

KOMMISJONSFORORDNING (EU) nr. 1066/2013

2019/EØS/18/25

av 30. oktober 2013

om avslag på godkjenning av visse andre helsepåstander om næringsmidler enn dem som viser til redusert sykdomsrisiko og barns utvikling og helse(*)

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1924/2006 av 20. desember 2006 om ernærings- og helsepåstander om næringsmidler⁽¹⁾, særlig artikkel 18 nr. 5, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I henhold til forordning (EF) nr. 1924/2006 er helsepåstander om næringsmidler forbudt, med mindre de er godkjent av Kommisjonen i samsvar med nevnte forordning og oppført på en liste over tillatte påstander.
- 2) Ved forordning (EF) nr. 1924/2006 er det også fastsatt at driftsansvarlige for næringsmiddelforetak kan inngi søknader om godkjenning av helsepåstander til vedkommende nasjonale myndighet i en medlemsstat. Vedkommende nasjonale myndighet skal videresende gyldige søknader til Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet (EFSA), heretter kalt «Myndigheten», for vitenskapelig vurdering og til Kommisjonen og medlemsstatene til orientering.
- 3) Myndigheten skal avgi uttalelse om den aktuelle helsepåstand.
- 4) Kommisjonen skal ta hensyn til uttalelsen fra Myndigheten når den treffer beslutning om godkjenning av helsepåstander.
- 5) Etter en søknad fra Béres Pharmaceuticals Ltd, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble Myndigheten bedt om å avgi uttalelse om en helsepåstand om virkningene av glukosamin på leddhelsen (spørsmål nr. EFSA-Q-2011-00907)⁽²⁾. Helsepåstanden som søkeren foreslo, var formulert slik: «Glukosamin bidrar til å beskytte leddbrusk som utsettes for overdrevet bevegelse eller belastning og bidrar til å forbedre bevegeligheten i leddene.»
- 6) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 5. desember 2011 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av glukosamin og

den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.

- 7) Etter en søknad fra Merck Consumer Healthcare, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble Myndigheten bedt om å avgi uttalelse om en helsepåstand om virkningene av glukosamin og opprettholdelse av normal leddbrusk (spørsmål nr. EFSA-Q-2011-01113)⁽³⁾. Helsepåstanden som søkeren foreslo, var blant annet formulert slik: «Glukosamin bidrar til å opprettholde normal leddbrusk.»
- 8) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 16. mai 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av glukosamin og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 9) Etter at det var mottatt en søknad fra Extraction Purification Innovation France, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble myndigheten bedt om å avgi uttalelse om en helsepåstand om virkningene av konsum av polare lipider ekstrahert fra hvete og beskyttelse av huden mot dehydrering (spørsmål nr. EFSA-Q-2011-01122)⁽⁴⁾. Helsepåstanden som søkeren foreslo, var blant annet formulert slik: «Bidrar til bedre hudfuktighet.»
- 10) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 5. juli 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av polare lipider ekstrahert fra hvete og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 11) Etter en søknad fra Lesaffre International/Lesaffre Human Care, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble Myndigheten bedt om å avgi uttalelse om en helsepåstand om virkningene av *Saccharomyces cerevisiae* var. *boulardii* CNCM I-3799 og redusert ubehag i mage-tarm-kanalen (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00271)⁽⁵⁾. Helsepåstanden som søkeren foreslo, var formulert slik: «*Saccharomyces cerevisiae* var. *boulardii* CNCM I-3799 bidrar til å opprettholde tarmkomfort.»

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 289 av 31.10.2013, s. 49, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 77/2014 av 16. mai 2014 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende nr. 63 av 30.10.2014, s. 19.

⁽¹⁾ EUT L 404 av 30.12.2006, s. 9.

⁽²⁾ EFSA Journal 2011; 9(12):2476.

⁽³⁾ EFSA Journal 2012; 10(5):2691.

⁽⁴⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2773.

⁽⁵⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2801.

- 12) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 17. juli 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av *Saccharomyces cerevisiae* var. *boulardii* CNCM I-3799 og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 13) Etter to søknader fra Nutrilinks Sarl, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble Myndigheten bedt om å avgi uttalelse om en helsepåstand knyttet til virkningene av en kombinasjon av tiamin, riboflavin, niacin, pantotensyre, pyridoksin, D-biotin og gresskarkjerneolje (*Cucurbita pepo* L.) og opprettholdelse av normalt hår (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00334 og EFSA-Q-2012-00335)⁽¹⁾. Helsepåstanden som søkeren foreslo, var blant annet formulert slik: «Bidrar til å øke antall hår.»
- 14) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 17. juli 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av tiamin, riboflavin, niacin, pantotensyre, pyridoksin, D-biotin og gresskarkjerneolje (*Cucurbita pepo* L.) og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 15) Etter en søknad fra Nutrilinks Sarl, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, skulle Myndigheten avgi uttalelse om en helsepåstand om virkningene et ekstrakt av *Rhodiola rosea* L. og mindre mental tretthet (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00336)⁽²⁾. Helsepåstanden som søkeren foreslo, var blant annet formulert slik: «Bidrar til å redusere tretthet ved stress.»
- 16) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 17. juli 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av ekstrakt av *Rhodiola rosea* L. og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 17) Etter søknad fra Nutrilinks Sarl, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, skulle Myndigheten avgi uttalelse om en helsepåstand om virkningene av en kombinasjon av linfrøolje og vitamin E og opprettholdelse av hudens permeabilitetsbarrierefunksjon (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00337)⁽³⁾. Helsepåstanden som søkeren foreslo, var blant annet formulert slik: «Bidrar til å vedlikeholde hudens permeabilitetsbarrierefunksjon.»
- 18) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 17. juli 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av en kombinasjon av linfrøolje og vitamin E og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 19) Etter en søknad fra Nutrilinks Sarl, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble Myndigheten bedt om å avgi uttalelse om en helsepåstand om virkningene av *OptiEFAX*TM og opprettholdelse av normale LDL-kolesterolkonsentrasjoner i blodet (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00339)⁽⁴⁾. Helsepåstanden som søkeren foreslo, var formulert slik: «*OptiEFAX*TM bidrar til å opprettholde sunne nivåer av LDL-kolesterol i blodet.»
- 20) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 17. juli 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av *OptiEFAX*TM og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 21) Etter en søknad fra Nutrilinks Sarl, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble Myndigheten bedt om å avgi uttalelse om en helsepåstand om virkningene *OptiEFAX*TM og opprettholdelse av normale HDL-kolesterolkonsentrasjoner i blodet (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00340)⁽⁵⁾. Helsepåstanden som søkeren foreslo, var formulert slik: «*OptiEFAX*TM bidrar til å opprettholde sunne nivåer av HDL-kolesterol i blodet.»
- 22) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 17. juli 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av *OptiEFAX*TM og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 23) Etter en søknad fra Nutrilinks Sarl, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble myndigheten bedt om å avgi uttalelse om en helsepåstand om virkningene av KF2BL20, som er en kombinasjon av keratin, kobber, sink, niacin, pantotensyre, pyridoksin og D-biotin, og bevaring av normalt hår (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00381)⁽⁶⁾. Helsepåstanden som søkeren foreslo, var blant annet formulert slik: «Bidrar til å bevare hårets styrke.»

⁽¹⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2807.

⁽²⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2805.

⁽³⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2819.

⁽⁴⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2802.

⁽⁵⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2803.

⁽⁶⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2808.

- 24) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 17. juli 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av KF2BL20 og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 25) Etter en søknad fra Nutrilinks Sarl, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble Myndigheten bedt om å avgis uttalelse om en helsepåstand om virkningene av hyaluronsyre og beskyttelse av huden mot uttørking (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00382)(¹). Helsepåstanden som søkeren foreslo, var blant annet formulert slik: «Bidrar til å bevare god hudfuktighet.»
- 26) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 17. juli 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av hyaluronsyre og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 27) Etter en søknad fra Nutrilinks Sarl, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble myndigheten bedt om å avgis uttalelse om en helsepåstand om virkningen av *OptiEFAX*TM og normale konsentrasjoner av triglyserider i blodet (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00383)(²). Helsepåstanden som søkeren foreslo, var formulert slik: «*OptiEFAX*TM bidrar til å opprettholde sunne nivåer av triglyserider i blodet.»
- 28) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 17. juli 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av *OptiEFAX*TM og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 29) Etter en søknad fra Vivatech, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, skulle Myndigheten avgis uttalelse om en helsepåstand om virkningene av Transitech® og «Forbedrer passasjen gjennom tarmkanalen og regulerer den varig» (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00296)(³). Helsepåstanden som søkeren foreslo, var formulert slik: «Forbedrer passasjen gjennom tarmkanalen og regulerer den varig.»
- 30) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 26. september 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av Transitech® og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 31) Etter en søknad fra Nutrilinks Sarl, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble Myndigheten bedt om å avgis uttalelse om en helsepåstand om virkningene av Femilub® og opprettholdelse av fuktighet i skjeden (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00571)(⁴). Helsepåstanden som søkeren foreslo, var blant annet formulert slik: «Bidrar til å redusere tørrhet i skjeden.»
- 32) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 26. september 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av Femilub® og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 33) Etter en søknad fra Nutrilinks Sarl, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble Myndigheten bedt om å avgis uttalelse om en helsepåstand om virkningene av lykopen, vitamin E, lutein og selen og beskyttelse av huden mot skader forårsaket av UV-stråler (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00592)(⁵). Helsepåstanden som søkeren foreslo, var blant annet formulert slik: «Bidrar til å forberede følsom hud fra innsiden og gjør den bedre i stand til å tåle sol.»
- 34) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 27. september 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsakssammenheng mellom konsum av lykopen, vitamin E, lutein og selen og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.
- 35) Etter en søknad fra Glanbia Nutritionals plc, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble Myndigheten bedt om å avgis uttalelse om en helsepåstand om virkningene av Prolibra® og «Bidrar til å redusere kroppsfettet og bevare muskelmassen» (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00001)(⁶). Helsepåstanden som søkeren foreslo, var formulert slik: «Bidrar til å redusere kroppsfettet og bevare muskelmassen.»
- 36) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 8. november 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten,

(¹) EFSA Journal 2012; 10(7):2806.

(²) EFSA Journal 2012; 10(7):2804.

(³) EFSA Journal 2012; 10(9):2887.

(⁴) EFSA Journal 2012; 10(9):2888.

(⁵) EFSA Journal 2012; 10(9):2890.

(⁶) EFSA Journal 2012; 10(11):2949.

som konkluderte med at det på grunnlag av de framlagte dataene ikke kunne påvises noen årsaks-sammenheng mellom konsum av Prolibra® og den påståtte virkningen. Ettersom påstanden ikke oppfyller kravene i forordning (EF) nr. 1924/2006, bør den ikke godkjennes.

37) Etter en søknad fra Nutrilinks Sarl, inngitt i samsvar med artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006, ble myndigheten bedt om å avgi uttalelse om en helsepåstand om virkningene av *EffEXT*TM og «Bidrar til å støtte leddfunksjonen ved å opprettholde lave nivåer av plasma-C-reaktivt protein» (spørsmål nr. EFSA-Q-2012-00386)⁽¹⁾. Helsepåstanden som søkeren foreslo, var blant annet formulert slik: «Bidrar til å støtte leddfunksjonen ved å opprettholde lave nivåer av plasma-C-reaktivt protein.»

38) Kommisjonen og medlemsstatene mottok 27. september 2012 den vitenskapelige uttalelsen fra Myndigheten, som påpekte at påstanden viser til en reduksjon i betennelse angitt ved lavere konsentrasjon av plasma C-reaktivt protein, og konkluderte på grunnlag av de framlagte dataene med at en reduksjon i betennelse i forbindelse med sykdommer som slitasjegikt eller leddgikt er et terapeutisk mål for behandling av sykdommen.

39) Forordning (EF) nr. 1924/2006 supplerer de alminnelige prinsippene i europaparlaments- og rådsdirektiv 2000/13/EF av 20. mars 2000 om tilnærming av medlemsstatenes lovgivning om merking og presentasjon av samt reklamer for næringsmidler⁽²⁾. I henhold til artikkel 2 nr. 1 bokstav b) i direktiv 2000/13/EF skal merkingen ikke tilskrive næringsmiddelet evne til å forebygge, behandle eller helbrede en sykdom hos mennesker eller gi inntrykk av slike egenskaper. Siden det er forbudt å tilskrive næringsmidler slike egenskaper, bør påstanden knyttet til virkningene av *EffEXT*TM ikke godkjennes.

40) Helsepåstanden knyttet til virkningene av *EffEXT*TM og «Bidrar til å støtte leddfunksjonen ved å opprettholde lave nivåer av plasma-C-reaktivt protein» er en helsepåstand som tilskriver medisinske egenskaper til næringsmiddelet som omfattes av påstanden, og er dermed forbudt for næringsmidler.

41) Helsepåstanden knyttet til Prolibra® og «Bidrar til å redusere kroppsfett og bevare muskelmassen» er en helsepåstand som dem nevnt i artikkel 13 nr. 1 bokstav c) i forordning (EF) nr. 1924/2006, som omfattes av overgangsperioden fastsatt i artikkel 28 nr. 6 i nevnte forordning. Siden søknaden ikke ble inngitt før 19. januar 2008, er imidlertid ikke kravet i artikkel 28

nr. 6 bokstav b) i nevnte forordning oppfylt, og denne påstanden kan derfor ikke omfattes av den overgangsperioden som er fastsatt i nevnte artikkel.

42) De andre helsepåstandene som omfattes av denne forordning, er helsepåstander som omhandlet i artikkel 13 nr. 1 bokstav a) i forordning (EF) nr. 1924/2006, som omfattes av en overgangsperiode fastsatt i artikkel 28 nr. 5 i nevnte forordning inntil listen over tillatte helsepåstander vedtas, forutsatt at de overholder denne forordning.

43) Listen over tillatte helsepåstander er fastsatt ved kommisjonsforordning (EU) nr. 432/2012⁽³⁾ og har vært anvendt siden 14. desember 2012. Når det gjelder påstandene omhandlet i artikkel 13 nr. 5 i forordning (EF) nr. 1924/2006 som Myndighetens vurdering eller Kommisjonens behandling ikke er fullført for innen 14. desember 2012, og som i kraft av denne forordning ikke er oppført på listen over tillatte helsepåstander, bør det tillates en overgangsperiode da de fortsatt kan anvendes, slik at både driftsansvarlige for næringsmiddelforetak og vedkommende nasjonale myndigheter kan tilpasse seg til forbudet mot slike påstander.

44) De kommentarene som Kommisjonen har mottatt fra søkere og allmennheten i henhold til artikkel 16 nr. 6 i forordning (EF) nr. 1924/2006, er tatt i betraktning ved fastsettelse av de tiltakene i denne forordning.

45) 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

1. Helsepåstandene oppført i vedlegget til denne forordning skal ikke oppføres på Unionens liste over tillatte påstander som fastsatt i artikkel 13 nr. 3 i forordning (EF) nr. 1924/2006.

2. Helsepåstander nevnt i nr. 1 som var i bruk før denne forordnings ikrafttredelse, kan imidlertid fortsatt anvendes i seks måneder etter denne forordnings ikrafttredelse.

Artikkel 2

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

⁽¹⁾ EFSA Journal 2012; 10(9):2889.

⁽²⁾ EFT L 109 av 6.5.2000, s. 29.

⁽³⁾ EUT L 136 av 25.5.2012, s. 1.

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

Utferdiget i Brussel, 30. oktober 2013.

For Kommissjonen

José Manuel BARROSO

President

VEDLEGG

Avslåtte helsepåstander

Søknad – Relevante bestemmelser i forordning (EF) nr. 1924/2006	Næringsstoff, stoff, næringsmiddel eller næringsmiddelgruppe	Påstand	EFSA-uttalelse
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	Glukosamin	Glukosamin bidrar til å beskytte leddbrusk som utsettes for overdrevet bevegelse eller belastning og bidrar til å forbedre bevegelsen i leddene	Q-2011-00907
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	Glukosamin	Glukosamin bidrar til å opprettholde normal leddbrusk	Q-2011-01113
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	Polare lipider ekstrahert fra hvete	Bidrar til bedre hudfuktighet	Q-2011-01122
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> var. <i>boulardii</i> CNCM I-3799	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> var. <i>boulardii</i> CNCM I-3799 bidrar til å opprettholde tarmkomfort	Q-2012-00271
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	En kombinasjon av tiamin, riboflavin, niacin, pantotensyre, pyridoksin, D-biotin og gresskarkjerneolje (<i>Cucurbita pepo</i> L.)	Bidrar til å øke antall hår	Q-2012-00334 og Q-2012-00335
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	Ekstrakt av <i>Rhodiola rosea</i> L.	Bidrar til å redusere tretthet ved stress	Q-2012-00336
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	En kombinasjon av linfrøolje og vitamin E	Bidrar til å vedlikeholde hudens permeabilitetsbarrierefunksjon	Q-2012-00337
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	<i>Opti_{EFAX}</i> TM	<i>Opti_{EFAX}</i> TM bidrar til å opprettholde sunne nivåer av LDL-kolesterol i blodet	Q-2012-00339

Søknad – Relevante bestemmelser i forordning (EF) nr. 1924/2006	Næringsstoff, stoff, næringsmiddel eller næringsmiddelgruppe	Påstand	EFSA-uttalelse
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	<i>Opti_{EFAX}</i> TM	<i>Opti_{EFAX}</i> TM bidrar til å opprettholde sunne nivåer av HDL-kolesterol i blodet	Q-2012-00340
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	KF2BL20	Bidrar til å bevare hårets styrke	Q-2012-00381
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	Hyaluronsyre	Bidrar til å bevare god hudfuktighet	Q-2012-00382
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	<i>Opti_{EFAX}</i> TM	<i>Opti_{EFAX}</i> TM bidrar til å opprettholde sunne nivåer av triglyserider i blodet	Q-2012-00383
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	Transitech®	Forbedrer passasjen gjennom tarmkanalen og regulerer den varig	Q-2012-00296
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	Femilub®	Bidrar til å redusere tørrhet i skjeden	Q-2012-00571
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	En kombinasjon av lykopen, vitamin E, lutein og selen	Bidrar til å forberede følsom hud fra innsiden og gjør den bedre i stand til å tåle sol	Q-2012-00592
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	Prolibra®	Bidrar til å redusere kroppsfettet og bevare muskelmassen	Q-2012-00001
Artikkel 13 nr. 5 — helsepåstand som bygger på nyutviklede vitenskapelige bevis og/eller inneholder en anmodning om sikring av data som er underlagt eiendomsrett	<i>Eff_{EXT}</i> TM	Bidrar til å støtte leddfunksjonen ved å opprettholde lave nivåer av plasma C-reaktivt protein	Q-2012-00386