

A BIZOTTSÁG HATÁROZATA

(2006. október 23.)

a 258/97/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet értelmében a *Blakeslea trisporából* származó likopin új élelmiszer-összetevőként történő forgalomba hozatalának engedélyezéséről

(az értesítés a C(2006) 4973. számú dokumentummal történt)

(Csak a spanyol nyelvű szöveg hiteles)

(2006/721/EK)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Gazdasági Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel az új élelmiszerekről és az új élelmiszer-összetevőkről szóló, 1997. január 27-i 258/97/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾, és különösen annak 7. cikkére,

mivel:

- (1) A Vitatene Antibiotics SAU 2003. október 30-án kérelmet nyújtott be az Egyesült Királyság illetékes hatóságaihoz a *Blakeslea trisporából* származó likopin új élelmiszerként vagy új élelmiszer-összetevőként történő forgalomba hozatalának engedélyezését.
- (2) 2004. április 6-án az Egyesült Királyság illetékes élelmiszer-értékelő testülete közzétette előzetes értékelő jelentését. A jelentésben a testület arra a következtetésre jutott, hogy a *Blakeslea trisporából* származó likopin kérelmezett felhasználása az emberi fogyasztás szempontjából biztonságos.
- (3) A Bizottság 2004. április 27-én minden tagállamnak továbbította az előzetes értékelő jelentést.
- (4) A 258/97/EK rendelet 6. cikkének (4) bekezdésében meghatározott hatvannapos időszak alatt az említett előírásnak megfelelően indokolt kifogásokat emeltek a termék forgalomba hozatalával szemben.
- (5) Következésképpen 2004. november 22-én az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság (EFSA) véleményének kikérésére került sor.
- (6) 2005. április 21-én az EFSA szakvéleményt fogadott el „Opinion of the Scientific Panel on Dietetic Products, Nutrition and Allergies on a request from the Commission related to an application on the use of α -tocopherol-containing oil suspension of lycopene from *Blakeslea trispora* as a novel food ingredient” (A diétás termékekkel, táplálkozással és allergiákkal foglalkozó tudományos testület szakvéleménye a Bizottság kérésére egy, a *Blakeslea trisporából* származó likopin α - tokoferolt tartal-

mazó olajos szuszpenziójának új élelmiszer-összetevőként való felhasználására vonatkozó kérelemmel kapcsolatban) címmel.

- (7) A szakvéleményben az EFSA arra a következtetésre jutott, hogy a *Blakeslea trisporából* származó likopin kérelmezett felhasználási mennyisége maximálisan napi további mintegy 2 mg felvételét vonná maga után. Azt is megállapította, hogy ez a többletfelvétel biztonsági szempontból nem ad okot aggodalomra.
- (8) Azokra az élelmiszer-adalékanyagokra, amelyek az emberi fogyasztásra szánt élelmiszerekben felhasználásra engedélyezett élelmiszer-adalékanyagokra vonatkozó tagállami jogszabályok közelítéséről szóló, 1988. december 21-i 89/107/EGK tanácsi irányelv ⁽²⁾ hatálya alá tartoznak, nem vonatkozik a 258/97/EK rendelet. Ezért ez a határozat nem minősül engedélynek a *Blakeslea trisporából* származó likopin élelmiszer-színezékként való használatára.
- (9) A tudományos értékelés alapján megállapítást nyer, hogy a *Blakeslea trisporából* származó likopin α - tokoferolt tartalmazó szuszpenzióban megfelel a 258/97/EK rendelet 3. cikkének (1) bekezdésében megfogalmazott feltételeknek.
- (10) Az e határozatban előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

1. cikk

Az I. mellékletben meghatározott, *Blakeslea trisporából* származó likopin forgalomba hozható a Közösségben új élelmiszer-összetevőként élelmiszerekben való felhasználásra a II. mellékletben meghatározott módon.

2. cikk

A likopint tartalmazó élelmiszerek esetében az élelmiszer-összetevők jegyzékében, vagy ha nincs ilyen jegyzék, a terméken elhelyezett címkén terméknevezésként fel kell tüntetni a „likopin” megnevezést.

⁽¹⁾ HL L 43., 1997.2.14., 1. o. A legutóbb az 1882/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendelettel (HL L 284., 2003.10.31., 1. o.) módosított rendelet.

⁽²⁾ HL L 40., 1989.2.11., 27. o. A legutóbb az 1882/2003/EK rendelettel módosított rendelet.

3. cikk

A Vitatene Antibiotics SAU e határozat elfogadását követő harmadik év végén a Bizottságnak adatokat szolgáltat azokról a *Blakeslea trisporából* származó likopint tartalmazó élelmiszercsoportokról, amelyeket az EU piacán forgalomba hoztak, valamint a likopin felhasználási mennyiségéről.

4. cikk

E határozat címzettje a Vitatene Antibiotics SAU, Avd. de Antibioticos, 59-61, 24080 Leon, Spanyolország.

Kelt Brüsszelben, 2006. október 23-án.

a Bizottság részéről
Markos KYPRIANOU
a Bizottság tagja

I MELLÉKLET

A BLAKESLEA TRISPORÁBÓL SZÁRMAZÓ LIKOPIN LEÍRÁSA

Meghatározás

A termék 5 %-os vagy 20 %-os likopinszuspenzió nagy olajsavtartalmú napraforgóolajban, a likopin 1 %-ának megfelelő α -tokoferol tartalommal. A *Blakeslea trisporá*ból származó likopin ≥ 90 % all-trasz izomerből és 1 %-5 % cisz izomerekből áll.

Leírás

Kémiai név

Likopin

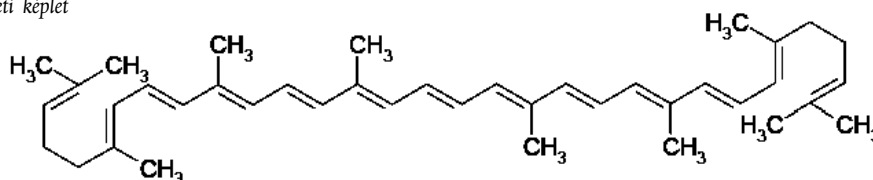
CAS-szám

502-65-8 (all-trasz likopin)

Összegképlet

$C_{40}H_{56}$

Szerkezeti képlet



Molekulatömeg

536,85

Tartalom

Legalább 95 %

Tisztaság

Imidazol:	Legfeljebb 1 mg/kg
Szulfáthamu:	Legfeljebb 1 %
Egyéb karotinoidok:	Legfeljebb 5 %

Mikotoxinok:

Aflatoxin B1:	Nem kimutatható
Trichotecén (T2):	Nem kimutatható
Ochratoxin:	Nem kimutatható
Zearalenon:	Nem kimutatható

Mikrobiológia:

Penészek:	Legfeljebb 100/g
Élesztők:	Legfeljebb 100/g
Salmonella:	25 grammban nem kimutatható
<i>Escherichia coli</i> :	5 grammban nem kimutatható

II. MELLÉKLET

A BLAKESLEA TRISPORÁBÓL SZÁRMAZÓ LIKOPIN FELHASZNÁLÁSA

Felhasználási kör	Maximális likopinmennyiség
Kenhető zsiradékok	0,2–0,5 mg/100 g
Tejalapú és tejfajta termékek	0,3–0,6 mg/100 g
Fűszerek, ízesítők, mártások, savanyúságok	0,6 mg/100 g
Mustárok	0,5 mg/100 g
Fűszeres szósók és húslevek	0,7 mg/100 g
Levesek és leveskeverékek	0,6 mg/100 g
Cukor, befőttek, édességek	0,5 mg/100 g