

# Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης

# L 64



Έκδοση  
στην ελληνική γλώσσα

## Νομοθεσία

66ο έτος

1 Μαρτίου 2023

Περιεχόμενα

II Μη νομοθετικές πράξεις

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΙ

- ★ Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2023/439 της Επιτροπής, της 16ης Δεκεμβρίου 2022, για την τροποποίηση του παραρτήματος του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 609/2013 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ώστε να επιτραπεί η χρήση του χλωριούχου ριβοζυλονικοτιναμιδίου ως πηγή νιασίνης σε τρόφιμα που προορίζονται για ειδικούς ιατρικούς σκοπούς και σε υποκατάστατα του συνόλου του διαιτολογίου για τον έλεγχο του σωματικού βάρους <sup>(1)</sup> ..... 1
- ★ Κανονισμός (ΕΕ) 2023/440 της Επιτροπής, της 28ης Φεβρουαρίου 2023, για την τροποποίηση του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1333/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, καθώς και του παραρτήματος του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 231/2012 της Επιτροπής όσον αφορά τη χρήση καρβομερούς ως γλυκαντικού <sup>(1)</sup> ..... 4
- ★ Κανονισμός (ΕΕ) 2023/441 της Επιτροπής, της 28ης Φεβρουαρίου 2023, για την τροποποίηση του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1334/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά την προσθήκη της ουσίας 2-υδροξυ-4-μεθοξυβενζαλδεΐδη στον ενωσιακό κατάλογο αρωματικών υλών <sup>(1)</sup> ..... 9
- ★ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2023/442 της Επιτροπής, της 28ης Φεβρουαρίου 2023, για την έναρξη επανεξέτασης για «νέο εξαγωγέα» του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2017/1171 για την επιβολή οριστικού δασμού αντιντάμπινγκ στις εισαγωγές μελαμίνης καταγωγής Λαϊκής Δημοκρατίας της Κίνας για έναν Κινέζο παραγωγό-εξαγωγέα, με σκοπό την κατάργηση του δασμού όσον αφορά τις εισαγωγές από τον εν λόγω παραγωγό-εξαγωγέα και την υπαγωγή αυτών των εισαγωγών σε καταγραφή ..... 12

<sup>(1)</sup> Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ

# EL

Οι πράξεις των οποίων οι τίτλοι έχουν τυπωθεί με λευκά στοιχεία αποτελούν πράξεις τρεχούσης διαχείρισεως που έχουν θεσπισθεί στο πλαίσιο της γεωργικής πολιτικής και είναι γενικά περιορισμένης χρονικής ισχύος.

Οι τίτλοι όλων των υπολοίπων πράξεων έχουν τυπωθεί με μαύρα στοιχεία και επισημαίνονται με αστερίσκο.



## II

(Μη νομοθετικές πράξεις)

## ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΙ

## ΚΑΤ' ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΣΗ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2023/439 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 16ης Δεκεμβρίου 2022

για την τροποποίηση του παραρτήματος του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 609/2013 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ώστε να επιτραπεί η χρήση του χλωριούχου ριβοζυλονικοτιναμιδίου ως πηγή νιασίνης σε τρόφιμα που προορίζονται για ειδικούς ιατρικούς σκοπούς και σε υποκατάστατα του συνόλου του διαιτολογίου για τον έλεγχο του σωματικού βάρους

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 609/2013 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 12ης Ιουνίου 2013, για τα τρόφιμα τα οποία προορίζονται για βρέφη και μικρά παιδιά και για τα τρόφιμα που προορίζονται για ειδικούς ιατρικούς σκοπούς, και ως υποκατάστατα του συνόλου του διαιτολογίου για τον έλεγχο του σωματικού βάρους και για την κατάργηση της οδηγίας 92/52/ΕΟΚ του Συμβουλίου, των οδηγιών της Επιτροπής 96/8/ΕΚ, 1999/21/ΕΚ, 2006/125/ΕΚ και 2006/141/ΕΚ, της οδηγίας 2009/39/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και των κανονισμών της Επιτροπής (ΕΚ) αριθ. 41/2009 και (ΕΚ) αριθ. 953/2009 <sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 16 παράγραφος 1,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Το παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 609/2013 θεσπίζει κατάλογο της Ένωσης με τις ουσίες που μπορούν να προστεθούν σε μία ή περισσότερες κατηγορίες τροφίμων που αναφέρονται στο άρθρο 1 παράγραφος 1 του εν λόγω κανονισμού.
- (2) Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2015/2283 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>(2)</sup>, με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2020/16 της Επιτροπής <sup>(3)</sup> εγκρίθηκε η διάθεση χλωριούχου ριβοζυλονικοτιναμιδίου στην αγορά ως νέου τροφίμου για χρήση σε συμπληρώματα διατροφής, όπως ορίζονται στην οδηγία 2002/46/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>(4)</sup>, για τον ενήλικο πληθυσμό.
- (3) Κατόπιν αίτησης για την επέκταση της χρήσης του χλωριούχου ριβοζυλονικοτιναμιδίου ως νέου τροφίμου ώστε να καλύπτεται επίσης η χρήση του για διατροφικούς σκοπούς ως πηγή νιασίνης, ιδίως σε τρόφιμα που προορίζονται για ειδικούς ιατρικούς σκοπούς και ως υποκατάστατα του συνόλου του διαιτολογίου για τον έλεγχο του σωματικού βάρους, η Επιτροπή ζήτησε από την Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων (στο εξής: Αρχή) να διατυπώσει γνώμη σχετικά με την εν λόγω επέκταση της χρήσης σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2015/2283 και, μετά το αποτέλεσμα της εν λόγω αξιολόγησης, να αξιολογήσει, στο πλαίσιο του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 609/2013, την ασφάλεια και τη βιοδιαθεσιμότητα

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 181 της 29.6.2013, σ. 35.

<sup>(2)</sup> Κανονισμός (ΕΕ) 2015/2283 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 25ης Νοεμβρίου 2015, σχετικά με τα νέα τρόφιμα, την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 1169/2011 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 258/97 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1852/2001 της Επιτροπής (ΕΕ L 327 της 11.12.2015, σ. 1).

<sup>(3)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/16 της Επιτροπής, της 10ης Ιανουαρίου 2020, για την έγκριση της διάθεσης στην αγορά του χλωριούχου ριβοζυλονικοτιναμιδίου ως νέου τροφίμου σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2015/2283 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, και για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2017/2470 της Επιτροπής (ΕΕ L 7 της 13.1.2020, σ. 6).

<sup>(4)</sup> Οδηγία 2002/46/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 10ης Ιουνίου 2002, για την προσέγγιση των νομοθεσιών των κρατών μελών περί των συμπληρωμάτων διατροφής (ΕΕ L 183 της 12.7.2002, σ. 51).

της εν λόγω ουσίας όταν προστίθεται στα εν λόγω τρόφιμα. Στις 14 Σεπτεμβρίου 2021 η Αρχή εξέδωσε επιστημονική γνώμη σχετικά με την επέκταση της χρήσης του χλωριούχου ριβοζυλονικοτιναμίδιου ως νέου τροφίμου <sup>(3)</sup>. Στην εν λόγω γνώμη, η Αρχή κατέληξε στο συμπέρασμα ότι το χλωριούχο ριβοζυλονικοτιναμίδιο είναι εξίσου ασφαλές με το καθαρό νικοτιναμίδιο, για χρήση σε τρόφιμα για ειδικούς ιατρικούς σκοπούς και υποκατάστατα του συνόλου του διαιτολογίου για τον έλεγχο του σωματικού βάρους. Επιπλέον, η Αρχή επιβεβαίωσε τη βιοδιαθεσιμότητα του νικοτιναμίδιου, μιας μορφής νιασίνης, από χλωριούχο ριβοζυλονικοτιναμίδιο.

- (4) Με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2022/1160 της Επιτροπής <sup>(4)</sup> εγκρίθηκε η χρήση του χλωριούχου ριβοζυλονικοτιναμίδιου, μεταξύ άλλων προϊόντων, σε τρόφιμα για ειδικούς ιατρικούς σκοπούς και σε υποκατάστατα του συνόλου του διαιτολογίου για τον έλεγχο του σωματικού βάρους για τον ενήλικο πληθυσμό, εξαιρουμένων των εγκύων και των θηλαζουσών γυναικών, υπό ορισμένους όρους.
- (5) Η Επιτροπή θεωρεί ότι η γνώμη της Αρχής παρέχει επίσης επαρκείς λόγους για να διαπιστωθεί ότι το χλωριούχο ριβοζυλονικοτιναμίδιο δεν προκαλεί ανησυχία για την ασφάλεια ως πηγή νιασίνης όταν χρησιμοποιείται σε τρόφιμα για ειδικούς ιατρικούς σκοπούς και σε υποκατάστατα του συνόλου του διαιτολογίου για τον έλεγχο του σωματικού βάρους, υπό τους όρους που καθορίζονται στον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2022/1160 της Επιτροπής. Ως εκ τούτου, είναι σκόπιμο να επιτραπεί η χρήση του χλωριούχου ριβοζυλονικοτιναμίδιου ως πηγή νιασίνης σε τρόφιμα για ειδικούς ιατρικούς σκοπούς και σε υποκατάστατα του συνόλου του διαιτολογίου για τον έλεγχο του σωματικού βάρους. Επομένως, η εν λόγω ουσία θα πρέπει να περιληφθεί στον κατάλογο της Ένωσης με ουσίες που μπορούν να προστίθενται σε ορισμένες κατηγορίες τροφίμων, ο οποίος παρατίθεται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 609/2013.
- (6) Συνεπώς, το παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 609/2013 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

#### Άρθρο 1

Το παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 609/2013 τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα του παρόντος κανονισμού.

#### Άρθρο 2

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την εικοστή ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 16 Δεκεμβρίου 2022.

Για την Επιτροπή  
Η Πρόεδρος  
Ursula VON DER LEYEN

<sup>(3)</sup> Επιστημονική γνώμη της Αρχής σχετικά με την επέκταση της χρήσης του χλωριούχου ριβοζυλονικοτιναμίδιου ως νέου τροφίμου σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2015/2283, *EFSA Journal* 2021· 19(11):6843.

<sup>(4)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2022/1160 της Επιτροπής της 5ης Ιουλίου 2022 για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2017/2470 όσον αφορά τους όρους χρήσης και τις προδιαγραφές του νέου τροφίμου «χλωριούχο ριβοζυλονικοτιναμίδιο» (ΕΕ L 179 της 6.7.2022, σ. 25).

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 609/2013, εντός της κατηγορίας ουσιών «Βιταμίνες», υπό τον τίτλο «Νιασίνη», προστίθεται η ακόλουθη καταχώριση μετά την καταχώριση «νικοτιναμίδιο»:

«χλωριούχο ριβοζυλονικοτιναμίδιο			X	X»
----------------------------------	--	--	---	----

## ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2023/440 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 28ης Φεβρουαρίου 2023

για την τροποποίηση του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1333/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, καθώς και του παραρτήματος του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 231/2012 της Επιτροπής όσον αφορά τη χρήση καρβομερούς ως γλυκαντικού

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1333/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, που αφορά τα πρόσθετα τροφίμων <sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 10 παράγραφος 3 και το άρθρο 14,Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1331/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για τη θέσπιση ενιαίας διαδικασίας έγκρισης για τα πρόσθετα τροφίμων, τα ένζυμα τροφίμων και τις αρωματικές ύλες τροφίμων <sup>(2)</sup>, και ιδίως το άρθρο 7 παράγραφος 5,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Το παράρτημα II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1333/2008 θεσπίζει ενωσιακό κατάλογο προσθέτων τροφίμων που εγκρίνονται για χρήση σε τρόφιμα και καθορίζει τους όρους χρήσης τους.
- (2) Ο κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 231/2012 της Επιτροπής <sup>(3)</sup> θεσπίζει προδιαγραφές για τα πρόσθετα τροφίμων, συμπεριλαμβανομένων των χρωστικών και γλυκαντικών υλών που αναφέρονται στα παραρτήματα II και III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1333/2008.
- (3) Οι εν λόγω κατάλογοι δύνανται να επικαιροποιηθούν σύμφωνα με την ενιαία διαδικασία που αναφέρεται στο άρθρο 3 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1331/2008, είτε με πρωτοβουλία της Επιτροπής είτε ύστερα από αίτηση.
- (4) Στις 22 Απριλίου 2020 υποβλήθηκε αίτηση για την έγκριση της χρήσης καρβομερούς ως διογκωτικού και σταθεροποιητή σε στερεά συμπληρώματα διατροφής και ως σταθεροποιητή και πυκνωτικό σε υγρά συμπληρώματα διατροφής. Η αίτηση κοινοποιήθηκε στα κράτη μέλη σύμφωνα με το άρθρο 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1331/2008.
- (5) Η Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων αξιολόγησε την ασφάλεια των πολυμερών σταυροσυνδεδεμένου πολυακρυλικού οξέος (καρβομερές) όταν χρησιμοποιούνται ως πρόσθετα τροφίμων <sup>(4)</sup> και κατέληξε στο συμπέρασμα ότι η χρήση τους σε υγρά συμπληρώματα διατροφής στο μέγιστο επίπεδο χρήσης των 30 000 mg/kg και σε στερεά συμπληρώματα διατροφής στο τυπικό επίπεδο χρήσης των 200 000 mg/kg δεν προκαλεί ανησυχία ως προς την ασφάλεια.
- (6) Το καρβομερές προορίζεται για χρήση σε στερεά συμπληρώματα διατροφής για την ελεγχόμενη παρατεταμένη απελευθέρωση θρεπτικών ουσιών, γεγονός που επιτρέπει την παρασκευή δισκίων μικρότερου μεγέθους, τα οποία καταπίνονται ευκολότερα από τους καταναλωτές. Σε υγρά συμπληρώματα διατροφής, το καρβομερές προορίζεται για χρήση σε σκευάσματα με ευρύ φάσμα ιδιοτήτων ροής και ρεολογικών ιδιοτήτων που είναι σταθερά με χαμηλότερο επίπεδο πολυμερούς.
- (7) Ως εκ τούτου, είναι σκόπιμο να εγκριθεί το πρόσθετο τροφίμων «καρβομερές» (E 1210) ως διογκωτικό και σταθεροποιητής σε στερεά συμπληρώματα διατροφής και ως σταθεροποιητής και πυκνωτικό σε υγρά συμπληρώματα διατροφής.
- (8) Οι προδιαγραφές για το καρβομερές (E 1210) θα πρέπει να περιληφθούν στον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 231/2012, αφού η ουσία περιλαμβάνεται για πρώτη φορά στον ενωσιακό κατάλογο προσθέτων τροφίμων του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1333/2008.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 354 της 31.12.2008, σ. 16.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 354 της 31.12.2008, σ. 1.

<sup>(3)</sup> Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 231/2012 της Επιτροπής, της 9ης Μαρτίου 2012, σχετικά με τη θέσπιση προδιαγραφών για τα πρόσθετα τροφίμων που αναφέρονται στα παραρτήματα II και III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1333/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 83 της 22.3.2012, σ. 1).

<sup>(4)</sup> EFSA Journal 2021·19(8):6693.

- (9) Συνεπώς, οι κανονισμοί (ΕΚ) αριθ. 1333/2008 και (ΕΕ) αριθ. 231/2012 θα πρέπει να τροποποιηθούν ανάλογα.
- (10) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

*Άρθρο 1*

Το παράρτημα ΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1333/2008 τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα Ι του παρόντος κανονισμού.

*Άρθρο 2*

Το παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 231/2012 τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα ΙΙ του παρόντος κανονισμού.

*Άρθρο 3*

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την εικοστή ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 28 Φεβρουαρίου 2023.

Για την Επιτροπή  
Η Πρόεδρος  
Ursula VON DER LEYEN

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Το παράρτημα ΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1333/2008 τροποποιείται ως εξής:

- α) στο μέρος Β σημείο 3 «Πρόσθετα τροφίμων πλην των χρωστικών και των γλυκαντικών», παρεμβάλλεται η ακόλουθη εγγραφή μετά την εγγραφή για το πρόσθετο τροφίμων Ε 1209:

«E 1210	Καρβομερές»
---------	-------------

- β) το μέρος Ε τροποποιείται ως εξής:

- 1) στην κατηγορία τροφίμων 17.1 «Συμπληρώματα διατροφής που παρέχονται σε στερεά μορφή, εξαιρουμένων των συμπληρωμάτων διατροφής για βρέφη και μικρά παιδιά», παρεμβάλλεται η ακόλουθη εγγραφή μετά την εγγραφή για το πρόσθετο τροφίμων Ε 1209:

«E 1210	Καρβομερές	200 000»		
---------	------------	----------	--	--

- 2) στην κατηγορία τροφίμων 17.2 «Συμπληρώματα διατροφής που παρέχονται σε υγρή μορφή, εξαιρουμένων των συμπληρωμάτων διατροφής για βρέφη και μικρά παιδιά», παρεμβάλλεται η ακόλουθη εγγραφή μετά την εγγραφή για το πρόσθετο τροφίμων Ε 969:

«E 1210	Καρβομερές	30 000»		
---------	------------	---------	--	--



## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 231/2012 παρεμβάλλεται η ακόλουθη εγγραφή μετά την εγγραφή για το E 1209:

## «E 1210 ΚΑΡΒΟΜΕΡΕΣ

<b>Συνώνυμα</b>	καρβομερές, καρβοξυπολυμεθυλένιο· ομοπολυμερές καρβομερούς		
<b>Ορισμός</b>	Πολυμερή υψηλής μοριακής μάζας που λαμβάνονται με πολυμερισμό ακρυλικού οξέος και σταυροσύνδεση με αλλυλοπενταερυθριτόλη. Τα πολυμερή συντίθενται μέσα σε οξικό αιθυλεστέρα, με τη χρήση υπεροξειδίου για την εκκίνηση πολυμερισμού ελεύθερης ρίζας.		
Αριθ. CAS	9007-20-9 (κύριος CAS), 9003-01-4 (δευτερέων CAS)		
Χημική ονομασία	Ομοπολυμερές καρβομερούς, σταυροσυνδεδεμένο με αλλυλοπενταερυθριτόλη		
Χημικός τύπος	$-(\text{CH}_2\text{-CH})_m\text{-}(\text{XM})_p$ $\text{COOH}$		
	<b>m:</b> αριθμός μονάδων μονομερούς· <b>XM:</b> παράγοντας σχηματισμού σταυροσυνδέσεων, <b>p:</b> αριθμός μονάδων παράγοντα σχηματισμού σταυροσυνδέσεων, <b>με m&gt;&gt;p</b>		
Μέσο μοριακό βάρος			
Δοκιμασία	Περιεκτικότητα σε καρβοξυλικό οξύ τουλάχιστον 56 % και έως 68 % κατ' ανώτατο όριο (επί ξηράς ουσίας)		
<b>Περιγραφή</b>	Λευκή ή σχεδόν λευκή, αφράτη, υγροσκοπική σκόνη ή κόκκοι		
<b>Ταυτοποίηση</b>	Το χαρακτηριστικό φάσμα της ένωσης		
Φασματοσκοπία εξασθενημένης ολικής ανάκλασης υπερύθρου			
Φασματοσκοπία πυρηνικού μαγνητικού συντονισμού πρωτονίων			
Ιξώδες (ιξωδομετρία Brookfield, 20 rpm) 25 °C	Τύπος B 29 400-39 400 mPa.s	Τύπος A 4 000-11 000 mPa.s	Τύπος A
Φυσική μορφή	σκόνη	σκόνη	κόκκοι
Διέλευση από πλέγμα 40 mesh, % 425 μm	-	-	95 τουλάχιστον
Διέλευση από πλέγμα 100 mesh, % 150 μm	-	-	10 το πολύ
Διαλυτότητα	Αδιάλυτο στο νερό. Υδατοδιασκόσιμο, σχηματίζει υδρογέλες σε υδατικές διασπορές.		

<b>Καθαρότητα</b>	
Υπολειμματικά μονομερή	Ακρυλικό οξύ 100 mg/kg κατ' ανώτατο όριο
Υπολειμματικός παράγοντας σχηματισμού σταυροσυνδέσεων	Τρι- και τετρα-αλλυλοπενταερυθριτόλη 1 000 mg/kg κατ' ανώτατο όριο
Υπολειμματικός διαλύτης	Οξικός αιθυλεστέρας 0,5 % κ.β. κατ' ανώτατο όριο
2-Αιθυλεξανόλη	100 mg/kg κατ' ανώτατο όριο
Οξικός 2-αιθυλεξυλεστέρας	100 mg/kg κατ' ανώτατο όριο
Κλάσμα κατώτερου μοριακού βάρους < 1 000 Da	0,75 % κ.β. κατ' ανώτατο όριο
Απώλειες κατά την ξήρανση	2 % κατ' ανώτατο όριο
Θεική τέφρα	2,5 % κατ' ανώτατο όριο»

## ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2023/441 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 28ης Φεβρουαρίου 2023

για την τροποποίηση του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1334/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά την προσθήκη της ουσίας 2-υδροξυ-4-μεθοξυβενζαλδεΐδη στον ενωσιακό κατάλογο αρωματικών υλών

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1334/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για αρωματικές ύλες και ορισμένα συστατικά τροφίμων με αρωματικές ιδιότητες που χρησιμοποιούνται εντός και επί των τροφίμων και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 1601/91 του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2232/96, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 110/2008 και της οδηγίας 2000/13/ΕΚ <sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 11 παράγραφος 3,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1331/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για τη θέσπιση ενιαίας διαδικασίας έγκρισης για τα πρόσθετα τροφίμων, τα ένζυμα τροφίμων και τις αρωματικές ύλες τροφίμων <sup>(2)</sup>, και ιδίως το άρθρο 7 παράγραφος 5,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Το παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1334/2008 θεσπίζει ενωσιακό κατάλογο αρωματικών υλών και πρώτων υλών εγκεκριμένων για χρήση εντός και επί τροφίμων και καθορίζει τους όρους χρήσης τους.
- (2) Με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 872/2012 της Επιτροπής <sup>(3)</sup> εγκρίθηκε ο κατάλογος των αρωματικών υλών και εισήχθη ο εν λόγω κατάλογος στο μέρος Α του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1334/2008.
- (3) Ο εν λόγω κατάλογος δύναται να επικαιροποιείται σύμφωνα με την ενιαία διαδικασία που αναφέρεται στο άρθρο 3 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1331/2008, είτε ύστερα από πρωτοβουλία της Επιτροπής είτε ύστερα από αίτηση κράτους μέλους ή ενδιαφερόμενου μέρους.
- (4) Στις 17 Δεκεμβρίου 2019 υποβλήθηκε στην Επιτροπή αίτηση για την έγκριση της 2-υδροξυ-4-μεθοξυβενζαλδεΐδης (αριθ. FL: 05.229) ως αρωματικής ουσίας προς χρήση σε διάφορα τρόφιμα που εμπίπτουν σε ορισμένες κατηγορίες τροφίμων οι οποίες αναφέρονται στον ενωσιακό κατάλογο αρωματικών υλών και πρώτων υλών. Η αίτηση αυτή κοινοποιήθηκε στην Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων (στο εξής: Αρχή) προς γνωμοδότηση. Επίσης, η Επιτροπή κοινοποίησε την αίτηση στα κράτη μέλη σύμφωνα με το άρθρο 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1331/2008.
- (5) Στη γνώμη που εξέδωσε στις 29 Σεπτεμβρίου 2021 <sup>(4)</sup>, η Αρχή αξιολόγησε την ασφάλεια της ουσίας αριθ. FL 05.229 όταν χρησιμοποιείται ως αρωματική ουσία και κατέληξε στο συμπέρασμα ότι δεν υπάρχει ανησυχία για την ασφάλεια στο εκτιμώμενο επίπεδο διατροφικής έκθεσης που υπολογίζεται με τη χρήση της τεχνικής της έκθεσης σε πρόσθετες μερίδες (ΑΡΕΤ) με βάση τις προβλεπόμενες χρήσεις και τα επίπεδα χρήσης. Η Αρχή διευκρίνισε ότι η αξιολόγηση ισχύει μόνο εάν η αρωματική ύλη τροφίμων απομονωθεί από το φυτό *Periploca serium* με τη χρήση μεθοδολογιών που οδηγούν στη δημιουργία τελικού προϊόντος με τα επίπεδα καθαρότητας και καταλοίπων που περιγράφονται στη γνώμη. Η Αρχή κατέληξε επίσης στο συμπέρασμα ότι η φαρμακευτική έκθεση στην ουσία αριθ. FL 05.229 και στις τρεις ουσίες με παρόμοια δομή δεν προκαλεί ανησυχία ως προς την ασφάλεια.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 354 της 31.12.2008, σ. 34.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 354 της 31.12.2008, σ. 1.

<sup>(3)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 872/2012 της Επιτροπής, της 1ης Οκτωβρίου 2012, για την έγκριση του καταλόγου αρωματικών υλών που προβλέπεται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2232/96 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, την εισαγωγή του καταλόγου αυτού στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1334/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1565/2000 της Επιτροπής και της απόφασης 1999/217/ΕΚ της Επιτροπής (ΕΕ L 267 της 2.10.2012, σ. 1).

<sup>(4)</sup> EFSA Journal 2021·19(11):6883.

- (6) Σύμφωνα με τις πληροφορίες που είναι διαθέσιμες στον ιστότοπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων (ECHA) <sup>(5)</sup>, ο καταχωρίζων την ουσία 2-υδροξυ-4-μεθοξυβενζαλδεΐδη ανέφερε ότι ενδέχεται να περιέχει 1-μεθυλο-2-πυρρολιδόνη (αριθ. ΕΚ 212-828-1, αριθ. CAS 872-50-4) ως σταθεροποιητή. Η 1-μεθυλο-2-πυρρολιδόνη [ονομάζεται επίσης Ν-μεθυλο-2-πυρρολιδόνη (NMP)] ταξινομείται ως τοξική για την αναπαραγωγή (κατηγορία 1B) σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>(6)</sup>. Ως εκ τούτου, η Αρχή ζήτησε από τον αιτούντα να επιβεβαιώσει ότι δεν χρησιμοποιείται 1-μεθυλο-2-πυρρολιδόνη στην παρασκευή της 2-υδροξυ-4-μεθοξυβενζαλδεΐδης που προτείνεται να χρησιμοποιηθεί ως αρωματική ύλη τροφίμων. Στην απάντησή του, ο αιτών επιβεβαίωσε ότι δεν χρησιμοποιείται 1-μεθυλο-2-πυρρολιδόνη στη διαδικασία εκχύλισης ως διαλύτης, βοηθητικό μέσο, σταθεροποιητής ούτε με οποιονδήποτε άλλο τρόπο στην παραγωγή της εν λόγω ουσίας. Ως εκ τούτου, η Αρχή έκρινε ότι δεν αναμένεται να περιέχεται 1-μεθυλο-2-πυρρολιδόνη στους διαλύτες που χρησιμοποιούνται στη διαδικασία παρασκευής που περιγράφεται στον φάκελο της αίτησης. Επιπλέον, η Αρχή επισήμανε ότι, σύμφωνα με τη γνώμη της επιστημονικής επιτροπής για την ασφάλεια των καταναλωτών (ΕΕΑΚ) σχετικά με την ΝΜΡ <sup>(7)</sup>, δεν υπάρχουν γνωστές φυσικές πηγές ΝΜΡ. Ως εκ τούτου, η Αρχή κατέληξε στο συμπέρασμα ότι δεν υπάρχουν ενδείξεις ότι περιέχεται 1-μεθυλο-2-πυρρολιδόνη στην αρωματική ουσία 2-υδροξυ-4-μεθοξυβενζαλδεΐδη που παράγεται σύμφωνα με τη διαδικασία που περιγράφεται στην επιστημονική γνώμη.
- (7) Λαμβανομένης υπόψη της γνώμης της Αρχής και δεδομένου ότι η χρήση της ουσίας αριθ. FL 05.229 ως αρωματικής ουσίας δεν προκαλεί ανησυχίες ως προς την ασφάλεια με τους συγκεκριμένους όρους χρήσης και δεν αναμένεται να παραπλανήσει τον καταναλωτή, είναι σκόπιμο να επιτραπεί η χρήση αυτή.
- (8) Επομένως, το παράρτημα Ι μέρος Α του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1334/2008 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως, ώστε να συμπεριληφθεί η 2-υδροξυ-4-μεθοξυβενζαλδεΐδη στον ενωσιακό κατάλογο αρωματικών υλών.
- (9) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

#### Άρθρο 1

Το παράρτημα Ι μέρος Α του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1334/2008 τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα του παρόντος κανονισμού.

#### Άρθρο 2

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την εικοστή ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 28 Φεβρουαρίου 2023.

Για την Επιτροπή  
Η Πρόεδρος  
Ursula VON DER LEYEN

<sup>(5)</sup> <https://echa.europa.eu/it/registration-dossier/-/registered-dossier/23928/2/1>

<sup>(6)</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (ΕΕ L 353 της 31.12.2008, σ. 1).

<sup>(7)</sup> ΕΕΑΚ (επιστημονική επιτροπή για την ασφάλεια των καταναλωτών), 2011, ΓΝΩΜΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗΝ Ν-ΜΕΘΥΛΟ-2-ΠΥΡΡΟΛΙΔΟΝΗ (NMP), 22 Μαρτίου 2011

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Στο παράρτημα Ι μέρος Α τμήμα 2 πίνακας 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1334/2008 προστίθεται η ακόλουθη καταχώριση κάτω από την καταχώριση που αφορά την ουσία FL αριθ. 05.226:

«05.229	2-υδροξυ-4-μεθοξυβενζαλδεύδη	673-22-3			Απομονωμένη από <i>Periploca serium</i>		EFSA»
---------	------------------------------	----------	--	--	---	--	-------

## ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2023/442 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 28ης Φεβρουαρίου 2023

για την έναρξη επανεξέτασης για «νέο εξαγωγέα» του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2017/1171 για την επιβολή οριστικού δασμού αντιντάμπινγκ στις εισαγωγές μελαμίνης καταγωγής Λαϊκής Δημοκρατίας της Κίνας για έναν Κινέζο παραγωγό-εξαγωγέα, με σκοπό την κατάργηση του δασμού όσον αφορά τις εισαγωγές από τον εν λόγω παραγωγό-εξαγωγέα και την υπαγωγή αυτών των εισαγωγών σε καταγραφή

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/1036 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 8ης Ιουνίου 2016, για την άμυνα κατά των εισαγωγών που αποτελούν αντικείμενο ντάμπινγκ εκ μέρους χωρών μη μελών της Ευρωπαϊκής Ένωσης <sup>(1)</sup> (στο εξής: βασικός κανονισμός), και ιδίως το άρθρο 11 παράγραφος 4 και το άρθρο 14 παράγραφος 5,

Αφού ενημέρωσε τα κράτη μέλη,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

#### 1. ΑΙΤΗΣΗ

- (1) Στις 26 Απριλίου 2022 η Επιτροπή έλαβε αίτηση επανεξέτασης για «νέο εξαγωγέα» σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 του βασικού κανονισμού. Η αίτηση επικαιροποιήθηκε στις 14 Οκτωβρίου 2022.
- (2) Η αίτηση υποβλήθηκε από τη Xinjiang Xinlianxin Energy Chemical Co., Ltd (στο εξής: αιτούσα), παραγωγό-εξαγωγέα μελαμίνης στη Λαϊκή Δημοκρατία της Κίνας (στο εξής: ΛΔΚ).

#### 2. ΥΠΟ ΕΠΑΝΕΞΕΤΑΣΗ ΠΡΟΪΟΝ

- (3) Το υπό επανεξέταση προϊόν είναι η μελαμίνη, το οποίο υπάγεται επί του παρόντος στον κωδικό ΣΟ 2933 61 00 καταγωγής Λαϊκής Δημοκρατίας της Κίνας.
- (4) Η μελαμίνη είναι λευκή κρυσταλλική σκόνη που λαμβάνεται από την ουρία. Χρησιμοποιείται κυρίως σε πολυστρωματικά υλικά, σε σκόνες για χύτευση σε τύπους, σε σανίδες με βάση το ξύλο και σε ρητίνες επικάλυψης.

#### 3. ΙΣΧΥΟΝΤΑ ΜΕΤΡΑ

- (5) Τα μέτρα που ισχύουν σήμερα είναι οριστικός δασμός αντιντάμπινγκ που επιβλήθηκε με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 457/2011 του Συμβουλίου <sup>(2)</sup>, και παρατάθηκε με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2017/1171 της Επιτροπής <sup>(3)</sup>. Ο δασμός επιβλήθηκε με τη μορφή ελάχιστης τιμής εισαγωγής (στο εξής: ΕΤΕ) για τους συνεργαζόμενους παραγωγούς-εξαγωγείς και σταθερού δασμού ανά τόνο για όλους τους άλλους παραγωγούς-εξαγωγείς.
- (6) Την 1η Ιουλίου 2022 η Επιτροπή κίνησε έρευνα επανεξέτασης ενόψει της λήξης ισχύος των μέτρων αντιντάμπινγκ που εφαρμόζονται στις εισαγωγές μελαμίνης καταγωγής ΛΔΚ, ύστερα από αίτηση επανεξέτασης σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 2 του βασικού κανονισμού <sup>(4)</sup>.

#### 4. ΛΟΓΟΙ ΤΗΣ ΕΠΑΝΕΞΕΤΑΣΗΣ

- (7) Η αιτούσα προσκόμισε επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι δεν εξήγαγε το υπό επανεξέταση προϊόν στην Ένωση κατά την περίοδο έρευνας στην οποία βασίστηκαν τα μέτρα αντιντάμπινγκ (1η Ιανουαρίου 2009 έως 31 Δεκεμβρίου 2009).

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 176 της 30.6.2016, σ. 21.

<sup>(2)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 457/2011 του Συμβουλίου, της 10ης Μαΐου 2011, για την επιβολή οριστικού δασμού αντιντάμπινγκ και την οριστική είσπραξη του προσωρινού δασμού που επιβλήθηκε στις εισαγωγές μελαμίνης καταγωγής Λαϊκής Δημοκρατίας της Κίνας (ΕΕ L 124 της 13.5.2011, σ. 2).

<sup>(3)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/1171 της Επιτροπής, της 30ής Ιουνίου 2017, για την επιβολή οριστικού δασμού αντιντάμπινγκ στις εισαγωγές μελαμίνης καταγωγής Λαϊκής Δημοκρατίας της Κίνας έπειτα από επανεξέταση ενόψει της λήξης ισχύος των μέτρων αντιντάμπινγκ σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/1036 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 170 της 1.7.2017, σ. 62).

<sup>(4)</sup> Ανακοίνωση για την έναρξη διαδικασίας επανεξέτασης ενόψει της λήξης ισχύος των μέτρων αντιντάμπινγκ που εφαρμόζονται στις εισαγωγές μελαμίνης καταγωγής Λαϊκής Δημοκρατίας της Κίνας (ΕΕ C 252 της 1.7.2022, σ. 6).

- (8) Η αιτούσα προσκόμισε επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι δεν συνδέεται με κανέναν από τους παραγωγούς-εξαγωγείς του υπό επανεξέταση προϊόντος που υπόκειται στους ισχύοντες δασμούς αντντάμπινγκ.
- (9) Τέλος, ο αιτών προσκόμισε επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι άρχισε να εξαγει το υπό επανεξέταση προϊόν στην Ένωση μετά το τέλος της περιόδου έρευνας στην οποία βασίστηκαν τα μέτρα αντντάμπινγκ.

## 5. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ

### 5.1. Έναρξη

- (10) Η Επιτροπή εξέτασε τα διαθέσιμα αποδεικτικά στοιχεία και κατέληξε στο συμπέρασμα ότι υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία που να δικαιολογούν την έναρξη επανεξέτασης για «νέο εξαγωγέα» σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 του βασικού κανονισμού, με σκοπό τον καθορισμό ατομικού περιθωρίου ντάμπινγκ για την αιτούσα. Εάν διαπιστωθεί πρακτική ντάμπινγκ, η Επιτροπή θα καθορίσει το επίπεδο του δασμού στον οποίο θα πρέπει να υπόκειται οι εισαγωγές του υπό επανεξέταση προϊόντος που παράγεται από την αιτούσα.
- (11) Σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 3 και το άρθρο 11 παράγραφος 4 του βασικού κανονισμού, η κανονική τιμή για την αιτούσα προσδιορίζεται σύμφωνα με τη μεθοδολογία που θεσπίζεται στο άρθρο 2 παράγραφοι 1 έως 6α του βασικού κανονισμού, δεδομένου ότι η τελευταία διαδικασία επανεξέτασης ενόψει της λήξης ισχύος των μέτρων κινήθηκε μετά τις 20 Δεκεμβρίου 2017.
- (12) Οι παραγωγοί της Ένωσης που είναι γνωστό ότι ενδιαφέρονται ενημερώθηκαν σχετικά με την αίτηση επανεξέτασης στις 2 Δεκεμβρίου 2022 και είχαν τη δυνατότητα να διατυπώσουν τις παρατηρήσεις τους έως τις 15 Δεκεμβρίου 2022.
- (13) Η Επιτροπή εφιστά επίσης την προσοχή των μερών στο γεγονός ότι, λόγω της επιδημικής έξαρσης της νόσου COVID-19, έχει δημοσιευθεί ανακοίνωση<sup>(7)</sup> σχετικά με τις επιπτώσεις της επιδημικής έξαρσης της νόσου COVID-19 στις έρευνες αντντάμπινγκ και κατά των επιδοτήσεων, οι όροι της οποίας ενδέχεται να τυγχάνουν εφαρμογής στην παρούσα διαδικασία.

### 5.2. Κατάργηση των ισχυόντων μέτρων και καταγραφή των εισαγωγών

- (14) Σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 του βασικού κανονισμού, ο ισχύων δασμός αντντάμπινγκ θα πρέπει να καταργηθεί όσον αφορά τις εισαγωγές του υπό επανεξέταση προϊόντος που παράγεται από την αιτούσα. Ταυτόχρονα, οι εν λόγω εισαγωγές θα πρέπει να υπαχθούν σε καταγραφή, σύμφωνα με το άρθρο 14 παράγραφος 5 του βασικού κανονισμού, ώστε να εξασφαλιστεί ότι θα υπάρχει δυνατότητα εισπραξής δασμών αντντάμπινγκ από την ημερομηνία καταγραφής αυτών των εισαγωγών εάν από την επανεξέταση προκύψει ότι η αιτούσα ασκεί πρακτικές ντάμπινγκ. Επιπλέον, η Επιτροπή επισημαίνει ότι δεν είναι δυνατόν, στο παρόν στάδιο, να παρασχεθεί αξιόπιστη εκτίμηση του ποσού της πιθανής μελλοντικής οφειλής, με την επιφύλαξη του άρθρου 9 παράγραφος 4 του βασικού κανονισμού. Εάν η αίτηση αποσυρθεί και η επανεξέταση περατωθεί, το ποσό της οφειλής για τις καταγεγραμμένες εισαγωγές θα εξακολουθήσει να βασίζεται στον συντελεστή δασμού αντντάμπινγκ που καθορίστηκε με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2017/1171 για «όλους τους άλλους παραγωγούς-εξαγωγείς», υπό την επιφύλαξη της έκβασης της έρευνας επανεξέτασης που αναφέρεται στην αιτιολογική σκέψη (6).

### 5.3. Περίοδος της έρευνας επανεξέτασης

- (15) Η έρευνα θα καλύψει την περίοδο από την 1η Ιανουαρίου 2022 έως τις 31 Δεκεμβρίου 2022 (στο εξής: περίοδος της έρευνας επανεξέτασης). Ωστόσο, η Επιτροπή διατηρεί το δικαίωμα να εξετάσει επίσης αν ενδέχεται να έχουν πραγματοποιηθεί συναλλαγές σε μεταγενέστερη περίοδο, και μπορεί να τροποποιήσει την περίοδο της έρευνας επανεξέτασης ανάλογα με τα συμπεράσματα της έρευνας.

### 5.4. Συμμετοχή της αιτούσας στην έρευνα

- (16) Η Επιτροπή, για να συγκεντρώσει τις πληροφορίες που κρίνει αναγκαίες για την έρευνά της, κατάρτισε ερωτηματολόγιο για την αιτούσα, το οποίο είναι διαθέσιμο στον φάκελο υπόψη των ενδιαφερόμενων μερών και στον ιστότοπο της Γενικής Διεύθυνσης Εμπορίου <https://tron.trade.ec.europa.eu/investigations/case-view?caseId=2657>. Η αιτούσα πρέπει να υποβάλει το συμπληρωμένο ερωτηματολόγιο εντός της προθεσμίας που καθορίζεται στο άρθρο 4 παράγραφος 2 του παρόντος κανονισμού.

<sup>(7)</sup> <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/?uri=CELEX%3A52020XC0316%2802%29>

### 5.5. Άλλες γραπτές παρατηρήσεις

- (17) Με την επιφύλαξη των διατάξεων του παρόντος κανονισμού, όλα τα ενδιαφερόμενα μέρη καλούνται να γνωστοποιήσουν τις απόψεις τους, να υποβάλουν πληροφορίες και να προσκομίσουν αποδεικτικά στοιχεία. Οι εν λόγω πληροφορίες και τα συνοδευτικά αποδεικτικά στοιχεία πρέπει να περιέλθουν στην Επιτροπή εντός της προθεσμίας που καθορίζεται στο άρθρο 4 παράγραφος 2 του παρόντος κανονισμού, εκτός αν ορίζεται διαφορετικά.

### 5.6. Δυνατότητα ακρόασης από τις υπηρεσίες ερευνών της Επιτροπής

- (18) Όλα τα ενδιαφερόμενα μέρη μπορούν να ζητήσουν ακρόαση από τις υπηρεσίες ερευνών της Επιτροπής εντός των προθεσμιών που καθορίζονται στο άρθρο 4 παράγραφος 3 του παρόντος κανονισμού. Κάθε αίτηση ακρόασης πρέπει να υποβάλλεται γραπτώς και να προσδιορίζει τους λόγους υποβολής της. Για ακρόασεις σχετικά με θέματα που αφορούν το στάδιο έναρξης της έρευνας, η αίτηση πρέπει να υποβληθεί εντός 15 ημερών από την ημερομηνία έναρξης ισχύος του παρόντος κανονισμού. Ακολούθως, η αίτηση ακρόασης πρέπει να υποβληθεί εντός των συγκεκριμένων προθεσμιών που θα ορίσει η Επιτροπή κατά την επικοινωνία της με τα μέρη.

### 5.7. Οδηγίες για την υποβολή γραπτών παρατηρήσεων και την αποστολή συμπληρωμένων ερωτηματολογίων και αλληλογραφίας

- (19) Οι πληροφορίες που υποβάλλονται στην Επιτροπή για τους σκοπούς των ερευνών εμπορικής άμυνας δεν υπόκεινται σε δικαιώματα πνευματικής ιδιοκτησίας. Τα μέρη, πριν υποβάλουν στην Επιτροπή πληροφορίες και/ή δεδομένα τα οποία υπόκεινται σε δικαιώματα πνευματικής ιδιοκτησίας τρίτων, πρέπει να ζητήσουν ειδική άδεια από τον κάτοχο των δικαιωμάτων πνευματικής ιδιοκτησίας που να επιτρέπει ρητά στην Επιτροπή α) να χρησιμοποιήσει τις πληροφορίες και τα δεδομένα για τους σκοπούς της παρούσας διαδικασίας εμπορικής άμυνας και β) να παράσχει τις πληροφορίες και/ή τα δεδομένα στα ενδιαφερόμενα μέρη της παρούσας έρευνας, σε μορφή που να τους επιτρέπει να ασκήσουν τα δικαιώματα άμυνάς τους.
- (20) Όλες οι γραπτές παρατηρήσεις, συμπεριλαμβανομένων των πληροφοριών που ζητούνται στον παρόντα κανονισμό, τα συμπληρωμένα ερωτηματολόγια και η αλληλογραφία των ενδιαφερόμενων μερών για τα οποία ζητείται εμπιστευτική μεταχείριση φέρουν την ένδειξη «Sensitive» (ευαίσθητο έγγραφο)<sup>(9)</sup>. Τα ενδιαφερόμενα μέρη που υποβάλλουν πληροφορίες κατά τη διάρκεια της παρούσας έρευνας καλούνται να αιτιολογήσουν την αίτησή τους για εμπιστευτική μεταχείριση.
- (21) Τα μέρη που υποβάλλουν ευαίσθητες πληροφορίες οφείλουν να προσκομίσουν μη εμπιστευτικού χαρακτήρα περιλήψεις τους, σύμφωνα με το άρθρο 19 παράγραφος 2 του βασικού κανονισμού, οι οποίες θα φέρουν την ένδειξη «For inspection by interested parties» (υπόψη των ενδιαφερόμενων μερών). Οι εν λόγω περιλήψεις πρέπει να είναι αρκετά λεπτομερείς, ώστε να επιτρέπουν την κατανόηση, σε ικανοποιητικό βαθμό, της ουσίας των πληροφοριών που υποβάλλονται εμπιστευτικά.
- (22) Αν μέρος που υποβάλλει εμπιστευτικές πληροφορίες δεν εξηγήσει πειστικά τους λόγους για τους οποίους αιτείται την εμπιστευτική μεταχείρισή τους ή δεν προσκομίσει μη εμπιστευτικού χαρακτήρα περίληψή τους στην απαιτούμενη μορφή και ποιότητα, η Επιτροπή μπορεί να μη λάβει υπόψη τις εν λόγω πληροφορίες, εκτός αν καταδεικνύεται επαρκώς από έγκυρες πηγές ότι οι πληροφορίες είναι ορθές.
- (23) Τα ενδιαφερόμενα μέρη καλούνται να υποβάλλουν όλες τις παρατηρήσεις και τις αιτήσεις τους μέσω της πλατφόρμας TRON.tdi (<https://webgate.ec.europa.eu/tron/TDI>), μαζί με σαρωμένες εξουσιοδοτήσεις και πιστοποιητικά.
- (24) Για να έχουν πρόσβαση στην πλατφόρμα TRON.tdi, τα ενδιαφερόμενα μέρη πρέπει να διαθέτουν λογαριασμό EU Login. Πλήρεις οδηγίες σχετικά με τον τρόπο εγγραφής και τη χρήση της πλατφόρμας TRON.tdi διατίθενται στη διεύθυνση <https://webgate.ec.europa.eu/tron/resources/documents/gettingStarted.pdf>.
- (25) Με τη χρήση της πλατφόρμας TRON.tdi ή του ηλεκτρονικού ταχυδρομείου, τα ενδιαφερόμενα μέρη εκφράζουν τη συμφωνία τους με τους κανόνες που ισχύουν για την ηλεκτρονική υποβολή στοιχείων, οι οποίοι περιλαμβάνονται στο έγγραφο «ΑΛΛΗΛΟΓΡΑΦΙΑ ΜΕ ΤΗΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΣΕ ΥΠΟΘΕΣΕΙΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗΣ ΑΜΥΝΑΣ», το οποίο είναι δημοσιευμένο στον ιστότοπο της Γενικής Διεύθυνσης Εμπορίου της Επιτροπής: <https://europa.eu/!7tHrY3>.

<sup>(9)</sup> Έγγραφο που φέρει την ένδειξη «Sensitive» (ευαίσθητο έγγραφο) είναι εμπιστευτικού χαρακτήρα σύμφωνα με το άρθρο 19 του βασικού κανονισμού και το άρθρο 6 της συμφωνίας του ΠΟΕ σχετικά με την εφαρμογή του άρθρου VI της GATT 1994 (συμφωνία αντιντάμπινγκ). Το έγγραφο αυτό επίσης προστατεύεται δυνάμει του άρθρου 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1049/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 145 της 31.5.2001, σ. 43).



- (26) Τα ενδιαφερόμενα μέρη πρέπει να δηλώσουν την επωνυμία, τη διεύθυνση, τον αριθμό τηλεφώνου και ισχύουσα διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου τους, και να εξασφαλίσουν ότι η παρεχόμενη διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου είναι ενεργή και επίσημη επιχειρηματική διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου, η οποία ελέγχεται σε καθημερινή βάση. Από τη στιγμή που θα υποβληθούν τα στοιχεία επικοινωνίας, η Επιτροπή θα επικοινωνεί με τα ενδιαφερόμενα μέρη μόνο μέσω της πλατφόρμας TRON.tdi ή μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου, εκτός αν τα οικεία μέρη ζητήσουν ρητά να λαμβάνουν όλα τα έγγραφα της Επιτροπής με άλλα μέσα επικοινωνίας ή η φύση του εκάστοτε προς αποστολή εγγράφου απαιτεί τη χρήση συστημένης επιστολής. Για περαιτέρω κανόνες και πληροφορίες όσον αφορά την αλληλογραφία με την Επιτροπή, συμπεριλαμβανομένων των αρχών που εφαρμόζονται για την υποβολή παρατηρήσεων μέσω της πλατφόρμας TRON.tdi και μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου, τα ενδιαφερόμενα μέρη θα πρέπει να συμβουλευούνται τις προαναφερόμενες οδηγίες επικοινωνίας με τα ενδιαφερόμενα μέρη.

Διεύθυνση αλληλογραφίας της Επιτροπής:  
European Commission  
Directorate-General for Trade  
Directorate G  
Office: CHAR 04/039  
1049 Bruxelles/Brussel  
BELGIQUE/BELGIË

TRON.tdi: <https://webgate.ec.europa.eu/tron/tdi>

Email: TRADE-R791-MELAMINE@ec.europa.eu

#### 6. ΑΡΝΗΣΗ ΣΥΝΕΡΓΑΣΙΑΣ

- (27) Αν ένα ενδιαφερόμενο μέρος αρνείται την πρόσβαση σε απαραίτητες πληροφορίες ή δεν τις παρέχει εντός της προβλεπόμενης προθεσμίας, ή παρεμποδίζει σημαντικά την έρευνα, επιτρέπεται να συνάγονται συμπεράσματα, είτε καταφατικά είτε αποφατικά, με βάση τα διαθέσιμα στοιχεία, όπως προβλέπεται στο άρθρο 18 του βασικού κανονισμού.
- (28) Αν διαπιστωθεί ότι ένα ενδιαφερόμενο μέρος έχει προσκομίσει ψευδή ή παραπλανητικά στοιχεία, τα εν λόγω στοιχεία δεν λαμβάνονται υπόψη και είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν τα διαθέσιμα στοιχεία, σύμφωνα με το άρθρο 18 του βασικού κανονισμού.
- (29) Αν ένα ενδιαφερόμενο μέρος αρνείται να συνεργαστεί ή συνεργάζεται μεν αλλά μόνο εν μέρει, οπότε τα συμπεράσματα βασίζονται στα διαθέσιμα στοιχεία σύμφωνα με το άρθρο 18 του βασικού κανονισμού, το αποτέλεσμα ενδέχεται να είναι λιγότερο ευνοϊκό για το εν λόγω μέρος απ' ό,τι θα ήταν αν είχε συνεργαστεί.

#### 7. ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ ΑΚΡΟΑΣΕΩΝ

- (30) Τα ενδιαφερόμενα μέρη μπορούν να ζητήσουν την παρέμβαση του συμβούλου ακροάσεων για τις διαδικασίες εμπορικών προσφυγών. Ο σύμβουλος ακροάσεων εξετάζει τις αιτήσεις πρόσβασης στον φάκελο, τις διαφορές ως προς τον εμπιστευτικό χαρακτήρα εγγράφων, τις αιτήσεις παράτασης προθεσμιών και κάθε άλλη αίτηση που αφορά τα δικαιώματα άμυνας των ενδιαφερόμενων μερών, καθώς και τις αιτήσεις που υποβάλλονται από τρίτους, όπως αυτές τυχόν προκύπτουν κατά τη διαδικασία.
- (31) Ο σύμβουλος ακροάσεων μπορεί να διοργανώσει ακρόαση με ένα ή περισσότερα ενδιαφερόμενα μέρη και να μεσολαβήσει μεταξύ αυτών και των υπηρεσιών της Επιτροπής, ώστε να εξασφαλιστεί η πλήρης άσκηση των δικαιωμάτων άμυνας των ενδιαφερόμενων μερών. Κάθε αίτηση ακρόασης από τον σύμβουλο ακροάσεων θα πρέπει να υποβάλλεται γραπτώς και να προσδιορίζει τους λόγους υποβολής της. Ο σύμβουλος ακροάσεων εξετάζει την αιτιολόγηση των αιτήσεων. Οι ακροάσεις αυτές θα πρέπει να πραγματοποιούνται μόνο αν τα ζητήματα δεν έχουν διευθετηθεί σε συνεργασία με τις υπηρεσίες της Επιτροπής σε εύθετο χρόνο.
- (32) Κάθε αίτηση πρέπει να υποβάλλεται εγκαίρως και χωρίς καθυστέρηση, ώστε να μην τίθεται σε κίνδυνο η ομαλή διεξαγωγή της διαδικασίας. Για τον σκοπό αυτό, τα ενδιαφερόμενα μέρη θα πρέπει να ζητήσουν την παρέμβαση του συμβούλου ακροάσεων το νωρίτερο δυνατό μετά την επέλευση του γεγονότος που δικαιολογεί αυτή την παρέμβαση. Όταν οι αιτήσεις ακρόασης υποβάλλονται εκπρόθεσμα, ο σύμβουλος ακροάσεων εξετάζει επίσης τους λόγους της εκπρόθεσμης υποβολής, τη φύση των ζητημάτων που εγείρονται και τον αντίκτυπο των εν λόγω ζητημάτων στα δικαιώματα άμυνας, λαμβάνοντας δεόντως υπόψη το συμφέρον της χρηστής διοίκησης και της εγκαίρης ολοκλήρωσης της έρευνας.
- (33) Για περισσότερες πληροφορίες και στοιχεία επικοινωνίας, τα ενδιαφερόμενα μέρη μπορούν να ανατρέξουν στις ιστοσελίδες του συμβούλου ακροάσεων στον ιστότοπο της ΓΔ Εμπορίου: [https://policy.trade.ec.europa.eu/contacts/hearing-officer\\_el](https://policy.trade.ec.europa.eu/contacts/hearing-officer_el).

**8. ΧΡΟΝΟΔΙΑΓΡΑΜΜΑ ΤΗΣ ΕΡΕΥΝΑΣ**

- (34) Σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 5 του βασικού κανονισμού, η έρευνα θα ολοκληρωθεί εντός εννέα μηνών από την ημερομηνία έναρξης ισχύος του παρόντος κανονισμού.

**9. ΕΠΕΞΕΡΓΑΣΙΑ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟΥ ΧΑΡΑΚΤΗΡΑ**

- (35) Η επεξεργασία των δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα που τυχόν συλλεγούν στο πλαίσιο της παρούσας έρευνας θα γίνει σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/1725 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (<sup>7</sup>).
- (36) Για την ενημέρωση όλων των προσώπων σχετικά με την επεξεργασία δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα στο πλαίσιο των δραστηριοτήτων εμπορικής άμυνας της Επιτροπής, έχει αναρτηθεί ανακοίνωση για την προστασία δεδομένων στον ιστότοπο της ΓΔ Εμπορίου: <https://europa.eu/!vr4g9W>,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

**Άρθρο 1**

Κινείται διαδικασία επανεξέτασης του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2017/1171 σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/1036, ώστε να καθοριστεί αν θα πρέπει να επιβληθεί ατομικός δασμός αντνιτάμπινγκ στις εισαγωγές μελαμίνης, που επί του παρόντος υπάγεται στον κωδικό ΣΟ 2933 61 00, καταγωγής Λαϊκής Δημοκρατίας της Κίνας, η οποία παράγεται προς εξαγωγή στην Ένωση από τη Xinjiang Xinlianxin Energy Chemical Co., Ltd. (πρόσθετος κωδικός TARIC 899B).

**Άρθρο 2**

Ο δασμός αντνιτάμπινγκ που επιβλήθηκε με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2017/1171 καταργείται όσον αφορά τις εισαγωγές που προσδιορίζονται στο άρθρο 1 του παρόντος κανονισμού.

**Άρθρο 3**

Οι τελωνειακές αρχές λαμβάνουν τα κατάλληλα μέτρα για την καταγραφή των εισαγωγών που προσδιορίζονται στο άρθρο 1 του παρόντος κανονισμού, σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 και το άρθρο 14 παράγραφος 5 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/1036.

Η καταγραφή λήγει εννέα μήνες μετά την ημερομηνία έναρξης ισχύος του παρόντος κανονισμού.

**Άρθρο 4**

1. Τα ενδιαφερόμενα μέρη οφείλουν να αναγγελλθούν ερχόμενα σε επαφή με την Επιτροπή εντός 15 ημερών από την ημερομηνία έναρξης ισχύος του παρόντος κανονισμού.
2. Τα ενδιαφερόμενα μέρη, προκειμένου να ληφθούν υπόψη οι παρατηρήσεις τους κατά την έρευνα, οφείλουν να κοινοποιήσουν τις απόψεις τους γραπτώς και να απαντήσουν στο ερωτηματολόγιο ή να υποβάλουν τυχόν άλλες πληροφορίες εντός 37 ημερών από την ημερομηνία δημοσίευσης του παρόντος κανονισμού στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*, εκτός αν ορίζεται διαφορετικά.
3. Τα ενδιαφερόμενα μέρη μπορούν επίσης να ζητήσουν, μέσα στην ίδια προθεσμία των 37 ημερών, να γίνουν δεκτά σε ακρόαση από την Επιτροπή. Για ακροάσεις σχετικά με θέματα που αφορούν το στάδιο έναρξης της έρευνας, η αίτηση πρέπει να υποβληθεί εντός 15 ημερών από την ημερομηνία έναρξης ισχύος του παρόντος κανονισμού. Κάθε αίτηση ακρόασης πρέπει να υποβάλλεται γραπτώς και να προσδιορίζει τους λόγους υποβολής της.

(<sup>7</sup>) Κανονισμός (ΕΕ) 2018/1725 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Οκτωβρίου 2018, για την προστασία των φυσικών προσώπων έναντι της επεξεργασίας δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα από τα θεσμικά και λοιπά όργανα και τους οργανισμούς της Ένωσης και την ελεύθερη κυκλοφορία των δεδομένων αυτών (ΕΕ L 295 της 21.11.2018, σ. 39).

*Άρθρο 5*

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την επομένη της δημοσίευσής του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 28 Φεβρουαρίου 2023.

Για την Επιτροπή  
Η Πρόεδρος  
Ursula VON DER LEYEN

---



ISSN 1977-0669 (ηλεκτρονική έκδοση)  
ISSN 1725-2547 (έντυπη έκδοση)



Υπηρεσία Εκδόσεων  
της Ευρωπαϊκής Ένωσης  
L-2985 Λουξεμβούργο  
ΛΟΥΞΕΜΒΟΥΡΓΟ

EL