

**Til:** VKM ved Bente Mangschou

**Fra:** Svanhild Vaskinn  
**Telefon:** 23216746

**Dato:** 16.05.2007  
**Vår ref:**

## Vurdering av 1 produkt godkjent iht. forordning 258/97 i 2006

### BAKGRUNN:

Forordning (EF) nr. 258/97 om nye næringsmidler vurderes gjennomført i norsk regelverk. Helse- og omsorgsdepartementet har bedt Mattilsynet vurdere om produktene som er godkjent i henhold til ny mat forordningen i EU kan omsettes i Norge.

Grunnleggende vilkår for godkjenning av nye næringsmidler iht. ny mat forordningen er at de ikke utgjør en fare for eller villeder forbrukeren. De skal heller ikke skille seg så mye fra den matvaren de er ment å erstatte at et normalt konsum vil være ernæringsmessig uheldig (forordningens artikkel 3).

**D-Tagatose** er godkjent i EU ved såkalt fullstendig prosedyre (risikovurdering). Tagatose er det eneste produktet som er godkjent i EU uten at det har kommet innvendinger til den første risikovurderingsrapporten. Slike produkter godkjennes ikke ved kommisjonsbeslutning, men søker informeres pr. brev om at produktet kan markedsføres.

Mattilsynet ønsker en forenklet risikovurdering av D-Tagatose.

### TILGJENGELIGE DATA:

Se tabell nedenfor.

### OPPDRAK TIL VKM:



Kan det foreligge spesielle farer knyttet til inntak av tagatose i Norge? Hvilken risiko vil eventuelle farer utgjøre?

### TIDSRAMME:

Mattilsynet har fått frist for tilbakemelding til HOD, og saken er derfor en nivå 2 sak. Frist for tilbakemelding til Mattilsynet settes til **30. mai??** 2007.

## KONTAKTPERSONER:

Svanhild Vaskinn, seksjon for kvalitet og ernæring, [svvas@mattilsynet.no](mailto:svvas@mattilsynet.no)  
Seksjonssjef Merethe Steen, [meste@mattilsynet.no](mailto:meste@mattilsynet.no)

| Produkt    | Godkjenning   | Rapporter/dokumentasjon  | Krav  |
|------------|---|--|---|
| D-Tagatose | <p>Kan markedsføres jf. forordning (EF) nr. 258/97 art. 4.2.</p> <p>Brev sendt til søker fra UK 14.12.05:</p>  <p>F:\HK\Avd Dyrevern Forbruker\Kvalitet og</p> | <ul style="list-style-type: none"><li>• Søknad resume 9.2.05</li><li>• Initial assessment report (UK) 15.8.05</li></ul> <p>Begge finnes i denne pdf-filen:</p>  <p>svan.pdf</p> | <p>Spesifikasjonskrav er gitt i brevet fra UK 14.5.05</p> <p>Varebetegnelsen er D-Tagatose</p> <p>Krav om merking med ”stort inntak kan medføre laksativ virkning” når nivået overstiger 15 g Tagatose pr. porsjon, og mer enn 1% Tagatose i drikker.</p> |