

II

(Komunikazzjonijiet)

KOMUNIKAZZJONIJIET MINN ISTITUZZJONIJIET, KORPI, UFFIĊĠI
U AĠENZIJI TAL-UNJONI EWROPEA

IL-KUMMISSJONI EWROPEA

AVVIŻ TAL-KUMMISSJONI

tat-13 ta' Lulju 2017

dwar l-ghoti ta' informazzjoni dwar sustanzi jew prodotti li jikkawżaw allergiji jew intolleranzi
kif elenkati fl-Anness II tar-Regolament (UE) Nru 1169/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill
dwar l-ghoti ta' informazzjoni dwar l-ikel lill-konsumaturi

(2017/C 428/01)

WERREJ

	Paġna
1. Introduzzjoni	1
2. Lista tal-allergeni (l-Anness II tar-Regolament (UE) Nru 1169/2011)	2
3. Modalitajiet għall-ghoti ta' informazzjoni dwar l-allergeni għall-ikel ippakkjat bil-lest (b'mod partikolari l-Artikolu 21, li jinqara flimkien mal-Artikolu 18 tar-Regolament)	2
3.1. F'każijiet meta l-ikel ikollu lista ta' ingredjenti	2
3.2. F'każ li ma jkunx hemm lista tal-ingredjenti	3
3.3. Tikkettar tad-derivati mill-istess allergen	3
3.4. Eżenzjoni	4
3.5. Repetizzjoni volontarja	4
4. Informazzjoni dwar l-allergeni għall-ikel mhux ippakkjat bil-lest	5
5. Aġġornament tal-Anness II	5

1. Introduzzjoni

- Dan l-Avviż huwa mahsub biex jgħin lin-negozji u lill-awtoritajiet nazzjonali japplikaw ir-rekwiżiti l-godda tar-Regolament (UE) Nru 1169/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽¹⁾ ("ir-Regolament") dwar l-indikazzjoni tal-preżenza ta' ċerti sustanzi jew prodotti li jikkawżaw allergiji jew intolleranzi (il-punt c) tal-Artikolu 9(1) u l-Anness II tar-Regolament).
- Ir-Regolament (UE) Nru 1169/2011 dwar l-ghoti ta' informazzjoni dwar l-ikel lill-konsumaturi jstabbilixxi rekwiżiti godda dwar it-tikkettar tal-allergeni meta mqabbel ma' dawk tad-Direttiva 2000/13/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽²⁾ li kien hemm qabel.

⁽¹⁾ Ir-Regolament (UE) Nru 1169/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-25 ta' Ottubru 2011 dwar l-ghoti ta' informazzjoni dwar l-ikel lill-konsumaturi, li jemenda r-Regolamenti (KE) Nru 1924/2006 u (KE) Nru 1925/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u li jhassar id-Direttiva tal-Kummissjoni 87/250/KEE, id-Direttiva tal-Kunsill 90/496/KEE, id-Direttiva tal-Kummissjoni 1999/10/KE, id-Direttiva 2000/13/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill, id-Direttivi tal-Kummissjoni 2002/67/KE u 2008/5/KE u r-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 608/2004 (ĠU L 304, 22.11.2011, p. 18).

⁽²⁾ Id-Direttiva 2000/13/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-20 ta' Marzu 2000 fuq l-approssimazzjoni ta' liġijiet tal-Istati Membri li għandhom x'jaqsmu ma' tikkettjar, preżentazzjoni u riklamar ta' oġġetti tal-ikel (ĠU L 109, 6.5.2000, p. 29).

3. B'mod partikolari, bil-leġislazzjoni l-ġdida jehtieg li l-konsumaturi jinghataw dejjem l-informazzjoni dwar il-preżenza ta' allergeni fl-ikel, inkluż fl-ikel mhux ippakkjat bil-lest (il-punt c) tal-Artikolu 9(1) u l-Artikolu 44). Madankollu, l-Istati Membri jistgħu jadottaw miżuri nazzjonali dwar kif tinghata l-informazzjoni dwar l-allergeni fl-ikel mhux ippakkjat bil-lest. Fir-rigward tal-ikel mhux ippakkjat bil-lest, ir-Regolament jistabbilixxi l-modalitajiet li jiddefinixxu kif l-informazzjoni dwar l-allergeni trid tiġi ppreżentata fuq l-ikel (l-Artikolu 21). Għalhekk, il-Linji Gwida eżistenti dwar it-tikkettar tal-allergeni abbozzati skont ir-regim tad-Direttiva 2000/13/KE jehtieg li jiġu aġġornati biex jirriflettu din il-bidla fil-liġi.
4. Dan l-Avviz huwa minghajn preġudizzju għall-interpretazzjoni li tista' tagħti l-Qorti tal-Ġustizzja tal-Unjoni Ewropea.

2. Lista tal-allergeni (l-Anness II tar-Regolament (UE) Nru 1169/2011)

5. L-Anness II tar-Regolament jinkludi lista tas-sustanzi jew tal-prodotti tal-ikel li jikkawżaw allergiji jew intolleranzi. Din il-lista għet stabbilita abbażi tal-opinjoniġiet xjentifiċi adottati mill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel (l-EFSA) ⁽¹⁾.
6. Fil-kuntest tal-Anness II, jenhtieg li jitqiesu dawn li ġejjin:
 - Il-lista taċ-“ċereali” fil-punt 1 tal-Anness II għandha titqies bħala eżawrjenti.
 - It-terminu “bajd” fil-punt 3 tal-Anness II jirreferi għall-bajd mit-tjur imrobbija fl-irziezet.
 - It-terminu “ħalib” fil-punt 7 tal-Anness II jirreferi għall-ħalib mill-glandola mammarja tal-annimali mrobbija fl-irziezet.
 - Il-lista tal-“ġewż” fil-punt 8 tal-Anness II għandha titqies bħala eżawrjenti.
 - L-Anness II mhux biss jelenka s-sustanzi u l-prodotti msemmija bħala tali fih, iżda anke l-prodotti tagħhom. F'każ li l-mikroorganizmi kkultivati fuq substrat li huwa ingredjent tal-ikel inkluż fl-Anness II, jenhtieg li daww il-mikroorganizmi ma jitqisux bħala prodotti derivati minn dawn is-substrati.

3. Modalitajiet għall-ghoti ta' informazzjoni dwar l-allergeni għall-ikel ippakkjat bil-lest (b'mod partikolari l-Artikolu 21, li jinqara flimkien mal-Artikolu 18 tar-Regolament)

7. Skont il-punt a) tal-Artikolu 21(1):

“Minghajn preġudizzju għar-regoli adottati taħt l-Artikolu 44(2), id-dettalji msemmijin fil-punt (c) tal-Artikolu 9(1) għandhom jissodisfaw ir-rekwiżiti li ġejjin:

(a) dawn għandhom ikunu indikati fil-lista tal-ingredjenti f'konformità mar-regoli stabbiliti fl-Artikolu 18(1), b'referenza ċara għall-isem tas-sustanza jew tal-prodott kif elenkat fl-Anness II; (...)”
- 3.1. *F'każijiet meta l-ikel ikollu lista ta' ingredjenti*
 8. Fil-każ taċ-“ċereali” li fihom il-glutina elenkati fl-Anness II: l-ingredjenti li jiġu prodotti miċ-“ċereali” li fihom il-glutina jridu jiġu dikjarati b'isem li jagħmel referenza ċara għat-tip speċifiku ta' ċereali, jiġifieri l-qamħ, is-segala, il-barli u l-ħafur.

Pereżempju: ħall magħmul mill-barli, qxur tal-ħafur.
 9. Meta jintuża l-“ispelt”, il-“khorasan” jew id-“durum”, jehtieg li ssir referenza ċara għat-tip speċifiku ta' ċereali, jiġifieri l-“qamħ”. Il-kelma “qamħ” tista' tkun akkumpanjata bil-kelma “durum”, “spelt” jew “khorasan”, miżjuda fuq bażi volontarja.

Pereżempju: qamħ jew qamħ (durum) jew qamħ durum, qamħ jew qamħ (spelt) jew qamħ spelt.
 10. L-indikazzjoni ta' tip speċifiku ta' ċereali tista' tkun akkumpanjata bil-kelma “glutina”, miżjuda fuq bażi volontarja.

Pereżempju: dqiq tal-qamħ (li fih il-glutina) jew dqiq tal-qamħ (glutina).
 11. Meta l-glutina tiżdied bħala tali, bħala ingredjent, irid jiġi indikat it-tip ta' ċereali li ġejja minnu l-glutina.

Pereżempju: glutina (qamħ), glutina tal-qamħ jew glutina (mill-qamħ) destrina (qamħ) jew (glutina tal-qamħ); destrina (li fiha l-qamħ) jew (li fiha l-glutina tal-qamħ).

⁽¹⁾ http://www.efsa.europa.eu/EFSA/Scientific_Opinion/opinion_nda_04_en1,1.pdf

12. Jekk prodott li jkun fih mill-inqas wiehed miċ-ċereali msemmija fl-Anness II (pereżempju l-hafur) jissodisfa r-rekwiżiti rilevanti tar-Regolament (UE) Nru 828/2014 (¹), fuq il-prodott jista' jkun hemm miktub il-frazi "minghajr glutina" jew "b'livell baxx hafna ta' glutina". Madankollu, iċ-ċereali msemmija fl-Anness II xorta wahda jridu jiġu indikati u enfasizzati fil-lista ta' ingredjenti skont l-Artikoli 9 u 21 tar-Regolament.
13. Fil-każ tal-ġewż, fil-lista ta' ingredjenti jrid jiġi indikat it-tip speċifiku kif elenkat fil-punt 8 tal-Anness II, jiġifieri l-lewż, il-ġellewż, il-ġewż, il-cashews, il-ġewż pekan, il-ġewż tal-Brażil, il-pistaċċi, il-ġewż tal-makadamja jew il-ġewż ta' Queensland. Jekk jintużaw l-ingredjenti jew l-ghajnuniet għall-ipproċessar derivati mill-ġewż elenkati fl-Anness II, irid jiġi indikat l-ingredjent b'referenza ċara għall-isem speċifiku tal-ġewż.

Pereżempju: aromatizzanti (lewż).

14. Skont il-punt b) tal-Artikolu 21(1) tar-Regolament:

"Minghajr preġudizzju għar-regoli adottati taht l-Artikolu 44(2), id-dettalji msemmijin fil-punt (c) tal-Artikolu 9(1) għandhom jissodisfaw ir-rekwiżiti li ġejjin:

(...)

- (b) l-isem tas-sustanza jew prodott kif elenkat fl-Anness II għandu jiġi enfasizzat permezz ta' tipa li tiddistingwihom b'mod ċar mill-bqija tal-lista tal-ingredjenti, pereżempju permezz tat-tipa, l-istil jew il-kulur tal-isfond."
15. Il-punt b) tal-Artikolu 21(1) jagħti ċerta flessibilità fir-rigward tal-mezzi għall-iżgurar ta' din l-enfasi, pereżempju permezz tat-tipa, tal-istil jew tal-kulur tal-isfond. L-operatur tan-negozju tal-ikel għandu jagħzel il-mod xieraq li bih jiddifferenzja l-allerġen ikkonċernat mill-bqija tal-lista ta' ingredjenti. Madankollu, hemm bżonn ta' xi kjarifiki dwar l-informazzjoni li trid tiġi enfasizzata.
16. Meta isem l-ingredjent jikkonsisti minn diversi kliem separati (bħal "poudre de lait" u "latte in polvere"), tista' tiġi enfasizzata biss il-kelma li tikkorrispondi għas-sustanza/għall-prodott elenkat fl-Anness II. Meta isem l-ingredjent jinkludi l-isem ta' allerġen f'kelma wahda (bħall-kelma Germaniża "Milchpulver" għal "halib tat-trab"), tista' tiġi enfasizzata biss il-parti tal-isem tal-ingredjent li tikkorrispondi għas-sustanza/għall-prodott elenkat fl-Anness II.
17. Jekk ingredjent kompost ikun fih sustanzi li jikkawżaw allerġiji jew intolleranzi elenkati fl-Anness II, daww is-sustanzi jridu jiġu enfasizzati fil-lista ta' ingredjenti.

Pereżempju: fil-każ tal-mili tal-banana li fih isfar tal-bajd, frawli, zokkor, ilma, (...), il-kelma "bajd" trid tiġi enfasizzata. Fil-każ ta' hobża bil-majonez magħmul mill-bajd, trid tiġi enfasizzata l-preżenza tal-"bajd".

3.2. F'każ li ma jkunx hemm lista tal-ingredjenti

18. Fl-Artikolu 21(1), it-tieni subparagrafu jistipula li:

"Fin-nuqqas ta' lista tal-ingredjenti, l-indikazzjoni tad-dettalji msemmijin fil-punt (c) tal-Artikolu 9(1) għandha tinkludi l-kelma "fihom" li ssegwi bl-isem tas-sustanza jew tal-prodott kif elenkat fl-Anness II."

19. Fil-każ ta' ikel eżentat mill-obbligu li jkollu l-lista tal-ingredjenti (bħall-inbid) iżda li jkun uża ingredjent fil-manifattura jew fil-preparazzjoni ta' ikel ieħor li għalih tingħata l-lista ta' ingredjenti, l-allerġeni preżenti f'dak l-ikel iridu jiġu enfasizzati sabiex jiddistingwuhom mill-bqija tal-lista ta' ingredjenti (japplika l-Artikolu 21(1)).

Pereżempju: ingredjenti: ... inbid (li fih is-sulfiti) fejn tiġi enfasizzata l-kelma "sulfiti".

3.3. Tikkettar tad-derivati mill-istess allerġen

20. Fl-Artikolu 21(1), it-tielet subparagrafu jistipula li:

"Fejn diversi ingredjenti jew ghajnuniet għall-ipproċessar ta' xi ikel joriġinaw minn sustanza jew prodott uniku elenkat fl-Anness II, it-tikkettar għandu jagħmilha ċara għal kull ingredjent jew ghajnunna għall-ipproċessar ikkonċernata."

(¹) Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 828/2014 tat-30 ta' Lulju 2014 dwar ir-rekwiżiti għall-ġhoti ta' informazzjoni lill-konsumaturi rigward in-nuqqas jew il-preżenza mnaqqsa ta' glutina fl-ikel (ĠU L 228, 31.7.2014, p. 5).

21. Għall-finijiet ta' dan ir-rekwiżit, ir-referenza għas-sustanzi jew għall-prodotti elenkati fl-Anness II mhux bilfors tiġi rrepetuta kull darba li jkunu preżenti dawn is-sustanzi. Kwalunkwe preżentazzjoni li tindika biċ-ċar li ingredjenti differenti joriginaw minn sustanza jew minn prodott uniku inklużi fl-Anness II, tissodisfa r-rekwiżit u tkun aċċettabbli. Madankollu, ir-referenza trid tkun dejjem marbuta direttament mal-lista ta' ingredjenti, pereżempju billi l-informazzjoni msemmija titqiegħed fl-aħhar tal-lista ta' ingredjenti jew vicin hafna tal-lista ta' ingredjenti.

Pereżempju:

L-ikel li jinkludi addittivi tal-ikel, aġenti veikoli u għajnuniet għall-ipproċessar derivati mill-qamh jista' jiġi ttikkettat kif ġej:

“ ...

— Addittiv ⁽¹⁾

— Addittiv ⁽¹⁾

— Aġent veikolu ⁽¹⁾

— Għajnuneta għall-ipproċessar ⁽¹⁾

— ...

⁽¹⁾ mill-qamh (fejn il-kelma “qamh” trid tiġi enfasizzata).”

3.4. Eżenzjoni

22. Fl-Artikolu 21(1), l-aħhar subparagrafu jstipula li:

“L-indikazzjoni tad-dettalji msemmijin fil-punt (c) tal-Artikolu 9(1) m'għandhiex tkun meħtieġa f'kazijiet fejn l-isem tal-ikel jirreferi b'mod ċar għas-sustanza jew għall-prodott kkonċernat.”

23. Skont dan ir-rekwiżit, meta l-ikel jinbiegħ taħt xi isem bħal “gobon” jew “krema” li jirreferi biċ-ċar għal wieħed mill-allerġeni elenkati fl-Anness II (eż. il-halib) u li għalih m'hemmx b'żonn ikun hemm lista ta' ingredjenti skont il-punt d) tal-Artikolu 19(1) tar-Regolament, l-allerġen inkwistjoni ma għandux għalfejn jiġi indikat fit-tabella.
24. Madankollu, jekk dan l-ikel jinbiegħ taħt trademark jew isem ta' marka li ma jirreferix b'mod ċar għal wieħed mill-allerġeni tal-Anness II, l-isem ikkonċernat jenħteġ li jiġi s-supplimentat b'informazzjoni addizzjonali li ttiprovdi “referenza ċara” għall-allerġen ikkonċernat kif mitlub mill-aħhar paragrafu tal-Artikolu 21(1).

Pereżempju:

“Ambert” (bħala l-isem tal-ikel) flimkien mal-“gobon tat-tursina maħdum fl-irziezet” (bħala test addizzjonali għall-isem tal-ikel li jitqiegħed vicin hafna tal-isem tal-ikel), fejn il-kelma “gobon” hija referenza ċara għas-sustanza msemmija fl-Anness II.

Peress li x'aktarx il-konsumaturi tal-Istati Membri differenti ma jifhmux bl-istess mod l-elementi tal-ikel inkwistjoni, jeħtieġ li ssir valutazzjoni fuq il-bażi ta' każ b'każ.

25. Jekk l-isem tal-ikel jirreferi b'mod ċar għal wieħed mill-allerġeni elenkati fl-Anness II u jekk għal dak l-ikel tiġi pprovduta lista ta' ingredjenti (b'mod volontarju jew obligatorju), l-allerġen li jinsab f'dak l-ikel għandu jiġi enfasizzat fil-lista ta' ingredjenti.

Pereżempju: “Gobon (halib, melh, kimożina, ...)” fejn jiġi enfasizzat il-halib.

26. F'każ li l-isem tal-ikel fuq prodott jirreferi biċ-ċar għal sustanza jew għal prodott tal-Anness II iżda l-prodott ikun fih ukoll sustanzi jew prodotti oħrajn mill-Anness II, dawk l-allerġeni jridu jiġu indikati biex il-konsumaturi jkunu jistgħu jagħmlu għażijiet infurmati dwar l-ikel li jkun sikur għalihom.

3.5. Repetizzjoni volontarja

27. Mingħajr preġudizzju għad-dispożizzjonijiet eżistenti tal-Unjoni applikabbli għal ikel speċifiku ⁽¹⁾, la huwa possibbli li l-informazzjoni dwar l-allerġeni tkun ripetuta b'mod volontarju barra mil-lista tal-ingredjenti; la huwa possibbli bl-użu tal-kelma “fih” segwita bl-isem tas-sustanza jew tal-prodotti elenkati fl-Anness II; u lanqas bl-użu ta' simboli jew kaxxi ta' test (ara l-Premessa 47 tal-Artikolu 21(1) li tinqara flimkien mal-Artikolu 36(1) tar-Regolament).

⁽¹⁾ Bħad-dispożizzjonijiet tal-Artikolu 51(2) tar-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 607/2009 tal-14 ta' Lulju 2009 li jstabilixxi ċerti regoli dettaljati għall-implimentazzjoni tar-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 479/2008 fir-rigward tad-denominazzjonijiet tal-orijini u l-indikazzjonijiet ġeografici protetti, termini tradizzjonali, it-tikkettar u l-preżentazzjoni ta' ċerti prodotti fis-settur tal-inbid (ĠU L 193, 24.7.2009, p. 60).

4. Informazzjoni dwar l-allergeni għall-ikel mhux ippakkjat bil-lest

28. L-Artikolu (44) tar-Regolament (UE) Nru 1169/2011 jistipula li:

“1. Fejn l-ikel ikun offrut għall-bejgħ lill-konsumatur finali jew lil fornituri tal-massa minghajr ma jkun ippakkjat bil-lest, jew fejn l-ikel jiġi ppakkjat fuq il-post fejn jinbiegħ fuq talba tal-konsumatur jew ikun ppakkjat bil-lest għall-bejgħ dirett:

(a) il-forniment ta' dettalji speċifikati fil-punt (c) tal-Artikolu 9(1) huwa mandatorju;

(...)

2. L-Istati Membri jistgħu jadottaw miżuri nazzjonali dwar il-mezz li bih id-dettalji jew l-elementi ta' dawk id-dettalji speċifikati fil-paragrafu 1 għandhom isiru disponibbli u, fejn ikun il-każ, il-forom ta' espressjoni jew preżentazzjoni tagħhom.”

29. Dan ir-Regolament jipprevedi informazzjoni obbligatorja dwar l-allergeni għall-ikel mhux ippakkjat bil-lest.

30. L-Istati Membri jibqgħu responsabbli mill-adozzjoni ta' dispożizzjonijiet nazzjonali dwar il-mezz li bih tinghata l-informazzjoni dwar l-allergeni fuq dan l-ikel. Fil-prinċipju kull mezz ta' komunikazzjoni fir-rigward tal-ghoti tal-informazzjoni dwar l-allergeni, huwa permess biex il-konsumatur ikun jista' jagħmel għażla informata, pereżempju tikketta, materjal iehor li jkollu miegħu l-prodott tal-ikel, jew xi mezzi oħra inkluża l-ghodda teknoloġika moderna jew il-komunikazzjoni bil-kliem (jiġifieri informazzjoni orali verifikabbli).

31. Fin-nuqqas ta' dawk il-miżuri nazzjonali, id-dispożizzjonijiet tar-Regolament dwar l-ikel ippakkjat bil-lest ikunu applikabbli għall-ikel mhux ippakkjat bil-lest. Għaldaqstant, f'konformità mal-Artikolu 13 tar-Regolament, l-informazzjoni dwar l-allergeni trid tinghata f'forma miktuba, tkun tidher faċilment, tinqara sew u, fejn xieraq, ma tithas-sarx. Għalhekk, mhuwix possibbli li tinghata informazzjoni dwar l-allergen fuq talba tal-konsumatur biss. Barra minn hekk, japplikaw ir-rekwiziti dwar it-tikkettar stipulati fl-Artikolu 21 tar-Regolament (għall-punti 3 sa 21 ta' hawn fuq).

5. Aġġornament tal-Anness II

32. L-Artikolu 21(2) tar-Regolament jistipula li:

“Sabiex tkun żgurata informazzjoni ahjar lill-konsumaturi u biex jittiehed kont tal-progress xjentifiku u l-għarfien tekniku l-aktar reċenti, il-Kummissjoni għandha tirrieżamina b'mod sistematiku u, meta jkun mehtieg, taġġorna l-lista fl-Anness II permezz ta' atti ddelegati, taht l-Artikolu 51.

(...)”

33. L-aġġornament tal-lista fl-Anness II jista' jfisser iż-żieda jew it-tnehhija ta' sustanza minn dik il-lista. Fir-rigward tat-thassir mil-lista tal-allergeni tal-ikel, id-Direttiva 2000/13/KE⁽¹⁾ pprovdiet dispożizzjonijiet speċifiċi li skonthom il-partijiet interessati jistgħu jressqu studji lill-Kummissjoni li juru li xjentifikament ċerti allergeni ma jistgħux johlqu reazzjonijiet avversi. Dawn id-dispożizzjonijiet speċifiċi ma nżammewx fir-Regolament. Madankollu, il-partijiet interessati xorta waħda jistgħu jipprovdu evidenza lill-Kummissjoni li tistabbilixxi li l-prodotti li ġejjin mis-sustanzi elenkati fl-Anness II, x'aktarx, taht ċerti ċirkostanzi, ma jikkawżawx reazzjonijiet avversi fl-individwi.

34. Din l-evidenza tista' tithejja f'konformità mal-gwida tal-EFSA dwar it-thejija u l-preżentazzjoni tal-applikazzjonijiet skont il-paragrafu 11 tal-Artikolu 6 tad-Direttiva 2000/13/KE (“Guidance on the preparation and presentation of applications pursuant to Article 6 paragraph 11 of Directive 2000/13/KE”) ⁽²⁾ u tintbagħat mill-inqas f'żewġ kopji lill-Kummissjoni b'apparati elettronici (CD jew USB) fl-indirizz li ġej:

Directorate General for Health and Food Safety, Unit E1
European Commission
1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

⁽¹⁾ Ara t-tieni subparagrafu tal-Artikolu 6(11) tad-Direttiva 2000/13/KE.

⁽²⁾ EFSA Journal 2013;11(10):3417