附件

分支酶等10种食品添加剂新品种相关材料

一、拟征求意见的食品添加剂新品种名单

(一)食品工业用酶制剂新品种

序号	酶	来源	供体
1	分支酶	枯草芽孢杆菌	Rhodothermus
	Branching enzyme	Bacillus subtilis	obamensis

食品工业用酶制剂的质量规格要求应符合《食品安全国家标准 食品添加剂 食品工业用酶制剂》(GB 1886.174)的规定。

(二)食品营养强化剂新品种

1.中文名称: 3-岩藻糖基乳糖

英文名称: 3-fucosyllactose, 3-FL

功能分类: 食品营养强化剂

3-岩藻糖基乳糖的使用量、使用范围及质量规格要求按照国家食品安全风险评估中心《关于公开征求氨肽酶等 8 种食品添加剂新品种意见》中食品营养强化剂 3-岩藻糖基乳糖的征求意见稿内容执行(附录 C 用于生产 3-岩藻糖基乳糖的生产菌信息除外),该营养强化剂新品种的生产菌信息见下表。

表 1 用于生产 3-岩藻糖基乳糖的生产菌信息

营养强化剂	来源	供体
3-岩藻糖基乳糖	大肠杆菌 K-12 MG1655	雉拟杆菌
3-fucosyllactose	Escherichia coli K-12	(Bacteroides
	MG1655	gallinaceum) ^a

a为 α-1,3-岩藻糖基转移酶供体。

(三)扩大使用范围的食品添加剂

序号	名称	食品	全日夕	最大使用	备注
777		分类号	食品名称	量(g/kg)	一
1	爱德万甜 (又名 N-{N-[3-(3-羟基 -4-甲氧基苯基) 丙基]-L-a-天冬 氨酰}-L-苯丙氨 酸-1-甲酯)	06.07	方便米面制品 (仅限调味面制品)	0.03	
	01.06.	01.06.04	再制干酪及干酪制品	5.0	
2	海藻酸钙(又名 褐藻酸钙)	05.01.02	巧克力和巧克 力制品、除 05.01.01 以外 的可可制品	5.0	
		16.06	膨化食品	3.0	
3	三赞胶	14.03.01	含乳饮料	1.0	以即饮状态 计,相应的 固体饮料按 稀释倍数增 加使用量

(四)扩大使用范围的食品营养强化剂

序号	名称	食品 分类号	食品名称	使用量	备注
1	(6S)-5-甲基四 氢叶酸,氨基 葡萄糖盐	13.05	除 13.01~13.04 外的其他特殊 膳食用食品 (仅限运动营 养食品)	以叶酸计,执行《食品安全国家标准运动营养食品通则》(GB24154)中关于叶酸的规定	
2	6S-5-甲基四氢 叶酸钙	06.03.01	小麦粉	以叶酸计,执行《食品安全国家标准食品营养强化剂使用标准》 (GB14880)中关于叶酸用于小麦粉的规定	

(五) 增补质量规格要求的食品添加剂

1.甜菊糖苷 (酶转化法)

1 范围

本质量规格要求适用于以甜叶菊(Stevia Rebaudiana Bertoni)叶为原料,经提取、精制、酶转化、絮凝过滤、树脂处理、浓缩干燥等工序制得的富含瑞鲍迪苷 AM 食品添加剂甜菊糖苷(酶转化法)。甜菊糖苷(酶转化法)的生产菌应经过安全性评估并符合附

录C的要求。

2 分子式、结构式和相对分子质量

2.1 分子式

甜菊苷: C₃₈H₆₀O₁₈

瑞鲍迪苷 A: C44H70O23

瑞鲍迪苷 D: C₅₀H₈₀O₂₈

瑞鲍迪苷 E: C₄₄H₇₀O₂₃

瑞鲍迪苷 F: C₄₃H₆₈O₂₂

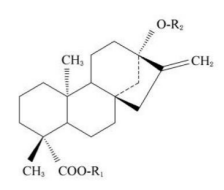
瑞鲍迪苷 M: C56H90O33

瑞鲍迪苷 O: C₆₂H₁₀₀O₃₇

甜菊双糖苷: C32H50O13

瑞鲍迪苷 AM: C₅₀H₈₀O₂₈

2.2 结构式



9 种甜菊糖苷的化合物名称、 R_1 位取代基和 R_2 位取代基见表 1。 甜菊醇(R_1 = R_2 =H)为甜菊糖苷配基。

表 1 9 种糖苷的化合物名称、R1位取代基和 R2位取代基

化合物名称		R ₁ 位取代基	R ₂ 位取代基	
中文	英文	11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	12 工机 17 全	
甜菊苷	Stevioside	β-Glc	β-Glc- $β$ -Glc(2→1)	
瑞鲍迪苷 A	Rebaudioside A	β-Glc	β -Glc-β-Glc(2 \rightarrow 1) β -Glc(3 \rightarrow 1)	
瑞鲍迪苷 D	Rebaudioside D	β-Glc-β-Glc(2→1)	β -Glc- β -Glc(2 \rightarrow 1) β-Glc(3 \rightarrow 1)	
瑞鲍迪苷E	Rebaudioside E	β-Glc- $β$ -Glc(2→1)	β-Glc-β-Glc(2→1)	
瑞鲍迪苷F	Rebaudioside F	β-Glc	β -Glc- β -Xyl(2 \rightarrow 1) β -Glc(3 \rightarrow 1)	
瑞鲍迪苷 M	Rebaudioside M	β -Glc-β-Glc(2 \rightarrow 1) β -Glc(3 \rightarrow 1)	β -Glc- β -Glc(2 \rightarrow 1) β -Glc(3 \rightarrow 1)	
瑞鲍迪苷O	Rebaudioside O	β -Glc- β -Glc(3 \rightarrow 1)- α -Rha(2 \rightarrow 1) β -Glc(3 \rightarrow 1)	β -Glc- β -Glc(2 \rightarrow 1) β -Glc(3 \rightarrow 1)	

甜菊双糖苷	Steviolbioside	Н	β-Glc- $β$ -Glc(2→1)
瑞鲍迪苷 AM	Rebaudioside AM	β -Glc-β-Glc(2 \rightarrow 1) β-Glc(3 \rightarrow 1)	β-Glc-β-Glc(2→1)

注: Glc、Rha、Xyl 分别代表葡萄糖、鼠李糖、木糖。

2.3 相对分子质量

甜菊苷: 804.88 (按 2022 年国际相对原子质量)

瑞鲍迪苷 A: 967.02 (按 2022 年国际相对原子质量)

瑞鲍迪苷 D: 1129.16 (按 2022 年国际相对原子质量)

瑞鲍迪苷 E: 967.02 (按 2022 年国际相对原子质量)

瑞鲍迪苷 F: 937.00 (按 2022 年国际相对原子质量)

瑞鲍迪苷 M: 1291.30 (按 2022 年国际相对原子质量)

瑞鲍迪苷 O: 1437.45 (按 2022 年国际相对原子质量)

甜菊双糖苷: 642.74 (按 2022 年国际相对原子质量)

瑞鲍迪苷 AM:1129.16 (按 2022 年国际相对原子质量)

3 技术要求

3.1 感官要求

感官要求应符合表 2 的规定。

表 2 感官要求

项目	要求	检验方法
色泽	白色或类白色	取适量试样置于清洁、干燥的白瓷
		盘中,在自然光线下观察其色泽和
状态	粉末 	状态。

3.2 理化指标

理化指标应符合表 3 规定。

表 3 理化指标

项目		指标	检验方法
瑞鲍迪苷 AM(以干基计), w/%	/ /	75	附录A
甜菊糖苷总量(以干基计), w/%	/ /	90	附录A
pH(1%水溶液)		4.5~7.0	GB 5009.237-2016
乙醇残留/(mg/kg)	//	5000	GB 1886.355-2022
			附录 A.5 GB 1886.355-2022
甲醇残留/(mg/kg)	\langle	200	附录 A.5
灰分, w/%	\leq	1.0	GB 5009.4
干燥减量, w/%	M	6.0	GB 5009.3
铅(Pb)/(mg/kg)	\forall	1.0	GB 5009.12
砷(As)/(mg/kg)	\leq	1.0	GB 5009.11

附录 A 瑞鲍迪苷 AM (以干基计)和甜菊糖苷总量 (以干基计)检验方法

A.1 一般规定

除非另有说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为 GB/T 6682 规定的一级水。试验中所用溶液在未注明用何种溶剂 配制时,均指水溶液。

- A.2 试剂和材料
- A.2.1 乙腈: 色谱纯。
- A.2.2 磷酸二氢钠: 色谱纯。
- A.2.3 磷酸: 色谱纯。
- A.2.4 水: GB/T 6682 规定的一级水。
- A.2.5 乙腈水溶液: 乙腈和水的体积比为 30: 70。
- A.2.6 磷酸钠缓冲液 (pH 2.6): 称取 1.2 g 磷酸二氢钠,溶于 800 mL 水中,用磷酸调节 pH 至 2.6。
- A.2.7 瑞鲍迪苷 A 标准品:瑞鲍迪苷 A 含量(质量分数,以干基计)≥99.0%。
- A.2.8 瑞鲍迪苷 D 标准品:瑞鲍迪苷 D 含量(质量分数,以干基计)≥95.0%。
- A.2.9 其他 12 种糖苷标准品: 甜菊苷、瑞鲍迪苷 B、瑞鲍迪苷 C、瑞鲍迪苷 E、瑞鲍迪苷 F、瑞鲍迪苷 M、瑞鲍迪苷 N、瑞鲍迪苷 O、瑞鲍迪苷 AM、杜克苷 A、甜茶苷和甜菊双糖苷,或使用 14 种糖苷混合标准品。

A.3 仪器和设备

高效液相色谱仪: 配备紫外检测器,或其他等效的检测器。

A.4 参考色谱条件

A.4.1 色谱柱: C_{18} 反相色谱柱, 250 mm × 4.6 mm, 粒径 4 μm; 或其他等效的色谱柱。

A.4.2 流动相梯度洗脱条件(比例可根据实际情况调节): 见表 A.1。

A.4.3 流动相流速: 0.8 mL/min。

A.4.4 检测波长: 210 nm。

A.4.5 进样量: 5 μL。

A.4.6 柱温: 40℃。

A.4.7 置后时间: 5 分钟。

表 A.1 流动相梯度洗脱条件(比例可根据实际情况调节)

时间	磷酸钠缓冲液/%	乙腈/%
0.0	76	24
13.0	76	24
15.0	67.5	32.5
40.0	67.5	32.5
42.0	76	24
45.0	76	24

A.5 分析步骤

A.5.1 混合标准品溶液的制备

分别称取适量瑞鲍迪苷 A、瑞鲍迪苷 D、甜菊苷、瑞鲍迪苷 B、瑞鲍迪苷 C、瑞鲍迪苷 E、瑞鲍迪苷 F、瑞鲍迪苷 M、瑞鲍迪苷 N、瑞鲍迪苷 O、瑞鲍迪苷 AM、杜克苷 A、甜茶苷和甜菊双糖苷标准品(或 14 种糖苷混合标准品),置于同一个容量瓶中,用乙腈水溶液完全溶解后定容,得到混合标准品溶液。混合标准品溶液用于确定 14 种糖苷的相对保留时间。

A.5.2 标准溶液的制备

A.5.2.1 标准品的前处理

在恒温恒湿的条件下处理,温度(20±2℃),湿度(不超过 60%,48~52%为最佳)。将标准品粉末搅拌均匀后,倒入表面皿铺平,其粉末厚度尽量小于 3 mm。将表面皿暴露在空气中 12 小时以上使得标准品的水分饱和。

A.5.2.2 标准品的水分测定

用于称量的标准品需要考虑水分的影响,在称量的同时,需要使用卡尔·费休水分测定仪进行测定。

称取饱和后的标准品,20±5mg(库仑法)或0.1~0.3g(容量法),放进卡尔·费休水分测定仪中测定水分。每个标准品至少测定2次,其差值不超过0.5%。

A.5.2.3 标准溶液的配制

分别称取 10.0 mg、20.0 mg、30.0 mg、40.0 mg、60.0 mg 的瑞鲍迪苷 A 标准品(饱和水分后)和 10.0 mg、20.0 mg、 30.0 mg、40.0 mg、60 mg的瑞鲍迪苷 D标准品(饱和水分后),精确至 0.1 mg,分别置于 50 mL的容量瓶中,用乙腈水溶液溶解后稀释至刻度,分别得到标准品(按饱和水分质量计)浓度为 200 mg/L、400 mg/L、600 mg/L、800 mg/L、1200 mg/L的瑞鲍迪苷 A标准溶液和 200 mg/L、400 mg/L、600 mg/L、400 mg/L、600 mg/L、400 mg/L、600 mg/L、800 mg/L、1200 mg/L的瑞鲍迪苷 D标准溶液。A.5.2.4 标准品溶液浓度的计算

标准品溶液浓度 c 按式 (A.1) 计算,单位为毫克每升 (mg/L)。

$$c = \frac{m \times (1 - \alpha) \times 10^6}{V} \times p$$
 (A.1)

式中:

m一称样量,单位为克(g);

 α 一试样水分,单位为百分比(%);

V-定容体积,单位为毫升(mL);

p-标准品纯度,单位为百分比(%);

106-换算系数。

A.5.3 试样溶液的制备

A.5.3.1 试样的前处理: 同 A.5.2.1。

A.5.3.2 试样的水分测定: 同 A.5.2.2。

A.5.3.3 试样溶液的配制

称取 60.0 mg±5.0 mg 试样(饱和水分后),精确至 0.1

mg, 置于 50 mL 的容量瓶中, 用乙腈水溶液溶解后稀释至刻度, 得到试样溶液。

A.5.3.4 试样溶液浓度的计算

试样溶液浓度 c 按式 (A.2) 计算,单位为毫克每升 (mg/L)。

$$c = \frac{m \times (1 - \alpha) \times 10^6}{V} \dots (A.2)$$

式中:

m-称样量,单位为克(g);

 α 一试样水分,单位为百分比(%);

V-定容体积,单位为毫升(mL);

106-换算系数。

A.6 测定

A.6.1 标准曲线的绘制

在 A.4 参考色谱条件下,分别对 200 mg/L、400 mg/L、600 mg/L、800 mg/L、1200 mg/L 的瑞鲍迪苷 A 标准溶液和200 mg/L、400 mg/L、600 mg/L、800 mg/L、1200mg/L 的瑞鲍迪苷 D 标准溶液进行色谱分析,记录各浓度标准溶液对应的峰面积值。以标准溶液色谱图中瑞鲍迪苷 A 或瑞鲍迪苷 D 的峰面积值为 Y 轴,以对应溶液浓度(mg/L)为 X 轴,绘制标准曲线,分别得到瑞鲍迪苷 A 标准曲线和瑞鲍迪苷 D 标准曲线(强制过原点),从标准曲线上分别获得瑞鲍迪苷

A 线性函数斜率(Ka)和瑞鲍迪苷 D 线性函数斜率(Kd)。 A.6.2 含量测定

在 A.4 参考色谱条件下,分别对混合标准品溶液和试样溶液进行色谱分析。将试样溶液的色谱图与混合标准品溶液的色谱图(见附录 B)相比较,以确定试样溶液色谱图中各组分对应的峰。记录试样溶液色谱图中瑞鲍迪苷 A、瑞鲍迪苷 D、甜菊苷、瑞鲍迪苷 B、瑞鲍迪苷 C、瑞鲍迪苷 E、瑞鲍迪苷 F、瑞鲍迪苷 M、瑞鲍迪苷 N、瑞鲍迪苷 O、瑞鲍迪苷 AM、杜克苷 A、甜茶苷和甜菊双糖苷的峰面积。

A.7 结果计算

8种糖苷含量的质量分数 ω_i 按式 (A.3) 计算。

式中:

i—a、s、f、c、da、ru、b、sb,分别对应瑞鲍迪苷A、甜菊苷、瑞鲍迪苷F、瑞鲍迪苷C、杜克苷A、甜茶苷、甜菊双糖苷;

fi —i 组分与瑞鲍迪苷 A 的式量比值: 1.00(瑞鲍迪苷 A)、0.83(甜菊苷)、0.97(瑞鲍迪苷 F)、0.98(瑞鲍迪苷 C)、0.82(杜克苷 A)、0.66(甜茶苷)、0.83(瑞鲍迪苷 B)、0.66(甜菊双糖苷);

 A_i —试样溶液色谱图中 i 组分的峰面积值;

 K_a —A.6.1 中瑞鲍迪苷 A 线性函数斜率;

c—试样溶液的浓度,单位为毫克每升(mg/L)。

6种糖苷含量的质量分数 ω_i 按式 (A.4) 计算。

$$\omega_i = \frac{f_i \times A_i}{K_d \times c} \times 100\% \dots$$
 (A.4)

式中:

i —*e* · *am* · *o* · *d* · *n* · *m* , 分别对应瑞鲍迪苷 E · 瑞鲍迪苷 AM · 瑞鲍迪苷 O · 瑞鲍迪苷 D · 瑞鲍迪苷 N · 瑞鲍迪苷 M;

f_i—i 组分与瑞鲍迪苷 D 的式量比值: 0.86(瑞鲍迪苷 E)、
 1.00(瑞鲍迪苷 AM)、1.27(瑞鲍迪苷 O)、1.00(瑞鲍迪苷 D)、1.13(瑞鲍迪苷 N)、1.14(瑞鲍迪苷 M);

 A_i —试样溶液色谱图中 i 组分的峰面积值;

 K_d —A.6.1 中瑞鲍迪苷 D 线性函数斜率;

c—试样溶液的浓度,单位为毫克每升(mg/L)。

由式 (A.3) 和式 (A.4) 计算得到 14 种组分的含量 ω_a 、 ω_s 、 ω_f 、 ω_c 、 ω_{da} 、 ω_{ru} 、 ω_b 、 ω_s 、 ω_e 、 ω_{am} 、 ω_o 、 ω_d 、 ω_n 和 ω_m ,取各组分含量之和即为试样中甜菊糖苷含量。

附录 B 参考图谱图 混合标准品溶液的参考色谱图见图 B.1。

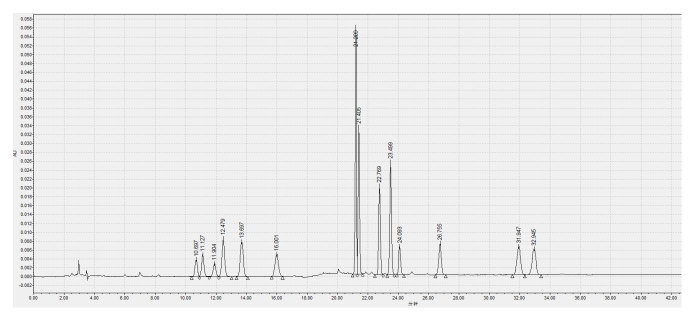


图 B.1 混合标准品溶液的参考色谱图

表 B.1 色谱条件下各物质的参考保留时间

甜菊糖苷英文	甜菊糖苷中文	保留时间 (min)
Rebaudioside E	瑞鲍迪苷E	10.697
Rebaudioside AM	瑞鲍迪苷 AM	11.127
Rebaudioside O	瑞鲍迪苷O	11.904
Rebaudioside D	瑞鲍迪苷 D	12.479
Rebaudioside N	瑞鲍迪苷N	13.697
Rebaudioside M	瑞鲍迪苷 M	16.001
Rebaudioside A	瑞鲍迪苷 A	21.209
Stevioside	甜菊苷	21.405

甜菊糖苷英文	甜菊糖苷中文	保留时间 (min)
Rebaudioside F	瑞鲍迪苷F	22.769
Rebaudioside C	瑞鲍迪苷C	23.499
Dulcoside A	杜克苷 A	24.093
Rubusoside	甜茶苷	26.755
Rebaudioside B	瑞鲍迪苷 B	31.947
Steviolbioside	甜菊双糖苷	32.945

附录 C 用于生产甜菊糖苷(酶转化法)的生产菌信息 C.1 用于生产甜菊糖苷(酶转化法)的生产菌信息 用于生产甜菊糖苷(酶转化法)的生产菌信息见表 C.1 表 C.1 用于生产甜菊糖苷(酶转化法)的生产菌信息

食品添加剂	来源	供体
甜菊糖苷(酶转化	大肠杆菌	拟南芥 (Arabidopsis thaliana) a、
法)	K-12	甜叶菊 (Stevia rebaudiana
Enzymatically produced steviol	Escherichia	Bertoni) b 、 番 茄 (Solanum
glycosides	coli K-12	lycopersicum) ^c

a为蔗糖合成酶供体

b为β-1,3-糖基转移酶供体

c为β-1,2-糖基转移酶供体

2.食品营养强化剂 2'-岩藻糖基乳糖

该物质的质量规格要求按照国家卫生健康委员会 2023 年第8号公告执行(附录C用于生产 2'-岩藻糖基乳糖的生 产菌信息除外),该营养强化剂新品种的生产菌信息见下表。

表 1 用于生产 2'-岩藻糖基乳糖的生产菌信息

营养强化剂	来源	供体
2'-岩藻糖基乳糖	谷氨酸棒杆菌	棒杆菌(Corynebacterium
2'-fucosyllactose	ATCC13032	spp.) ^a
	Corynebacterium	
	glutamicum ATCC13032	

a为 α-1,2-岩藻糖基转移酶供体

3.中文名称:碳酸钙(海藻来源)

英文名称: Calcium carbonate (Calcified Lithothamnion

tophiforme source)

功能分类: 食品营养强化剂

质量规格要求

1 范围

本质量规格要求适用于以特定品种的海藻 (Lithothamnion tophiforme)为原料,经从海床收割,经清洗和筛选,用含 H_2O_2 的水在75°C条件下加热1小时进行杀菌,再经干燥,过磁,研磨,过筛等处理制得的食品添加剂碳酸钙(海藻来源)。

- 2 分子式和相对分子量
- 2.1分子式

CaCO₃

2.2相对分子量质量

100.09 (按 2022 年国际相对原子质量)

- 3 技术要求
- 3.1感官要求

感官要求应符合表1的规定。

表1 感官要求

项目	要求	检验方法	
色泽	米白色	取适量样品置于清洁、干燥	

状态	粉末状,无肉眼可见杂质	的白瓷盘中,在自然光线下,
		观察其色泽和状态,嗅其气
气味	产品特有气味	,
		味。

3.2 理化指标

理化指标应符合表 2 的规定。

表 2 理化指标

项目		指标	检验方法
钙,w/%	\rangle	32	GB 5009.92
镁,w/%	\wedge	2.2	GB 5009.241
水分, w/%	\leq	5	GB 5009.3
灰分, w/%	\geqslant	90	GB 5009.4
pH (1%水溶液)		9 -11	GB 5009.237
铅(Pb)/ (mg/kg)	//	1.0	GB 5009.75
砷(As)/ (mg/kg)	//	1.0	GB 5009.76
镉(Cd)/ (mg/kg)	//	0.5	GB 5009.15
汞(Hg)/ (mg/kg)	\langle	0.1	GB 5009.17

注:商品化的碳酸钙(海藻来源)产品应以符合本标准的碳酸钙(海藻来源)为原料,可添加符合相应标准的玉米淀粉、阿拉伯胶。

3.3 微生物指标

微生物指标应符合表 3 的规定。

表3 微生物指标

项目	指标	检测方法
菌落总数/(CFU/g) ≤	10000	GB 4789.2
霉菌和酵母菌/(CFU/g) ≤	100	GB 4789.15
大肠杆菌/(CFU/g) ≤	10	GB 4789.38
大肠菌群/(CFU/g) ≤	10	GB 4789.3
金黄色葡萄球/25g	不得检出	GB 4789.10
沙门氏菌/25g	不得检出	GB 4789.4

2

二、拟征求意见的食品添加剂新品种解读材料

(一)分支酶

本次征求意见的分支酶来源于枯草芽孢杆菌 (Bacillus subtilis),作为食品工业用酶制剂新品种,主要用于增加淀粉的分支度,如在淀粉加工生产麦芽糊精过程中使用。经安全性评估,按照《食品安全国家标准 食品添加剂使用标准》 (GB 2760)规定的食品工业用加工助剂使用原则,可安全用于食品生产加工过程,其质量规格执行《食品安全国家标准 食品添加剂 食品工业用酶制剂》 (GB 1886.174)。美国食品药品管理局、法国食品安全局、丹麦兽医和食品局等允许其作为食品工业用酶制剂使用。

(二) 3-岩藻糖基乳糖

- 3-岩藻糖基乳糖申请作为食品营养强化剂新品种。该物质是母乳中一种主要的母乳低聚糖,用作食品营养强化剂。经安全性评估,3-岩藻糖基乳糖在所申报食品类别中可以安全使用,其质量规格按照公告的相关要求执行。美国食品药品管理局、欧盟委员会等允许 3-岩藻糖基乳糖用于婴幼儿配方食品等食品类别。
- (三) 爱德万甜(又名 N-{N-[3-(3-羟基-4-甲氧基苯基) 丙基]-L-a-天冬氨酰}-L-苯丙氨酸-1-甲酯)

爱德万甜作为甜味剂已列入《食品安全国家标准 食品添加剂使用标准》(GB2760),允许用于风味发酵乳、冷冻饮品等食品类别,本次申请扩大使用范围用于方便米面制品(仅限调味面制品)(食品类别 06.07),改善产品口感、替代蔗糖。经安全性评估,爱德万甜在方便米面制品(仅限调味面制品)中可以安全使用,其质量规格执行《食品安全

国家标准 食品添加剂 爱德万甜》(GB 1886.377)。根据 联合国粮农组织/世界卫生组织食品添加剂联合专家委员会 评估结果,该物质的每日允许摄入量为 0-5 mg/kg bw,美国 食品药品管理局、日本厚生劳动省、澳大利亚和新西兰食品 标准局等允许其作为甜味剂用于食品。

(四)海藻酸钙(又名褐藻酸钙)

海藻酸钙作为增稠剂、稳定剂和凝固剂已列入《食品安全国家标准 食品添加剂使用标准》(GB 2760),允许用于小麦粉制品、面包等食品类别。本次申请扩大使用范围用于再制干酪及干酪制品(食品类别 01.06.04),巧克力和巧克力制品、除 05.01.01 以外的可可制品(食品类别 05.01.02),膨化食品(食品类别 16.06),改善产品感官品质。经安全性评估,海藻酸钙在上述食品类别中可以安全使用,其质量规格执行《食品安全国家标准 食品添加剂 海藻酸钙(又名褐藻酸钙)》(GB 1886.308)。根据联合国粮农组织/世界卫生组织食品添加剂联合专家委员会评估结果,对海藻酸钙的每日允许摄入量"不作具体规定",国际食品法典委员会、美国、欧盟委员会、日本厚生劳动省等允许其用于再制干酪、可可和巧克力制品等食品类别。

(五)三赞胶

三赞胶作为增稠剂、稳定剂和凝固剂已列入《食品安全国家标准食品添加剂使用标准》(GB 2760),允许用于肉灌肠类、果蔬汁(浆)饮料等食品类别。本次申请扩大使用范围用于含乳饮料(食品类别 14.03.01),改善产品感官品质。经安全性评估,三赞胶在含乳饮料中可以安全使用,其质量规格按照国家卫生健康委 2020 年第 4 号公告的相关

内容执行。

(六)(6S)-5-甲基四氢叶酸, 氨基葡萄糖盐

叶酸在《食品安全国家标准 运动营养食品通则》(GB24154)中规定作为运动营养食品可添加的营养素。原国家卫生和计划生育委员会 2017 年第 8 号公告批准食品营养强化剂新品种 (6S)-5-甲基四氢叶酸,氨基葡萄糖盐作为叶酸的一种化合物来源用于固体饮料等食品类别。本次申请扩大使用范围用于除 13.01~13.04 外的其他特殊膳食用食品(仅限运动营养食品)(食品类别 13.05),增加食品中叶酸含量。经安全性评估,(6S)-5-甲基四氢叶酸,氨基葡萄糖盐在运动营养食品中可以安全使用,其质量规格按照国家卫生健康委(原国家卫生和计划生育委员会)2017 年第 8 号公告的相关内容执行。美国食品药品管理局、欧盟委员会、澳大利亚和新西兰食品标准局等允许其用于食品。

(七)6S-5-甲基四氢叶酸钙

叶酸作为营养强化剂已列入《食品安全国家标准 食品营养强化剂使用标准》(GB 14880),允许用于调制乳粉、小麦粉等食品类别。原国家卫生和计划生育委员会 2017 年第 13 号公告及相关公告批准食品营养强化剂新品种 6S-5-甲基四氢叶酸钙作为叶酸的化合物来源用于调制乳粉、固体饮料、特殊医学用途配方食品(13.01 中涉及品种除外)等食品类别。本次申请扩大使用范围用于小麦粉(食品类别06.03.01),增加食品中叶酸含量。经安全性评估,(6S)-5-甲基四氢叶酸钙在小麦粉中可以安全使用,其质量规格按照国家卫生健康委(原国家卫生和计划生育委员会)2017 年第

13号公告的相关内容执行。美国食品药品管理局、欧盟委员会、澳大利亚和新西兰食品标准局等允许其用于食品。

(八)甜菊糖苷(酶转化法)

甜菊糖苷(酶转化法)作为甜味剂已列入 2024 年第 2 号公告及相关公告,其使用范围和使用量执行 GB2760 及相关公告中已批准甜菊糖苷的规定。本次征求意见的甜菊糖苷(酶转化法)增补其新的质量规格要求。经安全性评估,甜菊糖苷(酶转化法)在已批准食品类别中可以安全使用,其质量规格按照公告的相关要求执行。根据联合国粮农组织/世界卫生组织食品添加剂联合专家委员会评估结果,该物质的每日允许摄入量为 0-4 mg/kg bw(以甜菊醇当量计),国际食品法典委员会、美国食品药品管理局、欧盟委员会、澳大利亚和新西兰食品标准局等允许甜菊糖苷(酶转化法)作为甜味剂用于多种食品类别。

(九) 2'-岩藻糖基乳糖

2'-岩藻糖基乳糖作为食品营养强化剂已列入国家卫生健康委 2023 年第 8 号及相关公告,允许用于调制乳粉(仅限儿童用乳粉)、婴幼儿配方食品、较大婴儿和幼儿配方食品以及特殊医学用途婴儿配方食品。本次征求意见的的 2'-岩藻糖基乳糖是新生产菌来源的营养强化剂新品种。2'-岩藻糖基乳糖是母乳中一种主要的母乳低聚糖,用作食品营养强化剂。经安全性评估,该生产菌生产的 2'-岩藻糖基乳糖按照相关公告中使用范围及用量可以安全使用,其质量规格按照公告的相关要求执行。美国食品药品管理局、欧盟委员会、澳大利亚和新西兰食品标准局等允许 2'-岩藻糖基乳糖用于婴幼儿配方食品等食品类别。

(十)碳酸钙(海藻来源)

转作为营养强化剂已列入 GB14880,允许用于调制乳等食品类别,碳酸钙是钙的一种化合物来源。本次征求意见的碳酸钙是由新生产原料海藻制得,使用范围和使用量与GB 14880中已批准钙的规定一致。碳酸钙(海藻来源)是作为钙的化合物来源,增加食品中的钙含量。经安全性评估,海藻来源的碳酸钙在已批准食品类别中可以安全使用,其质量规格按照公告的相关要求执行。美国食品药品管理局、欧盟委员会等允许碳酸钙(海藻来源)用于食品。