

アスタキサンチン含有「AstaZine™」

米国で NDI 届出受理のお知らせ

この度、弊社製品ヘマトコッカス藻由来アスタキサンチン含有「AstaZine™」シリーズを、米国 FDA へ NDI として届出を行い、無事受理されました事をお知らせいたします。

NDI とは、米国で 1994 年 10 月 15 日以前に栄養補助食品に使用されていなかった新規素材 New Dietary Ingredients (新規サプリメント成分)を指します。

米国では、1994 年に施行された“Dietary Supplement Health and Education Act (DSHEA) of 1994”に基づいて、NDI に該当する素材を栄養補助食品として利用する場合、製造者または販売社は米国 FDA (Food and Drug Administration: 米国食品医薬品局)へ、届出をすることが定められています。

提出された NDI の届出について、FDA は安全性を中心に評価を行い、NDI として受理された製品は栄養補助食品への利用が可能となります。

今回の NDI 届出受理により、ヘマトコッカス藻由来のアスタキサンチン含有「AstaZine™」シリーズは、アスタキサンチン換算最大 12mg/日まで栄養補助食品として米国にて安全な製品として利用する事が可能になります。

BGG グループは、今後米国などをはじめ、様々な地域へサプリメントや食品の機能性素材として、ヘマトコッカス藻由来アスタキサンチン含有「AstaZine™」の供給を拡大していきます。

当社もこれを機に日本国内で「AstaZine™」シリーズを更に広く販売する事により、新たな市場を開拓し、皆様の健康の一助となる事を目指して参ります。

以上