



2024/2072

2024.8.1.

**A BIZOTTSÁG (EU) 2024/2072 VÉGREHAJTÁSI HATÁROZATA**

(2024. július 31.)

**a Scansmoke SEF 7525 (SF-004) füstaroma elsődleges termékre megadott engedély megújításának elutasításáról**

(az értesítés a C(2024) 3704. számú dokumentummal történt)

(Csak a dán nyelvű szöveg hiteles)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel az élelmiszerekben, illetve azok felületén felhasznált vagy felhasználásra szánt füstaromákról szóló, 2003. november 10-i 2065/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre <sup>(1)</sup> és különösen annak 12. cikke (3) bekezdésére,

mivel:

- (1) A 2065/2003/EK rendelet előírja, hogy csak azok a füstaromák hozhatók forgalomba az Unióban, amelyek szerepelnek az engedélyezett füstaroma elsődleges termékek uniós jegyzékében (a továbbiakban: uniós jegyzék).
- (2) Az 1321/2013/EU bizottsági végrehajtási rendelet <sup>(2)</sup> létrehozta az uniós jegyzéket. A Scansmoke SEF 7525 (SF-004) terméket felvették a jegyzékbe, és engedélyének lejáratí határidejét 2024. január 1-jében határozták meg.
- (3) 2022. június 30-án az Azelis Denmark A/S vállalat kérelmet nyújtott be a Scansmoke SEF 7525 (SF-004) füstaroma elsődleges termékre megadott engedély megújítása iránt.
- (4) Az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság (a továbbiakban: Hatóság) 2023. szeptember 28-án elfogadta a Scansmoke SEF 7525 (SF-004) biztonságosságáról szóló tudományos szakvéleményét <sup>(3)</sup>.
- (5) Tudományos szakvéleményében a Hatóság megjegyezte, hogy a Scansmoke SEF 7525 (SF-004) sztirolt és benzofuránt tartalmaz, ami aggályos lehet genotoxicitási szempontból. A Hatóságnak a keverékek genotoxicitási értékeléséről szóló nyilatkozatával <sup>(4)</sup> összhangban, valamint figyelembe véve, hogy a sztirolra és a benzofuránra vonatkozó expozíciós becslések meghaladják a DNS-re ható, reaktív mutagének és/vagy rákkeltő anyagok tekintetében meghatározott napi 0,0025 µg/testtömegkilogramm, toxikológiai szempontból aggályosnak minősülő határértéket, továbbá azt, hogy esetleges genotoxicitásuk tisztázásához további adatokra van szükség, a Hatóság arra a következtetésre jutott, hogy a Scansmoke SEF 7525 (SF-004) esetében nem zárhatók ki a genotoxicitással kapcsolatos biztonsági aggályok. Ezenfelül a Hatóság következtetése szerint a Scansmoke SEF 7525 (SF-004) azonosítatlan része szintén aggályos lehet genotoxicitási szempontból.

<sup>(1)</sup> HL L 309., 2003.11.26., 1. o., ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2003/2065/oj>.

<sup>(2)</sup> A Bizottság 1321/2013/EU végrehajtási rendelete (2013. december 10.) az élelmiszerekben vagy azok felületén való felhasználásra, illetve származékos füstaromák előállítására szánt engedélyezett füstaroma elsődleges termékek uniós jegyzékének megállapításáról (HL L 333., 2013.12.12., 54. o., ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2013/1321/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/1321/oj)).

<sup>(3)</sup> EFSA (2023). Scientific opinion on the renewal of the authorisation of Scansmoke SEF7525 (SF-004) as a smoke flavouring Primary Product (Tudományos szakvélemény a Scansmoke SEF7525 (SF-004) füstaroma elsődleges termékre megadott engedély megújításáról). EFSA Journal, 21(11), <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2023.8366>

<sup>(4)</sup> EFSA (2019). EFSA Journal 2019;17(1):5519, 11. o. <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2019.5519>.

- (6) A 2065/2003/EK rendelet 4. cikke értelmében csak olyan füstaromák engedélyezhetők és hozhatók forgalomba, amelyek nem jelentenek veszélyt az emberi egészségre. Ezért helyénvaló elutasítani a Scansmoke SEF 7525 (SF-004) füstaroma elsődleges termékre megadott engedély megújítását.
- (7) Annak érdekében azonban, hogy az élelmiszer-vállalkozók a 2029. július 1-jéig forgalomba hozandó élelmiszerek előállításához felhasználhassák a Scansmoke SEF 7525 (SF-004) füstaroma elsődleges terméket, amint azt az (EU) 2024/2067 bizottsági végrehajtási rendelet <sup>(5)</sup> előírja, a Scansmoke SEF 7525 (SF-004) forgalomba hozatalát az említett időpontig engedélyezni kell.
- (8) Az e határozatban előírt intézkedések összhangban vannak a Növények, Állatok, Élelmiszerek és Takarmányok Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

*1. cikk*

A Scansmoke SEF 7525 (SF-004) füstaroma elsődleges termékre megadott engedély megújítását a Bizottság elutasítja.

*2. cikk*

A Scansmoke SEF 7525 (SF-004) 2029. július 1-jéig továbbra is forgalomba hozható.

*3. cikk*

E határozat címzettje az Azelis Denmark A/S, Liskaer 5, 2730 Herley, Dánia.

Kelt Brüsszelben, 2024. július 31-én.

*a Bizottság részéről*  
Stella KYRIAKIDES  
*a Bizottság tagja*

---

<sup>(5)</sup> A Bizottság (EU) 2024/2067 végrehajtási rendelete (2024. július 31.) az 1321/2013/EU végrehajtási rendeletnek az engedélyezett füstaroma elsődleges termékek uniós jegyzékében szereplő SF-001–SF-010 bejegyzések törlése tekintetében történő módosításáról (HL L, 2024/2067, 2024.8.1., ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2024/2067/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/2067/oj)).