

A BIZOTTSÁG VÉGREHAJTÁSI HATÁROZATA**(2013. november 29.)****a kakastaréj-kivonatnak a 258/97/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti új élelmiszer-összetevőként való forgalomba hozatala engedélyezéséről***(az értesítés a C(2013) 8319. számú dokumentummal történt)***(csak a spanyol nyelvű szöveg hiteles)****(2013/705/EU)**

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló 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 Bioiberica S.A. vállalat 2011. február 8-án az Egyesült Királyság illetékes hatóságainál a kakastaréj-kivonat új élelmiszer-összetevőként való forgalomba hozatalát kérelmezte.
- (2) Az Egyesült Királyság illetékes élelmiszer-értékelő testülete 2011. október 25-én közzétette elsődleges értékelési jelentését. A jelentésben a testület arra a következtetésre jutott, hogy a kakastaréj-kivonatnak bizonyos élelmiszerekben a kérelmező által javasolt mennyiségben történő felhasználása megfelel a 258/97/EK rendelet 3. cikkének (1) bekezdésében megfogalmazott feltételeknek.
- (3) A Bizottság az elsődleges értékelő jelentést 2011. november 10-én továbbította a többi tagállam számára.
- (4) A 258/97/EK rendelet 6. cikke (4) bekezdésének második albekezdésében meghatározott hatvannapos időszak alatt indokolt kifogásokat emeltek. Különösen a részletes leírásokkal és a termék lehetséges allergizáló hatásával kapcsolatosan vetettek fel kérdéseket.
- (5) 2012. május 22-én a Bizottság felkérte az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóságot (EFSA), hogy végezze el a kakastaréj-kivonatnak a 258/97/EK rendelet szerinti új élelmiszer-összetevőként való további értékelését.
- (6) 2013. május 31-én az EFSA szakvéleményt fogadott el a kakastaréj-kivonatról ⁽²⁾, amelyben arra a következtetésre

jutott, hogy felhasználása a javasolt módon és mennyiségekben biztonságos.

- (7) A szakvélemény megfelelő alapot nyújt annak megállapítására, hogy a kakastaréj-kivonat javasolt módon és mennyiségekben történő felhasználása megfelel a 258/97/EK rendelet 3. cikkének (1) bekezdésében megfogalmazott 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 és leírt kakastaréj-kivonat forgalomba hozható új élelmiszer-összetevőként a II. mellékletben meghatározott felhasználási módokra, legfeljebb az ott meghatározott felhasználási mennyiségben.

2. cikk

Az e határozattal engedélyezett új élelmiszer-összetevő megnevezése az azt tartalmazó élelmiszerek címkéjén: „kakastaréj-kivonat”.

3. cikk

E határozat címzettje a Bioiberica S.A., Plaça Francesc Macià, 7. 8B, 08029 Barcelona Spanyolország.

Kelt Brüsszelben, 2013. november 29-én.

a Bizottság részéről

Tonio BORG

a Bizottság tagja⁽¹⁾ HL L 43., 1997.2.14., 1. o.⁽²⁾ EFSA Journal (2013); 11(6):3260.

I. MELLÉKLET

A KAKASTARÉJ-KIVONAT LEÍRÁSA

Meghatározás:

A kakastaréjból nyert kivonatot a *Gallus gallus* tarajából enzimatis hidrolízissel, majd az ezt követő szűrés, a koncentráció és kicsapás lépéseivel állítják elő. A kakastaréj-kivonat fő összetevői a hialuronsav, a kondroitin-szulfát A és a dermatán-szulfát (kondroitin-szulfát B) glükózamino-glikánok.

Hialuronsav	60–80 %
Kondroitin-szulfát A	Legfeljebb 5 %
Dermatán-szulfát (kondroitin-szulfát B)	Legfeljebb 25 %

Leírás

Fehér vagy majdnem fehér színű higroszkópos por.

Azonosítás:

pH	5,0–8,5
----	---------

Tisztaság:

Kloridok	Legfeljebb 1 %
Nitrogén	Legfeljebb 8 %
Száritási veszteség (105 °C-on 6 órán keresztül)	Legfeljebb 10 %
Higany	Legfeljebb 0,1 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Króm	Legfeljebb 10 mg/kg
Ólom	legfeljebb 0,5 mg/kg

Mikrobiológiai követelmények:

Összes életképes aerob baktérium	Legfeljebb 10^2 cfu/g
<i>Escherichia coli</i>	1 g-ban nem mutatható ki
<i>Salmonella</i> spp.	1 g-ban nem mutatható ki
<i>Staphylococcus aureus</i>	1 g-ban nem mutatható ki
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	1 g-ban nem mutatható ki

II. MELLÉKLET

A kakastaréj-kivonat engedélyezett felhasználása

Élelmiszer-kategória	Legnagyobb használati koncentráció (mg/100 g vagy mg/100 ml)
Tejalapú italok	40
Tejalapú erjesztett italok	80
Joghurtszerű termékek	65
<i>Fromage frais</i>	110