

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EU) nr 718/2013

av den 25 juli 2013

om ändring av förordning (EG) nr 608/2004 om märkning av livsmedel och livsmedelsingredienser med tillsats av fytosteroler, fytosterolestrar, fytostanoler och/eller fytostanolestrar

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktions-sätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets direktiv 2000/13/EG av den 20 mars 2000 om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om märkning och presentation av livsmedel samt om reklam för livsmedel⁽¹⁾, särskilt artikel 4.3, och

av följande skäl:

(1) I enlighet med yttrandet från vetenskapliga kommittén för livsmedel (SCF) av den 26 september 2002⁽²⁾ och för att säkerställa att konsumenterna får tillräcklig information när de köper livsmedel och livsmedelsingredienser med tillsats av fytosteroler, fytosterolestrar, fytostanoler och fytostanolestrar, föreskrivs i kommissionens förordning (EG) nr 608/2004 av den 31 mars 2004 om märkning av livsmedel och livsmedelsingredienser med tillsats av fytosteroler, fytosterolestrar, fytostanoler och/eller fytostanolestrar⁽³⁾ obligatoriska uppgifter vid märkning av sådana livsmedel, utöver de uppgifter som anges i artikel 3 i direktiv 2000/13/EG.

(2) I förordning (EG) nr 608/2004 anges att märkningen av sådana livsmedel och livsmedelsingredienser bl.a. ska innehålla en uppgift om att produkten är avsedd enbart för personer som vill sänka kolesterolhalten i blodet. Syftet med denna obligatoriska uppgift är att garantera att produkterna når rätt målgrupp och därmed undvika att andra grupper intar produkten i onödan.

(3) Frivilliga näringspåståenden och hälsopåståenden på livsmedelsetiketter regleras av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1924/2006 av den 20 december 2006 om näringspåståenden och hälsopåståenden om livsmedel⁽⁴⁾. Genom kommissionens förordning (EG) nr 983/2009 av den 21 oktober 2009 om godkännande respektive icke-godkännande av vissa hälsopåståenden om livsmedel som avser minskad sjukdomsrisk och barns utveckling och hälsa⁽⁵⁾, kommissionens förordning (EU) nr 384/2010 av den 5 maj 2010 om godkännande respektive icke-godkännande av vissa hälsopåståenden om livsmedel som avser minskad sjukdomsrisk och barns utveckling och hälsa⁽⁶⁾ och kommissionens förordning (EU) nr 432/2012 av den 16 maj 2012 om fastställande av en förteckning över andra godkända hälsopåståenden om livsmedel än sådana som avser minskad sjukdomsrisk och barns utveckling och hälsa⁽⁷⁾ har följaktligen hälsopåståenden godkänts om livsmedel som innehåller växtsteroler och växtstanoler och som avser att sänka eller bibehålla kolesterolhalten i blodet, förutsatt att vissa villkor för användning uppfylls.

(4) Följande hälsopåståenden godkändes genom förordning (EG) nr 983/2009, förutsatt att vissa villkor för användning uppfylls: "Växtsteroler har visat sig sänka/reducera kolesterolhalten i blodet. En hög kolesterolhalt är en riskfaktor för kranskärlssjukdom" och "Växtstanolestrar har visat sig sänka/reducera kolesterolhalten i blodet. En hög kolesterolhalt är en riskfaktor för kranskärlssjukdom."

(5) Följande hälsopåstående godkändes genom förordning (EU) nr 384/2010, förutsatt att vissa villkor för användning uppfylls: "Växtsteroler och växtstanolestrar har visat sig sänka/reducera kolesterolhalten i blodet. En hög kolesterolhalt är en riskfaktor för kranskärlssjukdom."

(6) Följande hälsopåstående godkändes genom förordning (EU) nr 432/2012, förutsatt att vissa villkor för användning uppfylls: "Växtsteroler/växtstanoler bidrar till att bibehålla normala kolesterolnivåer i blodet."

⁽¹⁾ EGT L 109, 6.5.2000, s. 29.

⁽²⁾ Yttrande från vetenskapliga kommittén för livsmedel "General view on the long-term effects of the intake of elevated levels of phyto-sterols from multiple dietary sources".

⁽³⁾ EUT L 97, 1.4.2004, s. 44.

⁽⁴⁾ EUT L 404, 30.12.2006, s. 9.

⁽⁵⁾ EUT L 277, 22.10.2009, s. 3.

⁽⁶⁾ EUT L 113, 6.5.2010, s. 6.

⁽⁷⁾ EUT L 136, 25.5.2012, s. 1.

- (7) Ordalydelsen i de godkända hälsopåståendena i kombination med de obligatoriska uppgifter avseende målgrupp som anges i förordning (EG) nr 608/2004 kan eventuellt medföra att även konsumenter som inte behöver kontrollera kolesterolhalten i blodet använder produkten. För att se till att uppgifterna på märkningen av livsmedel och livsmedelsingredienser med tillsats av fytosteroler, fytosterolestrar, fytostanoler och/eller fytostanolestrar är samstämmiga, bör de obligatoriska uppgifter som anges i förordning (EG) nr 608/2004 ändras så att ordalydelsen förmedlar den information som avsågs när den ursprungligen infördes.
- (8) För att livsmedelsföretagare ska ha möjlighet att anpassa märkningen av sina produkter till de nya krav som införs genom denna förordning är det viktigt att föreskriva en lämplig övergångsperiod för tillämpningen av denna förordning.
- (9) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för livsmedelskedjan och djurhälsa, och varken Europaparlamentet eller rådet har motsatt sig dem.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Ändring av förordning (EG) nr 608/2004

Artikel 2.3 i förordning (EG) nr 608/2004 ska ersättas med följande:

”3. Det ska framgå att produkten inte är avsedd för personer som inte behöver kontrollera kolesterolhalten i blodet.”

Artikel 2

Övergångsåtgärder

De livsmedel och livsmedelsingredienser med tillsats av fytosteroler, fytosterolestrar, fytostanoler och/eller fytostanolestrar som har släppts ut på marknaden eller märkts före den 15 februari 2014 och som inte uppfyller kraven i denna förordning får saluföras till dess att lagren tömts.

Artikel 3

Ikraftträdande

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den 25 juli 2013.

På kommissionens vägnar

José Manuel BARROSO

Ordförande