

**UREDBA KOMISIJE (EU) 2021/1532****od 17. rujna 2021.****o izmjeni Priloga I. Uredbi (EZ) br. 1334/2008 Europskog parlamenta i Vijeća u pogledu uvrštenja 3-(1-((3,5-dimetilizoksazol-4-il)metil)-1H-pirazol-4-il)-1-(3-hidroksibenzil)imidazolidin-2,4-diona na Unijin popis aromatičnih tvari****(Tekst značajan za EGP)**

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br. 1334/2008 Europskog parlamenta i Vijeća od 16. prosinca 2008. o aromama i nekim sastojcima hrane s osobinama aroma za upotrebu u i na hrani, te o izmjeni Uredbe Vijeća (EEZ) br. 1601/91, uredbi (EZ) br. 2232/96 i (EZ) br. 110/2008 te Direktive 2000/13/EZ <sup>(1)</sup>, a posebno njezin članak 11. stavak 3.,uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br. 1331/2008 Europskog parlamenta i Vijeća od 16. prosinca 2008. o uspostavi zajedničkog postupka odobravanja prehrambenih aditiva, prehrambenih enzima i prehrambenih aroma <sup>(2)</sup>, a posebno njezin članak 7. stavak 5.,

budući da:

- (1) U Prilogu I. Uredbi (EZ) br. 1334/2008 utvrđen je popis aroma i izvornih sirovina Unije odobrenih za uporabu u i na hrani te uvjeti njihove uporabe.
- (2) Provedbenom uredbom Komisije (EU) br. 872/2012 <sup>(3)</sup> donesen je popis aromatičnih tvari te je taj popis unesen u dio A Priloga I. Uredbi (EZ) br. 1334/2008.
- (3) Taj se popis može ažurirati u skladu sa zajedničkim postupkom iz članka 3. stavka 1. Uredbe (EZ) br. 1331/2008 na inicijativu Komisije ili na temelju zahtjeva koji je podnijela država članica ili zainteresirana strana.
- (4) Komisiji je 10. kolovoza 2012. podnesen zahtjev za odobrenje uporabe 3-(1-((3,5-dimetilizoksazol-4-il)metil)-1H-pirazol-4-il)-1-(3-hidroksibenzil)imidazolidin-2,4-diona (FL br. 16.127) kao aromatične tvari u određenim prehrambenim proizvodima koji su u suštini obuhvaćeni nizom kategorija hrane iz Unijina popisa aroma i izvornih sirovina. Komisija je o zahtjevu obavijestila Europsku agenciju za sigurnost hrane („Agencija”) i zatražila njezino mišljenje. Komisija je zahtjev stavila i na raspolaganje državama članicama na temelju članka 4. Uredbe (EZ) br. 1331/2008.
- (5) Agencija je u svojem mišljenju donesenom 21. lipnja 2016. <sup>(4)</sup> ocijenila sigurnost tvari FL br. 16.127 te zaključila da njezina uporaba ne dovodi u pitanje sigurnost ako je ograničena na razine utvrđene za određene prehrambene proizvode u različitim kategorijama hrane. Agencija je utvrdila i da je riječ o tvari s osobinama promjene arome.
- (6) Budući da uporaba tvari FL br. 16.127 kao aromatične tvari ne dovodi u pitanje sigurnost u pogledu navedenih uvjeta uporabe te se ne očekuje da će to dovesti potrošače u zabludu, s obzirom na mišljenje Agencije, primjereno je odobriti takvu uporabu.
- (7) Dio A Priloga I. Uredbi (EZ) br. 1334/2008 trebalo bi stoga na odgovarajući način izmijeniti.

<sup>(1)</sup> SL L 354, 31.12.2008., str. 34.<sup>(2)</sup> SL L 354, 31.12.2008., str. 1.<sup>(3)</sup> Provedbena uredba Komisije (EU) br. 872/2012 od 1. listopada 2012. o donošenju popisa aromatičnih tvari utvrđenih Uredbom (EZ) br. 2232/96 Europskog parlamenta i Vijeća, o njegovom unošenju u Prilog I. Uredbi (EZ) br. 1334/2008 Europskog parlamenta i Vijeća i o stavljanju izvan snage Uredbe Komisije (EZ) br. 1565/2000 i Odluke Komisije 1999/217/EZ (SL L 267, 2.10.2012., str. 1.).<sup>(4)</sup> EFSA Journal 2016.;14(7):4334.

- (8) Mjere predviđene u ovoj Uredbi u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za bilje, životinje, hranu i hranu za životinje,

DONIJELA JE OVU UREDBU:

*Članak 1.*

Dio A Priloga I. Uredbi (EZ) br. 1334/2008 mijenja se u skladu s Prilogom ovoj Uredbi.

*Članak 2.*

Ova Uredba stupa na snagu dvadesetog dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 17. rujna 2021.

Za Komisiju  
Predsjednica  
Ursula VON DER LEYEN

---

## PRILOG

U dijelu A odjeljku 2. tablici 1. Priloga I. Uredbi (EZ) br. 1334/2008 nakon unosa 16.126 umeće se sljedeći unos za FL br. 16.127:

„16.127	3-(1-((3,5-dimetilizoksazol-4-il)metil)-1H-pirazol-4-il)-1-(3-hidroksibenzil)imidazolidin-2,4-dion	1119831-25-2	2161	najmanje 99 %, test (HPLC/UV)	<p>Ograničenja u pogledu uporabe kao aromatične tvari:</p> <p>U kategoriji 1.4 – najviše 4 mg/kg</p> <p>U kategoriji 1.8 – najviše 8 mg/kg</p> <p>U kategoriji 3 – najviše 4 mg/kg</p> <p>U kategoriji 5.1. – najviše 15 mg/kg</p> <p>U kategoriji 5.2. – najviše 16 mg/kg</p> <p>U kategoriji 5.3. – najviše 30 mg/kg</p> <p>U kategoriji 5.4 – najviše 15 mg/kg</p> <p>U kategoriji 6.3. – najviše 25 mg/kg</p> <p>U kategoriji 12.1. – najviše 75 mg/kg</p> <p>U kategoriji 12.2. – najviše 100 mg/kg</p> <p>U kategoriji 12.3. – najviše 25 mg/kg</p> <p>U kategoriji 12.4. – najviše 25 mg/kg</p> <p>U kategoriji 12.5. – najviše 4 mg/kg</p> <p>U kategoriji 13.2. – najviše 4 mg/kg</p> <p>U kategoriji 13.3 – najviše 4 mg/kg</p> <p>U kategoriji 14.1.4. – najviše 4 mg/l (samo za napitke na bazi mlijeka)</p> <p>U kategoriji 14.1.5. – najviše 8 mg/kg</p> <p>U kategoriji 15.1. – najviše 20 mg/kg</p> <p>U kategoriji 16. – najviše 4 mg/l (samo za mliječne deserte)</p>	EFSA”
---------	--	--------------	------	-------------------------------	---	-------