

KOMMISJONSFORORDNING (EU) nr. 718/2013**2017/EØS/79/31**

av 25. juli 2013

om endring av forordning (EF) nr. 608/2004 om merking av næringsmidler og næringsmiddelingsredienser tilsatt fytosteroler, fytosterolestere, fytostanoler og/eller fytostanolestere^(*)

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsdirektiv 2000/13/EF av 20. mars 2000 om tilnærming av medlemsstatenes lovgivning om merking og presentasjon av samt reklamering for næringsmidler⁽¹⁾, særlig artikkel 4 nr. 3, og

ut fra følgende betraktninger:

1) Som følge av uttalelse fra Vitenskapskomiteen for næringsmidler (SCF) av 26. september 2002⁽²⁾ og for å sikre at forbrukere mottar tilstrekkelig informasjon ved kjøp av næringsmidler og næringsmiddelingsredienser tilsatt fytosteroler, fytosterolestere, fytostanoler og fytostanolestere, er det i kommisjonsforordning (EF) nr. 608/2004 av 31. mars 2004 om merking av næringsmidler og næringsmiddelingsredienser tilsatt fytosteroler, fytosterolestere, fytostanoler og/eller fytostanolestere⁽³⁾ fastsatt obligatoriske opplysninger i tillegg til dem som er angitt i artikkel 3 i direktiv 2000/13/EF om merking av slike næringsmidler.

2) I henhold til forordning (EF) nr. 608/2004 skal merking av slike næringsmidler og næringsmiddelingsredienser blant annet inneholde en erklæring om at produktet utelukkende er beregnet på personer som ønsker å senke kolesterolnivået i blodet. Formålet med denne obligatoriske erklæringen er å sikre at produktet når fram til målgruppen, og dermed unngå unødvendig forbruk av andre enn målgruppen.

3) Frivillig angivelse av ernæringsmessige påstander eller helsepåstander på næringsmidlers etiketter er regulert av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1924/2006 av 20. desember 2006 om ernærings- og helsepåstander om næringsmidler⁽⁴⁾. Som følge av dette har kommisjonsforordning (EF) nr. 983/2009 av 21. oktober 2009 om godkjenning og avslag på godkjenning av visse helsepåstander om næringsmidler som viser til redusert sykdomsrisiko og barns utvikling og helse⁽⁵⁾, kommisjonsforordning (EU) nr. 384/2010 av 5. mai 2010 om godkjenning og avslag på godkjenning av visse helsepåstander om næringsmiddel som viser til redusert sykdomsrisiko og til utviklinga og helsa til barn⁽⁶⁾ og kommisjonsforordning (EU) nr. 432/2012 av 16. mai 2012 om fastsettelse av en liste over andre tillatte helsepåstander om næringsmidler enn dem som viser til redusert sykdomsrisiko eller barns utvikling og helse⁽⁷⁾ tillatt helsepåstander knyttet til reduksjon og vedlikehold av kolesterolnivået i blodet med hensyn til næringsmidler som inneholder fytosteroler og fytostanoler, på visse bruksvilkår.

4) Forordning (EF) nr. 983/2009 tillater på visse bruksvilkår følgende helsepåstander: «Fytosteroler er vist å senke/ redusere kolesterolinnholdet i blodet. Et høyt kolesterolinnhold er en risikofaktor for utviklingen av koronar hjertesykdom» og «Fytostanolestere er vist å senke/ redusere kolesterolinnholdet i blodet. Et høyt kolesterolinnhold er en risikofaktor for utviklingen av koronar hjertesykdom»

5) Forordning (EU) nr. 384/2010 tillater på visse bruksvilkår følgende helsepåstand: «Det er påvist at fytosterolar/fytostanolestere senkar/ reduserer kolesterolinnholdet i blodet. Høg kolesterol er ein risikofaktor for å utvikle koronar hjertesjukdom.»

6) Forordning (EU) nr. 432/2012 tillater på visse bruksvilkår følgende helsepåstand: «Fytosteroler/ stanoler bidrar til å opprettholde normale kolesterolnivåer i blodet.»

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 201 av 26.7.2013, s. 49, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 222/2013 av 13. desember 2013 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 29 av 22.5.2014, s. 16.

⁽¹⁾ EFT L 109 av 6.5.2000, s. 29.

⁽²⁾ Uttalelse fra SCF med tittelen «General view on the long-term effects of the intake of elevated levels of phytosterols from multiple dietary sources».

⁽³⁾ EUT L 97 av 1.4.2004, s. 44.

⁽⁴⁾ EUT L 404 av 30.12.2006, s. 9.

⁽⁵⁾ EUT L 277 av 22.10.2009, s. 3.

⁽⁶⁾ EUT L 113 av 6.5.2010, s. 6.

⁽⁷⁾ EUT L 136 av 25.5.2012, s. 1.

- 7) Ordlyden i de tillatte helsepåstandene sammen med den obligatoriske erklæringen knyttet til målgruppen som er fastsatt i forordning (EF) nr. 608/2004, kan potensielt føre til at forbrukere som ikke trenger å kontrollere kolesterolnivået i blodet, bruker produktet. For å sikre sammenheng i opplysningene på merkingen av næringsmidler og næringsmiddelingsredienser med tilsatte fytosteroler, fytosterolestere, fytostanoler og/eller fytostanolestere bør derfor den obligatoriske erklæringen som er fastsatt i forordning (EF) nr. 608/2004, endres, samtidig som det sikres at ordlyden i tilstrekkelig grad tjener det informasjonsformålet den opprinnelig ble innført for.
- 8) For å gi driftsansvarlige for næringsmiddelforetak mulighet til å tilpasse merkingen av sine produkter til de nye kravene som innføres ved denne forordning, er det viktig å fastsette en passende overgangsperiode for anvendelsen av denne forordning.
- 9) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen, og verken Europaparlamentet eller Rådet har motsatt seg dem —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Endring av forordning (EF) nr. 608/2004

I artikkel 2 i forordning (EF) nr. 608/2004 skal nr. 3 lyde:

- «3) det skal angis at produktet ikke er beregnet for personer som ikke trenger å regulere kolesterolnivået i blodet.»

Artikkel 2

Overgangsbestemmelser

Næringsmidler og næringsmiddelingsredienser med tilsatte fytosteroler, fytosterolestere, fytostanoler og/eller fytostanolestere som er brakt i omsetning eller merket før 15. februar 2014, og som ikke oppfyller kravene i denne forordning, kan markedsføres til lagrene av slike næringsmidler er tømt.

Artikkel 3

Ikrafttredelse

Denne forordning trer i kraft den 20. dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 25. juli 2013.

For Kommisjonen

José Manuel BARROSO

President