



ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2026/386

z dnia 20 lutego 2026 r.

zezwalające na wprowadzanie na rynek proszku z odtłuszczonych nasion rzepaku jako nowej żywności oraz zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) 2017/2470

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2015/2283 z dnia 25 listopada 2015 r. w sprawie nowej żywności, zmieniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1169/2011 oraz uchylające rozporządzenie (WE) nr 258/97 Parlamentu Europejskiego i Rady oraz rozporządzenie Komisji (WE) nr 1852/2001⁽¹⁾, w szczególności jego art. 12 ust. 1,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Rozporządzenie (UE) 2015/2283 stanowi, że nowa żywność może być wprowadzana na rynek w Unii, pod warunkiem że wydano na nią zezwolenie i została ona wpisana do unijnego wykazu nowej żywności.
- (2) Na podstawie art. 8 rozporządzenia (UE) 2015/2283 w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2017/2470⁽²⁾ ustanowiono unijny wykaz nowej żywności, która uzyskała zezwolenie.
- (3) W dniu 19 sierpnia 2022 r. przedsiębiorstwo NapiFeryn BioTech Sp. z o.o. („wnioskodawca”) przedłożyło Komisji zgodnie z art. 10 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2015/2283 wniosek o wprowadzenie na rynek w Unii koncentratu białkowo-błonnikowego z rzepaku jako nowej żywności. Wnioskodawca wystąpił o stosowanie koncentratu białkowo-błonnikowego z rzepaku jako składnika żywności w szeregu produktów spożywczych przeznaczonych dla ogółu populacji, w żywności specjalnego przeznaczenia medycznego zdefiniowanej w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 609/2013⁽³⁾ dla ogółu populacji w wieku od 10 lat oraz w suplementach żywnościowych zdefiniowanych w dyrektywie 2002/46/WE Parlamentu Europejskiego i Rady⁽⁴⁾ dla ogółu populacji w wieku od 10 lat.
- (4) Jeżeli chodzi o warunki stosowania nowej żywności w suplementach żywnościowych, wnioskodawca początkowo zaproponował maksymalny poziom spożycia wynoszący 30 g/dzień, ale następnie zgodził się zmniejszyć go do 10 g/dzień, ponieważ substancja ta jest źródłem węglowodanów nieprzyswajalnych.

⁽¹⁾ Dz.U. L 327 z 11.12.2015, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2015/2283/oj>.

⁽²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/2470 z dnia 20 grudnia 2017 r. ustanawiające unijny wykaz nowej żywności zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2015/2283 w sprawie nowej żywności (Dz.U. L 351 z 30.12.2017, s. 72, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2017/2470/oj).

⁽³⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 609/2013 z dnia 12 czerwca 2013 r. w sprawie żywności przeznaczonej dla niemowląt i małych dzieci oraz żywności specjalnego przeznaczenia medycznego i środków spożywczych zastępujących całodzienną dietę, do kontroli masy ciała oraz uchylające dyrektywę Rady 92/52/EWG, dyrektywy Komisji 96/8/WE, 1999/21/WE, 2006/125/WE i 2006/141/WE, dyrektywę Parlamentu Europejskiego i Rady 2009/39/WE oraz rozporządzenia Komisji (WE) nr 41/2009 i (WE) nr 953/2009 (Dz.U. L 181 z 29.6.2013, s. 35, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2013/609/oj>).

⁽⁴⁾ Dyrektywa 2002/46/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 10 czerwca 2002 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do suplementów żywnościowych (Dz.U. L 183 z 12.7.2002, s. 51, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2002/46/oj>).

- (5) W dniu 19 sierpnia 2022 r. wnioskodawca zwrócił się również do Komisji z wnioskiem o ochronę zastrzeżonych badań naukowych i danych, a mianowicie: procesu produkcji (planu dotyczącego systemu analizy zagrożeń i krytycznych punktów kontroli ⁽⁵⁾), danych dotyczących sprawozdań z analizy ⁽⁶⁾, etapów procesu wytwarzania ⁽⁷⁾, certyfikatu dobrej praktyki produkcyjnej ⁽⁸⁾), danych dotyczących składu (analiz białka, tłuszczu, popiołu, wilgoci i włókna pokarmowego, aminokwasów, glukozynolanów, metali ciężkich, pestycydów, fitynianu, kwasu erukowego, włókna pokarmowego ogółem, nierozpuszczalnego włókna pokarmowego o wysokiej masie cząsteczkowej, rozpuszczalnego włókna pokarmowego o wysokiej masie cząsteczkowej, rozpuszczalnego włókna pokarmowego o niskiej masie cząsteczkowej, włókien nierozpuszczalnych w naturalnych detergentach, włókien kwaśno-detergentowych, ligniny kwaśno-detergentowej, aktywności inhibitora trypsyny, czystości mikrobiologicznej, pozostałości rozpuszczalników, benzoenu sodu i dwutlenku siarki, związków fenolowych, danych z raportów analitycznych dotyczących nowej żywności, danych dotyczących wewnętrznych metod analitycznych, danych dotyczących stabilności nowej żywności oraz protokołu analitycznego ⁽⁹⁾), badania strawności nowej żywności i badania analitycznego ⁽¹⁰⁾), sprawozdania organizacji badawczej prowadzącej badania na zlecenie ⁽¹¹⁾), danych ze sprawozdania analitycznego na temat glinu, fosforowodoru, surowców i aktywności wody ⁽¹²⁾), danych ze sprawozdania analitycznego na temat synapiny i tanin ⁽¹³⁾), proponowanego zastosowania i proponowanych poziomów stosowania, oraz przewidywanego spożycia (surowych danych na temat narażenia z diety ⁽¹⁴⁾), informacji o wartości odżywczej (elektroforezy w żelu poliakrylamidowym w obecności dodecylsiarczanu sodu ⁽¹⁵⁾), sprawozdania na temat wskaźnika strawnych niezbędnych aminokwasów ⁽¹⁶⁾, surowych danych ⁽¹⁷⁾), informacji toksykologicznych ⁽¹⁸⁾, alergenicności ⁽¹⁹⁾, historii stosowania ⁽²⁰⁾, a także informacji uzupełniających ⁽²¹⁾, przedstawionych na poparcie wniosku.
- (6) W dniu 26 maja 2023 r. Komisja zwróciła się do Europejskiego Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”) o dokonanie oceny koncentratu białkowo-błonnikowego z rzepaku jako nowej żywności zgodnie z art. 10 ust. 3 rozporządzenia (UE) 2015/2283.
- (7) W dniu 27 sierpnia 2025 r. Urząd przyjął opinię naukową dotyczącą bezpieczeństwa koncentratu białkowo-błonnikowego z rzepaku jako nowej żywności ⁽²²⁾ zgodnie z art. 11 rozporządzenia (UE) 2015/2283.
- (8) W swojej opinii naukowej Urząd stwierdził jednak, że koncentrat białkowo-błonnikowy z rzepaku jest bezpieczny w proponowanych warunkach stosowania, pod warunkiem że osoby w wieku powyżej 10 lat nie spożywają tego samego dnia żywności zawierającej nową żywność ani suplementów żywnościowych zawierających nową żywność. Wspomniana opinia naukowa daje zatem wystarczające podstawy do stwierdzenia, że koncentrat białkowo-błonnikowy z rzepaku, o ile jest stosowany zgodnie z proponowanymi warunkami, spełnia warunki wprowadzenia na rynek zgodnie z art. 12 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2015/2283.

⁽⁵⁾ Załącznik I.2.1 (Dokumentacja HACCP) do wniosku.

⁽⁶⁾ Załącznik I.2.4 do I.2.11 (Dane dotyczące sprawozdań analitycznych).

⁽⁷⁾ Załącznik I.2.12 (Etapy procesu wytwarzania).

⁽⁸⁾ Certyfikat GMP.

⁽⁹⁾ Załącznik I.3.1 a.1 (Analiza białka, tłuszczu, popiołu, wilgoci i włókna pokarmowego); załącznik I.3.1.a.2 (Analiza aminokwasów); załącznik I.3.1.a.3 (Analiza glukozynolanów); załącznik I.3.1.a.4 (Analiza metali ciężkich); załącznik I.3.1.a.5 (Analiza pestycydów); załącznik I.3.1.a.6 (Analiza fitynianu); załącznik I.3.1.a.7 (Analiza kwasu erukowego); załącznik I.3.1.a.8 (Analiza TDF, HMWIDE, HMWSDF & LMWSDF); załącznik I.3.1.a.9 (Analiza NDF, ADF i ADL); załącznik I.3.1.a.10 (Analiza aktywności inhibitora trypsyny); załącznik I.3.1.a.11 (Analiza czystości mikrobiologicznej); załącznik I.3.1.a.12 (Analiza pozostałości rozpuszczalników); załącznik I.3.1.a.13 (Analiza benzoenu sodu i siarczynów); załącznik I.3.1.a.14 (Analiza związków fenolowych); załącznik I.3.1.a.15 do I.3.1.a.18 (Dane dotyczące sprawozdania analitycznego); załącznik I.3.1.b.2 (Dane dotyczące wewnętrznych metod analitycznych); załączniki I.3.2.a i I.3.2.b (Dane dotyczące stabilności nowej żywności); załączniki I.3.1.a.19 do I.3.1.a.35 (Dane dotyczące sprawozdań analitycznych); załączniki I.3.2.a.1, I.3.2.b.1 i I.3.2.b.2 (Dane dotyczące stabilności nowej żywności i protokołu analitycznego).

⁽¹⁰⁾ Załącznik I.8.2 (Badanie strawności nowej żywności i badanie analityczne).

⁽¹¹⁾ CRO_Original (dane dotyczące sprawozdań analitycznych).

⁽¹²⁾ Załączniki I.3.1.a.36 do I.3.1.a.39 oraz załącznik I.3.2.b.3 (Dane dotyczące sprawozdania analitycznego na temat fosforowodoru, glinu, surowców i aktywności wody).

⁽¹³⁾ Załącznik I.3.5.1 i I.3.5.2 (Dane dotyczące sprawozdania analitycznego na temat synapiny i tanin).

⁽¹⁴⁾ Załącznik I.6.1 (Surowe dane na temat narażenia z diety); załączniki I.6.1.1 i I.6.1.2 (Surowe dane); załącznik I.6.10 (Surowe dane).

⁽¹⁵⁾ Załącznik I.8.1.a SDS-PAGE (Dane dotyczące sprawozdania analitycznego).

⁽¹⁶⁾ Załącznik I.8.3 DIAAS (Dane w sprawozdaniu z badania strawności i planie badania analitycznego).

⁽¹⁷⁾ Surowe dane z badań białka.

⁽¹⁸⁾ Załącznik I.9.1 (Sprawozdanie z przeglądu literatury).

⁽¹⁹⁾ Załącznik I.10.1.a (Dane ze sprawozdania z badania dotyczącego alergenicności).

⁽²⁰⁾ GRAS_dossier_NFB_RapteinTM30_FINAL; GRN_1122_NQL_final_trans.

⁽²¹⁾ Appendixes_2_replies_April_1 to 11.

⁽²²⁾ Dziennik EFSA, 2025;23:e9631, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2025.9631>.

- (9) W swojej opinii Urząd odnotował również, że jego wnioski dotyczące bezpieczeństwa nowej żywności opierają się na następujących danych: proces produkcji (plan dotyczący systemu analizy zagrożeń i krytycznych punktów kontroli oraz etapy procesu wytwarzania), dane dotyczące składu (analizy białka, tłuszczu, popiołu, wilgoci i włókna pokarmowego, aminokwasów, glukozyolanów, metali ciężkich, pestycydów, fitynianu, kwasu erukowego, włókna pokarmowego ogółem, nierozpuszczalnego włókna pokarmowego o wysokiej masie cząsteczkowej, rozpuszczalnego włókna pokarmowego o wysokiej masie cząsteczkowej, rozpuszczalnego włókna pokarmowego o niskiej masie cząsteczkowej, włókien nierozpuszczalnych w naturalnych detergentach, włókien kwaśno-detergentowych, ligniny kwaśno-detergentowej, aktywności inhibitora trypsyny, czystości mikrobiologicznej, pozostałości rozpuszczalników, benzoenu sodu i dwutlenku siarki, związków fenolowych, dane z raportów analitycznych dotyczących nowej żywności, dane dotyczące wewnętrznych metod analitycznych, dane dotyczące stabilności nowej żywności i protokół analityczny, dane ze sprawozdania analitycznego na temat glinu, fosforowodoru i aktywności wody, dane ze sprawozdania analitycznego na temat synapiny i tanin), proponowane zastosowania i poziomy stosowania oraz przewidywane spożycie (surowe dane dotyczące narażenia z dietą), informacje o wartości odżywczej (sprawozdanie na temat wskaźnika strawnych niezbędnych aminokwasów), informacje toksykologiczne, alergenność i informacje uzupełniające przedstawione na poparcie dokumentacji technicznej, bez których nie mógłby ocenić nowej żywności i wyciągnąć wniosków.
- (10) Wnioskodawca oświadczył, że w momencie składania wniosku posiadał zastrzeżone i wyłączne prawa powoływania się na badania i dane naukowe.
- (11) Komisja oceniła wszystkie informacje dostarczone przez wnioskodawcę i uznała, że należy uzasadniać one spełnienie wymogów określonych w art. 26 ust. 2 rozporządzenia (UE) 2015/2283. W związku z tym badania naukowe i dane, a mianowicie: proces produkcji (plan dotyczący systemu analizy zagrożeń i krytycznych punktów kontroli oraz etapy procesu wytwarzania), dane dotyczące składu (analizy białka, tłuszczu, popiołu, wilgoci i włókna pokarmowego, aminokwasów, glukozyolanów, metali ciężkich, pestycydów, fitynianu, kwasu erukowego, włókna pokarmowego ogółem, nierozpuszczalnego włókna pokarmowego o wysokiej masie cząsteczkowej, rozpuszczalnego włókna pokarmowego o niskiej masie cząsteczkowej, włókien nierozpuszczalnych w naturalnych detergentach, włókien kwaśno-detergentowych, ligniny kwaśno-detergentowej, aktywności inhibitora trypsyny, czystości mikrobiologicznej, pozostałości rozpuszczalników, benzoenu sodu i dwutlenku siarki, związków fenolowych, dane z raportów analitycznych dotyczących nowej żywności, dane dotyczące wewnętrznych metod analitycznych, dane dotyczące stabilności nowej żywności i protokół analityczny, dane ze sprawozdania analitycznego na temat glinu, fosforowodoru i aktywności wody, dane ze sprawozdania analitycznego na temat synapiny i tanin), proponowane zastosowania i poziomy stosowania oraz przewidywane spożycie (surowe dane dotyczące narażenia z dietą), informacje o wartości odżywczej (sprawozdanie na temat wskaźnika strawnych niezbędnych aminokwasów), informacje toksykologiczne, alergenność i informacje uzupełniające przedstawione na poparcie dokumentacji technicznej, powinny być chronione zgodnie z art. 27 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2015/2283. Co za tym idzie, jedynie wnioskodawca powinien być upoważniony do wprowadzania koncentratu białkowo-błonnikowego z rzepaku na rynek Unii w okresie pięciu lat od wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.
- (12) Ograniczenie zezwolenia dotyczącego koncentratu białkowo-błonnikowego z rzepaku oraz powoływania się na dane zawarte w dokumentacji wnioskodawcy wyłącznie do użytku wnioskodawcy nie uniemożliwia jednak kolejnym wnioskodawcom ubiegania się o zezwolenie na wprowadzenie na rynek tej samej żywności, pod warunkiem że ich wnioski będą się opierać na uzyskanych zgodnie z prawem informacjach potwierdzających na potrzeby takiego zezwolenia.
- (13) Nazwa „koncentrat białkowo-błonnikowy z rzepaku” nie odzwierciedla rzeczywistego składu nowej żywności, ponieważ zawartość białka w niej pozostaje poniżej 50 % i nie wykazano, że składnik stanowiący błonnik odpowiada definicji określonej w załączniku I do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1169/2011⁽²³⁾. Stosowanie określenia „koncentrat białkowo-błonnikowy” w oznaczeniu nowej żywności może zatem wprowadzać konsumentów w błąd co do jej właściwości odżywczych i składu. Należy zatem zastąpić termin „koncentrat białkowo-błonnikowy” nazwą, która dokładnie odzwierciedla prawdziwy charakter i skład nowej żywności. Wnioskodawca zaakceptował proponowaną nazwę „proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku”.
- (14) Zgodnie z warunkami stosowania składników żywności i suplementów żywnościowych zawierających proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku zaproponowanymi przez wnioskodawcę i ocenionymi przez Urząd należy informować konsumentów za pomocą odpowiedniej etykiety, że osoby w wieku powyżej 10 lat nie powinny stosować składników żywności i suplementów żywnościowych zawierających proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku, jeżeli tego samego dnia spożywają inne środki spożywcze z dodatkiem proszku z odtłuszczonych nasion rzepaku.

⁽²³⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1169/2011 z dnia 25 października 2011 r. w sprawie przekazywania konsumentom informacji na temat żywności, zmiany rozporządzeń Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1924/2006 i (WE) nr 1925/2006 oraz uchylenia dyrektywy Komisji 87/250/EWG, dyrektywy Rady 90/496/EWG, dyrektywy Komisji 1999/10/WE, dyrektywy 2000/13/WE Parlamentu Europejskiego i Rady, dyrektyw Komisji 2002/67/WE i 2008/5/WE oraz rozporządzenia Komisji (WE) nr 608/2004 (Dz.U. L 304 z 22.11.2011, s. 18, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2011/1169/oj>).

- (15) Urząd uważa również, że nowa żywność może wywołać reakcje alergiczne u osób uczulonych na rzepak, a także u osób uczulonych na gorczycę ze względu na reakcję krzyżową. W związku z tym konieczne jest wprowadzenie wymogu etykietowania, aby umożliwić osobom uczulonym na gorczycę uniknięcie spożycia nowej żywności.
- (16) Włączając proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku jako nową żywność do unijnego wykazu nowej żywności, należy zatem podać informacje, o których mowa w art. 9 ust. 3 rozporządzenia (UE) 2015/2283.
- (17) Proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku należy włączyć do unijnego wykazu nowej żywności ustanowionego w rozporządzeniu wykonawczym (UE) 2017/2470. Należy zatem odpowiednio zmienić załącznik do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2017/2470.
- (18) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

1. Zezwala się na wprowadzanie proszku z odtłuszczonych nasion rzepaku na rynek w Unii.

Proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku należy włączyć do unijnego wykazu nowej żywności ustanowionego w rozporządzeniu wykonawczym (UE) 2017/2470.

2. W załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2017/2470 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 2

Wyłącznie przedsiębiorstwo NapiFeryn BioTech Sp. z o.o. ⁽²⁴⁾ otrzymuje zezwolenie na wprowadzanie na rynek w Unii nowej żywności, o której mowa w art. 1, przez okres pięciu lat od dnia 15 marca 2026 r., chyba że kolejny wnioskodawca uzyska zezwolenie na tę nową żywność bez powoływania się na dane naukowe chronione na podstawie art. 3 lub za zgodą NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.

Artykuł 3

Dane naukowe zawarte w dokumentacji wniosku i spełniające warunki określone w art. 26 ust. 2 rozporządzenia (UE) 2015/2283 nie mogą być wykorzystywane bez zgody NapiFeryn BioTech Sp. z o.o. na rzecz kolejnego wnioskodawcy przez okres pięciu lat od dnia wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 4

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 20 lutego 2026 r.

W imieniu Komisji
Przewodnicząca
Ursula VON DER LEYEN

⁽²⁴⁾ Adres: Stanisława Dubois 114/116, 93-465 Łódź, Polska.

ZAŁĄCZNIK

W załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2017/2470 wprowadza się następujące zmiany:

1) w tabeli 1 (Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie) dodaje się następujący wpis w porządku alfabetycznym:

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania	Ochrona danych
„Proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku	<i>Określona kategoria żywności</i>	<i>Maksymalne poziomy</i>	<p>Nowa żywność jest oznaczana w ramach etykietowania zawierających ją środków spożywczych jako »proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku«.</p> <p>Na etykietach suplementów żywnościowych zawierających proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku umieszcza się oświadczenie, że:</p> <p>a) nie należy ich stosować w przypadku spożycia tego samego dnia innej żywności zawierającej dodatek proszku z odtłuszczonych nasion rzepaku, oraz</p> <p>b) suplementy te nie powinny być spożywane przez niemowlęta i dzieci w wieku poniżej 10 lat;</p> <p>Środki spożywcze zawierające »proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku« z <i>Brassica rapa</i> L. i <i>Brassica napus</i> L. opatrywane są oświadczeniem, że składnik ten może wywołać reakcję alergiczną u konsumentów uczulonych na gorczycę i produkty pochodne. Informację tę zamieszcza się w pobliżu wykazu składników.</p>		<p>Zezwolenie wydane w dniu 15 marca 2026 r. Niniejszy wpis opiera się na zastrzeżonych dowodach naukowych i danych naukowych objętych ochroną zgodnie z art. 26 rozporządzenia (UE) 2015/2283.</p> <p>Wnioskodawca: »NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.«, Stanisława Dubois 114/116, 93-465 Łódź, Polska.</p> <p>W okresie ochrony danych nowa żywność »proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku« może być wprowadzana na rynek w Unii wyłącznie przez przedsiębiorstwo »NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.«, chyba że kolejny wnioskodawca uzyska zezwolenie dotyczące przedmiotowej nowej żywności bez powoływania się na zastrzeżone dowody naukowe lub dane naukowe objęte ochroną zgodnie z art. 26 rozporządzenia (UE) 2015/2283 lub za zgodą »NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.«.</p> <p>Data zakończenia ochrony danych: 15 marca 2031 r.</p>
	Wyroby piekarnicze (chleb i bułki, pieczywo cukiernicze i wyroby ciastkarskie)	20 g/100 g			
	Chleb opatrzone oświadczeniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 828/2014	20 g/100 g			
	Śniadaniowe przetwory zbożowe	20 g/100 g			
	Batony zbożowe	20 g/100 g			
	Makaron	10 g/100 g			
	Makarony opatrzone oświadczeniami dotyczącymi nieobecności lub zmniejszonej zawartości glutenu, zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 828/2014	10 g/100 g			
	Napoje bezalkoholowe w proszku	5 g/100 ml (odtworzone zgodnie z instrukcjami)			
	Płynne środki spożywcze na bazie owoców (typu smoothie)	3 g/100 g			
	Analogi produktów mleczarskich	5 g/100 g			
	Analogi mięsa	15 g/100 g			
	Zupy (mieszanka suszu) i (gotowe do spożycia)	5 g/100 ml (wprowadzane do obrotu jako takie lub w postaci odtworzonej zgodnie z instrukcjami)			

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Warunki stosowania nowej żywności		Dodatkowe szczególne wymagania dotyczące etykietowania	Inne wymagania	Ochrona danych
	Słone sosy	5 g/100 g			
	Sosy do sałatek	5 g/100 g			
	Przeciery warzywne	7 g/100 g			
	Produkty do smarowania z orzechów	7 g/100 g			
	Czekoladowe wyroby cukiernicze	7 g/100 g			
	Chipsy, chrupki, frytki i analogi na bazie ciasta	15 g/100 g			
	Przekąski inne niż chipsy	20 g/100 g			
	Produkty mięsne	15 g/100 g			
	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu rozporządzenia (UE) nr 609/2013, z wyłączeniem żywności dla niemowląt, małych dzieci i dzieci w wieku poniżej 10 lat	Zgodnie ze szczególnymi potrzebami żywieniowymi osób, dla których produkty są przeznaczone, ale w każdym razie na poziomie nie wyższym niż 30 g/dzień w produkcie końcowym gotowym do użycia, wprowadzanym do obrotu jako taki lub przygotowanym do spożycia zgodnie z instrukcjami producenta.			
	Suplementy żywnościowe zgodnie z definicją w dyrektywie 2002/46/WE, przeznaczone dla ogółu populacji z wyłączeniem niemowląt, małych dzieci i dzieci w wieku poniżej 10 lat.	10 g/dzień dla ogółu populacji w wieku powyżej 10 lat”			

2) w tabeli 2 (Specyfikacje) dodaje się następujący wpis w porządku alfabetycznym:

Nowa żywność, na którą wydano zezwolenie	Specyfikacje
<p>„Proszek z odtłuszczonych nasion rzepaku</p>	<p>Opis: Nowa żywność jest suszonym proszkiem o barwie białej do białawej, pozostałym po ekstrakcji wodnymi i organicznymi rozpuszczalnikami (etanolem i octanem etylu) całych i obłuszczonych, tłoczonych na zimno makuchów rzepakowych pochodzących z niezmodyfikowanych genetycznie odmian <i>Brassica napus</i> L. i <i>Brassica rapa</i> L. o podwójnym niskim (00) poziomie kultywarów.</p> <p>Charakterystyka/skład: Białko surowe (% w/w): 28–45 Tłuszcz (% w/w): ≤ 2 Popiół (% w/w): ≤ 5 Wilgotność (% w/w): ≤ 7 Włókno pokarmowe ogółem (*) (% w/w) 37–70 Glukozynolany ogółem (mmol/kg (mg/kg)): ≤ 0,1 (≤ 40) Fityniany (% w/w): ≤ 2</p> <p>Metale ciężkie i inne: Ołów (mg/kg): ≤ 0,2 Arsen (ogółem) (mg/kg): ≤ 0,1 Kadm (mg/kg): ≤ 0,1 Rtęć (mg/kg): ≤ 0,02 Glin (mg/kg): ≤ 35</p> <p>Pozostałości rozpuszczalników: Pozostałości etanolu (mg/kg): < 200 Pozostałości octanu etylu (mg/kg): < 200</p> <p>Kryteria mikrobiologiczne: Ogólna liczba drobnoustrojów: ≤ 10 000 jtk (**)/g Enterobakterie: ≤ 10 jtk/g <i>E.coli</i>: Brak w 10 g <i>Salmonella</i> spp.: brak w 25 g Drożdże i pleśń: ≤ 100 jtk/g Ogólna liczba bakterii z grupy <i>coli</i>: ≤ 10 jtk/g <i>B. cereus</i>: ≤ 100 jtk/g</p>
<p>(*) Włókno pokarmowe ogółem: Panel EFSA interpretuje, że »włókno pokarmowe« odnosi się do niestrawnych polisacharydów sklasyfikowanych przez EFSA jako włókno pokarmowe w konkretnym celu ustalenia referencyjnych wartości żywieniowych dla węglowodanów i włókna pokarmowego (panel EFSA NDA, 2010).</p> <p>(**) jtk: jednostki tworzące kolonię.”</p>	