

KOMMISSIONENS BESLUT

av den 13 december 2010

om ändring av beslut 2009/980/EU vad gäller villkoren för användning av ett godkänt hälsopåstående om effekten av vattenlösligt tomatkoncentrat på trombocytaggregationen

[delgivet med nr K(2010) 8828]

(Endast den engelska texten är giltig)

(Text av betydelse för EES)

(2010/770/EU)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DETTA BESLUT

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktions-sätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1924/2006 av den 20 december 2006 om närings-påståenden och hälsopåståenden om livsmedel ⁽¹⁾, särskilt artik-larna 18.4 och 19,

efter samråd med Europeiska myndigheten för livsmedelssäker-het,

efter samråd med medlemsstaterna, och

av följande skäl:

(1) I enlighet med yttrandet från Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet (Efsa), nedan kallad *myndigheten*, om effekterna av vattenlösligt tomatkoncentrat (WSTC) I och II på trombocytaktiviteten hos friska människor (fråga nr EFSA-Q-2009-00229) ⁽²⁾, godkändes hälso-påståendet att vattenlösligt tomatkoncentrat (WSTC) I och II "hjälpes till att bibehålla en normal trombocyt-aggregation, vilket bidrar till ett sunt blodflöde" genom kommissionens beslut 2009/980/EU ⁽³⁾. I enlighet med artikel 16.4 i förordning (EG) nr 1924/2006 innehöll beslut 2009/980/EU följande villkor för användning av hälsopåståendet: "Information till konsumenten om att den gynnsamma effekten uppnås vid en daglig konsum-tion på 3 g WSTC I eller 150 mg WSTC II i upp till 250 ml fruktsafter, smaksatta drycker eller yoghurtdryc-ker (såvida de inte är högpastöriserade)".

(2) I detta sammanhang lämnade sökanden, Provexis Natural Products Ltd., den 31 mars 2010 in en ansökan om ändring av godkännandet av det berörda hälsopåståendet

i enlighet med artikel 19 i förordning (EG) nr 1924/2006. Ändringen avser en utvidgning av villkoren för användning av det godkända hälsopåståendet, särskilt för att tillåta dess användning när det gäller kosttillskott.

(3) Myndigheten ombads att avge ett yttrande om den änd-ring av villkoren för användning av hälsopåståendet som sökanden föreslagit. Den 23 juli 2010 mottog kommis-sionen och medlemsstaterna ett vetenskapligt yttrande från myndigheten (fråga nr EFSA-Q-2010-00809) ⁽⁴⁾, som fann att man på grundval av de framlagda uppgif-terna kunde fastställa ett orsakssamband mellan intag av WSTC I och II i kosttillskott, t.ex. pulverpåsar, tabletter och kapslar, och den påstådda effekten.

(4) Med hänsyn till myndighetens vetenskapliga yttrande och för att utvidga användningen av hälsopåståendet till an-dra livsmedel än de som det redan är godkänt för, är det därför nödvändigt att ändra villkoren för användning av påståendet.

(5) Beslut 2009/980/EU bör därför ändras i enlighet med detta.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

I bilagan till beslut 2009/980/EU ska texten i fjärde kolumnen (Villkor för användning av påståendet) ersättas med följande:

"Information till konsumenten om att den gynnsamma effek-ten uppnås vid ett dagligt intag på 3 g WSTC I eller 150 mg WSTC II i upp till 250 ml fruktsafter, smaksatta drycker eller yoghurtdrycker (såvida de inte är högpastöriserade) eller vid ett dagligt intag på 3 g WSTC I eller 150 mg WSTC II i kosttillskott tillsammans med ett glas vatten eller annan vätska".

⁽¹⁾ EUT L 404, 30.12.2006, s. 9.

⁽²⁾ *The EFSA Journal*, nr 1101, s. 1–15, 2009.

⁽³⁾ EUT L 336, 18.12.2009, s. 55.

⁽⁴⁾ *The EFSA Journal*, vol. 8 (2010):7, artikelnr 1689.

Artikel 2

Detta beslut riktar sig till Provexis Natural Products Ltd., Thames Court, 1 Victoria Street, Windsor, Berkshire, SL4 1YB, Förenade kungariket.

Utfärdat i Bryssel den 13 december 2010.

På kommissionens vägnar

John DALLI

Ledamot av kommissionen
