

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESAFGØRELSE

af 22. november 2012

om tilladelse til markedsføring af dihydrocapsiat som en ny levnedsmiddelingrediens i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97

(meddelt under nummer C(2012) 8391)

(Kun den engelske udgave er autentisk)

(2012/726/EU)

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 258/97 af 27. januar 1997 om nye levnedsmidler og nye levnedsmiddelingredienser ⁽¹⁾, særlig artikel 7, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Ajinomoto Co. Inc., Japan, indgav den 6. august 2010 en ansøgning til de kompetente myndigheder i Det Forenede Kongerige om tilladelse til at markedsføre dihydrocapsiat som en ny levnedsmiddelingrediens.
- (2) Det kompetente britiske fødevarer vurderingsorgan afgav den 10. marts 2011 den første vurderingsrapport. I denne rapport konkluderedes det, at dihydrocapsiat ikke vil udgøre en sundhedsrisiko for forbrugere.
- (3) Kommissionen fremsendte denne første vurderingsrapport til alle medlemsstaterne den 13. april 2011.
- (4) Inden for det tidsrum på 60 dage, der er fastsat i artikel 6, stk. 4, i forordning (EF) nr. 258/97, blev der fremsat begrundede indsigelser i henhold til denne bestemmelse.
- (5) Den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet (EFSA) blev derfor hørt den 9. november 2011.
- (6) EFSA konkluderede den 28. juni 2012 i sin videnskabelige udtalelse om dihydrocapsiat ⁽²⁾, at dihydrocapsiat er sikkert under de foreslåede anvendelsesformål og anvendelsesniveauer.

(7) Dihydrocapsiat er i overensstemmelse med kriterierne i artikel 3, stk. 1, i forordning (EF) nr. 258/97.

(8) Foranstaltningerne i denne afgørelse er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Fødevarerækæden og Dyresundhed —

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

Dihydrocapsiat, jf. bilag I, kan markedsføres som en ny levnedsmiddelingrediens til de anvendelsesformål og på de betingelser, der er anført i bilag II, jf. dog bestemmelserne i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1925/2006 ⁽³⁾, Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2009/39/EF ⁽⁴⁾ og Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2009/54/EØF ⁽⁵⁾.

Artikel 2

Den nye levnedsmiddelingrediens, der godkendes ved denne afgørelse, betegnes »dihydrocapsiat« på mærkningen af den fødevarer, der indeholder det.

Artikel 3

Denne afgørelse er rettet til Ajinomoto Co. Inc., 15-1, Kyobashi, Chuo-ku, 1-choume, 104-8315, Tokyo, Japan.

Udfærdiget i Bruxelles, den 22. november 2012.

På Kommissionens vegne
Maroš ŠEFČOVIČ
Næstformand

⁽¹⁾ EFT L 43 af 14.2.1997, s. 1.

⁽²⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2812.

⁽³⁾ EUT L 404 af 30.12.2006, s. 26.

⁽⁴⁾ EUT L 124 af 20.5.2009, s. 21.

⁽⁵⁾ EUT L 164 af 26.6.2009, s. 45.

BILAG I

SPECIFIKATIONER FOR DIHYDROCPSIAT

Definition

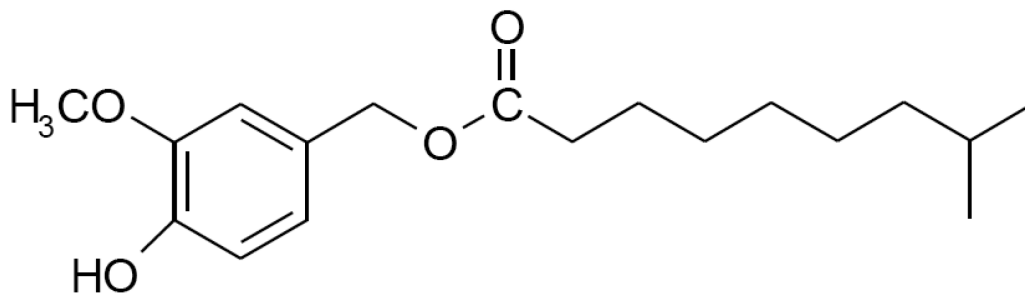
Dihydrocapsiat syntetiseres ved enzymkatalyseret forestring af vanillylalkohol og 8-methylnonansyre. Efter forestringen ekstraheres dihydrocapsiat med n-hexan.

Enzymet Lipozyme 435 er godkendt af Fødevarestyrelsen i Danmark.

Beskrivelse: Tyktflydende farveløs til gul væske

Kemisk formel: $C_{18}H_{28}O_4$

Strukturformel:



CAS-nr.: 205687-03-2

Fysisk-kemiske egenskaber ved dihydrocapsiat

Dihydrocapsiat	over 94 %
8-Methylnonansyre	under 6 %
Vanillylalkohol	under 1 %
Synteserelaterede stoffer	under 2 %

BILAG II

ANVENDELSESFORMÅL FOR DIHYDROCAPSIAT

Fødevarekategori	Maksimale anvendelsesniveauer
Kornbaserede snackstænger	9 mg/100 g
Biskuitter, småkager og kiks	9 mg/100 g
Snacks på basis af ris	12 mg/100 g
Sodavand, fortyndbare drikkevarer, drikkevarer på basis af frugtsaft	1,5 mg/100 ml
Grøntsagsdrikke	2 mg/100 ml
Drikkevarer på basis af kaffe, drikkevarer på basis af te	1,5 mg/100 ml
Aromatiseret vand uden kulsyre	1 mg/100 ml
Forkogt havregrød	2,5 mg/100 g
Andre cerealier	4,5 mg/100 g
Konsumis og frosne mejeriprodukter (desserter)	4 mg/100 g
Buddingblandinger (spiseklare)	2 mg/100 g
Produkter på basis af yoghurt	2 mg/100 g
Chokoladevarer	7,5 mg/100 g
Bolsjer	27 mg/100 g
Sukkerfrit tyggegummi	115 mg/100 g
Flødeerstatning («whitener/creamer»)	40 mg/100 g
Sødestoffer	200 mg/100 g
Suppe (spiseklar)	1,1 mg/100 g
Salatdressing	16 mg/100 g
Vegetabilsk protein	5 mg/100 g
Erstatningsmåltider	3 mg/måltid
Drikkevarer til måltidserstatning	1 mg/100 ml