

BESCHIKKING VAN DE COMMISSIE**van 12 oktober 2009****tot verlening van een vergunning voor het in de handel brengen van een vetextract uit Antarctisch krill *Euphausia superba* als nieuw voedselingrediënt krachtens Verordening (EG) nr. 258/97 van het Europees Parlement en de Raad***(Kennisgeving geschied onder nummer C(2009) 7647)***(Slechts de tekst in de Engelse taal is authentiek)**

(2009/752/EG)

DE COMMISSIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap,

Gelet op Verordening (EG) nr. 258/97 van het Europees Parlement en de Raad van 27 januari 1997 betreffende nieuwe voedingsmiddelen en nieuwe voedselingrediënten⁽¹⁾, en met name op artikel 7,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Op 29 september 2006 heeft het bedrijf Neptune Technologies & Bioressources Inc. bij de bevoegde autoriteiten van Finland een aanvraag ingediend om een vetextract uit Antarctisch krill *Euphausia superba* als nieuw voedselingrediënt in de handel te mogen brengen.
- (2) Op 29 januari 2007 heeft de bevoegde Finse instantie voor de beoordeling van voedingsmiddelen haar verslag van de eerste beoordeling uitgebracht. Zij kwam in dat verslag tot de conclusie dat het gebruik van het vetextract uit Antarctisch krill *Euphausia superba* als voedselingrediënt aanvaardbaar was.
- (3) De Commissie heeft het verslag van de eerste beoordeling op 19 februari 2007 aan alle lidstaten toegezonden.
- (4) Binnen de in artikel 6, lid 4, van Verordening (EG) nr. 258/97 vastgestelde termijn van 60 dagen zijn overeenkomstig die bepaling met redenen omklede bezwaren tegen het in de handel brengen van dit product ingediend.
- (5) Daarom is op 31 januari 2008 de Europese Autoriteit voor voedselveiligheid (EFSA) geraadpleegd.
- (6) In het wetenschappelijk advies dat het Panel voor dieetproducten, voeding en allergieën op verzoek van de Commissie heeft opgesteld over de veiligheid van vetextract uit *Euphausia superba* als voedselingrediënt,

kwam het panel tot de conclusie dat het vetextract uit Antarctisch krill *Euphausia superba* onder de voorgestelde gebruiksomstandigheden veilig is.

- (7) Op grond van het verslag van de eerste beoordeling is vastgesteld dat het vetextract uit Antarctisch krill *Euphausia superba* voldoet aan de criteria van artikel 3, lid 1, van de verordening.
- (8) De in deze beschikking vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT DE VOLGENDE BESCHIKKING GEGEVEN:

Artikel 1

Vetextract uit Antarctisch krill *Euphausia superba*, zoals in bijlage I beschreven, mag in de Gemeenschap als nieuw voedselingrediënt in de handel worden gebracht voor de in bijlage II vermelde toepassingen met inachtneming van de in die bijlage vermelde maximumgehalten.

Artikel 2

De aanduiding „vetextract uit de schaaldieren Antarctisch krill *Euphausia superba*” moet worden vermeld op de etikettering van het product als zodanig of in de lijst van ingrediënten van levensmiddelen waarin het voorkomt.

Artikel 3

Deze beschikking is gericht tot Neptune Technologies & Bioressources Inc., 225 Promenade du Centropolis, Bureau 200, Laval, Quebec, H7T 0B3, Canada.

Gedaan te Brussel, 12 oktober 2009.

Voor de Commissie
Androulla VASSILIOU
Lid van de Commissie

⁽¹⁾ PB L 43 van 14.2.1997, blz. 1.

BIJLAGE I

SPECIFICATIES VOOR VETEXTRACT UIT ANTARCTISCH KRILL *EUPHAUSIA SUPERBA***Beschrijving**

Om vetextract uit Antarctisch krill *Euphausia superba* te vervaardigen wordt diepgevroren Antarctisch krill vermalen en aan extractie met aceton onderworpen. Eiwitten en krillmateriaal worden door filtratie uit het vetextract verwijderd. De aceton en het restwater worden door verdamping verwijderd.

Test	Specificatie
Verzepingsgetal	Maximaal 185 mg KOH/g
Peroxidegetal	Maximaal 0,2 meq O ₂ /kg olie
Vocht en vluchtige bestanddelen	Maximaal 0,9 %
Fosfolipiden	Maximaal 50 %
Transvetzuren	Maximaal 1 %
EPA (eicosapentaenzuur)	Minimaal 15 %
DHA (docosahexaenzuur)	Minimaal 7 %

BIJLAGE II

TOEPASSINGEN VAN VETEXTRACT UIT ANTARCTISCH KRILL *EUPHAUSIA SUPERBA*

Gebruiksgroep	Maximumgehalte aan DHA in combinatie met EPA
Zuivelproducten met uitzondering van dranken op basis van melk	200 mg/100 g of voor kaasproducten 600 mg/100 g
Zuivelvervangers met uitzondering van dranken	200 mg/100 g of voor kaasvervangende producten 600 mg/100 g
Smeerbare vetten en dressings	600 mg/100 g
Ontbijtgranen	500 mg/100 g
Voedingssupplementen	200 mg per dagelijkse portie zoals aanbevolen door de fabrikant
Dieetvoeding voor bijzondere medische doeleinden	Overeenkomstig de specifieke voedingsbehoeften van degenen voor wie de producten bestemd zijn
Voeding gebruikt in energiebeperkte diëten voor gewichtsvermindering	200 mg/maaltijdvervanger