

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EU) nr 1066/2013

av den 30 oktober 2013

om icke-godkännande av vissa andra hälsopåståenden om livsmedel än sådana som avser minskad sjukdomsrisk och barns utveckling och hälsa

(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 förordning (EG) nr 1924/2006 av den 20 december 2006 om närings-påståenden och hälsopåståenden om livsmedel⁽¹⁾, särskilt arti-kel 18.5, och

av följande skäl:

- (1) Enligt förordning (EG) nr 1924/2006 är hälsopåståenden om livsmedel förbjudna, såvida de inte godkänts av kom-missionen i enlighet med den förordningen och ingår i en förteckning över tillåtna påståenden.
- (2) I förordning (EG) nr 1924/2006 anges det också att livs-medelsföretagare kan sända ansökningar om godkän-nande av hälsopåståenden till den behöriga nationella myndigheten i en medlemsstat. Den behöriga nationella myndigheten ska vidarebefordra giltiga ansökningar till Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet (Efsa) (nedan kallad *myndigheten*) för en vetenskaplig bedömning samt till kommissionen och medlemsstaterna i infor-mationssyfte.
- (3) Myndigheten ska avge ett yttrande om hälsopåståendet i fråga.
- (4) Kommissionen ska med beaktande av myndighetens ytt-rande fatta beslut om huruvida hälsopåståenden ska god-kännas.
- (5) Efter en ansökan från Béres Pharmaceuticals Ltd, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälso-påstående om effekterna av glukosamin och bibehållande av lederna (fråga nr EFSA-Q-2011-00907)⁽²⁾. Det påstå-ende som sökanden föreslog hade följande lydelse: "Glu-kosamin bidrar till att skydda ledbrosk som utsätts för överdriven rörelse eller belastning och till att förbättra ledernas rörlighet".
- (6) Den 5 december 2011 mottog kommissionen och med-lemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndighe-ten, som fann att man på grundval av de framlagda upp-gifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av glukosamin och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (7) Efter en ansökan från Merck Consumer Healthcare, in-lämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av glukosamin och bi-behållande av normalt ledbrosk (fråga nr EFSA-Q-2011-01113)⁽³⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade bl.a. följande lydelse: "Glukosamin bidrar till att bibehålla normalt ledbrosk".
- (8) Den 16 maj 2012 mottog kommissionen och medlems-staterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda upp-gifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av glukosamin och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (9) Efter en ansökan från Extraction Purification Innovation France, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av intag av polära lipi-der extraherade från vete och skydd mot uttorkning av huden (fråga nr EFSA-Q-2011-01122)⁽⁴⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade bl.a. följande lydelse: "Bidrar till att förbättra hudens fuktighet".
- (10) Den 5 juli 2012 mottog kommissionen och medlems-staterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda upp-gifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av polära lipider extraherade från vete och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kra-ven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte god-kännas.
- (11) Efter en ansökan från Lesaffre International/Lesaffre Hu-man Care, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av *Saccharomyces cerevisiae* var. *boulardii* CNCM I-3799 och minskade mag-tarmbesvär (fråga nr EFSA-Q-2012-00271)⁽⁵⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade följande lydelse: "*Saccharomyces cerevisiae* var. *boulardii* CNCM I-3799 bidrar till att bibehålla välbefinnandet i tarmen".

⁽¹⁾ EUT L 404, 30.12.2006, s. 9.

⁽²⁾ *The EFSA Journal*, vol. 9(2011):12, artikelnr 2476.

⁽³⁾ *The EFSA Journal*, vol. 10(2012):5, artikelnr 2691.

⁽⁴⁾ *The EFSA Journal*, vol. 10(2012):7, artikelnr 2773.

⁽⁵⁾ *The EFSA Journal*, vol. 10(2012):7, artikelnr 2801.

- (12) Den 17 juli 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av *Saccharomyces cerevisiae* var. *boulardii* CNCM I-3799 och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (13) Efter två ansökningar från Nutrilinks Sarl, inlämnade enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av en kombination av tiamin, riboflavin, niacin, pantotensyra, pyridoxin, D-biotin och pumpafröolja (*Cucurbita pepo* L.) och bibehållande av normalt hår (fråga nr EFSA-Q-2012-00334 och EFSA-Q-2012-00335) ⁽¹⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade bl.a. följande lydelse: "Bidrar till att öka antalet hårstrån".
- (14) Den 17 juli 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av en kombination av tiamin, riboflavin, niacin, pantotensyra, pyridoxin, D-biotin och pumpafröolja (*Cucurbita pepo* L.) och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (15) Efter en ansökan från Nutrilinks Sarl, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av extrakt av *Rhodiola rosea* L. och minskad mental trötthet (fråga nr EFSA-Q-2012-00336) ⁽²⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade bl.a. följande lydelse: "Bidrar till minskad trötthet vid stress".
- (16) Den 17 juli 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av extrakt av *Rhodiola rosea* L. och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (17) Efter en ansökan från Nutrilinks Sarl, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av en kombination av linfröolja och vitamin E och bibehållande av hudens barriärfunktion (fråga nr EFSA-Q-2012-00337) ⁽³⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade bl.a. följande lydelse: "Bidrar till att bibehålla hudens barriärfunktion".
- (18) Den 17 juli 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av en kombination av linfröolja och vitamin E och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (19) Efter en ansökan från Nutrilinks Sarl, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av *Opti_{EFAX}*TM och bibehållande av normala LDL-kolesterolhalter i blodet (fråga nr EFSA-Q-2012-00339) ⁽⁴⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade följande lydelse: "*Opti_{EFAX}*TM bidrar till att bibehålla hälsosamma LDL-kolesterolnivåer i blodet".
- (20) Den 17 juli 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av *Opti_{EFAX}*TM och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (21) Efter en ansökan från Nutrilinks Sarl, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av *Opti_{EFAX}*TM och bibehållande av normala HDL-kolesterolhalter i blodet (fråga nr EFSA-Q-2012-00340) ⁽⁵⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade följande lydelse: "*Opti_{EFAX}*TM bidrar till att bibehålla hälsosamma HDL-kolesterolnivåer i blodet".
- (22) Den 17 juli 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av *Opti_{EFAX}*TM och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (23) Efter en ansökan från Nutrilinks Sarl, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av KF2BL20, som är en kombination av keratin, koppar, zink, niacin, pantotensyra, pyridoxin och D-biotin och bibehållande av normalt hår (fråga nr EFSA-Q-2012-00381) ⁽⁶⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade bl.a. följande lydelse: "Bidrar till att bibehålla hårets styrka".

⁽¹⁾ *The EFSA Journal*, vol. 10(2012):7, artikelnr 2807.

⁽²⁾ *The EFSA Journal*, vol. 10(2012):7, artikelnr 2805.

⁽³⁾ *The EFSA Journal*, vol. 10(2012):7, artikelnr 2819.

⁽⁴⁾ *The EFSA Journal*, vol. 10(2012):7, artikelnr 2802.

⁽⁵⁾ *The EFSA Journal*, vol. 10(2012):7, artikelnr 2803.

⁽⁶⁾ *The EFSA Journal*, vol. 10(2012):7, artikelnr 2808.

- (24) Den 17 juli 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av KF2BL20 och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (25) Efter en ansökan från Nutrilinks Sarl, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av hyaluronsyra och skydd mot uttorkning av huden (fråga nr EFSA-Q-2012-00382) ⁽¹⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade bl.a. följande lydelse: "Bidrar till att bibehålla god fuktighet hos huden".
- (26) Den 17 juli 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av hyaluronsyra och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (27) Efter en ansökan från Nutrilinks Sarl, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av Opti_{EFAX}TM och bibehållande av normala triglyceridhalter i blodet (fråga nr EFSA-Q-2012-00383) ⁽²⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade följande lydelse: "Opti_{EFAX}TM bidrar till att bibehålla hälsosamma triglyceridnivåer i blodet".
- (28) Den 17 juli 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av Opti_{EFAX}TM och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (29) Efter en ansökan från Vivatech, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av Transitech® och förbättrad och varaktigt reglerad passage (fråga nr EFSA-Q-2012-00296) ⁽³⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade följande lydelse: "Förbättrar och reglerar varaktigt passagen".
- (30) Den 26 september 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av Transitech® och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (31) Efter en ansökan från Nutrilinks Sarl, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av Femilub® och bibehållande av vaginal fuktighet (fråga nr EFSA-Q-2012-00571) ⁽⁴⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade bl.a. följande lydelse: "Bidrar till att minska vaginal torrhet".
- (32) Den 26 september 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av Femilub® och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (33) Efter en ansökan från Nutrilinks Sarl, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av en kombination av lykopen, vitamin E, lutein och selen och skydd av huden från skador orsakade av UV-strålning (fråga nr EFSA-Q-2012-00592) ⁽⁵⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade bl.a. följande lydelse: "Bidrar till att förbereda känslig hud inifrån för bättre förmåga att tåla solen".
- (34) Den 27 september 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan intag av en kombination av lykopen, vitamin E, lutein och selen och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.
- (35) Efter en ansökan från Glanbia Nutritionals plc, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av Prolibra® och "Bidrar till att minska kroppsfettet med bibehållen muskelmassa" (fråga nr EFSA-Q-2012-00001) ⁽⁶⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade följande lydelse: "Bidrar till att minska kroppsfettet med bibehållen muskelmassa".
- (36) Den 8 november 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som fann att man på grundval av de framlagda uppgifterna inte kunde fastställa något orsakssamband mellan

⁽¹⁾ The EFSA Journal, vol. 10(2012):7, artikelnr 2806.

⁽²⁾ The EFSA Journal, vol. 10(2012):7, artikelnr 2804.

⁽³⁾ The EFSA Journal, vol. 10(2012):9, artikelnr 2887.

⁽⁴⁾ The EFSA Journal, vol. 10(2012):9, artikelnr 2888.

⁽⁵⁾ The EFSA Journal, vol. 10(2012):9, artikelnr 2890.

⁽⁶⁾ The EFSA Journal, vol. 10(2012):11, artikelnr 2949.

intag av Prolibra® och den påstådda effekten. Eftersom påståendet inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 1924/2006 bör det inte godkännas.

- (37) Efter en ansökan från Nutrilinks Sarl, inlämnad enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006, ombads myndigheten avge ett yttrande om ett hälsopåstående om effekterna av *EffEXT*TM och "Bidrar till att stödja ledfunktionen genom att bibehålla låga plasmanivåer av C-reaktivt protein" (fråga nr EFSA-Q-2012-00386) ⁽¹⁾. Det påstående som sökanden föreslog hade bl.a. följande lydelse: "Bidrar till att stödja ledfunktionen genom att bibehålla låga plasmanivåer av C-reaktivt protein".
- (38) Den 27 september 2012 mottog kommissionen och medlemsstaterna det vetenskapliga yttrandet från myndigheten, som noterade att påståendet avser minskad inflammation, som indikeras genom en sänkt plasmahalt av C-reaktivt protein, och som på grundval av de framlagda uppgifterna fann att minskad inflammation i samband med sjukdomar såsom artros eller ledgångsreumatism är ett terapeutiskt mål för behandling av sjukdomen.
- (39) Förordning (EG) nr 1924/2006 kompletterar de allmänna principerna i 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 ⁽²⁾. Enligt artikel 2.1 b i direktiv 2000/13/EG får märkningen inte tillskriva livsmedel egenskaper som förebygger, behandlar eller botar någon sjukdom hos människor eller antyda sådana egenskaper. Eftersom det är förbjudet att tillskriva livsmedel medicinska egenskaper bör inte påståendet om effekterna av *EffEXT*TM godkännas.
- (40) Hälsopåstående om effekterna av *EffEXT*TM och det föreslagna påståendet "Bidrar till att stödja ledfunktionen genom att bibehålla låga plasmanivåer av C-reaktivt protein" är ett hälsopåstående som tillskriver medicinska egenskaper till det livsmedel som påståendet avser och är därför förbjudet för livsmedel.
- (41) Hälsopåståendet om att Prolibra® bidrar till att minska kroppsfettet med bibehållen muskelmassa är ett hälsopåstående enligt artikel 13.1 c i förordning (EG) nr 1924/2006 och omfattas av övergångsperioden i artikel 28.6 i den förordningen. Eftersom ansökan inte gjordes före den 19 januari 2008 är dock kravet i arti-

kel 28.6 b i den förordningen inte uppfyllt, och påståendet kan därför inte dra nytta av övergångsperioden i den artikeln.

- (42) Övriga hälsopåståenden i den här förordningen är hälsopåståenden enligt artikel 13.1 a i förordning (EG) nr 1924/2006 och omfattas av övergångsperioden i artikel 28.5 i den förordningen tills förteckningen över tillåtna hälsopåståenden har antagits, under förutsättning att de uppfyller kraven i den förordningen.
- (43) Förteckningen över tillåtna hälsopåståenden fastställdes genom kommissionens förordning (EU) nr 432/2012 ⁽³⁾ och är tillämplig sedan den 14 december 2012. När det gäller påståenden enligt artikel 13.5 i förordning (EG) nr 1924/2006 för vilka myndighetens utvärdering eller kommissionens bedömning inte har slutförts senast den 14 december 2012 och vilka i kraft av den här förordningen inte finns med i förteckningen över tillåtna hälsopåståenden, är det lämpligt att fastställa en övergångsperiod under vilken de fortfarande får användas så att både livsmedelsföretagarna och de behöriga nationella myndigheterna kan anpassa sig till förbudet mot sådana påståenden.
- (44) De synpunkter som sökandena och allmänheten lämnat till kommissionen enligt artikel 16.6 i förordning (EG) nr 1924/2006 har beaktats vid fastställandet av åtgärderna i den här förordningen.
- (45) 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

1. Hälsopåståendena i bilagan till denna förordning ska inte tas upp i den unionsförteckning över tillåtna påståenden som avses i artikel 13.3 i förordning (EG) nr 1924/2006.

2. De hälsopåståenden som avses i punkt 1 och som användes före denna förordnings ikraftträdande får dock fortsätta att användas i högst sex månader efter det att denna förordning har trätt i kraft.

Artikel 2

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

⁽¹⁾ *The EFSA Journal*, vol. 10(2012):9, artikelnr 2889.

⁽²⁾ EGT L 109, 6.5.2000, s. 29.

⁽³⁾ EUT L 136, 25.5.2012, s. 1.

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

Utfärdad i Bryssel den 30 oktober 2013.

På kommissionens vägnar

José Manuel BARROSO

Ordförande

BILAGA

Ej godkända hälsopåståenden

Ansökan – relevanta bestämmelser i förordning (EG) nr 1924/2006	Näringsämne, ämne, livsmedel eller livsmedelskategori	Påstående	Efsa-yrtrande
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Glukosamin	Glukosamin bidrar till att skydda ledbrosk som utsätts för överdriven rörelse eller belastning och till att förbättra ledernas rörlighet	Q-2011-00907
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Glukosamin	Glukosamin bidrar till att bibehålla normalt ledbrosk	Q-2011-01113
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Polära lipider extraherade från vete	Bidrar till att förbättra hudens fuktighet	Q-2011-01122
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> var. <i>boulardii</i> CNCM I-3799	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> var. <i>boulardii</i> CNCM I-3799 bidrar till att bibehålla välbefinnandet i tarmen	Q-2012-00271
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	En kombination av tiamin, riboflavin, niacin, pantotensyra, pyridoxin, D-biotin och pumpafröolja (<i>Cucurbita pepo</i> L.)	Bidrar till att öka antalet hårstrån	Q-2012-00334 & Q-2012-00335
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Extrakt av <i>Rhodiola rosea</i> L.	Bidrar till minskad trötthet vid stress	Q-2012-00336
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	En kombination av linfröolja och vitamin E	Bidrar till att bibehålla hudens barriärfunktion	Q-2012-00337
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Opti _{EFAX} TM	Opti _{EFAX} TM bidrar till att bibehålla hälsosamma LDL-kolesterolnivåer i blodet	Q-2012-00339

Ansökan – relevanta bestämmelser i förordning (EG) nr 1924/2006	Näringsämne, ämne, livsmedel eller livsmedelskategori	Påstående	Efsa-yttrande
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Opti _{EFAX} TM	Opti _{EFAX} TM bidrar till att bibehålla hälsosamma HDL-kolesterolnivåer i blodet	Q-2012-00340
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	KF2BL20	Bidrar till att bibehålla hårets styrka	Q-2012-00381
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Hyaluronsyra	Bidrar till att bibehålla god fuktighet hos huden	Q-2012-00382
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Opti _{EFAX} TM	Opti _{EFAX} TM bidrar till att bibehålla hälsosamma triglyceridnivåer i blodet	Q-2012-00383
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Transitech®	Förbättrar och reglerar varaktigt passagen	Q-2012-00296
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Femilub®	Bidrar till att minska vaginal torrhet	Q-2012-00571
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	En kombination av lykopen, vitamin E, lutein och selen	Bidrar till att förbereda känslig hud inifrån för bättre förmåga att tåla solen	Q-2012-00592
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Prolibra®	Bidrar till att minska kroppsfettet med bibehållen muskelmassa	Q-2012-00001
Artikel 13.5 – hälsopåstående som grundar sig på nyligen framtagen vetenskaplig dokumentation och/eller som innehåller en begäran om skydd av äganderättsligt skyddade data	Eff _{EXT} TM	Bidrar till att stödja ledfunktionen genom att bibehålla låga plasmanivåer av C-reaktivt protein	Q-2012-00386