

Bekendtgørelse om tilsætning af visse andre stoffer end vitaminer og mineraler til fødevarer¹⁾

I medfør af §§ 7-9 og § 60, stk. 3, i lov om fødevarer, jf. lovbekendtgørelse nr. 467 af 15. maj 2014, fastsættes:

Kapitel 1 *Anvendelsesområde og definitioner*

§ 1. Bekendtgørelsen omfatter tilsætning til fødevarer, herunder kosttilskud, af følgende stoffer:

- 1) stoffer, som ikke er vitaminer eller mineraler, og som har og/eller er tilsat med det formål at have en ernæringsmæssig eller fysiologisk virkning, og
- 2) aromaer og fødevaretilsætningsstoffer, som udover at være tilsat som aroma eller fødevaretilsætningsstof også har og/eller er tilsat med det formål at have en ernæringsmæssig eller fysiologisk virkning.

Stk. 2. Bekendtgørelsen finder kun anvendelse, hvor der ikke er fastsat specifikke bestemmelser om:

- 1) næringsstoffer,
- 2) nye fødevarer og nye fødevareingredienser (novel food),
- 3) fødevarer til særlig ernæring,
- 4) fødevaretilsætningsstoffer,
- 5) aromaer,
- 6) genetisk modifierede fødevarer eller
- 7) varestandarder og handelsnormer.

Stk. 3. Fødevarer og stoffer, der er nævnt i stk. 2, kan anvendes i overensstemmelse med den relevante specifikke lovgivning.

Stk. 4. Bekendtgørelsen finder ikke anvendelse på:

- 1) plantemateriale i frisk, tørret, hakket, skåret eller pulveriseret form,
- 2) ekstrakter af plantemateriale, der alene er fremkommet ved simpel vandig ekstraktion eventuelt efterfulgt af inddampning og
- 3) enzymer og mikrobielle kulturer.

§ 2. I bekendtgørelsen forstås ved:

- 1) Stoffer: Stoffer, som har en ernæringsmæssig eller fysiologisk virkning, og som
 - a) ikke er vitaminer eller mineraler,
 - b) tilsættes fødevarer med det formål at opnå en ernæringsmæssig eller fysiologisk virkning,
 - c) har en renhed på minimum 50 % eller er opkoncentreret 40 gange eller mere, og
 - d) normalt ikke indtages som en fødevare i sig selv og normalt ikke anvendes som en typisk ingrediens i fødevarer.
- 2) Aroma: Aromastof, aromapræparat, reaktionsaroma, røgaroma, røgaromastof eller blandinger af disse indbyrdes eller med andre tilsætningsstoffer eller fødevarer.
- 3) Aromatiserede drikkevarer: Ikke-alkoholholdige drikkevarer tilsat aromagivende ingrediens eller stof.

- 4) Sportsprodukter: Fødevarer til indtagelse i forbindelse med stærkt krævende muskelarbejde, især for sportsfolk, herunder fødevarer markedsført til voksne ekstrem sportsudøvere.
- 5) Fødevaretilsætningsstof: Der henvises til definitionen i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1333/2008 af 16. december 2008 om fødevaretilsætningsstoffer.

Kapitel 2

Betingelser for anvendelse

§ 3. For stoffer, der er omfattet af bekendtgørelsen, må kun de stoffer, der er omfattet af bilag 1, tilsættes fødevarer, herunder kosttilskud, på de i bilaget fastsatte betingelser, jf. dog stk. 2.

Stk. 2. De i bilaget fastsatte maksimale mængder må, bortset fra analyseusikkerhed, ikke overskrides, uanset kilden til stoffet eller formålet med tilsætningen, medmindre andet er angivet for det pågældende stof.

Stk. 3. For stoffer, der er omfattet af stk. 1, gælder de krav til identitet og renhed, der er fastsat i specifikationerne i bilag 2.

§ 4. Stoffer, der er omfattet af bilag 1, og som ønskes tilsat fødevarer på andre betingelser end de i bilaget anførte, kan tages i anvendelse 6 måneder efter, at tilsætningen er anmeldt til Fødevarestyrelsen.

Stk. 2. Anmeldelsen, jf. stk. 1, skal indeholde de i bilag 3, afsnit I, indeholdte oplysninger. Anmeldelsen vedrører tilsætning af det pågældende stof til det pågældende produkt. En anmeldelse anses først for indgivet, når samtlige oplysninger er indsendt til Fødevarestyrelsen.

Stk. 3. I de tilfælde, hvor data allerede er fremsat og efterfølgende vurderet og godkendt i en anden medlemsstat, og denne vurdering er indsendt til Fødevarestyrelsen, kan de i stk. 1 nævnte stoffer dog tagges i anvendelse 3 måneder efter, at de er anmeldt til Fødevarestyrelsen, jf. dog stk. 4.

Stk. 4. Hvis der er begrundet behov herfor, kan Fødevarestyrelsen forlænge den i stk. 3 nævnte periode til 6 måneder.

Stk. 5. Det er en forudsætning for anvendelsen efter stk. 1-4, at Fødevarestyrelsen ikke forinden har nedlagt forbud mod den anmeldte anvendelse af stoffet.

Stk. 6. Uanset at Fødevarestyrelsen ikke i forbindelse med anmeldelsen har nedlagt forbud mod et stof omfattet af stk. 1, kan Fødevarestyrelsen senere nedlægge forbud mod anvendelsen, hvis forholdene taler herfor.

Stk. 7. Fødevarestyrelsen kan fastsætte vilkår for anvendelse af stoffet, herunder at anvendelsen kun tillades for en begrænset periode, eller at stoffet kun må anvendes i visse fødevarekategorier.

Stk. 8. Et anmeldt stof må kun anvendes i overensstemmelse med oplysningerne i anmeldelsen.

§ 5. Bestemmelserne i § 4 finder ligeledes anvendelse på aminosyrer, som ikke er omfattet af bilag 1, men som opfylder de krav til identitet og renhed, der er fastsat i specifikationerne i bilag 2.

§ 6. Tilsætning af stoffer, som ikke er omfattet af § 5 eller bilag 1, skal godkendes af Fødevarestyrelsen.

Stk. 2. Ansøgningen om godkendelse, jf. stk. 1, skal indeholde de i bilag 3, afsnit II, indeholdte oplysninger. En ansøgning anses først for indgivet, når samtlige oplysninger er indsendt til Fødevarestyrelsen.

Stk. 3. Fødevarestyrelsen kan fastsætte vilkår for anvendelse af stoffet, herunder at anvendelsen kun tillades for en begrænset periode, eller at stoffet kun må anvendes i visse fødevarekategorier.

Stk. 4. Fødevarestyrelsen træffer afgørelse vedrørende ansøgninger om godkendelse senest 6 måneder efter modtagelsen af ansøgningen, dog senest efter 3 måneder, hvis de indsendte data allerede er godkendt i en anden medlemsstat, jf. dog stk. 5.

Stk. 5. Hvis der er begrundet behov herfor, kan Fødevarestyrelsen forlænge den i stk. 4 nævnte periode til 6 måneder.

§ 7. Senest samtidig med markedsføring af fødevarer, der er tilsat stoffer omfattet af bilag 1, skal producenten, importøren eller andre, der er ansvarlige for første markedsføring i Danmark, fremsende et eksemplar af den anvendte mærkning til Fødevarestyrelsen.

Stk. 2. Ændringer i den anvendte mærkning samt tilbagetrækning af fødevaren fra markedet skal meddeles til Fødevarestyrelsen.

Stk. 3. Stk. 1 og 2 finder ikke anvendelse på kosttilskud.

Kapitel 3

Straffebestemmelser

§ 8. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 764/2008 af 9. juli 2008 om procedurer for anvendelsen af visse nationale tekniske forskrifter på produkter, der markedsføres lovligt i en anden medlemsstat, og om ophævelse af beslutning nr. 3052/95/EU, finder anvendelse ved administration af bekendtgørelsen.

§ 9. Umiddelbart efter afsluttet sagsbehandling opdaterer Fødevarestyrelsen bilag 1 og 2 med

- 1) stoffer, der er taget i anvendelse i overensstemmelse med § 4, stk. 1-5, og
- 2) stoffer, der er godkendt i henhold til § 6, stk. 1, jf. stk. 3.

§ 10. Med bøde straffes den, der overtræder § 3, § 4, stk. 1, 5 eller 8, § 5, § 6, stk. 1, § 7, stk. 1 eller 2, eller vilkår fastsat i medfør af § 4, stk. 7, eller § 6, stk. 3, i denne bekendtgørelse.

Stk. 2. Straffen kan stige til fængsel i indtil 2 år, hvis den ved handlingen eller undladelsen skete overtrædelse er begået med forsæt eller grov uagtighed, og der ved overtrædelsen er

- 1) forvoldt skade på sundheden eller fremkaldt fare herfor, eller
- 2) opnået eller tilsigtet opnået en økonomisk fordel for den pågældende selv eller andre.

Stk. 3. Der kan pålægges selskaber m.v. (juridiske personer) strafansvar efter reglerne i straffelovens 5. kapitel.

Kapitel 4

Ikrafttræden

§ 11. Bekendtgørelsen træder i kraft den 6. juni 2014.

Stk. 2. Samtidig ophæves bekendtgørelse nr. 991 af 9. august 2013 om tilsætning af visse andre stoffer end vitaminer og mineraler til fødevarer.

Stk. 3. Fødevarer, der før den 16. august 2011 er fremstillet i overensstemmelse med §§ 14-16, jf. bilag 3, i bekendtgørelse nr. 93 af 4. februar 2011 om tilsætninger m.v. til fødevarer, må markedsføres, indtil lagrene er opbrugte.

Fødevarestyrelsen, den 28. maj 2014

P.D.V.
HANNE LARSEN

/ Marianne Øhlenschläger Larsen

- 1) Bekendtgørelsen har som udkast været notificeret i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 98/34/EF (informationsproceduredirektivet), som ændret ved 98/48/EF. Bekendtgørelsen har ligeledes som udkast været notificeret i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1925/2006 af 20. december 2006 om tilsætning af vitaminer og mineraler samt visse andre stoffer til fødevarer.

Bilag 1**Visse andre stoffer end vitaminer og mineraler, der tillades anvendt i fødevarer, herunder kosttilskud**

De i bilaget angivne mængder må, bortset fra analyseusikkerhed, ikke overskrides uanset kilden eller formålet med tilsetningen, medmindre andet er angivet for det pågældende stof.

Navn	Betingelser for anvendelse	
	Kosttilskud	Andre fødevarekategorier
1,3 – 1,6 betaglucan	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 200 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
Arabisk gummi (Akaciegummi)	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 1 g pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
Beta-alanin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 1 g pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
Catechin fra vindruerneekstrakt	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 27,5 mg pr. anbefalet daglig dosis. Dog må den samlede mængde af catechin- og epicatechinforbindelser samt epicatechin-3-O-gallat og di-, tri- og oligomere og gallater heraf ikke udgøre mere end 27,5 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
Cholin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 250 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Må anvendes i aromatiserede drikkevarer samt i drikkevarer med maksimum alkohol 5,0 % vol. i en samlet mængde på maksimum 36 mg pr. 100 ml.
Creatin	Vil skulle fastsættes.	Må anvendes i rene creatin monohydrat sportsprodukter i minimum 2 g og maksimum 3 g pr. daglig dosis.
Curcumin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 30 mg pr. anbefalet daglig dosis	Vil skulle fastsættes.
Docosahexaensyre (DHA)	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 1050 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
D-Ribose	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 100 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.

Eicosapentaensyre (EPA)	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 1500 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
Epicatechin fra vindruekerneeks-trakt	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 27,5 mg pr. anbefalet daglig dosis. Dog må den samlede mængde af catechin- og epicatechinfor-bindelser samt epicatechin-3-O-gallat og di-, tri- og oligo-mere og gallater heraf ikke udgøre mere end 27,5 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
Glucuronolacton	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 70 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Må anvendes i aromatiserede drikkevarer i en samlet mængde på maksimum 0,24 g pr. 100 ml. Må anvendes i aromatiserede drikkevarer med maksimum alkohol 5,0 % vol. i en samlet mængde på maksimum 0,23 g pr. 100 ml.
Glycerider af kon-jugeret linolsyre fra saflortidsel (CLA)	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 3 g pr. anbefalet daglig dosis	Vil skulle fastsættes
Glycin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 30 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
Inositol	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 250 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Må anvendes i aromatiserede drikkevarer samt i aromatiserede drikkevarer med maksimum alkohol 5,0 % vol. i en samlet mængde på maksimum 30 mg pr. 100 ml.
Koffein	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 300 mg pr. anbefalet daglig dosis, for-delt på minimum 3 doser.	Må anvendes i <i>aromatiserede drikkevarer</i> i en samlet mængde på maksimum 32 mg pr. 100 ml hidrørende fra alle kil-der. Må anvendes i <i>aromatiserede drikkevarer med maksimum alkohol 5,0 % vol.</i> i en samlet mængde på maksimum 15 mg

	<p>pr. 100 ml hidrørende fra alle kilder.</p> <p>Må anvendes i <i>aromatiserede drikkevarer med maksimum alkohol 21,8 % vol.</i> i en samlet mængde på maksimum 10 mg pr. 100 ml hidrørende fra alle kilder.</p> <p>Må anvendes i <i>bolsjer</i> i en samlet mængde på 113 mg pr. 100 g hidrørende fra alle kilder.</p> <p>Må anvendes i <i>aromatiserede drikkevarer markedsført som sportsprodukter</i> i en samlet mængde på 8 mg pr. 100 ml hidrørende fra alle kilder.</p> <p>Må anvendes i <i>geler markedsført som sportsprodukter</i> i en samlet mængde på 198 mg pr. 100 g hidrørende fra alle kilder.</p> <p>Må anvendes i <i>barer markedsført som sportsprodukter</i> i en samlet mængde på 101 mg pr. 100 g hidrørende fra alle kilder.</p>	
Konjacglucomannan	<p>Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 5 g pr. anbefalet daglig dosis.</p> <p>Må ikke anvendes til fremstilling af tørrede fødevarer, der er bestemt til at rehydreres ved indtagelse.</p>	Vil skulle fastsættes.
L-Arginin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 5 g pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
L-Carnitin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 2 g pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.

L-Carnitin-L-Tar-trat	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 3 g pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
L-Citrullin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 200 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
L-Cystein	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 60 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
L-Cystin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 6 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
L-Glutamin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 3,5 g pr. anbefalet daglig dosis.	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 36,5 mg pr. 100 ml i aromatiserede drikkevarer, der indeholder mere end 15 mg koffein pr. 100 ml.
L-Isoleucin	Må anvendes i en samlet mængde på 1,5 g pr. anbefalet daglig dosis.	Må anvendes i aromatiserede drikkevarer i en samlet mængde på 10 mg pr. 100 ml.
L-Leucin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 1,3 g pr. anbefalet daglig dosis.	Må anvendes i aromatiserede drikkevarer i en samlet mængde på 10 mg pr. 100 ml.
L-Lysin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 100 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Må anvendes i aromatiserede drikkevarer samt i aromatiserede drikkevarer med maksimum alkohol 5,0 % vol. i en samlet mængde på maksimum 20 mg pr. 100 ml.
L-Methionin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 50 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
L-Phenylalanin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 50 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
L-Tyrosin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 50 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
L-Valin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 1,5 g pr. anbefalet daglig dosis.	Må anvendes i aromatiserede drikkevarer i en samlet mængde på 10 mg pr. 100 ml.
Lutein	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 20 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Må anvendes i aromatiserede drikkevarer i en samlet mængde på maksimum 10 mg pr. 100 ml.

Lycopen	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 15 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
Sorbitol	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 5 g pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
Taurin	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 1000 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Må anvendes i <i>aromatiserede drikkevarer</i> og i aromatiserede drikkevarer med maksimum alkohol 5,0 % vol. i en samlet mængde på maksimum 0,4 g pr. 100 ml. Må anvendes i <i>bolsjer</i> i en samlet mængde på 0,4 g pr. 100 g.
Ubidecaranon (Coenzym Q10)	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 180 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.
Ubiquinol	Må anvendes i en samlet mængde på maksimum 100 mg pr. anbefalet daglig dosis.	Vil skulle fastsættes.

Bilag 2**Specifikationer for identitet og renhed samt analysemетодer**

Navn	Specifikation for identitet og renhed1)	Analysemethod2)
Aminosyrer		
Beta-alanin	DK 208	
Glutaminsyre	E 620	CX 02 p. 695
Glycin	E 640	FCC V p. 208
L-Alanin	FCC V p. 18 (DK 119)	FCC V p. 18
L-Arginin	FCC V p. 34 (DK 100)	FCC V p. 34
L-Arginin-hydrochlorid	FCC V p. 35 (DK 101)	FCC V p. 35
L-Asparaginsyre	FCC V p. 41 (DK 120)	FCC V p. 41
L-Carnitin	FCC V p. 100 (DK 102)	FCC V p. 100
L-Carnitin-L-tartrat	DK 127	
L-Citrullin	DK 130	
L-Cystein	E 920	FCC V p. 130
L-Cystin	FCC V p. 130 (DK 128)	FCC V p. 130
L-Glutamin	FCC V p. 197 (DK 121)	FCC V p. 197
L-Histidin	FCC V p. 217 (DK 103)	FCC V p. 217
L-Histidin-hydrochlorid	FCC V p. 217 (DK 104)	FCC V p. 217
L-Isoleucin	FCC V p. 234 (DK 105)	FCC V p. 234
L-Leucin	FCC V p. 252 (DK 106)	FCC V p. 252
L-Lysinaspartat	JSFA p. 419 (DK 123)	JSFA p. 419
L-Lysin-hydrochlorid	FCC V p. 257 (DK 107)	FCC V p. 257
L-Methionin	FCC V p. 286 (DK 108)	FCC V p. 286
L-Phenylalanin	FCC V p. 330 (DK 109)	FCC V p. 330
L-Prolin	FCC V p. 373 (DK 124)	FCC V p. 373
L-Serin	FCC V p. 396 (DK 125)	FCC V p. 396
L-Threonin	FCC V p. 474 (DK 111)	FCC V p. 474
L-Tryptophan	FCC V p. 490 (DK 112)	FCC V p. 490
L-Tyrosin	FCC V p. 490 (DK 113)	FCC V p. 490
L-Valin	FCC V p. 492 (DK 114)	FCC V p. 492
Andre		
1,3 -1,6 betaglukan	DK 204	
Arabisk gummi (Akaciegummi)	E 414	CX09 p. 49
Catechin fra vin-druekerneekstrakt og	DK 206	
Epicatechin fra vin-druekerneekstrakt		

Cholin	Cholinchlorid – FCC V p. 113 (DK 115) Cholincitrat – DK 116 Cholinhydrogentartrat – FCC V p. 112 (DK 117)	FCC V p. 113 FCC V p. 112
Creatin Monohydrat	DK 126	
Curcumin	E 100	
Docosahexaensyre (DHA) og Eicosapentaensyre (EPA)	Ph. Eur. 6th edition »Omega-3-acid triglycerides« (Ph. Eur., 6.3, p. 4246) eller Ph. Eur. 6th edition »Fish Oil, rich in Omega-3 acids« (Ph. Eur., 6, p. 1893)	
D-Ribose	DK 207	
Glucuronolacton	DK 203	
Glycerider af konjugeret linolsyre fra saflortidsel (CLA)	DK 205	
Inositol	FCC V p. 228 (DK 118)	FCC V p. 228
Koffein	Ph. Eur. 6.1 edition specifikation for koffein (»Caffeine«) suppleret med særskilt krav om maksimum 2 mg bly pr. kg bestemt ved ICP eller AAS (Ph. Eur., 6.1, p. 3421).	
Konjacglucomannan	E 425 ii	
Lutein	E 161b	CX02 p. 963 og CX11 p. 105
Lycopene	E 160d	
Sorbitol	E 420 i	CX06 p. 143
Taurin	DK 110	
Ubidecaranon (Coenzym Q10)	Ph. Eur., 5th edition, p. 2657 (DK 201)	Ph. Eur., 5., p. 2657
Ubiquinol-10	DK 202	

- 1) Nyere versioner af specifikationen kan også anvendes.
- 2) Analysemetoden skal anvendes som referencemetode ved kontrol af specifikationskravene. Nyere versioner af analysemetoden kan også anvendes.

Anvendte forkortelser:

CX02 Compendium of Food Additives Specifications, Food and Agriculture

- CX06 Organization of the United Nations, Rome 1992.
Compendium of Food Additives Specifications/ add. 4, FAO Food and Nutrition Paper no. 52/4, Rome 1996.
- CX09 Compendium of Food Additives Specifications/ add. 7, FAO Food and Nutrition Paper no. 52/7, Rome 1999.
- CX11 Compendium of Food Additives Specifications/ add. 9, FAO Food and Nutrition Paper no. 52/9, Rome 2001.
- DK Specifikationer eller suppler til specifikationer udarbejdet af Fødevarestyrelsen.
- FCC V Food Chemicals Codex, fifth edition, National Academy Press, Washington D. C. 2003.
- Ph. Eur. European Pharmacopoeia
- JSFA The Japanese Standards for Food Additives, sixth edition, Japan Food Additives Association, Tokyo, Japan 1994.

Bilag 3

Oplysninger til brug for anmeldelse og ansøgning om godkendelse

I. Anmeldelsen, jf. § 4, stk. 2, skal indeholde følgende oplysninger:

Berigede fødevarer

1. Anmelders navn (EU-producent, EU-importør, den, der er ansvarlig for første markedsføring af produktet i Danmark, eller en repræsentant, der anmelder på vegne af fornævnte), adresse, telefonnummer og eventuel e-mail adresse.
2. Produktets navn.
3. Navnet på de stoffer, der anmeldes.
4. Tilsat mængde.
5. Den samlede mængde (eventuelt naturligt indhold og tilsat) i produktet af de stoffer, der anmeldes.
6. Fødevarens sammensætning i form af en ingrediensliste.
7. Produktets indhold af energi i kJ eller kcal.
8. Hvis anmelder er bekendt hermed:
EU-medlemsstat, hvor samme produkt allerede er lovligt markedsført, jf. forordning 764/2008 af 9. juli 2008 om procedurer for anvendelsen af visse nationale tekniske forskrifter på produkter, der markedsføres lovligt i en anden medlemsstat, og om ophævelse af beslutning 3052/95/EF.

Kosttilskud

1. Anmelders navn (EU-producent, EU-importør, den, der er ansvarlig for første markedsføring af produktet i Danmark, eller en repræsentant, der anmelder på vegne af fornævnte), adresse, telefonnummer og eventuel e-mail adresse.
2. Produktets navn.
3. Produktets dispenseringsform (tabletter, kapsler m.v.).
4. Den anbefalede daglige dosis.
5. Navnet på de stoffer, der anmeldes.
6. Tilsat mængde.
7. Den samlede mængde (eventuelt naturligt indhold og tilsat) i produktet af de stoffer, der anmeldes.
8. Fødevarens sammensætning i form af en ingrediensliste.
9. Hvis anmelder er bekendt hermed:
EU-medlemsstat, hvor samme produkt allerede er lovligt markedsført, jf. forordning 764/2008 af 9. juli 2008 om procedurer for anvendelsen af visse nationale tekniske forskrifter på produkter, der markedsføres lovligt i en anden medlemsstat, og om ophævelse af beslutning 3052/95/EF.

II. Ansøgning om godkendelse, jf. § 6, stk. 2, skal indeholde følgende oplysninger:

Berigede fødevarer

1. Ansøgers navn (EU-producent, EU-importør, den, der er ansvarlig for første markedsføring af produktet i Danmark, eller en repræsentant, der anmelder på vegne af fornævnte), adresse, telefonnummer og eventuel e-mail adresse.
2. Produktets navn.
3. Navnet på det stof, som ansøgningen vedrører.
4. Tilsat mængde.
5. Den samlede mængde (eventuelt naturligt indhold og tilsat) i produktet af de stoffer, der søges godkendt.
6. Fødevarens sammensætning i form af en ingrediensliste.
7. Produktets indhold af energi i kJ eller kcal.
8. Hvis ansøger er bekendt hermed:
EU-medlemsstat, hvor samme produkt allerede er lovligt markedsført, jf. forordning 764/2008 af 9. juli 2008 om procedurer for anvendelsen af visse nationale tekniske forskrifter på produkter, der markedsføres lovligt i en anden medlemsstat, og om ophævelse af beslutning 3052/95/EF.
9. Stoffets kemiske navn, strukturformel og molekylmasse.
10. Specifikation og analysemetode for stoffet.
11. Beskrivelse af fremstillingsprocessen for stoffet i form af et flow-skema med oplysning om alle anvendte råvarer.
12. Toksikologiske undersøgelser og vurderinger af stoffet.

Punkterne 10-12 kan eventuelt erstattes af en specifikation for identitet og renhed med E- eller DK-nummer eller af en specifikation fra et anerkendt organ, f.eks. European Pharmacopoeia (Ph. Eur.), Food Chemicals Codex (FCC) eller United States Pharmacopeia (USP).

Kosttilskud

1. Anmelders navn (EU-producent, EU-importør, den, der er ansvarlig for første markedsføring af produktet i Danmark, eller en repræsentant, der anmelder på vegne af fornævnte), adresse, telefonnummer og eventuel e-mail adresse.
2. Produktets navn.
3. Produktets dispenseringsform (tabletter, kapsler m.v.).
4. Den anbefalede daglige dosis.
5. Navnet på det stof, som ansøgningen vedrører.
6. Tilsat mængde.
7. Den samlede mængde (eventuelt naturligt indhold og tilsat) i produktet af de stoffer, der søges godkendt.
8. Fødevarens sammensætning i form af en ingrediensliste.
9. Hvis ansøger er bekendt hermed:
EU-medlemsstat, hvor samme produkt allerede er lovligt markedsført, jf. forordning 764/2008 af 9. juli 2008 om procedurer for anvendelsen af visse nationale tekniske forskrifter på produkter, der markedsføres lovligt i en anden medlemsstat, og om ophævelse af beslutning 3052/95/EF.

10. Stoffets kemiske navn, strukturformel og molekylmasse.
11. Specifikation og analysemetode for stoffet.
12. Beskrivelse af fremstillingsprocessen for stoffet i form af et flow-skema med oplysning om alle anvendte råvarer.
13. Toksikologiske undersøgelser og vurderinger af stoffet.

Punkterne 11-13 kan eventuelt erstattes af en specifikation for identitet og renhed med E- eller DK-nummer eller af en specifikation fra et anerkendt organ, f.eks. European Pharmacopoeia (Ph. Eur.), Food Chemicals Codex (FCC) eller United States Pharmacopeia (USP).