

## DEĆIŽJONI TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2016/376

tal-11 ta' Marzu 2016

**li tawtorizza t-tqegħid fis-suq tat-2'-O-fukosillattożju bhala ingredjent ġdid tal-ikel skont ir-Regolament (KE) Nru 258/97 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill**

*(notifikata bid-dokument C(2016) 1423)*

**(It-test bid-Daniż biss huwa awtentiku)**

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 258/97 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-27 ta' Jannar 1997 dwar l-ikel il-ġdid u l-ingredjenti tal-ikel il-ġdid (¹), u b'mod partikulari l-Artikolu 7 tiegħu,

Billi:

- (1) Fit-23 ta' Ĝunju 2014, il-kumpanija Glycom A/S ressjet talba lill-awtoritajiet kompetenti tal-Irlanda biex tqiegħed fis-suq it-2'-O-fukosillattożju bhala ingredjent ġdid tal-ikel.
- (2) Fit-3 ta' Ottubru 2014, il-korp kompetenti Irlandiż ghall-analizi tal-ikel hareġ ir-rapport inizjali ta' valutazzjoni tiegħu. F'dak ir-rapport wasal ghall-konklużjoni li t-2'-O-fukosillattożju tissodisfa l-kriterji bhala ġdid kif stipulat fl-Artikolu 3(1) tar-Regolament (KE) Nru 258/97.
- (3) Fid-9 ta' Ottubru 2014, il-Kummissjoni ghaddiet ir-rapport ta' valutazzjoni inizjali lill-Istati Membri l-oħra.
- (4) Matul il-perjodu ta' 60 jum stabbilit fl-ewwel subparagraphu tal-Artikolu 6(4) tar-Regolament (KE) Nru 258/97, tqajmu xi oggezzjonijiet motivati.
- (5) Fit-22 ta' Diċembru 2014 il-Kummissjoni kkonsultat lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-ikel (l-EFSA) u talbitha tagħmel valutazzjoni oħra għat-2'-O-fukosillattożju bhala ingredjent alimentari ġdid skont ir-Regolament (KE) Nru 258/97.
- (6) Fit-29 ta' Ĝunju 2015, l-EFSA fis-“Scientific Opinion on the safety of 2'-O-fucosyllactose as a novel food ingredient pursuant to Regulation (KE) Nru 258/97” (²), l-Opinjoni Xjentifika dwar is-sikurezza tat-2'-O-fukosillattożju bhala ingredjent tal-ikel ġdid skont ir-Regolament (KE) Nru 258/97, ikkonkludiet li t-2'-O-fukosillattożju huwa sigur għall-uži u l-livelli ta' użu proposti.
- (7) Fil-5 ta' Ottubru 2015, ir-rirkorrenti bagħtet ittra lill-Kummissjoni u provdiet informazzjoni addizzjonal biex tappoġġja l-užu u l-approvazzjoni tat-2'-O-fukosillattożju u l-latto-N-neotetraożju f-supplimenti tal-ikel għal popolazzjoni ġenerali (minbarra għat-trabi u t-tfal żgħar) skont ir-Regolament (KE) Nru 258/97.
- (8) Fl-14 ta' Ottubru 2015, il-Kummissjoni kkonsultat lill-EFSA u talbitha twettaq valutazzjoni tas-sikurezza ta' dan l-ikel ġdid f-supplimenti tal-ikel anke għat-tfal (minbarra għat-trabi u t-tfal żgħar).
- (9) Fit-28 ta' Ottubru 2015, l-EFSA fis-“Statement on the safety of lacto-N-neotetraose and 2'-O-fucosyllactose as novel food ingredients in food supplements for children” (³), l-Opinjoni Xjentifika dwar is-sikurezza tal-latto-N-neotetraożju u tat-2'-O-fukosillattożju bhala ingredjenti tal-ikel (ġoddha), ikkonkludiet li t-2'-O-fukosillattożju huwa sikur għall-uži u l-livelli ta' użu proposti.
- (10) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 96/8/KE (⁴) tistabbilixxi rekwiżiti dwar ikel maħsub sabiex jintuża f'dieti ta' restrizzjoni tal-enerġija għat-tnaqqis fil-piż. Id-Direttiva tal-Kummissjoni 1999/21/KE (⁵) tistabbilixxi rekwiżiti

(¹) ĠU L 43, 14.2.1997, p. 1.

(²) EFSA Journal 2015; 13(7):4184.

(³) EFSA Journal 2015;13(11):4299.

(⁴) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 96/8/KE tas-26 ta' Frar 1996 dwar ikel maħsub sabiex jintuża f'dieti ta' restrizzjoni ta' enerġija għat-tnaqqis fil-piż (ĠU L 55, 6.3.1996, p. 22).

(⁵) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 1999/21/KE tal-25 ta' Marzu 1999 dwar ikel dietetiku għal skopijiet mediċi speċjali (ĠU L 91, 7.4.1999, p. 29).

għall-ikel dietetiku għal skopijiet medici speċjali. Id-Direttiva 2002/46/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (<sup>(1)</sup>) tistabbilixxi rekwiziti dwar is-supplimenti tal-ikel. Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2006/125/KE (<sup>(2)</sup>) tistabbilixxi rekwiziti għal ikel ipproċessat ibbażat fuq iċ-ċereali u ikel tat-trabi għadhom kif telqu jinxu u għat-tfal żgħar. Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2006/141/KE (<sup>(3)</sup>) tistabbilixxi rekwiziti għall-formuli tat-trabi u formuli tal-prosegwiment. Ir-Regolament (KE) Nru 1925/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsil (<sup>(4)</sup>) jistabbilixxi rekwiziti dwar iż-żieda ta' vitamini u minerali u ta' certi sustanzi oħra mal-ikel. Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 41/2009 (<sup>(5)</sup>) jistabbilixxi rekwiziti għall-kompożizzjoni u l-ittikkettjar ta' ogġetti tal-ikel għal dawk li ma taqbilx magħħom il-glutina. Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 828/2014 (<sup>(6)</sup>) dwar ir-rekwiziti għall-ghoti ta' informazzjoni lill-konsumaturi rigward in-nuqqas jew il-preżenza mnaqqsa ta' glutina fl-ikel. L-użu tat-2'-O-fukosillattożju għandu jiġi awtorizzat mingħajr preġudizzju għar-rekwiziti ta' dawn il-leġiżlaż-zjonijiet.

- (11) Il-miżuri previsti f'din id-Deciżjoni huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf,

**ADOTTAT DIN ID-DECIŻJONI:**

**Artikolu 1**

It-2'-O-fukosillattożju kif speċifikat fl-Anness I, jista' jitqiegħed fis-suq tal-Unjoni bħala ingredjent alimentari ġdid għall-użi definiti u fil-livelli massimi stabbiliti fl-Anness II mingħajr preġudizzju għad-dispożizzjonijiet tad-Direttiva 96/8/KE, 1999/21/KE, 2002/46/KE, 2006/125/KE, 2006/141/KE u r-Regolamenti (KE) Nru 1925/2006, (KE) Nru 41/2009 u r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 828/2014.

**Artikolu 2**

- Id-denominazzjoni tat-2'-O-fukosillattożju awtorizzata b'din id-Deciżjoni dwar l-ittikkettjar tal-ogġetti tal-ikel li fihom dan l-ingredjent għandha tkun it-“2'-O-fukosillattożju”.
- Għandu jingħata tagħrif lill-konsumaturi li s-supplimenti tal-ikel li fih it-2'-O-fukosillattożju m'għandhiex tintuża jekk ikel iehor b'żieda tat-2'-O-fukosillattożju jiġi kkunsmati fl-istess jum.
- Għandu jingħata tagħrif lill-konsumaturi li s-supplimenti tal-ikel li fih it-2'-O-fukosillattożju mahsub għad-dħol żgħar m'għandhomx jintużaw jekk il-halib tas-sider jew jekk ikel iehor b'żieda tat-2'-O-fukosillattożju jiġi kkunsmat fl-istess jum.

**Artikolu 3**

Din id-Deciżjoni hija indirizzata lil Glycom A/S, Diplomvej 373, 2800 Kgs. Lyngby, id-Danimarka.

Magħmul fi Brussell, il-11 ta' Marzu 2016.

*Għall-Kummissjoni  
Vytenis ANDRIUKAITIS  
Membru tal-Kummissjoni*

---

(<sup>1</sup>) Id-Direttiva 2002/46/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-10 ta' Ĝunju 2002 dwar l-approssimazzjoni tal-liġijiet tal-Istati Membri dwar is-supplimenti tal-ikel (GU L 183, 12.7.2002, p. 51).

(<sup>2</sup>) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2006/125/KE tal-5 ta' Diċembru 2006 dwar ikel ipproċessat ibbażat fuq iċ-ċereali u ikel tat-trabi għad-dħol u għad-dħol żgħar (GU L 339, 6.12.2006, p. 16).

(<sup>3</sup>) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2006/141/KE tat-22 ta' Diċembru 2006 dwar formuli tat-trabi u formuli ta' prosegwiment u li temenda d-Direttiva 1999/21/KE (GU L 401, 30.12.2006, p. 1).

(<sup>4</sup>) Ir-Regolament (KE) Nru 1925/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-20 ta' Diċembru 2006 dwar iż-żieda ta' vitamini u minerali u ta' certi sustanzi oħra mal-ikel (GU L 404, 30.12.2006, p. 26).

(<sup>5</sup>) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 41/2009 tal-20 ta' Jannar 2009 li jikkonċerha l-kompożizzjoni u l-ittikkettjar ta' ogġetti tal-ikel għal dawk li ma taqbilx magħħom il-glutina (GU L 16, 21.1.2009, p. 3).

(<sup>6</sup>) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 828/2014 tat-30 ta' Lulju 2014 dwar ir-rekwiziti għall-ghoti ta' informazzjoni lill-konsumaturi rigward in-nuqqas jew il-preżenza mnaqqsa ta' glutina fl-ikel (GU L 228, 31.7.2014, p. 5).

## ANNESS I

**SPEċIFIKAZZJONI TAT-2'-O-FUKOSILLATTOŻU****Definizzjoni:**

Isem kimiku	$\alpha$ -l-Fukopiranosil-(1→2)- $\beta$ -d-galattopiranosil-(1→4)-d-glukopiranożju
Formula kimika	$C_{18}H_{32}O_{15}$
Piż molekulari	488,44 g/mol
Nru CAS	41263-94-9

**Deskrizzjoni:** It-2'-O-fukosillattożju huwa trab abjad sa abjad maħmuġ.

**Purità:**

It-test	Specifikazzjoni
Assaġġ	Mhux anqas minn 95 %
D-Lattożju	Mhux iżjed minn 1,0 w/w %
L-Fukożju	Mhux iżjed minn 1,0 w/w %
Isomeri tad-difukosil-d-lattożju	Mhux iżjed minn 1,0 w/w %
2'-Fukosil-d-laktulożju	Mhux iżjed minn 0,6 w/w %
pH (20 °C, soluzzjoni ta' 5 %)	3,2-7,0
Ilma (%)	Mhux aktar minn 9,0 %
Irmied, issulfat	Mhux aktar minn 0,2 %
Aċidu aċetiku	Mhux aktar minn 0,3 %
Solventi residwi (metanol, 2-propanol, aċetat tal-metil, aċeton)	Mhux aktar minn 50 mg/kg singolarment Mhux aktar minn 200 mg/kg f'tahlita
Residwi ta' proteini	Mhux aktar minn 0,01 %
Palladju	Mhux aktar minn 0,1 mg/kg
Nikil	Mhux aktar minn 3,0 mg/kg

**Kriterji mikrobijologiċi:**

L-ghadd totali ta' batterji aerobiċi meżofiliċi	Mhux aktar minn 500 CFU/g
Hmira	Mhux aktar minn 10 CFU/g
Moffa	Mhux aktar minn 10 CFU/g
Endotossini residwi	Mhux aktar minn 10 CFU/g

## ANNESS II

**UŽIJIET AWTORIZZATI TAT-2'-O-FUKOSILLATTOŻU**

Kategorija tal-ikel	Livelli massimi
Prodotti tal-ħalib bla toghmiet miżjudha ppasturizzat u sterilizzat (inkluż UHT)	1,2 g/l
Prodotti tal-ħalib i fermentati mhux mogħtija t-togħma	1,2 g/l ghax-xorb 19,2 g/kg għal prodotti oħra hliex xorb
Prodotti tal-ħalib i fermentat b'togħmiet miżjudha inkluži prodotti trattati bis-shana	1,2 g/l ghax-xorb 19,2 g/kg għal prodotti oħra hliex xorb
Analogi ta' prodotti tal-ħalib, inkluż whiteners tax-xorb;	1,2 g/l ghax-xorb 12 g/kg għal prodotti oħra hliex xorb 400 g/kg għas-sostitut tal-ħalib
Bars taċ-ċereali	12 g/kg
Prodotti ta' fuq il-mejda li jidu l-ħlewwa	200 g/kg
Formuli tat-trabi kif iddefiniti mid-Direttiva 2006/141/KE	1,2 g/l ftahlita ma' 0,6 g/l ta' lacto-N-neotetraose fi proporzjon ta' 2:1 fil-prodott finali, lest biex jiġi kkunsmat, ik-kumercjalizzat tali kwali jew rikostitwit skont l-istruzzjonijiet tal-manifattur
Formuli ta' prosegwiment kif iddefiniti mid-Direttiva 2006/141/KE	1,2 g/l ftahlita ma' 0,6 g/l ta' lacto-N-neotetraose fi proporzjon ta' 2:1 fil-prodott finali, lest biex jiġi kkunsmat, ik-kumercjalizzat tali kwali jew rikostitwit skont l-istruzzjonijiet tal-manifattur
İkel abbażi ta' cereali ipproċċessat u ikel tat-trabi għal trabi u tfal żgħar kif definiti mid-Direttiva 2006/125/KE	12 g/kg għal prodotti oħra hliex xorb 1,2 g/l għal' ikel likwidu lest biex jiġi kkunsmat, ikkumerċjalizzat tali kwali jew rikostitwit skont l-istruzzjonijiet tal-manifattur
Xarbiet ibbażati fuq il-ħalib u xarbiet simili maħsuba għat-tfal żgħar	1,2 g/l għal xarbiet ibbażati fuq il-ħalib u prodotti simili miżjudha waħedhom jew flimkien mal-lakto-N-neotetraozju, fkonċentrazzjonijiet ta' 0,6 g/l, fi proporzjon ta' 2:1 fil-prodott finali, lest biex jiġi kkunsmat, ikkumerċjalizzati tali kwali jew rikostitwit skont l-istruzzjonijiet tal-manifattur
İkel dietetiku għal skopijiet medici speċjali kif definit fid-Direttiva 1999/21/KE	Skont ir-rekwiżiti nutrizzjonal partikolari tal-persuni li għalihom il-prodotti huma maħsuba
İkel mahsub ghall-użu f'dieti ristretti mill-enerġija għat-tnaqqis fil-piż kif definit mid-Direttiva 96/8/KE (biss ghall-prodotti ppreżżentati bhala sostituzzjoni għad-dieta tal-ġurnata kollha).	4,8 g/l ghax-xarbiet 40 g/kg ghall-biċċiet
Prodotti tal-hobż u tal-ħagħġin adattati għal persuni li ma jittollerawx il-glutina kif iddefinit mir-Regolament (KE) Nru 41/2009 (1)	60 g/kg
Xarbiet aromatizzati	1,2 g/l

Kategorija tal-ikel	Livelli massimi
Kafè, tè (għajr it-tè iswed), infużjonijiet tal-ħxejjex aromatiċi u tal-frott, cikwejra; tè, infużjonijiet tal-ħxejjex aromatiċi u tal-frott, u estratti taċ-ċikwejra; tè, preparazzjonijiet ta' pjanti, frott u cereali għal infużjonijiet kif ukoll taħlilit u taħlilitiet istantanji ta' dawn il-prodotti	9,6 g/l (2)
Supplimenti tal-ikel kif definiti fid-Direttiva 2002/46/KE ħlief supplimenti tal-ikel għal trabi	3,0 g/kuljum għall-popolazzjoni ġenerali 1,2 g/kuljum għal tħal żgħar

(<sup>1</sup>) Mill-20 ta' Lulju 2016, il-kategorija "Foodstuffs for people intolerant to gluten as defined in Regulation (KE) Nru 41/2009" ("Oġġetti tal-ikel għal nies li ma jit tollerawx il-glutina kif iddefinit fir-Regolament (KE) Nru 41/2009") għandha tinbidel b'dan li ġej: "Foodstuffs bearing statements on the absence or reduced presence of gluten in accordance with the requirements of Commission Implementing Regulation (EU) No 828/2014" ("Oġġetti tal-ikel li jiddikjaraw l-assenza jew il-preżenza mnaqqsa tal-glutina skont ir-rekwiziti tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kunċiżjoni (UE) Nru 828/2014").

(<sup>2</sup>) Il-livell massimu jirreferi għall-prodotti lesti ghall-użu.