

A BIZOTTSÁG 724/2013/EU RENDELETE

(2013. július 26.)

a 231/2012/EU rendelet bizonyos polioloakra vonatkozó specifikációk tekintetében történő módosításáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel az élelmiszer-adalékanyagokról szóló, 2008. december 16-i 1333/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 14. cikkére,tekintettel az élelmiszer-adalékanyagok, az élelmiszerenzimek és az élelmiszer-aromák egységes engedélyezési eljárásának létrehozásáról szóló, 2008. december 16-i 1331/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽²⁾ és különösen annak 7. cikke (5) bekezdésére,

mivel:

- (1) A 231/2012/EU bizottsági rendelet ⁽³⁾ meghatározza az 1333/2008/EK rendelet II. és III. mellékletében felsorolt élelmiszer-adalékanyagok specifikációit.
- (2) Az 1331/2008/EK rendelet 3. cikkének (1) bekezdésében említett egységes eljárással összhangban lehetőség van a szóban forgó specifikációk naprakésszé tételére, vagy a Bizottság kezdeményezésére, vagy kérelem benyújtása esetén.
- (3) 2011. november 29-én kérelem érkezett e specifikációk bizonyos polioloak tekintetében történő módosítására, amit ezt követően a tagállam számára hozzáférhetővé tettek.
- (4) A 231/2012/EU rendelet meghatározza a mannitra (E 421(i)) és az erjesztéssel gyártott mannitra (E 421(ii)) vonatkozó specifikációkat. A nagyobb fokú egyértelműség és összhang érdekében a jelenleg engedélyezett „Mannit (E 421(i))” élelmiszer-adalékanyagot „Hidrogénezzel előállított mannit”-ra kell átnevezni, és meghatározását ennek megfelelően meg kell változtatni. A szóban forgó élelmiszer-adalékanyag specifikációját ezért módosítani kell.
- (5) Az izomalt (E 953) gyártása két szakaszból álló eljárással történik, amelynek során a cukrot először izomaltulózsa alakítják, majd hidrogénezik. A kristályos formát az ezt követő szárítási folyamattal nyerik. Kérelem érkezett az izomalt egy másik formájának, az izomalt vizes oldatának a 231/2012/EU rendeletben meghatározott specifikációk közé történő felvételére vonatkozóan. Az izomalt javasolt formája megfelel e specifikációknak, és kereskedelmi használatra hozzáférhető. Költség- és időhatékony megoldást jelent az ipar számára, ezért érdeklődésre

lehet számítani például az édességgyártók részéről. Következésképpen módosítani kell az izomaltra (E 953) vonatkozóan a specifikációkban található leírást.

- (6) A 231/2012/EU rendelettel meghatározott specifikációk alapján a polioloakkal szemben támasztott tisztasági kritériumok egyike a demineralizáció mértéke vagy a kloridok, szulfátok és/vagy a szulfáthamu formájában jelen lévő maradék ásványok mennyisége. Ugyanezeket a polioloakat felhasználják gyógyszeripari termékek segédanyagaként is, és az Európai Gyógyszerkönyv elfogadta a vezetőképességet mint a demineralizáció mértékének polioloakban történő megfigyelésére alkalmas módszert. Ezzel a korábbi három lépésből álló mérés (kloridok, szulfátok és/vagy szulfáthamu mennyiségének megállapítása) helyébe egyetlen, egyszerűbben kivitelezhető, költséghatékony és környezetbarát mérés lépett. Ennek megfelelően módosítani kell a szorbit (E 420 (i)), a szorbit-szirup (E 420 (ii)), a mannit (E 421 (i)), az erjesztéssel gyártott mannit (E 421 (ii)), az izomalt (E 953), a maltit (E 965 (i)), a maltitszirup (E 965 (ii)), a xilit (E 967) és az eritrit (E 968) élelmiszer-adalékanyagokra vonatkozó specifikációkat oly módon, hogy törölni kell a kloridokra, a szulfátokra és a szulfáthamura vonatkozó kritériumokat és egyetlen kritériummal, a vezetőképességgel kell helyettesíteni őket.
- (7) Az 1331/2008/EK rendelet 3. cikke (2) bekezdésének alapján a Bizottságnak ki kell kérnie a Hatóság véleményét az élelmiszer-adalékanyagok uniós jegyzékének naprakésszé tétele érdekében, kivéve, ha a szóban forgó frissítések valószínűsíthetően nem gyakorolnak hatást az emberi egészségre. Mivel a naprakésszé tétel jelen esetben nincs hatással az emberi egészségre, nem szükséges kikérni az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság véleményét.
- (8) A 231/2012/EU rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (9) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állategészségügyi Állandó Bizottság véleményével, és sem az Európai Parlament, sem a Tanács nem ellenezte azokat,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A 231/2012/EU rendelet melléklete az e rendelet mellékletében foglaltak szerint módosul.

⁽¹⁾ HL L 354., 2008.12.31., 16. o.⁽²⁾ HL L 354., 2008.12.31., 1. o.⁽³⁾ HL L 83., 2012.3.22., 1. o.

2. cikk

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2013. július 26-án.

a Bizottság részéről
az elnök
José Manuel BARROSO

MELLÉKLET

A 231/2012/EU rendelet melléklete a következőképpen módosul:

1. Az E 420 (i) szorbit élelmiszer-adalékanyag bejegyzésében a tisztaságra vonatkozó specifikációk helyébe a következő lép:

„Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 1,5 % (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképesség	Legfeljebb 20 μ S/cm (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 % (glükózként, száraz tömegre)
Összes cukor	Legfeljebb 1 % (glükózként, száraz tömegre)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg (száraz tömegre)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)”

2. Az E 420 (ii) szorbítszirup élelmiszer-adalékanyag bejegyzésében a tisztaságra vonatkozó specifikációk helyébe a következő lép:

„Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 31 % (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképesség	Legfeljebb 10 μ S/cm (magára a termékre), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 % (glükózként, száraz tömegre)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg (száraz tömegre)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)”

3. Az E 421 (i) mannit élelmiszer-adalékanyag bejegyzése a következőképpen módosul:

- a) a cím helyébe a következő szöveg lép:

„E 421 (i) HIDROGÉNEZÉssel ELŐÁLLÍTOTT MANNIT”

- b) a meghatározás helyébe a következő szöveg lép:

„Meghatározás

Glükózt és/vagy fruktózt tartalmazó szénhidrátoldatok katalitikus hidrogénezésével készített anyag.

A termék legalább 96 % mannitot tartalmaz. A termék mannitól különböző része főként szorbitból (legfeljebb 2 %), maltitból (legfeljebb 2 %) és izomaltból (1,1 GPM (1-O-alfa-D-Glükopiranozil-D-mannit-dehidrát): legfeljebb 2 % és 1,6 GPS (6-O-alfa-D-Glükopiranozil-D-Sorbit): legfeljebb 2 %) áll. A meghatározatlan szennyezők külön-külön legfeljebb 0,1 %-ban lehetnek jelen.”

c) a tisztaságra vonatkozó specifikációk helyébe a következő szöveg lép:

„Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 0,5 % (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképesség	Legfeljebb 20 $\mu\text{S}/\text{cm}$ (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 % (glükózként)
Összes cukor	Legfeljebb 1 % (glükózként)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg”

4. Az E 421 (ii) erjesztéssel készült mannit élelmiszer-adalékanyag bejegyzésében a tisztaságra vonatkozó specifikációk helyébe a következő lép:

„Tisztaság	
Arabit	Legfeljebb 0,3 %
Víztartalom	Legfeljebb 0,5 % (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképesség	Legfeljebb 20 $\mu\text{S}/\text{cm}$ (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 % (glükózként)
Összes cukor	Legfeljebb 1 % (glükózként)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg”

5. Az E 953 izomalt élelmiszer-adalékanyag bejegyzése a következőképpen módosul:

a) a meghatározásra vonatkozó specifikáció helyébe a következő szöveg lép:

„Meghatározás	
	Szagtalan, fehér, kissé higroszkópos, kristályos massa vagy vizes oldat legalább 60 % koncentrációval”

b) a tisztaságra vonatkozó specifikációk helyébe a következő szöveg lép:

„Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 7 % szilárd termék esetében (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképesség	Legfeljebb 20 $\mu\text{S}/\text{cm}$ (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten
D-Mannit	Legfeljebb 3 %
D-Szorbit	Legfeljebb 6 %
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 % (glükózként, száraz tömegre)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg (száraz tömegre)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)”

6. Az E 965 (i) maltit élelmiszer-adalékanyag bejegyzésében a tisztaságra vonatkozó specifikációk helyébe a következő lép:

„Tisztaság	
Vizes oldata	Az oldat átlátszó és színtelen
Víztartalom	Legfeljebb 1 % (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképesség	Legfeljebb 20 $\mu\text{S}/\text{cm}$ (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,1 % (glükózként, vízmentes anyagra)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (vízmentes anyagra)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (vízmentes anyagra)”

7. Az E 965 (ii) maltitszirup élelmiszer-adalékanyag bejegyzésében a tisztaságra vonatkozó specifikációk helyébe a következő lép:

„Tisztaság	
Vizes oldata	Az oldat átlátszó és színtelen
Víztartalom	Legfeljebb 31 % (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképesség	Legfeljebb 10 $\mu\text{S}/\text{cm}$ (magára a termékre), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 % (glükózként, vízmentes anyagra)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg”

8. Az E 967 xilit élelmiszer-adalékanyag bejegyzésében a tisztaságra vonatkozó specifikációk helyébe a következő lép:

„Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 1 % (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképesség	Legfeljebb 20 $\mu\text{S}/\text{cm}$ (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,2 % (glükózként, száraz tömegre)
Más többértékű alkoholok	Legfeljebb 1 % (száraz tömegre)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg (száraz tömegre)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)”

9. Az E 968 eritrit élelmiszer-adalékanyag bejegyzésében a tisztaságra vonatkozó specifikációk helyébe a következő lép:

„Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,2 % (70 °C, 6 óra, vákuumexszikkátorban)
Vezetőképesség	Legfeljebb 20 $\mu\text{S}/\text{cm}$ (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló anyagok:	Legfeljebb 0,3 %, D-glükózként
Ribit és glicerin	Legfeljebb 0,1 %
Ólom	Legfeljebb 0,5 mg/kg”