

REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (UE) 2022/860

tal-1 ta' Ĝunju 2022

**li jemenda l-Anness III tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill
rigward il-monakolini mir-ross ahmar fermentat**

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat 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 (¹), u b'mod partikolari l-Artikolu 8(2)(a)(ii) u (b) tiegħu,

Billi:

- (1) Skont l-Artikolu 8(2) tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006, il-Kummissjoni tista', fuq l-inizjattiva tagħha stess jew abbaži ta' informazzjoni li tirċievi mingħand l-Istati Membri, tibda proċedura biex iddahhal sustanza jew ingredjent li jkun fih sustanza li ma tkunx vitamina jew mineral fl-Anness III ta' dak ir-Regolament li jelenka s-sustanzi li l-użu tagħhom fl-ikel huwa pprojbit, ristrett jew taht l-iskritinju tal-Unjoni, jekk dik is-sustanza tkun marbuta ma' riskju potenzjali għall-konsumaturi kif previst fl-Artikolu 8(1) tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006.
- (2) Fl-2010, l-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-ikel ("l-Awtorità") intalbet tipprovd opinijni dwar il-prova xjentifika ta' indikazzjoni dwar is-saħħha relatata mal-monakolina K ippreżentata skont l-Artikolu 13 tar-Regolament (KE) Nru 1924/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (²). Fit-30 ta' Ĝunju 2011 (³), l-Awtorità hárget opinioni xjentifika dwar il-prova ta' indikazzjoni dwar is-saħħha relatata mal-monakolina K mir-ross ahmar fermentat u ż-żamma ta' konċentrazzjonijiet normali ta' kolesterol LDL fid-demm. L-Awtorità kkonkludiet li għiet stabilita relazzjoni ta' kawża u effett bejn il-konsum tal-monakolina K mir-ross ahmar fermentat u ż-żamma ta' konċentrazzjonijiet normali ta' kolesterol LDL fid-demm fil-livell ta' doża ta' kuljum ta' 10 mg.
- (3) Fl-2012, l-Awtorità ntalbet tipprovd opinijni dwar il-prova xjentifika ta' indikazzjoni dwar is-saħħha ppreżentata skont l-Artikolu 14 tar-Regolament (KE) Nru 1924/2006 relatata mal-kombinazzjoni ta' ingredjenti, li waħda minnhom hija l-monakolina K fir-ross ahmar fermentat. Fit-12 ta' Lulju 2013 (⁴), l-Awtorità hárget opinioni xjentifika li tistabbilixxi relazzjoni ta' kawża u effett bejn il-konsum ta' prodott li jkun fih 2 mg ta' monakolina K mir-ross ahmar fermentat flimkien ma' ingredjenti oħra, u t-tnejjixi tal-konċentrazzjonijiet ta' kolesterol LDL fid-demm.
- (4) Fl-opinjonijiet xjentifici msemija hawn fuq, fir-rigward tar-restrizzjonijiet tal-użu, l-Awtorità rreferiet għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott (SmPC) għall-prodotti medicinali li fihom il-lovastatina disponibbi fis-suq tal-Unjoni, peress li l-Awtorità qieset li l-monakolina K fil-forma ta' latton hija identika għal-lovastatina. L-SmPC jiipprovd informazzjoni lill-professionisti fil-kura tas-saħħha dwar l-użu sikur u effettiv ta' dawn il-prodotti medicinali. L-SmPC għall-prodotti medicinali li fihom il-lovastatina jiddeskrivi l-proprietajiet u l-kundizzjonijiet approvati ufficjalment għall-użu tagħhom u jinkludi twissijiet u prekawzjonijiet speċjali għall-użu li jirreferu għarrisku ta' mijopatja/rabdomi joliżi, li jiżdied bl-użu konkomitanti ta' lovastatina ma' certi prodotti medicinali oħra, u jiskoragħixxi l-użu ta' lovastatina minn nisa tqal u li qed ireddgħu.
- (5) Matul id-diskussionijiet tal-grupp ta' hidma dwar l-indikazzjoni dwar in-nutrizzjoni u s-saħħha fir-rigward tal-opinjonijiet xjentifici msemija hawn fuq, l-Istati Membri qajmu thassib potenzjali dwar is-sikurezza assocjat mal-konsum tal-ikel li fihi il-monakolini mir-ross ahmar fermentat.

(¹) ĠU L 404, 30.12.2006, p. 26.

(²) Ir-Regolament (KE) Nru 1924/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-20 ta' Diċembru 2006 dwar indikazzjoni dwar in-nutrizzjoni u s-saħħha mogħtija fuq l-ikel (ĠU L 404, 30.12.2006, p. 9).

(³) EFSA Journal 2011;9(7):2304.

(⁴) EFSA Journal 2013;11(7):3327.

- (6) Ir-ross ahmar fermentat isir permezz tal-fermentazzjoni tar-ross bil-hmira, principally *Monascus purpureus*, li jirriżulta fil-produzzjoni ta' monakolini, li l-aktar wahda abbdunanti minnhom hija l-monakolina K. Fiċ-Ċina, tradizzjonalment din tintuża bhala koloranti tal-ikel u bhala rimedju tradizzjonali biex jiġu promossi d-digestjoni u c-ċirkolazzjoni tad-demm. Fl-UE, din ma hijiex awtorizzata għall-użu bhala koloranti tal-ikel peress li ma hijiex inkluża fil-lista tal-Unjoni tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽⁵⁾ dwar l-addittivi tal-ikel. Is-supplimenti tal-ikel li fihom preparazzjonijiet tar-ross ahmar fermentat gew ikkummerċjalizzati u kkonsmati flivell sinifikanti qabel il-15 ta' Mejju 1997 u għalhekk, ma humiex soġġetti għar-Regolament (UE) 2015/2283 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽⁶⁾ dwar ikel ġdid. L-użu ta' preparazzjonijiet tar-ross ahmar fermentat f-kategoriji ohra tal-ikel huwa soġġetti għal awtorizzazzjoni skont ir-Regolament (UE) 2015/2283 dwar ikel ġdid. L-applikazzjoni tad-dispozizzjoni jiet ta' dan ir-Regolament hija mingħajr preġudizzju għar-Regolamenti (UE) 2015/2283 u (KE) Nru 1333/2008.
- (7) Il-Kummissjoni, fuq inizjattiva tagħha stess, bdiet il-proċedura skont l-Artikolu 8 tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006 ghall-monakolini fir-ross ahmar fermentat peress li qieset li abbażi tal-informazzjoni disponibbi li ġiet ipprovdu mill-Istati Membri matul konsultazzjoni dwar is-sikurezza tal-monakolini mir-ross ahmar fermentat, il-kundizzjonijiet u r-rekwiziti meħtieġa stabiliti fl-Artikolu 8 ta' dak ir-Regolament u fl-Artikoli 3 u 4 tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 307/2012⁽⁷⁾ gew issodisfati. Din l-informazzjoni disponibbi kienet tinkludi opinjoni mill-Āgenzija Franċiża għas-Sahħha u s-Sikurezza tal-ikel, tal-Ambjent u tal-Post tax-Xogħol (ANSES) dwar ir-riskju assoċjat mal-preżenza ta' "ross ahmar fermentat" fis-supplimenti tal-ikel⁽⁸⁾. Dik l-opinjoni kkonkludiet li "minħabba l-kompożizzjoni tar-ross ahmar fermentat u b'mod partikolari: il-preżenza fl-livelli differenti tal-monakolina K (imsejha wkoll lovastatina meta tigi kkummerċjalizzata bhala medicina) li għandha l-istess effetti avversi tal-istatini; komposti li s-sikurezza tagħhom ma għietx stabilita, il-konsum ta' "ross ahmar fermentat" jesponi lil xi konsumaturi għal riskju għas-sahħha". L-informazzjoni disponibbi kienet tinkludi wkoll rapport konsultattiv xjentifiku adottat mill-Kunsill Superjuri tas-Sahħha Belġjan fit-13 ta' Frar 2016⁽⁹⁾ li pprovda evalwazzjoni tal-effetti ta' beneficiju prezunti u t-tossicità possibbli tas-supplimenti tad-dieta abbażi tar-ross ahmar fermentat għall-popolazzjoni Belġjana. Dak ir-rapport irrefera għar-riskju assoċjat mal-preżenza ta' monakolini, b'mod partikolari l-monakolina K, fir-ross ahmar fermentat li jinkludi effetti negattivi identici għal dawk osservati f-pazjenti li jieħdu medicini statini u rreferreda għal riskju oghla li jiġu žviluppati effetti tossici għal certi grupp vulnerabbli bhal nisa tqal, persuni li jibtu minn disturbi fil-fwied, fil-kliewi u fil-muskoli, persuni li għandhom aktar minn 70 sena u tfal u adoloxxenti. Fl-2013 twettqet valutazzjoni xjentifika rilevanti ohra mill-organizzazzjoni Germaniżza għall-finanzjament tar-riċċera, DFG⁽¹⁰⁾, li kkonkludiet li "r-ross ahmar bil-moffa ma huwiex ikel/suppliment tal-ikel sikur".
- (8) Għalhekk, fl-2017, f-konformità mal-Artikolu 8 tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006, il-Kummissjoni talbet lill-Awtorità tagħti opinjoni xjentifika dwar l-evalwazzjoni tas-sikurezza tal-monakolini fir-ross ahmar fermentat.
- (9) Fil-25 ta' Ġunju 2018⁽¹¹⁾, l-Awtorità adottat opinjoni xjentifika dwar is-sikurezza tal-monakolini fir-ross ahmar fermentat. L-Awtorità qieset li l-monakolina K fil-forma ta' latton kienet identika għal-lovastatina, l-ingredjent attiv ta' diversi prodotti medicinali awtorizzati għat-trattament tal-ipercolesterolemija fl-UE. Il-monakolina K mir-ross ahmar fermentat hija disponibbi fis-supplimenti tal-ikel f'dozi ta' kuljum rakkomandati li jvarjaw għall-effett tagħha fuq iż-żamma tal-livelli normali ta' kolesterol- LDL fid-demm. Abbażi tal-informazzjoni disponibbi, l-Awtorità kkonkludiet li l-konsum ta' monakolini mir-ross ahmar fermentat permezz tas-supplimenti tal-ikel jista' jwassal għal esponenti stmat għall-monakolina K fil-medda tad-dozi terapewtiċi ta' lovastatina. L-Awtorità nnotat li lprofil tal-

⁽⁵⁾ Ir-Regolament (KE) Nru 1333/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Dicembru 2008 dwar l-addittivi tal-ikel (GU L 354, 31.12.2008, p. 16).

⁽⁶⁾ Ir-Regolament (UE) 2015/2283 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-25 ta' Novembru 2015 dwar ikel ġdid, li jemenda r-Regolament (UE) Nru 1169/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u li jhassar ir-Regolament (KE) Nru 258/97 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u r-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1852/2001, (GU L 327, 11.12.2015, p. 1).

⁽⁷⁾ Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 307/2012 tal-11 ta' April 2012 li jistabbilixxi regoli ta' implantazzjoni ghall-applikazzjoni tal-Artikolu 8 tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar iż-żieda ta' vitamini u minerali u ta' certi sustanzi ohra mal-ikel (GU L 102, 12.4.2012, p. 2).

⁽⁸⁾ L-Opinjoni tal-ANSES Talba Nru 2012-SA-0228: Opinjoni tal-Āgenzija Franċiża għas-Sahħha u s-Sikurezza tal-ikel, tal-Ambjent u tal-Post tax-Xogħol dwar ir-riskji assoċjati mal-preżenza ta' "ross ahmar fermentat" fis-supplimenti tal-ikel, l-14 ta' Frar 2014.

⁽⁹⁾ Avis du Conseil Supérieur de la Sante N° 9312: Compléments alimentaires à base de "levure de riz rouge", it-3 ta' Frar 2016.

⁽¹⁰⁾ Stellungnahme der Gemeinsamen Experten kommission BVL/BfArM: Einstufung von Rotschimmelreisprodukten, it-8 ta' Frar 2016.

⁽¹¹⁾ EFSA Journal 2019;16(8):5368.

effetti negattivi għar-ross ahmar fermentat kien simili għal dak tal-lovastatina. Hija rrapporġat, permezz ta' konsultazzjoni ma' erba' sorsi (⁽¹²⁾) ta' rapporti tal-każijiet, li l-aktar miri importanti ghall-avvenimenti negattivi kienu t-tessut muskoloskeletal u konnnettiv (inkluža r-rabdomijoliżi), il-fwied, is-sistema nervuża, is-sistema gastrointestinali, il-ġilda u t-tessut ta' taħt il-ġilda, fordni dixxidenti ta' okkorrenza. L-Awtorità qieset li l-informazzjoni disponibbli dwar l-effetti negattivi rrapporġati fil-bnedmin tqieset li kienet biżżejjed bieq jiġi konkluż li l-monakolini mir-ross ahmar fermentat meta jintużaw bħala supplimenti tal-ikel kienu ta' thassib sinifikanti dwar is-sikurezza fil-livell tal-użu ta' 10 mg/kuljum. L-Awtorità qieset ukoll li każijiet individwali ta' reazzjonijiet negattivi serji kienu gew irrapportati għall-monakolini mir-ross ahmar fermentat f'livelli ta' konsum baxxi sa 3 mg/kuljum meħuda għal perjodu ta' bejn għimaginej u sena, u li każijiet ta' rabdomijoliżi, ta' epatite u ta' disturbi fil-ġilda seħħew u kienu jirrikjedu dħul l-isptar.

- (10) Abbaži tal-informazzjoni disponibbli u diversi incertezzi enfasizzati fl-opinjoni tagħha, l-Awtorità ma setgħetx tipprovd parir dwar id-doża ta' kuljum ta' monakolini mir-ross ahmar fermentat li ma jwassalx għal thassib dwar l-effetti dannużi għas-sahha, għall-popolazzjoni ġenerali, u skont kif xieraq, għal sottogruppi vulnerabbli tal-popolazzjoni kif mitlub mill-Kummissjoni. L-Awtorità spiegat li hemm incertezzi dwar il-kompożizzjoni u l-kontenut tal-monakolini fis-supplimenti tal-ikel li fihom ir-ross ahmar fermentat u li l-monakolini fir-ross ahmar fermentat jintużaw fi prodotti b'diversi ingredjenti, li l-komponenti tagħhom ma ġewx evalwati b'mod shiħ individwalment jew flimkien. Barra minn hekk, minħabba n-nuqqas ta' data, l-użu sikur tal-monakolini f'ċerti grupp vulnerabbli ta' konsumaturi ma jistax jiġi evalwat u hemm incertezza dwar l-effetti tal-konsum konkomitanti tas-supplimenti tal-ikel ibbażati fuq ir-ross ahmar fermentat ma' ikel jew ma' mediciċini li jinibxxu l-enzima (CYP3A4) li hija involuta fil-metabolizmu tal-monakolini.
- (11) F'konformità mal-Artikolu 4(5) tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 307/2012 u wara l-pubblikkazzjoni mill-Awtorità tal-opinjoni tagħha dwar il-monakolini mir-ross ahmar fermentat, il-Kummissjoni rċeviet kummenti mingħand partijiet interessati dwar il-valutazzjoni xjentifika tar-riskju mwettqa mill-Awtorità. Il-partijiet interessati pprovdew ukoll dikjarazzjonijiet biex jappoġġaw l-użu sikur tal-monakolini mir-ross ahmar fermentat flimkien ma' informazzjoni adegwata għall-konsumatur dwar l-użu sikur tas-sustanza.
- (12) Dawk il-kummenti li kienu ta' natura xjentifika gew icċarati mill-Awtorità matul it-telekonferenzi ta' wara l-adozzjoni li saru mal-partijiet interessati. L-Awtorità pprovdiet kjarifikasi dwar is-sorsi ta' evidenza għall-opinjoni xjentifika tagħha u spiegat għaliex certi studji pprezentati mill-partijiet interessati matul sejha pubblika għad-data ma tqisux bħala affidabbli u xjentifikament sodi biżżejjed biex jiġi inklużi fil-valutazzjoni tas-sikurezza tagħha. L-Awtorità spiegat ir-raġunament xjentifiku biex id-data dwar is-sikurezza għal-lovastatina tqieset bħala rilevanti għall-valutazzjoni tas-sikurezza tal-monakolini u ċċarat kif id-data ta' wara t-tqegħid fis-suq dwar l-avvenimenti negattivi pprovduti mill-partijiet interessati ntużat bħala evidenza ta' sostenn fil-valutazzjoni tagħha.
- (13) Il-Kummissjoni talbet lill-Awtorità għal assistenza teknika dwar żewġ studji xjentifiki, rieżami sistematiku u metaanalizi tas-sikurezza tas-supplementazzjoni tar-ross ahmar fermentat (⁽¹³⁾), u rieżami u opinjoni esperta dwar ir-rwol tas-supplementazzjoni tar-ross ahmar fermentat fil-kontroll tal-kolesterol fil-plażma (⁽¹⁴⁾), li ġew ippreżentati lill-Kummissjoni minn parti interessata wara l-adozzjoni tal-opinjoni xjentifika mill-Awtorità. L-Awtorità nnotat li irrispettivament mir-riżultati ta' kwalunkwe studju ta' intervent jew metaanalizi dwar is-sikurezza tas-supplementazzjoni ta'ross ahmar fermentat, jeżistu rapporti ta' effetti sekondarji assoċjati mal-konsum tar-ross ahmar fermentat fil-bnedmin u l-monakolina K fil-forma ta' latton hija identika għal-lovastatina li l-effetti negattivi tagħha huma ddokumentati sew, u għalhekk, dawk l-istudji pprezentati jkollhom jitqiesu flimkien mal-korp kollu ta' evidenza biex wieħed jasal għal-konklużjoni ġenerali. L-Awtorità spiegat li l-eżistenza ta' rapporti ta' effetti negattivi ma tistax tiġi injorata jew invalidata minn riżultati ta' provi li kienu relattivament żgħar fid-daqs u li ma kinu imfassla biex jidentifikaw dawn l-effetti, u li l-istudji, bħall-istudju ta' rieżami u ta' opinjoni esperta pprezentat, li jipprovd proporzjon komparativ bejn ir-riskji u l-benefiċċċi tal-prodotti li fihom ir-ross ahmar fermentat ma kinu rilevanti għall-evalwazzjoni tas-sikurezza tas-sustanzi miżjudha intenzjonalment mal-ikel.

⁽¹²⁾ L-Organizzazzjoni Dinjija tas-Sahha; Aġenzija Franċiża għall-İkel, l-Ambjent u s-Sikurezza u s-Sahha Okkupazzjonal; is-Sistema Taljana tas-Sorveljanza tal-Prodotti tas-Sahha Naturali; l-Amministrazzjoni għall-İkel u għall-Mediċini.

⁽¹³⁾ Fogacci F, Banach M, Mikhailidis DP et al. "Safety of red yeast rice supplementation: A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Pharmacological Research 143 (2019) 1–16.

⁽¹⁴⁾ Banach M, Bruckert E, Descamps OS et al. "The role of red yeast rice (RYR) supplementation in plasma cholesterol control: A review and expert opinion. Atheroscler Suppl. tas-17 ta' Awwissu 2019.

- (14) Meta jitqies li ma tista' tiġi stabbilita l-ebda doża ta' kuljum ta' monakolini mir-ross aħmar fermentat li ma twassalx għal thassib għas-sahha tal-bniedem, u meta jitqies l-effett ta' hsara sinifikanti fuq is-sahha assoċjat mal-użu ta' monakolini mir-ross aħmar fermentat flivelli ta' 10 mg/kuljum, u każijiet individwali ta' reazzjonijiet negattivi seri tas-sahha flivelli baxxi sa 3 mg/kuljum, jenhtieġ li l-użu ta' monakolini mir-ross aħmar fermentat flivelli ta' 3 mg u aktar għal kull porzjon tal-prodott irrakkomandat għall-konsum ta' kuljum jiġi pprojbit. Għalhekk, jenhtieġ li dik is-sustanza titqiegħed fil-Parti B tal-Anness III tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006 u ż-żieda tagħha mal-ikel jew l-użu tagħha fil-manifattura tal-ikel jenhtieġ li jkun permess biss skont il-kundizzjonijiet spċificati f'dak l-Anness.
- (15) Is-supplimenti tal-ikel huma meħtieġa mill-Artikolu 6 tad-Direttiva 2002/46/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽¹⁵⁾ li jiġu ttikkettati bil-porzjon tal-prodott li huwa rrakkomandat għall-konsum għal kuljum flimkien ma' twissija biex id-doża rakkomandata dikkjarta għal kuljum ma tinqabiżx. Peress li l-ikel jew is-supplimenti tal-ikel differenti li jkun fihom il-monakolini mir-ross aħmar fermentat jistgħu jiġi kkonsmati simultanjament, hemm il-possibbiltà li jinqabeż il-limitu stabbilit fl-Anness III tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006, u għalhekk, huwa meħtieġ li jiġu previsti rekwiżiti xierqa ta' tikkettar ghall-ikel kollu li jkun fih il-monakolini mir-ross aħmar fermentat.
- (16) Sabiex tiġi pprovduta informazzjoni kompluta dwar il-kontenut tal-monakolini fuq it-tikketti tal-ikel li jkun fih il-monakolini mir-ross aħmar fermentat, jeħtieġ li jiġu previsti rekwiżiti xierqa ta' tikkettar ghall-ikel kollu li jkun fih il-monakolini mir-ross aħmar fermentat.
- (17) Peress li l-Awtorità identifikat riskju ta' effetti negattivi minhabba interazzjonijiet ma' prodotti medicinali, jeħtieġ li l-persuni li jużaw medicijni li jnaqqus l-livelli tal-kolesterol jiġi avżati biex jevitaw l-użu konkomitanti tal-ikel li fih il-monakolini mir-ross aħmar fermentat. L-Awtorità nnotat li l-profil tal-effetti negattivi għar-ross aħmar fermentat kien simili għal dak tal-lovastatina, u għalhekk, huwa xieraq li l-persuni jiġi avżati biex ifittxu parir mediku jekk jesperjenzaw kwalunkwe problema tas-sahha. Barra minn hekk, peress li l-Awtorità ma setgħetx tevalwa l-użu sikur tal-monakolini fċerti grupperi vulnerabbi ta' konsumaturi minhabba n-nuqqas ta' data, u għalhekk, għad hemm il-possibbiltà ta' effetti ta' hsara fuq is-sahha assoċjati mal-użu ta' monakolini mir-ross aħmar fermentat, huwa xieraq li jingħata parir kontra l-użu tal-ikel li fih il-monakolini mir-ross aħmar fermentat għal nisa tqal jew li qed ireddgħu, persuni li għandhom aktar minn 70 sena, tħall u adolexxenti. Meta jitqies dan ta' hawn fuq, jeħtieġ li jiġu previsti rekwiżiti xierqa ta' tikkettar ghall-ikel kollu li jkun fih il-monakolini mir-ross aħmar fermentat.
- (18) L-Awtorità ma setgħetx tidentifika konsum dijetetiku ta' monakolini mir-ross aħmar fermentat li ma jwassalx għal thassib dwar l-effetti dannużi għas-sahha, għall-popolazzjoni generali, u kif xieraq, għal sottogruppi vulnerabbi tal-popolazzjoni. Peress li għad hemm il-possibbiltà ta' effetti ta' hsara fuq is-sahha assoċjati mal-użu ta' monakolini mir-ross aħmar fermentat, iżda għad hemm incertezza xjentifika f'dan ir-rigward, u meta jitqies li l-monakolini mir-ross aħmar fermentat jistgħu jintużaw biss fis-supplimenti tal-ikel u li l-firxa tal-użu ta' dawk is-supplimenti tal-ikel ma setgħetx tiġi ddeterminata mill-Awtorità, l-użu ta' monakolini mir-ross aħmar fermentat fis-supplimenti tal-ikel jenhtieġ li jitqiegħed taħbi skrutinju mill-Unjoni u għalhekk, jenhtieġ li jiġi inkluż fil-Parti Ċ tal-Anness III tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006. Filwaqt li jitqies l-inċertezzi deskrittivi mill-Awtorità fl-opinjoni xjentifika tagħha u jitqies d-dikjarazzjoni mogħtija mill-partijiet interessati dwar il-profil tas-sikurezza tal-monakolini mir-ross aħmar fermentat, dawk il-partijiet interessati għandhom, skont l-Artikolu 8(4) tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006, il-possibbiltà li jippreżentaw data li turi s-sikurezza tal-monakolini mir-ross aħmar fermentat lill-Awtorità f'konformità mal-Artikolu 5 tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 307/2012. F'konformità mal-Artikolu 8(5) tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006, jenhtieġ li l-Kummissjoni tiehu deċiżjoni fi żmien erba' snin mid-dħul fis-sejjħ ta' dan ir-Regolament, dwar jekk telenkax il-monakolini mir-ross aħmar fermentat fl-Anness III, il-Parti A jew il-Parti B, skont kif xieraq, filwaqt li tqis l-opinjoni tal-Awtorità dwar kwalunkwe data sottomessa.
- (19) Għalhekk, ir-Regolament (KE) Nru 1925/2006 jenhtieġ li jiġi emendat kif xieraq.
- (20) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma f'konformità mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-ikel u l-Għalf,

⁽¹⁵⁾ Id-Direttiva 2002/46/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-10 ta' Ġunju 2002 dwar l-approssimazzjoni tal-ligġijiet tal-Istati Membri dwar is-supplimenti tal-ikel (GU L 183, 12.7.2002, p. 51).

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

L-Anness III tar-Regolament (KE) Nru 1925/2006 huwa emendat kif ġej:

1. L-entrata li ġejja tiżdied fit-tabella fil-Parti B “Sustanzi ristretti” f'ordni alfabetiku:

Sustanza ristretta	Kundizzjonijiet tal-użu	Rekwiżiti addizzjonali
“Monakolini mir-ross ahmar fermentat”	<p>Porzjon individwali tal-prodott għall-konsum ta’ kuljum għandu jipprovi inqas minn 3 mg ta’ monakolini mir-ross ahmar fermentat.</p>	<p>It-tikketta għandha tipprovi n-numru ta’ porzjonijiet individwali tal-prodott għall-konsum massimu għal kull ġurnata u twissija biex ma jiġix ikkunsmat ammont ta’ kuljum ta’ 3 mg jew aktar ta’ monakolini mir-ross ahmar fermentat.</p> <p>It-tikketta għandha tindika l-kontenut tal-monakolini għal kull porzjon tal-prodott.</p> <p>It-tikketta għandha tinkludi t-twissijiet li ġejjin:</p> <p>‘Ma għandux jiġi kkunsmat minn nisa tqal jew li qed ireddgħu, tfal taħt it-18-il sena u adulti ta’ aktar minn 70 sena’.</p> <p>‘Fittex parir mingħand tabib dwar il-konsum ta’ dan il-prodott jekk tesperjenza kwalunkwe problema tas-sahħha’;</p> <p>‘Ma għandux jiġi kkunsmat jekk qed tieħu medikazzjoni li tbaxxi l-livell tal-kolesterol’;</p> <p>‘Ma għandux jiġi kkunsmat jekk digħà qed tikkonsma prodotti oħra li fihom ir-ross ahmar fermentat’.</p>

2. L-entrata li ġejja tiżdied fit-tabella fil-parti ċ “Sustanzi taħt skrutinju Komunitarju” f'ordni alfabetiku:

“Monakolini minn ross ahmar fermentat”

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħ fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tieghu f’Il-Ġurnal Uffiċċjali tal-Unjoni Ewropea.

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

Magħmul fi Brussell, l-1 ta’ Ġunju 2022.

*Għall-Kummissjoni
Il-President
Ursula VON DER LEYEN*