



Leidimas
lietuvių kalba

Teisės aktai

61 metai

2018 m. kovo 21 d.

Turinys

II Ne teisėkūros procedūra priimami aktai

TARPTAUTINIAI SUSITARIMAI

- ★ Pranešimas dėl Europos Sąjungos bei jos valstybių narių ir Filipinų Respublikos pagrindų susitarimo dėl partnerystės ir bendradarbiavimo įsigaliojimo 1

REGLAMENTAI

- ★ 2018 m. kovo 20 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2018/460, kuriuo leidžiama pateikti rinkai rudadumplių *Ecklonia cava* florotanus kaip naują maisto produktą pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 ir iš dalies keičiamas Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470 ⁽¹⁾ 2
- ★ 2018 m. kovo 20 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2018/461, kuriuo leidžiama išplėsti taksifolino koncentruoto ekstrakto naudojimo kaip naujo maisto produkto pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 paskirtį ir iš dalies keičiamas Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470 ⁽¹⁾ 7
- ★ 2018 m. kovo 20 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2018/462, kuriuo leidžiama išplėsti L-ergotioneino naudojimo kaip naujo maisto produkto pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 paskirtį ir iš dalies keičiamas Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470 ⁽¹⁾ 11

SPRENDIMAI

- ★ 2018 m. kovo 19 d. Tarybos įgyvendinimo sprendimas (ES) 2018/463 dėl Bendros pertvarkymo valdybos nario skyrimo 15

⁽¹⁾ Tekstas svarbus EEE.

REKOMENDACIJOS

- ★ 2018 m. kovo 19 d. Komisijos rekomendacija (ES) 2018/464 dėl metalų ir jodo jūriniuose vandens augaluose, halofituose ir produktuose iš jūrinių vandens augalų stebėsenos ⁽¹⁾ 16

⁽¹⁾ Tekstas svarbus EEE.

II

(Ne teisėkūros procedūra priimami aktai)

TARPTAUTINIAI SUSITARIMAI

Pranešimas dėl Europos Sąjungos bei jos valstybių narių ir Filipinų Respublikos pagrindų susitarimo dėl partnerystės ir bendradarbiavimo įsigaliojimo

Europos Sąjungos bei jos valstybių narių ir Filipinų Respublikos pagrindų susitarimas dėl partnerystės ir bendradarbiavimo ⁽¹⁾ įsigaliojo 2018 m. kovo 1 d., po to, kai 2018 m. vasario 26 d. buvo užbaigta Pagrindų susitarimo 57 straipsnio 1 dalyje numatyta procedūra.

⁽¹⁾ O L L 343, 2017 12 22, p. 3.

REGLAMENTAI

KOMISIJOS ĮGYVENDINIMO REGLAMENTAS (ES) 2018/460

2018 m. kovo 20 d.

kuriuo leidžiama pateikti rinkai rudadumblių *Ecklonia cava* florotanus kaip naują maisto produktą pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 ir iš dalies keičiamas Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470

(Tekstas svarbus EEE)

EUROPOS KOMISIJA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2015 m. lapkričio 25 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 dėl naujų maisto produktų, iš dalies keičiantį Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) Nr. 1169/2011 ir panaikinantį Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 258/97 ir Komisijos reglamentą (EB) Nr. 1852/2001 ⁽¹⁾, ypač į jo 12 straipsnį,

kadangi:

- (1) Reglamente (ES) 2015/2283 nustatyta, kad rinkai Sąjungoje galima pateikti tik leidžiamus naudoti ir į Sąjungos sąrašą įtrauktus naujus maisto produktus;
- (2) pagal Reglamento (ES) 2015/2283 8 straipsnį buvo priimtas Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470 ⁽²⁾, kuriuo nustatomas Sąjungos naujų maisto produktų sąrašas;
- (3) pagal Reglamento (ES) 2015/2283 12 straipsnį, Komisija pateikia įgyvendinimo akto, kuriuo leidžiama pateikti rinkai Sąjungoje naują maisto produktą ir kuriuo atnaujinamas Sąjungos sąrašas, projektą;
- (4) pagal Reglamento (ES) 2015/2283 35 straipsnio 1 dalį, paraiškos pateikti naują maisto produktą rinkai Sąjungoje, kurios buvo pateiktos valstybei narei pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 258/97 ⁽³⁾ 4 straipsnį ir dėl kurių galutinis sprendimas iki 2018 m. sausio 1 d. nepriimtas, laikomos paraiškomis, pateiktomis pagal Reglamentą (ES) 2015/2283;
- (5) 2015 m. gegužės 14 d. bendrovė „Botamedi Inc.“ pateikė prašymą Airijos kompetentingai institucijai dėl florotanus, išskirtų iš valgomų jūrų dumblių *Ecklonia cava* (toliau – rudadumblių *Ecklonia cava* florotanus) kaip naujos sudedamosios maisto dalies pateikimo Sąjungos rinkai pagal Reglamento (EB) Nr. 258/97 1 straipsnio 2 dalies c punktą. Paraiškoje prašoma leisti naudoti rudadumblių *Ecklonia cava* florotanus maisto papilduose, skirtuose visiems vartotojams, išskyrus jaunesnius nei 12 metų vaikus;
- (6) nors paraiška dėl rudadumblių *Ecklonia cava* florotanus kaip naujo maisto produkto pateikimo Sąjungos rinkai buvo pateikta pagal Reglamento (EB) Nr. 258/97 4 straipsnį, paraiška taip pat atitinka Reglamente (ES) 2015/2283 nustatytus reikalavimus;
- (7) 2016 m. kovo 29 d. kompetentinga Airijos institucija pateikė pirminę vertinimo ataskaitą. Toje ataskaitoje ji priėjo prie išvados, kad reikia atlikti papildomą rudadumblių *Ecklonia cava* florotanus vertinimą pagal Reglamento (EB) Nr. 258/97 6 straipsnio 3 dalį;
- (8) 2016 m. gegužės 10 d. Komisija pirminio vertinimo ataskaitą persiuntė kitoms valstybėms narėms. Valstybės narės per Reglamento (EB) Nr. 258/97 6 straipsnio 4 dalies pirmoje pastraipoje nustatytą 60 dienų laikotarpį pritarė Airijos pirminei vertinimo ataskaitai;

⁽¹⁾ OL L 327, 2015 12 11, p. 1.

⁽²⁾ 2017 m. gruodžio 20 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470, kuriuo pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 dėl naujų maisto produktų nustatomas Sąjungos naujų maisto produktų sąrašas (OL L 351, 2017 12 30, p. 72).

⁽³⁾ 1997 m. sausio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 258/97 dėl naujų maisto produktų ir naujų maisto komponentų (OL L 43, 1997 2 14, p. 1).

- (9) atsižvelgdama į Airijos pirminę vertinimo ataskaitą, kuriai pritarė kitos valstybės narės, 2016 m. liepos 22 d. Komisija pasikonsultavo su Europos maisto saugos tarnyba (EFSA), prašydama jos atlikti papildomą rudadumblių *Ecklonia cava* florotanių kaip naujos sudedamosios maisto dalies vertinimą pagal Reglamentą (EB) Nr. 258/97;
- (10) 2017 m. rugsėjo 20 d. EFSA priėmė mokslinę nuomonę dėl rudadumblių *Ecklonia cava* florotanių kaip naujo maisto produkto pagal Reglamentą (EB) Nr. 258/97 ⁽¹⁾. Nors šią nuomonę EFSA parengė ir priėmė pagal Reglamentą (EB) Nr. 258/97, ji atitinka Reglamento (ES) 2015/2283 11 straipsnio reikalavimus;
- (11) EFSA nuomonėje pabrėžiama, kad iš maisto papildų, kurių sudėtyje yra rudadumblių *Ecklonia cava* florotanių, gaunamas jodas gali kelti susirūpinimą dėl žmonių, priklausančių rizikos susirgti skydliaukės ligomis grupei, ir kad žmonių, nepriklausančių rizikos susirgti skydliaukės ligomis grupei, vartojančių maisto papildus, kurių sudėtyje yra rudadumblių *Ecklonia cava* florotanių tuo pat metu kaip ir kitus maisto papildus, kurių sudėtyje yra jodo, bendrai suvartojamo jodo kiekis gali viršyti jodui nustatytą viršutinę ribą ⁽²⁾. Todėl maisto papildai, kurių sudėtyje yra rudadumblių *Ecklonia cava* florotanių, turėtų būti atitinkamai paženklininti;
- (12) be to, atsižvelgiant į numatytą naudojimo paskirtį ir tai, kad paraiška suteikti leidimą neapima jaunesnių nei 12 metų amžiaus vaikų, maisto papildai, kurių sudėtyje yra rudadumblių *Ecklonia cava* florotanių, taip pat turėtų būti tinkamai paženklininti atsižvelgiant į šį aspektą;
- (13) darytina išvada, kad EFSA nuomonės suteikia pakankamą pagrindą nustatyti, kad pagal siūlomas paskirtis ir laikantis pasiūlytų koncentracijos verčių kaip maisto papildų sudedamoji dalis naudojami rudadumblių *Ecklonia cava* florotainai atitinka Reglamento (ES) 2015/2283 12 straipsnio 1 dalyje nustatytus kriterijus;
- (14) Europos Parlamento ir Tarybos direktyvoje 2002/46/EB ⁽³⁾ nustatyti reikalavimai maisto papildams. Rudadumblių *Ecklonia cava* florotainus turėtų būti leista naudoti nepažeidžiant tos direktyvos;
- (15) šiame reglamente nustatytos priemonės atitinka Augalų, gyvūnų, maisto ir pašarų nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

1. Rudadumblių *Ecklonia cava* florotainai, kaip nurodyta šio reglamento priede, įtraukiami į Sąjungos naujų maisto produktų sąrašą, kaip nustatyta Reglamento (ES) 2015/2283 8 straipsnyje.
2. Į 1 dalyje nurodytą Sąjungos sąrašo įrašą įtraukiamos šio reglamento priede nustatytos naudojimo sąlygos ir ženklavimo reikalavimai.
3. Šiame straipsnyje nustatytu leidimu nepažeidžiamos Direktyvos 2002/46/EB nuostatos.

2 straipsnis

Igyvendinimo reglamento (ES) 2017/2470 priedas iš dalies keičiamas pagal šio reglamento priedą.

3 straipsnis

Šis reglamentas įsigalioja dvidešimtą dieną po jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

⁽¹⁾ EFSA *Journal* 2017;15(10):5003.

⁽²⁾ *Opinion of the Scientific Committee on Food on the Tolerable Upper Intake Level of Iodine*, 2002 10 7.

⁽³⁾ 2002 m. birželio 10 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2002/46/EB dėl valstybių narių įstatymų, susijusių su maisto papildais, suderinimo (OL L 183, 2002 7 12, p. 51).

Šis reglamentas privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje 2018 m. kovo 20 d.

Komisijos vardu
Pirmininkas
Jean-Claude JUNCKER

Igyvendinimo reglamento (ES) 2017/2470 priedas iš dalies keičiamas taip:

1) į 1 lentelę „Leidžiami naudoti nauji maisto produktai“ abėcėlės tvarka įterpiamas šis įrašas:

Leidžiami naudoti nauji maisto produktai	Naujo maisto produkto naudojimo sąlygos		Papildomi specialieji ženklinimo reikalavimai	Kiti reikalavimai
„Rudadumblių <i>Ecklonia cava</i> florotaninai	<i>Nurodyta maisto produktų kategorija</i>	<i>Didžiausias leidžiamas kiekis</i>	Maisto produktų, kurių sudėtyje yra naujo maisto produkto, etiketėje nurodomas naujo maisto produkto pavadinimas „Rudadumblių <i>Ecklonia cava</i> florotaninai“. Maisto papildai, kurių sudėtyje yra rudadumblių <i>Ecklonia cava</i> florotaninų, turi būti pažymėti tokiu įrašu: a) Šio maisto papildo neturėtų vartoti jaunesni kaip dvylikos / keturiolikos / aštuoniolikos (*) metų asmenys. b) Šio maisto papildo neturėtų vartoti skyd liaukės ligomis sergantys asmenys ir asmenys, žinantys, kad priklauso rizikos susirgti skyd liaukės ligomis grupei, arba nustatyti kaip priklausantys tokiai grupei. c) Šio maisto papildo reikėtų nevartoti, jei vartojami kiti maisto papildai, kurių sudėtyje yra jodo. (*) Priklausomai nuo amžiaus grupės, kuriai skirtas maisto papildas.“	
	Maisto papildai, kaip apibrėžta Direktyvoje 2002/46/EB, skirti vartoti visiems vartotojams, išskyrus vaikus iki 12 metų	12–14 metų paaugliams: 163 mg per dieną Vyresniems nei 14 metų paaugliams: 230 mg per dieną Suaugusiesiems: 263 mg per dieną		

2) į 2 lentelę „Specifikacijos“ abėcėlės tvarka įterpiamas šis įrašas:

Leidžiami naudoti nauji maisto produktai	Specifikacija
„Rudadumblių <i>Ecklonia cava</i> florotaninai	<p>Aprašymas / apibrėžtis Rudadumblių <i>Ecklonia cava</i> florotaninai išgaunami ekstrahuojant alkoholiu iš valgomų jūrų dumblių <i>Ecklonia cava</i>. Ekstraktas – tai tamsiai rudi milteliai, kuriuose yra daug florotaninų – polifenolių junginių, aptinkamų kaip antriniai metabolitai tam tikrų rūšių ruduose dumbliuose.</p> <p>Savybės / sudėtis Florotaninų kiekis: 90 ± 5 % Antioksidacinė veikla: > 85 % Drėgnis: < 5 % Peleningumas: < 5 %</p> <p>Mikrobiologiniai kriterijai Bendras gyvų ląstelių skaičius: < 3 000 KSV/g</p>

Leidžiami naudoti nauji maisto produktai	Specifikacija
	<p>Mielės / pelėsiai: < 300 KSV/g</p> <p>Koliforminės bakterijos: neigiamas rezultatas</p> <p><i>Salmonella</i> spp.: neigiamas rezultatas</p> <p><i>Staphylococcus aureus</i>: neigiamas rezultatas</p> <p>Sunkieji metalai ir halogenai</p> <p>Švinas: < 3,0 mg/kg</p> <p>Gyvsidabris: < 0,1 mg/kg</p> <p>Kadmis: < 3,0 mg/kg</p> <p>Arsenas: < 25,0 mg/kg</p> <p>Neorganinis arsenas: < 0,5 mg/kg</p> <p>Jodas: 150,0–650,0 mg/kg</p> <p>KSV – kolonijas sudarantys vienetai.“</p>

KOMISIJOS ĮGYVENDINIMO REGLAMENTAS (ES) 2018/461**2018 m. kovo 20 d.****kuriuo leidžiama išplėsti taksifolino koncentruoto ekstrakto naudojimo kaip naujo maisto produkto pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 paskirtį ir iš dalies keičiamas Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470****(Tekstas svarbus EEE)**

EUROPOS KOMISIJA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2015 m. lapkričio 25 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 dėl naujų maisto produktų, iš dalies keičiantį Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) Nr. 1169/2011 ir panaikinantį Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 258/97 ir Komisijos reglamentą (EB) Nr. 1852/2001 ⁽¹⁾, ypač į jo 12 straipsnį,

kadangi:

- (1) Reglamente (ES) 2015/2283 nustatyta, kad rinkai Sąjungoje galima pateikti tik leidžiamus naudoti ir į Sąjungos sąrašą įtrauktus naujus maisto produktus;
- (2) pagal Reglamento (ES) 2015/2283 8 straipsnį buvo priimtas Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470 ⁽²⁾, kuriuo nustatomas Sąjungos naujų maisto produktų sąrašas;
- (3) pagal Reglamento (ES) 2015/2283 12 straipsnį Komisija pateikia įgyvendinimo akto, kuriuo leidžiama pateikti rinkai Sąjungoje naują maisto produktą ir kuriuo atnaujinamas Sąjungos sąrašas, projektą;
- (4) 2010 m. rugpjūčio 23 d., bendrovė „Ametis JSC“ pateikė prašymą Jungtinės Karalystės kompetentingai institucijai dėl taksifolino koncentruoto ekstrakto iš daūrinio maumedžio (*Larix gmelinii* (Rupr.) Rupr) medienos kaip naujos sudedamosios maisto dalies pateikimo Sąjungos rinkai pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 258/97 ⁽³⁾ 1 straipsnio 2 dalies e punktą. Paraiškoje prašoma leisti naudoti taksifolino koncentruotą ekstraktą maisto papilduose, skirtuose vyresniems nei 14 m. vartotojams, ir nealkoholiniuose gėrimuose, jogurte ir šokoladiniuose konditerijos gaminiuose, skirtuose visiems vartotojams, išskyrus kūdikius, mažus vaikus ir vaikus iki 9 metų;
- (5) 2016 m. gruodžio 13 d. EFSA priėmė mokslinę nuomonę dėl taksifolino koncentruoto ekstrakto kaip naujo maisto produkto saugos pagal Reglamentą (EB) Nr. 258/97 ⁽⁴⁾. Toje nuomonėje ji priėjo prie išvados, kad taksifolino koncentruotas ekstraktas yra saugus pagal siūlomas paskirtis ir laikantis pasiūlytų koncentracijos verčių;
- (6) Komisijos įgyvendinimo sprendimu (ES) 2017/2079 ⁽⁵⁾ pagal Reglamentą (EB) Nr. 258/97 leidžiama teikti rinkai taksifolino koncentruotą ekstraktą iš daūrinio maumedžio (*Larix gmelinii* (Rupr.) Rupr) medienos kaip naują maisto sudedamąją dalį maisto papilduose, skirtuose visiems vartotojams, išskyrus kūdikius, mažus vaikus, vaikus ir jaunesnius nei 14 metų paauglius;
- (7) šiuo Įgyvendinimo reglamentu sprendžiami likę klausimai dėl paskirties ir koncentracijos verčių, kurioms pareiškėjas prašė suteikti leidimą. Komisija, prieš priimdama galutinį sprendimą dėl visų paraiškos aspektų, inicijavo išsamesnį vertinimą siekdama užtikrinti, kad taksifolino koncentruotas ekstraktas būtų toks pat saugus kūdikiams, mažiems vaikams ir vaikams iki 9 metų vartojant jį kita nei maisto papildų forma;

⁽¹⁾ OL L 327, 2015 12 11, p. 1.

⁽²⁾ 2017 m. gruodžio 20 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470, kuriuo pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 dėl naujų maisto produktų nustatomas Sąjungos naujų maisto produktų sąrašas (OL L 351, 2017 12 30, p. 72).

⁽³⁾ 1997 m. sausio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 258/97 dėl naujų maisto produktų ir naujų maisto komponentų (OL L 43, 1997 2 14, p. 1).

⁽⁴⁾ EFSA Journal 2017; 15(2):4682

⁽⁵⁾ 2017 m. lapkričio 10 d. Komisijos įgyvendinimo sprendimas (ES) 2017/2079, kuriuo leidžiama pateikti rinkai taksifolino koncentruotą ekstraktą kaip naują maisto sudedamąją dalį pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 258/97 (OL L 295, 2017 11 14, p. 81).

- (8) 2017 m. gegužės 3 d. pareiškėjas buvo informuotas apie Komisijos papildomą prašymą EFSA ir su juo sutiko. Kartu pareiškėjas paprašė išplėsti taksifolino koncentruoto ekstrakto naudojimo paskirtį ir naudojimo sąlygas, siekiant jį naudoti kaip naują maisto produktą pieno gaminiuose, skirtuose visiems vartotojams, ir į naujo maisto produkto specifikaciją įtraukti medžiagos cheminį pavadinimą, kuris nebuvo nurodytas pradinėje paraiškoje, tačiau buvo nurodytas 2016 m. EFSA nuomonėje. Dėl tokio paskirties išplėtimo pareiškėjas pateikė EFSA papildomos informacijos;
- (9) 2017 m. birželio 28 d. Komisija konsultavosi su EFSA ir paprašė jos atlikti papildomą taksifolino koncentruoto ekstrakto visiems vartotojams skirtuose nealkoholiniuose gėrimuose, šokoladiniuose konditerijos gaminiuose ir pieno gaminiuose saugos vertinimą;
- (10) pagal Reglamento (ES) 2015/2283 35 straipsnio 1 dalį paraiškos pateikti naują maisto produktą rinkai Sąjungoje, kurios buvo pateiktos valstybei narei pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 258/97 4 straipsnį ir dėl kurių galutinis sprendimas iki 2018 m. sausio 1 d. nepriimtas, laikomos paraiškomis, pateiktomis pagal Reglamentą (ES) 2015/2283;
- (11) 2017 m. spalio 25 d. EFSA priėmė mokslinę nuomonę dėl taksifolino koncentruoto ekstrakto saugos ⁽¹⁾. Nors šią nuomonę EFSA parengė ir priėmė pagal Reglamentą (EB) Nr. 258/97, ji atitinka Reglamento (ES) 2015/2283 11 straipsnio reikalavimus;
- (12) minėta nuomonė suteikia pakankamą pagrindą nustatyti, kad taksifolino koncentruotas ekstraktas, naudojamas kaip visiems vartotojams skirtų nealkoholinių gėrimų, pieno gaminių ir šokoladinių konditerijos gaminių sudedamoji dalis, atitinka Reglamento (ES) 2015/2283 12 straipsnio 1 dalyje nustatytus reikalavimus;
- (13) Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (ES) Nr. 1308/2013 ⁽²⁾ nustatyti pieno ir pieno produktų reikalavimai, taikomi taksifolino koncentruotam ekstraktui, jei jis naudojamas kaip pieno gaminių sudedamoji dalis. Pagal to reglamento VII priedo III dalies 2 punktą taksifolino koncentruotas ekstraktas negali būti naudojamas pieno produktuose visoms pieno sudedamosioms dalims ar jų daliai pakeisti. Todėl taksifolino koncentruoto ekstrakto kaip naujo maisto produkto pieno gaminiuose naudojimas turi būti atitinkamai apribotas;
- (14) šiame reglamente nustatytos priemonės atitinka Augalų, gyvūnų, maisto ir pašarų nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

1. Medžiagai taksifolino koncentruotam ekstraktui skirtas įrašas Sąjungos naujų maisto produktų sąrašė, kaip nustatyta Reglamento (ES) 2015/2283 8 straipsnyje, iš dalies keičiamas kaip nurodyta šio reglamento priede.
2. Į 1 dalyje nurodytą Sąjungos sąrašo įrašą įtraukiamos šio reglamento priede nustatytos naudojimo sąlygos ir ženklinimo reikalavimai.

2 straipsnis

Igyvendinimo reglamento (ES) 2017/2470 priedas iš dalies keičiamas pagal šio reglamento priedą.

3 straipsnis

Šis reglamentas įsigalioja dvidešimtą dieną po jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

⁽¹⁾ EFSA *Journal* 2017; 15(11):5059.

⁽²⁾ 2013 m. gruodžio 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) Nr. 1308/2013, kuriuo nustatomas bendras žemės ūkio produktų rinkų organizavimas ir panaikinami Tarybos reglamentai (EEB) Nr. 922/72, (EEB) Nr. 234/79, (EB) Nr. 1037/2001 ir (EB) Nr. 1234/2007 (OL L 347, 2013 12 20, p. 671).

Šis reglamentas privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje 2018 m. kovo 20 d.

Komisijos vardu
Pirmininkas
Jean-Claude JUNCKER

PRIEDAS

Igyvendinimo reglamento (ES) 2017/2470 priedas iš dalies keičiamas taip:

1) 1 lentelėje „Leidžiami naudoti nauji maisto produktai“ taksifolino koncentruotam ekstraktui skirtas įrašas pakeičiamas taip:

Leidžiami naudoti nauji maisto produktai	Naujo maisto produkto naudojimo sąlygos		Papildomi specialieji ženklinimo reikalavimai	Kiti reikalavimai
„Taksifolino koncentruotas ekstraktas“	<i>Nurodyta maisto produktų kategorija</i>	<i>Didžiausias leidžiamas kiekis</i>	Maisto produktų, kurių sudėtyje yra naujo maisto produkto, etiketėje nurodomas naujo maisto produkto pavadinimas „taksifolino koncentruotas ekstraktas“.	
	Jogurtas be priedų/jogurtas su vaisiais (*)	0,020 g/kg		
	Kefyras (*)	0,008 g/kg		
	Pasukos (*)	0,005 g/kg		
	Pieno milteliai (*)	0,052 g/kg		
	Grietinė (*)	0,070 g/kg		
	Grietinė (*)	0,050 g/kg		
	Sūris (*)	0,090 g/kg		
	Sviestas (*)	0,164 g/kg		
	Šokoladiniai konditerijos gaminiai	0,070 g/kg		
	Nealkoholiniai gėrimai	0,020 g/L		
	Maisto papildai, kaip apibrėžta Direktyvoje 2002/46/EB, skirti visiems vartotojams, išskyrus kūdikius, mažus vaikus ir jaunesnius nei 14 metų vaikus bei paauglius	100 mg per dieną		
	(*) Kai taksifolino koncentruotas ekstraktas naudojamas pieno gaminiuose, jis negali pakeisti visų pieno sudedamųjų dalių ar jų dalies.			

2) 2 lentelėje „Specifikacijos“ taksifolino koncentruoto ekstrakto apibrėžčiai skirtas įrašas pakeičiamas taip:

Leidžiami naudoti nauji maisto produktai	Specifikacija
„Taksifolino koncentruotas ekstraktas“	Apibrėžtis Cheminis pavadinimas: [(2R,3R)-2-(3,4 dihidroksifenil)-3,5,7-trihidroksi-2,3-dihydrochromen-4-onas, dar vadinamas (+) trans (2R,3R)- dihidrokvercetinū] ir ne daugiau kaip 2 % cis-formos.“

KOMISIJOS ĮGYVENDINIMO REGLAMENTAS (ES) 2018/462**2018 m. kovo 20 d.****kuriuo leidžiama išplėsti L-ergotioneino naudojimo kaip naujo maisto produkto pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 paskirtį ir iš dalies keičiamas Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470****(Tekstas svarbus EEE)**

EUROPOS KOMISIJA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2015 m. lapkričio 25 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 dėl naujų maisto produktų, iš dalies keičiantį Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) Nr. 1169/2011 ir panaikinantį Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 258/97 ir Komisijos reglamentą (EB) Nr. 1852/2001 ⁽¹⁾, ypač į jo 12 straipsnį,

kadangi:

- (1) Reglamente (ES) 2015/2283 nustatyta, kad Sąjungos rinkai galima pateikti tik leidžiamus naujus maisto produktus, kurie įtraukti į Sąjungos sąrašą;
- (2) remiantis Reglamento (ES) 2015/2283 8 straipsniu, buvo priimtas Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470 ⁽²⁾, kuriame pateiktas Sąjungos naujų maisto produktų sąrašas;
- (3) remiantis Reglamento (ES) 2015/2283 12 straipsniu, Komisija turi pateikti įgyvendinimo akto projektą, kuris susijęs su naujo maisto produkto pateikimu Sąjungos rinkai ir kuriuo atnaujinamas Sąjungos sąrašas;
- (4) 2013 m. liepos 25 d. bendrovė „Tetrahedron“ pateikė prašymą Prancūzijos kompetentingai institucijai leisti pateikti Sąjungos rinkai sintetinį L-ergotioneiną (toliau – L-ergotioneinas) kaip naują maisto sudedamąją dalį, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 258/97 ⁽³⁾ 1 straipsnio 2 dalies c punkte. Paraiškoje prašoma leisti naudoti L-ergotioneiną maisto papilduose, skirtuose visiems vartotojams, išskyrus nėščias ir žindančias moteris, ir vyresniems kaip trejų metų vaikams, ir nealkoholiniuose gėrimuose, šviežio pieno gaminiuose, pieno gėrimuose, javainių batonėliuose ir šokolade, skirtame visiems vartotojams, išskyrus nėščias ir žindančias moteris, kūdikius ir mažus vaikus;
- (5) 2016 m. spalio 26 d. EFSA patvirtino mokslinę nuomonę dėl L-ergotioneino kaip naujo maisto produkto saugos, remiantis Reglamentu (EB) Nr. 258/97 (*Scientific Opinion on the safety of L-ergothioneine as a novel food pursuant to Regulation (EC) No 258/97*) ⁽⁴⁾. Šioje nuomonėje ji padarė išvadą, kad L-ergotioneiną saugu naudoti pagal pasiūlytas paskirtis ir koncentracijos vertes;
- (6) Komisijos įgyvendinimo sprendimu (ES) 2017/1281 ⁽⁵⁾ leista, remiantis Reglamentu (EB) Nr. 258/97, pateikti rinkai L-ergotioneiną kaip naują maisto sudedamąją dalį, skirtą naudoti maisto papilduose, skirtuose visiems vartotojams, išskyrus kūdikius ir mažus vaikus, nėščias ir žindančias moteris;
- (7) šis įgyvendinimo reglamentas aprėpia likusias naudojimo paskirtis ir koncentracijos vertes, dėl kurių leidimo kreipėsi pareiškėjas. Prieš priimdama galutinį sprendimą dėl visos paraiškos aprėpties, Komisija pradėjo tolesnį vertinimą siekdama užtikrinti, kad L-ergotioneinas taip pat būtų saugus, kai kūdikiai, maži vaikai, nėščios ir žindančios moterys jį vartoja ne vien tik maisto papildų forma, bet ir kitomis formomis;
- (8) 2017 m. balandžio 26 d. pareiškėjui buvo pranešta apie Europos maisto saugos tarnybai pateiktą papildomą Komisijos prašymą ir pareiškėjas jam pritarė;

⁽¹⁾ OL L 327, 2015 12 11, p. 1.

⁽²⁾ 2017 m. gruodžio 20 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2017/2470, kuriuo pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2015/2283 dėl naujų maisto produktų nustatomas Sąjungos naujų maisto produktų sąrašas (OL L 351, 2017 12 30, p. 72).

⁽³⁾ 1997 m. sausio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 258/97 dėl naujų maisto produktų ir naujų maisto komponentų (OL L 43, 1997 2 14, p. 1).

⁽⁴⁾ EFSA Journal 2016; 14(11):4629.

⁽⁵⁾ 2017 m. liepos 13 d. Komisijos įgyvendinimo sprendimas (ES) 2017/1281, kuriuo leidžiama pateikti rinkai L-ergotioneiną kaip naują maisto sudedamąją dalį pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 258/97 (OL L 184, 2017 7 15, p. 65).

- (9) 2017 m. gegužės 19 d. Komisija konsultavosi su EFSA ir jos paprašė atlikti papildomą saugos vertinimą dėl L-ergotioneino naudojimo nealkoholiniuose gėrimuose, šviežio pieno gaminiuose, pieno gėrimuose, javainių batonėliuose ir šokolade, skirtame nėščioms ir žindančioms moterims, kūdikiams ir mažiems vaikams;
- (10) remiantis Reglamento (ES) 2015/2283 35 straipsnio 1 dalimi, bet koks valstybei narei pateiktas prašymas pateikti Sąjungos rinkai naują produktą pagal Reglamento (EB) Nr. 258/97 dėl naujų maisto produktų ir naujų maisto komponentų 4 straipsnį, dėl kurio iki 2018 m. sausio 1 d. nebuvo priimtas galutinis sprendimas, turi būti laikomas pagal Reglamentą (ES) 2015/2283 pateikta paraiška;
- (11) 2017 m. spalio 25 d. EFSA priėmė mokslinę nuomonę dėl L-ergotioneino saugos (*Scientific Opinion on the safety of L-ergothioneine*) ⁽¹⁾. Nors šią nuomonę EFSA parengė ir patvirtino pagal Reglamentą (EB) Nr. 258/97, ji atitinka Reglamento (ES) 2015/2283 11 straipsnio reikalavimus;
- (12) nuomonė suteikia pakankamą pagrindą nustatyti, kad L-ergotioneinas atitinka Reglamento (ES) 2015/2283 12 straipsnio 1 dalies nuostatas, kai jis naudojamas kaip nealkoholinių gėrimų, šviežio pieno gaminių, pieno gėrimų, javainių batonėlių ir šokoladinių konditerijos gaminių sudedamoji dalis, atsižvelgiant į visas vartotojų grupes;
- (13) Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (ES) Nr. 1308/2013, kuriuo nustatomas bendras žemės ūkio produktų rinkų organizavimas ⁽²⁾, nustatyti reikalavimai pienui ir pieno gaminiams, kurie taikomi L-ergotioneinui, kai jis naudojamas kaip pieno gaminių sudedamoji dalis. Remiantis jo VII priedo III dalies 2 punktu, L-ergotioneino negalima naudoti pieno gaminiuose siekiant visiškai arba iš dalies pakeisti bet kokią pieno sudedamąją dalį. Todėl L-ergotioneino kaip naujo maisto produkto naudojimas pieno gaminiuose turėtų būti atitinkamai apribotas;
- (14) šiame reglamente nustatytos priemonės atitinka Augalų, gyvūnų, maisto ir pašarų nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

1. Medžiagai L-ergotioneinui skirtas įrašas Sąjungos leidžiamų naudoti naujų maisto produktų sąrašė, kaip nustatyta Reglamento (ES) 2015/2283 8 straipsnyje, iš dalies keičiamas, kaip nurodyta šio reglamento priede.
2. Į pirmoje dalyje nurodytą Sąjungos sąrašo įrašą įtraukiamos šio reglamento priede nustatytos naudojimo sąlygos ir ženklavimo reikalavimai.

2 straipsnis

Igyvendinimo reglamento (ES) 2017/2470 priedas iš dalies keičiamas pagal šio reglamento priedą.

3 straipsnis

Šis reglamentas įsigalioja dvidešimtą dieną po jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

⁽¹⁾ EFSA Journal 2017; 15(11):5060.

⁽²⁾ 2013 m. gruodžio 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) Nr. 1308/2013, kuriuo nustatomas bendras žemės ūkio produktų rinkų organizavimas ir panaikinami Tarybos reglamentai (EEB) Nr. 922/72, (EEB) Nr. 234/79, (EB) Nr. 1037/2001 ir (EB) Nr. 1234/2007 (OL L 347, 2013 12 20, p. 671).

Šis reglamentas privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje 2018 m. kovo 20 d.

Komisijos vardu
Pirmininkas
Jean-Claude JUNCKER

PRIEDAS

Igyvendinimo reglamento (ES) 2017/2470 priedas iš dalies keičiamas taip:

1 lentelės (Leidžiami naudoti nauji maisto produktai) L-ergotioneinui skirtas įrašas pakeičiamas taip:

Leidžiami naudoti nauji maisto produktai	Naujo maisto produkto naudojimo sąlygos		Papildomi specialieji ženklavimo reikalavimai	Kiti reikalavimai
„L-ergotioneinas	<i>Nurodyta maisto produktų kategorija</i>	<i>Didžiausias leidžiamas kiekis</i>	Maisto produktų, kurių sudėtyje yra naujo maisto produkto, etiketėje nurodomas naujo maisto produkto pavadinimas „L-ergotioneinas“.	
	Nealkoholiniai gėrimai	0,025 g/kg		
	Pieno gėrimai	0,025 g/kg		
	„Šviežio“ pieno gaminiai (*)	0,040 g/kg		
	Javainių batonėliai	0,2 g/kg		
	Šokoladiniai konditerijos gaminiai	0,25 g/kg		
	Maisto papildai, kaip apibrėžta Direktyvoje 2002/46/EB	30 mg per dieną visiems vartotojams (išskyrus nėščias ir žindančias moteris) 20 mg per dieną vyresniems nei 3 metų vaikams		
	(*) Kai L-ergotioneinas naudojamas pieno gaminiuose, juo negalima visiškai arba iš dalies pakeisti bet kokią pieno sudedamąją dalį.			

SPRENDIMAI

TARYBOS ĮGYVENDINIMO SPRENDIMAS (ES) 2018/463

2018 m. kovo 19 d.

dėl Bendros pertvarkymo valdybos nario skyrimo

EUROPOS SAJUNGOS TARYBA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2014 m. liepos 15 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) Nr. 806/2014, kuriuo nustatomos kredito įstaigų ir tam tikrų investicinių įmonių pertvarkymo vienodos taisyklės ir vienoda procedūra, kiek tai susiję su bendru pertvarkymo mechanizmu ir Bendru pertvarkymo fondu, ir iš dalies keičiamas Reglamentas (ES) Nr. 1093/2010 ⁽¹⁾, ypač į jo 56 straipsnio 6 dalį,

atsižvelgdama į Europos Komisijos pasiūlymą,

atsižvelgdama į Europos Parlamento pritarimą ⁽²⁾,

kadangi:

- (1) 2017 m. gruodžio 20 d. Komisija, išklausiusi Bendrą pertvarkymo valdybą (toliau – BPV), plenariniame posėdyje priėmė galutinį kandidatų eiti valdybos nario pareigas sąrašą ir tą sąrašą pateikė Europos Parlamentui;
- (2) tą pačią dieną apie šį sąrašą buvo informuota Taryba;
- (3) vadovaujantis Reglamento (ES) Nr. 806/2014 56 straipsnio 5 dalimi, visateisių valdybos narių kadencija yra penkeri metai;
- (4) 2018 m. vasario 14 d. Komisija priėmė pasiūlymą dėl Boštjan JAZBEC skyrimo valdybos nariu ir šį pasiūlymą perdavė Europos Parlamentui patvirtinti,

PRIĖMĖ ŠĮ SPRENDIMĄ:

1 straipsnis

Boštjan JAZBEC skiriamas etatiniu Bendros pertvarkymo valdybos nariu penkerių metų kadencijai nuo šio sprendimo įsigaliojimo dienos.

2 straipsnis

Šis sprendimas įsigalioja jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje* dieną.

Priimta Briuselyje 2018 m. kovo 19 d.

Tarybos vardu
Pirmininkas
R. PORODZANOV

⁽¹⁾ OLL 225, 2014 7 30, p. 1.

⁽²⁾ 2018 m. kovo 1 d. patvirtinimas.

REKOMENDACIJOS

KOMISIJOS REKOMENDACIJA (ES) 2018/464

2018 m. kovo 19 d.

dėl metalų ir jodo jūriniuose vandens augaluose, halofituose ir produktuose iš jūrinių vandens augalų stebėsenos

(Tekstas svarbus EEE)

EUROPOS KOMISIJA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo, ypač į jos 292 straipsnį,

kadangi:

- (1) Komisijos reglamentu (EB) Nr. 1881/2006 ⁽¹⁾ nustatytas arseno, kadmio ir švino didžiausias leidžiamas kiekis (toliau – DLK) maisto produktuose. Tačiau šių medžiagų DLK nėra nustatytas jūriniuose vandens augaluose ir halofituose, išskyrus minėtame reglamente nustatytą DLK maisto papilduose, kurių sudėtyje yra vien tik arba daugiausia jūrinių vandens augalų arba iš jūrinių vandens augalų gautų produktų;
- (2) šiuo metu Europos Parlamento ir Komisijos reglamentu (EB) Nr. 396/2005 ⁽²⁾ nustatyta gyvsidabrio didžiausia leidžiamoji liekanų koncentracija dumbliuose ir prokariotuose (numatytasis lygis – 0,01 mg/kg);
- (3) 2006 m. Maisto mokslinis komitetas nustatė 600 µg per parą suvartojamo jodo kiekio viršutinę ribą suaugusiems, o 1–3 metų vaikams – 200 µg per parą ⁽³⁾. Jis nurodė, kad vartojant dumblių produktus, kuriuose yra gausu jodo, visų pirma sausus produktus, galima suvartoti pernelyg didelį jodo kiekį, o tai yra pavojinga, jeigu tokių produktų sudėtyje yra daugiau nei 20 mg jodo/1 kg sausosios medžiagos ir jodo poveikį patiriantys gyventojai gyvena teritorijoje, kurioje yra endeminis jodo trūkumas;
- (4) iš turimų aptikties duomenų matyti, kad jūriniuose vandens augaluose yra didelės arseno, kadmio, jodo, švino ir gyvsidabrio koncentracijos. Kadangi halofitai taip pat auga jūros aplinkoje, galima pagrįstai manyti, kad halofitai panašiai sugeria šias medžiagas, todėl halofitų tarša šiomis medžiagomis yra panaši;
- (5) jūriniai vandens augalai ir halofitai sudaro vis didesnę tam tikrų ES vartotojų raciono dalį. Todėl būtina įvertinti, ar dėl arseno, kadmio, jodo, švino ir gyvsidabrio kiekio jūriniuose vandens augaluose ir halofituose bendras šių medžiagų poveikis pakistų tiek, kad reikėtų nustatyti arseno, kadmio ir švino DLK šiuose maisto produktuose arba keisti gyvsidabrio didžiausią leidžiamąją liekanų koncentraciją dumbliuose ir prokariotuose, arba imtis kitų veiksmų, susijusių su šiuose maisto produktuose esančio jodo poveikiu;
- (6) maisto priedų iš jūrinių vandens augalų specifikacijos yra nustatytos Komisijos reglamento (ES) Nr. 231/2012 prieduose ⁽⁴⁾. Europos maisto saugos tarnyba (toliau – EFSA) rekomendavo peržiūrėti toksiškų cheminių elementų priemaišų tam tikruose minėtuose maisto prieduose ribines vertes siekiant užtikrinti, kad šių priedų vartojimas nesukeltų didelio tokių toksiškų cheminių elementų poveikio, visų pirma kūdikiams ir mažiems vaikams ⁽⁵⁾. Todėl turėtų būti įvertintas arseno, kadmio, jodo, švino ir gyvsidabrio maisto prieduose iš jūrinių vandens augalų ir dumblių poveikis;

⁽¹⁾ 2006 m. gruodžio 19 d. Komisijos reglamentas (EB) Nr. 1881/2006, nustatantis didžiausias leistinas tam tikrų teršalų maisto produktuose koncentracijas (OL L 364, 2006 12 20, p. 5).

⁽²⁾ 2005 m. vasario 23 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 396/2005 dėl didžiausių pesticidų likučių kiekių augalinės ir gyvūninės kilmės maiste ir pašaruose ar ant jų ir iš dalies keičiantis Tarybos direktyvą 91/414/EEB (OL L 70, 2005 3 16, p. 1).

⁽³⁾ *Tolerable upper intake levels for vitamins and minerals – Scientific Committee on Food – Scientific Panel on Dietetic Products, Nutrition and Allergies.* 2006 m. vasario mėn. http://www.efsa.europa.eu/sites/default/files/efsa_rep/blobserver_assets/ndatolerableuil.pdf

⁽⁴⁾ 2012 m. kovo 9 d. Komisijos reglamentas (ES) Nr. 231/2012, kuriuo nustatomos Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1333/2008 II ir III prieduose išvardytų maisto priedų specifikacijos (OL L 83, 2012 3 22, p. 1).

⁽⁵⁾ *Re-evaluation of agar (E406) as a food additive.* *EFSA Journal* 2016; 14(12): 4645.

- (7) arseno, švino, kadmio ir gyvsidabrio didžiausias leidžiamas kiekis pašaruose yra nustatytas Europos Parlamento ir Tarybos direktyvoje 2002/32/EB⁽¹⁾. Kadangi tam tikrų rūšių jūriniai vandens augalai naudojami kaip pašarai, turėtų būti ištirtas metalų kiekis šių rūšių augaluose, tiek atsižvelgiant į gyvūnų sveikatą, tiek į tai, kad šie metalai patenka į gyvūninius maisto produktus;
- (8) siekiant paremti su maistu suvartojamų medžiagų poveikio vertinimą, turėtų būti renkami arseno, kadmio, jodo, švino ir gyvsidabrio aptikties įvairių rūšių jūriniuose vandens augaluose, halofituose ir produktuose iš jūrinių vandens augalų duomenys,

PRIĖMĖ ŠIĄ REKOMENDACIJĄ:

1. valstybėms narėms bendradarbiaujant su maisto ir pašarų ūkio subjektais, 2018, 2019 ir 2020 m. vykdyti arseno, kadmio, jodo, švino ir gyvsidabrio jūriniuose vandens augaluose, halofituose ir produktuose iš jūrinių vandens augalų stebėseną. Stebėseną turėtų apimti valgomuosius halofitus, įskaitant *Salicornia europaea* ir *Tetragonia tetragonoides*, ir, atsižvelgiant į vartojimo įpročius ir paskirtį naudoti pašaruose, įvairiausių rūšių jūrinius vandens augalus, įskaitant *Ecklonia bicyclis*, *Fucus vesiculosus*, *Palmaria palmata*, *Hizikia fusiforme*, *Chondrus crispus*, *Laminaria digitata*, *Laminaria japonica*, *Saccharina japonica*, *Porphyra* ir *Pyropia* spp., *Ascophyllum nodosum*, *Ulva* sp., *Himanthalia elongata*, *Fucus serratus*, *Codium* sp., *Saccharina latissima*, *Undaria pinnatifida* ir *Alaria esculenta*, kad būtų galima tiksliai nustatyti poveikį; be to, rinkti aptikties duomenis apie maisto priedus iš jūrinių vandens augalų, be kita ko, E400, E401, E403, E404, E405, E406, E407, E407a ir E160a (iv);
2. siekiant užtikrinti, kad iš partijų imami mėginiai būtų reprezentatyvūs, maisto produktų stebėseną vykdyti laikantis Komisijos reglamente (EB) Nr. 333/2007⁽²⁾ nustatytų mėginių ėmimo procedūrų;
3. pašarų stebėseną vykdyti laikantis Komisijos reglamento (EB) Nr. 152/2009⁽³⁾, nuostatų;
4. tyrimus atlikti pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 882/2004⁽⁴⁾ III priedą, taikant tokių tyrimų metodą, kuris, kaip buvo įrodyta, leidžia gauti patikimus rezultatus;
5. gyvsidabrio tyrimą verčiau atlikti nustatant metilo gyvsidabrio ir suminio gyvsidabrio kieki, o arseno tyrimą – nustatant neorganinio arseno ir suminio arseno bei, jei įmanoma, kitų susijusių formų arseno kieki;
6. nurodyti rūšis ar priedų numerius bei tai, ar buvo tiriami švieži, džiovinti ar perdirbti produktai; jei įmanoma, taip pat nurodyti produktų kilmę (laukiniai ar auginami), derliaus nuėmimo datą ir vietą, ištirtą jūrinio vandens augalo dalį ir informaciją ant galutinių produktų etiketės, jeigu ji pateikiama;

(¹) 2002 m. gegužės 7 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2002/32/EB dėl nepageidaujamų medžiagų gyvūnų pašaruose (OL L 140, 2002 5 30, p. 10).

(²) 2007 m. kovo 28 d. Komisijos reglamentas (EB) Nr. 333/2007, kuriuo nustatomi mėginių ėmimo ir analizės metodai vykdant mikroelementų ir perdirbant maistą susidarantių teršalų koncentracijos maisto produktuose kontrolę (OL L 88, 2007 3 29, p. 29).

(³) 2009 m. sausio 27 d. Komisijos reglamentas (EB) Nr. 152/2009, nustatantis oficialiai pašarų kontrolei taikytinus Bendrijos ėminių ėmimo ir analizės metodus (OL L 54, 2009 2 26, p. 1).

(⁴) 2004 m. balandžio 29 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 882/2004 dėl oficialios kontrolės, kuri atliekama siekiant užtikrinti, kad būtų įvertinama, ar laikomasi pašarus ir maistą reglamentuojančių teisės aktų, gyvūnų sveikatos ir gerovės taisyklių (OL L 165, 2004 4 30, p. 1).

7. reguliariai teikti stebėsenos duomenis Europos maisto saugos tarnybai, nurodant EFSA prašomą informaciją ir naudojant EFSA nustatytą elektroninę formą, kad ji galėtų juos kaupti vienoje duomenų bazėje.

Priimta Briuselyje 2018 m. kovo 19 d.

Komisijos vardu
Vytenis ANDRIUKAITIS
Komisijos narys

ISSN 1977-0723 (elektroninis leidimas)
ISSN 1725-5120 (popierinis leidimas)



Europos Sąjungos leidinių biuras
2985 Liuksemburgas
LIUKSEMBURGAS

LT