

## ODLOČBA KOMISIJE

z dne 12. oktobra 2009

o odobritvi dajanja na trg lipidnega izvlečka iz morskih rakcev vrste *Euphausia superba* kot nove živilske sestavine v skladu z Uredbo (ES) št. 258/97 Evropskega parlamenta in Sveta

(notificirano pod dokumentarno številko C(2009) 7647)

(Besedilo v angleškem jeziku je edino verodostojno)

(2009/752/ES)

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 258/97 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 27. januarja 1997 v zvezi z novimi živali in novimi živilskimi sestavinami <sup>(1)</sup> ter zlasti člena 7 Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Družba Neptune Technologies & Bioresources Inc. je 29. septembra 2006 vložila zahtevek pri pristojnih organih Finske za dajanje lipidnega izvlečka iz morskih rakcev vrste *Euphausia superba* na trg kot nove živilske sestavine.
- (2) Pristojni organ Finske za ocenjevanje živil je 29. januarja 2007 izdal poročilo o začetni oceni. Sklep navedenega poročila je bil, da je uporaba lipidnega izvlečka iz morskih rakcev vrste *Euphausia superba* kot živilske sestavine sprejemljiva.
- (3) Komisija je 19. februarja 2007 vsem državam članicam poslala poročilo o začetni oceni.
- (4) V skladu s členom 6(4) Uredbe (ES) št. 258/97 so bili v roku 60 dni predloženi utemeljeni ugovori glede trženja tega proizvoda.
- (5) Zato je bil 31. januarja 2008 opravljen posvet z Evropsko agencijo za varnost hrane (EFSA).
- (6) Znanstveni svet EFSA za dietetične izdelke, prehrano in alergije je na zahtevo Evropske komisije po preučitvi varnosti lipidnega izvlečka iz morskih rakcev vrste *Euphausia superba* oblikoval znanstveno mnenje, v katerem

je sklenil, da je uporaba lipidnega ekstrakta krila *Euphausia superba* varna pod predlaganimi pogoji uporabe.

- (7) Iz poročila o začetni oceni izhaja, da lipidni izvleček iz morskih rakcev vrste *Euphausia superba* izpolnjuje merila iz člena 3(1) Uredbe.
- (8) Ukrepi iz te odločbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –

SPREJELA NASLEDNJO ODLOČBO:

Člen 1

Lipidni izvleček iz morskih rakcev vrste *Euphausia superba*, kot je opredeljen v Prilogi I, se lahko da na trg v Skupnosti kot nova živilska sestavina za uporabo in v mejnih vrednostih iz Priloge II.

Člen 2

Oznaka „lipidni izvleček iz morskih rakcev vrste *Euphausia superba*“ je na etiketi proizvoda kot takega ali na seznamu sestavin živil, ki ga vsebujejo.

Člen 3

Ta odločba je naslovljena na Neptune Technologies & Bioresources Inc., 225 Promenade du Centropolis, Bureau 200, Laval, Quebec, H7T 0B3, Kanada.

V Bruslju, 12. oktobra 2009

Za Komisijo  
Androulla VASSILIOU  
Članica Komisije

<sup>(1)</sup> UL L 43, 14.2.1997, str. 1.

## PRILOGA I

SPECIFIKACIJA LIPIDNEGA IZVLEČKA MORSKIH RAKCEV VRSTE *EUPHASIA SUPERBA***Opis**

Pri proizvodnji lipidnega izvlečka morskih rakcev vrste *Euphasia superba* se globoko zamrznjen kril zdrobi, nato pa ekstrahira z acetonom. Beljakovine in krilni material se odstranijo iz lipidnega izvlečka s filtracijo. Aceton in ostanek vode se odstranita z izparevanjem.

Test	Specifikacija
število umiljenja	največ 185 mg KOH/g
peroksidna vrednost (PV)	največ 0,2 meq O <sub>2</sub> /kg olja
vлага in hlapnost	največ 0,9 %
fosfolipidi	največ 50 %
trans-maščobne kisline	največ 1 %
EPA (eikosapentenojska kislina)	najmanj 15 %
DHA (dokosaheksenojska kislina)	najmanj 7 %

## PRILOGA II

UPORABE LIPIDNEGA IZVLEČKA IZ MORSKIH RAKCEV VRSTE *EUPHASIA SUPERBA*

Skupina uporabe	Najvišja skupna vsebnost DHA in EPA
mlečni izdelki, razen pijač na osnovi mleka	200 mg/100 g ali za izdelke iz sira 600 mg/100 g
mlečni nadomestki, razen pijač	200 mg/100 g ali za nadomestke sira 600 mg/100 g
mazave maščobe in prelive	600 mg/100 g
žitni kosmiči za zajtrk	500 mg/100 g
prehranska dopolnila	200 mg na dnevni odmerek, kot ga priporoča proizvajalec
dietetična živila za posebne zdravstvene namene	v skladu s posebnimi prehranskimi zahtevami oseb, katerim so proizvodi namenjeni
živila za uporabo v energijsko omejenih dietah za zmanjšanje telesne teže	200 mg/nadomestni obrok