

KOMISJONI RAKENDUSOTSUS (EL) 2016/598,**14. aprill 2016,****millega lubatakse vastavalt Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusele (EÜ) nr 258/97 laiendada toidu uuendkoostisosana, tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakti kasutusala****(Ainult ingliskeelne tekst on autentne)**

EUROOPA KOMISJON,

võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingut,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 27. jaanuari 1997. aasta määrust (EÜ) nr 258/97 uuendtoidu ja toidu uuendkoostisosade kohta, (1) eriti selle artiklit 7,

ning arvestades järgmist:

- (1) Komisjoni otsusega 2009/752/EÜ (2) anti Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 258/97 alusel luba tavalise hiilgevähi (*Euphausia superba*) lipiididest saadud ekstrakti turuleviimiseks teatavate toitude ja toiduainete uuendkoostisosana.
- (2) 11. detsembril 2009 teatas äriühing Aker Biomarine Antarctic AS komisjonile kavatsusest viia turule tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakt toetudes Soome pädeva toiduhindamisasutuse arvamusele ja selle sisulisele samaväärsusele tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstraktiga, mille kasutamine on lubatud otsusega 2009/752/EÜ.
- (3) Äriühing Aker BioMarine Antarctic AS esitas 15. septembril 2014 Iirimaa pädevatele asutustele taotluse laiendada toidu uuendkoostisosana, tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakti kasutusala.
- (4) Iirimaa pädev toiduhindamisasutus esitas 23. detsembril 2014 esmase hindamisaruande. Kõnealuses aruandes tegi toiduhindamisasutus järelduse, et tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakti kasutusala laiendamine vastab määruse (EÜ) nr 258/97 artikli 3 lõikes 1 sätestatud uuendtoidu kriteeriumidele.
- (5) Komisjon edastas esmase hindamisaruande teistele liikmesriikidele 22. jaanuaril 2015.
- (6) Määruse (EÜ) nr 258/97 artikli 6 lõike 4 esimeses lõigus ettenähtud 60 päeva jooksul esitati põhjendatud vastuväiteid. Taotleja muutis hiljem taotlust seoses taotletud toidugruppidega. Liikmesriigid ja komisjon jäid selle muudatuse ja taotleja esitatud lisaselgitustega rahule.
- (7) Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivis 2002/46/EÜ (3) on sätestatud nõuded, mis kehtivad toidulisandite kohta. Tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakti kasutamine tuleks lubada viisil, mis ei piira kõnealuse õigusakti sätete kohaldamist.
- (8) Käesoleva otsusega ettenähtud meetmed on kooskõlas alalise taime-, looma-, toidu- ja söödakomitee arvamusega,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA OTSUSE:

Artikkel 1

Tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakti, mille andmed on täpsustatud I lisas, võib viia Euroopa Liidu turule ja seda võib kasutada toidu uuendkoostisosana II lisas sätestatud otstarbel ja piirnormi piires, piiramata sellega direktiivi 2002/46/EÜ asjaomaste sätete kohaldamist.

(1) EÜTL 43, 14.2.1997, lk 1.

(2) Komisjoni 12. oktoobri 2009. aasta otsus 2009/752/EÜ, millega antakse luba tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakti turule laskmiseks toidu uuendkoostisosana Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 258/97 alusel (ELT L 268, 13.10.2009, lk 33).

(3) Euroopa Parlamendi ja nõukogu 10. juuni 2002. aasta direktiiv 2002/46/EÜ toidulisandeid käsitlevate liikmesriikide õigusaktide ühtlustamise kohta (EÜTL 183, 12.7.2002, lk 51).

Artikkel 2

Käesoleva otsusega lubatud tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakti sisaldava toidu märgistusele kantakse nimetus „tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakt“.

Artikkel 3

Käesolev otsus on adresseeritud ettevõtjale Aker BioMarine Antarctic, PO Box 496, NO-1327, Lysaker, Norra.

Brüssel, 14. aprill 2016

Komisjoni nimel

komisjoni liige

Vytenis ANDRIUKAITIS

I LISA

Tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakti tehnilised nõuded

Kirjeldus. Tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakti tootmiseks tuleb see jahvatatud hiilgevähist etanooliga ekstraheerida. Valgud ja vähijäänused eemaldatakse lipiidiekstraktist filtreerimisega. Etanool ja jääkvesi eemaldatakse aurustamisega.

Näitaja	Väärtus
Seebistumisarv	mitte üle 185 mg KOH/g
Peroksiidiarv	mitte üle 2 meq O ₂ /kg õlis
Niiskus ja lenduvad koostisosad	mitte üle 0,6 (%)
Fosfolipiidid	vähemalt 35 % (massiprotsent)
Trans-rasvhapped	mitte üle 1 % (massiprotsent)
EPA (eikosapentaehape)	vähemalt 15 % rasvhapete kogusaldusest
DHA (dokosaheksaehape)	vähemalt 7 % rasvhapete kogusaldusest

(%) Väljendatud vee aktiivsusega temperatuuril 25 °C.

II LISA

Tavalisest hiilgevähist (*Euphausia superba*) saadud lipiidiekstrakti lubatud kasutus

Toidugrupp	DHA ja EPA sisaldus kokku, ülempiir
Toidulisandid, nagu on määratletud direktiivis 2002/46/EÜ	3,0 g/päevas üldelanikkonna puhul 450 mg/päevas rasedate ja imetavate naiste puhul

Märkus. Kõigi tavalisest hiilgevähist saadud suure DHA ja EPA sisaldusega õli sisaldavate toiduainete puhul peab tõendama sobivate ja tunnustatud riiklike või rahvusvaheliste katsemeetodite abil (nt AOAC) oksüdatsioonikindlust.