

**VERORDENING (EU) 2016/1390 VAN DE COMMISSIE****van 17 augustus 2016****tot weigering van een vergunning voor een gezondheidsclaim voor levensmiddelen die over de ontwikkeling en de gezondheid van kinderen gaat****(Voor de EER relevante tekst)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1924/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 20 december 2006 inzake voedings- en gezondheidsclaims voor levensmiddelen <sup>(1)</sup>, en met name artikel 17, lid 3,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Krachtens Verordening (EG) nr. 1924/2006 zijn gezondheidsclaims voor levensmiddelen verboden, tenzij de Commissie daarvoor overeenkomstig die verordening een vergunning heeft verleend en zij zijn opgenomen in een lijst van toegestane claims.
- (2) In Verordening (EG) nr. 1924/2006 wordt eveneens bepaald dat aanvragen voor een vergunning voor een gezondheidsclaim door exploitanten van levensmiddelenbedrijven bij de bevoegde nationale autoriteit van een lidstaat kunnen worden ingediend. De bevoegde nationale autoriteit moet de geldige aanvragen doorsturen naar de Europese Autoriteit voor voedselveiligheid (EFSA).
- (3) Na ontvangst van een aanvraag moet de EFSA de andere lidstaten en de Commissie daarvan onverwijld in kennis stellen en een advies over de desbetreffende gezondheidsclaim uitbrengen.
- (4) De Commissie moet bij haar besluit over de verlening van een vergunning voor gezondheidsclaims rekening houden met het advies van de EFSA.
- (5) Na een aanvraag van Vifor Ltd, die werd ingediend overeenkomstig artikel 14, lid 1, onder b), van Verordening (EG) nr. 1924/2006, moest de EFSA advies uitbrengen over een gezondheidsclaim met betrekking tot Equazen eye q<sup>®</sup> en een verbetering van de leesvaardigheid (vraag nr. EFSA-Q-2014- 00462 <sup>(2)</sup>). De door de aanvrager voorgestelde claim luidde als volgt: „Equazen eye q<sup>®</sup> (samenstelling van EPA:DHA:GLA in een verhouding van 9:3:1) verbetert de leesvaardigheid en aanverwante cognitieve functies bij kinderen.”
- (6) Op 13 oktober 2015 hebben de Commissie en de lidstaten het wetenschappelijk advies van de EFSA ontvangen, waarin is geconcludeerd dat geen oorzakelijk verband is aangetoond tussen de consumptie van Equazen eye q<sup>®</sup>, een combinatie van EPA, DHA en GLA (in een gewichtsverhouding van 9:3:1), en een verbetering van de leesvaardigheid bij kinderen. De claim mag bijgevolg niet worden toegestaan, aangezien hij niet voldoet aan de voorschriften van Verordening (EG) nr. 1924/2006.
- (7) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

*Artikel 1*

De in de bijlage bij deze verordening vermelde gezondheidsclaim wordt niet opgenomen in de EU-lijst van toegestane claims zoals bedoeld in artikel 14, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1924/2006.

<sup>(1)</sup> PB L 404 van 30.12.2006, blz. 9.<sup>(2)</sup> EFSA Journal 2015; 13(10):4251.

*Artikel 2*

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 17 augustus 2016.

Voor de Commissie  
De voorzitter  
Jean-Claude JUNCKER

*BIJLAGE***Afgewezen gezondheidsclaim**

Aanvraag — Toepasselijke bepalingen van Verordening (EG) nr. 1924/2006	Nutriënt, stof, levensmiddel of levensmiddelen­categorie	Claim	Referentie EFSA­advies
Gezondheidsclaim overeen­komstig artikel 14, lid 1, onder b), inzake de ontwikke­ling en gezondheid van kin­deren	Equazen eye q®	Equazen eye q® (samen­stelling van EPA:DHA:GLA in een verhouding van 9:3:1) verbetert de leesvaardigheid en aanverwante cognitieve functies bij kinderen.	Q-2014-00462