



IL-KUMMISSJONI
EWROPEA

Brussell, 11.3.2016
COM(2016) 138 final

**RAPPORT TAL-KUMMISSJONI LILL-PARLAMENT EWROPEW U LILL-
KUNSILL**

**dwar l-eżerċitar tad-delega mogħtija lill-Kummissjoni skont ir-Regolament (UE) Nru
1169/2011 li jikkonċerna l-ghoti ta' informazzjoni dwar l-ikel lill-konsumaturi**

RAPPORT TAL-KUMMISSJONI LILL-PARLAMENT EWROPEW U LILL-KUNSILL

dwar l-eżerċitar tad-delega mogħtija lill-Kummissjoni skont ir-Regolament (UE) Nru 1169/2011 li jikkonċerna l-ġhoti ta' informazzjoni dwar l-ikel lill-konsumaturi

1. Id-dahla u l-bażi ġuridika

L-ghan ta' dan ir-rapport huwa biex jissodisfa l-obbligu tal-Kummissjoni stabbilit mill-Artikolu 51(2) tar-Regolament (UE) Nru 1169/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-25 ta' Ottubru 2011 dwar l-ġhoti ta' informazzjoni dwar l-ikel lill-konsumaturi (minn hawn 'il quddiem "Ir-Regolament tal-Infommazzjoni dwar l-Ikel")¹. L-Artikolu 51(2) tar-Regolament tal-Infommazzjoni dwar l-Ikel jeħtieġ li lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill, il-Kummissjoni tippreżentalhom rapport tal-eżerċitar tad-delega mogħtija lilha b'dak ir-Regolament. Ir-rapport għandu jiffassal sa mhux aktar tard minn disa' xhur qabel ma jintemm il-perjodu ta' hames snin tad-delega, li bdiet fit-12 ta' Diċembru 2011. Id-delega tas-setgħa għandha tiġi estiża awtomatikament għal tulijiet ta' żmien identiċi, hliet jekk il-Parlament Ewropew jew il-Kunsill jopponu din l-estensjoni mhux aktar tard minn tliet xhur qabel it-tmiem ta' kull perjodu.

2. L-eżerċitar tad-delega

L-Artikolu 51(2) tar-Regolament tal-Infommazzjoni dwar l-Ikel jagħti s-setgħa lill-Kummissjoni li tadotta l-atti delegati msemmija fl-Artikoli 9(3), 10(2), 12(3), 13(4), 18(5), 19(2), 21(2), 23(2), 30(6), 31(2), 36(4) u 46 ta' dak ir-Regolament.

Mid-dhul fis-seħh tar-Regolament tal-Infommazzjoni dwar l-Ikel, il-Kummissjoni adottat tliet atti delegati:

- (a) Regolament Delegat tal-Kummissjoni² li jemenda r-Regolament tal-Infommazzjoni dwar l-Ikel bi qbil mal-Artikolu 36(4) rigward l-infommazzjoni dwar in-nuqqas jew it-tnaqqis tal-glutina fl-ikel:

L-ghan ta' dan l-att legali kien li jipprovdi bażi għal kif għandha tinkiteb l-infommazzjoni volontarja dwar l-ikel rigward in-nuqqas jew it-tnaqqis tal-glutina fl-ikel. Skont id-Direttiva preċedenti, id-Direttiva 2009/39/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Mejju 2009 dwar l-oġġetti tal-ikel għal użu ta' nutriment partikolari³, it-termini li bihom tingħata din l-infommazzjoni, b'mod partikolari dikjarazzjonijiet dwar "hieles mill-glutina" jew "glutina vera baxxa" kienu rregolati bir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 41/2009 tal-20 ta' Jannar 2009 li tikkonċerna l-kompożizzjoni u l-ittikkettjar ta' oġġetti tal-ikel għal dawk li ma taqbilx magħhom il-glutina⁴. Kif stipulat fil-premessa 41 tar-Regolament (UE) Nru 609/2013 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta' Ġunju 2013 dwar ikel maħsub għat-trabi u t-tfal żgħar, ikel għal skopijiet

¹ ĠU L 304, 22.11.2011, p. 18.

² Ir-Regolament ta' Delega tal-Kummissjoni (UE) Nru 1155/2013 tal-21 ta' Awwissu 2013 li jemenda r-Regolament (UE) Nru 1169/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar l-ġhoti ta' informazzjoni dwar l-ikel lill-konsumaturi fir-rigward ta' informazzjoni dwar l-assenza jew il-preżenza mnaqqsa ta' glutina fl-ikel, ĠU L 306, 16.11.2013, p. 7 - għal aktar informazzjoni ara wkoll il-memorandum ta' spjegazzjoni.

³ ĠU L 124, 20.5.2009, p. 21.

⁴ ĠU L 16, 21.1.2009, p. 3.

medici speċjali u bħala sostitut tad-dieta kollha għall-kontroll tal-piż⁵, u permezz tat-thassir tad-Direttiva 2009/39/KE u r-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 41/2009 sa mill-20 ta' Lulju 2016, ir-regoli dwar l-informazzjoni dwar in-nuqqas jew it-tnaqqis tal-glutina fl-ikel kellhom jiġu ttrasferiti għar-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel. Ir-Regolament ta' Delega tal-Kummissjoni (UE) Nru 1155/2013 ippermetta dan it-trasferiment, filwaqt li d-dettalji reali tal-użu tad-dikjarazzjonijiet imsemmijin hawn fuq ġew stipulati fir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 828/2014⁶.

- (b) Regolament Delegat tal-Kummissjoni⁷ li emenda l-Annessi II u III tar-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel fir-rigward ta' xi ċereali li jikkawżaw l-allergiji jew l-intolleranzi u xi tipi ta' ikel li magħhom jinżiedu l-isteroli tal-pjanti, l-esteri tal-isteroli tal-pjanti, l-istanoli tal-pjanti jew l-esteri tal-istanoli tal-pjanti:

Dan l-att legali ġie adottat abbażi tal-Artikoli 10(2) u 21(2) tar-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel u kellu żewġ għanijiet: l-ewwel, abbażi tal-Artikolu 21(2) tar-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel, li jobbliga lill-Kummissjoni teżamina mill-ġdid il-lista ta' sustanzi jew ta' prodotti li jikkawżaw l-allergiji jew l-intolleranzi, biex titjieb l-informazzjoni li tingħata lill-konsumaturi, ġiet aġġornata l-lista ta' dawn is-sustanzi u prodotti fl-Anness II ta' dak ir-Regolament; ir-referenza għaċ-ċereali li fihom il-glutina, jiġifieri l-qamħ, inbidlet biex tinkludi l-ispelt bħala varjetà ta' qamħ u biex tissostitwixxi l-indikazzjoni "kamut" li tirreferi għal marka kummerċjali rreġistrata bl-isem reali tal-varjetà partikolari "Khorasan". It-tieni, abbażi tal-Artikolu 10(2) tar-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel, li jippermetti li jsiru l-emendi għal-lista tal-obbligi speċifiċi tat-tikkettar għal tipi partikolari ta' ikel biex tithares is-saħħa tal-konsumaturi jew biex xi tip ta' ikel jintuża b'mod sigur, ġie emendat l-Anness III ta' dak ir-Regolament: biex jiġi żgurat li l-ikel li jkollu l-isteroli u l-esteri tal-isteroli tal-pjanti u l-istanoli jew l-esteri tal-istanoli tal-pjanti jaslu għand il-grupp ta' konsumaturi fil-mira, dawk li għandhom bżonn jikkontrollaw il-livell tal-kolesterol fid-demm, iddahhlet indikazzjoni rilevanti li trid tingħata fuq it-tikketta ta' dan it-tip ta' ikel.

- (c) Regolament Delegat tal-Kummissjoni dwar id-definizzjoni tan-nanomaterjali maħdumin:

L-Artikolu 18(5) tar-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel jobbliga lill-Kummissjoni li taġġusta u taddatta d-definizzjoni tan-nanomaterjali maħdumin, li originarjament kienet stabbilita fil-punt (t) tal-Artikolu 2(2) tar-Regolament, skont il-progress tekniku jew xjentifiku jew skont id-definizzjonijiet li jiġu miftiehma f'livell internazzjonali. Abbażi ta' dan, fit-12 ta' Diċembru 2013 il-Kummissjoni adottat Regolament Delegat tal-Kummissjoni li jemenda r-Regolament (UE) Nru 1169/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar l-għoti ta' informazzjoni dwar l-ikel lill-konsumaturi fejn għandu x'jaqsam man-"nanomaterjali maħdumin" u dakinhar stess⁸ innotifikat lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill dwar dan l-att legali.

⁵ ĠU L 181, 29.6.2013, p. 35.

⁶ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 828/2014 tat-30 ta' Lulju 2014 dwar ir-rekwiziti għall-għoti ta' informazzjoni lill-konsumaturi rigward in-nuqqas jew il-preżenza mnaqqsa ta' glutina fl-ikel (ĠU L 228, 31.7.2014, p. 5).

⁷ Ir-Regolament ta' Delega tal-Kummissjoni (UE) Nru 78/2014 tat-22 ta' Novembru 2013 li jemenda l-Annessi II u III tar-Regolament (UE) Nru 1169/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar l-għoti ta' informazzjoni dwar l-ikel lill-konsumaturi, fir-rigward ta' ċerti ċereali li jikkawżaw l-allergiji jew l-intolleranzi u ikel b'fitosteroli, l-esteri fitosteroli, il-fitostanoli u l-esteri fitostanoli miżjuda, ĠU L 27, 30.1.2014, p. 7 – għal aktar informazzjoni ara wkoll il-memorandum ta' spjegazzjoni.

⁸ C(2013)8887 final.

Fit-12 ta' Marzu 2014, il-Parlament Ewropew adotta Rizzoluzzjoni ta' oġġezzjoni għar-Regolament Delegat minhabba li, billi eskcludiet ċerti addittivi tal-ikel mill-kamp ta' applikazzjoni tad-definizzjoni, il-Kummissjoni kienet qabżet is-setgħat delegati tagħha⁹.

Id-definizzjoni ta' "nanomaterjali maħdumin" kif stabbilita fir-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel se tittiehed mir-Regolament (UE) 2015/2283 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-25 ta' Novembru 2015 dwar ikel ġdid, li jemenda r-Regolament (UE) Nru 1169/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u li jħassar ir-Regolament (KE) Nru 258/97 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u r-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1852/2001¹⁰, li se jibda japplika mill-1 ta' Jannar 2018. Għaldaqstant, id-definizzjoni ta' nanomaterjal maħdum, flimkien mal-konferiment relatat ta' setgħat delegati lill-Kummissjoni, għandhom jithassru mir-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel u tiġi ssostitwita b'referenza għad-definizzjoni stabbilita f'dak ir-Regolament¹¹.

Ir-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel jipprevedi setgħat delegati oħrajn. Madankollu, sa issa, il-Kummissjoni għadha ma ċitatx bażijiet legali oħrajn¹² għall-adozzjoni ta' atti delegati skont ir-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel. Ta' min jinnota li r-Regolament beda japplika biss mit-13 ta' Diċembru 2014, u li xi dispożizzjoniet tiegħu jibdew japplikaw biss mit-13 ta' Diċembru 2016. B'mod aktar speċifiku:

- (a) Skont l-Artikolu 13(4) tar-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel, il-Kummissjoni se tistabbilixxi r-regoli dwar il-leġġibbiltà tad-dettalji obbligatorji li jridu jiddaħhlu, normalment fuq it-tikketti, b'rabta ma' oġġett tal-ikel partikolari. F'dan ir-rigward, hemm bżonn li tingabar aktar esperjenza dwar l-applikazzjoni tar-regoli l-ġodda qabel ma jibda jithejja att delegat dwar il-leġibbiltà.
- (b) L-Artikolu 21(2) tar-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel jobbliga lill-Kummissjoni teżamina mill-ġdid b'mod sistematiku l-lista tas-sustanzji u tal-prodotti li jikkawżaw l-allergiji u l-intolleranzi stabbilita fl-Anness II tar-Regolament, u fejn hemm bżonn taġġornaha. Bi qbil ma din id-dispożizzjoni, il-Kummissjoni l-hin kollu tevalwa l-htieġa ta' bidliet oħrajn fil-lista stabbilita fl-Anness II.
- (c) L-Artikolu 9(3), l-Artikolu 12(3), l-Artikolu 19(2), l-Artikolu 23(2), l-Artikolu 30(6), l-Artikolu 31(2) u l-Artikolu 46 tar-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel jippermettu li l-Kummissjoni tistabbilixxi aktar dettalji dwar aspetti tekniċi diversi tar-Regolament. Billi r-Regolament kollu kemm hu mhux se jibda japplika qabel it-13 ta' Diċembru 2016, jehtieġ li tiġi eżaminata aktar fid-dettall il-perċezzjoni tal-konsumaturi qabel ma jittiehdu d-deċiżjonijiet dwar l-użu xieraq tas-setgħat delegati.

3. Konkluzjoni

Ir-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel ilu japplika biss ftit iżjed minn sena, u għadu ma japplikax kollu kemm hu. Sa issa, il-Kummissjoni adottat l-atti delegati dwar in-nuqqas jew it-tnaqqis tal-glutina fl-ikel u rigward xi ċereali li jikkawżaw l-allergiji jew l-intolleranzi u xi oġġetti tal-ikel li jkollhom miżjuda magħhom l-isteroli tal-pjanti u l-istanoli tal-pjanti u l-

⁹ B7-0185/2014 - C(2013)08887 - 2013/2997(DEA).

¹⁰ ĠU L 327, 11.12.2015, p. 1.

¹¹ Ara l-Premessa 10, l-Artikolu 3(2)(f) u l-Artikolu 31 tar-Regolament (UE) 2015/2283.

¹² L-Artikolu 9(3), l-Artikolu 12(3), l-Artikolu 13(4), l-Artikolu 19(2), l-Artikolu 21(2) – fejn għandu x'jaqsam ma' sustanzi jew prodotti oħrajn, l-Artikolu 23(2), l-Artikolu 30(6), l-Artikolu 31(2) u l-Artikolu 46 tar-Regolament tal-Informazzjoni dwar l-Ikel.

esteri tagħhom. Att delegat dwar id-definizzjoni tan-nanomaterjali maħdumin gie rrifjutat mill-Parlament Ewropew.