

A BIZOTTSÁG HATÁROZATA

(2009. október 12.)

az *Euphausia superba* krillből származó lipidextraktumnak a 258/97/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti új élelmiszer-összetevőként történő forgalomba hozatalának engedélyezéséről

(az értesítés a C(2009) 7647. számú dokumentummal történt)

(Csak az angol nyelvű szöveg hiteles)

(2009/752/EK)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel az új élelmiszerekről és 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 Neptune Technologies & Bioresources Inc. vállalat 2006. szeptember 29-én kérelmet nyújtott be Finnország illetékes hatóságaihoz arra vonatkozóan, hogy az *Euphausia superba* krillből származó lipidextraktumot új élelmiszer-összetevőként forgalmazhassa.
- (2) 2007. január 29-én Finnország illetékes élelmiszer-értékelő testülete kiadta előzetes értékelő jelentését. Jelentésében azt a következtetést vonta le, hogy az *Euphausia superba* krillből származó lipidextraktum élelmiszer-összetevőként való használata elfogadható.
- (3) A Bizottság az előzetes értékelő jelentést 2007. február 19-én az összes tagállamhoz továbbította.
- (4) A 258/97/EK rendelet 6. cikkének (4) bekezdésében meghatározott hatvannapos időszak alatt az említett előírásnak megfelelően a termék fogalomba hozatala ellen indokolt kifogásokat emeltek.
- (5) Ezért 2008. január 31-én konzultációra került sor az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatósággal (EFSA).
- (6) A diétás termékekkel, táplálkozással és allergiákkal foglalkozó tudományos testület az *Euphausia superba* krillből származó lipidextraktum biztonságosságáról szóló, a Bizottság kérésére megfogalmazott szakvéleményében

arra a következtetésre jutott, hogy az *Euphausia superba* krillből származó lipidextraktum felhasználása a javasolt feltételek mellett biztonságos.

- (7) Az előzetes értékelő jelentés alapján megállapítást nyert, hogy az *Euphausia superba* krillből származó lipidextraktum megfelel a rendelet 3. cikkének (1) bekezdésében meghatározott feltételeknek.
- (8) Az e határozatban előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állategészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

1. cikk

Az I. mellékletben meghatározott, az *Euphausia superba* krillből származó lipidextraktum a II. mellékletben felsorolt felhasználások céljából és legfeljebb az ott megadott maximális határértékek alatti szinten forgalomba hozható új élelmiszer-összetevőként a Közösség piacán.

2. cikk

A terméken elhelyezett címkén termékmegnevezésként vagy a terméket tartalmazó élelmiszerek esetében az élelmiszer-összetevők megadásakor fel kell tüntetni a „rákok közé tartozó *Euphausia superba* krillből származó lipidextraktum” megnevezést.

3. cikk

E határozat címzettje a Neptune Technologies & Bioresources Inc., 225 Promenade du Centropolis, Bureau 200, Laval, Quebec, H7T 0B3, Kanada.

Kelt Brüsszelben, 2009. október 12-én.

a Bizottság részéről
Androulla VASSILIOU
a Bizottság tagja

⁽¹⁾ HL L 43., 1997.2.14., 1. o.

I. MELLÉKLET

AZ EUPHAUSIA SUPERBA KRILLBŐL SZÁRMAZÓ LIPIDEXTRAKTUM SPECIFIKÁCIÓJA

Leírás

A lipidextraktumnak az *Euphausia superba* krillből történő előállításához a mélyhűtött krillt összetörik, majd acetonos extrakciót végeznek rajta. A fehérjéket és a krill maradványait szűrőssel eltávolítják a lipidextraktumból. Az acetont és a visszamaradó vizet pedig elpárologtatják.

Vizsgálat	Specifikáció
Elszappanosítási szám	Legfeljebb 185 mg KOH/g
Peroxidszám	Legfeljebb 0,2 meq O ₂ /kg olaj
Nedvesség- és illóanyag-tartalom	Legfeljebb 0,9 %
Foszfolipidek	Legfeljebb 50 %
Transz-zsírsavak	Legfeljebb 1 %
EPA (eikozapenténsav)	Legalább 15 %
DHA (dokozahexaénsav)	Legalább 7 %

II. MELLÉKLET

AZ EUPHAUSIA SUPERBA KRILLBŐL SZÁRMAZÓ LIPIDEXTRAKTUM FELHASZNÁLÁSA

Felhasználási kör	A DHA és EPA megengedhető legnagyobb együttes mennyisége
Tejtermékek, a tejalapú italok kivételével	200 mg/100 g, illetve sajtermékek esetében 600 mg/100 g
Tejpótló termékek, italok kivételével	200 mg/100 g, illetve sajpótló termékek esetében 600 mg/100 g
Kenhető zsírok és salátaöntetek	600 mg/100 g
Reggelire fogyasztott gabonafélék	500 mg/100 g
Étrend-kiegészítők	200 mg/napi adag a gyártó ajánlása szerint
Speciális gyógyászati célokra szánt diétás élelmiszerek	A terméket használó személyre vonatkozó egyedi táplálkozási előírások szerint
Csökkentett energiatartalmú, testtömegcsökkentésre szolgáló étrendben felhasznált élelmiszerek	200 mg/étkezés helyettesítő