



Tartalom

II Nem jogalkotási aktusok

RENDELETEK

- ★ A Bizottság (EU) 2023/65 végrehajtási rendelete (2023. január 6.) az új élelmiszerek uniós jegyzékének megállapításáról szóló (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelet, a xiloligoszacharidok új élelmiszerként történő forgalomba hozatalának engedélyezéséről szóló (EU) 2018/1648 végrehajtási rendelet, a szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátum új élelmiszer kiterjesztett felhasználásának engedélyezéséről szóló (EU) 2019/1686 végrehajtási rendelet, valamint a 3'-szialillaktóz-nátriumsó új élelmiszerként történő forgalomba hozatalának engedélyezéséről szóló (EU) 2021/96 végrehajtási rendelet helyesbitéséről <sup>(1)</sup> ..... 1

<sup>(1)</sup> EGT-vonatkozású szöveg.



## II

(Nem jogalkotási aktusok)

## RENDELETEK

## A BIZOTTSÁG (EU) 2023/65 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE

(2023. január 6.)

az új élelmiszerek uniós jegyzékének megállapításáról szóló (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelet, a xilo-oligoszacharidok új élelmiszerként történő forgalomba hozatalának engedélyezéséről szóló (EU) 2018/1648 végrehajtási rendelet, a szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátum új élelmiszer kiterjesztett felhasználásának engedélyezéséről szóló (EU) 2019/1686 végrehajtási rendelet, valamint a 3'-szialillaktóz-nátriumsó új élelmiszerként történő forgalomba hozatalának engedélyezéséről szóló (EU) 2021/96 végrehajtási rendelet helyesbítéséről

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel az új élelmiszerekről, az 1169/2011/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet módosításáról, valamint a 258/97/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet és az 1852/2001/EK bizottsági rendelet hatályon kívül helyezéséről szóló, 2015. november 25-i (EU) 2015/2283 európai parlamenti és tanácsi rendeletre <sup>(1)</sup> és különösen annak 8. és 12. cikkére,

mivel:

- (1) Az (EU) 2015/2283 rendelet 8. cikke szerint a Bizottságnak 2018. január 1-jéig létre kellett hoznia a 258/97/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet <sup>(2)</sup> alapján engedélyezett vagy bejelentett új élelmiszerek uniós jegyzékét.
- (2) A 258/97/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet alapján engedélyezett vagy bejelentett új élelmiszerek uniós jegyzékét az (EU) 2017/2470 bizottsági végrehajtási rendelet <sup>(3)</sup> állapította meg.
- (3) A Bizottság hibákat talált az (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelet mellékletében. Az élelmiszer-vállalkozók és a tagállami illetékes hatóságok számára biztosítandó egyértelműség és jogbiztonság érdekében helyesbítésekre van szükség, hogy garantálva legyen az új élelmiszerek uniós jegyzékének megfelelő végrehajtása és alkalmazása.

<sup>(1)</sup> HL L 327., 2015.12.11., 1. o.

<sup>(2)</sup> Az Európai Parlament és a Tanács 258/97/EK rendelete (1997. január 27.) az új élelmiszerekről és az új élelmiszer-összetevőkről (HL L 43., 1997.2.14., 1. o.).

<sup>(3)</sup> A Bizottság (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelete (2017. december 20.) az új élelmiszerek uniós jegyzékének az új élelmiszerekről szóló (EU) 2015/2283 európai parlamenti és tanácsi rendelet alapján történő megállapításáról (HL L 351., 2017.12.30., 72. o.).

- (4) Az (EU) 2018/1632 bizottsági végrehajtási rendelettel <sup>(4)</sup> engedélyezett „szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátum” új élelmiszer felhasználási feltételeit az (EU) 2019/1686 bizottsági végrehajtási rendelet <sup>(5)</sup> később meghosszabbította. Az (EU) 2019/1686 végrehajtási rendelet mellékletének 1. táblázatából tévesen kimaradtak az adott élelmiszer-kategóriákat és az engedélyezett maximális mennyiségeket elválasztó sorok, így nem egyértelmű, hogy melyik élelmiszer-kategória melyik engedélyezett felhasználáshoz tartozik. Ez félreértésekhez vezethet a végrehajtó hatóságok és az élelmiszer-vállalkozók körében. Ezért az (EU) 2019/1686 végrehajtási rendelet mellékletét és az (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelet mellékletében szereplő 1. táblázatot helyesbíteni kell.
- (5) A „3'-szialillaktóz-nátriumsó (mikrobiális forrás)” új élelmiszert az (EU) 2021/96 bizottsági végrehajtási rendelet <sup>(6)</sup> engedélyezte. Az „Ízesített savanyútej-alapú termékek, beleértve a hőkezelt termékeket is” élelmiszer-kategóriához és az „Ízesítés nélküli savanyútej-alapú termékek” élelmiszer-kategóriához tartozó maximális mennyiségeket tévesen felcserélték. Ezért az (EU) 2021/96 végrehajtási rendelet mellékletének 1. táblázatát, valamint az (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelet mellékletének 1. táblázatát helyesbíteni kell.
- (6) A „galakto-oligoszacharid” új élelmiszert bizonyos felhasználási feltételek mellett engedélyezték a 258/97/EK rendelet 5. cikke szerint. A „*Bacillus circulans*” mint a galakto-oligoszacharid előállításához használt „β-galaktozidáz” enzim mikrobiális forrása tévesen szerepel a specifikációk között. Ezért az (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelet mellékletének 2. táblázatában a galakto-oligoszacharidra vonatkozó bejegyzésből törölni kell a β-galaktozidáz e forrását.
- (7) A „xilo-oligoszacharidok” új élelmiszert az (EU) 2018/1648 bizottsági végrehajtási rendelet <sup>(7)</sup> bizonyos felhasználási feltételek mellett engedélyezte az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóságnak (a továbbiakban: Hatóság) az új élelmiszer biztonságosságáról kiadott kedvező véleménye alapján. A „xilo-oligoszacharidok” szirup formában lévő változatának specifikációi között tévesen kimaradt a megfelelő oszlopból a „szárazanyag” paraméter. Ezt a hibát a Hatóság felülvizsgált tudományos szakvéleményében <sup>(8)</sup> kijavították. Ezért az (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelet mellékletének 2. táblázatában és az (EU) 2018/1648 végrehajtási rendelet mellékletében a „xilo-oligoszacharidok” specifikációit ennek megfelelően helyesbíteni kell.
- (8) Az (EU) 2017/2470 végrehajtási rendeletet, az (EU) 2018/1648 végrehajtási rendeletet, az (EU) 2019/1686 végrehajtási rendeletet és az (EU) 2021/96 végrehajtási rendeletet ezért ennek megfelelően helyesbíteni kell.
- (9) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a Növények, Állatok, Élelmiszerek és Takarmányok Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

### 1. cikk

Az (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelet melléklete e rendelet I. mellékletének megfelelően helyesbítésre kerül.

<sup>(4)</sup> A Bizottság (EU) 2018/1632 végrehajtási rendelete (2018. október 30.) a szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátumnak az (EU) 2015/2283 európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti, új élelmiszerként történő forgalomba hozatalának engedélyezéséről és az (EU) 2017/2470 bizottsági végrehajtási rendelet módosításáról (HL L 272., 2018.10.31., 23. o.).

<sup>(5)</sup> A Bizottság (EU) 2019/1686 végrehajtási rendelete (2019. október 8.) a szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátum új élelmiszer kiterjesztett felhasználásának az (EU) 2015/2283 európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti engedélyezéséről és az (EU) 2017/2470 bizottsági végrehajtási rendelet módosításáról (HL L 258., 2019.10.9., 13. o.).

<sup>(6)</sup> A Bizottság (EU) 2021/96 végrehajtási rendelete (2021. január 28.) a 3'-szialillaktóz-nátriumsó (EU) 2015/2283 európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti új élelmiszerként történő forgalomba hozatalának engedélyezéséről és az (EU) 2017/2470 bizottsági végrehajtási rendelet módosításáról (HL L 31., 2021.1.29., 201. o.).

<sup>(7)</sup> A Bizottság (EU) 2018/1648 végrehajtási rendelete (2018. október 29.) a xilo-oligoszacharidok (EU) 2015/2283 európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti új élelmiszerként történő forgalomba hozatalának engedélyezéséről és az (EU) 2017/2470 bizottsági végrehajtási rendelet módosításáról (HL L 275., 2018.11.6., 1. o.).

<sup>(8)</sup> EFSA Journal 2018;16(7):5361.

*2. cikk*

Az (EU) 2018/1648 végrehajtási rendelet e rendelet II. mellékletének megfelelően helyesbítésre kerül.

*3. cikk*

Az (EU) 2019/1686 végrehajtási rendelet e rendelet III. mellékletének megfelelően helyesbítésre kerül.

*4. cikk*

Az (EU) 2021/96 végrehajtási rendelet e rendelet IV. mellékletének megfelelően helyesbítésre kerül.

*5. 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, 2023. január 6-án.

*a Bizottság részéről*  
*az elnök*  
Ursula VON DER LEYEN

## Az (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelet helyesbítése

Az (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelet mellékletét a következőképpen kell helyesbíteni:

1. Az 1. táblázatban (Engedélyezett új élelmiszerek) a „Szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátum” bejegyzés helyébe a következő szöveg lép:

Engedélyezett új élelmiszer	Az új élelmiszer felhasználásának feltételei		További különös jelölési követelmények	Egyéb követelmények	Adatvédelem
<b>„Szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátum</b>	<i>Adott élelmiszer-kategória</i>	<i>Maximális mennyiségek</i>	Az új élelmiszer megnevezése az azt tartalmazó élelmiszerek jelölésén: »Savófehérje-izolátum«.  A szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátumot tartalmazó étrend-kiegészítők jelölésén fel kell tüntetni a következő kijelentést:  »Ezt az étrend-kiegészítőt nem fogyaszthatják egy év alatti csecsemők/három év alatti gyermekek/tizenhét év alatti gyermekek (*).«  (*). Attól függően, hogy az étrend-kiegészítőt mely korosztálynak szánják.		Engedélyezve 2018. november 20-án. A jegyzékbe való felvétel az (EU) 2015/2283 rendelet 26. cikkével összhangban védelem alatt álló, védett tudományos bizonyítékokon és tudományos adatokon alapul. Kérelmező: Armor Protéines S.A. S., 19 bis, rue de la Libération 35460 Saint-Brice-en-Coglès, Franciaország. Az adatvédelem időtartama alatt a szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátum új élelmiszer kizárólag az Armor Protéines S.A.S. által hozható forgalomba az Unión belül, kivéve, ha egy későbbi kérelmező az (EU) 2015/2283 rendelet 26. cikkével összhangban védelem alatt álló, védett tudományos bizonyítékokra vagy tudományos adatokra való hivatkozás nélkül vagy az Armor Protéines S.A.S. beleegyezésével engedélyt kap a szóban forgó új élelmiszer forgalmazására. Az adatvédelem lejártának időpontja: 2023. november 20.”
	A 609/2013/EU rendeletben meghatározott anyatej-helyettesítő tápszerek	30 mg/100 g (por) 3,9 mg/100 ml (elkészített)			
	A 609/2013/EU rendeletben meghatározott anyatej-kiegészítő tápszerek	30 mg/100 g (por) 4,2 mg/100 ml (elkészített)			
	A 609/2013/EU rendelet meghatározása szerinti, testtömeg-szabályozás céljára szolgáló, teljes napi étrendet helyettesítő élelmiszerek	300 mg/nap			
	A 609/2013/EU rendeletben meghatározott, speciális gyógyászati célra szánt élelmiszerek	30 mg/100 g (por formában lévő tápszerben csecsemők számára, életük első hónapjaiban a megfelelő kiegészítő táplálás bevezetéséig)			
		3,9 mg/100 ml (elkészített tápszerben csecsemők számára, életük első hónapjaiban a megfelelő kiegészítő táplálás bevezetéséig)			
30 mg/100 g (por formában lévő tápszerben csecsemők számára, a megfelelő kiegészítő táplálás bevezetését követően)					

		4,2 mg/100 ml (elkészített tápszerben csecsemők számára, a megfelelő kiegészítő táplálás bevezetését követően)			
		Kisgyermekek esetében 58 mg/nap			
		3–18 éves gyermekek és serdülőkorúak esetében 380 mg/nap			
		Felnőttek esetében 610 mg/nap			
	A 2002/46/EK irányelvben meghatározott étrend-kiegészítők	Csecsemők esetében 25 mg/nap			
		Kisgyermekek esetében 58 mg/nap			
		3–18 éves gyermekek és serdülőkorúak esetében 250 mg/nap			
		Felnőttek esetében 610 mg/nap			

2. Az 1. táblázatban (Engedélyezett új élelmiszerek) a „3'-szialillaktóz-nátriumsó (3'-SL-nátriumsó) (mikrobiális forrás)” bejegyzés helyébe a következő szöveg lép:

Engedélyezett új élelmiszer	Az új élelmiszer felhasználásának feltételei		További különös jelölési követelmények	Egyéb követelmények	Adatvédelem
<b>„3'-szialillaktóz-nátriumsó (3'-SL-nátriumsó) (mikrobiális forrás)</b>	<i>Adott élelmiszer-kategória</i>	<i>Maximális mennyiségek (3'-szialillaktózban kifejezve)</i>	Az új élelmiszer megnevezése az azt tartalmazó élelmiszerek jelölésén: »3'-szialillaktóz-nátriumsó«  A 3'-szialillaktóz-nátriumsót tartalmazó étrend-kiegészítők címkéjén fel kell tüntetni, hogy nem fogyaszthatók: a) ha ugyanazon a napon hozzáadott 3'-szialillaktóz-nátriumsót tartalmazó élelmiszert fogyasztanak. b) csecsemők és kisgyermekek által		Engedélyezve 2021. február 18-án. A jegyzékbe való felvétel az (EU) 2015/2283 rendelet 26. cikkével összhangban védelem alatt álló, védett tudományos bizonyítékokon és tudományos adatokon alapul. Kérelmező: Glycom A/S, Kogle Allé 4, DK-2970 Hørsholm, Dánia. Az adatvédelem időtartama alatt a 3'-szialillaktóz-nátriumsó új élelmiszer kizárólag a Glycom A/S által hozható forgalomba az Unión belül, kivéve, ha egy későbbi kérelmező az (EU) 2015/2283 rendelet 26. cikkével összhangban védelem alatt álló, védett tudományos bizonyítékokra vagy tudományos adatokra való hivatkozás nélkül vagy a Glycom A/S beleegyezésével engedélyt kap a szóban forgó új élelmiszer forgalmazására. Az adatvédelem lejártának időpontja: 2026. február 18.”
	Ízesítés nélküli pasztörözött és ízesítés nélküli sterilizált (beleértve az UHT-kezelést is) tejalapú termékek	0,25 g/l			
	Ízesítés nélküli savanyútej-alapú termékek	Italok esetében 0,25 g/l			
		Italoktól eltérő termékek esetében 0,5 g/kg			
	Ízesített savanyútej-alapú termékek, beleértve a hőkezelt termékeket is	Italok esetében 0,25 g/l			
		Italoktól eltérő termékek esetében 2,5 g/kg			
	Italok (ízesített italok, az 5-nél alacsonyabb pH-értékű italok kivételével)	0,25 g/l			
	Müzliszeletek	2,5 g/kg			
	A 609/2013/EU rendeletben meghatározott anyatej-helyettesítő tápszer	A fogyasztásra kész állapotban forgalmazott vagy a gyártó utasításai alapján elkészített végtermékben 0,2 g/l			
A 609/2013/EU rendeletben meghatározott anyatej-kiegészítő tápszer	A fogyasztásra kész állapotban forgalmazott vagy a gyártó utasításai alapján elkészített végtermékben 0,15 g/l				
A 609/2013/EU bizottsági rendeletben meghatározott, csecsemők és kisgyermekek számára készült feldolgozott gabonaalapú élelmiszerek és bébiételek	A fogyasztásra kész állapotban forgalmazott vagy a gyártó utasításai alapján elkészített végtermékben 0,15 g/l (italok)				



		Italoktól eltérő termékek esetében 1,25 g/kg			
	Kisgyermekeknek szánt tejalapú italok és hasonló termékek	A fogyasztásra kész állapotban forgalmazott vagy a gyártó utasításai alapján elkészített végtermékben 0,15 g/l			
	A 609/2013/EU rendelet meghatározása szerinti, testtömeg-szabályozás céljára szolgáló, teljes napi étrendet helyettesítő élelmiszerek	Italok esetében 0,5 g/l			
		Italoktól eltérő termékek esetében 5 g/kg			
	A 609/2013/EU rendeletben meghatározott, speciális gyógyászati célra szánt élelmiszer	Azon személyekre vonatkozó speciális táplálkozási követelmények szerint, akik számára a termékek készültek			
	A 2002/46/EK irányelvben meghatározott étrend- kiegészítők, kivéve a csecsemőknek és kisgyermekeknek szánt étrend-kiegészítőket	0,5 g/nap			

3. A 2. táblázatban (Specifikációk) a „Galakto-oligoszacharid” bejegyzés helyébe a következő szöveg lép:

„Galakto-oligoszacharid	<p><b>Leírás/meghatározás:</b>  <b>A galakto-oligoszacharidot enzimatisz folyamat útján laktózból állítják elő <i>Aspergillus oryzae</i>-, <i>Bifidobacterium bifidum</i>-, <i>Pichia pastoris</i>-, <i>Sporobolomyces singularis</i>-, <i>Kluyveromyces lactis</i>- és <i>Papiliotrema terrestris</i>-eredetű <math>\beta</math>-galaktozidázok felhasználásával.</b>  GOS: legalább 46 % szárazanyag  Laktóz: legfeljebb 40 % szárazanyag  Glükóz: legfeljebb 22 % szárazanyag  Galaktóz: legalább 0,8 % szárazanyag  Hamu: legfeljebb 4,0 % szárazanyag  Fehérje: legfeljebb 4,5 % szárazanyag  Nitrit: max. 2 mg/kg”</p>
-------------------------	--

4. A 2. táblázatban (Specifikációk) a „Xilo-oligoszacharidok” bejegyzés helyébe a következő szöveg lép:

Engedélyezett új élelmiszer	Specifikációk		
<b>„Xilo-oligoszacharidok</b>	<p><b>Leírás:</b> Az új élelmiszer kukoricacsőből (<i>Zea mays</i> subsp. <i>mays</i>) a <i>Trichoderma reesei</i> gombából származó xilanáz segítségével hidrolízis útján nyert, majd pedig tisztítási folyamatnak alávetett xilo-oligoszacharidok (XOS) keveréke.</p> <p><b>Jellemzők/összetétel:</b></p>		
	<b>Paraméter</b>	<b>1. por alakú változat</b>	<b>2. por alakú változat</b>
Nedvességtartalom (%)	≤ 5,0	≤ 5,0	-
Száranyag (%)	-	-	70–75
Fehérje (g/100 g)	< 0,2		
Hamu (%)	≤ 0,3		
pH	3,5–5,0		
Teljes szénhidráttartalom (g/100 g)	≥ 97	≥ 95	≥ 70
XOS-tartalom (száranyagra számítva) (g/100 g)	≥ 95	≥ 70	≥ 70
Egyéb szénhidrátok (g/100 g) <sup>a</sup>	2,5–7,5	2–16	1,5–31,5
Teljes monoszacharidtartalom (g/100 g)	0–4,5	0–13	0–29
Glükóz (g/100 g)	0–2	0–5	0–4
Arabinóz (g/100 g)	0–1,5	0–3	0–10
Xilóz (g/100 g)	0–1,0	0–5	0–15
Teljes diszacharidtartalom (g/100 g)	27,5–48	25–43	26,5–42,5
Xilobióz (XOS DP2) (g/100 g)	25–45	23–40	25–40
Cellobióz (g/100 g)	2,5–3	2–3	1,5–2,5
Teljes oligoszacharidtartalom (g/100 g)	41–77	36–72	32–71
Xilotrióz (XOS DP3) (g/100 g)	27–35	18–30	18–30
Xilotetróz (XOS DP4) (g/100 g)	10–20	10–20	8–20
Xilopentóz (XOS DP5) (g/100 g)	3–10	5–10	3–10

Xilohezóz (XOS DP6) (g/100 g)	1–5	1–5	1–5
Xiloheptóz (XOS DP7) (g/100 g)	0–7	2–7	2–6
Maltodextrin (g/100 g) <sup>b</sup>	0	20–25	0
Réz (mg/kg)	< 5,0		
Ólom (mg/kg)	< 0,5		
Arzén (mg/kg)	< 0,3		
<i>Salmonella</i> (CFU <sup>c</sup> /25 g)	negatív		
<i>E. coli</i> MPN <sup>d</sup> /100 g)	negatív		
Élesztőgombák (CFU/g)	< 10		
Penészgombák (CFU/g)	< 10		
<sup>a</sup>	Az egyéb szénhidrátok közé tartoznak a monoszacharidok (glükóz, xilóz és arabinóz), valamint a cellobióz.		
<sup>b</sup>	A maltodextrintartalom kiszámítása a folyamat során hozzáadott mennyiség alapján történik.		
DP:	polimerizációs fok		
<sup>c</sup>	CFU: telepkepző egység		
<sup>d</sup>	MPN: legvalószínűbb szám”		

## Az (EU) 2018/1648 végrehajtási rendelet helyesbítése

Az (EU) 2018/1648 végrehajtási rendelet mellékletének 2. pontjában szereplő 2. táblázatban (Specifikációk) a „Xilo-oligoszacharidok” bejegyzés helyébe a következő szöveg lép:

Engedélyezett új élelmiszer	Specifikációk			
„Xilo-oligoszacharidok	<p><b>Leírás:</b> Az új élelmiszer kukoricacsőből (<i>Zea mays</i> subsp. <i>mays</i>) a <i>Trichoderma reesei</i> gombából származó xilanáz segítségével hidrolízis útján nyert, majd pedig tisztítási folyamatnak alávetett xilo-oligoszacharidok (XOS) keveréke.</p> <p><b>Jellemzők/összetétel:</b></p>			
	<p><b>Paraméter</b></p>	<p><b>1. por alakú változat</b></p>	<p><b>2. por alakú változat</b></p>	<p><b>Szirup alakú változat</b></p>
Nedvességtartalom (%)	≤ 5,0	≤ 5,0	-	
Száranyag (%)	-	-	70–75	
Fehérje (g/100 g)	< 0,2			
Hamu (%)	≤ 0,3			
pH	3,5–5,0			
Teljes szénhidráttartalom (g/100 g)	≥ 97	≥ 95	≥ 70	
XOS-tartalom (száranyagra számítva) (g/100 g)	≥ 95	≥ 70	≥ 70	
Egyéb szénhidrátok (g/100 g) <sup>a</sup>	2,5–7,5	2–16	1,5–31,5	
Teljes monoszacharidtartalom (g/100 g)	0–4,5	0–13	0–29	
Glükóz (g/100 g)	0–2	0–5	0–4	
Arabinóz (g/100 g)	0–1,5	0–3	0–10	
Xilóz (g/100 g)	0–1,0	0–5	0–15	
Teljes diszacharidtartalom (g/100 g)	27,5–48	25–43	26,5–42,5	
Xilobióz (XOS DP2) (g/100 g)	25–45	23–40	25–40	
Cellobióz (g/100 g)	2,5–3	2–3	1,5–2,5	
Teljes oligoszacharidtartalom (g/100 g)	41–77	36–72	32–71	
Xilotrióz (XOS DP3) (g/100 g)	27–35	18–30	18–30	
Xilotetróz (XOS DP4) (g/100 g)	10–20	10–20	8–20	

Xilopentóz (XOS DP5) (g/100 g)	3–10	5–10	3–10
Xilohexóz (XOS DP6) (g/100 g)	1–5	1–5	1–5
Xiloheptóz (XOS DP7) (g/100 g)	0–7	2–7	2–6
Maltodextrin (g/100 g) <sup>b</sup>	0	20–25	0
Réz (mg/kg)	< 5,0		
Ólom (mg/kg)	< 0,5		
Arzén (mg/kg)	< 0,3		
<i>Salmonella</i> (CFU <sup>c</sup> /25 g)	negatív		
<i>E. coli</i> MPN <sup>d</sup> /100 g)	negatív		
Élesztőgombák (CFU/g)	< 10		
Penészgombák (CFU/g)	< 10		
<sup>a</sup> Az egyéb szénhidrátok közé tartoznak a monoszacharidok (glükóz, xilóz és arabinóz), valamint a cellobióz. <sup>b</sup> A maltodextrintartalom kiszámítása a folyamat során hozzáadott mennyiség alapján történik. DP: polimerizációs fok <sup>c</sup> CFU: telepképző egység <sup>d</sup> MPN: legvalószínűbb szám”			

## Az (EU) 2019/1686 végrehajtási rendelet helyesbítése

Az (EU) 2019/1686 végrehajtási rendelet mellékletének 1. pontjában szereplő 1. táblázatban (Engedélyezett új élelmiszerek) a „Szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátum” bejegyzés helyébe a következő szöveg lép:

Engedélyezett új élelmiszer	Az új élelmiszer felhasználásának feltételei		További különös jelölési követelmények	Egyéb követelmények	Adatvédelem
<b>„Szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátum</b>	<i>Adott élelmiszer-kategória</i>	<i>Maximális mennyiségek</i>	Az új élelmiszer megnevezése az azt tartalmazó élelmiszerek jelölésén: »Savófehérje-izolátum«.		Engedélyezve 2018. november 20-án. A jegyzékbe való felvétel az (EU) 2015/2283 rendelet 26. cikkével összhangban védelem alatt álló, védett tudományos bizonyítékokon és tudományos adatokon alapul. Kérelmező: Armor Protéines S.A.S., 19 bis, rue de la Libération 35460 Saint-Brice-en-Coglès, Franciaország. Az adatvédelem időtartama alatt a szarvasmarhából származó bázikussavófehérje-izolátum új élelmiszer kizárólag az Armor Protéines S.A.S. által hozható forgalomba az Unión belül, kivéve, ha egy későbbi kérelmező az (EU) 2015/2283 rendelet 26. cikkével összhangban védelem alatt álló, védett tudományos bizonyítékokra vagy tudományos adatokra való hivatkozás nélkül vagy az Armor Protéines S.A.S. beleegyezésével engedélyt kap a szóban forgó új élelmiszer forgalmazására. Az adatvédelem lejártának időpontja: 2023. november 20.”
	A 609/2013/EU rendeletben meghatározott anyatej-helyettesítő tápszerek	30 mg/100 g (por) 3,9 mg/100 ml (elkészített)			
	A 609/2013/EU rendeletben meghatározott anyatej-kiegészítő tápszerek	30 mg/100 g (por) 4,2 mg/100 ml (elkészített)			
	A 609/2013/EU rendelet meghatározása szerinti, testtömeg-szabályozás céljára szolgáló, teljes napi étrendet helyettesítő élelmiszerek	300 mg/nap	»Ezt az étrend-kiegészítőt nem fogyaszthatják egy év alatti csecsemők/három év alatti gyermekek/tizennyolc év alatti gyermekek (*).«		
	A 609/2013/EU rendeletben meghatározott, speciális gyógyászati célra szánt élelmiszerek	30 mg/100 g (por formában lévő tápszerben csecsemők számára, életük első hónapjaiban a megfelelő kiegészítő táplálás bevezetéséig)	(*) Attól függően, hogy az étrend-kiegészítőt mely korosztálynak szánják.		
		3,9 mg/100 ml (elkészített tápszerben csecsemők számára, életük első hónapjaiban a megfelelő kiegészítő táplálás bevezetéséig)			
30 mg/100 g (por formában lévő tápszerben csecsemők számára, a megfelelő kiegészítő táplálás bevezetését követően)					

	4,2 mg/100 ml (elkészített tápszerben csecsemők számára, a megfelelő kiegészítő táplálás bevezetését követően)			
	Kisgyermekes esetében 58 mg/nap			
	3–18 éves gyermekek és serdülőkorúak esetében 380 mg/nap			
	Felnőttek esetében 610 mg/nap			
A 2002/46/EK irányelvben meghatározott étrend-kiegészítők	Csecsemők esetében 25 mg/nap			
	Kisgyermekes esetében 58 mg/nap			
	3–18 éves gyermekek és serdülőkorúak esetében 250 mg/nap			
	Felnőttek esetében 610 mg/nap			

## Az (EU) 2021/96 végrehajtási rendelet helyesbítése

Az (EU) 2021/96 végrehajtási rendelet mellékletének 1. pontjában szereplő 1. táblázatban (Engedélyezett új élelmiszerek) a „3'-szialillaktóz-nátriumsó (3'-SL-nátriumsó) (mikrobiális forrás)” bejegyzés helyébe a következő szöveg lép:

Engedélyezett új élelmiszer	Az új élelmiszer felhasználásának feltételei		További különös jelölési követelmények	Egyéb követelmények	Adatvédelem
<b>„3'-szialillaktóz-nátriumsó (3'-SL-nátriumsó) (mikrobiális forrás)»</b>	<i>Adott élelmiszer-kategória</i>	<i>Maximális mennyiségek (3'-szialillaktózban kifejezve)</i>	Az új élelmiszer megnevezése az azt tartalmazó élelmiszerek jelölésén: »3'-szialillaktóz-nátriumsó« A 3'-szialillaktóz-nátriumsót tartalmazó étrend-kiegészítők címkéjén fel kell tüntetni, hogy nem fogyaszthatók: a) ha ugyanazon a napon hozzáadott 3'-szialillaktóz-nátriumsót tartalmazó élelmiszert fogyasztanak. b) csecsemők és kisgyermek által		Engedélyezve 2021. február 18-án. A jegyzékbe való felvétel az (EU) 2015/2283 rendelet 26. cikkével összhangban védelem alatt álló, védett tudományos bizonyítékokon és tudományos adatokon alapul. Kérelmező: Glycom A/S, Kogle Allé 4, DK-2970 Hørsholm, Dánia. Az adatvédelem időtartama alatt a 3'-szialillaktóz-nátriumsó új élelmiszer kizárólag a Glycom A/S által hozható forgalomba az Unión belül, kivéve, ha egy későbbi kérelmező az (EU) 2015/2283 rendelet 26. cikkével összhangban védelem alatt álló, védett tudományos bizonyítékokra vagy tudományos adatokra való hivatkozás nélkül vagy a Glycom A/S beleegyezésével engedélyt kap a szóban forgó új élelmiszer forgalmazására. Az adatvédelem lejártának időpontja: 2026. február 18.”
	Ízesítés nélküli pasztőrözött és ízesítés nélküli sterilizett (beleértve az UHT-kezelést is) tejalapú termékek	0,25 g/l			
	Ízesítés nélküli savanyútej-alapú termékek	Italok esetében 0,25 g/l			
		Italoktól eltérő termékek esetében 0,5 g/kg			
	Ízesített savanyútej-alapú termékek, beleértve a hőkezelt termékeket is	Italok esetében 0,25 g/l			
		Italoktól eltérő termékek esetében 2,5 g/kg			
	Italok (ízesített italok, az 5-nél alacsonyabb pH-értékű italok kivételével)	0,25 g/l			
Müzliszeletek	2,5 g/kg				
A 609/2013/EU rendeletben meghatározott anyatej-helyettesítő tápszer	A fogyasztásra kész állapotban forgalmazott vagy a gyártó utasításai alapján elkészített végtermékben 0,2 g/l				



A 609/2013/EU rendeletben meghatározott anyatej-kiegészítő tápszer	A fogyasztásra kész állapotban forgalmazott vagy a gyártó utasításai alapján elkészített végtermékben 0,15 g/l			
A 609/2013/EU bizottsági rendeletben meghatározott, csecsemők és kisgyermek számára készült feldolgozott gabonaalapú élelmiszerek és bébiételek	A fogyasztásra kész állapotban forgalmazott vagy a gyártó utasításai alapján elkészített végtermékben 0,15 g/l (italok)			
	Italoktól eltérő termékek esetében 1,25 g/kg			
Kisgyermeknek szánt tejalapú italok és hasonló termékek	A fogyasztásra kész állapotban forgalmazott vagy a gyártó utasításai alapján elkészített végtermékben 0,15 g/l			
A 609/2013/EU rendelet meghatározása szerinti, testtömeg-szabályozás céljára szolgáló, teljes napi étrendet helyettesítő élelmiszerek	Italok esetében 0,5 g/l			
	Italoktól eltérő termékek esetében 5 g/kg			
A 609/2013/EU rendeletben meghatározott, speciális gyógyászati célra szánt élelmiszer	Azon személyekre vonatkozó speciális táplálkozási követelmények szerint, akik számára a termékek készültek			
A 2002/46/EK irányelvben meghatározott étrend-kiegészítők, kivéve a csecsemőknek és kisgyermeknek szánt étrend-kiegészítőket	0,5 g/nap			



ISSN 1977-0731 (elektronikus kiadás)  
ISSN 1725-5090 (nyomtatott kiadás)



Az Európai Unió  
Kiadóhivatala  
L-2985 Luxembourg  
LUXEMBURG

HU