

II

(Muud kui seadusandlikud aktid)

MÄÄRUSED

KOMISJONI RAKENDUSMÄÄRUS (EL) 2023/65,

6. jaanuar 2023,

millega parandatakse rakendusmäärust (EL) 2017/2470, millega kehtestatakse liidu uuendtoitude loetelu, rakendusmäärust (EL) 2018/1648, millega lubatakse lasta uuendtoiduna turule ksülo-oligosahhariidid, rakendusmäärust (EL) 2019/1686, millega lubatakse laiendada uuendtoidu lehmapiimavadaku põhivalkude isolaadi kasutusala, ja rakendusmäärust (EL) 2021/96, millega lubatakse lasta uuendtoiduna turule 3'-sialüüllaktoosi naatriumsool

(EMPs kohaldatav tekst)

EUROOPA KOMISJON,

võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingut,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 25. novembri 2015. aasta määrust (EL) 2015/2283, mis käsitleb uuendtoitu, millega muudetakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrust (EL) nr 1169/2011 ning tunnistatakse kehtetuks Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrus (EÜ) nr 258/97 ja komisjoni määrus (EÜ) nr 1852/2001, (⁽¹⁾ eriti selle artikleid 8 ja 12,

ning arvestades järgmist:

- (1) Määruse (EL) 2015/2283 artikli 8 kohaselt pidi komisjon koostama 1. jaanuariks 2018 liidu loetelu uuendtoitudest, mis on lubatud või millest on teatatud vastavalt Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusele (EÜ) nr 258/97 (⁽²⁾).
- (2) Määruse (EÜ) nr 258/97 alusel lubatud või teatatud uuendtoitude liidu loetelu on kehtestatud komisjoni rakendusmäärusega (EL) 2017/2470 (⁽³⁾).
- (3) Komisjon on leidnud rakendusmääruse (EL) 2017/2470 lisa vigu. On vaja teha parandusi, et tagada toidukäitlejate ja liikmesriikide pädevate asutuste jaoks selgus ja õiguskindlus ning tagada niiviisi liidu uuendtoitude loetelu nõuetekohane rakendamine ja kasutamine.

(⁽¹⁾) ELT L 327, 11.12.2015, lk 1.

(⁽²⁾) Euroopa Parlamendi ja nõukogu 27. jaanuari 1997. aasta määrus (EÜ) nr 258/97 uuendtoidu ja toidu uuendkoostisosade kohta (EÜT L 43, 14.2.1997, lk 1).

(⁽³⁾) Komisjoni 20. detsembri 2017. aasta rakendusmäärus (EL) 2017/2470, millega vastavalt Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusele (EL) 2015/2283 uuendtoidu kohta kehtestatakse liidu uuendtoitude loetelu (ELT L 351, 30.12.2017, lk 72).

- (4) Komisjoni rakendusmäärusega (EL) 2018/1632 ⁽⁴⁾ loa saanud uuendtoidu lehmapiimavadaku põhivalkude isolaadi kasutustingimusi laiendati hiljem komisjoni rakendusmäärusega (EL) 2019/1686 ⁽⁵⁾. Rakendusmääruse (EL) 2019/1686 lisa tabelist 1 olid ekslikult välja jäetud määratud toidugruppe ja lubatud piirnorme eraldavad jooned, mistõttu jäi ebaselgeks, millised toidugrupid ja millised lubatud kasutusala on omavahel vastavuses. See võib põhjustada arusaamatusi täitmist tagavates asutustes ja toidukäitlejatel. Seepärast on vaja rakendusmääruse (EL) 2019/1686 lisa ja rakendusmääruse (EL) 2017/2470 lisa tabelit 1 parandada.
- (5) Komisjoni rakendusmäärusega (EL) 2021/96 ⁽⁶⁾ anti luba kasutada uuendtoitu 3'-sialüüllaktoosi naatriumsoola (mikroorganismidest saadud). Toidugrupile „maitsestatud hapendatud piimapõhised tooted, sealhulgas kuumtöödeldud tooted“ ette nähtud piirnormid lisati ekslikult toidugrupi „maitsestatamata hapendatud piimapõhised tooted“ juurde ja vastupidi. Seepärast on vaja rakendusmääruse (EL) 2021/96 lisa tabelit 1 ja rakendusmääruse (EL) 2017/2470 lisa tabelit 1 parandada.
- (6) Uuendtoitu galaktooligosahhariidi on teatavatel tingimustel lubatud kasutada vastavalt määruse (EÜ) nr 258/97 artiklile 5. Spetsifikatsioonile lisati ekslikult galaktooligosahhariidi tootmiseks kasutatava ensüümi β -galaktosidaasi allikate hulka mikroorganism *Bacillus circulans*. Seepärast tuleks see β -galaktosidaasi allikas rakendusmääruse (EL) 2017/2470 lisa tabeli 2 kandest „galaktooligosahhariid“ eemaldada.
- (7) Tuginedes Euroopa Toiduohutusameti (edaspidi „toiduohutusamet“) soodsale arvamusele uuendtoidu ksülo-oligosahhariidide ohutuse kohta, lubati komisjoni rakendusmäärusega (EL) 2018/1648 ⁽⁷⁾ kõnealust uuendtoitu teatavatel tingimustel kasutada. Siirupina kasutatava ksülo-oligosahhariidide spetsifikatsiooni vastavast veerust oli ekslikult välja jäänud parameeter „kuivaine“. See viga on toiduohutusameti läbivaadatud teaduslikus arvamuses ⁽⁸⁾ parandatud. Seepärast tuleks rakendusmääruse (EL) 2017/2470 lisa tabelis 2 ja rakendusmääruse (EL) 2018/1648 lisas ksülo-oligosahhariidide spetsifikatsioone vastavalt parandada.
- (8) Seepärast tuleks rakendusmäärust (EL) 2017/2470, rakendusmäärust (EL) 2018/1648, rakendusmäärust (EL) 2019/1686 ja rakendusmäärust (EL) 2021/96 vastavalt parandada.
- (9) Käesoleva määrusega ette nähtud meetmed on kooskõlas alalise taime-, looma-, toidu- ja söödakomitee arvamusega,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

Rakendusmääruse (EL) 2017/2470 lisa parandatakse vastavalt käesoleva määruse I lisale.

⁽⁴⁾ Komisjoni 30. oktoobri 2018. aasta rakendusmäärus (EL) 2018/1632, millega lubatakse vastavalt Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusele (EL) 2015/2283 lasta uuendtoiduna turule lehmapiimavadaku põhivalkude isolaat ning muudetakse komisjoni rakendusmäärust (EL) 2017/2470 (ELT L 272, 31.10.2018, lk 23).

⁽⁵⁾ Komisjoni 8. oktoobri 2019. aasta rakendusmäärus (EL) 2019/1686, millega lubatakse vastavalt Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusele (EL) 2015/2283 laiendada uuendtoidu lehmapiimavadaku põhivalkude isolaadi kasutusala ning muudetakse komisjoni rakendusmäärust (EL) 2017/2470 (ELT L 258, 9.10.2019, lk 13).

⁽⁶⁾ Komisjoni 28. jaanuari 2021. aasta rakendusmäärus (EL) 2021/96, millega lubatakse vastavalt Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusele (EL) 2015/2283 lasta uuendtoiduna turule 3'-sialüüllaktoosi naatriumsoola ning muudetakse komisjoni rakendusmäärust (EL) 2017/2470 (ELT L 31, 29.1.2021, lk 201).

⁽⁷⁾ Komisjoni 29. oktoobri 2018. aasta rakendusmäärus (EL) 2018/1648, millega lubatakse vastavalt Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusele (EL) 2015/2283 lasta uuendtoiduna turule ksülo-oligosahhariidid ning muudetakse komisjoni rakendusmäärust (EL) 2017/2470 (ELT L 275, 6.11.2018, lk 1).

⁽⁸⁾ EFSA Journal (2018); 16(7):5361.

Artikkel 2

Rakendusmäärust (EL) 2018/1648 parandatakse vastavalt käesoleva määruse II lisale.

Artikkel 3

Rakendusmäärust (EL) 2019/1686 parandatakse vastavalt käesoleva määruse III lisale.

Artikkel 4

Rakendusmäärust (EL) 2021/96 parandatakse vastavalt käesoleva määruse IV lisale.

Artikkel 5

Käesolev määrus jõustub kahekümnendal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 6. jaanuar 2023

Komisjoni nimel
president
Ursula VON DER LEYEN

Rakendusmääruse (EL) 2017/2470 parandus

Rakendusmääruse (EL) 2017/2470 lisa parandatakse järgmiselt:

1) tabelis 1 („Lubatud uuendtoidud“) asendatakse lehmapiiimavadaku põhivalkude isolaati käsitlev kanne järgmisega:

Lubatud uuendtoit	Uuendtoidu kasutamise tingimused		Täiendavad märgistuse erinõuded	Muud nõuded	Andmekaitse
„Lehmapiiimavadaku põhivalkude isolaat	<i>Määratud toidugrupp</i>	<i>Piirnorm</i>	Uuendtoidu nimetus seda sisaldava toiduaine märgistusel on „piimavadaku valkude isolaat“. Lehmapiiimavadaku põhivalkude isolaati sisaldavate toidulisandite etiketil esitatakse järgmine teave: „Seda toidulisandit ei tohiks tarbida alla 1-/3-/18-aastased (*) imikud/lapsed/noorukid.“ (*) Olenevalt vanuserühmast, kellele toidulisand on ette nähtud.		Luba antud 20. novembril 2018. Käesolev kanne põhineb määruse (EL) 2015/2283 artikli 26 kohaselt kaitstud konfidentsiaalsetel teaduslikel tõenditel ja teadusandmetel. Taotleja: Armor Protéines S.A.S., 19 bis, rue de la Libération, 35460 Saint-Brice-en-Coglès, Prantsusmaa. Andmekaitseperioodi vältel võib uuendtoitu lehmapiiimavadaku põhivalkude isolaati liidus turule lasta üksnes Armor Protéines S.A. S., välja arvatud juhul, kui mõni hilisem taotleja saab kõnealuse uuendtoidu jaoks loa määruse (EL) 2015/2283 artikli 26 kohaselt kaitstud konfidentsiaalsetele teaduslikele tõenditele ega teadusandmetele osutamata või Armor Protéines S.A.S. nõusolekul. Andmekaitse aegumise kuupäev: 20. november 2023.“;
	Imiku piimasegu, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	30 mg/100 g (pulbrina) 3,9 mg/100 ml (kasutusvalmina)			
	Jätkupiimasegu, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	30 mg/100 g (pulbrina) 4,2 mg/100 ml (kasutusvalmina)			
	Kehakaalu alandamiseks ettenähtud päevase toidu asendaja, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	300 mg päevas			
	Meditiinilisel näidustusel kasutamiseks ette nähtud toit, nagu on määratletud määruses (EL) nr 609/2013	30 mg/100 g (pulbrina, imikutele esimeste elukuude jooksul kuni sobiva lisatoidu kasutusele võtmiseni)			
		3,9 mg/100 ml (kasutusvalmina, imikutele esimeste elukuude jooksul kuni sobiva lisatoidu kasutusele võtmiseni)			
30 mg/100 g (pulbrina, imikutele, kes saavad sobivat lisatoitu)					

		4,2 mg/100 ml (kasutusvalmina, imikutele, kes saavad sobivat lisatoitu)			
		58 mg päevas väikelaste puhul			
		380 mg päevas 3–18-aastaste laste ja noorukite puhul			
		610 mg päevas täiskasvanute puhul			
	Toidulisandid, nagu määratletud direktiivis 2002/46/EÜ	25 mg päevas imikute puhul			
		58 mg päevas väikelaste puhul			
		250 mg päevas 3–18-aastaste laste ja noorukite puhul			
		610 mg päevas täiskasvanute puhul			

2) tabelis 1 („Lubatud uuendtoidud“) asendatakse 3'-sialüüllaktoosi naatriumsoola (mikroorganismidest) käsitlev kanne järgmisega:

Lubatud uuendtoit	Uuendtoidu kasutamise tingimused		Täiendavad märgistuse erinõuded	Muud nõuded	Andmekaitse
„3'-sialüüllaktoosi (3'-SL) naatriumsool (mikroorganismidest)	Määratud toidugrupp	Piirnorm (väljendatud 3'-sialüüllaktoosina)	Uuendtoidu nimetus seda sisaldava toiduaine märgistusel on „3'-sialüüllaktoosi naatriumsool“.		Luba antud 18. veebruaril 2021. Käesolev kanne põhineb määruse (EL) 2015/2283 artikli 26 kohaselt kaitstud konfidentsiaalsetel teaduslikel tõenditel ja teadusandmetel. Taotleja: Glycom A/S, Kogle Allé 4, DK-2970 Hørsholm, Taani. Andmekaitseperioodi vältel võib uuendtoitu 3'-sialüüllaktoosi naatriumsoola liidus turule lasta üksnes Glycom A/S, välja arvatud juhul, kui mõni hilisem taotleja saab kõnealuse uuendtoidu jaoks loa määruse (EL) 2015/2283 artikli 26 kohaselt kaitstud konfidentsiaalsetele teaduslikele tõenditele ja teadusandmetele osutamata või Glycom A/Si nõusolekul. Andmekaitse aegumise kuupäev: 18. veebruar 2026.“;
	Maitsestatamata pastöriseeritud ja maitsestatamata steriliseeritud (k.a kõrgkuumutatud) piimatooted	0,25 g/l	3'-sialüüllaktoosi naatriumsoola sisaldavate toidulisandite märgistusel peab olema märg, et neid ei tohi tarbida:		
	Maitsestatamata hapendatud piimapõhised tooted	0,25 g/l jookide puhul	a) kui samal päeval tarbitakse muud 3'-sialüüllaktoosi naatriumsoola sisaldavat toitu;		
		0,5 g/kg muude toodete kui jookide puhul	b) imikud ja väikelapsed.		
	Maitsestatud hapendatud piimapõhised tooted, sealhulgas kuumtöödeldud tooted	0,25 g/l jookide puhul			
		2,5 g/kg muude toodete kui jookide puhul			
	Joogid (maitsestatud joogid, välja arvatud joogid, mille pH on alla 5)	0,25 g/l			
	Teraviljabatoonid	2,5 g/kg			
	Imiku piimasegu, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	0,2 g/l kasutusvalmis lõpptootes, mida turustatakse sellisena või mis on tootja juhiste kohaselt valmistatud			
Jätkupiimasegu, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	0,15 g/l kasutusvalmis lõpptootes, mida turustatakse sellisena või mis on tootja juhiste kohaselt valmistatud				
Imikutele ja väikelastele ette nähtud teraviljapõhine töödeldud toit ja imikutoit, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	0,15 g/l (jookide puhul) kasutusvalmis lõpptootes, mida turustatakse sellisena või mis on tootja juhiste kohaselt valmistatud				

		1,25 g/kg muude toodete kui jookide puhul			
Väikelastele ettenähtud piimapõhised joogid ja samalaadsed tooted		0,15 g/l kasutusvalmis lõpptootes, mida turustatakse sellisena või mis on tootja juhiste kohaselt valmistatud			
Kehakaalu alandamiseks ettenähtud päevase toidu asendaja, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013		0,5 g/l jookide puhul			
		5 g/kg muude toodete kui jookide puhul			
Meditsiinilisel näidustusel kasutamiseks ettenähtud toit, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013		Vastavalt nende inimeste toitumuslikele erivajadustele, kellele tooted on ette nähtud			
Toidulisandid, nagu on määratletud direktiivis 2002/46/EÜ, välja arvatud imikute ja väikelaste toidulisandid		0,5 g päevas			

3) tabelis 2 („Spetsifikatsioonid“) asendatakse galaktooligosahhariidi käsitlev kanne järgmisega:

„Galaktooligosahhariid	<p>Kirjeldus/määratlus Galaktooligosahhariidi toodetakse piima laktoosist ensümaatilise protsessiga, milles kasutatakse mikroorganismidest <i>Aspergillus oryzae</i>, <i>Bifidobacterium bifidum</i>, <i>Pichia pastoris</i>, <i>Sporobolomyces singularis</i>, <i>Kluyveromyces lactis</i> ja <i>Papiliotrema terrestris</i> pärit β-galaktosidaase. Galaktooligosahhariid: vähemalt 46 % kuivainest Laktoos: kuni 40 % kuivainest Glükoos: kuni 22 % kuivainest Galaktoos: vähemalt 0,8 % kuivainest Tuhk: kuni 4,0 % kuivainest Valk: kuni 4,5 % kuivainest Nitritid: kuni 2 mg/kg“;</p>
-------------------------------	--

4) tabelis 2 („Spetsifikatsioonid“) asendatakse ksülo-oligosahhariide käsitlev kanne järgmisega:

Lubatud uuendtoit	Spetsifikatsioon			
„Ksülo-oligosahhariidid	Kirjeldus Uuendtoit on segu ksülo-oligosahhariididest, mis on saadud maisitõlvikutest (<i>Zea mays</i> subsp. <i>mays</i>) hüdrolüüsi teel <i>Trichoderma reesei</i> ’st saadud ksülanaasiga, ning mis on hüdrolüüsi järel läbinud puhastusprotsessi.			
	Omadused/koostis			
	Parameeter	Pulbrina 1	Pulbrina 2	Siirupina
	Niiskus (%)	≤ 5,0	≤ 5,0	-
	Kuivaine (%)	-	-	70-75
	Valk (g/100 g)	< 0,2		
	Tuhk (%)	≤ 0,3		
	pH	3,5-5,0		
	Süsivesikute üldsisaldus (g/100 g)	≥ 97	≥ 95	≥ 70
	Ksülo-oligosahhariidide sisaldus kuivaines (g/100 g)	≥ 95	≥ 70	≥ 70
	Muud süsivesikud (g/100 g) ^a	2,5-7,5	2-16	1,5-31,5
	Monosahhariidide üldsisaldus (g/100 g)	0-4,5	0-13	0-29
	Glükoos (g/100 g)	0-2	0-5	0-4
	Arabinoos (g/100 g)	0-1,5	0-3	0-10
	Ksüloos (g/100 g)	0-1,0	0-5	0-15
	Disahhariidide üldsisaldus (g/100 g)	27,5-48	25-43	26,5-42,5
	Ksülobioos (ksülo-oligosahhariidid, DP 2) (g/100 g)	25-45	23-40	25-40
	Tsellobioos (g/100 g)	2,5-3	2-3	1,5-2,5
	Oligosahhariidide üldsisaldus (g/100 g)	41-77	36-72	32-71
	Ksülotriooos (ksülo-oligosahhariidid, DP 3) (g/100 g)	27-35	18-30	18-30
	Ksülotetroos (ksülo-oligosahhariidid, DP 4) (g/100 g)	10-20	10-20	8-20
Ksülopentoos (ksülo-oligosahhariidid, DP 5) (g/100 g)	3-10	5-10	3-10	

Ksüloheksoos (ksülo-oligosahhariidid, DP 6) (g/100 g)	1-5	1-5	1-5
Ksüloheptoos (ksülo-oligosahhariidid, DP 7) (g/100 g)	0-7	2-7	2-6
Maltodekstriin (g/100 g) ^b	0	20-25	0
Vask (mg/kg)	< 5,0		
Plii (mg/kg)	< 0,5		
Arseen (mg/kg)	< 0,3		
<i>Salmonella</i> (CFU ^c /25 g)	Negatiivne		
<i>E. coli</i> (MPN ^d /100 g)	Negatiivne		
Pärmseened (CFU/g)	< 10		
Hallitusseened (CFU/g)	< 10		
<p>^a Muud süsivesikud hõlmavad monosahhariide (glükoos, ksüloos ja arabinoos) ning tsellobioosi.</p> <p>^b Maltodekstriini sisaldust arvutatakse vastavalt protsessis lisatud kogusele.</p> <p>DP: polümerisatsiooniaste.</p> <p>^c CFU: kolooniat moodustav ühik.</p> <p>^d MPN: kõige tõenäosem arv.“</p>			

Rakendusmääruse (EL) 2018/1648 parandus

Rakendusmääruse (EL) 2018/1648 lisa punktis 2 asendatakse tabelis 2 („Spetsifikatsioonid“) ksülo-oligosahhariide käsitlev kanne järgmisega:

Lubatud uuendoit	Spetsifikatsioon			
„Ksülo-oligosahhariidid	Kirjeldus Uuendoit on segu ksülo-oligosahhariididest, mis on saadud maisitõlvikutest (<i>Zea mays</i> subsp. <i>mays</i>) hüdroliüüsi teel <i>Trichoderma reesei</i> ’st saadud ksülanaasiga, ning mis on hüdroliüüsi järel läbinud puhastusprotsessi.			
	Omadused/koostis			
	Parameeter	Pulbrina 1	Pulbrina 2	Siirupina
	Niiskus (%)	≤ 5,0	≤ 5,0	-
	Kuivaine (%)	-	-	70-75
	Valk (g/100 g)	< 0,2		
	Tuhk (%)	≤ 0,3		
	pH	3,5-5,0		
	Süsivesikute üldsisaldus (g/100 g)	≥ 97	≥ 95	≥ 70
	Ksülo-oligosahhariidide sisaldus kuivaines (g/100 g)	≥ 95	≥ 70	≥ 70
	Muud süsivesikud (g/100 g) ^a	2,5-7,5	2-16	1,5-31,5
	Monosahhariidide üldsisaldus (g/100 g)	0-4,5	0-13	0-29
	Glükoos (g/100 g)	0-2	0-5	0-4
	Arabinoos (g/100 g)	0-1,5	0-3	0-10
	Ksüloos (g/100 g)	0-1,0	0-5	0-15
	Disahhariidide üldsisaldus (g/100 g)	27,5-48	25-43	26,5-42,5
	Ksülobioos (ksülo-oligosahhariidid, DP 2) (g/100 g)	25-45	23-40	25-40
	Tsellobioos (g/100 g)	2,5-3	2-3	1,5-2,5
Oligosahhariidide üldsisaldus (g/100 g)	41-77	36-72	32-71	
Ksülotriooos (ksülo-oligosahhariidid, DP 3) (g/100 g)	27-35	18-30	18-30	
Ksülotetroos (ksülo-oligosahhariidid, DP 4) (g/100 g)	10-20	10-20	8-20	

Ksülopentoos (ksülo-oligosahhariidid, DP 5) (g/100 g)	3-10	5-10	3-10
Ksüloheksoos (ksülo-oligosahhariidid, DP 6) (g/100 g)	1-5	1-5	1-5
Ksüloheptoos (ksülo-oligosahhariidid, DP 7) (g/100 g)	0-7	2-7	2-6
Maltodekstriin (g/100 g) ^b	0	20-25	0
Vask (mg/kg)	< 5,0		
Plii (mg/kg)	< 0,5		
Arseen (mg/kg)	< 0,3		
<i>Salmonella</i> (CFU ^c /25 g)	Negatiivne		
<i>E. coli</i> (MPN ^d /100 g)	Negatiivne		
Pärmseened (CFU/g)	< 10		
Hallitusseened (CFU/g)	< 10		
^a Muud süsivesikud hõlmavad monosahhariide (glükoos, ksüloos ja arabiinoo) ning tsellobioosi. ^b Maltodekstriini sisaldust arvutatakse vastavalt protsessis lisatud kogusele. DP: polümeerisatsioonaste. ^c CFU: kolooniat moodustav ühik. ^d MPN: kõige tõenäosem arv.			

Rakendusmääruse (EL) 2019/1686 parandus

Rakendusmääruse (EL) 2019/1686 lisa punktis 1 asendatakse tabelis 1 („Lubatud uuendtoidud“) lehmapiiimavadaku põhivalkude isolaati käsitlev kanne järgmisega:

Lubatud uuendtoit	Uuendtoidu kasutamise tingimused		Täiendavad märgistuse erinõuded	Muud nõuded	Andmekaitse
„Lehmapiiimavadaku põhivalkude isolaat	<i>Määratud toidugrupp</i>	<i>Piinnorm</i>	<p>Uuendtoidu nimetus seda sisaldava toiduaine märgistusel on „piimavadaku valkude isolaat“.</p> <p>Lehmapiiimavadaku põhivalkude isolaati sisaldavate toidulisandite märgistusel peab olema mäрге:</p> <p>„Seda toidulisandit ei tohiks tarbida alla 1-/3-/18-aastased (*) imikud/lapsed/noorukid.“</p> <p>(*) Olenevalt vanuserühmast, kellele toidulisand on ette nähtud.</p>		<p>Luba antud 20. novembril 2018. Käesolev kanne põhineb määruse (EL) 2015/2283 artikli 26 kohaselt kaitstud konfidentsiaalsetel teaduslikel tõenditel ja teadusandmetel. Taotleja: Armor Protéines S.A.S., 19 bis, rue de la Libération, 35460 Saint-Brice-en-Coglès, Prantsusmaa. Andmekaitseperioodi vältel võib uuendtoitu lehmapiiimavadaku põhivalkude isolaati liidus turule lasta üksnes Armor Protéines S.A.S., välja arvatud juhul, kui mõni hilisem taotleja saab kõnealuse uuendtoidu jaoks loa määruse (EL) 2015/2283 artikli 26 kohaselt kaitstud konfidentsiaalsetele teaduslikele tõenditele ega teadusandmetele osutamata või Armor Protéines S.A.S. nõusolekul. Andmekaitse aegumise kuupäev: 20. november 2023.“</p>
	Imiku piimasegu, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	30 mg/100 g (pulbrina)			
		3,9 mg/100 ml (kasutusvalmina)			
	Jätkupiimasegu, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	30 mg/100 g (pulbrina)			
		4,2 mg/100 ml (kasutusvalmina)			
	Kehakaalu alandamiseks ettenähtud päevase toidu asendaja, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	300 mg päevas			
Meditsiinilisel näidustusel kasutamiseks ette nähtud toit, nagu on määratletud määruses (EL) nr 609/2013	30 mg/100 g (pulbrina, imikutele esimeste elukuude jooksul kuni sobiva lisatoidu kasutusele võtmiseni)				
	3,9 mg/100 ml (kasutusvalmina, imikutele esimeste elukuude jooksul kuni sobiva lisatoidu kasutusele võtmiseni)				
	30 mg/100 g (pulbrina, imikutele, kes saavad sobivat lisatoitu)				

		4,2 mg/100 ml (kasutusvalmina, imikutele, kes saavad sobivat lisatoitu)			
		58 mg päevas väikelaste puhul			
		380 mg päevas 3–18-aastaste laste ja noorukite puhul			
		610 mg päevas täiskasvanute puhul			
	Toidulisandid, nagu määratletud direktiivis 2002/46/EÜ	25 mg päevas imikute puhul			
		58 mg päevas väikelaste puhul			
		250 mg päevas 3–18-aastaste laste ja noorukite puhul			
		610 mg päevas täiskasvanute puhul			

Rakendusmääruse (EL) 2021/96 parandus

Rakendusmääruse (EL) 2021/96 lisa punktis 1 asendatakse tabelis 1 („Lubatud uuendtoidud“) 3'-sialüüllaktoosi naatriumsoola (mikroorganismidest) käsitlev kanne järgmisega:

Lubatud uuendtoit	Uuendtoidu kasutamise tingimused		Täiendavad märgistuse erinõuded	Muud nõuded	Andmekaitse
„3'-sialüüllaktoosi (3'-SL) naatriumsool (mikroorganismidest)	<i>Määratud toidugrupp</i>	<i>Piirnorm (väljendatud 3'-sialüüllaktoosina)</i>	Uuendtoidu nimetus seda sisaldava toiduaine märgistusel on „3'-sialüüllaktoosi naatriumsool“. 3'-sialüüllaktoosi naatriumsoola sisaldavate toidulisandite märgistusel peab olema märg, et neid ei tohi tarbida: a) kui samal päeval tarbitakse muud 3'-sialüüllaktoosi naatriumsoola sisaldavat toitu; b) imikud ja väikelapsed.		Luba antud 18. veebruaril 2021. Käesolev kanne põhineb määruse (EL) 2015/2283 artikli 26 kohaselt kaitstud konfidentsiaalsetel teaduslikel tõenditel ja teadusandmetel. Taotleja: Glycom A/S, Kogle Allé 4, DK-2970 Hørsholm, Taani. Andmekaitseperioodi vältel võib uuendtoitu 3'-sialüüllaktoosi naatriumsoola liidus turule lasta üksnes Glycom A/S, välja arvatud juhul, kui mõni hilisem taotleja saab kõnealuse uuendtoidu jaoks loa määruse (EL) 2015/2283 artikli 26 kohaselt kaitstud konfidentsiaalsetele teaduslikele tõenditele ja teadusandmetele osutamata või Glycom A/Si nõusolekul. Andmekaitse aegumise kuupäev: 18. veebruar 2026.“
	Maitsestatud pastöriseeritud ja maitsestatud steriliseeritud (k.a kõrgkuumutatud) piimatooted	0,25 g/l			
	Maitsestatud hapendatud piimapõhised tooted	0,25 g/l jookide puhul			
		0,5 g/kg muude toodete kui jookide puhul			
	Maitsestatud hapendatud piimapõhised tooted, sealhulgas kuumtöödeldud tooted	0,25 g/l jookide puhul			
		2,5 g/kg muude toodete kui jookide puhul			
	Joogid (maitsestatud joogid, välja arvatud joogid, mille pH on alla 5)	0,25 g/l			
Teraviljabatoonid	2,5 g/kg				
Imiku piimasegu, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	0,2 g/l kasutusvalmis lõpptootes, mida turustatakse sellisena või mis on tootja juhiste kohaselt valmistatud				

Jätkupiimasegu, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	0,15 g/l kasutusvalmis lõpptootes, mida turustatakse sellisena või mis on tootja juhiste kohaselt valmistatud			
Imikutele ja väikelastele ette nähtud teraviljapõhine töödeldud toit ja imikutoit, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	0,15 g/l (jookide puhul) kasutusvalmis lõpptootes, mida turustatakse sellisena või mis on tootja juhiste kohaselt valmistatud			
	1,25 g/kg muude toodete kui jookide puhul			
Väikelastele ettenähtud piimapõhised joogid ja samalaadsed tooted	0,15 g/l kasutusvalmis lõpptootes, mida turustatakse sellisena või mis on tootja juhiste kohaselt valmistatud			
Kehakaalu alandamiseks ettenähtud päevase toidu asendaja, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	0,5 g/l jookide puhul			
	5 g/kg muude toodete kui jookide puhul			
Meditsiinilisel näidustusel kasutamiseks ettenähtud toit, nagu määratletud määruses (EL) nr 609/2013	Vastavalt nende inimeste toitumuslikele erivajadustele, kellele tooted on ette nähtud			
Toidulisandid, nagu on määratletud direktiivis 2002/46/EÜ, välja arvatud imikute ja väikelaste toidulisandid	0,5 g päevas			