

**FRAMKVÆMDARREGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR  
(ESB) 2026/386****2026/EES/36/33****frá 20. febrúar 2026****um leyfi til að setja á markað fitusneytt repjufræsduft sem nýfæði og um breytingu á  
framkvæmdarreglugerð (ESB) 2017/2470 (\*)**

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS HEFUR,

með hliðsjón af sáttmálanum um starfshætti Evrópusambandsins,

með hliðsjón af reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (ESB) 2015/2283 frá 25. nóvember 2015 um nýfæði, um breytingu á reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (ESB) nr. 1169/2011 og um niðurfellingu á reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 258/97 og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1852/2001 <sup>(1)</sup>, einkum 1. mgr. 12. gr.,

*og að teknu tilliti til eftirfarandi:*

- 1) Í reglugerð (ESB) 2015/2283 er kveðið á um að einungis sé heimilt að setja nýfæði, sem er leyft og fært á skrá Sambandsins yfir nýfæði, á markað í Sambandinu.
- 2) Samkvæmt 8. gr. reglugerðar (ESB) 2015/2283 var skrá Sambandsins yfir leyft nýfæði komið á fót með framkvæmdarreglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) 2017/2470 <sup>(2)</sup>.
- 3) Hinn 19. ágúst 2022 lagði fyrirtækið NapiFeryn BioTech Sp. z o.o. (hér á eftir nefnt umsækjandinn) umsókn fyrir framkvæmdastjórnina, í samræmi við 1. mgr. 10. gr. reglugerðar (ESB) 2015/2283, um að fá að setja prótíntrefjabykkni úr repjufræi á markað í Sambandinu sem nýfæði. Umsækjandinn óskaði eftir að fá að nota prótíntrefjabykkni úr repjufræi sem matvælainnihaldsefni í fjölda matvæla fyrir almenning, í matvæli sem eru notuð í sérstökum, lækisfræðilegum tilgangi, eins og þau eru skilgreind í reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (ESB) nr. 609/2013 <sup>(3)</sup>, fyrir almenning frá 10 ára aldri og í fæðubótarefni, eins og þau eru skilgreind í tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 2002/46/EB <sup>(4)</sup>, fyrir almenning frá 10 ára aldri.
- 4) Að því er varðar skilyrðin fyrir notkun nýfæðisins í fæðubótarefni lagði umsækjandinn upphaflega til hámarksinntökumagn sem nemur 30 g/dag en samþykkti síðar að lækka það í 10 g/dag þar eð efnið er gjafi ómeltanlegra kolvetna.

(\*) Þessi ESB-gerð birtist í Stjtið. ESB L, 2026/386, 23.2.2026. Hennar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 124/2026 frá 30. apríl 2026 um breytingu á II. viðauka (Tæknilegar reglugerðir, staðlar, prófanir og vottun) við EES-samninginn (bíður birtingar).

(1) Stjtið. ESB L 327, 11.12.2015, bls. 1. ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2015/2283/oj>.

(2) Framkvæmdarreglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) 2017/2470 frá 20. desember 2017 um að koma á fót skrá Sambandsins yfir nýfæði í samræmi við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (ESB) 2015/2283 um nýfæði (Stjtið. ESB L 351, 30.12.2017, bls. 72, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2017/2470/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2017/2470/oj)).

(3) Reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (ESB) nr. 609/2013 frá 12. júní 2013 um matvæli sem eru ætluð ungbörnum og smábörnum, matvæli sem eru notuð í sérstökum lækisfræðilegum tilgangi og þyngdarstjórnunarfæði í stað alls annars fæðis og um niðurfellingu á tilskipun ráðsins 92/52/EBE, tilskipunum framkvæmdastjórnarinnar 96/8/EB, 1999/21/EB, 2006/125/EB og 2006/141/EB, tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 2009/39/EB og reglugerðum framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 41/2009 og (EB) nr. 953/2009 (Stjtið. ESB L 181, 29.6.2013, bls. 35, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2013/609/oj>).

(4) Tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 2002/46/EB frá 10. júní 2002 um samræmingu laga aðildarríkjanna um fæðubótarefni (Stjtið. EB L 183, 12.7.2002, bls. 51, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2002/46/oj>).

- 5) Hinn 19. ágúst 2022 fór umsækjandinn þess einnig á leit við framkvæmdastjórnina að vísindalegar rannsóknir og gögn sem njóta einkaleyfisverndar nýtu verndar, þ.e.a.s. framleiðsluferlið (áætlun um greiningu á hættu og mikilvæga stýristaði <sup>(5)</sup>), gögn um greiningarskýrslur <sup>(6)</sup>, þrep framleiðsluferlisins <sup>(7)</sup>, vottorð um góða framleiðsluhætti <sup>(8)</sup>), gögn um samsetningu (greining á prótíni, fitu, ösku, raka og trefjum, aminosýrum, glúkósínólötum, þungmálmum, varnarefnum, fýtati, erúkasýru, heildarinnihaldi fæðutrefja, óleysanlegum fæðutrefjum með mikla sameindabýngd, leysanlegum fæðutrefjum með mikla sameindabýngd, leysanlegum fæðutrefjum með litla sameindabýngd, hlutlausu sáputréni, ADF (súrt sáputréni), ADL (súrt sápulignín), trypsínlatavirkni, örverufræðilegum hreinleika, leysiefnaleifum, natríumbensóati og brennisteinstvíoxíði og fenólsamböndum ásamt gögnum úr greiningarskýrslum um nýfæðið, gögnum um innri greiningaraðferðir, gögnum um stöðugleika nýfæðisins og aðferðarlýsingu við greiningar <sup>(9)</sup>), rannsókn á meltanleika nýfæðisins og greiningarrannsókn <sup>(10)</sup>, skýrslu sammingsbundinnar rannsóknarstofnunar <sup>(11)</sup>, gögnum úr greiningarskýrslu um ál, fosfan, hráefni og vatnsvirkni <sup>(12)</sup>, gögnum úr greiningarskýrslu um sínápín og tannín <sup>(13)</sup>), tillögð notkun og notkunarmagn og inntekið magn sem gert er ráð fyrir (óunnin gögn um fæðutengd váhrif <sup>(14)</sup>), næringarfræðilegar upplýsingar (rafdráttargreining á natríumdódekýlsúlfat-pólýakrýlamíðgeli <sup>(15)</sup>), skýrsla um mælingu á meltanlegri lífsnauðsynlegri aminosýru <sup>(16)</sup>, óunnin gögn <sup>(17)</sup>), eiturefnafræðilegar upplýsingar <sup>(18)</sup>, ofnæmisvirkni <sup>(19)</sup>, reynsla af notkun <sup>(20)</sup> og viðbótarupplýsingar <sup>(21)</sup>, til stuðnings umsókninni.
- 6) Hinn 26. maí 2023 fór framkvæmdastjórnin þess á leit við Matvælaöryggisstofnun Evrópu (hér á eftir nefnd Matvælaöryggisstofnunin) að hún framkvæmdi mat á prótínrefjabykkni úr repjufræi sem nýfæði í samræmi við 3. mgr. 10. gr. reglugerðar (ESB) 2015/2283.
- 7) Hinn 27. ágúst 2025 samþykkti Matvælaöryggisstofnunin vísindalegt álit sitt um öryggi prótínrefjabykknis úr repjufræi sem nýfæði <sup>(22)</sup> í samræmi við 11. gr. reglugerðar (ESB) 2015/2283.
- 8) Matvælaöryggisstofnunin komst að þeirri niðurstöðu í vísindalegu áliti sínu að prótínrefjabykkni úr repjufræi sé öruggt við tillögð notkunarskilyrði en þó að því tilskildu að einstaklingar eldri en 10 ára neyti ekki matvæla sem innihalda nýfæðið og fæðubótarefna sem innihalda nýfæðið sama dag þess vegna eru tilgreindar nægar forsendur í þessu vísindalega áliti til að ákvarða að prótínrefjabykkni úr repjufræi, þegar það er notað við tillögð notkunarskilyrði, uppfylli skilyrðin fyrir setningu þess á markað í samræmi við 1. mgr. 12. gr. reglugerðar (ESB) 2015/2283.

<sup>(5)</sup> Viðauki I.2.1 (HACCP documentation) við umsóknina.

<sup>(6)</sup> Viðauki I.2.4 til I.2.11 (Data on analytical reports).

<sup>(7)</sup> Viðauki I.2.12 (Steps of the manufacturing process).

<sup>(8)</sup> GMP\_Certificate.

<sup>(9)</sup> Viðauki I.3.1 a.1 (Analysis of protein, fat, ash, moisture and fibre); Viðauki I.3.1.a.2 (Analysis of amino acids); Viðauki I.3.1.a.3 (Analysis of glucosinolates); Viðauki I.3.1.a.4 (Analysis of heavy metals); Viðauki I.3.1.a.5 (Analysis of pesticides); Viðauki I.3.1.a.6 (Analysis of phytate); Viðauki I.3.1.a.7 (Analysis of erucic acid); Viðauki I.3.1.a.8 (Analysis of TDF, HMWIDF, HMWSDF & LMWSDF); Viðauki I.3.1.a.9 (Analysis of NDF, ADF & ADL); Viðauki I.3.1.a.10 (Analysis of tripsin inhibitor activity); Viðauki I.3.1.a.11 (Analysis of microbial purity); Viðauki I.3.1.a.12 (Analysis of residual solvents); Viðauki I.3.1.a.13 (Analysis of sodium benzoate sulfites); Viðauki I.3.1.a.14 (Analysis of phenolic compounds); Viðaukar I.3.1.a.15 til I.3.1.a.18 (Data on analytical report); Viðauki I.3.1.b.2 (Data on internal analytical methods); Viðaukar I.3.2.a og I.3.2.b (Stability data of the novel food); Viðaukar I.3.1.a.19 til I.3.1.a.35 (Data on analytical reports); Viðaukar I.3.2.a.1, I.3.2.b.1 og I.3.2.b.2 (Stability data of the novel food and analytical protocol).

<sup>(10)</sup> Viðauki I.8.2 (Study on the digestibility of the novel food and analytical study).

<sup>(11)</sup> CRO\_Original (data on analytical reports).

<sup>(12)</sup> Viðaukar I.3.1.a.36 til I.3.1.a.39 og viðauki I.3.2.b.3 (Data on analytical report for phosphane, aluminium, raw materials, and water activity).

<sup>(13)</sup> Viðauki I.3.5.1 og I.3.5.2 (Data on analytical report of sinapine and tannins).

<sup>(14)</sup> Viðauki I.6.1 (Raw data on dietary exposure); Viðaukar I.6.1.1 og I.6.1.2 (Raw data); Viðauki I.6.10 (Raw data).

<sup>(15)</sup> Viðauki I.8.1.a SDS-PAGE (Data on analytical report).

<sup>(16)</sup> Viðauki I.8.3 DIAAS (Data in the digestibility study report and analytical study plan).

<sup>(17)</sup> Raw\_data from protein studies.

<sup>(18)</sup> Viðauki I.9.1 (Literature review report).

<sup>(19)</sup> Viðauki I.10.1.a (Data of study report on allergenicity).

<sup>(20)</sup> GRAS\_dossier\_NFB\_RapteinTM30\_FINAL; GRN\_1122\_NQL\_final\_trans.

<sup>(21)</sup> Appendixes\_2\_replies\_April\_1 to 11.

<sup>(22)</sup> *Tíðindi Matvælaöryggisstofnunar Evrópu* 2025 23, e9631, (<https://doi.org/10.2903/j.efsa.2025.9631>).

- 9) Matvælaöryggisstofnunin tók einnig fram í vísindalegu álitinu sínu að niðurstöður hennar um öryggi nýfæðisins byggðust á eftirfarandi gögnum: framleiðsluferlið (áætlun um greiningu á hættu og mikilvæga stýristaði og þrep framleiðsluferlisins), gögn um samsetningu (greining á prótíni, fitu, ösku, raka og trefjum, aminosýrum, glúkósínólötum, þungmálum, varnarefnum, fýtati, erúkasýru, heildarinnihaldi fæðutrefja, óleysanlegum fæðutrefjum með mikla sameindabýngd, leysanlegum fæðutrefjum með mikla sameindabýngd, leysanlegum fæðutrefjum með litla sameindabýngd, hlutlausu sáputréni, ADF (súrt sáputréni), ADL (súrt sápulignín), trypsínlatavirkni, örverufræðilegum hreinleika, leysiefnaleifum, natriumbensóati og brennisteinstvíoxíði og fenólsamböndum ásamt gögnum úr greiningarskýrslum um nýfæðið, gögnum um innri greiningaraðferðir, gögnum um stöðugleika nýfæðisins og aðferðarlýsingu við greiningar, gögnum úr greiningarskýrslu um ál, fosfan og vatnsvirkni, gögnum úr greiningarskýrslu um sínápín og tannín), tillögð notkun og notkunarmagn og inntekið magn sem gert er ráð fyrir (önnun gögn um fæðutengd váhrif), næringarfræðilegar upplýsingar (skýrsla um mælingu á meltanlegri lífsnauðsynlegri aminosýru), eiturefnafræðilegar upplýsingar, ofnæmisvirkni og viðbótarupplýsingar til stuðnings tæknilegu málsskjölunum, en án þeirra hefði hún ekki getað lagt mat á nýfæðið og komist að niðurstöðu sinni.
- 10) Umsækjandinn lýsti því yfir að hann hafi haft einkaleyfisvernd og einkarétt varðandi tilvísanir í vísindalegu rannsóknirnar og gögnin þegar hann lagði umsóknina fram.
- 11) Framkvæmdastjórnin mat allar upplýsingarnar sem umsækjandinn lagði fram og taldi að hann hefði fært fullnægjandi sannanir fyrir því að kröfurnar, sem mælt er fyrir um í 2. mgr. 26. gr. reglugerðar (ESB) 2015/2283, væru uppfylltar. Þess vegna ættu vísindalegar rannsóknir og gögn, þ.e.a.s. framleiðsluferlið (áætlun um greiningu á hættu og mikilvæga stýristaði og þrep framleiðsluferlisins), gögn um samsetningu (greining á prótíni, fitu, ösku, raka og trefjum, aminosýrum, glúkósínólötum, þungmálum, varnarefnum, fýtati, erúkasýru, heildarinnihaldi fæðutrefja, óleysanlegum fæðutrefjum með mikla sameindabýngd, leysanlegum fæðutrefjum með mikla sameindabýngd, leysanlegum fæðutrefjum með litla sameindabýngd, hlutlausu sáputréni, ADF (súrt sáputréni), ADL (súrt sápulignín), trypsínlatavirkni, örverufræðilegum hreinleika, leysiefnaleifum, natriumbensóati og brennisteinstvíoxíði og fenólsamböndum ásamt gögnum úr greiningarskýrslum um nýfæðið, gögnum um innri greiningaraðferðir, gögnum um stöðugleika nýfæðisins og aðferðarlýsingu við greiningar, gögnum úr greiningarskýrslu um ál, fosfan og vatnsvirkni, gögnum úr greiningarskýrslu um sínápín og tannín), tillögð notkun og notkunarmagn og inntekið magn sem gert er ráð fyrir (önnun gögn um fæðutengd váhrif), næringarfræðilegar upplýsingar (skýrsla um mælingu á meltanlegri lífsnauðsynlegri aminosýru), eiturefnafræðilegar upplýsingar, ofnæmisvirkni og viðbótarupplýsingar til stuðnings tæknilegu málsskjölunum að njóta verndar í samræmi við 1. mgr. 27. gr. reglugerðar (ESB) 2015/2283. Til samræmis við það ætti eingöngu umsækjandanum að vera heimilt að setja prótínrefjabykkni úr repjufræi á markað innan Sambandsins í 5 ár frá gildistöku þessarar reglugerðar.
- 12) Hins vegar kemur takmörkun á leyfi fyrir prótínrefjabykkni úr repjufræi, og á tilvísunum í gögnin sem finna má í skrá umsækjandans, eingöngu við notkun hans ekki í veg fyrir að síðari umsækjendur sækji um leyfi til að setja sama nýfæðið á markað, að því tilskildu að viðkomandi umsókn byggist á upplýsingum sem fengnar eru með lögmætum hætti til stuðnings slíku leyfi.
- 13) Heitið „prótínrefjabykkni úr repjufræi“ endurspeglar ekki raunverulega samsetningu nýfæðisins þar eð prótínnihald þess er undir 50% og ekki hefur verið sýnt fram á að trefjabátturinn uppfylli skilgreininguna sem sett er fram í I. viðauka við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (ESB) nr. 1169/2011<sup>(23)</sup>. Notkunin á orðinu „prótínrefjabykkni“ í heiti nýfæðisins gæti því villt um fyrir neytendum að því er varðar næringarfræðilega eiginleika þess og samsetningu. Því þykir rétt að skipta orðinu „prótínrefjabykkni“ út fyrir heiti sem endurspeglar nákvæmlega rétt eðli og samsetningu nýfæðisins. Umsækjandinn samþykkti tillagða heitið „fitusneytt repjufræsduft“.
- 14) Í samræmi við skilyrðin fyrir notkun matvælainnihaldsefna og fæðubótarefna sem innihalda fitusneytt repjufræsduft, eins og umsækjandinn lagði til og Matvælaöryggisstofnunin lagði mat á, er nauðsynlegt að upplýsa neytendur um það með viðeigandi merkimiða að einstaklingar eldri en 10 ára ættu ekki að nota matvælainnihaldsefni og fæðubótarefni sem innihalda fitusneytt repjufræsduft ef annarra matvæla með viðbættu fitusneyddu repjufræsdufti er neytt sama dag.

<sup>(23)</sup> Reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (ESB) nr. 1169/2011 frá 25. október 2011 um miðlun upplýsinga um matvæli til neytenda, um breytingu á reglugerðum Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1924/2006 og (EB) nr. 1925/2006 og um niðurfellingu á tilskipun framkvæmdastjórnarinnar 87/250/EBE, tilskipun ráðsins 90/496/EBE, tilskipun framkvæmdastjórnarinnar 1999/10/EB, tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 2000/13/EB, tilskipunum framkvæmdastjórnarinnar 2002/67/EB og 2008/5/EB og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 608/2004 (Stjttíð. ESB L 304, 22.11.2011, bls. 18, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2011/1169/oj>).

- 15) Matvælaöryggisstofnunin telur einnig að nýfæðið sé líklegt til að valda ofnæmisviðbrögðum hjá einstaklingum með ofnæmi fyrir repjufræi og einnig hjá einstaklingum með ofnæmi fyrir sinnepi vegna víxlsvörunar. Þess vegna er nauðsynlegt að kveða á um kröfu um merkingar þannig að fólk sem er með ofnæmi fyrir sinnepi geti forðast neyslu nýfæðisins.
- 16) Því þykir rétt að færsla fitusneydds repjufræsdufts sem nýfæði á skrá Sambandsins yfir nýfæði innihaldi upplýsingarnar sem um getur í 3. mgr. 9. gr. reglugerðar (ESB) 2015/2283.
- 17) Færa ætti fitusneytt repjufræsduft á skrá Sambandsins yfir nýfæði sem sett er fram í framkvæmdarreglugerð (ESB) 2017/2470. Því ætti að breyta viðaukanum við framkvæmdarreglugerð (ESB) 2017/2470 til samræmis við það.
- 18) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um plöntur, dýr, matvæli og fóður.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

*1. gr.*

1. Leyft er að setja fitusneytt repjufræsduft á markað innan Sambandsins.

Færa skal fitusneytt repjufræsduft á skrá Sambandsins yfir nýfæði sem sett er fram í framkvæmdarreglugerð (ESB) 2017/2470.

2. Viðaukanum við framkvæmdarreglugerð (ESB) 2017/2470 er breytt í samræmi við viðaukann við þessa reglugerð.

*2. gr.*

Einungis fyrirtækinu NapiFeryn BioTech Sp. z o.o. <sup>(24)</sup> er leyfilegt að setja nýfæðið, sem um getur í 1. gr., á markað í Sambandinu í fimm ár frá 15. mars 2026 nema síðari umsækjanda hlotmist leyfi fyrir nýfæðinu án tilvísunar í vísindagögnin sem eru vernduð skv. 3. gr. eða með samþykki NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.

*3. gr.*

Ekki skal nota vísindagögnin sem eru í umsóknarskránni og uppfylla skilyrðin sem mælt er fyrir um í 2. mgr. 26. gr. reglugerðar (ESB) 2015/2283 í þágu síðari umsækjanda í fimm ár frá gildistökudegi þessarar reglugerðar nema með samþykki NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.

*4. gr.*

Reglugerð þessi öðlast gildi á tuttugasta degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 20. febrúar 2026.

*Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,*

Ursula VON DER LEYEN

*forseti.*

---

<sup>(24)</sup> Heimilisfang: Stanisława Dubois 114/116, 93-465 Łódź, Pólland.

## VIÐAUKI

Viðaukanum við framkvæmdarreglugerð (ESB) 2017/2470 er breytt sem hér segir:

1) Eftirfarandi færslu er bætt við í stafrófsröð í töflu 1 (Leyft nýfæði):

Leyft nýfæði	Með hvaða skilyrðum er heimilt að nota nýfæðið	Sértekar viðbótarkröfur varðandi merkingu	Aðrar kröfur	Gagnavernd	
<b>„Fitusneytt repjufræsduft“</b>	<i>Tilgreindur matvælaflokkur</i>	<i>Hámarksgræði</i>			
	Bakarísvörur (brauð og smábrauð, fínt kaffibrauð)	20 g/100 g	Heiti nýfæðisins, sem kemur fram á merkimiða matvæla sem innihalda það, skal vera „fitusneytt repjufræsduft“.	Leyft 15. mars 2026. Þessi skráning byggir á einkaleyfisverndaðri vísindapekkingu og vísindagögnum sem njóta vermdar í samræmi við 26. gr. reglugerðar (ESB) 2015/2283.	
	Brauð með yfirlýsingum um að glúten sé ekki fyrir hendi eða skert í samræmi við kröfumar í framkvæmdarreglugerð (ESB) nr. 828/2014	20 g/100 g	Á merkingum fæðubótarefna sem innihalda fitusneytt repjufræsduft skal vera yfirlýsing þess efnis að		Umsækjandi: „NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.“; Stanisława Dubois 114/116, 93-465 Łódź, Pólland. Á tímabilinu sem gagnaverndin varir er einungis NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.
	Morgunkorn	20 g/100 g	a) ekki skuli nota þau ef annarra matvæla sem innihalda viðbætt fitusneytt repjufræsduft er neytt sama dag og		leyflegt að setja nýfæðið fitusneytt repjufræsduft á markað innan Sambandsins nema umsækjandi, sem leggur síðar fram umsókn, afli leyfis fyrir nýfæðinu án tilvísunar til einkaleyfisvermdaðrar
	Kornstangir	20 g/100 g	b) ungbörn og börn yngri en 10 ára skuli ekki neyta þeirra.		vísindapekkingar eða vísindagagna sem njóta vermdar í samræmi við 26. gr. reglugerðar (ESB) 2015/2283 eða með samþykki NapiFeryn BioTech Sp. z o.o.
	Pasta	10 g/100 g			Lokadagur gagnavermdar: 15. mars 2031.”
	Pastavörur með yfirlýsingum um að glúten sé ekki fyrir hendi eða skert í samræmi við kröfumar í framkvæmdarreglugerð (ESB) nr. 828/2014	10 g/100 g	Á merkimiða matvæla sem innihalda „fitusneytt repjufræsduft“ úr <i>Brassica rapa</i> L. og <i>Brassica napus</i> L. skal vera yfirlýsing þess efnis að þetta innihaldsefni geti valdið ofnæmisviðbrögðum hjá neytendum sem eru með ofnæmi fyrir sinnepi og afurðum úr því. Þessi yfirlýsing skal birtast nálægt listanum yfir innihaldsefnin.		
	Óáfengir drykkir í duftformi	5 g/100 ml (endurgert samkvæmt leiðbeiningum)			
	Matvæli í fljóttandi formi, að stofni til úr aldinum (þykkir drykkir (e. <i>smoothie</i> ))	3 g/100 g			
	Mjólkurvöruhliðstæður	5 g/100 g			
	Kjöthliðstæður	15 g/100 g			
	Súpur (þurrblanda) og (tilbúna til neyslu)	5 g/100 ml (markaðsett sem slíkt eða endurgert samkvæmt leiðbeiningum)			

Leyfi nýfæði	Með hvaða skilyrðum er heimilt að nota nýfæðið		Sérstakar viðbótarkröfur varðandi merkingu	Aðrar kröfur	Gagnavemd
Kryddsós		5 g/100 g			
Salatsós		5 g/100 g			
Grænmetismauk		7 g/100 g			
Smurálegg úr hnetum		7 g/100 g			
Súkkulaðisælgaði		7 g/100 g			
Kartöfluflogur, franskur kartöflur og hliðstæður að stofni til úr deigi		15 g/100 g			
Nasl annað en kartöfluflogur		20 g/100 g			
Kjötafurðir		15 g/100 g			
Matvæli sem eru notuð í sérstökum læknisfræðilegum tilgangi, eins og skilgreint er samkvæmt reglugerð (ESB) nr. 609/2013, að undanskildum matvælum fyrir ungbörn og smábörn og börn yngri en 10 ára.		<p>Í samræmi við sérstakar næringarþarfir þeirra einstaklinga, sem vörurnar eru ætlaðar fyrir, en aldrei hærra en 30 g/dag í fullunni vörinni sem er tilbúin til notkunar, er markaðssett sem slík eða endurgerð með því að bæta vatni í hana samkvæmt leiðbeiningum framleiðanda.</p>			
Fæðubótarefni eins og skilgreint er í tilskipun 2002/46/EB fyrir almenning, að undanskildum ungbörnum og smábörnum og börnum yngri en 10 ára.		10 g/dag fyrir almenning eldri en 10 ára			

2) Eftirfarandi færslu er bætt við í stafrófsröð í töflu 2 (Nákvæm skilgreining):	<p style="text-align: center;">Nákvæm skilgreining</p> <p><b>Lýsing:</b> Nýfæðið er hvítt yfir í beinhvítu þurrkað duft sem verður eftir að loknum vatsútdrætti og útdrætti með lífrænum leysi (etanól og etýlasetat) úr kaldpressaðri repjufræsköku, með eða án hýðis, sem er upprunnin úr óerfðabreyttum tvöföldum 00-ræktunarafrbrigðum <i>Brassica napus</i> L. og <i>Brassica rapa</i> L.</p> <p><b>Eiginleikar/samsetning:</b> Hráprótein (% massahlutfall): 28–45 Fita (% massahlutfall): ≤ 2 Aska (% massahlutfall): ≤ 5 Raki (% massahlutfall): ≤ 7 Heildarinnihald fæðutrefja (*) (% massahlutfall): 37–70 Heildarinnihald glúkósínólata (mmól/kg (mg/kg)): ≤ 0,1 (≤ 40) Fýtið (% massahlutfall): ≤ 2</p> <p><b>Þungmálmur og aðrir málmar:</b> Bly (mg/kg): ≤ 0,2 Arsen (heildarinnihald) (mg/kg): ≤ 0,1 Kadmíum (mg/kg): ≤ 0,1 Kvikasilfur (mg/kg): ≤ 0,02 Al (mg/kg): ≤ 35</p> <p><b>Leystefnaleifar:</b> Etanóleifar (mg/kg): &lt; 200 Etýlasetateifar (mg/kg): &lt; 200</p> <p><b>Órverufræðilegar viðmiðanir:</b> Heildarlíftala: ≤ 10 000 CFU (**)/g Iðrabakteríur: ≤ 10 CFU/g <i>E.coli</i>: Greinist ekki í 10 g <i>Salmonella</i> spp.: Finnst ekki í 25 g Ger- og myglusveppir: ≤ 100 CFU/g Heildarföldi kóligerla: ≤ 10 CFU/g <i>B. cereus</i>: ≤ 100 CFU/g</p>
Leyft nýfæði	<p>(*) Heildarinnihald fæðutrefja: Samkvæmt nefnd Matvælaöryggisstofnunar Evrópu vísa „fæðutrefjar“ til ómeltanlegra fjölsýkra sem Matvælaöryggisstofnun Evrópu flokkar sem fæðutrefjar í þeim sérstaka tilgangi að fastsejja fæðutengd viðmiðunargildi fyrir kolvetni og fæðutrefjar (Nefnd Matvælaöryggisstofnunar Evrópu um næringu, nýfæði og fæðuöfnæmisvalda, 2010).</p> <p>(**) CFU: Þyrpingamyndandi einingar.</p>