

Publicatieblad

van de Europese Unie

L 141



Uitgave
in de Nederlandse taal

Wetgeving

64e jaargang

26 april 2021

Inhoud

II Niet-wetgevingshandelingen

VERORDENINGEN

- ★ Uitvoeringsverordening (EU) 2021/667 van de Raad van 23 april 2021 tot uitvoering van artikel 21, lid 2, van Verordening (EU) 2016/44 betreffende beperkende maatregelen in het licht van de situatie in Libië 1
- ★ Uitvoeringsverordening (EU) 2021/668 van de Commissie van 23 april 2021 tot goedkeuring van een wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor chiazaden (*Salvia hispanica*) als nieuw voedingsmiddel krachtens Verordening (EU) 2015/2283 van het Europees Parlement en de Raad, en tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 van de Commissie ⁽¹⁾ 3
- ★ Uitvoeringsverordening (EU) 2021/669 van de Commissie van 23 april 2021 tot verlening van een vergunning voor technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride en vloeibare L-lysine (base) geproduceerd door *Corynebacterium casei* KCCM 80190 of *Corynebacterium glutamicum* KCCM 80216 of *Corynebacterium glutamicum* KCTC 12307BP als toevoegingsmiddelen voor diervoeding voor alle diersoorten ⁽¹⁾ 7
- ★ Uitvoeringsverordening (EU) 2021/670 van de Commissie van 23 april 2021 tot toelating van het in de handel brengen van olie van *Schizochytrium* sp. (WZU477) als nieuw voedingsmiddel krachtens Verordening (EU) 2015/2283 van het Europees Parlement en de Raad en tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 van de Commissie ⁽¹⁾ 14

BESLUITEN

- ★ Besluit (EU) 2021/671 van de Raad van 20 april 2021 betreffende het standpunt dat namens de Europese Unie moet worden ingenomen in de schriftelijke procedure door de deelnemers aan de regeling inzake door de overheid gesteunde exportkredieten met betrekking tot de vaststelling van een besluit tot verhoging van de overheidssteun voor exportkredieten in de vorm van plaatselijke uitgaven 19
- ★ Uitvoeringsbesluit (GBVB) 2021/672 van de Raad van 23 april 2021 tot uitvoering van Besluit (GBVB) 2015/1333 betreffende beperkende maatregelen in het licht van de situatie in Libië 21

⁽¹⁾ Voor de EER relevante tekst.

★ Uitvoeringsbesluit (EU) 2021/673 van de Commissie van 21 april 2021 betreffende het verzoek tot registratie van het Europees burgerinitiatief “Groene daktuinen” (Green Garden Roof Tops) (Kennisgeving geschied onder nummer C(2021) 2750)	23
★ Uitvoeringsbesluit (EU) 2021/674 van de Commissie van 21 april 2021 betreffende het verzoek tot registratie van het Europees burgerinitiatief “Uitwisselingsprogramma voor ambtenaren” (Civil Servant Exchange Program (CSEP)) (Kennisgeving geschied onder nummer C(2021) 2784)	25

II

(Niet-wetgevingshandelingen)

VERORDENINGEN

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/667 VAN DE RAAD

van 23 april 2021

tot uitvoering van artikel 21, lid 2, van Verordening (EU) 2016/44 betreffende beperkende maatregelen in het licht van de situatie in Libië

DE RAAD VAN DE EUROPESE UNIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EU) 2016/44 van de Raad van 18 januari 2016 betreffende beperkende maatregelen in het licht van de situatie in Libië en tot intrekking van Verordening (EU) nr. 204/2011 ⁽¹⁾, en met name artikel 21, lid 2,

Gezien het voorstel van de hoge vertegenwoordiger van de Unie voor buitenlandse zaken en veiligheidsbeleid,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De Raad heeft op 18 januari 2016 Verordening (EU) 2016/44 vastgesteld.
- (2) De vermelding betreffende één persoon moet worden geschrapt aangezien hij overleden is.
- (3) Bijlage III bij Verordening (EU) 2016/44 moet bijgevolg dienovereenkomstig worden gewijzigd,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

Bijlage III bij Verordening (EU) 2016/44 wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

*Artikel 2*Deze verordening treedt in werking op de dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 23 april 2021.

Voor de Raad
De voorzitter
A.P. ZACARIAS

⁽¹⁾ PB L 12 van 19.1.2016, blz. 1.

BIJLAGE

In Verordening (EU) 2016/44, bijlage III (Lijst van natuurlijke personen, rechtspersonen, entiteiten en lichamen als bedoeld in artikel 6, lid 2), deel A (Personen), wordt vermelding 9 (betreffende AL-GAoud, Abdelmajid) geschrapt.

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/668 VAN DE COMMISSIE

van 23 april 2021

tot goedkeuring van een wijziging van de gebruiksvoorwaarden voor chiazaden (*Salvia hispanica*) als nieuw voedingsmiddel krachtens Verordening (EU) 2015/2283 van het Europees Parlement en de Raad, en tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 van de Commissie

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EU) 2015/2283 van het Europees Parlement en de Raad van 25 november 2015 betreffende nieuwe voedingsmiddelen, tot wijziging van Verordening (EU) nr. 1169/2011 van het Europees Parlement en de Raad en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 258/97 van het Europees Parlement en de Raad en Verordening (EG) nr. 1852/2001 van de Commissie ⁽¹⁾, en met name artikel 12,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Verordening (EU) 2015/2283 is vastgesteld dat alleen nieuwe voedingsmiddelen die zijn toegelaten en in de Unielijst zijn opgenomen, in de Unie in de handel mogen worden gebracht.
- (2) Krachtens artikel 8 van Verordening (EU) 2015/2283 is Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 van de Commissie ⁽²⁾ vastgesteld met een Unielijst van toegelaten nieuwe voedingsmiddelen.
- (3) Bij Beschikking 2009/827/EG van de Commissie ⁽³⁾ is krachtens Verordening (EG) nr. 258/97 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁴⁾ een vergunning verleend voor het in de Unie in de handel brengen van chiazaden (*Salvia hispanica*) als nieuw voedingsmiddel voor gebruik in broodproducten.
- (4) Bij Uitvoeringsbesluit 2013/50/EU van de Commissie ⁽⁵⁾ is krachtens Verordening (EG) nr. 258/97 een vergunning verleend voor uitbreiding van het gebruik van chiazaden als nieuw voedingsmiddel tot meer levensmiddelen-categorieën, te weten: gebakken producten; ontbijtgranen; mengsels van vruchten, noten en zaden, en voorverpakt chiazaad als zodanig.
- (5) Op 18 september 2015 heeft de Ierse bevoegde autoriteit krachtens Verordening (EG) nr. 258/97 bij brief ⁽⁶⁾ een vergunning verleend voor uitbreiding van het gebruik van het nieuwe voedingsmiddel chiazaad tot meer levensmiddelen-categorieën, te weten tot vruchtensappen en gemengde groente-/vruchtendranken.
- (6) Op 17 oktober 2017 heeft de Oostenrijkse bevoegde autoriteit krachtens Verordening (EG) nr. 258/97 bij brief ⁽⁷⁾ een vergunning verleend voor uitbreiding van het gebruik van het nieuwe voedingsmiddel chiazaad tot een aanvullende levensmiddelen-categorie, te weten tot smeerbare vruchtenproducten.

⁽¹⁾ PB L 327 van 11.12.2015, blz. 1.

⁽²⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 van de Commissie van 20 december 2017 tot vaststelling van de Unielijst van nieuwe voedingsmiddelen overeenkomstig Verordening (EU) 2015/2283 van het Europees Parlement en de Raad betreffende nieuwe voedingsmiddelen (PB L 351 van 30.12.2017, blz. 72).

⁽³⁾ Beschikking 2009/827/EG van de Commissie van 13 oktober 2009 tot verlening van een vergunning voor het in de handel brengen van chiazaad (*Salvia hispanica*) als nieuw voedselingsrediënt krachtens Verordening (EG) nr. 258/97 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 294 van 11.11.2009, blz. 14).

⁽⁴⁾ Verordening (EG) nr. 258/97 van het Europees Parlement en de Raad van 27 januari 1997 betreffende nieuwe voedingsmiddelen en nieuwe voedselingsrediënten (PB L 43 van 14.2.1997, blz. 1).

⁽⁵⁾ Uitvoeringsbesluit 2013/50/EU van de Commissie van 22 januari 2013 tot verlening van een vergunning voor uitbreiding van het gebruik van chiazaad (*Salvia hispanica*) als nieuw voedselingsrediënt krachtens Verordening (EG) nr. 258/97 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 21 van 24.1.2013, blz. 34).

⁽⁶⁾ Brief van 18 september 2015 (https://ec.europa.eu/food/sites/food/files/safety/docs/novel-food_authorisation_2015_auth-letter_chia-seeds-2_nl.pdf).

⁽⁷⁾ Brief van 17 oktober 2017 (https://ec.europa.eu/food/sites/food/files/safety/docs/novel-food_authorisation_2017_auth-letter_chia-seeds_nl.pdf).

- (7) Op 2 november 2017 heeft de Spaanse bevoegde autoriteit krachtens Verordening (EG) nr. 258/97 bij brief ⁽⁸⁾ een vergunning verleend voor uitbreiding van het gebruik van het nieuwe voedingsmiddel chiazaad tot aanvullende levensmiddelen categorieën, te weten tot gesteriliseerde kant-en-klaarmaaltijden op basis van graankorrels, pseudogranen en/of peulvruchten.
- (8) Bij Uitvoeringsbesluit (EU) 2017/2354 van de Commissie ⁽⁹⁾ is krachtens Verordening (EG) nr. 258/97 een vergunning verleend voor uitbreiding van het gebruik van het nieuwe voedingsmiddel chiazaad tot een aanvullende levensmiddelen categorie, te weten yoghurt.
- (9) Bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/24 van de Commissie ⁽¹⁰⁾ is een vergunning verleend voor een uitbreiding van het gebruik van het nieuwe voedingsmiddel chiazaad tot een aantal aanvullende levensmiddelen categorieën, bepaalde wijzigingen van de gebruiksvoorwaarden en de specifieke etiketteringsvoorschriften voor chiazaad overeenkomstig Verordening (EU) 2015/2283.
- (10) Overeenkomstig eerdere toelatingen mogen chiazaden onder de gespecificeerde gebruiksvoorwaarden in de Unie in de handel worden gebracht, met inbegrip van “voorverpakt chiazaad als zodanig”. In januari 2020 heeft de vereniging “Réseau Vrac” de Commissie de vraag gesteld of niet-voorverpakte chiazaden (bulk) als zodanig ook in de Unie in de handel mogen worden gebracht.
- (11) Naar aanleiding van deze vraag heeft de Commissie verder onderzocht of het schrappen van de term “voorverpakt” uit de categorie “voorverpakt chiazaad als zodanig” ook veilig is. Die wijziging zou exploitanten van levensmiddelen-bedrijven in staat stellen chiazaden als zodanig zowel voorverpakt als niet-voorverpakt (bulk) in de Unie in de handel te brengen. Daarom is de Commissie van mening dat de Unielijst dienovereenkomstig moet worden gewijzigd.
- (12) Overeenkomstig artikel 10, lid 1, van Verordening (EU) 2015/2283 heeft de Commissie op eigen initiatief de procedure voor de actualisering van de Unielijst van nieuwe voedingsmiddelen ingeleid.
- (13) In haar advies van 14 maart 2019 over de veiligheid van chiazaad (*Salvia hispanica* L.) als nieuw voedingsmiddel voor uitgebreid gebruik overeenkomstig Verordening (EU) 2015/2283 ⁽¹¹⁾ heeft de Europese Autoriteit voor voedselveiligheid (EFSA) geconcludeerd dat het gebruik van chiazaden in levensmiddelen waarvoor bij de vervaardiging, de verwerking of de bereiding geen warmtebehandeling bij of boven 120 °C nodig is, veilig is zonder specifieke beperkingen en voorzorgen met betrekking tot de gebruikskonzentraties ervan.
- (14) De Commissie is van oordeel dat een veiligheidsbeoordeling door de EFSA van de voorgestelde wijziging van de gebruiksvoorwaarden overeenkomstig artikel 10, lid 3, van Verordening (EU) 2015/2283 niet nodig is, aangezien de wijziging van de gebruiksvoorwaarden van het nieuwe voedingsmiddel chiazaden (*Salvia hispanica*) door het schrappen van de vermelding van de vormen waarin chiazaden als zodanig in de handel mogen worden gebracht, geen gevolgen kan hebben voor de gezondheid van de mens.
- (15) Daarom moet het in de handel brengen van chiazaad ook zonder voorverpakking worden toegestaan.
- (16) Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (17) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

⁽⁸⁾ Brief van 2 november 2017 (https://ec.europa.eu/food/sites/food/files/safety/docs/novel-food_authorisation_2017_auth-letter_chia-seeds-ext-steri_nl.pdf).

⁽⁹⁾ Uitvoeringsbesluit (EU) 2017/2354 van de Commissie van 14 december 2017 tot verlening van een vergunning voor uitbreiding van het gebruik van chiazaad (*Salvia hispanica*) als nieuw voedsel ingrediënt krachtens Verordening (EG) nr. 258/97 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 336 van 16.12.2017, blz. 49).

⁽¹⁰⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2020/24 van de Commissie van 13 januari 2020 tot verlening van een vergunning voor uitbreiding van het gebruik van chiazaden (*Salvia hispanica*) als nieuw voedingsmiddel en de wijziging van de gebruiksvoorwaarden en de specifieke etiketteringsvoorschriften voor chiazaden (*Salvia hispanica*) krachtens Verordening (EU) 2015/2283 van het Europees Parlement en de Raad en tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 van de Commissie (PB L 8 van 14.1.2020, blz. 12).

⁽¹¹⁾ EFSA Journal 2019; 17(4):5657.

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

1. De in artikel 6 van Verordening (EU) 2015/2283 bedoelde en in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 opgenomen vermelding in de Unielijst, die betrekking heeft op het nieuwe voedingsmiddel chiazaden (*Salvia hispanica*), wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.
2. De in lid 1 bedoelde vermelding in de Unielijst omvat de gebruiksvoorwaarden en de etiketteringsvoorschriften als vastgesteld in de bijlage bij de onderhavige verordening.

Artikel 2

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 23 april 2021.

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN

BIJLAGE

De vermelding voor “Chiazaden (*Salvia hispanica*)” in tabel 1 (Toegelaten nieuwe voedingsmiddelen) van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 wordt vervangen door:

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften
“Chiazaden (<i>Salvia hispanica</i>)”	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met “chiazaden (<i>Salvia hispanica</i>)”	
	Broodproducten	5 % (integrale of gemalen chiazaden)		
	Gebakken producten	10 % integrale chiazaden		
	Ontbijtgranen	10 % integrale chiazaden		
	Gesteriliseerde bereide maaltijden op basis van granen, pseudogranen en peulvruchten	5 % integrale chiazaden		
	Mengsels van vruchten, noten en zaden			
	Chiazaad als zodanig			
	Snoepgoed (met inbegrip van chocolade en chocoladeproducten), met uitzondering van kauwgom			
	Zuivelproducten (met inbegrip van yoghurt) en zuivelanalogen			
	Consumptie-ijs			
	Groente- en fruitproducten (met inbegrip van fruitsmeersels, moes met/zonder granen, fruitbereidingen om te gebruiken als onderste laag in zuivelproducten of om met die producten te mengen, fruitdesserts, fruitsalades met kokosmelk voor tweedelige kuipjes)			
	Alcoholvrije dranken (vruchtensappen en gemengde groente-/vruchtendranken daaronder begrepen)			
	Puddings die kunnen worden geproduceerd, verwerkt of bereid zonder een warmtebehandeling bij minstens 120 °C			

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/669 VAN DE COMMISSIE

van 23 april 2021

tot verlening van een vergunning voor technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride en vloeibare L-lysine (base) geproduceerd door *Corynebacterium casei* KCCM 80190 of *Corynebacterium glutamicum* KCCM 80216 of *Corynebacterium glutamicum* KCTC 12307BP als toevoegingsmiddelen voor diervoeding voor alle diersoorten

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1831/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22 september 2003 betreffende toevoegingsmiddelen voor diervoeding ⁽¹⁾, en met name artikel 9, lid 2,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De verlening van vergunningen voor toevoegingsmiddelen voor diervoeding, met inbegrip van de gronden en procedures voor het verlenen van dergelijke vergunningen, is geregeld bij Verordening (EG) nr. 1831/2003.
- (2) Overeenkomstig artikel 7, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1831/2003 is een aanvraag ingediend voor de verlening van een vergunning voor vloeibare L-lysine (base) en technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride als toevoegingsmiddelen voor diervoeding voor alle diersoorten, voor gebruik in diervoeding en in drinkwater. De krachtens artikel 7, lid 3, van Verordening (EG) nr. 1831/2003 vereiste nadere gegevens en documenten waren bij de aanvragen gevoegd.
- (3) De aanvragen betreffen de verlening van een vergunning voor vloeibare L-lysine (base) en technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride geproduceerd door *Corynebacterium casei* KCCM 80190 of *Corynebacterium glutamicum* KCCM 80216 of *Corynebacterium glutamicum* KCTC 12307BP als toevoegingsmiddelen voor diervoeding voor alle diersoorten, in te delen in de categorie “nutritionele toevoegingsmiddelen”, functionele groep “aminozuren, de zouten en de analogen daarvan”.
- (4) De Europese Autoriteit voor voedselveiligheid (EFSA) heeft in haar adviezen van 30 september 2020 ⁽²⁾ en 18 november 2020 ⁽³⁾ ⁽⁴⁾ geconcludeerd dat vloeibare L-lysine (base) en technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride geproduceerd door *Corynebacterium casei* KCCM 80190 of *Corynebacterium glutamicum* KCCM 80216 of *Corynebacterium glutamicum* KCTC 12307BP onder de voorgestelde gebruiksvoorwaarden geen ongunstige gevolgen hebben voor de diergezondheid, de gezondheid van de consument of het milieu. De EFSA heeft conclusies kunnen trekken over de veiligheid van vloeibare L-lysine (base) en technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride geproduceerd door *Corynebacterium glutamicum* KCCM 80216 en *Corynebacterium glutamicum* KCTC 12307BP voor de gebruiker. Zij heeft verklaard dat technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride en vloeibare L-lysine (base) geproduceerd door *Corynebacterium casei* KCCM 80190 gevaarlijk worden geacht bij inademing en dat technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride geproduceerd door *Corynebacterium casei* KCCM 80190 milde oogirritatie kan veroorzaken. Daarom moeten passende beschermende maatregelen worden genomen om negatieve gevolgen voor de menselijke gezondheid — en met name de gezondheid van de gebruikers van het toevoegingsmiddel — te voorkomen. De EFSA heeft geconcludeerd dat vloeibare L-lysine (base) en technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride geproduceerd door *Corynebacterium casei* KCCM 80190 of *Corynebacterium glutamicum* KCCM 80216 of *Corynebacterium glutamicum* KCTC 12307BP voor alle diersoorten doeltreffende bronnen van het essentiële aminozuur L-lysine zijn. Het toegevoegde L-lysine moet tegen afbraak in de pens worden beschermd om bij herkauwers volledig werkzaam te zijn. In haar adviezen heeft de EFSA verwezen naar een eerdere verklaring over mogelijke onevenwichtigheden in de voeding en zorgen omtrent de hygiëne wanneer aminozuren via het drinkwater worden toegediend. De EFSA heeft echter geen maximumgehalte voor de toevoeging van L-lysine voorgesteld. Daarom moet op het etiket van het toevoegingsmiddel en van de voormengsels die dat middel bevatten, een waarschuwing worden aangebracht dat rekening moet worden gehouden met de levering van alle essentiële en voorwaardelijk essentiële aminozuren via de voeding, met name bij toevoeging van L-lysine als aminozuur via het drinkwater.

⁽¹⁾ PB L 268 van 18.10.2003, blz. 29.⁽²⁾ EFSA Journal 2020;18(11):6285.⁽³⁾ EFSA Journal 2020;18(12): 6333.⁽⁴⁾ EFSA Journal 2020;18(12): 6334.

- (5) Specifieke eisen voor monitoring na het in de handel brengen acht de EFSA niet nodig. Zij heeft ook de verslagen over de analysemethode voor het toevoegingsmiddel voor diervoeding geverifieerd die door het bij Verordening (EG) nr. 1831/2003 ingestelde referentielaboratorium waren ingediend.
- (6) Uit de beoordeling van vloeibare L-lysine (base) en technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride geproduceerd door *Corynebacterium casei* KCCM 80190 of *Corynebacterium glutamicum* KCCM 80216 of *Corynebacterium glutamicum* KCTC 12307BP blijkt dat aan de in artikel 5 van Verordening (EG) nr. 1831/2003 vermelde voorwaarden voor de verlening van een vergunning is voldaan. Het in de bijlage bij deze verordening gespecificeerd gebruik van dit toevoegingsmiddel moet daarom worden toegestaan.
- (7) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

Voor de in de bijlage gespecificeerde stoffen, die behoren tot de categorie “nutritionele toevoegingsmiddelen” en de functionele groep “aminozuren, de zouten en de analogen daarvan”, wordt onder de in die bijlage vastgestelde voorwaarden een vergunning voor gebruik als toevoegingsmiddel voor diervoeding verleend.

Artikel 2

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 23 april 2021.

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN

BIJLAGE

Identificatie- nummer van het toevoegings- middel	Naam van de vergunninghou- der	Toevoegingsmiddel	Samenstelling, chemische formule, beschrijving, analysemethode	Diersoort of -categorie	Maxi- mum- leeftijd	Mini- mumge- halte	Maxi- mumge- halte	Overige bepalingen	Einde van de vergunningsperiode
						mg toevoegingsmiddel/ kg volledig diervoeder met een vochtgehalte van 12 %			

Categorie:
nutritieele toevoegingsmiddelen. Functionele groep: aminozuren, de zouten en de analogen daarvan.

3c320	—	vloeibare L-lysine (base)	<i>Samenstelling van het toevoegingsmiddel</i> Waterige oplossing van L-lysine met een minimumgehalte aan L-lysine van 50 %.	Alle soorten	—	—	—	1. Het lysinegehalte moet op het etiket van het toevoegingsmiddel worden vermeld. 2. Vloeibare L-lysine (base) mag als een uit een preparaat bestaand toevoegingsmiddel in de handel worden gebracht en worden gebruikt. 3. Het toevoegingsmiddel kan ook via het drinkwater worden toegediend. 4. Verklaringen die moeten worden aangebracht op het etiket van het toevoegingsmiddel en de voormengsels: "Bij de toevoeging van L-lysine, met name via het drinkwater, moet rekening worden gehouden met alle essentiële en voorwaardelijk essentiële aminozuren om onevenwichtigheden te voorkomen." 5. De exploitanten van diervoederbedrijven moeten operationele procedures en organisatorische maatregelen vaststellen voor de gebruikers van het toevoegingsmiddel en de	16 mei 2031
			<i>Karakterisering van de werkzame stof</i> L-lysine geproduceerd door fermentatie met <i>Corynebacterium casei</i> KCCM 80190 Chemische formule: $\text{NH}_2-(\text{CH}_2)_4-\text{CH}(\text{NH}_2)-\text{COOH}$ CAS-nummer: 56-87-1						
			<i>Analysemethoden</i> ⁽¹⁾ Voor de kwantificering van lysine in het toevoegingsmiddel voor diervoeding en voormengsels die meer dan 10 % lysine bevatten: — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS/FLD) — EN ISO 17180. Voor de kwantificering van lysine in voormengsels, mengvoeders en voedermiddelen: — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS), Verordening (EG) nr. 152/2009 van de Commissie (bijlage III, deel F).						

			Voor de kwantificering van lysine in water: — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS/FLD), of — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS).					voormengsels om met de mogelijke risico's bij inadaming, contact met de huid of contact met de ogen om te gaan. Indien die risico's met deze procedures en maatregelen niet kunnen worden geëlimineerd of tot een minimum kunnen worden teruggebracht, moeten bij de toepassing van het toevoegingsmiddel en de voormengsels persoonlijke beschermingsmiddelen worden gebruikt, waaronder bescherming van de luchtwegen, een veiligheidsbril en veiligheidshandschoenen.	
3c326	—	vloeibare L-lysine (base)	<i>Samenstelling van het toevoegingsmiddel</i> Waterige oplossing van L-lysine met een minimumgehalte aan L-lysine van 50 %. <i>Karakterisering van de werkzame stof</i> L-lysine geproduceerd door fermentatie met <i>Corynebacterium glutamicum</i> KCCM 80216 of <i>Corynebacterium glutamicum</i> KCTC 12307BP Chemische formule: $\text{NH}_2-(\text{CH}_2)_4-\text{CH}(\text{NH}_2)-\text{COOH}$ CAS-nummer: 56-87-1 <i>Analysemethoden ⁽¹⁾</i> Voor de kwantificering van lysine in het toevoegingsmiddel voor diervoeding en voormengsels die meer dan 10 % lysine bevatten: — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS/FLD) — EN ISO 17180.	Alle soorten	—	—	—	1. Het lysinegehalte moet op het etiket van het toevoegingsmiddel worden vermeld. 2. Vloeibare L-lysine (base) mag als een uit een preparaat bestaand toevoegingsmiddel in de handel worden gebracht en worden gebruikt. 3. De exploitanten van diervoederbedrijven moeten operationele procedures en organisatorische maatregelen vaststellen voor de gebruikers van het toevoegingsmiddel en de voormengsels om met de mogelijke risico's bij inadaming om te gaan. Indien die risico's met deze procedures en maatregelen niet kunnen worden geëlimineerd of tot een mi-	16 mei 2031

			Voor de kwantificering van lysine in voormengsels, mengvoeders en voedermiddelen: — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS), Verordening (EG) nr. 152/2009 van de Commissie (bijlage III, deel F). Voor de kwantificering van lysine in water: — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS/FLD), of — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS).					nimum kunnen worden teruggebracht, moeten bij het gebruik van het toevoegingsmiddel en de voormengsels passende persoonlijke beschermingsmiddelen worden gebruikt, waaronder bescherming van de luchtwegen.	
3c322		technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride	<i>Samenstelling van het toevoegingsmiddel</i> L-lysinemonohydrochloridepoeder met een minimumgehalte aan L-lysine van 78 % en een maximumvochtgehalte van 1,5 %. <i>Karakterisering van de werkzame stof</i> L-lysinemonohydrochloride geproduceerd door fermentatie met <i>Corynebacterium casei</i> KCCM 80190 Chemische formule: $\text{NH}_2\text{-(CH}_2\text{)}_4\text{-CH(NH}_2\text{)-COOH}$ CAS-nummer: 657-27-2 <i>Analysemethoden</i> ⁽¹⁾	Alle soorten	—	—	—	1. Het lysinegehalte moet op het etiket van het toevoegingsmiddel worden vermeld. 2. Technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride mag als een uit een preparaat bestaand toevoegingsmiddel in de handel worden gebracht en worden gebruikt. 3. Het toevoegingsmiddel kan ook via het drinkwater worden toegediend. 4. Verklaringen die moeten worden aangebracht op het etiket van het toevoegingsmiddel en de voormengsels: "Bij de toevoeging van L-lysine, met name via het drinkwater, moet rekening worden gehouden met alle essentiële en voorwaardelijk essentiële aminozuren om	16 mei 2031

			Voor de identificatie van L-lysinemonohydrochloride in het toevoegingsmiddel voor diervoeding: — monografie van de Food Chemical Codex over L-lysinemonohydrochloride. Voor de kwantificering van lysine in het toevoegingsmiddel voor diervoeding en voormengsels die meer dan 10 % lysine bevatten: — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS/FLD) — EN ISO 17180. Voor de kwantificering van lysine in voormengsels, mengvoerders en voedermiddelen: — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS), Verordening (EG) nr. 152/2009 van de Commissie (bijlage III, deel F). Voor de kwantificering van lysine in water: — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS/FLD), of — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS).					onevenwichtigheden te voorkomen.” 5. Het endotoxinegehalte van het toevoegingsmiddel en zijn stofvormingspotentieel waarborgen een blootstelling van maximaal 1 600 IE aan endotoxinen/m³ lucht (?). 6. De exploitanten van diervoederbedrijven moeten operationele procedures en organisatorische maatregelen vaststellen voor de gebruikers van het toevoegingsmiddel en de voormengsels om met de mogelijke risico's bij inademing, contact met de huid of contact met de ogen om te gaan. Indien die risico's met deze procedures en maatregelen niet kunnen worden geëlimineerd of tot een minimum kunnen worden teruggebracht, moeten bij de toepassing van het toevoegingsmiddel en de voormengsels persoonlijke beschermingsmiddelen worden gebruikt, waaronder bescherming van de luchtwegen, een veiligheidsbril en veiligheidshandschoenen.	
3c327		technisch zuiver L-lysinemonohydrochloride	<i>Samenstelling van het toevoegingsmiddel</i> L-lysinemonohydrochloridepoeder met een minimumgehalte aan L-lysine van 78 % en een maximumvochtgehalte van 1,5 %. <i>Karakterisering van de werkzame stof</i> L-lysinemonohydrochloride geproduceerd door fermentatie met <i>Corynebacterium glutamicum</i> KCCM 80216 of <i>Corynebacterium glutamicum</i> KCTC 12307BP Chemische formule: NH₂-(CH₂)₄-CH(NH₂)-COOH CAS-nummer: 657-27-2 <i>Analysemethoden</i> ⁽¹⁾ Voor de identificatie van L-lysinemonohydrochloride in het toevoegingsmiddel voor diervoeding:	Alle soorten	—	—	—	1. Het lysinegehalte moet op het etiket van het toevoegingsmiddel worden vermeld.	16 mei 2031

			— monografie van de Food Chemical Codex over L-lysinemonohydrochloride. Voor de kwantificering van lysine in het toevoegingsmiddel voor diervoeding en voormengsels die meer dan 10 % lysine bevatten: — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS/FLD) — EN ISO 17180. Voor de kwantificering van lysine in voormengsels, mengvoerders en voedermiddelen: — ionenwisselingschromatografie met nakolomsderivatisering en optische detectie (IEC-VIS), Verordening (EG) nr. 152/2009 van de Commissie (bijlage III, deel F).					2. Technisch zuiver L-lysine-monohydrochloride mag als een uit een preparaat bestaand toevoegingsmiddel in de handel worden gebracht en worden gebruikt. 3. De exploitanten van diervoederbedrijven moeten operationele procedures en organisatorische maatregelen vaststellen voor de gebruikers van het toevoegingsmiddel en voormengsels om met mogelijke risico's bij inademing en contact met de ogen om te gaan. Indien die risico's met deze procedures en maatregelen niet kunnen worden geëlimineerd of tot een minimum kunnen worden teruggebracht, moeten bij de toepassing van het toevoegingsmiddel en de voormengsels gepaste persoonlijke beschermingsmiddelen worden gebruikt, waaronder bescherming van de luchtwegen en een veiligheidsbril.	
--	--	--	---	--	--	--	--	--	--

⁽¹⁾ Nadere bijzonderheden over de analysemethoden zijn beschikbaar op de website van het referentielaboratorium: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>

⁽²⁾ Blootstelling berekend op basis van het endotoxinegehalte en het stofvormingspotentieel van het toevoegingsmiddel volgens de door de EFSA gebruikte methode (EFSA Journal 2017;15(3):4705); analysemethode: Europese farmacopee 2.6.14. (bacteriële endotoxinen).

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/670 VAN DE COMMISSIE

van 23 april 2021

tot toelating van het in de handel brengen van olie van *Schizochytrium* sp. (WZU477) als nieuw voedingsmiddel krachtens Verordening (EU) 2015/2283 van het Europees Parlement en de Raad en tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 van de Commissie

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EU) 2015/2283 van het Europees Parlement en de Raad van 25 november 2015 betreffende nieuwe voedingsmiddelen, tot wijziging van Verordening (EU) nr. 1169/2011 van het Europees Parlement en de Raad en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 258/97 van het Europees Parlement en de Raad en Verordening (EG) nr. 1852/2001 van de Commissie ⁽¹⁾, en met name artikel 12,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Verordening (EU) 2015/2283 is vastgesteld dat alleen nieuwe voedingsmiddelen die zijn toegelaten en in de Unielijst zijn opgenomen, in de Unie in de handel mogen worden gebracht.
- (2) Overeenkomstig artikel 8 van Verordening (EU) 2015/2283 is Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 van de Commissie ⁽²⁾ vastgesteld met een Unielijst van toegelaten nieuwe voedingsmiddelen.
- (3) Op 14 maart 2019 heeft de onderneming Progress Biotech bv ("de aanvrager") krachtens artikel 10, lid 1, van Verordening (EU) 2015/2283 een aanvraag voor uitbreiding van het gebruik van het nieuwe voedingsmiddel *Schizochytrium* sp. olie bij de Commissie ingediend. In de aanvraag werd verzocht om het gebruik van de olie van *Schizochytrium* sp. uit te breiden naar volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding voor zuigelingen en peuters, zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013 van het Europees Parlement en de Raad ⁽³⁾. De stam *Schizochytrium* sp. die door de aanvrager wordt gebruikt en waarop deze aanvraag betrekking heeft, wordt gespecificeerd als stam WZU477.
- (4) De aanvrager heeft de Commissie ook verzocht om bescherming van de door eigendomsrechten beschermde gegevens voor een aantal oorspronkelijke gegevens die ter ondersteuning van zijn aanvraag waren ingediend, te weten de gegevens die ter ondersteuning van de oorspronkelijke aanvraag van 14 maart 2019 waren ingediend, namelijk bij aanvraag 2012 ⁽⁴⁾; gedetailleerde beschrijving van het productieproces ⁽⁵⁾; chemische kenmerken ⁽⁶⁾; vetzuuranalyse ⁽⁷⁾; sterolenanalyse ⁽⁸⁾; analyse van zware metalen ⁽⁹⁾; PAK-analyse ⁽¹⁰⁾; mycotoxinenanalyse ⁽¹¹⁾; analyse van dioxinen, dioxineachtigen, PCB's en bestrijdingsmiddelen ⁽¹²⁾; microbiologische analyse ⁽¹³⁾; retrospectief

⁽¹⁾ PB L 327 van 11.12.2015, blz. 1.

⁽²⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 van de Commissie van 20 december 2017 tot vaststelling van de Unielijst van nieuwe voedingsmiddelen overeenkomstig Verordening (EU) 2015/2283 van het Europees Parlement en de Raad betreffende nieuwe voedingsmiddelen (PB L 351 van 30.12.2017, blz. 72).

⁽³⁾ Verordening (EU) nr. 609/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 12 juni 2013 inzake voor zuigelingen en peuters bedoelde levensmiddelen, voeding voor medisch gebruik en de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing, en tot intrekking van Richtlijn 92/52/EEG van de Raad, Richtlijnen 96/8/EG, 1999/21/EG, 2006/125/EG en 2006/141/EG van de Commissie, Richtlijn 2009/39/EG van het Europees Parlement en de Raad en de Verordeningen (EG) nr. 41/2009 en (EG) nr. 953/2009 van de Commissie (PB L 181 van 29.6.2013, blz. 35).

⁽⁴⁾ Bijlage I (aanvraag betreffende nieuwe voedingsmiddelen 2012), Progress Biotech bv, 2012 (niet gepubliceerd).

⁽⁵⁾ Gedetailleerde beschrijving van het productieproces, Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

⁽⁶⁾ Bijlage II (chemische kenmerken), Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

⁽⁷⁾ Bijlage III (vetzuuranalyse), Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

⁽⁸⁾ Bijlage IV (sterolenanalyse), Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

⁽⁹⁾ Bijlage V (analyse van zware metalen), Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

⁽¹⁰⁾ Bijlage VI (PAK-analyse), Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

⁽¹¹⁾ Bijlage VII (mycotoxinenanalyse), Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

⁽¹²⁾ Bijlage VIII (analyse van dioxinen, dioxineachtigen, PCB's en bestrijdingsmiddelen), Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

⁽¹³⁾ Bijlage IX (microbiologische analyse), Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

houdbaarheidsonderzoek ⁽¹⁴⁾; certificaten analytische laboratoria ⁽¹⁵⁾; gegevens over de samenstelling ⁽¹⁶⁾. De aanvrager heeft ook om gegevensbescherming verzocht voor de aanvullende gegevens die bij de door de EFSA uitgevoerde veiligheidsbeoordeling zijn ingediend: eiwitanalyse ⁽¹⁷⁾; analyse van 3-MCPD en glycidylesters ⁽¹⁸⁾; fysico-chemische analyse ⁽¹⁹⁾; microbiologische analyse ⁽²⁰⁾; analyse van zware metalen ⁽²¹⁾; mycotoxinenanalyse ⁽²²⁾; analyse van PAK's, dioxinen en dioxineachtige contaminanten ⁽²³⁾; analyse van het vetzuurprofiel ⁽²⁴⁾; analyse van de sterolsamenstelling ⁽²⁵⁾; analyse van hydrolytische ranzigheid in de loop van de tijd ⁽²⁶⁾; analyse van mariene biotoxinen ⁽²⁷⁾; houdbaarheidsonderzoek ⁽²⁸⁾; analysecertificaat ⁽²⁹⁾.

- (5) Overeenkomstig artikel 10, lid 3, van Verordening (EU) 2015/2283 heeft de Commissie de Europese Autoriteit voor voedselveiligheid (EFSA) op 24 juni 2019 verzocht een wetenschappelijk advies uit te brengen door de uitbreiding van het gebruik van olie van *Schizochytrium* sp. als nieuw voedingsmiddel in zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding te beoordelen.
- (6) Op 31 augustus 2020 heeft de EFSA haar wetenschappelijk advies "Safety of *Schizochytrium* sp. oil as a novel food pursuant to Regulation (EU) 2015/2283" uitgebracht ⁽³⁰⁾. Dat advies voldoet aan de vereisten van artikel 11 van Verordening (EU) 2015/2283.
- (7) In dat advies heeft de EFSA bevestigd dat de stam WZU477 behoort tot de soort *Schizochytrium limacinum*, waaraan de status gekwalificeerd vermoeden van veiligheid ("Qualified Presumption of Safety, QPS") is toegekend en die in 2020 is opgenomen in de lijst van op basis van QPS aanbevolen biologische agentia die doelbewust aan levensmiddelen of diervoeders zijn toegevoegd ⁽³¹⁾. In haar advies heeft de EFSA geconcludeerd dat olie van *Schizochytrium* sp. die uit de stam WZU477 van de soort *Schizochytrium limacinum* is geproduceerd, onder de voorgestelde gebruiksvoorwaarden veilig is. Aan de hand van de door de aanvrager verstrekte gegevens kon geen conclusie worden getrokken over de veiligheid van olie die uit andere stammen microalgen van het geslacht *Schizochytrium* is geproduceerd. In het advies van de EFSA worden voldoende redenen gegeven om vast te stellen dat olie van *Schizochytrium* sp. (WZU477) bij de voorgestelde toepassingen en gebruikconcentraties voldoet aan de vereisten van artikel 12, lid 1, van Verordening (EU) 2015/2283.
- (8) Op grond van het advies van de EFSA zijn er daarom onvoldoende redenen om vast te stellen dat olie die is geproduceerd uit andere stammen microalgen van het geslacht *Schizochytrium* bij gebruik in volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding, voldoet aan artikel 12, lid 1, van Verordening (EU) 2015/2283. Op grond van het advies van de EFSA en rekening houdend met het feit dat de toegelaten olie van *Schizochytrium* sp. waarvoor een uitbreiding van het gebruik is aangevraagd, noch soortspecifiek noch stamspecifiek is, moet daarom een vergunning worden verleend voor het in de handel brengen van olie van stam WZU477 van *Schizochytrium* sp., en niet, zoals de aanvrager heeft gevraagd, voor een uitbreiding van het gebruik van olie van alle stammen van het geslacht *Schizochytrium*.

⁽¹⁴⁾ Bijlage XI (retrospectief houdbaarheidsonderzoek), Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

⁽¹⁵⁾ Bijlage XII (certificaten analytische laboratoria) (niet gepubliceerd).

⁽¹⁶⁾ Aanhangsel B.2 (gegevens over de samenstelling), Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

⁽¹⁷⁾ Bijlage IV (eiwitanalyse), Progress Biotech bv, 2020 (niet gepubliceerd).

⁽¹⁸⁾ Bijlage VI (analyse van 3-MCPD en glycidylesters), Progress Biotech bv, 2020 (niet gepubliceerd).

⁽¹⁹⁾ Bijlage VII (fysico-chemische analyse), Progress Biotech bv, 2020 (niet gepubliceerd).

⁽²⁰⁾ Bijlage VIII (microbiologische analyse), Progress Biotech bv, 2020 (niet gepubliceerd).

⁽²¹⁾ Bijlage IX (analyse van zware metalen), Progress Biotech bv, 2020 (niet gepubliceerd).

⁽²²⁾ Bijlage X (mycotoxinenanalyse), Progress Biotech bv, 2019 (niet gepubliceerd).

⁽²³⁾ Bijlage XI (analyse van PAK's, dioxinen en dioxineachtige contaminanten), Progress Biotech bv, 2020 (niet gepubliceerd).

⁽²⁴⁾ Bijlage XII (analyse van het vetzuurprofiel), Progress Biotech bv, 2020 (niet gepubliceerd).

⁽²⁵⁾ Bijlage XIV (analyse van de sterolsamenstelling), Progress Biotech bv, 2020 (niet gepubliceerd).

⁽²⁶⁾ Bijlage XVII (analyse van hydrolytische ranzigheid in de loop van de tijd), Progress Biotech bv, 2020 (niet gepubliceerd).

⁽²⁷⁾ Bijlage 1 (analyse van mariene biotoxinen), Wageningen Food Safety Research Lab, 2020 (niet gepubliceerd).

⁽²⁸⁾ Bijlage 3 (houdbaarheidsonderzoek), Progress Biotech bv, 2018 (niet gepubliceerd).

⁽²⁹⁾ Bijlage I (analysecertificaat), Progress Biotech bv, 2016 (niet gepubliceerd).

⁽³⁰⁾ EFSA Journal 2020;18(10):6242.

⁽³¹⁾ EFSA BIOHAZ-panel (EFSA-panel voor biologische gevaren), 2020. Statement on the update of the list of QPS-recommended biological agents intentionally added to food or feed as notified to EFSA 11: suitability of taxonomic units notified to EFSA until September 2019. EFSA Journal 2020;18(2):5965, 57 blz.

- (9) De EFSA heeft in haar advies opgemerkt dat de gegevens van aanvraag 2012, een gedetailleerde beschrijving van het productieproces, chemische kenmerken, vetzuuranalyse, sterolenanalyse, analyse van zware metalen, PAK-analyse, mycotoxinenanalyse, analyse van dioxinen, dioxineachtigen, PCB's en bestrijdingsmiddelen, microbiologische analyse, retrospectief houdbaarheidsonderzoek, certificaten van analytische laboratoria, gegevens over de samenstelling, analyse van 3-MCPD en glycidylesters, fysico-chemische analyse, microbiologische analyse, analyse van zware metalen, mycotoxinenanalyse, analyse van PAK's, dioxinen en dioxineachtige contaminanten, analyse van het vetzuurprofiel, analyse van de sterolsamenstelling, analyse van hydrolytische ranzigheid in de loop van de tijd, analyse van mariene biotoxinen, houdbaarheidsonderzoek en analysecertificaat als basis hebben gediend om de veiligheid van het nieuwe voedingsmiddel vast te stellen. Op grond hiervan is de Commissie van oordeel dat het niet mogelijk was geweest conclusies te trekken over de veiligheid van olie van *Schizochytrium* sp. (WZU477) zonder de gegevens van de verslagen van die studies.
- (10) Naar aanleiding van het advies van de EFSA heeft de Commissie de aanvrager verzocht de rechtvaardiging voor zijn verzoek om gegevensbescherming voor de aanvraag 2012, een gedetailleerde beschrijving van het productieproces, chemische kenmerken, vetzuuranalyse, sterolenanalyse, analyse van zware metalen, PAK-analyse, mycotoxinenanalyse, analyse van dioxinen, dioxineachtigen, PCB's en bestrijdingsmiddelen, microbiologische analyse, retrospectief houdbaarheidsonderzoek, certificaten van analytische laboratoria, gegevens over de samenstelling, analyse van 3-MCPD en glycidylesters, fysico-chemische analyse, microbiologische analyse, analyse van zware metalen, mycotoxinenanalyse, analyse van PAK's, dioxinen en dioxineachtige contaminanten, analyse van het vetzuurprofiel, analyse van de sterolsamenstelling, analyse van hydrolytische ranzigheid in de loop van de tijd, analyse van mariene biotoxinen, houdbaarheidsonderzoek en analysecertificaat, en zijn claim op het exclusieve recht om naar die gegevens te verwijzen, zoals bedoeld in artikel 26, lid 2, onder b), van Verordening (EU) 2015/2283, te verduidelijken.
- (11) De aanvrager heeft aangevoerd dat hij op het moment van de indiening van de aanvraag op grond van nationaal recht exclusieve eigendomsrechten om naar die gegevens te verwijzen bezat en dat derden dus geen rechtmatige toegang tot die studies kunnen hebben, er geen rechtmatig gebruik van kunnen maken of rechtmatig naar die studies mogen verwijzen.
- (12) De Commissie heeft alle door de aanvrager ingediende informatie beoordeeld en heeft geoordeeld dat de aanvrager de vervulling van de voorschriften van artikel 26, lid 2, van Verordening (EU) 2015/2283 voldoende heeft onderbouwd. Daarom mag de EFSA de aanvraag 2012, een gedetailleerde beschrijving van het productieproces, chemische kenmerken, vetzuuranalyse, sterolenanalyse, analyse van zware metalen, PAK-analyse, mycotoxinenanalyse, analyse van dioxinen, dioxineachtigen, PCB's en bestrijdingsmiddelen, microbiologische analyse, retrospectief houdbaarheidsonderzoek, certificaten van analytische laboratoria, gegevens over de samenstelling, analyse van 3-MCPD en glycidylesters, fysico-chemische analyse, microbiologische analyse, analyse van zware metalen, mycotoxinenanalyse, analyse van PAK's, dioxinen en dioxineachtige contaminanten, analyse van het vetzuurprofiel, analyse van de sterolsamenstelling, analyse van hydrolytische ranzigheid in de loop van de tijd, analyse van mariene biotoxinen, houdbaarheidsonderzoek en analysecertificaat gedurende een periode van vijf jaar vanaf de datum van inwerkingtreding van deze verordening niet ten voordele van een volgende aanvrager gebruiken. Het in de Unie in de handel brengen van olie van *Schizochytrium* sp. (WZU477) moet dienovereenkomstig gedurende die periode tot de aanvrager worden beperkt.
- (13) De beperking van de toelating van olie van *Schizochytrium* sp. (WZU477) en van het verwijzen naar de gegevens in het dossier van de aanvrager tot uitsluitend de aanvrager verhindert evenwel niet dat andere aanvragers kunnen vragen om toelating om hetzelfde nieuwe voedingsmiddel in de handel te brengen, op voorwaarde dat hun aanvraag is gebaseerd op rechtmatig verkregen gegevens ter ondersteuning van de toelating krachtens Verordening (EU) 2015/2283.
- (14) Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (15) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

1. Olie van *Schizochytrium* sp. (WZU477), zoals gespecificeerd in de bijlage bij deze verordening, wordt opgenomen in de bij Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 vastgestelde Unielijst van toegelaten nieuwe voedingsmiddelen.

2. Gedurende een periode van vijf jaar vanaf de datum van inwerkingtreding van deze verordening heeft alleen de oorspronkelijke aanvrager:

— De onderneming: Progress Biotech bv;

— Adres: Canaalstaete, Kanaalweg 33, 2903 LR Capelle aan den IJssel, Nederland,

de toelating om het in lid 1 bedoelde nieuwe voedingsmiddel in de Unie in de handel te brengen, tenzij een volgende aanvrager toelating verkrijgt voor dat nieuwe voedingsmiddel zonder te verwijzen naar de op grond van artikel 2 van deze verordening beschermde gegevens of met toestemming van Progress Biotech bv.

3. De in lid 1 bedoelde vermelding in de Unielijst omvat de gebruiksvoorwaarden en de etiketteringsvoorschriften zoals vastgesteld in de bijlage bij deze verordening.

Artikel 2

De gegevens in het aanvraagdossier op basis waarvan het in artikel 1 bedoelde nieuwe voedingsmiddel door de EFSA is beoordeeld, die volgens de aanvrager door eigendomsrechten worden beschermd en zonder welke het nieuwe voedingsmiddel niet had kunnen worden toegelaten, worden gedurende een periode van vijf jaar vanaf de datum van inwerkingtreding van deze verordening niet zonder toestemming van Progress Biotech bv ten voordele van een volgende aanvrager gebruikt.

Artikel 3

De bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

Artikel 4

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 23 april 2021.

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN

De bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2017/2470 wordt als volgt gewijzigd:

1) De volgende vermelding wordt in tabel 1 (Toegelaten nieuwe voedingsmiddelen) ingevoegd:

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Voorwaarden waaronder het nieuwe voedingsmiddel mag worden gebruikt		Aanvullende specifieke etiketteringsvoorschriften	Andere voorschriften	Gegevensbescherming
“Olie van <i>Schizochytrium</i> sp. (WZU477)	<i>Gespecificeerde levensmiddelen categorie</i>	<i>Maximumgehalten aan DHA</i>	Het nieuwe voedingsmiddel wordt op de etikettering van het voedingsmiddel dat het bevat, aangeduid met “olie van de microalg <i>Schizochytrium</i> sp.”.		Toelating verleend op 16 mei 2021. Deze opname in de Unielijst is gebaseerd op door eigendomsrechten beschermde wetenschappelijke bewijzen en wetenschappelijke gegevens die overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 zijn beschermd. Aanvrager: Progress Biotech bv, Canaalstaete, Kanaalweg 33, 2903LR Capelle aan den IJssel, Nederland. Tijdens de termijn van gegevensbescherming mag het nieuwe voedingsmiddel uitsluitend door Progress Biotech bv. in de handel worden gebracht, tenzij een volgende aanvrager een toelating voor het nieuwe voedingsmiddel verkrijgt zonder naar de overeenkomstig artikel 26 van Verordening (EU) 2015/2283 beschermde wetenschappelijke bewijzen of wetenschappelijke gegevens te verwijzen of met toestemming van Progress Biotech bv. Einddatum van de gegevensbescherming: 16 mei 2026 (vijf jaar).”
	Volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingen-voeding zoals gedefinieerd in Verordening (EU) nr. 609/2013	Overeenkomstig Verordening (EU) nr. 609/2013			

2) De volgende vermelding wordt in tabel 2 (Specificaties) ingevoegd:

Toegelaten nieuw voedingsmiddel	Specificatie
“Olie van <i>Schizochytrium</i> sp. (WZU477)	Beschrijving/Definitie: het nieuwe voedingsmiddel is een olie die uit de stam WZU477 van de microalg <i>Schizochytrium</i> sp. wordt geproduceerd. Samenstelling: zuurgetal: $\leq 0,5$ mg KOH/g peroxidegetal: $\leq 5,0$ meq/kg olie vocht en vluchtige bestanddelen: $\leq 0,05$ % onverzeepbare bestanddelen: $\leq 4,5$ % transvetzuren: $\leq 1,0$ % docosahexaeenzuur (DHA): $\geq 32,0$ % p-anisidinegetal: ≤ 10”

BESLUITEN

BESLUIT (EU) 2021/671 VAN DE RAAD

van 20 april 2021

betreffende het standpunt dat namens de Europese Unie moet worden ingenomen in de schriftelijke procedure door de deelnemers aan de regeling inzake door de overheid gesteunde exportkredieten met betrekking tot de vaststelling van een besluit tot verhoging van de overheidssteun voor exportkredieten in de vorm van plaatselijke uitgaven

DE RAAD VAN DE EUROPESE UNIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie, en met name artikel 207, lid 4, eerste alinea, in samenhang met artikel 218, lid 9,

Gezien het voorstel van de Europese Commissie,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De richtsnoeren in de regeling inzake door de overheid gesteunde exportkredieten ("de regeling") zijn in de Unie van toepassing krachtens Verordening (EU) nr. 1233/2011 van het Europees Parlement en de Raad ⁽¹⁾.
- (2) Op de 145e zitting van de vergadering van deelnemers aan de regeling die op 17 november 2020 heeft plaatsgevonden, is overeengekomen om in een schriftelijke procedure een besluit tot wijziging van de regeling vast te stellen om de overheidssteun voor exportkredieten in de vorm van plaatselijke uitgaven te verhogen.
- (3) Het beoogde besluit om de overheidssteun voor plaatselijke uitgaven te verhogen, moet voorzien in een aanpassing van de bepalingen inzake steun voor plaatselijke uitgaven in de regeling aan de bestaande handels- en productiepatronen. Mondiale waardeketens hebben de aankoopbeslissingen van exporteurs veranderd en de meeste exporteurs betrekken nu leveringen uit meerdere landen en in toenemende mate uit het land waar de afnemer is gevestigd. Om exporteurs in de Unie meer flexibiliteit te bieden en optimale inkoopstrategieën mogelijk te maken, moet het plafond voor overheidssteun voor plaatselijke uitgaven worden verhoogd van 30 % naar 40 % van de waarde van de exportcontracten in hoge-inkomenslanden, en van 30 % naar 50 % van de waarde van het exportcontract in midden- en lage-inkomenslanden.
- (4) Het is passend het standpunt te bepalen dat namens de Unie moet worden ingenomen over het besluit dat moet worden vastgesteld door de deelnemers aan de regeling in de schriftelijke procedure, aangezien het beoogde besluit beslissende invloed kan hebben op de inhoud van het Unierecht, krachtens artikel 2 van Verordening (EU) nr. 1233/2011,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

Het standpunt dat namens de Unie moet worden ingenomen in de schriftelijke procedure door de deelnemers aan de regeling inzake door de overheid gesteunde exportkredieten met betrekking tot de vaststelling van een besluit tot verhoging van de overheidssteun voor exportkredieten in de vorm van plaatselijke uitgaven wordt gebaseerd op het voorstel van de Unie ⁽²⁾.

Artikel 2

Dit besluit treedt in werking op de datum waarop het wordt vastgesteld.

⁽¹⁾ Verordening (EU) nr. 1233/2011 van het Europees Parlement en de Raad van 16 november 2011 betreffende de toepassing van bepaalde richtsnoeren op het gebied van door de overheid gesteunde exportkredieten en tot intrekking van de Beschikkingen 2001/76/EG en 2001/77/EG van de Raad (PB L 326 van 8.12.2011, blz. 45).

⁽²⁾ Zie document ST 7202/21 op <http://register.consilium.europa.eu>

Gedaan te Brussel, 20 april 2021.

Voor de Raad
De voorzitter
A.P. ZACARIAS

UITVOERINGSBESLUIT (GBVB) 2021/672 VAN DE RAAD**van 23 april 2021****tot uitvoering van Besluit (GBVB) 2015/1333 betreffende beperkende maatregelen in het licht van de situatie in Libië**

DE RAAD VAN DE EUROPESE UNIE,

Gezien het Verdrag betreffende de Europese Unie, en met name artikel 31, lid 2,

Gezien Besluit (GBVB) 2015/1333 van de Raad van 31 juli 2015 betreffende beperkende maatregelen in het licht van de situatie in Libië en tot intrekking van Besluit 2011/137/GBVB ⁽¹⁾, en met name artikel 12, lid 2,

Gezien het voorstel van de hoge vertegenwoordiger van de Unie voor buitenlandse zaken en veiligheidsbeleid,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De Raad heeft op 31 juli 2015 Besluit (GBVB) 2015/1333 betreffende beperkende maatregelen in het licht van de situatie in Libië vastgesteld.
- (2) De vermelding betreffende één persoon moet worden geschrapt aangezien hij overleden is.
- (3) De bijlagen II en IV bij Besluit (GBVB) 2015/1333 moeten bijgevolg dienovereenkomstig worden gewijzigd,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

De bijlagen II en IV bij Besluit (GBVB) 2015/1333 worden gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij dit besluit.

Artikel 2

Dit besluit treedt in werking op de dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Gedaan te Brussel, 23 april 2021.

Voor de Raad
De voorzitter
A.P. ZACARIAS

⁽¹⁾ PB L 206 van 1.8.2015, blz. 34.

BIJLAGE

Besluit (GBVB) 2015/1333 wordt als volgt gewijzigd:

- 1) In bijlage II (Lijst van personen en entiteiten bedoeld in artikel 8, lid 2), deel A (Personen), wordt vermelding 10 (betreffende AL-GAOUD, Abdelmajid) geschrapt.
 - 2) In bijlage IV (Lijst van personen en entiteiten bedoeld in artikel 9, lid 2), deel A (Personen), wordt vermelding 10 (betreffende AL-GAOUD, Abdelmajid) geschrapt.
-

UITVOERINGSBESLUIT (EU) 2021/673 VAN DE COMMISSIE**van 21 april 2021****betreffende het verzoek tot registratie van het Europees burgerinitiatief “Groene daktuinen” (Green Garden Roof Tops)***(Kennisgeving geschied onder nummer C(2021) 2750)***(Slechts de tekst in de Engelse taal is authentiek)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EU) 2019/788 van het Europees Parlement en de Raad van 17 april 2019 betreffende het Europees burgerinitiatief ⁽¹⁾, en met name artikel 6, leden 2 en 3,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Op 3 maart 2021 is bij de Commissie een verzoek tot registratie van het Europees burgerinitiatief “Groene daktuinen” ingediend.
- (2) De doelstellingen van het initiatief zijn als volgt geformuleerd: “In Europa zijn de daken van bestaande winkels vaak leeg; in de meeste gevallen worden zij niet voor specifieke doeleinden gebruikt. Bovendien bevatten deze daken vaak plastic en stenen omdat ze daaruit vervaardigd zijn. Die zones leveren op zich dus geen voordelen op voor het milieu maar vergroten slechts de milieuschade. De reden om de nadruk te leggen op de milieuvoordelen vloeit voort uit de huidige milieucrisis. Wij moeten ons opnieuw bezinnen over ons milieubewustzijn en manieren vinden om dat bewustzijn te vergroten en onze samenleving, de economie en de bescherming van onze planeet in een gezond evenwicht te brengen. De kern van het plan is dan ook de bestaande ruimte op daken te benutten. Het idee is om groenzones te creëren op de daken van verschillende bedrijven. Zo kunnen de ongebruikte daken middelen worden om de milieucrisis te helpen beperken en bestrijden.”
- (3) Nadere bijzonderheden over het initiatief zijn opgenomen in een achtergronddocument. In het kader van het initiatief wordt met name voorgesteld dat werknemers van de bedrijven vrijwillig kunnen helpen bij het onderhoud van de daktuinen en dat de lidstaten bedrijven kunnen aanmoedigen actief deel te nemen aan de projecten door aan het einde van elk fiscaal jaar belastingkorting te geven. Daarnaast worden in de bijlage de verwachte voordelen voor het milieu en de bedrijven zelf opgesomd. De daktuinen zouden (1) de luchtkwaliteit helpen verbeteren; (2) bijdragen aan de strijd tegen de klimaatverandering; (3) energiebesparingen met zich meebrengen; (4) de waterfiltratie en -retentie verbeteren en (5) bijdragen aan de leefomgeving van in het wild levende planten en dieren. Het voordeel voor de betrokken bedrijven bestaat erin dat de daktuin zou bijdragen aan hun goede reputatie, de motivatie van hun personeel en de mogelijkheid belastingvoordelen te genieten.
- (4) De organisatoren verzoeken de Commissie niet uitdrukkelijk om een specifieke rechtshandeling vast te stellen, maar uit bepaalde voorgestelde rechtsgronden voor het optreden kan de beoogde handeling worden afgeleid. Uit de doelstellingen, gelezen in samenhang met de bijlage, kan worden geconcludeerd dat in het kader van het initiatief wordt verzocht om goedkeuring van een voorstel voor een rechtshandeling waarmee een milieudoelstelling met een belastingcomponent zou worden nagestreefd. De vrijwillige bijdrage van de werknemers lijkt ondergeschikt te zijn aan de milieudoelstelling.
- (5) Voor zover het initiatief tot doel heeft de aanleg van groene daktuinen te bevorderen met mogelijke financiële prikkels van de Unie of maatregelen van fiscale aard, is de Commissie bevoegd een rechtshandeling vast te stellen uit hoofde van artikel 192 van het Verdrag.
- (6) Voor zover het voorgestelde initiatief tot doel heeft een door de lidstaten toe te kennen belastingkorting of -aftrek van de inkomstenbelasting te bevorderen, is de Commissie bevoegd een rechtshandeling vast te stellen uit hoofde van artikel 115 van het Verdrag.

⁽¹⁾ PB L 130 van 17.5.2019, blz. 55.

- (7) Geen van de onderdelen van het initiatief valt dus duidelijk buiten het kader van de bevoegdheden van de Commissie om een voorstel in te dienen voor een rechtshandeling van de Unie ter uitvoering van de Verdragen.
- (8) De groep organisatoren heeft het nodige bewijs verstrekt dat zij aan de in artikel 5, leden 1 en 2, van Verordening (EU) 2019/788 bepaalde vereisten voldoet en de contactpersonen heeft aangewezen overeenkomstig artikel 5, lid 3, eerste alinea, van die verordening.
- (9) Het initiatief is niet kennelijk beledigend, lichtzinnig of ergerlijk en druist niet kennelijk in tegen de waarden van de Unie zoals die in artikel 2 van het Verdrag betreffende de Europese Unie zijn vastgelegd, noch tegen de rechten die zijn vervat in het Handvest van de grondrechten van de Europese Unie.
- (10) Het initiatief “Groene daktuinen” moet daarom worden geregistreerd,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

Het initiatief “Groene daktuinen” wordt geregistreerd.

Artikel 2

Dit besluit is gericht tot de groep organisatoren van het burgerinitiatief “Groene daktuinen”, vertegenwoordigd door mevrouw Almog Yoana Sade en de heer Negev Raphael Sade, die als contactpersonen optreden.

Gedaan te Brussel, 21 april 2021.

Voor de Commissie
Vicevoorzitter
Věra JOUROVÁ

UITVOERINGSBESLUIT (EU) 2021/674 VAN DE COMMISSIE**van 21 april 2021****betreffende het verzoek tot registratie van het Europees burgerinitiatief “Uitwisselingsprogramma voor ambtenaren” (Civil Servant Exchange Program (CSEP))***(Kennisgeving geschied onder nummer C(2021) 2784)***(Slechts de tekst in de Engelse taal is authentiek)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EU) 2019/788 van het Europees Parlement en de Raad van 17 april 2019 betreffende het Europees burgerinitiatief ⁽¹⁾, en met name artikel 6, leden 2 en 3,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Op 27 februari 2021 is bij de Commissie een verzoek tot registratie van het Europees burgerinitiatief “Uitwisselingsprogramma voor ambtenaren (CSEP)” ingediend.
- (2) De doelstellingen van het initiatief zijn als volgt geformuleerd: “Als Europese studenten en toekomstige ambtenaren zijn wij van oordeel dat uitwisselingen ook mogelijk moeten blijven na afronding van de studies. Derhalve stellen wij de oprichting van een Uitwisselingsprogramma voor ambtenaren (CSEP) voor, een uitwisselings- en opleidingsprogramma voor ambtenaren van de lidstaten van de Europese Unie. Het doel van dit “Erasmus-programma voor ambtenaren” is ambtenaren uit EU-lidstaten gedurende een periode van twee tot twaalf maanden beroepservaring in een soortgelijke dienst in een andere lidstaat te laten opdoen. Tijdens de uitwisseling kunnen ambtenaren het salaris van hun thuisland blijven ontvangen, met een compensatie van de EU indien dit salaris lager is dan het salaris in het gastland voor een gelijkwaardige functie. Het CSEP zou het vrije verkeer van werknemers in de EU versterken, de uitwisseling van beste praktijken tussen overheidsdiensten bevorderen en de banden tussen de lidstaten verbeteren. Daarnaast zou het CSEP ambtenaren helpen een oplossing te vinden voor de talrijke problemen waarmee zij worden geconfronteerd in hun werkrelatie met hun Europese collega's. Het CSEP zou een nieuw gevoel van eendracht opwekken, zowel door burgers als voor burgers, dankzij ambtenaren uit Europese landen.”
- (3) Meer details over het onderwerp, de doelstellingen en de achtergrond van het initiatief zijn in een bijlage opgenomen. In het bijzonder worden de verwachte baten van het programma uiteengezet, namelijk de voordelen van een Europese ervaring, de ontwikkeling van aanvullende vaardigheden en de uitwisseling van beste praktijken en de versterking van de EU en haar lidstaten. In de bijlage wordt aangegeven dat het programma ten goede moet komen aan uiteenlopende categorieën ambtenaren, zoals leerkrachten, gezondheidswerkers en personeel in criminologische, gerechtelijke en administratieve functies. Het heeft ook betrekking op de bezoldiging van de ambtenaren die deelnemen aan de uitwisselingen en op de financiële bijdrage van de Unie.
- (4) Met het initiatief wordt voorgesteld een uitwisselingsprogramma op te zetten in de vorm van een wetgevingskader dat de lidstaten in staat stelt op vrijwillige basis functies in hun overheidsdiensten open te stellen voor ambtenaren uit andere lidstaten met het oog op een uitwisseling, met inachtneming van het subsidiariteitsbeginsel en de respectieve bevoegdheden van de EU en de lidstaten en van de mogelijkheid om de toegang tot bepaalde functies te beperken teneinde de openbare orde te handhaven en de veiligheid van belangrijke nationale overheidsinformatie te waarborgen.
- (5) Voor zover het programma gericht is op informatie-uitwisseling en beste praktijken tussen ambtenaren, is de Commissie bevoegd het programma voor te stellen als stimuleringsmaatregel ter bevordering van de samenwerking tussen de lidstaten en ter ondersteuning van hun werkgelegenheidsbeleid op basis van artikel 149 van het Verdrag.
- (6) Bovendien kan het programma ook worden voorgesteld op basis van artikel 165, lid 4, en artikel 166, lid 4, van het Verdrag, voor zover het tot doel heeft de mobiliteit van docenten en instructeurs te bevorderen en onderwijs en beroepsopleiding te ontwikkelen.

⁽¹⁾ PB L 130 van 17.5.2019, blz. 55.

- (7) Ten slotte kan het programma worden voorgesteld op basis van artikel 197, lid 2, van het Verdrag, voor zover het gericht is op de verbetering van de administratieve capaciteit van de lidstaten om het recht van de Unie uit te voeren.
- (8) Geen van de onderdelen van het voorgestelde initiatief valt dus duidelijk buiten het kader van de bevoegdheden van de Commissie om een voorstel in te dienen voor een rechtshandeling van de Unie ter uitvoering van de Verdragen.
- (9) De groep organisatoren heeft het nodige bewijs verstrekt dat zij aan de in artikel 5, leden 1 en 2, van Verordening (EU) 2019/788 bepaalde vereisten voldoet en de contactpersonen heeft aangewezen overeenkomstig artikel 5, lid 3, eerste alinea, van die verordening.
- (10) Het initiatief is niet kennelijk beledigend, lichtzinnig of ergerlijk en druist niet kennelijk in tegen de waarden van de Unie zoals die in artikel 2 van het Verdrag betreffende de Europese Unie zijn vastgelegd, noch tegen de rechten die zijn vervat in het Handvest van de grondrechten van de Europese Unie.
- (11) Het initiatief "Uitwisselingsprogramma voor ambtenaren (CSEP)" moet daarom worden geregistreerd,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

Het Europees burgerinitiatief "Uitwisselingsprogramma voor ambtenaren (CSEP)" wordt geregistreerd.

Artikel 2

Dit besluit is gericht tot de groep organisatoren van het burgerinitiatief "Uitwisselingsprogramma voor ambtenaren (CSEP)", vertegenwoordigd door de heer Johan GONCALVES en de heer Adam MAZOYER, die als contactpersonen optreden.

Gedaan te Brussel, 21 april 2021.

Voor de Commissie
Věra JOUROVÁ
Vicevoorzitter

ISSN 1977-0758 (elektronische uitgave)
ISSN 1725-2598 (papieren uitgave)



Bureau voor publicaties
van de Europese Unie
L-2985 Luxemburg
LUXEMBURG

NL