

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) bħala aġent għal 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) tieghu,

Billi:

- (1) L-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 jistabilixxi lista tal-Unjoni ta' addittivi tal-ikel approvati għall-użu fl-ikel u l-kundizzjonijiet tal-użu tagħhom.
- (2) Dik il-lista tista' tiġi emmadata skont il-proċedura msem-mija fir-Regolament (KE) Nru 1331/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2008 li jistabilixxi proċedura ta' awtorizzazzjoni komuni ghall-addittivi tal-ikel, l-enżimi 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'injazztiva tal-Kummissjoni jew wara li ssir applikazzjoni.
- (4) Tressqet applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni tal-użu tad-dimetilpolisilossan (E 900) bħala aġent għal kontra r-raghwa fis-supplimenti tal-ikel u din saret disponibbli għall-Istati Membri.
- (5) Supplimenti tal-ikel fil-forma ta' pilloli effervexxenti ġenerallment ikun fihom aċċidi (bħal aċċidu čitriku) u mluha idrokarbonati jew karbonati. Il-pilloli jitqegħdu fl-ilma u jiġi prodott gass tad-diċċissu tal-karbonju waqt il-proċess li bih jinhallu. Dan il-gass normalment jiġi ragħwa li titla' 'l fuq u tfawwar it-tazza. Ir-rawġha li titla' 'l fuq għaldaqstant jeħtieg li tiġi parżjalment jew kompletament imrażżna biż-żieda ta' aġent kontra r-raghwa fil-pillola effervexxenti. Id-dimetilpolisilossan (E 900) jista' jintuża bħala alternattiva aktar effiċċienti mill-polisorbati u l-esteri tas-sukrożju tal-aċċidi 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 jeħtiegx li jiġi eżaminat

aktar, billi l-konsum teoretiku bbażat fuq suppożizzjoni-jiet konservattivi dwar l-inġestjoni 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 ghall-ikel (⁴). Il-konsum addizzjonali bbażat fuq l-użu l-ġdid bħala aġent għal kontra r-raghwa fis-supplimenti tal-ikel fil-forma ta' pilloli effervexxenti huwa stmat li jkun taħt 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-Awtoritā Ewropea dwar is-Sigurtà fl-ikel biex taġġonna l-lista tal-Unjoni ta' addittivi tal-ikel stipulata fl-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008, ghajr meta l-aġġornament inkwistjoni x'aktarx ma jħallix 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 meħtieg li tintalab l-opinjoni tal-Awtoritā 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, jeħtieg 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-Kummissjoni Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Sahħha tal-Annimali 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⁾ GU L 354, 31.12.2008, p. 16.

⁽²⁾ GU 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⁾ GU L 295, 12.11.2011, p. 1.

Artikolu 2

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

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

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

*Għall-Kummissjoni
Il-President
José Manuel BARROSO*

ANNESS

Fil-Parti E tal-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 għandu jiddahhal dan li ġej fil-kategorija tal-ikel 17.1 “Supplimenti tal-ikel ipprovduti f'forma solida inkluži 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' Dicembru 2012
(79): Il-livell massimu jaapplika għas-suppliment tal-ikel mahlul lest ghall-konsum meta mhallat ma' 200 ml ta' ilma"					