



Høringsbrev vedr. tilladelse til markedsføring af beta-nikotinamidmononukleotid (β -NMN) som novel food i henhold til Europa Parlamentets og Rådets forordning (EU) Nr. 2015/2283 om nye fødevarer og ændring af Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) Nr. 2017/2470

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

Ansøgningen er indsendt den 2 august 2023 af Effepharm (Shanghai) Ltd. Produktet ønskes anvendt i kosttilskud beregnet til den voksne befolkning, undtagen gravide og ammende kvinder.

Den Europæiske Fødevaresikkerhedsautoritet (EFSA) har den 4 marts 2026 offentliggjort sin vurdering af sikkerheden af beta-nikotinamidmononukleotid (β -NMN). EFSA vurderer, at produktet er sikkert at anvende til det ansøgte formål.

På baggrund af EFSA's vurdering har Kommissionen fremsat forslag om godkendelse af markedsføring af beta-nikotinamidmononukleotid (β -NMN).

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

Forslaget forventes at komme til afstemning på møde i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 29 september 2026.

Fødevarestyrelsen skal bede om eventuelle bemærkninger og kommentarer til forslaget senest den **10 juli 2026** til [**novelfood@fvst.dk**](mailto:novelfood@fvst.dk)