

REGULAMENTUL (UE) 2016/1390 AL COMISIEI**din 17 august 2016****de refuzare a autorizării unei mențiuni de sănătate înscrise pe produsele alimentare, care se referă la dezvoltarea și sănătatea copiilor****(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 1924/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare ⁽¹⁾, în special articolul 17 alineatul (3),

întrucât:

- (1) În temeiul Regulamentului (CE) nr. 1924/2006, mențiunile de sănătate înscrise pe produsele alimentare sunt interzise, cu excepția cazului în care sunt autorizate de Comisie în conformitate cu regulamentul respectiv și sunt incluse într-o listă cu mențiuni permise.
- (2) Regulamentul (CE) nr. 1924/2006 prevede, de asemenea, că cererile de autorizare a mențiunilor de sănătate pot fi trimise de către operatorii din sectorul alimentar autorității naționale competente a unui stat membru. Autoritatea națională competentă trebuie să trimită cererile valabile Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară (EFSA), denumită în continuare „autoritatea”.
- (3) După primirea unei cereri, autoritatea trebuie să informeze fără întârziere celelalte state membre și Comisia cu privire la cerere și să emită un aviz cu privire la mențiunea de sănătate în cauză.
- (4) Comisia trebuie să decidă cu privire la autorizarea mențiunilor de sănătate, ținând cont de avizul emis de autoritate.
- (5) În urma unei cereri din partea Vifor Ltd, prezentată în temeiul articolului 14 alineatul (1) litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 1924/2006, autorității i s-a solicitat să emită un aviz cu privire la o mențiune de sănătate referitoare la relația dintre Equazen eye q[®] și îmbunătățirea capacității de a citi [Întrebarea nr. EFSA-Q-2014-00462 ⁽²⁾]. Mențiunea propusă de solicitant a fost formulată după cum urmează: „Equazen eye q[®] (compoziție de EPA:DHA:GLA în raport de 9:3:1) îmbunătățește capacitatea de a citi și funcțiile cognitive conexe la copii.”
- (6) La data de 13 octombrie 2015, Comisia și statele membre au primit avizul științific al autorității, care a concluzionat că nu s-a stabilit o relație cauză-efect între consumul de Equazen eye q[®], o combinație de EPA, DHA și GLA (în raport masic de 9:3:1), și îmbunătățirea capacității de a citi la copii. În consecință, având în vedere că mențiunea nu îndeplinește cerințele Regulamentului (CE) nr. 1924/2006, ea ar trebui să nu fie autorizată.
- (7) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt în conformitate cu avizul Comitetului permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Mențiunea de sănătate prezentată în anexa la prezentul regulament nu se include în lista Uniunii cu mențiuni permise, astfel cum se prevede la articolul 14 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1924/2006.

⁽¹⁾ JO L 404, 30.12.2006, p. 9.⁽²⁾ EFSA Journal 2015;13(10):4251.

Articolul 2

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles, 17 august 2016.

Pentru Comisie
Președintele
Jean-Claude JUNCKER

*ANEXĂ***Mențiuni de sănătate respinsă**

Cerere – Dispoziții relevante din Regulamentul (CE) nr. 1924/2006	Nutrient, substanță, produs alimentar sau categorie de produse alimentare	Mențiuni	Trimitere la avizul EFSA
Articolul 14 alineatul (1) litera (b): mențiuni de sănătate referitoare la dezvoltarea și sănătatea copiilor	Equazen eye q®	Equazen eye q® (compoziție de EPA: DHA:GLA în raport de 9:3:1) îmbunătățește capacitatea de a citi și funcțiile cognitive conexe la copii.	Q-2014-00462