiół: 10–13 % Tłuszcz: 4–9 % Kwas szczawiowy: < 0,14 % Kwas taninowy: < 2,7 % 5,15-dimetylmorindol: < 47 mg/kg Rubiadyna: niewykrywalna, ≤ 10 µg/kg Lucydyna: niewykrywalna, ≤ 10 µg/kg</p>
<p>Owoce noni w proszku (<i>Morinda citrifolia</i>)</p>	<p>Opis/definicja: Owoce noni w proszku otrzymuje się ze zmiażdżonych owoców noni (<i>Morinda citrifolia</i> L.) w drodze liofilizacji. Owoce są miazdżone i usuwa się z nich skórki. Po liofilizacji, podczas której z owoców noni usuwana jest woda, pozostała pulpa z owoców noni jest mielona na proszek i zamykana w kapsułkach.</p> <p>Czystość/skład Wilgotność: 5,3–9 % Białko: 3,8–4,8 g/100 g Tłuszcz: 1–2 g/100 g Popiół: 4,6–5,7 g/100 g Węglowodany ogółem: 80–85 g/100 g Fruktoza: 20,4–22,5 g/100 g Glukoza: 22–25 g/100 g Włókno pokarmowe: 15,4–24,5 g/100 g 5,15-dimetylmorindol (*): ≤ 2,0 µg/ml</p> <p>(*) Metodą HPLC-UV opracowaną i zwalidowaną do analizy antrachinonów w owocach noni <i>Morinda citrifolia</i> w proszku. Granice wykrywalności: 2,5 ng/ml (5,15-dimetylmorindol)</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Mikroalgi <i>Odontella aurita</i>	Krzem: 3,3 % Krzemionka krystaliczna: maksymalnie 0,1–0,3 % jako zanieczyszczenie
Olej wzbogacony fitosterolami/fitostanolami	<p>Opis/definicja: Olej wzbogacony fitosterolami/fitostanolami składa się z frakcji oleju i frakcji fitosterolu.</p> <p>Podział acylogliceroli: Wolne kwasy tłuszczowe (wyrażone jako kwas oleinowy): ≤ 2,0 % Monoacyloglicerole (MAG): ≤ 10 % Diacyloglicerole (DAG): ≤ 25 % Triacyloglicerole (TAG): pozostała ilość</p> <p>Frakcja fitosterolu: β-sitosterol: ≤ 80 % β-sitostanol: ≤ 15 % Kampesterol: ≤ 40 % Kampestanol: ≤ 5,0 % Stigmasterol: ≤ 30 % Brassicasterol: ≤ 3,0 % Inne sterole/stanole: ≤ 3,0 %</p> <p>Pozostałe: Wilgotność i substancje lotne: ≤ 0,5 % Liczba nadtlenkowa: < 5,0 meq/kg Kwasy tłuszczowe typu trans: ≤ 1 % Stopień skażenia/czystości (GC-FID lub podobna metoda) fitosteroli/fitostanoli: Fitosterole i fitostanole będące wyciągiem ze źródeł innych niż olej roślinny stosowany do celów spożywczych muszą być wolne od substancji zanieczyszczających, wskazany jest stopień czystości przekraczający 99 %.</p>
Olej ekstrahowany z kałamarnic	Liczba kwasowa: ≤ 0,5 KOH/g oleju Liczba nadtlenkowa: ≤ 5 meq O ₂ /kg oleju Liczba p-anizydynowa: ≤ 20 Test płynności w niskich temperaturach, temp. 0 °C: ≤ 3 godziny Wilgotność: ≤ 0,1 % (w/w) Substancje niezmydlające się: ≤ 5,0 %

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja		
	<p>Kwasy tłuszczowe typu trans: ≤ 1,0 %</p> <p>Kwas dokozaheksaenowy: ≥ 20 %</p> <p>Kwas eikozapentaenowy: ≥ 10 %</p>		
Pasteryzowane przetwory na bazie owoców produkowane z zastosowaniem obróbki wysokociśnieniowej	Parametr	Cel	Uwagi
	Przechowywanie owoców przed obróbką wysokociśnieniową	Co najmniej 15 dni w temperaturze – 20 °C	Owoce zbierane i przechowywane zgodnie z dobrymi praktykami higieny, rolniczymi i wytwarzania
	Dodane owoce	40 % do 60 % rozmrożonych owoców	Owoce homogenizowane i dodane do innych składników
	pH	3,2–4,2	
	° Brix	7–42	Dzięki dodanym cukrom
	a_w	< 0,95	Dzięki dodanym cukrom
	Przechowywanie końcowe	Maksymalnie 60 dni w temperaturze maksymalnie + 5 °C	Równoważne z systemem przechowywania stosowanym w przypadku produktu przetwarzanego konwencjonalnie
Fosforowana skrobia kukurydziana	<p>Opis/definicja:</p> <p>Fosforowana skrobia kukurydziana (fosforowany fosforan diskrobiowy) to chemicznie modyfikowana, odporna skrobia, uzyskiwana ze skrobi o wysokiej zawartości amylozy w wyniku działania czynników chemicznych w celu utworzenia fosforowych wiązań sieciowych między resztami węglowodanowymi i estryfikowanymi grupami hydroksylowymi.</p> <p>Nowy składnik żywności to proszek o barwie białej lub prawie białej.</p> <p>Nr CAS: 11120-02-8</p> <p>Wzór chemiczny: $(C_6H_{10}O_5)_n [(C_6H_9O_5)_2PO_2H]x [(C_6H_9O_5)PO_3H_2]y$</p> <p>n = liczba jednostek glukozy; x, y = stopnie podstawienia</p> <p>Właściwości chemiczne fosforowanego fosforanu diskrobiowego</p> <p>Strata przy suszeniu: 10–14 %</p> <p>pH: 4,5–7,5</p> <p>Włókno pokarmowe: ≥ 70 %</p> <p>Skrobia: 7–14 %</p> <p>Białko: ≤ 0,8 %</p> <p>Tłuszcze: ≤ 0,8 %</p> <p>Pozostały związany fosfor: ≤ 0,4 % (w postaci fosforu) „kukurydza o wysokiej zawartości amylozy” jako źródło</p>		

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Fosfatydyloseryna wytwarzana z fosfolipidów pochodzących z ryb	<p>Opis/definicja: Nowy składnik żywności ma postać proszku o barwie od żółtej do brązowej. Fosfatydyloserynę uzyskuje się z fosfolipidów rybnych w procesie transfosforylacji enzymatycznej przy pomocy aminokwasu L-seryny.</p> <p>Specyfikacja produktu fosfatydyloseryna wytwarzanego z fosfolipidów pochodzących z ryb: Wilgotność: < 5,0 % Fosfolipidy: ≥ 75 % Fosfatydyloseryna: ≥ 35 % Glicerydy: < 4,0 % Wolna L-seryna: < 1,0 % Tokoferole: < 0,5 % (!) Liczba nadtlenkowa: < 5,0 meq O₂/kg</p> <p>(!) Tokoferole mogą być dodawane jako przeciwutleniacze zgodnie z rozporządzeniem Komisji (UE) nr 1129/2011</p>
Fosfatydyloseryna z fosfolipidów sojowych	<p>Opis/definicja: Nowy składnik żywności to proszek o barwie białawej do jasnożółtej. Jest także dostępny w postaci płynu o barwie brązowej do pomarańczowej. Postać płynna zawiera jako nośnik trójglicerydy o średnim łańcuchu (MCT). Zawiera mniejsze ilości fosfatydyloseryny ze względu na znaczne ilości oleju (MCT). Fosfatydyloseryna z fosfolipidów sojowych jest uzyskiwana w procesie enzymatycznej transfosfatydylacji lecytyny sojowej o wysokiej zawartości fosfatydylocholin przy pomocy aminokwasu L-seryny. Fosfatydyloseryna zawiera szkielet glicerofosforanowy sprzężony z dwoma kwasami tłuszczowymi i L-seryną przy pomocy wiązania fosfodiesterowego.</p> <p>Charakterystyka fosfatydyloseryny z fosfolipidów sojowych:</p> <p>Postać sproszkowana: Wilgotność: < 2,0 % Fosfolipidy: ≥ 85 % Fosfatydyloseryna: ≥ 61 % Glicerydy: < 2,0 % Wolna L-seryna: < 1,0 % Tokoferole: < 0,3 % Fitosterole: < 0,2 %</p> <p>Postać płynna: Wilgotność: < 2,0 % Fosfolipidy: ≥ 25 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Fosfatydyloseryna: ≥ 20 %</p> <p>Glicerydy: nie dotyczy</p> <p>Wolna L-seryna: $< 1,0$ %</p> <p>Tokoferole: $< 0,3$ %</p> <p>Fitosterole: $< 0,2$ %</p>
<p>Produkt fosfolipidowy zawierający w równych ilościach fosfatydyloserynę i kwas fosfatydowy</p>	<p>Opis/definicja: Produkt jest wytwarzany w enzymatycznej reakcji lecytyny sojowej. Produkt fosfolipidowy ma silnie skoncentrowaną postać żółtobrazowego proszku złożonego w równych proporcjach z fosfatydyloseryny i kwasu fosfatydowego.</p> <p>Specyfikacja produktu: Wilgotność: $\leq 2,0$ % Fosfolipidy ogółem: ≥ 70 % Fosfatydyloseryna: ≥ 20 % Kwas fosfatydowy: ≥ 20 % Glicerydy: $\leq 1,0$ % Wolna L-seryna: $\leq 1,0$ % Tokoferole: $\leq 0,3$ % Fitosterole: $\leq 2,0$ % Stosowany jest dwutlenek krzemu w ilości nieprzekraczającej 1,0 %.</p>
Fosfolipidy z żółtka jaj	85 % i 100 % czystych fosfolipidów z żółtka jaj
Fitoglikogen	<p>Opis: Proszek o barwie białej do białawej, będący bezzapachowym, bezbarwnym, i nieposiadającym smaku polisacharydem uzyskiwanym z niemodyfikowanej genetycznie kukurydzy cukrowej przy użyciu konwencjonalnych technologii produkcji żywności.</p> <p>Definicja: Polimer glukozy (C₆H₁₂O₆)_n połączony liniowo wiązaniami $\alpha(1 - 4)$ glikozydowymi o rozgałęzieniach co 8–12 jednostek glukozy przez wiązania $\alpha(1 - 6)$ glikozydowe</p> <p>Specyfikacje: Węglowodany: 97 % Cukry: 0,5 % Włókno: 0,8 % Tłuszcz: 0,2 % Białko: 0,6 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Fitosterole/fitostanole	<p>Opis/definicja: Fitosterole i fitostanole to sterole i stanole pochodzące z wyciągów roślin. Mogą one występować w formie wolnych steroli i stanoli lub w postaci zestryfikowanej przez spożywcze kwasy tłuszczowe.</p> <p>Skład (GC-FID lub podobna metoda): β-sitosterol: < 81 % β-sitostanol: < 35 % Kampesterol: < 40 % Kampestanol: < 15 % Stigmasterol: < 30 % Brasikasterol: < 3,0 % Inne sterole/stanole: < 3,0 %</p> <p>Zanieczyszczenie/czystość (GC-FID lub równoważna metoda): Fitosterole i fitostanole będące wyciągiem ze źródeł innych niż olej roślinny stosowany do celów spożywczych muszą być wolne od substancji zanieczyszczających, wskazany jest stopień czystości przekraczający 99 %.</p>
Olej z pestek śliwki	<p>Opis/definicja: Olej z pestek śliwki to olej roślinny uzyskiwany w drodze tłoczenia na zimno pestek śliwki (<i>Prunus domestica</i>).</p> <p>Skład: Kwas oleinowy (C18:1): 68 % Kwas linolowy (C18:2): 23 % γ- tokoferol: 80 % tokoferoli ogółem β-sitosterol: 80–90 % steroli ogółem Trójoleina: 40–55 % triglicerydów Kwas cyjanowodorowy: maksymalnie 5 mg/kg oleju</p>
Białko ziemniaczane (skoagulowane) i jego hydrolizaty	<p>Sucha masa: \geq 800 mg/g Białko (N * 6,25): \geq 600 mg/g (sucha masa) Popiół: \leq 400 mg/g (sucha masa) Glikoalkaloidy (ogółem): \leq 150 mg/kg Lizynoalanina (ogółem): \leq 500 mg/kg Lizynoalanina (wolna): \leq 10 mg/kg</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Oligopeptydaza proлилowa (preparat enzymatyczny)	<p>Specyfikacja enzymu: Nazwa systematyczna: oligopeptydaza proлилowa Nazwy synonimowe: endopeptydaza proлилowa, specyficzna endopeptydaza prolinowa, prolylendopeptydaza Masa cząsteczkowa: 66 kDa Numer według Komisji ds. Enzymów: EC 3.4.21.26 Numer CAS: 72162-84-6 Źródło: zmodyfikowany genetycznie szczep <i>Aspergillus niger</i> (GEP-44)</p> <p>Opis: oligopeptydaza proлилowa jest dostępna w formie preparatu enzymatycznego zawierającego około 30 % maltodekstryny.</p> <p>Specyfikacje preparatu enzymatycznego oligopeptydazy proлилowej: Działanie: > 580 000 PPI (*) /g (> 34,8 PPU (**)/g) Wygląd: mikrogranulat Barwa: od białawej do pomarańczowożółtawej. Poszczególne partie mogą się różnić barwą. Sucha masa: > 94 % Gluten: < 20 ppm</p> <p>Metale ciężkie: Ołów: ≤ 1,0 mg/kg Arsen: ≤ 1,0 mg/kg Kadm: ≤ 0,5 mg/kg Rtęć: ≤ 0,1 mg/kg</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Całkowita liczba drobnoustrojów tlenowych: ≤ 10³ jtk/g Całkowita ilość grzybów i pleśni: ≤ 10² jtk/g Bakterie beztlenowe redukujące siarczyny: ≤ 30 jtk/g <i>Enterobacteriaceae</i>: < 10 jtk/g <i>Salmonella</i>: brak w 25 g <i>Escherichia coli</i>: brak w 25 g <i>Staphylococcus aureus</i>: brak w 10 g <i>Pseudomonas aeruginosa</i>: brak w 10 g <i>Listeria monocytogenes</i>: brak w 25 g Działanie przeciwdrobnoustrojowe: brak</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Mikotoksyny: poniżej granicy wykrywalności: aflatoksyna B1, B2, G1, G2 (< 0,25 µg/kg), aflatoksyny ogółem (< 2,0 µg/kg), ochratoksyna A (< 0,20 µg/kg), toksyna T-2 (< 5 µg/kg), zearalenon (< 2,5 µg/kg), fumonizyna B1 i B2 (< 2,5 µg/kg)</p> <p>(*) PPI – Protease Picomole International</p> <p>(**) PPU – jednostki peptydaz prolinowych (<i>Prolyl Peptidase Units</i> lub <i>Proline Protease Units</i>)</p>
<p>Ekstrakt białkowy z nerek wieprzowych</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Ekstrakt białkowy uzyskuje się z homogenizowanych nerek wieprzowych w procesie łączącym strącanie soli i wirowanie szybkoobrotowe. Uzyskany osad zawiera głównie białka oraz 7 % enzymu diaminooksydazy (nomenklatura enzymów E.C. 1.4.3.22) i jest ponownie zawieszony w buforze fizjologicznym. Uzyskany ekstrakt z nerek wieprzowych otrzymuje postać użytkową zamkniętą w powlekaney tabletkę umożliwiającą dotarcie do aktywnych miejsc trawienia.</p> <p>Produkt podstawowy:</p> <p>Specyfikacja: ekstrakt białkowy z nerek wieprzowych o naturalnej zawartości diaminooksydazy (DAO):</p> <p>Stan fizyczny: ciecz</p> <p>Barwa: brązowawa</p> <p>Wygląd: lekko mętny roztwór</p> <p>Wartość pH: 6,4–6,8</p> <p>Aktywność enzymatyczna: > 2 677 kHDU DAO/ml (DAO REA (badanie metodą radioekstrakcji DAO))</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne:</p> <p><i>Brachyspira</i> spp.: wynik ujemny (PCR w czasie rzeczywistym)</p> <p><i>Listeria monocytogenes</i>: wynik ujemny (PCR w czasie rzeczywistym)</p> <p><i>Staphylococcus aureus</i>: < 100 jtk/g</p> <p>Grypa typu A: wynik ujemny (RT-PCR w czasie rzeczywistym)</p> <p><i>Escherichia coli</i>: < 10 jtk/g</p> <p>Całkowita liczba drobnoustrojów tlenowych: < 10⁵ jtk/g</p> <p>Ogólna liczba drożdży / pleśni: < 10⁵ jtk/g</p> <p><i>Salmonella</i>: brak/10 g</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i> odporne na sole kwasów żółciowych: < 10⁴ jtk/g</p> <p>Produkty końcowy:</p> <p>Specyfikacja dla ekstraktu białkowego z nerek wieprzowych o naturalnej zawartości diaminooksydazy (E.C. 1.4.3.22) w dojelitowej powlekaney postaci użytkowej</p> <p>Stan fizyczny: substancja stała</p> <p>Barwa: szarozółta</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Wygląd: mikrogranulki</p> <p>Aktywność enzymatyczna: 110–220 kHDU DAO/g granulek (DAO REA (DAO badanie metodą radioekstrakcji))</p> <p>Stabilność kwasowa 15 min 0,1M HCl a następnie 60 min boran pH = 9,0: > 68 kHDU DAO/g granulek (DAO REA (DAO badanie metodą radioekstrakcji))</p> <p>Wilgotność: < 10 %</p> <p><i>Staphylococcus aureus</i>: < 100 jtk/g</p> <p><i>Escherichia coli</i>: < 10 jtk/g</p> <p>Całkowita liczba drobnoustrojów tlenowych: < 10⁴ jtk/g</p> <p>Łączna suma drożdży/pleśni: < 10³ jtk/g</p> <p><i>Salmonella</i>: brak/10 g</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i> odporne na sole kwasów żółciowych: < 10² jtk/g</p>
<p>Olej rzepakowy o wysokiej zawartości substancji niezmydlających się</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Olej rzepakowy o wysokiej zawartości substancji niezmydlających się jest wytwarzany w procesie destylacji próżniowej i różni się od rafinowanego oleju rzepakowego pod względem stopnia skoncentrowania substancji niezmydlających się (1 g w rafinowanym oleju rzepakowym i 9 g w „oleju rzepakowym o wysokiej zawartości substancji niezmydlających się”). Nieznacznie zmniejszona jest zawartość triglicerydów zawierających jednonienasycone i wielonienasycone kwasy tłuszczowe.</p> <p>Czystość:</p> <p>Substancje niezmydlające się: > 7,0 g/100 g</p> <p>Tokoferole: > 0,8 g/100 g</p> <p>α-tokoferol (%): 30–50 %</p> <p>γ-tokoferol (%): 50–70 %</p> <p>δ-tokoferol (%): < 6,0 %</p> <p>Sterole, alkohole trójterpenowe, metylosterole: > 5,0 g/100 g</p> <p>Kwasy tłuszczowe w triglicerydach:</p> <p>Kwas palmitynowy: 3–8 %</p> <p>Kwas stearynowy: 0,8–2,5 %</p> <p>Kwas oleinowy: 50–70 %</p> <p>Kwas linolowy: 15–28 %</p> <p>Kwas linolenowy: 6–14 %</p> <p>Kwas erukowy: < 2,0 %</p> <p>Liczba kwasowa: ≤ 6,0 mg KOH/g</p> <p>Liczba nadtlenkowa: ≤ 10 mEq O₂/kg</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Metale ciężkie: Żelazo (Fe): < 1 000 µg/kg Miedź (Cu): < 100 µg/kg</p> <p>Zanieczyszczenia: Policykliczne węglowodory aromatyczne (PAH) Benzo(a)piren: < 2 µg/kg</p> <p>Aby zagwarantować, że w procesie produkcji oleju rzepakowego o wysokiej zawartości substancji niezmydlających się nie dojdzie do wzbogacenia policyklicznych węglowodorów aromatycznych (PAH), konieczne jest poddanie go działaniu aktywnego węgla.</p>
Białko rzepakowe	<p>Definicja: Białko rzepakowe to bogaty w białko ekstrakt wodny z makuchów rzepakowych pochodzących z niemodyfikowanych genetycznie odmian <i>Brassica napus</i> L. i <i>Brassica rapa</i> L.</p> <p>Opis: Proszek uzyskany metodą suszenia rozpryskowego o barwie białej lub prawie białej</p> <p>Łączna zawartość białka: ≥ 90 % Białko rozpuszczalne: ≥ 85 % Wilgotność: ≤ 7,0 % Węglowodany: ≤ 7,0 % Tłuszcz: ≤ 2,0 % Popiół: ≤ 4,0 % Włókno: ≤ 0,5 % Łączna zawartość glukozydów: ≤ 1 mmol/kg</p> <p>Czystość: Łączna zawartość fitynianu: ≤ 1,5 % Ołów: ≤ 0,5 mg/kg</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba drożdży i pleśni: ≤ 100 jtk/g Ogólna liczba bakterii tlenowych: ≤ 10 000 jtk/g Ogólna liczba bakterii z grupy <i>coli</i>: ≤ 10 jtk/g <i>Escherichia coli</i>: brak w 10 g <i>Salmonella</i>: brak w 25 g</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
<p>Trans-resweratrol</p>	<p>Opis/definicja: Syntetyczny trans-resweratrol ma postać kryształów o barwie od białawej do beżowej. Nazwa chemiczna: 5-[(E)-2-(4-hydroksyfenylo)etenylo]benzeno-1,3-diol Wzór chemiczny: C₁₄H₁₂O₃ Masa cząsteczkowa: 228,25 Da Nr CAS: 501-36-0</p> <p>Czystość: Trans-resweratrol: ≥ 98 %–99 % Produkty uboczne razem (substancje powiązane): ≤ 0,5 % Każda z substancji powiązanych z osobna: ≤ 0,1 % Popiół siarczanowy: ≤ 0,1 % Strata przy suszeniu: ≤ 0,5 %</p> <p>Metale ciężkie: Ołów: ≤ 1,0 ppm Rtęć: ≤ 0,1 ppm Arsen: ≤ 1,0 ppm</p> <p>Zanieczyszczenia: Diizopropylamina: ≤ 50 mg/kg Źródło mikrobiologiczne: zmodyfikowany genetycznie szczep <i>Saccharomyces cerevisiae</i> Wygląd: proszek o barwie od białawej do lekko żółtej Wielkość cząstek: 100 % mniej niż 62,23 μm Zawartość trans-resweratrolu: co najmniej 98 % w/w (w przeliczeniu na suchą masę) Popiół: maksymalnie 0,5 % w/w Wilgotność: maksymalnie 3 % w/w</p>
<p>Wyciąg z grzebienia koguta</p>	<p>Opis/definicja: Wyciąg z grzebienia koguta uzyskuje się z <i>Gallus gallus</i> poprzez zastosowanie hydrolizy enzymatycznej grzebienia koguta, po której następują etapy filtracji, koncentracji i strącania. Głównymi składnikami wyciągu z grzebienia koguta są glikoaminoglikany: kwas hialuronowy, siarczan chondroityny A i siarczan dermatanu (siarczan chondroityny B). Higroskopijny proszek, biały lub prawie biały.</p> <p>Kwas hialuronowy: 60–80 % Siarczan chondroityny A: ≤ 5,0 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Siarczan dermatanu (siarczan chondroityny B): ≤ 25 % pH: 5,0–8,5 Czystość: Chlorki: ≤ 1,0 % Azot: ≤ 8,0 % Strata przy suszeniu: (105 °C przez 6 godzin): ≤ 10 % Metale ciężkie: Rtęć: ≤ 0,1 mg/kg Arsen: ≤ 1,0 mg/kg Kadm: ≤ 1,0 mg/kg Chrom: ≤ 10 mg/kg Ołów: ≤ 0,5 mg/kg Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba żywych bakterii tlenowych: ≤ 10² jtk/g <i>Escherichia coli</i>: brak w 1 g <i>Salmonella</i>: brak w 1 g <i>Staphylococcus aureus</i>: brak w 1 g <i>Pseudomonas aeruginosa</i>: brak w 1 g</p>
Olej sacha inchi z <i>Plukenetia volubilis</i>	<p>Opis/definicja: Olej sacha inchi jest w 100 % olejem roślinnym uzyskiwanym przez tłoczenie na zimno nasion <i>Plukenetia volubilis</i> L. W temperaturze pokojowej jest to przejrzysty, płynny (ciekły) i lśniący olej. Ma smak owocowy, lekki, roślinny, bez niepożądanych aromatów. Wygląd, klarowność, połysk, barwa: stan ciekły w temperaturze pokojowej, przejrzysty, lśniący, barwa żółtozłota Zapach i smak: owocowy, roślinny, brak niepożądanego smaku i zapachu Czystość: Woda i substancje lotne: < 0,2 g/100 g Zanieczyszczenia nierozpuszczalne w heksanie: < 0,05 g/100 g Kwasowość w przeliczeniu na kwas oleinowy: < 2,0 g/100 g Liczba nadtlenkowa: < 15 meq O₂/kg Kwasy tłuszczowe typu trans: < 1,0 g/100 g Kwasy tłuszczowe nienasycone ogółem: > 90 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Kwas omega 3 alfa-linolenowy (ALA) > 45 % Nasycone kwasy tłuszczowe: < 10 % Brak kwasów tłuszczowych typu trans (< 0,5 %) Brak kwasu erukowego (< 0,2 %) Ponad 50 % triglicerydów tri-linolenowych i triglicerydów di-linolenowych Skład i poziom fitosteroli Brak cholesterolu (< 5,0 mg/100 g)</p>
<p>Salatrimy</p>	<p>Opis/definicja: Salatrim to międzynarodowo uznany skrót oznaczający (triglicerydy zawierające krótko- i długołańcuchowe cząsteczki acylowe). Salatrim wytwarzany jest w procesie nieenzymatycznej interstryfikacji triacetyny, tripropioniny, tributyriny lub ich mieszanin z uwodornionymi olejami: rzepakowym, sojowym, z nasion bawełny lub słonecznikowym. Opis: klarowny, lekko bursztynowy płyn, w temperaturze pokojowej przechodzący w ciało stałe o jasnej barwie i woskowej konsystencji. Wolny od cząstek stałych i obcego lub zjełczałego zapachu.</p> <p>Dystrybucja estrów glicerolowych: Triacyloglicerole: > 87 % Diacyloglicerole: ≤ 10 % Monoacyloglicerole: ≤ 2,0 %</p> <p>Skład kwasów tłuszczowych: MOLE % LCFA (długołańcuchowe kwasy tłuszczowe): 33–70 % MOLE % SCFA (krótkałańcuchowe kwasy tłuszczowe): 30–67 % Nasycone długołańcuchowe kwasy tłuszczowe: < 70 % w/w Kwasy tłuszczowe typu trans: ≤ 1,0 % Wolne kwasy tłuszczowe jako kwas oleinowy: ≤ 0,5 %</p> <p>Profil triacylogliceroli: Triestry (długie/krótkie 0,5 do 2,0): ≥ 90 % Triestry (długie/krótkie = 0): ≤ 10 % Substancje niezmydlające się: ≤ 1,0 % Wilgotność: ≤ 0,3 % Popiół: ≤ 0,1 % Barwa: ≤ 3,5 czerwona (Lovibond) Liczba nadtlenkowa: ≤ 2,0 meq/kg</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Olej ze <i>Schizochytrium</i> sp. bogaty w DHA i EPA	Liczba kwasowa: $\leq 0,5$ mg KOH/g Liczba nadtlenkowa: $\leq 5,0$ meq/kg oleju Stabilność oksydacyjna: Wszystkie produkty spożywcze zawierające olej ze <i>Schizochytrium</i> sp. bogaty w DHA i EPA powinny wykazać stabilność oksydacyjną poprzez odpowiednie i uznane krajowe/międzynarodowe metody badania (np. AOAC). Wilgotność i substancje lotne: $\leq 0,05$ % Substancje niezmydlające się: $\leq 4,5$ % Kwasy tłuszczowe typu trans: ≤ 1 % Zawartość DHA: $\geq 22,5$ % Zawartość EPA: ≥ 10 %
Olej ze <i>Schizochytrium</i> sp. (ATCC PTA-9695)	Liczba nadtlenkowa: $\leq 5,0$ meq/kg oleju Substancje niezmydlające się: $\leq 3,5$ % Kwasy tłuszczowe typu trans: $\leq 2,0$ % Wolne kwasy tłuszczowe: $\leq 0,4$ % Kwas dokozapentaenowy (DPA) n-6: $\leq 7,5$ % Zawartość DHA: ≥ 35 %
Olej ze <i>Schizochytrium</i> sp.	Liczba kwasowa: $\leq 0,5$ mg KOH/g Liczba nadtlenkowa (PV): $\leq 5,0$ meq/kg oleju Wilgotność i substancje lotne: $\leq 0,05$ % Substancje niezmydlające się: $\leq 4,5$ % Kwasy tłuszczowe typu trans: $\leq 1,0$ % Zawartość DHA: $\geq 32,0$ %
Olej ze <i>Schizochytrium</i> sp. (T18)	Liczba kwasowa: $\leq 0,5$ mg KOH/g Liczba nadtlenkowa: $\leq 5,0$ meq/kg oleju Wilgotność i substancje lotne: $\leq 0,05$ % Substancje niezmydlające się: $\leq 3,5$ % Kwasy tłuszczowe typu trans: $\leq 2,0$ % Wolne kwasy tłuszczowe: $\leq 0,4$ % Zawartość DHA: ≥ 35 %

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
<p>Ekstrakt ze sfermentowanego nasienia soi</p>	<p>Opis/definicja: Ekstrakt ze sfermentowanego nasienia soi jest bezwonny proszkiem o mlecznobiałej barwie. Zawiera on 30 % proszku ze sfermentowanego nasienia soi i 70 % odpornej dekstryny ze skrobi kukurydzianej (jako nośnika), którą dodaje się przy przetwarzaniu. Podczas procesu produkcji usuwa się witaminę K₂. Ekstrakt ze sfermentowanego nasienia soi zawiera wyekstrahowaną z natto nattokinazę, środek spożywczy powstający przy fermentacji niezmodyfikowanego genetycznie nasienia soi (<i>Glycine max</i> (L.) z użyciem dobranej szczepu <i>Bacillus subtilis</i> var. <i>natto</i>. Aktywność nattokinazy: 20 000–28 000 jednostek degradacji fibryny / g (*) Identyfikacja: sprawdzalna Warunek: brak agresywnego smaku i zapachu Strata przy suszeniu: ≤ 10 % Witamina K₂: ≤ 0,1 mg/kg</p> <p>Metale ciężkie: Ołów: ≤ 5,0 mg/kg Arsen: ≤ 3,0 mg/kg</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba żywych bakterii tlenowych: ≤ 10³ jtk⁽³⁾/g Drożdże i pleśń: ≤ 10² jtk/g Bakterie z grupy <i>coli</i>: ≤ 30 jtk/g Bakterie tworzące formy przetrwalnikowe: ≤ 10 jtk/g <i>Escherichia coli</i>: brak/25 g <i>Salmonella</i>: brak/25 g <i>Listeria</i>: brak/25 g</p> <p>(*) Metoda oznaczenia zgodnie z opisem Takaoka i in. (2010)</p>
<p>Ekstrakt z zarodków pszennych (<i>Triticum aestevium</i>) bogaty w spermidynę</p>	<p>Opis/definicja: Ekstrakt z zarodków pszennych bogaty w spermidynę jest uzyskiwany z niefermentowanych, niekiełkujących zarodków pszennych (<i>Triticum aestevium</i>) w procesie ekstrakcji ciała stałe-ciecz ukierunkowanej szczególnie, ale nie wyłącznie na poliaminy. Spermidyna: 0,8–2,4 mg/g Spermina: 0,4–1,2 mg/g Trichlorek spermidyny: < 0,1 µg/g</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	Putrescyna: < 0,3 mg/g Kadaweryna: < 0,1 µg/g Mikotoksyny: Aflatoksyny (ogółem): < 0,4 µg/kg Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba bakterii tlenowych: < 10 000 jtk/g Drożdże i pleśń: < 100 jtk/g <i>Escherichia coli</i> : < 10 jtk/g <i>Salmonella</i> : brak/25 g <i>Listeria monocytogenes</i> : brak/25 g
Sucromalt	Opis/definicja: Sucromalt jest złożoną mieszaniną sacharydów wytwarzaną z sacharozy i hydrolizatu skrobiowego w procesie reakcji enzymatycznej. W procesie tym grupy glukozy są przyłączane do sacharydów z hydrolizatu skrobiowego za pomocą enzymu wytwarzanego przez bakterie <i>Leuconostoc citreum</i> lub przy użyciu rekombinowanego szczepu organizmu produkcyjnego <i>Bacillus licheniformis</i> . Powstałe w ten sposób oligosacharydy charakteryzują się obecnością związków glikozydowych α-(1→6) i α-(1→3). Końcowym produktem jest syrop, który oprócz wspomnianych oligosacharydów zawiera głównie fruktozę, lecz również disacharyd leukrozę i inne disacharydy. Substancje stałe ogółem: 75–80 % Wilgotność: 20–25 % Sulfataza: maksymalnie 0,05 % pH: 3,5–6,0 Przewodność właściwa: < 200 (30 %) Azot: < 10 ppm Fruktoza: 35–45 % s.m. Leukroza: 7–15 % s.m. Inne disacharydy: maksymalnie 3 % Wyższe sacharydy: 40–60 % s.m.
Włókno z trzciny cukrowej	Opis/definicja: Włókno z trzciny cukrowej uzyskiwane jest z suchych ścian komórkowych lub włóknistych pozostałości po wyciskaniu lub ekstrakcji soku cukrowego z trzciny cukrowej z genotypu <i>Saccharum</i> . Składa się głównie z celulozy i hemicelulozy. Proces produkcji składa się z kilku etapów, m.in.: krojenia, rozkładania w środowisku zasadowym, usuwania lignin i innych składników niecelulozowych, bielenia oczyszczonego włókna, płukania w środowisku kwaśnym i zobojętniania.

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Wilgotność: ≤ 7,0 %</p> <p>Popiół: ≤ 0,3 %</p> <p>Włókno pokarmowe ogółem (AOAC) w przeliczeniu na suchą masę (całkowicie nierozpuszczalne): ≥ 95 % w tym: hemiceluloza (20–25 %) i celuloza (70–75 %)</p> <p>Krzem (ppm): ≤ 200</p> <p>Białko: 0,0 %</p> <p>Tłuszcz: ilości śladowe</p> <p>pH: 4–7</p> <p>Metale ciężkie:</p> <p>Rtęć (ppm): ≤ 0,1</p> <p>Ołów (ppm): ≤ 1,0</p> <p>Arsen (ppm): ≤ 1,0</p> <p>Kadm (ppm): ≤ 0,1</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne:</p> <p>Drożdże i pleśnie (jtk/g): ≤ 1 000</p> <p><i>Salmonella</i>: brak</p> <p><i>Listeria monocytogenes</i>: brak</p>
<p>Ekstrakt z oleju słonecznikowego</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Ekstrakt z oleju słonecznikowego uzyskuje się przez zastosowanie współczynnika koncentracji 10 w odniesieniu do nieulegającej zmydleniu frakcji rafinowanego oleju słonecznikowego ekstrahowanego z nasion słonecznika – <i>Helianthus Annuus</i> L.</p> <p>Skład:</p> <p>Kwas oleinowy (C18:1): 20 %</p> <p>Kwas linolowy (C18:2): 70 %</p> <p>Substancje niezmydlające się: 8,0 %</p> <p>Fitosterole: 5,5 %</p> <p>Tokoferole: 1,1 %</p>
<p>Suszone mikroalgi <i>Tetraselmis chuii</i></p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Suszony produkt otrzymywany jest z mikroalg morskich <i>Tetraselmis chuii</i> należących do rodziny <i>Chlorodendraceae</i> i uprawianych w sterylnej wodzie morskiej w zamkniętych fotobioreaktorach izolowanych od powietrza na zewnątrz.</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Czystość/skład:</p> <p>Identyfikacja za pomocą markera nuklearnego rDNA 18 S (analizowana sekwencja: co najmniej 1 600 par zasad) w bazie danych krajowego ośrodka informacji biotechnologicznej (NCBI): co najmniej 99,9 %</p> <p>Wilgotność: ≤ 7,0 %</p> <p>Białka: 35–40 %</p> <p>Popiół: 14–16 %</p> <p>Węglowodany: 30–32 %</p> <p>Włókno: 2–3 %</p> <p>Tłuszcz: 5–8 %</p> <p>Nasycone kwasy tłuszczowe: 29–31 % kwasów tłuszczowych ogółem</p> <p>Jednonienasycone kwasy tłuszczowe ogółem: 21–24 % kwasów tłuszczowych ogółem</p> <p>Wielonienasycone kwasy tłuszczowe ogółem: 44–49 % kwasów tłuszczowych ogółem</p> <p>Jod: ≤ 15 mg/kg</p>
<i>Therapon barcoo/ Scortum</i>	<p>Opis/definicja:</p> <p><i>Scortum/Therapon barcoo</i> jest gatunkiem ryby z rodziny <i>Terapontidae</i>. Jest to endemiczny gatunek słodkowodny z Australii. Obecnie jest utrzymywany w gospodarstwach rybackich.</p> <p>Identyfikacja taksonomiczna: klasa: <i>Actinopterygii</i> > rząd: <i>Perciformes</i> > rodzina: <i>Terapontidae</i> > rodzaj: <i>Therapon</i> lub <i>Scortum Barcoo</i></p> <p>Skład mięsa rybiego:</p> <p>Białko (%): 18–25</p> <p>Wilgotność (%): 65–75</p> <p>Popiół (%): 0,5–2,0</p> <p>Wartość energetyczna (kJ/kg): 6 000–11 500</p> <p>Węglowodany (%): 0,0</p> <p>Tłuszcz (%): 5–15</p> <p>Kwasy tłuszczowe (mg k.t./g filetów):</p> <p>Σ PUFA n-3: 1,2–20,0</p> <p>Σ PUFA n-6: 0,3–2,0</p> <p>PUFA n-3/n-6: 1,5–15,0</p> <p>Kwasy omega-3 ogółem: 1,6–40,0</p> <p>Kwasy omega-6 ogółem: 2,6–10,0</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
D-tagatoza	<p>Opis/definicja: Tagatoza jest wytwarzana w procesie izomeryzacji galaktozy z zastosowaniem konwersji chemicznej lub enzymatycznej lub w procesie epimeryzacji fruktozy z zastosowaniem konwersji enzymatycznej. Konwersje te są jednoetapowe. Wygląd: białe lub prawie białe kryształki Nazwa chemiczna: D-tagatoza Nazwa synonimowa: D-lykso-heksuloza Numer CAS: 87-81-0 Wzór chemiczny: C₆H₁₂O₆ Masa cząsteczkowa: 180,16 (g/mol)</p> <p>Czystość: Oznaczenie: ≥ 98 % w przeliczeniu na suchą masę Strata przy suszeniu: ≤ 0,5 % (102 °C, 2 godziny) Skრęcerność właściwa: [α]_D: - 4 do - 5,6° (roztwór wodny 1 %) (*) Zakres temperatur topnienia: 133–137 °C</p> <p>Metale ciężkie: Ołów: ≤ 1,0 mg/kg (**)</p> <p>(*) 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 s.; język angielski – ISBN 92-5-102991-1 (**) Badanie techniką absorpcji atomowej dostosowaną do określonego poziomu. Wybór wielkości próby i metody przygotowania próby może opierać się na zasadach metody opisanej w FNP 5. „Instrumentalne metody” (*).</p>
Wyciąg bogaty w taksyfolinę	<p>Opis: Wyciąg bogaty w taksyfolinę z drewna modrzewia dahurskiego (<i>Larix gmelinii</i> (Rupr.) Rupr.) ma postać proszku o barwie od białej do bladożółtej, krystalizującego z gorących roztworów wodnych.</p> <p>Definicja: Nazwa chemiczna: [(2R,3R)-2-(3,4 dihydroksyfenylo)-3,5,7-trihydroksy-2,3-dihydrochromen-4-on, zwany także (+) trans (2R,3R)- dihydrokwercetyną] Wzór chemiczny: C₁₅H₁₂O₇ Masa cząsteczkowa: 304,25 Da Nr CAS: 480-18-2</p> <p>Specyfikacje: Parametr fizyczny Wilgotność: ≤ 10 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja																				
	<p><i>Analiza związku chemicznego</i></p> <p>Taksyfolina (m/m): $\geq 90,0$ % suchej masy</p> <p>Metale ciężkie, pestycydy</p> <p>Ołów: $\leq 0,5$ mg/kg</p> <p>Arsen: $\leq 0,02$ mg/kg</p> <p>Kadm: $\leq 0,5$ mg/kg</p> <p>Rtęć: $\leq 0,1$ mg/kg</p> <p>Dichlorodifenylotrichloroetan (DDT): $\leq 0,05$ mg/kg</p> <p>Pozostałości rozpuszczalników</p> <p>Etanol: $< 5\ 000$ mg/kg</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne</p> <p>Ogólna liczba drobnoustrojów: $\leq 10^4$ jtk/g</p> <p>Enterobakterie: ≤ 100/g</p> <p>Drożdże i pleśń: ≤ 100 jtk/g</p> <p><i>Escherichia coli</i>: brak/1 g</p> <p><i>Salmonella</i>: brak/10 g</p> <p><i>Staphylococcus aureus</i>: brak/1 g</p> <p><i>Pseudomonas</i>: brak/1 g</p> <p>Zwykle obserwowany przedział zawartości składników wyciągu bogatego w taksyfolinę (w przeliczeniu na suchą masę)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Składnik wyciągu</th> <th>Zwykle obserwowany przedział zawartości (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Taksyfolina</td> <td>90–93</td> </tr> <tr> <td>Aromadendryna</td> <td>2,5–3,5</td> </tr> <tr> <td>Eriodiktiol</td> <td>0,1–0,3</td> </tr> <tr> <td>Kwercetyna</td> <td>0,3–0,5</td> </tr> <tr> <td>Naryngenina</td> <td>0,2–0,3</td> </tr> <tr> <td>Kemferol</td> <td>0,01–0,1</td> </tr> <tr> <td>Pinocembryna</td> <td>0,05–0,12</td> </tr> <tr> <td>Niezidentyfikowane flavonoidy</td> <td>1–3</td> </tr> <tr> <td>Woda (*)</td> <td>1,5</td> </tr> </tbody> </table> <p>(*) Taksyfolina ma postać uwodnioną i podczas procesu suszenia krystalizuje. Prowadzi to do włączenia wody krystalizacyjnej w ilości 1,5 %.</p>	Składnik wyciągu	Zwykle obserwowany przedział zawartości (%)	Taksyfolina	90–93	Aromadendryna	2,5–3,5	Eriodiktiol	0,1–0,3	Kwercetyna	0,3–0,5	Naryngenina	0,2–0,3	Kemferol	0,01–0,1	Pinocembryna	0,05–0,12	Niezidentyfikowane flavonoidy	1–3	Woda (*)	1,5
Składnik wyciągu	Zwykle obserwowany przedział zawartości (%)																				
Taksyfolina	90–93																				
Aromadendryna	2,5–3,5																				
Eriodiktiol	0,1–0,3																				
Kwercetyna	0,3–0,5																				
Naryngenina	0,2–0,3																				
Kemferol	0,01–0,1																				
Pinocembryna	0,05–0,12																				
Niezidentyfikowane flavonoidy	1–3																				
Woda (*)	1,5																				

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
<p>Trehaloza</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Disacharyd nieredukujący składający się z dwóch cząsteczek glukozy połączonych wiązaniem glikozydowym α-1,1. Otrzymywany z płynnej skrobi w wieloetapowym procesie enzymatycznym. Produktem handlowym jest dihydrat. Substancja praktycznie bezwonna, ma postać białych lub prawie białych kryształków o słodkim smaku.</p> <p>Nazwy synonimowe: α,α-trehaloza</p> <p>Nazwa chemiczna: α-D-glukopiranozylo-α-D-glukopiranozyd, dihydrat</p> <p>Nr CAS: 6138-23-4 (dihydrat)</p> <p>Wzór chemiczny: $C_{12}H_{22}O_{11} \cdot 2H_2O$ (dihydrat)</p> <p>Masa cząsteczkowa: 378,33 (dihydrat)</p> <p>Oznaczenie: ≥ 98 % w przeliczeniu na suchą masę</p> <p>Badanie techniką absorpcji atomowej dostosowaną do określonego poziomu. Wybór wielkości próby i metody przygotowania próby może opierać się na zasadach metody opisanej w FNP 5 (1), „Instrumentalne metody”.</p> <p>Metoda badań:</p> <p>Zasada: trehalozę oznacza się jakościowo metodą chromatografii cieczowej oraz ilościowo przez porównanie z wzorcem odniesienia zawierającym wzorcową trehalozę.</p> <p>Przygotowanie roztworu próbki: odmierzyć dokładnie 3 g suchej próbki do 100 ml kolby miarowej i dodać 80 ml oczyszczonej, dejonizowanej wody. Całkowicie rozpuścić zawartość próbki i rozcieńczyć do oznaczenia oczyszczonej dejonizowaną wodą. Przefiltrować przez filtr 0,45 mikrona.</p> <p>Przygotowanie roztworu wzorcowego: rozpuścić dokładnie odmierzone ilości suchej wzorcowej trehalozy w wodzie w celu uzyskania roztworu o známym stężeniu wynoszącym 30 mg trehalozy na ml.</p> <p>Aparatura: chromatograf cieczowy wyposażony w detektor współczynnika załamania światła i w system rejestracyjny.</p> <p>Warunki:</p> <p>Kolumna: Shodex Ionpack KS-801 (Showa Denko Co.) lub jej odpowiednik</p> <ul style="list-style-type: none"> — długość: 300 mm — średnica: 10 mm — temperatura: 50 °C <p>Faza ruchoma: woda</p> <p>Prędkość przepływu: 0,4 ml/min</p> <p>Objętość iniekcji: 8 μl</p> <p>Procedura: wstrzyknąć osobno jednakowe objętości roztworu próbki i roztworu wzorcowego do chromatografu.</p> <p>Zapisać chromatogramy i zmierzyć wielkość odpowiedzi piku trehalozy.</p> <p>Obliczyć w mg ilość trehalozy w 1 ml roztworu próbki przy pomocy następującego wzoru:</p> $\% \text{ trehalozy} = 100 \times (R_U/R_S) (W_S/W_U)$

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>gdzie:</p> <p>R_S = powierzchnia piku trehalozy w preparacie wzorcowym</p> <p>R_U = powierzchnia piku trehalozy w preparacie próbki</p> <p>W_S = masa trehalozy w mg w preparacie wzorcowym</p> <p>W_U = masa suchej próbki w mg</p> <p>Charakterystyka:</p> <p>Identyfikacja:</p> <p>Rozpuszczalność: dobrze rozpuszczalny w wodzie, bardzo słabo rozpuszczalny w etanolu</p> <p>Skრęcalność właściwa: $[\alpha]D_{20} + 199^\circ$ (roztwór wodny 5 %)</p> <p>Temperatura topnienia: 97 °C (dihydrat)</p> <p>Czystość:</p> <p>Strata przy suszeniu: $\leq 1,5 \%$ (60 °C, 5h)</p> <p>Popiół całkowity: $\leq 0,05 \%$</p> <p>Metale ciężkie:</p> <p>Ołów: $\leq 1,0 \text{ mg/kg}$</p>
<p>Pieczarki dwuzarodnikowe (<i>Agaricus bisporus</i>) poddane działaniu promieniowania UV</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Uprawiane do celów handlowych pieczarki <i>Agaricus bisporus</i> poddane po zbiorze naświetlaniu promieniami UV.</p> <p>Promieniowanie UV: proces napromieniowania w świetle ultrafioletowym o długości fali wynoszącej 200–800 nm</p> <p>Witamina D₂:</p> <p>Nazwa chemiczna: (3β,5Z,7E,22E)-9,10-sekoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-3-ol</p> <p>Nazwa synonimowa: ergokalcyferol</p> <p>Nr CAS: 50-14-6</p> <p>Masa cząsteczkowa: 396,65 g/mol</p> <p>Zawartość:</p> <p>witamina D₂ w produkcie końcowym: 5–10 µg/100g mokrej masy na koniec okresu przydatności do spożycia</p>
<p>Drożdże piekarskie poddane promieniowaniu UV (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>)</p>	<p>Opis/definicja:</p> <p>Drożdże piekarskie (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>) są poddawane działaniu światła ultrafioletowego w celu przekształcenia ergosterolu w witaminę D₂ (ergokalcyferol). Zawartość witaminy D₂ w koncentracji drożdżowym waha się w przedziale 1 800 000–3 500 000 IU witaminy D/100 g (450–875 µg/g).</p> <p>Barwa jasnobrązowa, sypkie granulki</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Witamina D₂: Nazwa chemiczna: (5Z,7E,22E)-(3S)-9,10-sekoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-3-ol Nazwa synonimowa: ergokalcyferol Nr CAS: 50-14-6 Masa cząsteczkowa: 396,65 g/mol</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne koncentratu drożdżowego: Bakterie z grupy <i>coli</i>: ≤ 10³/g <i>Escherichia coli</i>: ≤ 10/g <i>Salmonella</i>: brak w 25 g</p>
<p>Chleb poddany działaniu promieniowania UV</p>	<p>Opis/definicja: Chlebem poddanym działaniu promieniowania UV są chleb i bułki (bez posypki) na zaczynie drożdżowym, które po wypieku poddano działaniu promieniowania ultrafioletowego w celu przekształcenia ergosterolu w witaminę D₂ (ergokalcyferol). Promieniowanie UV: proces napromieniowania w świetle ultrafioletowym o długości fali wynoszącej 240–315 nm przez maksymalnie 5 sekund przy nałożeniu energii wynoszącym 10–50 mJ/cm².</p> <p>Witamina D₂: Nazwa chemiczna: (5Z,7E,22E)-3S-9,10-sekoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-3-ol Nazwa synonimowa: ergokalcyferol Nr CAS: 50-14-6 Masa cząsteczkowa: 396,65 g/mol</p> <p>Zawartość: witaminy D₂ (ergokalcyferol) w produkcie końcowym: 0,75–3 µg/100 g (*) drożdży w cieście: 1–5 g/100 g (**)</p> <p>(*) EN 12821, 2009, norma europejska (**) Obliczenia według receptury</p>
<p>Mleko poddane działaniu promieniowania UV</p>	<p>Opis/definicja: Mleko krowie (pełne i częściowo odtłuszczone), które po pasteryzacji zostało poddane działaniu promieniowania ultrafioletowego (UV) poprzez przepływ turbulentny. Poddanie mleka pasteryzowanego działaniu promieniowania UV powoduje wzrost stężenia witaminy D₃ (cholekalcyferolu) w wyniku przekształcenia 7-dehydrocholesterolu w witaminę D₃.</p> <p>Promieniowanie UV: proces napromieniowania w świetle ultrafioletowym o długości fali wynoszącej 200–310 nm przy nałożeniu energii wynoszącym 1 045 J/l</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Witamina D₃:</p> <p>Nazwa chemiczna: (1S,3Z)-3-[(2E)-2-[(1R,3aS,7aR)-7a-metylo-1-[(2R)-6-metyloheptan-2-yl]-2,3,3a,5,6,7-heksahydro-1H-inden-4-ylideno]etylideno]-4-metylidencykloheksan-1-ol</p> <p>Nazwa synonimowa: cholekalcyferol</p> <p>Nr CAS: 67-97-0</p> <p>Masa cząsteczkowa: 384,6377 g/mol</p> <p>Zawartość:</p> <p>witaminy D₃ w produkcie końcowym:</p> <p>w mleku pełnym (*): 0,5–3,2 µg/100 g (**)</p> <p>w mleku częściowo odtłuszczonym (*): 0,1–1,5 µg/100 g (**)</p> <p>(*) W rozumieniu rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1308/2013 z dnia 17 grudnia 2013 r. ustanawiającego wspólną organizację rynków produktów rolnych oraz uchylającego rozporządzenia Rady (EWG) nr 922/72, (EWG) nr 234/79, (WE) nr 1037/2001 i (WE) nr 1234/2007 (Dz.U. L 347 z 20.12.2013, s. 671).</p> <p>(**) HPLC</p>
<p>Witamina K₂ (menachinon)</p>	<p>Ten rodzaj nowej żywności jest wytwarzany w procesie syntetycznym lub mikrobiologicznym.</p> <p>Specyfikacja syntetycznej witaminy K₂ (menachinonu-7)</p> <p>Nazwa chemiczna: (all-E)-2-(3,7,11,15,19,23,27-heptametylo-2,6,10,14,18,22,26-oktakozaheptaenylo)-3-metylo-1,4-naftalenodion</p> <p>Numer CAS: 2124-57-4</p> <p>Wzór cząsteczkowy: C₄₆H₆₄O₂</p> <p>Masa cząsteczkowa: 649 g/mol</p> <p>Wygląd: żółty proszek</p> <p>Czystość: maksymalnie 6,0 % izomeru cis, maksymalnie 2,0 % innych zanieczyszczeń</p> <p>Zawartość: 97–102 % menachinonu-7 (w tym co najmniej 92 % menachinonu-7 <i>all-trans</i>)</p> <p>Specyfikacja witaminy K₂ (menachinonu-7) wytwarzanej w procesie mikrobiologicznym</p> <p>Źródło: <i>Bacillus subtilis</i> spp. <i>natto</i></p> <p>Witamina K₂ (2-metylo-3-<i>all-trans</i>-poliprenylo-1,4-naftochinon) lub szeregi menachinonu to grupa pochodnych naftochinonu prenylu. Liczba reszt izoprenowych, gdzie 1 jednostka izoprenowa składa się z 5 atomów węgla tworzących łańcuch boczny, jest wykorzystywana do określania homologów menachinonu. Jest ona obecna w zawieszynie olejowej, która zawiera głównie MK-7 oraz w mniejszym stopniu MK-6.</p> <p>Szereg witaminy K₂ (menachinony) z menachinonem-7 (MK-7)(n = 6) o wzorze C₄₆H₆₄O₂, menachinonem-6 (MK-6)(n = 5) o wzorze C₄₁H₅₆O₂ i menachinonem-4 (MK-4)(n = 3) o wzorze C₃₁H₄₀O₂.</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
Ekstrakt z otrębów psennych	<p>Opis/definicja: Biały krystaliczny proszek otrzymywany w procesie ekstrakcji enzymatycznej z otrębów <i>Triticum aestivum</i> L. bogatych w oligosacharydy arabinoksyłanowe. Sucha masa: co najmniej 94 % Oligosacharydy arabinoksyłanowe: co najmniej 70 % suchej masy Średni stopień polimeryzacji oligosacharydów arabinoksyłanowych: 3–8 Kwas ferulowy (związany z oligosacharydami arabinoksyłanowymi): 1–3 % suchej masy Poli/oligosacharydy ogółem: co najmniej 90 % Białko: maksymalnie 2 % suchej masy Popiół: maksymalnie 2 % suchej masy</p> <p>Parametry mikrobiologiczne: Ogólna liczba bakterii mezofilnych: maksymalnie 10 000/g Drożdże: maksymalnie 100/g Grzyby: maksymalnie 100/g <i>Salmonella</i>: brak w 25 g <i>Bacillus cereus</i>: maksymalnie 1 000/g <i>Clostridium perfringens</i>: maksymalnie 1 000/g</p>
Beta-glukany z drożdży	<p>Opis/definicja: Beta-glukany są złożonymi polisacharydami o dużej masie cząsteczkowej (100–200 kDa), występującymi w ścianach komórkowych wielu drożdży i zbóż. Nazwa chemiczna „beta-glukanów z drożdży” to (1-3),(1-6)-β-D-glukany. Beta-glukany zbudowane są z rdzenia reszt glukozy połączonych wiązaniami β-1,3, z wiązaniami β-1,6 w miejscach bocznych rozgałęzień, do którego przyłączone są chityna i mannoпротеiny wiązaniem β-1,4-. Beta-glukany są izolowane z drożdży <i>Saccharomyces cerevisiae</i>. Trzeciorzędowa struktura ściany komórkowej glukanów z <i>Saccharomyces cerevisiae</i> zawiera łańcuchy reszt glukozy połączone wiązaniami β-1,3, z wiązaniami β-1,6 w miejscach bocznych rozgałęzień, tworzące rdzeń, do którego przyłączone są chityna wiązaniem β-1,4-, β-1,6-glukany i niektóre manno-протеiny. Ten rodzaj nowej żywności jest dostępny w trzech różnych postaciach: rozpuszczalnej, nierozpuszczalnej i nierozpuszczalnej w wodzie, ale ulegającej dyspersji w wielu płynnych macierzach.</p> <p>Charakterystyka chemiczna beta-glukanów z drożdży (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>): Postać rozpuszczalna: Węglowodany ogółem: > 75 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Beta-glukany (1,3/1,6): > 75 %</p> <p>Popiół: < 4,0 %</p> <p>Wilgotność: < 8,0 %</p> <p>Białko: < 3,5 %</p> <p>Tłuszcz: < 10 %</p> <p>Postać nierozpuszczalna:</p> <p>Węglowodany ogółem: > 70 %</p> <p>Beta-glukany (1,3/1,6): > 70 %</p> <p>Popiół: ≤ 12 %</p> <p>Wilgotność: < 8,0 %</p> <p>Białko: < 10 %</p> <p>Tłuszcz: < 20 %</p> <p>Nierozpuszczalne w wodzie, ulegają dyspersji w wielu płynnych macierzach:</p> <p>(1,3)-(1,6)-β-D-glukany: > 80 %</p> <p>Popiół: < 2,0 %</p> <p>Wilgotność: < 6,0 %</p> <p>Białko: < 4,0 %</p> <p>Tłuszcz ogółem: < 3,0 %</p> <p>Dane mikrobiologiczne:</p> <p>Ogólna liczba drobnoustrojów: < 1 000 jtk/g</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: < 100 jtk/g</p> <p>Bakterie z grupy <i>coli</i> ogółem: < 10 jtk/g</p> <p>Drożdże: < 25 jtk/g</p> <p>Pleśń: < 25 jtk/g</p> <p><i>Salmonella</i>: brak w 25 g</p> <p><i>Escherichia coli</i>: brak w 1 g</p> <p><i>Bacillus cereus</i>: < 100 jtk/g</p> <p><i>Staphylococcus aureus</i>: brak w 1 g</p> <p>Metale ciężkie:</p> <p>Ołów: < 0,2 mg/g</p> <p>Arsen: < 0,2 mg/g</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Rtęć: < 0,1 mg/g Kadm: < 0,1 mg/g</p>
Zeaksantyna	<p>Opis/definicja: Zeaksantyna jest naturalnie występującym barwnikiem ksantofilowym; stanowi utleniony karotenoid. Syntetyczna zeaksantyna jest oferowana w postaci suszonego rozpyłowo proszku na bazie żelatyny lub skrobi („granulki”) z dodatkiem α-tokoferolu i palmitnianu askorbylu lub zawiesiny oleju kukurydzianego z dodatkiem α-tokoferolu. Syntetyczna zeaksantyna jest wytwarzana z mniejszych cząsteczek w drodze wieloetapowej syntezy chemicznej. Pomarańczowożółty, krystaliczny proszek o słabym zapachu lub bezwonny. Wzór chemiczny: $C_{40}H_{56}O_2$ Nr CAS: 144-68-3 Masa cząsteczkowa: 568,9 daltonów</p> <p>Właściwości fizykochemiczne: Strata przy suszeniu: < 0,2 % All-trans zeaksantyna: > 96 % Cis zeaksantyna: < 2,0 % Inne karotenoidy: < 1,5 % Tlenek trifenylofosfiny (nr CAS 791-28-6): < 50 mg/kg</p>
L-pidolan cynku	<p>Opis/definicja: L-pidolan cynku to biały lub białawy proszek o charakterystycznym zapachu. Międzynarodowa niezastrzeżona nazwa (INN): kwas L-piroglutaminowy, sól cynku Nazwy synonimowe: 5-oksoprolina cynku, piroglutaminian cynku, pirolidon karboksylanowy cynku, PCA cynku, pidolan L-cynku Nr CAS: 15454-75-8 Wzór cząsteczkowy: $(C_5 H_6 NO_3)_2 Zn$ Masa cząsteczkowa postaci bezwodnej: 321,4 Wygląd: proszek o barwie białej lub prawie białej</p> <p>Czystość: L-pidolan cynku (czystość): ≥ 98 % pH (roztwór wodny 10 %): 5,0–6,0 Skręcalność właściwa: $19,6^\circ$–$22,8^\circ$ Woda: $\leq 10,0$ % Kwas glutaminowy: < 2,0 %</p>

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacja
	<p>Metale ciężkie: Ołów: ≤ 3,0 ppm Arsen: ≤ 2,0 ppm Kadm: ≤ 1,0 ppm Rtęć: ≤ 0,1 ppm</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba żywych bakterii mezofilnych: ≤ 1 000 jtk/g Drożdże i pleśń: ≤ 100 jtk/g Patogen: brak</p>

(¹) Rozporządzenie Komisji (UE) nr 231/2012 z dnia 9 marca 2012 r. ustanawiające specyfikacje dla dodatków do żywności wymienionych w załącznikach II i III do rozporządzenia (WE) nr 1333/2008 Parlamentu Europejskiego i Rady (Dz.U. L 83 z 22.3.2012, s. 1).

(²) Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2015/175 z dnia 5 lutego 2015 r. ustanawiające, ze względu na ryzyko zanieczyszczenia pentachlorofenolem i dioksynami, szczególne warunki mające zastosowanie do przywozu gumy guar pochodzącej lub wysłanej z Indii (Dz.U. L 30 z 6.2.2015, s. 10).