



PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2026/386

ze dne 20. února 2026,

**kterým se povoluje uvedení prášku z odtučněných řepkových semen na trh jako nové potraviny
a kterým se mění prováděcí nařízení (EU) 2017/2470**

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2015/2283 ze dne 25. listopadu 2015 o nových potravinách, o změně nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1169/2011 a o zrušení nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 258/97 a nařízení Komise (ES) č. 1852/2001 ⁽¹⁾, a zejména na čl. 12 odst. 1 uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Nařízení (EU) 2015/2283 stanoví, že na trh v Unii smějí být uváděny pouze nové potraviny povolené a zařazené na seznam Unie pro nové potraviny.
- (2) Podle článku 8 nařízení (EU) 2015/2283 se prováděcím nařízením Komise (EU) 2017/2470 ⁽²⁾ zřídil seznam Unie pro povolené nové potraviny.
- (3) Dne 19. srpna 2022 podala společnost NapiFeryn BioTech Sp. z o.o. (dále jen „žadatel“) Komisi v souladu s čl. 10 odst. 1 nařízení (EU) 2015/2283 žádost o uvedení proteinového vlákninového koncentráту z řepkových semen na trh Unie jako nové potraviny. Žadatel požádal o použití proteinového vlákninového koncentráту z řepkových semen jako složky potravin v řadě potravinářských výrobků pro běžnou populaci, v potravinách pro zvláštní lékařské účely podle definice v nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 609/2013 ⁽³⁾ pro běžnou populaci od 10 let a v doplňcích stravy podle definice ve směrnici Evropského parlamentu a Rady 2002/46/ES ⁽⁴⁾ pro běžnou populaci od 10 let.
- (4) Pokud jde o podmínky použití této nové potraviny v doplňcích stravy, žadatel původně navrhl maximální úroveň příjmu 30 g/den, ale následně souhlasil s jejím snížením na 10 g/den, jelikož tato látka je zdrojem nestavitelných sacharidů.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 327, 11.12.2015, s. 1. ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2015/2283/oj>.

⁽²⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2017/2470 ze dne 20. prosince 2017, kterým se zřizuje seznam Unie pro nové potraviny v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2015/2283 o nových potravinách (Úř. věst. L 351, 30.12.2017, s. 72, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2017/2470/oj).

⁽³⁾ 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 (Úř. věst. L 181, 29.6.2013, s. 35, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2013/609/oj>).

⁽⁴⁾ Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2002/46/ES ze dne 10. června 2002 o sblížování právních předpisů členských států týkajících se doplňků stravy (Úř. věst. L 183, 12.7.2002, s. 51, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2002/46/oj>).

- (5) Dne 19. srpna 2022 žadatel rovněž požádal Komisi o ochranu vědeckých studií a údajů, které jsou předmětem průmyslového vlastnictví a které byly předloženy na podporu žádosti; konkrétně se jedná o výrobní proces (analýza rizik a plán kritických kontrolních bodů ⁽⁵⁾), údaje o analytických zprávách ⁽⁶⁾, fáze výrobního postupu ⁽⁷⁾, osvědčení o správné výrobní praxi ⁽⁸⁾, údaje o složení (analýzy bílkovin, tuku, popela, vlhkosti a vlákniny, aminokyselin, glukosinolatů, těžkých kovů, pesticidů, fytátu, kyseliny erukové, celkového obsahu vlákniny, nerozpustné vlákniny s vysokou molekulární hmotností, rozpustné vlákniny s vysokou molekulární hmotností, rozpustné vlákniny s nízkou molekulární hmotností, neutrálně detergentní vlákniny, acidodetergentní vlákniny, acidodetergentního ligninu, aktivity inhibitoru trypsinu, mikrobiologické čistoty, zbytkových rozpouštědel, benzoátu sodného, oxidu siřičitého a fenolických sloučenin, údaje z analytických zpráv o nové potravine, údaje o interních analytických metodách, údaje o stabilitě nové potraviny a analytický protokol ⁽⁹⁾), studie o stravitelnosti nové potraviny a analytická studie ⁽¹⁰⁾, zpráva smluvní výzkumné organizace ⁽¹¹⁾, údaje z analytické zprávy o hliníku, fosfanu, surovinách a vodní aktivitě ⁽¹²⁾, údaje z analytické zprávy o sinapinu a tríslovinách ⁽¹³⁾), navrhovaná použití a množství použití a předpokládaný příjem (nezpracované údaje o dietární expozici ⁽¹⁴⁾), výživové informace (analýza gelové elektroforézy dodecyl sulfátu sodného-polyakrylamidu ⁽¹⁵⁾), zpráva o obsahu stravitelných nezbytných aminokyselin ⁽¹⁶⁾, nezpracované údaje ⁽¹⁷⁾), toxikologické informace ⁽¹⁸⁾, alergenicitu ⁽¹⁹⁾, historii používání ⁽²⁰⁾ a doplňující informace ⁽²¹⁾).
- (6) Dne 26. května 2023 Komise požádala Evropský úřad pro bezpečnost potravin (dále jen „úřad“) o posouzení proteinového vlákninového koncentráту z řepkových semen jako nové potraviny v souladu s čl. 10 odst. 3 nařízení (EU) 2015/2283.
- (7) V souladu s článkem 11 nařízení (EU) 2015/2283 úřad dne 27. srpna 2025 přijal vědecké stanovisko k bezpečnosti proteinového vlákninového koncentráту z řepkových semen jako nové potraviny ⁽²²⁾.
- (8) Ve svém vědeckém stanovisku dospěl úřad k závěru, že proteinový vlákninový koncentrát z řepkových semen je za navržených podmínek použití bezpečný, avšak za předpokladu, že osoby starší 10 let nekonzumují ve stejný den potraviny obsahující tuto novou potravinu a doplňky stravy obsahující tuto novou potravinu. Uvedené vědecké stanovisko tudíž poskytuje dostatečné důvody k závěru, že proteinový vlákninový koncentrát z řepkových semen při použití za navržených podmínek použití splňuje podmínky pro uvedení na trh v souladu s čl. 12 odst. 1 nařízení (EU) 2015/2283.

⁽⁵⁾ Příloha I.2.1 (Dokumentace HACCP) žádosti.

⁽⁶⁾ Příloha I.2.4 až I.2.11 (Údaje o analytických zprávách).

⁽⁷⁾ Příloha I.2.12 (Fáze výrobního postupu).

⁽⁸⁾ Osvědčení o správné výrobní praxi.

⁽⁹⁾ Příloha I.3.1 a.1 (Analýza bílkovin, tuku, popela, vlhkosti a vlákniny); příloha I.3.1.a.2 (Analýza aminokyselin); příloha I.3.1.a.3 (Analýza glukosinolatů); příloha I.3.1.a.4 (Analýza těžkých kovů); příloha I.3.1.a.5 (Analýza pesticidů); příloha I.3.1.a.6 (Analýza fytátu); příloha I.3.1.a.7 (Analýza kyseliny erukové); příloha I.3.1.a.8 (Analýza TDF, HMWIDF, HMWSDF & LMWSDF); příloha I.3.1.a.9 (Analýza NDF, ADF a ADL); příloha I.3.1.a.10 (Analýza aktivity inhibitoru tripsinu); příloha I.3.1.a.11 (Analýza mikrobiologické čistoty); příloha I.3.1.a.12 (Analýza zbytkových rozpouštědel); příloha I.3.1.a.13 (Analýza siřičitanu benzoátu sodného); příloha I.3.1.a.14 (Analýza fenolických sloučenin); přílohy I.3.1.a.15 až I.3.1.a.18 (Údaje o analytické zprávě); příloha I.3.1.b.2 (Údaje o interních analytických metodách); přílohy I.3.2.a a I.3.2.b (Údaje o stabilitě nové potraviny); přílohy I.3.1.a.19 až I.3.1.a.35 (Údaje o analytických zprávách); přílohy I.3.2.a.1, I.3.2.b.1 a I.3.2.b.2 (Údaje o stabilitě nové potraviny a analytický protokol).

⁽¹⁰⁾ Příloha I.8.2 (Studie o stravitelnosti nové potraviny a analytická studie).

⁽¹¹⁾ CRO_Original (Údaje o analytických zprávách).

⁽¹²⁾ Přílohy I.3.1.a.36 až I.3.1.a.39 a příloha I.3.2.b.3 (Údaje o analytické zprávě o fosfanu, hliníku, surovinách a vodní aktivitě).

⁽¹³⁾ Příloha I.3.5.1 a I.3.5.2 (Údaje o analytické zprávě o sinapinu a tríslovinách).

⁽¹⁴⁾ Příloha I.6.1 (Nezpracované údaje o dietární expozici); přílohy I.6.1.1 a I.6.1.2 (Nezpracované údaje); příloha I.6.10 (Nezpracované údaje).

⁽¹⁵⁾ Příloha I.8.1.a SDS-PAGE (Údaje o analytické zprávě).

⁽¹⁶⁾ Příloha I.8.3 DIAAS (Údaje ve zprávě o studii stravitelnosti a v plánu analytické studie).

⁽¹⁷⁾ Nezpracované údaje ze studií o bílkovinných.

⁽¹⁸⁾ Příloha I.9.1 (Zpráva o přezkumu literatury).

⁽¹⁹⁾ Příloha I.10.1.a (Údaje ze zprávy o studii alergenicity).

⁽²⁰⁾ GRAS_dossier_NFB_RapteinTM30_FINAL; GRN_1122_NQL_final_trans.

⁽²¹⁾ Appendixes_2_replies_April_1 to 11.

⁽²²⁾ EFSA Journal 2025;23:e9631 <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2025.9631>.

- (9) Ve svém vědeckém stanovisku úřad rovněž uvedl, že jeho závěr o bezpečnosti nové potraviny vychází z těchto údajů: výrobní proces (analýza rizik a plán kritických kontrolních bodů a fáze výrobního postupu), údaje o složení (analýzy bílkovin, tuku, popela, vlhkosti a vlákniny, aminokyselin, glukosinolátů, těžkých kovů, pesticidů, fytátů, kyseliny erukové, celkového obsahu vlákniny, nerozpustné vlákniny s vysokou molekulární hmotností, rozpustné vlákniny s vysokou molekulární hmotností, rozpustné vlákniny s nízkou molekulární hmotností, neutrálně detergentní vlákniny, acidodetergentní vlákniny, acidodetergentního ligninu, aktivity inhibitoru trypsinu, mikrobiologické čistoty, zbytkových rozpouštědel, benzoátu sodného, oxidu siřičitého a fenolických sloučenin, údaje z analytických zpráv o nové potravine, údaje o interních analytických metodách, údaje o stabilitě nové potraviny a analytický protokol, údaje z analytické zprávy o hliníku, fosfanu a vodní aktivitě, údaje z analytické zprávy o sinapinu a tříslovinách), navrhovaná použití a množství použití a předpokládaný příjem (nezpracované údaje o dietární expozici), výživové informace (zpráva o obsahu stravitelných nezbytných aminokyselin), toxikologické informace, alergenita a doplňující informace na podporu technické dokumentace, bez nichž by nebyl schopen novou potravinu posoudit a dospět ke svému závěru.
- (10) Žadatel prohlásil, že měl v době podání žádosti výhradní práva odkazovat na tyto vědecké studie a údaje.
- (11) Komise posoudila veškeré informace, jež žadatel předložil, a dospěla k závěru, že bylo dostatečně doloženo splnění požadavků stanovených v čl. 26 odst. 2 nařízení (EU) 2015/2283. Vědecké studie a údaje, konkrétně výrobní proces (analýza rizik a plán kritických kontrolních bodů a fáze výrobního postupu), údaje o složení (analýzy bílkovin, tuku, popela, vlhkosti a vlákniny, aminokyselin, glukosinolátů, těžkých kovů, pesticidů, fytátů, kyseliny erukové, celkového obsahu vlákniny, nerozpustné vlákniny s vysokou molekulární hmotností, rozpustné vlákniny s vysokou molekulární hmotností, rozpustné vlákniny s nízkou molekulární hmotností, neutrálně detergentní vlákniny, acidodetergentní vlákniny, acidodetergentního ligninu, aktivity inhibitoru trypsinu, mikrobiologické čistoty, zbytkových rozpouštědel, benzoátu sodného, oxidu siřičitého a fenolických sloučenin, údaje z analytických zpráv o nové potravine, údaje o interních analytických metodách, údaje o stabilitě nové potraviny a analytický protokol, údaje z analytické zprávy o hliníku, fosfanu a vodní aktivitě, údaje z analytické zprávy o sinapinu a tříslovinách), navrhovaná použití a množství použití a předpokládaný příjem (nezpracované údaje o dietární expozici), výživové informace (zpráva o obsahu stravitelných nezbytných aminokyselin), toxikologické informace, alergenita a doplňující informace na podporu technické dokumentace, by proto měly být chráněny v souladu s čl. 27 odst. 1 nařízení (EU) 2015/2283. Pouze žadateli by proto mělo být povoleno uvádět proteinový vlákninový koncentrát z řepkových semen na trh v Unii po dobu pěti let od vstupu tohoto nařízení v platnost.
- (12) Omezení povolení proteinového vlákninového koncentráту z řepkových semen a odkazování na údaje obsažené v souboru žadatele pro výhradní použití žadatelem však nebrání tomu, aby o povolení uvádět na trh tutéž novou potravinu požádali další žadatelé, pokud se jejich žádost zakládá na zákonně získaných informacích, jež jsou podkladem pro takové povolení.
- (13) Označení „proteinový vlákninový koncentrát z řepkových semen“ neodráží skutečné složení nové potraviny, neboť její obsah bílkovin zůstává nižší než 50 % a nebylo prokázáno, že vláknenná složka splňuje definici stanovenou v příloze I nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1169/2011⁽²³⁾. Použití výrazu „proteinový vlákninový koncentrát“ v označení nové potraviny by proto mohlo spotřebitele uvést v omyl, pokud jde o její výživové vlastnosti a složení. Je proto vhodné nahradit výraz „proteinový vlákninový koncentrát“ názvem, který přesně odráží skutečnou povahu a složení nové potraviny. Žadatel přijal navrhované označení „prášek z odtučněných řepkových semen“.
- (14) V souladu s podmínkami použití složek potravin a doplňků stravy obsahujících prášek z odtučněných řepkových semen, které navrhl žadatel a které posoudil úřad, je nezbytné informovat spotřebitele vhodným označením o tom, že složky potravin a doplňky stravy obsahující prášek z odtučněných řepkových semen by se neměly používat, pokud tentýž den konzumují osoby starší 10 let jiné potraviny s přidaným práškem z odtučněných řepkových semen.

⁽²³⁾ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1169/2011 ze dne 25. října 2011 o poskytování informací o potravinách spotřebitelům, o změně nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1924/2006 a (ES) č. 1925/2006 a o zrušení směrnice Komise 87/250/EHS, směrnice Rady 90/496/EHS, směrnice Komise 1999/10/ES, směrnice Evropského parlamentu a Rady 2000/13/ES, směrnice Komise 2002/67/ES a 2008/5/ES a nařízení Komise (ES) č. 608/2004 (Úř. věst. L 304, 22.11.2011, s. 18, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2011/1169/oj>).

- (15) Úřad se rovněž domnívá, že nová potravinu pravděpodobně vyvolá alergické reakce u jedinců alergických na řepku olejku a také u jedinců alergických na hořčici v důsledku křížové reaktivity. Je proto nezbytné stanovit požadavek na označování, aby se osoby alergické na hořčici mohly vyhnout konzumaci této nové potravinu.
- (16) Je proto vhodné, aby zařazení prášku z odtučněných řepkových semen jako nové potravinu na seznam Unie pro nové potravinu bylo provázeno informacemi uvedenými v čl. 9 odst. 3 nařízení (EU) 2015/2283.
- (17) Prášek z odtučněných řepkových semen by měl být zařazen na seznam Unie pro nové potravinu stanovený v prováděcím nařízení (EU) 2017/2470. Příloha prováděcího nařízení (EU) 2017/2470 by proto měla být odpovídajícím způsobem změněna.
- (18) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro rostliny, zvířata, potravinu a krmiva,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

1. Prášek z odtučněných řepkových semen se povoluje k uvedení na trh v Unii.

Prášek z odtučněných řepkových semen se zařadí na seznam Unie pro nové potravinu stanovený v prováděcím nařízení (EU) 2017/2470.

2. Příloha prováděcího nařízení (EU) 2017/2470 se mění v souladu s přílohou tohoto nařízení.

Článek 2

Pouze společnosti NapiFeryn BioTech Sp. z o.o. ⁽²⁴⁾ je povoleno uvádět na trh v Unii novou potravinu uvedenou v článku 1 po dobu pěti let ode dne 15. března 2026, kromě případů, kdy povolení pro uvedenou novou potravinu obdrží další žadatel bez odkazu na vědecké údaje, které jsou chráněny podle článku 3, nebo se souhlasem společnosti NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.

Článek 3

Vědecké údaje obsažené v souboru žádosti a splňující podmínky stanovené v čl. 26 odst. 2 nařízení (EU) 2015/2283 se nepoužijí ve prospěch dalšího žadatele po dobu pěti let ode dne vstupu tohoto nařízení v platnost bez souhlasu společnosti NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.

Článek 4

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. února 2026.

Za Komisi
předsedkyně
Ursula VON DER LEYEN

⁽²⁴⁾ Adresa: Stanisława Dubois 114/116, 93-465 Łódź, Polsko.

PŘÍLOHA

Příloha prováděcího nařízení (EU) 2017/2470 se mění takto:

- 1) do tabulky 1 (Povolené nové potraviny) se v abecedním pořadí vkládá nový záznam, který zní:

Povolená nová potravina	Podmínky, za nichž smí být nová potravina používána		Doplňkové zvláštní požadavky na označování	Další požadavky	Ochrana údajů
„Prášek z odtučněných řepkových semen	<i>Specifikovaná kategorie potravin</i>	<i>Maximální množství</i>	V označení potravin obsahujících tuto novou potravinu se použije název „prášek z odtučněných řepkových semen“. Na označení doplňků stravy obsahujících prášek z odtučněných řepkových semen musí být uveden údaj, že a) tyto doplňky stravy by se neměly používat, pokud jsou tentýž den konzumovány jiné potraviny obsahující přidaný prášek z odtučněných řepkových semen, a b) tyto doplňky stravy by neměly konzumovat kojenci a děti mladší 10 let. V označení potravin obsahujících „prášek z odtučněných řepkových semen z <i>Brassica rapa</i> L. a <i>Brassica napus</i> L.“ musí být uveden údaj, že tato složka může způsobit alergickou reakci spotřebitelům, kteří jsou alergičtí na hořčici a výrobky z ní. Tento údaj se uvede v bezprostřední blízkosti seznamu složek.		Povoleno dne 15. března 2026. Toto zařazení se zakládá na vědeckých důkazech a vědeckých údajích, které jsou předmětem průmyslového vlastnictví a jsou chráněny v souladu s článkem 26 nařízení (EU) 2015/2283. Žadatel: „NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.“, Stanisława Dubois 114/116, 93-465 Łódź, Polsko. Během období ochrany údajů smí novou potravinu prášek z odtučněných řepkových semen uvádět na trh v rámci Unie pouze společnost „NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.“, kromě případů, kdy povolení pro danou novou potravinu obdrží další žadatel, aniž by odkazoval na vědecké důkazy nebo vědecké údaje, které jsou předmětem průmyslového vlastnictví a jsou chráněny v souladu s článkem 26 nařízení (EU) 2015/2283, nebo se souhlasem společnosti „NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.“. Datum ukončení ochrany údajů: 15. března 2031.“
	Pekařské výrobky (chléb a pečivo, jemné pečivo)	20 g/100g			
	Chléb obsahující údaje o nepřítomnosti či sníženém obsahu lepku v souladu s požadavky prováděcího nařízení (EU) č. 828/2014	20 g/100g			
	Snídaňové cereálie	20 g/100g			
	Cereální tyčinky	20 g/100g			
	Těstoviny	10 g/100g			
	Těstoviny obsahující údaje o nepřítomnosti či sníženém obsahu lepku v souladu s požadavky prováděcího nařízení (EU) č. 828/2014	10 g/100g			
	Nealkoholické nápoje v prášku	5 g/100 ml (rekonstituováno podle pokynů)			
	Tekuté potraviny na bázi ovoce (typu „smoothie“)	3 g/100 g			
	Náhražky mléčných výrobků	5 g/100 g			
	Náhražky masa	15 g/100 g			
	Polévky (suchá směs) a (k přímé konzumaci)	5 g/100 ml (uváděné na trh jako takové nebo rekonstituované podle pokynů)			

Povolená nová potravina	Podmínky, za nichž smí být nová potravina používána		Doplňkové zvláštní požadavky na označování	Další požadavky	Ochrana údajů
	Pikantní omáčky	5 g/100 g			
	Salátové dresinky	5 g/100 g			
	Zeleninové protlaky	7 g/100 g			
	Ořechové pomazánky	7 g/100 g			
	Čokoládové cukrovinky	7 g/100 g			
	Chipsy, bramborové lupínky, hranolky a analogy na bázi těsta	15 g/100 g			
	Snacky jiné než chipsy	20 g/100 g			
	Masné výrobky	15 g/100 g			
	Potraviny pro zvláštní lékařské účely podle definice v nařízení (EU) č. 609/2013, s výjimkou potravin pro kojence, malé děti a děti mladší 10 let	V souladu se zvláštními nutričními požadavky osob, kterým jsou výrobky určeny, avšak v žádném případě nepřevyšující 30 g/den v konečném výrobku připraveném k použití a prodávaném jako takový nebo rekonstituovaném podle pokynů výrobce			
	Doplňky stravy podle definice ve směrnici 2002/46/ES pro běžnou populaci, kromě kojenců, malých dětí a dětí mladších 10 let.	10 g/den pro běžnou populaci starší 10 let			

2) v tabulce 2 (Specifikace) se v abecedním pořadí vkládá nový záznam, který zní:

Povolena nová potravina	Specifikace
„Prášek z odtučněných řepkových semen	Popis: Nová potravina je bílý až bělavý sušený prášek, který zůstane po provedení extrakce vodnými a organickými rozpouštědly (ethanol a ethylacetát) u loupáných a vyluštěných řepkových pokrutin lisovaných za studena pocházejících z dvounulových (00) kultivarů <i>Brassica napus</i> L. a <i>Brassica rapa</i> L., které nebyly geneticky modifikovány. Vlastnosti/složení: Hrubý protein (% hmot.): 28–45 Tuky (% hmot.): ≤ 2 Popel (% hmot.): ≤ 5 Vlhkost (% hmot.): ≤ 7 Celkový obsah vlákniny (*) (% hmot.): 37–70 Glukosinoláty celkem (mmol/kg (mg/kg)): ≤ 0,1 (≤ 40) Fytáty (% hmot.): ≤ 2 Těžké a jiné kovy: Olovo (mg/kg): ≤ 0,2 Arsen (celkem) (mg/kg): ≤ 0,1 Kadmium (mg/kg): ≤ 0,1 Rtuť (mg/kg): ≤ 0,02 Hliník (mg/kg): ≤ 35 Zbytková rozpouštědla: Zbytkový ethanol (mg/kg): < 200 Zbytkový ethylacetát(mg/kg): < 200 Mikrobiologická kritéria: Celkový počet mikroorganismů: ≤ 10 000 KTJ (**)/g Enterobacteriaceae: ≤ 10 KTJ/g <i>E. coli</i>: Nepřítomnost v 10 g <i>Salmonella</i> spp.: Nepřítomnost v 25 g Kvasinky a plísně: ≤ 100 KTJ/g Celkový počet koliformních bakterií: ≤ 10 KTJ/g <i>B. cereus</i>: ≤ 100 KTJ/g

(*) "Celkový obsah vlákniny: Komise EFSA definuje, že „vláknina“ se vztahuje na nestravitelné polysacharidy, které úřad EFSA klasifikoval jako vlákninu za konkrétním účelem stanovení dietárních referenčních hodnot pro sacharidy a vlákninu (komise EFSA NDA, 2010).

(**) "KTJ: kolonii tvořící jednotky"