

REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (UE) Nru 1057/2012

tat-12 ta' Novembru 2012

li jemenda l-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward tal-użu tad-dimetilpolisilossan (E 900) bhala aġent ghal kontra r-raghwa fis-supplimenti tal-ikel

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 1333/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2008 dwar l-addittivi tal-ikel⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-Artikolu 10(3), u l-Artikolu 30(5) tiegħu,

Billi:

- (1) L-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 jistabbilixxi lista tal-Unjoni ta' addittivi tal-ikel approvati għall-użu fl-ikel u l-kundizzjonijiet tal-użu tagħhom.
- (2) Dik il-lista tista' tiġi emendata skont il-proċedura msemmija fir-Regolament (KE) Nru 1331/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2008 li jistabbilixxi proċedura ta' awtorizzazzjoni komuni għall-addittivi tal-ikel, l-enzimi tal-ikel u l-aromatizzanti tal-ikel⁽²⁾.
- (3) Skont l-Artikolu 3(1) tar-Regolament (KE) Nru 1331/2008, il-lista ta' addittivi tal-ikel tal-Unjoni tista' tiġi aġġornata jew b'inizjattiva tal-Kummissjoni jew wara li ssir applikazzjoni.
- (4) Tressqet applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni tal-użu tad-dimetilpolisilossan (E 900) bhala aġent ghal kontra r-raghwa fis-supplimenti tal-ikel u din saret disponibbli għall-Istati Membri.
- (5) Supplimenti tal-ikel fil-forma ta' pilloli effervexxenti ġeneralment ikun fihom aċidi (bhal aċidu ċitriku) u mluha idrokarbonati jew karbonati. Il-pilloli jitqegħdu fl-ilma u jiġi prodott gass tad-diossidu tal-karbonju waqt il-proċess li bih jinhallu. Dan il-gass normalment jiġġenera ragħwa li titla' 'l fuq u tfawwar it-tazza. Ir-rawgħa li titla' 'l fuq għaldaqstant jehtieg li tiġi parzjalment jew kompletament imrazzna biż-żieda ta' aġent kontra r-raghwa fil-pillola effervexxenti. Id-dimetilpolisilossan (E 900) jista' jintuza bhala alternattiva aktar effiċjenti mill-polisorbati u l-esteri tas-sukrożju tal-aċidi xahmin attwalment awtorizzati.
- (6) Ir-Rapport mill-Kummissjoni dwar il-Konsum fid-Dieta ta' Addittivi fl-ikel fl-Unjoni Ewropea⁽³⁾ kkonkluda li d-Dimetilpolisilossan (E 900) ma jehtiegx li jiġi eżaminat

aktar, billi l-konsum teoretiku bbażat fuq suppożizzjonijiet konservattivi dwar l-iġestjoni tal-ikel u l-użu tal-addittiv ma kienx jaqbeż id-Doża Aċċettabbli ta' Kuljum ("DAK"). Il-valur DAK ta' 1,5 mg/kg bw ġie stabbilit fit-18 ta' Mejju 1990 mill-Kumitat Xjentifiku għall-Ikel⁽⁴⁾. Il-konsum addizzjonali bbażat fuq l-użu l-gdid bhala aġent ghal kontra r-raghwa fis-supplimenti tal-ikel fil-forma ta' pilloli effervexxenti huwa stmat li jkun taht l-10 % tad-DAK. Huwa għalhekk xieraq li jkun permess l-użu tad-Dimetilpolisilossan (E 900) fis-supplimenti tal-ikel fil-forma ta' pilloli effervexxenti.

- (7) Skont l-Artikolu 3(2) tar-Regolament (KE) Nru 1331/2008, il-Kummissjoni għandha titlob l-opinjoni tal-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel biex taġġorna l-lista tal-Unjoni ta' addittivi tal-ikel stipulata fl-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008, għajr meta l-aġġornament inkwistjoni x'aktarx ma jhallix effett fuq is-sahha tal-bniedem. Billi l-awtorizzazzjoni għall-użu tad-Dimetilpolisilossan (E 900) fis-supplimenti tal-ikel fil-forma ta' pilloli effervexxenti tikkostitwixxi aġġornament ta' dik il-lista u li mhux suxxettibli li jkollha effett fuq is-sahha tal-bniedem, mhux mehtieg li tintalab l-opinjoni tal-Awtorità Ewropea għas-Sigurtà tal-Ikel.
- (8) Skont id-dispożizzjonijiet tranzitorji tar-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 1129/2011⁽⁵⁾ il-lista tal-addittivi tal-ikel stabbilita fl-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 tapplika fil-principju mill-1 ta' Ġunju 2013. Biex jiġi permess l-użu tad-Dimetilpolisilossan (E 900) fis-supplimenti tal-ikel qabel dik id-data, jehtieg li tiġi speċifikata data aktar kmieni ta' applikazzjoni fir-rigward ta' dan l-użu ta' dak l-addittiv tal-ikel.
- (9) Għaldaqstant, l-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 għandu jiġi emendat skont dan.
- (10) Il-miżuri stipulati f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Sahha tal-Animali u la l-Parlament Ewropew u lanqas il-Kunsill ma opponewhom,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

L-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 huwa emendat skont l-Anness ta' dan ir-Regolament.

⁽¹⁾ ĠU L 354, 31.12.2008, p. 16.⁽²⁾ ĠU L 354, 31.12.2008, p. 1.⁽³⁾ COM(2001) 542 finali.⁽⁴⁾ http://ec.europa.eu/food/fs/sc/scf/reports/scf_reports_32.pdf⁽⁵⁾ ĠU L 295, 12.11.2011, p. 1.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħh fl-20 jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussell, it-12 ta' Novembru 2012.

Għall-Kummissjoni
Il-President
José Manuel BARROSO

ANNEX

Fil-Parti E tal-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 ghandu jiddahhal dan li ġej fil-kategorija tal-ikel 17.1 "Supplimenti tal-ikel ipprovduti f'forma solida inklużi kapsuli u pilloli u forom simili, minbarra f'forom li jistgħu jintmagħdu" wara l-annotazzjoni għal E 551-559:

	"E 900	Dimetilpolisilossan	10		supplimenti tal-ikel f'forma ta' pillola effervexxenti biss	Perjodu ta' applikazzjoni: Mit-3 ta' Diċembru 2012
		(79): Il-livell massimu japplika għas-suppliment tal-ikel mahlul lest għall-konsum meta mhallat ma' 200 ml ta' ilma"				