



Brüssel, 23. oktoober 2025
(OR. en)

14386/25

DENLEG 55
FOOD 93
SAN 664

SAATEMÄRKUSED

Saatja:	Euroopa Komisjoni peasekretär, allkirjastanud Martine DEPREZ, direktor
Kättesaamise kuupäev:	22. oktoober 2025
Saaja:	Thérèse BLANCHET, Euroopa Liidu Nõukogu peasekretär
Komisjoni dok nr:	D(2025) 109690
Teema:	KOMISJONI MÄÄRUS (EL) .../..., XXX, millega muudetakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrust (EÜ) nr 1333/2008 seoses karrageeni (E 407), jaanikaunajahu (E 410), guaarakummi (E 412), kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414), ksantaankummi (E 415), pektiinide (E 440) ja naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) kasutamisega ning komisjoni määrust (EL) nr 231/2012 seoses jaanikaunajahu (E 410), guaarakummi (E 412), kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414), ksantaankummi (E 415), pektiinide (E 440) ja naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) spetsifikatsioonidega

Käesolevaga edastatakse delegatsioonidele dokument D(2025) 109690.

Lisatud: D(2025) 109690



EUROOPA
KOMISJON

Brüssel, **XXX**
PLAN/2024/2042 REV.1
(POOL/E2/2024/2042/2042 R1-
EN.docx) D109690/02
[...] (2025) **XXX** draft

KOMISJONI MÄÄRUS (EL) .../...,

XXX,

millega muudetakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrust (EÜ) nr 1333/2008 seoses karrageeni (E 407), jaanikaunajahu (E 410), guaarakummi (E 412), kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414), ksantaankummi (E 415), pektiinide (E 440) ja naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) kasutamisega ning komisjoni määrust (EL) nr 231/2012 seoses jaanikaunajahu (E 410), guaarakummi (E 412), kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414), ksantaankummi (E 415), pektiinide (E 440) ja naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) spetsifikatsioonidega

(EMPs kohaldatav tekst)

KOMISJONI MÄÄRUS (EL) .../...,

XXX,

millega muudetakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrust (EÜ) nr 1333/2008 seoses karrageeni (E 407), jaanikaunajahu (E 410), guaarakummi (E 412), kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414), ksantaankummi (E 415), pektiinide (E 440) ja naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) kasutamisega ning komisjoni määrust (EL) nr 231/2012 seoses jaanikaunajahu (E 410), guaarakummi (E 412), kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414), ksantaankummi (E 415), pektiinide (E 440) ja naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) spetsifikatsioonidega

(EMPs kohaldatav tekst)

EUROOPA KOMISJON,

võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingut,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 16. detsembri 2008. aasta määrust (EÜ) nr 1333/2008 toidu lisaainete kohta,¹ eriti selle artikli 10 lõiget 3 ja artiklit 14,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 16. detsembri 2008. aasta määrust (EÜ) nr 1331/2008, millega kehtestatakse toidu lisaainete, toiduensüümide ning toidu lõhna- ja maitseainete lubade andmise ühtne menetlus,² eriti selle artikli 7 lõiget 5,

ning arvestades järgmist:

- (1) Määruse (EÜ) nr 1333/2008 II lisas on esitatud liidu loetelu toidus kasutada lubatud lisaainetest ja kõnealuste lisaainete kasutamise tingimused.
- (2) Komisjoni määrusega (EL) nr 231/2012³ on kehtestatud määruse (EÜ) nr 1333/2008 II ja III lisas loetletud toidu lisaainete spetsifikatsioonid.
- (3) Toidu lisaainete liidu loetelu võib komisjoni algatusel või pärast taotluse esitamist ajakohastada määruse (EÜ) nr 1331/2008 artikli 3 lõikes 1 osutatud ühtse menetluse teel.
- (4) Jaanikaunajahu (E 410), guaarakummi (E 412), kummiaraabik (akaatsia kummivaik) (E 414), ksantaankummi (E 415), pektiinid (E 440) ja naatriumoktenüülsuktsinaattärklis (E 1450) on toidu lisaained, mida on lubatud kasutada vastavalt määrusele (EÜ) nr 1333/2008.
- (5) Euroopa Toiduohutusamet (edaspidi „amet“) esitas 20. jaanuaril 2017 teadusliku arvamuse jaanikaunajahu (E 410) kui toidu lisaaine uuesti hindamise kohta⁴. Amet jõudis järeldusele, et arvulise lubatud päevase tarbitava koguse kindlaksmääramine ei ole vajalik ning teatatud kasutusviiside ja -koguste puhul ohutusprobleeme ei teki.

¹ ELT L 354, 31.12.2008, lk 16, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2008/1333/oj>.

² ELT L 354, 31.12.2008, lk 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2008/1331/oj>.

³ Komisjoni 9. märtsi 2012. aasta määrus (EL) nr 231/2012, millega kehtestatakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 1333/2008 II ja III lisas loetletud toidu lisaainete spetsifikatsioonid (ELT L 83, 22.3.2012, lk 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2012/231/oj>).

⁴ EFSA Journal 2017;15(1):4646, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2017.4646>.

Imikud ja väikelapsed, kes tarbivad meditsiinilise eriotstarbega toitu, võivad oma tervise seisundi tõttu siiski olla seedetraktile avalduvale jaanikaunajahu (E 410) toimele vastuvõtlikumad. Amet jõudis järeldusele, et olemasolevad andmed ei võimalda piisavalt hinnata jaanikaunajahu (E 410) ohutust selle kasutamisel imikutele ja väikelastele ette nähtud meditsiinilise eriotstarbega toidus (toidugrupid 13.1.5.1 ja 13.1.5.2). Amet soovitas muuta jaanikaunajahu (E 410) spetsifikatsiooni, mis on sätestatud määruses (EL) nr 231/2012. Ühtlasi soovitas amet lisada määruse (EÜ) nr 1333/2008 II lisas piimapõhiseid jooke ja sarnaseid väikelastele ette nähtud tooteid (praegust toidugruppi 01.10) käsitlevasse kummide üheaegset kasutamist reguleerivasse joonealusesse märkusesse karrageeni (E 407).

- (6) 18. juulil 2018 algatas amet avaliku andmepäringu eesmärgiga koguda tehnilisi ja toksikoloogilisi andmeid jaanikaunajahu (E 410) toidus kasutamise kohta kõikide elanikkonnarühmade, sealhulgas alla 16 nädala vanuste imikute puhul, et saada vajalikke andmeid kõnealust toidu lisainet käsitlevate soovitude koostamiseks. Ettevõtjad esitasid vastusena sellele päringule asjaomased andmed.
- (7) 9. veebruaril 2023 esitas amet teadusliku arvamuse „Re-evaluation of locust bean gum (E 410) as a food additive in foods for infants below 16 weeks of age and follow-up of its re-evaluation as a food additive for uses in foods for all population groups“⁵ („Jaanikaunajahu (E 410) uuesti hindamine toidu lisainena alla 16 nädala vanuste imikute toidus ja järelmeetmed seoses selle uuesti hindamisega toidu lisainena kõikide elanikkonnarühmade toidus“). Amet jõudis järeldusele, et jaanikaunajahu (E 410) kasutamine toidugruppi 13.1.5.1 või 13.1.5.2 kuulavas toidus põhjustab ohutusriske. Määruses (EL) nr 231/2012 sätestatud spetsifikatsiooniga seoses soovitas amet muuta kõnealuse toidu lisaine määratlust, vähendada mürgiste elementide (plii, arseeni, elavhõbeda ja kaadmiumi) piirnorme, asendada sõna „lahustub“ väljendiga „dispergeerub täielikult“ lähtuvalt asjaolust, et hüdrokolloidid moodustavad vees tõelise lahuse asemel kolloididispersiooni, ning lisada mikrobioloogilised kriteeriumid.
- (8) Seepärast on ameti teaduslikust arvamusest lähtuvalt asjakohane muuta jaanikaunajahu (E 410) kasutamise tingimusi toidugruppide 13.1.5.1 ja 13.1.5.2 puhul ning selle aine määratlust ja spetsifikatsiooni. Eelkõige tuleks kooskõlas ameti teadusliku arvamusega vähendada kõnealuse aine spetsifikatsioonis mürgiste elementide kehtivaid piirnorme ja sätestada mikrobioloogilised kriteeriumid ning võtta seejuures arvesse hea tootmistava kohaldamisega praegu saavutatavat taset. Peale selle tuleks sõna „lahustub“ asendada väljendiga „dispergeerub täielikult“.
- (9) Amet esitas 24. veebruaril 2017 teadusliku arvamuse guaarakummi (E 412) kui toidu lisaine uuesti hindamise kohta⁶. Amet jõudis järeldusele, et arvulise lubatud päevase tarbitava koguse kindlaksmääramine ei ole vajalik ning teatatud kasutusviiside ja -koguste puhul ohutusprobleeme ei teki. Samuti jõudis amet järeldusele, et olemasolevad andmed ei võimalda piisavalt hinnata guaarakummi (E 412) ohutust selle kasutamisel imikutele ja väikelastele ette nähtud meditsiinilise eriotstarbega toidus (toidugrupid 13.1.5.1 ja 13.1.5.2). Amet soovitas muuta guaarakummi (E 412) spetsifikatsiooni, mis on sätestatud määruses (EL) nr 231/2012.
- (10) 18. juulil 2018 algatas amet avaliku andmepäringu eesmärgiga koguda tehnilisi ja toksikoloogilisi andmeid guaarakummi (E 412) toidus kasutamise kohta kõikide elanikkonnarühmade, sealhulgas alla 16 nädala vanuste imikute puhul, et saada

⁵ EFSA Journal 2023;21(2):7775, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2023.7775>.

⁶ EFSA Journal 2017;15(2):4669, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2017.4669>.

vajalikke andmeid kõnealust toidu lisaainet käsitlevate soovitude koostamiseks. Ettevõtjad esitasid vastusena sellele päringule asjaomased andmed.

- (11) 21. märtsil 2024 esitas amet teadusliku arvamuse „Re-evaluation of guar gum (E 412) as a food additive in foods for infants below 16 weeks of age and follow-up of its re-evaluation as a food additive for uses in foods for all population groups“⁷ („Guaarakummi (E 412) uuesti hindamine toidu lisaainena alla 16 nädala vanuste imikute toidus ja järelmeetmed seoses selle uuesti hindamisega toidu lisaainena kõikide elanikkonnarühmade toidus“). Komisjoni määruses (EL) nr 231/2012 sätestatud vastava spetsifikatsiooniga seoses soovitas amet vähendada mürgiste elementide piirnorme, asendada sõnad „lahusele/lahustub“ sõnadega „dispersioonile/dispergeerub“, lisada mikrobioloogilised kriteeriumid ning täpsustada, et valguanalüüsi puhul kasutatakse Kjeldahli meetodit. Amet jõudis järeldusele, et esitatud andmed ei ole piisavad, võimaldamaks tõendada guaarakummi (E 412) ohutust selle kasutamisel imiku piimasegudes ja meditsiinilise eriotstarbega toidus, mis kuuluvad toidugruppi 13.1.1, 13.1.5.1 või 13.1.5.2.
- (12) Seepärast on ameti teaduslikust arvamusest lähtuvalt asjakohane tühistada luba guaarakummi (E 412) kasutamiseks toidugruppides 13.1.1, 13.1.5.1 ja 13.1.5.2 ning muuta selle aine spetsifikatsiooni. Eelkõige peaks kõnealuse aine määratlus hõlmama töötlemise viisi. Spetsifikatsioonis tuleks kooskõlas ameti teadusliku arvamusega vähendada mürgiste elementide kehtivaid piirnorme ja sätestada mikrobioloogilised kriteeriumid ning võtta seejuures arvesse hea tootmistava kohaldamisega praegu saavutatavat taset. Kuna luba kasutada guaarakummi (E 412) toidugruppides 13.1.1, 13.1.5.1 ja 13.1.5.2 tühistatakse, ei ole vaja kehtestada kriteeriumi *Cronobacter* spp. (*Enterobacter sakazakii*) jaoks; see kriteerium on eelkõige asjakohane alla kuue kuu vanustele imikutele ette nähtud toidu puhul. Peale selle tuleks täpsustada, et valguanalüüsi puhul kasutatakse Kjeldahli meetodit, ning asendada sõnad „lahusele/lahustub“ sõnadega „dispersioonile/dispergeerub“.
- (13) Amet esitas 6. aprillil 2017 teadusliku arvamuse kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414) kui toidu lisaaine uuesti hindamise kohta⁸. Amet jõudis järeldusele, et arvulise lubatud päevase tarbitava koguse kindlaksmääramine ei ole vajalik ning teatatud kasutusviiside ja -koguste puhul ohutusprobleeme ei teki. Amet soovitas muuta kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414) spetsifikatsiooni, mis on sätestatud määruses (EL) nr 231/2012.
- (14) 10. oktoobril 2018 algatas amet avaliku andmepäringu eesmärgiga koguda tehnilisi ja toksikoloogilisi andmeid kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414) toidus kasutamise kohta kõikide elanikkonnarühmade, sealhulgas alla 16 nädala vanuste imikute puhul, et saada vajalikke andmeid kõnealust toidu lisaainet käsitlevate soovitude koostamiseks. Ettevõtjad esitasid vastusena sellele päringule asjaomased andmed.
- (15) 13. detsembril 2019 esitas amet teadusliku arvamuse „Re-evaluation of gum arabic (acacia gum) (E 414) as a food additive in foods for infants below 16 weeks of age and follow-up of its re-evaluation as a food additive for uses in foods for all population groups“⁹ („Kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414) uuesti hindamine toidu lisaainena alla 16 nädala vanuste imikute toidus ja järelmeetmed seoses selle uuesti

⁷ EFSA Journal 2024;22:e8748, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2024.8748>.

⁸ EFSA Journal 2017;15(4):4741, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2017.4741>.

⁹ EFSA Journal 2019;17(12):5922, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2019.5922>.

hindamisega toidu lisainena kõikide elanikkonnarühmade toidus“). Amet jõudis järeldusele, et kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414) kasutamine praegusel tasemel ei põhjusta terviseriske. Komisjoni määruses (EL) nr 231/2012 sätestatud vastava spetsifikatsiooniga seoses soovitas amet vähendada mürgiste elementide piirnorme, lisada alumiiniumi ja valgusisalduse piirnormid, muuta mikrobioloogilisi kriteeriume ning täpsustada, et oksüdaasid ja peroksüdaasid inaktiveeritakse.

- (16) Seepärast on ameti teaduslikust arvamusest lähtuvalt asjakohane muuta kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414) spetsifikatsiooni. Eelkõige tuleks kooskõlas ameti teadusliku arvamusega sätestada alumiiniumi ja valgusisalduse piirnormid ning muuta mürgiste elementide kehtivaid piirnorme ja mikrobioloogilisi kriteeriume ning võtta seejuures arvesse hea tootmistava kohaldamisega praegu saavutatavat taset. Peale selle tuleks täpsustada, et imikute ja väikelaste toidus kasutamisel tuleks oksüdaasid ja peroksüdaasid tootmisprotsessi käigus inaktiveerida. Kuna kummiaraabik (akaatsia kummivaik) (E 414) on hüdrokolloid, mis moodustab vees tõelise lahuse asemel kolloiddispersiooni, tuleks muude hüdrokolloidide jaoks antud ameti soovitusi asendada sõnad „lahusele/lahustub“ sõnadega „dispersioonile/dispergeerub“ kohaldada ka kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414) suhtes.
- (17) Amet esitas 14. juulil 2017 teadusliku arvamuse ksantaankummi (E 415) kui toidu lisaine uuesti hindamise kohta¹⁰. Amet jõudis järeldusele, et arvulise lubatud päevase tarbitava koguse kindlaksmääramine ei ole vajalik ning teatatud kasutusviiside ja -koguste puhul ohutusprobleeme ei teki. Amet täpsustas, et ksantaankummi (E 415) uuesti hindamine toidu lisainena ei hõlmanud alla 12 nädala vanuseid imikuid. Amet soovitas muuta ksantaankummi (E 415) spetsifikatsiooni, mis on sätestatud määruses (EL) nr 231/2012.
- (18) 18. juulil 2018 algatas amet avaliku andmepäringu eesmärgiga koguda tehnilisi ja toksikoloogilisi andmeid ksantaankummi (E 415) toidus kasutamise kohta kõikide elanikkonnarühmade, sealhulgas alla 16 nädala vanuste imikute puhul, et saada vajalikke andmeid kõnealust toidu lisainet käsitlevate soovitude koostamiseks. Ettevõtjad esitasid vastusena sellele päringule asjaomased andmed.
- (19) 21. märtsil 2023 esitas amet teadusliku arvamuse „Re-evaluation of xanthan gum (E 415) as a food additive in foods for infants below 16 weeks of age and follow-up of its re-evaluation as a food additive for uses in foods for all population groups“¹¹ („Ksantaankummi (E 415) uuesti hindamine toidu lisainena alla 16 nädala vanuste imikute toidus ja järelmeetmed seoses selle uuesti hindamisega toidu lisainena kõikide elanikkonnarühmade toidus“). Amet jõudis järeldusele, et ksantaankummi (E 415) kasutamine toidu lisainena toidugrupis 13.1.5.1 ei põhjusta alla 16 nädala vanuste imikute puhul ohutusprobleeme. Komisjoni määruses (EL) nr 231/2012 sätestatud vastava spetsifikatsiooniga seoses soovitas amet muuta ksantaankummi (E 415) määratlust, vähendada plii piirnormi ning kaaluda arseeni, elavhõbeda ja kaadmiumi piirnormide kehtestamist. Ühtlasi soovitas amet asendada sõnad „lahused/lahustub“ sõnadega „dispersioonid/dispergeerub“, muuta mikrobioloogilisi kriteeriume ja täpsustada, et lämmastiksisalduse analüüsi puhul kasutatakse Kjeldahli meetodit. Seepärast on asjakohane ksantaankummi (E 415) spetsifikatsiooni vastavalt

¹⁰ EFSA Journal 2017;15(7):4909, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2017.4909>.

¹¹ EFSA Journal 2023;21(5):7951, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2023.7951>.

muuta. Seega on ameti teaduslikust arvamusest lähtuvalt asjakohane muuta ksantaankummi (E 415) määratlust ja spetsifikatsiooni.

- (20) Amet esitas 6. juulil 2017 teadusliku arvamuse pektiini (E 440 (i)) ja amiiditud pektiini (E 440 (ii)) kui toidu lisaainete uuesti hindamise kohta¹². Amet jõudis järeldusele, et arvulise lubatud päevase tarbitava koguse kindlaksmääramine ei ole vajalik ning teatatud kasutusviiside ja -koguste puhul ohutusprobleeme ei teki. Amet leidis, et olemasolevad andmed ei võimalda piisavalt hinnata pektiinide (E 440) ohutust toidugruppi 13.1.5.1 või 13.1.5.2 kuuluvat toitu tarbivate imikute ja väikelaste jaoks. Amet soovitas muuta pektiini (E 440 (i)) ja amiiditud pektiini (E 440 (ii)) määratlust ja spetsifikatsioone, mis on sätestatud määruses (EL) nr 231/2012.
- (21) 18. juulil 2018 algatas amet avaliku andmepäringu eesmärgiga koguda tehnilisi ja toksikoloogilisi andmeid pektiini (E 440 (i)) ja amiiditud pektiini (E 440 (ii)) kui toidu lisaainete toidus kasutamise kohta kõikide elanikkonnarühmade, sealhulgas alla 16 nädala vanuste imikute puhul, et saada vajalikke andmeid kõnealuseid toidu lisaaineid käsitlevate soovitude koostamiseks ning hinnata pektiinide (E 440) ohutust toidugruppi 13.1.5.1 või 13.1.5.2 kuuluvat toitu tarbivate imikute ja väikelaste jaoks. Ettevõtjad esitasid vastusena sellele päringule asjaomased andmed.
- (22) 29. jaanuaril 2021 esitas amet teadusliku arvamuse „Re-evaluation of pectin (E 440i) and amidated pectin (E 440ii) as food additives in foods for infants below 16 weeks of age and follow-up of their re-evaluation as food additives for uses in foods for all population groups“¹³ („Pektiini (E 440 (i)) ja amiiditud pektiini (E 440 (ii)) uuesti hindamine toidu lisaainena alla 16 nädala vanuste imikute toidus ja järelmeetmed seoses nende uuesti hindamisega toidu lisaainena kõikide elanikkonnarühmade toidus“). Amet jõudis järeldusele, et pektiinide (E 440) kasutamine praegu lubatud tasemel toidugruppides 13.1.5.1 ja 13.1.5.2 põhjustab terviseriske. Komisjoni määruses (EL) nr 231/2012 sätestatud vastavate spetsifikatsioonidega seoses soovitas amet vähendada mürgiste elementide piirnorme ning lisada alumiiniumi piirnormi ja mikrobioloogilised kriteeriumid.
- (23) Seepärast on ameti teaduslikust arvamusest lähtuvalt asjakohane muuta pektiinide (E 440) kasutamise tingimusi toidugruppide 13.1.5.1 ja 13.1.5.2 puhul ning nende ainete määratlust ja spetsifikatsioone. Eelkõige tuleks kooskõlas ameti teadusliku arvamusega vähendada kõnealuste ainete spetsifikatsioonides mürgiste elementide kehtivaid piirnorme ning sätestada alumiiniumi piirnorm ja mikrobioloogilised kriteeriumid ning võtta seejuures arvesse hea tootmistava kohaldamisega praegu saavutatavat taset. Kuna pektiinid (E 440) on hüdrokolloidid, mis moodustavad vees tõelise lahuse asemel kolloiddispersiooni, on muude hüdrokolloidide jaoks antud ameti soovitus asendada sõnad „lahus/lahustub“ sõnadega „dispersioon/dispergeerub“ kohaldatav ka pektiinide (E 440) suhtes.
- (24) Amet esitas 5. oktoobril 2017 teadusliku arvamuse oksüdeeritud tärklise (E 1404), monotärklisfosfaadi (E 1410), ditärklisfosfaadi (E 1412), fosfaaditud ditärklisfosfaadi (E 1413), atsetüülitud ditärklisfosfaadi (E 1414), atsetüülitud tärklise (E 1420), atsetüülitud ditärklisadipaadi (E 1422) hüdroksüpropüültärklise (E 1440), hüdroksüpropüülditärklisfosfaadi (E 1442), naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450), atsetüülitud oksüdeeritud tärklise (E 1451) ja alumiiniumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1452) kui toidu lisaainete uuesti hindamise

¹² EFSA Journal 2017;15(7):4866, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2017.4866>.

¹³ EFSA Journal 2021;19(1):6387, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2021.6387>.

kohta¹⁴. Amet jõudis järeldusele, et arvulise lubatud päevase tarbitava koguse kindlaksmääramine ei ole vajalik ning teatatud kasutusviiside ja -koguste puhul ohutusprobleeme ei teki. Märgitakse, et olemasolevad andmed ei võimalda piisavalt hinnata naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) ohutust toidugruppi 13.1.5.1 või 13.1.5.2. kuuluvat toitu tarbivate imikute ja väikelaste jaoks. Amet soovitas muuta naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) määratlust ja spetsifikatsiooni, mis on sätestatud määruses (EL) nr 231/2012.

- (25) 18. juulil 2018 algatas amet avaliku andmepäringu eesmärgiga koguda tehnilisi ja toksikoloogilisi andmeid naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) kui toidu lisaaine toidus kasutamise kohta kõikide elanikkonnarühmade, sealhulgas alla 16 nädala vanuste imikute puhul, et saada vajalikke andmeid selle hindamiseks, kas kõnealune toidu lisaaine on toidugruppi 13.1.5.1 või 13.1.5.2 kuuluvat toitu tarbivate imikute ja väikelaste jaoks ohutu. Ettevõtjad esitasid vastusena sellele päringule asjaomased andmed.
- (26) 13. augustil 2020 esitas amet teadusliku arvamuse „Re-evaluation of starch sodium octenyl succinate (E 1450) as a food additive in foods for infants below 16 weeks of age and follow-up of its re-evaluation as a food additive for uses in foods for all population groups“¹⁵ („Naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) uuesti hindamine toidu lisaainena alla 16 nädala vanuste imikute toidus ja järelmeetmed seoses selle uuesti hindamisega toidu lisaainena kõikide elanikkonnarühmade toidus“). Komisjoni määruses (EL) nr 231/2012 sätestatud vastava spetsifikatsiooniga seoses soovitas amet vähendada vääveldioksiidi, arseeni, plii ja elavhõbeda piirnorme, lisada kaadmiumi piirnorm, täpsustada, et imiku piimasegudes ja jätkupiimasegudes kasutatav naatriumoktenüülsuktsinaattärklis (E 1450) ei tohi sisaldada gluteeni, ning lisada mikrobioloogilised kriteeriumid. Amet jõudis järeldusele, et kui toidugruppi 13.1.5.1 või 13.1.5.2 kuuluvat toitu tarbivate imikute ja väikelaste toidukaadne kokkupuude jääb asjaomaste kliiniliste uuringute kohasesse kogusevahemikku (kuni 2,725 mg kehamassi kilogrammi kohta päevas), siis ohutusprobleeme ei teki. Amet märkis siiski, et teatatud kasutuskoguste puhul võib hinnanguline kokkupuute määr olla kõnealusest kogusest suurem.
- (27) Seepärast on ameti teaduslikust arvamusest lähtuvalt asjakohane muuta naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) kasutamise tingimusi toidugruppide 13.1.5.1 ja 13.1.5.2 puhul ning selle aine spetsifikatsiooni. Eelkõige tuleks kooskõlas ameti teadusliku arvamusega vähendada kõnealuse aine spetsifikatsioonis vääveldioksiidi, arseeni, plii ja elavhõbeda kehtivaid piirnorme ning sätestada kaadmiumi piirnorm ja mikrobioloogilised kriteeriumid ning võtta seejuures arvesse hea tootmistava kohaldamisega praegu saavutatavat taset. Peale selle tuleks täpsustada, et imiku piimasegudes ja jätkupiimasegudes kasutatav naatriumoktenüülsuktsinaattärklis (E 1450) ei tohiks sisaldada gluteeni. Kuna naatriumoktenüülsuktsinaattärklis (E 1450) on hüdrokolloid, mis moodustab vees tõelise lahuse asemel kolloiddispersiooni, on muude hüdrokolloidide jaoks antud ameti soovitus asendada sõnad „lahus/lahustub“ sõnadega „dispersioon/dispergeerub“ kohaldatav ka naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) suhtes.
- (28) Määrusi (EÜ) nr 1333/2008 ja (EL) nr 231/2012 tuleks seepärast vastavalt muuta.

¹⁴ EFSA Journal 2017;15(10):4911, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2017.4911>.

¹⁵ EFSA Journal 2020;18(8):5874, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2020.5874>.

- (29) Kuna amet ei tuvastanud otsest terviseohtu seoses jaanikaunajahu (E 410), guaarakummi (E 412), kummiaraabiku (akaatsia kummivaigu) (E 414), ksantaankummi (E 415), pektiinide (E 440) ja naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) kehtivate spetsifikatsioonidega, tuleks selleks, et võimaldada toidukäitlejatel, sealhulgas väikestel ja keskmise suurusega ettevõtjatel, kohaneda käesolevas määruses sätestatud uute, rangemate spetsifikatsioonidega, lükata uute spetsifikatsioonide kohaldamist edasi ja näha ette üleminekuperiood nende toidu lisaainete kasutamiseks, mis on lastud seaduslikult turule enne käesoleva määruse kohaldamise alguskuupäeva.
- (30) Samadel põhjustel tuleks ette näha üleminekuperiood jaanikaunajahu (E 410), guaarakummit (E 412), kummiaraabikut (akaatsia kummivaiku) (E 414), ksantaankummit (E 415), pektiine (E 440) või naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) sisaldava toidu jaoks, mis on lastud seaduslikult turule enne käesoleva määruse kohaldamise alguskuupäeva.
- (31) Kuna amet ei tuvastanud otsest terviseohtu seoses teatavate toidu lisaainete kasutustingimustega, mida muudetakse käesoleva määrusega, tuleks selleks, et võimaldada toidukäitlejatel, sealhulgas väikestel ja keskmise suurusega ettevõtjatel, kohaneda käesolevas määruses sätestatud uute kasutustingimustega, lükata nende tingimuste kohaldamine kuue kuu võrra edasi ja näha ette üleminekuperiood toidu jaoks, mis on lastud seaduslikult turule enne käesoleva määruse kohaldamise alguskuupäeva. Ent tulenevalt eri sammudest, mis on vajalikud toidugruppi 13.1.5.1 või 13.1.5.2 kuuluva toidu koostise muutmiseks eesmärgiga kohaneda naatriumoktenüülsuktsinaattärklise (E 1450) uute kasutustingimustega, tuleks nimetatud toidugruppide toidu kättesaadavuse tagamiseks lükata kõnealuse toidu lisaaaine uute kasutustingimuste kohaldamine edasi pikema ajavahemiku võrra.
- (32) Kuna amet ei tuvastanud otsest terviseohtu seoses guaarakummi (E 412) kasutamisega toidugruppides 13.1.1, 13.1.5.1 ja 13.1.5.2, tuleks selleks, et võimaldada toidukäitlejatel, sealhulgas väikestel ja keskmise suurusega ettevõtjatel leida alternatiiv, lükata kõnealusel viisil kasutamise loa tühistamine kuue kuu võrra edasi ja näha ette üleminekuperiood toodete jaoks, mis on lastud turule enne loa tühistamist. Ent kuna guaarakummit (E 412) kasutatakse toidugruppi 13.1.5.2 kuuluvas toidus koos naatriumkarboksümetüülselluloosi ehk tsellulooskummiga (E 466), mille luba on komisjoni määrusega (EL) 2025/666¹⁶ tühistatud alates 27. aprillist 2027, on asjakohane lükata kõnealuse toidugrupi puhul guaarakummi (E 412) kasutamise loa tühistamine edasi kuni nimetatud kuupäevani.
- (33) Käesoleva määrusega ette nähtud meetmed on kooskõlas alalise taime-, looma-, toidu- ja söödakomitee arvamusega,

¹⁶

Komisjoni 4. aprilli 2025. aasta määrus (EL) 2025/666, millega muudetakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 1333/2008 II ja III lisa seoses naatriumkarboksümetüülselluloosi ehk tsellulooskummi (E 466) kasutamisega ning komisjoni määruse (EL) nr 231/2012 lisa seoses tselluloosi (E 460), metüülselluloosi (E 461), etüülselluloosi (E 462), hüdroksüpropüülselluloosi (E 463), hüdroksüpropüülmetyülselluloosi (E 464), etüülmetyülselluloosi (E 465), naatriumkarboksümetüülselluloosi ehk tsellulooskummi (E 466), võrkstruktuuriga naatriumkarboksümetüülselluloosi ehk võrkstruktuuriga tsellulooskummi (E 468) ja ensümaatilisel hüdrolyüsitud karboksümetüülselluloosi (E 469) spetsifikatsioonidega (ELT L, 2025/666, 7.4.2025, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2025/666/oj>).

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

Määruse (EÜ) nr 1333/2008 II lisa muudetakse vastavalt käesoleva määruse I lisale.

Artikkel 2

Määruse (EL) nr 231/2012 lisa muudetakse vastavalt käesoleva määruse II lisale.

Artikkel 3

1. Toidu lisaaaineid jaanikaunajahu (E 410), guaarakummit (E 412), kummiaraabikut (akaatsia kummivaiku) (E 414), ksantaankummit (E 415), pektiine (E 440) ja naatriumoktenüülsuktsinaattärklis (E 1450), mis on lastud seaduslikult turule enne [*kuupäev, mil möödub 6 kuud käesoleva määruse jõustumise kuupäevast*], võib lisada toidule vastavalt määruse (EÜ) nr 1333/2008 II ja III lisale, kuni nende varud on ammendunud.
2. Toitu, millele lisatakse jaanikaunajahu (E 410), guaarakummit (E 412), kummiaraabikut (akaatsia kummivaiku) (E 414), ksantaankummit (E 415), pektiine (E 440) või naatriumoktenüülsuktsinaattärklis (E 1450), mis on lastud seaduslikult turule enne [*kuupäev, mil möödub 6 kuud käesoleva määruse jõustumise kuupäevast*], võib turule lasta kuni toidu minimaalse säilimisaja või kõlblikkusaja lõppkuupäevani.
3. Toitu, mis ei vasta I lisa sätetele ning on lastud seaduslikult turule enne [*kuupäev, mil möödub 6 kuud käesoleva määruse jõustumise kuupäevast*] või naatriumoktenüülsuktsinaattärklis (E 1450) sisaldava toidu puhul enne [*kuupäev, mil möödub 24 kuud käesoleva määruse jõustumise kuupäevast*], võib jätkuvalt turustada kuni toidu minimaalse säilimisaja või kõlblikkusaja lõppkuupäevani.
4. Toitu, mis on lastud seaduslikult turule enne [*kuupäev, mil möödub 6 kuud käesoleva määruse jõustumise kuupäevast*] ning mis kuulub toidugruppi 13.1.1 „Imiku piimasegud, nagu on määratletud määruses (EL) nr 609/2013“ või 13.1.5.1 „Imikute meditsiinilise eriotstarbega toidud, nagu on määratletud määruses (EL) nr 609/2013“ ja sisaldab guaarakummit (E 412), võib jätkuvalt turustada kuni toidu minimaalse säilimisaja või kõlblikkusaja lõppkuupäevani.
5. Toitu, mis on lastud seaduslikult turule enne 27. aprilli 2027 ning mis kuulub toidugruppi 13.1.5.2 „Vähemalt nelja kuu vanuste imikute ja väikelaste meditsiinilise eriotstarbega toidud, nagu on määratletud määruses (EL) nr 609/2013“ ja sisaldab guaarakummit (E 412), võib jätkuvalt turustada kuni toidu minimaalse säilimisaja või kõlblikkusaja lõppkuupäevani.

Artikkel 4

Käesolev määrus jõustub kahekümndal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.

Käesolevat määrust kohaldatakse alates [*kuupäev, mil möödub 6 kuud käesoleva määruse jõustumise kuupäevast*].

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.
Brüssel,

Komisjoni nimel
president
Ursula VON DER LEYEN