

## II

(Nelegislativní akty)

## NAŘÍZENÍ

## NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRAVOMOCI (EU) 2021/571

ze dne 20. ledna 2021,

**kterým se mění příloha nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 609/2013, pokud jde o seznam látek, které mohou být přidávány do počáteční a pokračovací kojenecké výživy, potravin pro malé děti a obilných příkrmů**

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 609/2013 ze dne 12. června 2013 o potravinách určených pro kojence a malé děti, potravinách pro zvláštní lékařské účely a náhradě celodenní stravy pro regulaci hmotnosti a o zrušení směrnice Rady 92/52/EHS, směrnic Komise 96/8/ES, 1999/21/ES, 2006/125/ES a 2006/141/ES, směrnice Evropského parlamentu a Rady 2009/39/ES a nařízení Komise (ES) č. 41/2009 a (ES) č. 953/2009 <sup>(1)</sup>, a zejména na článek 16 uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Příloha nařízení (EU) č. 609/2013 stanoví seznam Unie obsahující látky, které mohou být přidávány do jedné nebo více kategorií potravin uvedených v čl. 1 odst. 1 zmíněného nařízení.
- (2) Příloha nařízení (EU) č. 609/2013 v současnosti povoluje přidávání L-metylfolátu vápenatého jako zdroje folátu do potravin pro zvláštní lékařské účely a do náhrady celodenní stravy pro regulaci hmotnosti.
- (3) V návaznosti na žádost o povolení použití L-metylfolátu vápenatého jako zdroje folátu také v počáteční a pokračovací kojenecké výživě, obilných příkrmech a potravinách pro malé děti v množstvích nezbytných pro splnění požadavků na složení pro folát stanovených v právních předpisech Unie pro uvedené potraviny požádala Komise Evropský úřad pro bezpečnost potravin (dále jen „úřad“), aby vydal stanovisko k bezpečnosti a biologické dostupnosti uvedené látky při jejím přidání do dotčených potravin. Úřad ve svém stanovisku ze dne 27. listopadu 2019 <sup>(2)</sup> dospěl k závěru, že L-metylfolát vápenatý je zdroj, z něhož je biologicky dostupný folát, a že je za navržených použití a v navržených množstvích pro cílovou populaci, tj. kojence (< 12 měsíců) a malé děti (12–< 36 měsíců) bezpečný.
- (4) Komise se domnívá, že stanovisko úřadu poskytuje dostatečné důvody pro stanovení, že L-metylfolát vápenatý nevbuzuje jako zdroj folátu při použití v počáteční a pokračovací kojenecké výživě, obilných příkrmech a potravinách pro malé děti v požadovaných množstvích bezpečnostní obavy. Proto by měl být L-metylfolát vápenatý zařazen na seznam uvedený v příloze nařízení (EU) č. 609/2013 jako zdroj folátu v uvedených kategoriích potravin.

<sup>(1)</sup> Úř. věst. L 181, 29.6.2013, s. 35.

<sup>(2)</sup> Komise EFSA NDA, vědecké stanovisko Calcium L-methylfolate as a source of folate added for nutritional purposes to infant and follow-on formula, baby food and processed cereal-based food, EFSA Journal, doi: 10.2903/j.efsa.2020.5947.

(5) Nařízení (EU) č. 609/2013 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

#### Článek 1

Příloha nařízení (EU) č. 609/2013 se mění v souladu s přílohou tohoto nařízení.

#### Článek 2

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 20. ledna 2021.

Za Komisi  
předsedkyně  
Ursula VON DER LEYEN

---

## PŘÍLOHA

Příloha nařízení (EU) č. 609/2013 se mění takto:

a) u látky „Folát“ se položka pro „L-metylfolát vápenatý“ nahrazuje tímto:

„L-metylfolát vápenatý	X	X	X	X“
------------------------	---	---	---	----