

DIRETTIVI

DIRETTIVA TAL-KUMMISSJONI (UE) 2016/1855

tad-19 ta' Ottubru 2016

li temenda d-Direttiva 2009/32/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar l-approssimazzjoni tal-liġijiet tal-Istati Membri rigward is-solventi ta' estrazzjoni użati fil-produzzjoni tal-oġġetti tal-ikel u l-ingredjenti tal-ikel

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat id-Direttiva 2009/32/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' April 2009 dwar l-approssimazzjoni tal-liġijiet tal-Istati Membri rigward is-solventi ta' estrazzjoni użati fil-produzzjoni tal-oġġetti tal-ikel u l-ingredjenti tal-ikel⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-punt (a) tal-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 4 tagħha,

Billi:

- (1) Id-Direttiva 2009/32/KE tapplika għas-solventi ta' estrazzjoni użati jew intiżi biex jintużaw fil-produzzjoni tal-oġġetti tal-ikel jew tal-ingredjenti tal-ikel. Dik id-Direttiva ma tapplikax għas-solventi tal-estraxxjoni użati fil-produzzjoni tal-addittivi tal-ikel, il-vitamini jew addittivi nutrizzjonali oħra, għajr jekk dawn l-addittivi tal-ikel, il-vitamini jew l-addittivi nutrizzjonali huma elenkati fl-Anness I tagħha.
- (2) Fid-19 ta' Awwissu 2014, tressqet applikazzjoni minn Akzo Nobel Industrial Chemicals BV b'talba li ssir bidla fil-limitu massimu ta' residwu (MRL) għall-metossimetan (DME) bhala solvent ta' estraxxjoni f'prodotti tal-proteini mill-annimali mingħajr xaham, b'mod partikolari tal-kollaġen u d-derivattivi tal-kollaġen, minn 0,009 mg/kg sa 3 mg/kg, u użu ġdid għall-estraxxjoni ta' prodotti tal-proteini għall-produzzjoni tal-ġelatina b'MRL ta' 0,009 mg/kg. Dik l-applikazzjoni sussegwentement saret disponibbli għall-Istati Membri.
- (3) L-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel ("l-Awtorità") evalwat mill-ġdid is-sikurezza tal-metossimetan bhala solvent ta' estraxxjoni għall-preparazzjoni ta' prodotti tal-proteini mill-annimali mingħajr xaham — il-kollaġini u l-ġelatina — u ħarġet l-opinjoni tagħha fl-14 ta' Lulju 2015⁽²⁾. L-Awtorità kkonkludiet li l-użu tal-metossimetan bhala solvent ta' estraxxjoni, skont il-kundizzjonijiet tal-użu intiżi u flimkien mal-MRLs proposti ta' 3 mg/kg fil-kollaġini u fid-derivattivi tal-kollaġini u 0,009 mg/kg fil-ġelatina mhu tal-ebda thassib għal dik li hija sikurezza.
- (4) Għalhekk, huwa xieraq li jkun awtorizzat l-użu tal-metossimetan bhala solvent ta' estraxxjoni biex jitnehha x-xaham mill-materja prima tal-proteini mill-annimali bil-kundizzjoni ta' limitu ta' residwu massimu tal-metossimetan ta' 3 mg/kg f'kollaġini u fid-derivattivi tal-kollaġini u ta' 0,009 mg/kg fil-ġelatina.
- (5) Għaldaqstant id-Direttiva 2009/32/KE għandha tiġi emendata skont dan.
- (6) Il-miżuri previsti f'din id-Direttiva huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:

Artikolu 1

L-Anness I tad-Direttiva 2009/32/KE qed jiġi emendat skont l-Anness ta' din id-Direttiva.

⁽¹⁾ ĠUL 141, 6.6.2009, p. 3.

⁽²⁾ Il-Bord dwar il-materjali li jiġu f'kuntatt mal-ikel, l-enzimi, l-aromatizzanti u l-aġenti tal-ipproċessar (CEF) tal-EFSA 2015. L-Opinjoni Xjentifika dwar is-sikurezza fl-użu tal-metossimetan bhala solvent ta' estraxxjoni taht il-kundizzjonijiet intiżi tal-użu u l-limiti massimi ta' residwi proposti. EFSA Journal 2015;13(7):4174, 13 pp.

Artikolu 2

1. L-Istati Membri għandhom idahhlu fis-sehħ il-liġijiet, ir-regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi meħtieġa sabiex tinkiseb konformità mad-Direttiva sa mhux iktar tard minn sentejn wara d-dhul fis-sehħ ta' din id-Direttiva. Għandhom jikkomunikaw it-test ta' dawk id-dispożizzjonijiet lill-Kummissjoni minnufih.

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispożizzjonijiet, għandu jkun hemm fihom referenza għal din id-Direttiva jew ikunu akkumpanjati minn tali referenza dakinhar tal-pubblikazzjoni uffiċjali tagħhom. L-Istati Membri għandhom jiddeċiedu kif għandha ssir tali referenza.

2. L-Istati Membri għandhom jikkomunikaw lill-Kummissjoni t-test tad-dispożizzjonijiet ewlenin tad-dritt nazzjonali li huma jaddottaw fil-qasam kopert b'din id-Direttiva.

Artikolu 3

Din id-Direttiva għandha tidhol fis-sehħ fl-għoxrin jum wara l-pubblikazzjoni tagħha f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

Artikolu 4

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, id-19 ta' Ottubru 2016.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Jean-Claude JUNCKER

ANNEX

Fil-Parti II tal-Anness I tad-Direttiva 2009/32/KE, ir-ringiela għall-“metossimetan” tinbidel b'dan li ġej:

“Metossimetan	Preparazzjoni ta' prodotti ta' proteini mill-annimali minghajr xaham inkluża l-ġelatina (*)	0,009 mg/kg fil-prodotti ta' proteini mill-annimali minghajr xaham inkluża l-ġelatina
	Preparazzjoni tal-kollaġini (**) u d-derivattivi tal-kollaġini, hlief għall-ġelatina.	3 mg/kg fil-kollaġini u fid-derivattivi tal-kollaġini, hlief għall-ġelatina

(*) “Ġelatina” tfisser proteina naturali, solubbli, li tghaqqad bhal ġell jew li ma tghaqqadx bhal ġell, miksuba mill-idroliżi parzjali tal-kollaġini magħmul mill-għadam, mill-ġlud u mill-għeruq u t-tendini tal-annimali, skont ir-rekwiziti rilevanti tar-Regolament (KE) Nru 853/2004.

(**) “Kollaġini” tfisser il-prodott abbażi ta' proteina li jirrizulta minn għadam, ġlud u tendini tal-annimali mmanifatturati skont ir-rekwiziti rilevanti tar-Regolament (KE) Nru 853/2004.”