



BLL

Bund für Lebensmittelrecht
und Lebensmittelkunde e. V.



Ernährung 2010 Mitten in der Medizin

Health Claims

Leipzig, 19. Juni 2010

RA Peter Loosen, LL.M.
Leiter Büro Brüssel
Bund für Lebensmittelrecht und Lebensmittelkunde e. V.
Brüssel



Die „Claims-Verordnung“

- **Verordnung (EG) Nr. 1924/2006** des Europäischen Parlaments und des Rates vom 20. Dezember 2006 über nährwert- und gesundheitsbezogene Angaben über Lebensmittel (**Claims-Verordnung**)



Änderungen, Berichtigungen, Ergänzungen

- **Verordnung (EG) Nr. 107/2008** (Regelungsverfahren mit Kontrolle)
- **Verordnung (EG) Nr. 109/2008** (Übergangsmaßnahmen für Artikel 14-Claims)
- **Verordnung (EU) Nr. 116/2010** (Anhang nährwertbezogener Angaben)
- **Drei Berichtigungen** (2007, 2008, 2009)
- **Verordnung (EG) Nr. 353/2008**
(Durchführungsbestimmungen für Zulassungsanträge)



Entscheidungen zu Artikel 13(5) und 14-Anträgen

- Zulassungsentscheidungen zu Artikel 14-Angaben mit den **Verordnungen (EG) Nr. 983/2009 und 1024/2009**
- Zulassungsentscheidung zu einer Artikel 13(5)-Angabe mit dem **Beschluss der Kommission vom 17.12.2009 (2009/980/EU)**
- Ablehnungsentscheidungen zu Artikel 14-Angaben mit den **Verordnungen (EG) Nr. 983/2009, 1024/2009 und 1167/2009**
- Ablehnungsentscheidungen zu Artikel 13(5)-Angaben mit den **Verordnungen (EG) Nr. 983/2009, 1025/2009 und 1168/2009**
- Zuletzt: **Verordnungen (EG) Nr. 375, 376, 382, 383, 384/2010 vom 3. bzw. 5. Mai 2010**



Leitlinien und Durchführungsbestimmungen

- **Leitlinien zur Anwendung der Verordnung vom Dezember 2007**
- **NDA-Gutachten „wissenschaftliche und technische Anleitung zur Erstellung und Einreichung eines Antrags auf Zulassung einer gesundheitsbezogenen Angabe (2007)**
- **„Häufig gestellte Fragen zu Anträgen für gesundheitliche Angaben gem. Art. 13 (5), 14“ (2009)**
- **Terms of Reference, Modus Operandi, Member States and Draft Stakeholder Briefing on Art. 13 (1) and 13 (1), (5) and 14 health claims (2007-2010)**



Webseiten DG SANCO und NDA-Gremium (EFSA)

- **DG SANCO:**
http://ec.europa.eu/food/food/labellingnutrition/claims/index_en.htm
- **Gemeinschaftsregister:**
http://ec.europa.eu/food/food/labellingnutrition/claims/community_register/index_en.htm
- **EFSA NDA Gremium:**
<http://www.efsa.europa.eu/de/nda/ndaclaims.htm>
- **EFSA Register und Database:**
<http://www.efsa.europa.eu/de/ndaclaims/ndaclaims13.htm>



Vorab: Bisher galt

- **Verbot irreführender Angaben**
- **Verbot krankheitsbezogener Angaben**
- **Nährwert-Kennzeichnungsverordnung**



Vorab: Zukünftig gilt

- **Verbot irreführender Angaben**
- **Verbot krankheitsbezogener Angaben**
- **Nährwert-Kennzeichnungsverordnung, demnächst Lebensmittelinformations-Verordnung (LMIV)**



Vorab: Entwicklung

- Allgemeine Verbote der Irreführung und Täuschung sowie der krankheitsbezogenen Werbung
- §§ 11 und 12 LFGB in Umsetzung des Artikels 2 der Etikettierungs-Richtlinie
 - Irreführende Bezeichnungen etc.
 - Keine Wirkungen, die dem LM nach den Erkenntnissen der Wissenschaft nicht zukommen oder nicht hinreichend wissenschaftlich gesichert



Vorab: Entwicklung

- **§§ 11 und 12 LFGB in Umsetzung des Artikels 2 der Etikettierungs-Richtlinie**
 - Keine Selbstverständlichkeiten als etwas Besonderes darstellen
 - **Keine Aussagen zu Beseitigung, Linderung oder Verhütung von Krankheiten**
 - Keine Hinweise auf ärztliche Empfehlungen, ...
 - Keine Aussagen, die Angstgefühle erzeugen
 - ...



Vorab: Entwicklung

- **Vom Erlaubnis- zum Verbotprinzip**
- **Weitgehende Verbote und Verbotsermächtigungen**
- **Zunehmend gesundheitspolitisch motivierte
Regelungsansätze**



Vorab: Claims-Verordnung

- **Verbotsprinzip mit Erlaubnisvorbehalt**
 - **Anhang nährwertbezogener Angaben**
 - **Liste gesundheitsbezogener Angaben**
 - **Zulassung von Angaben über die Reduzierung von Krankheitsrisiken**
 - **Zulassung von Angaben über Entwicklung und Gesundheit von Kindern**
 - **Zulassung neuer Angaben/Datenschutz**



Vorab: Claims-Verordnung

- **Verbote und Verbotsermächtigungen**
 - **Nährwertprofile**
 - **Keine Angaben bei alkoholischen Getränken**
 - **Verbote in Bezug auf weitere Lebensmittelkategorien möglich**
 - **Vergleichende nährwertbezogene Angaben nur zwischen Lebensmitteln derselben Kategorie**
 - **Sonderkennzeichnungsverpflichtungen**



Vorab: Wann?

- **Die Verordnung tritt schrittweise über einen Zeitraum von etwa 5 Jahren in Kraft**
- **Altes Recht gilt weitgehend fort, ergänzt durch „nach und nach“ anwendbare Vorgaben der Verordnung**



Vorab: Wichtige Fristen

- **Anwendung: 1. Juli 2007**
- **Abverkauf bis Ende MHD, längstens 31. Juli 2009**
- **Nährwertbezogene Angaben, die nicht im Anhang, bis 19. Januar 2010**
- **Gesundheitsbezogene Angaben bis Annahme der Liste, also mindestens bis zum 31. Januar 2010**
- **Marken bis 19. Januar 2022**



Nährwertbezogene Angaben

- **Artikel 8 und 9 in Verbindung mit dem Anhang der Verordnung**



Anhang nährwertbezogener Angaben

- **Energie** (-arm, -reduziert, -frei)
- **Fett** (-arm, -frei, ohne)
- **gesättigte Fettsäuren** (arm an, frei von)
- **Zucker** (-arm, -frei, ohne Zusatz von)
- **Natrium-/Kochsalz** (-arm, sehr -arm, -frei)
- **Ballaststoffe** (Quelle, hoher -Gehalt)
- **Protein** (Quelle, hoher -Gehalt)
- **Vitamine/Mineralstoffe** (Quelle, hoher -Gehalt)
- **Nährstoffe/Substanzen** (enthält)
- **Nährstoffe** (erhöhter Anteil, reduzierter Anteil)
- **Leicht** und **Natürlich/von Natur aus**

Anhang nährwertbezogener Angaben

NÄHRWERTBEZOGENE ANGABEN UND BEDINGUNGEN FÜR IHRE VERWENDUNG

ENERGIEARM

Die Angabe, ein Lebensmittel sei energiearm, sowie jede Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, wenn das Produkt **im Falle von festen Lebensmitteln nicht mehr als 40 kcal (170 kJ)/100 g** oder **im Falle von flüssigen Lebensmitteln nicht mehr als 20 kcal (80 kJ)/100 ml** enthält. Für Tafelsüßen gilt ein Grenzwert von 4 kcal (17 kJ) pro Portion, die der süßenden Wirkung von 6 g Saccharose (ca. 1 Teelöffel Zucker) entspricht.

ENERGIEREDUZIERT

Die Angabe, ein Lebensmittel sei energiereduziert, sowie jegliche Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, wenn der **Brennwert um mindestens 30 % verringert** ist; dabei sind die Eigenschaften anzugeben, die zur Reduzierung des Gesamtbrennwerts des Lebensmittels führen.



Anhang nährwertbezogener Angaben

NÄHRWERTBEZOGENE ANGABEN UND BEDINGUNGEN FÜR IHRE VERWENDUNG

ZUCKERFREI

Die Angabe, ein Lebensmittel sei zuckerfrei, sowie jegliche Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, wenn das Produkt ***nicht mehr als 0,5 g Zucker pro 100 g bzw. 100 ml*** enthält.

OHNE ZUCKERZUSATZ

Die Angabe, einem Lebensmittel sei kein Zucker zugesetzt worden, sowie jegliche Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, ***wenn das Produkt keine zugesetzten Mono- oder Disaccharide oder irgendein anderes wegen seiner süßenden Wirkung verwendetes Lebensmittel enthält***. Wenn das Lebensmittel von Natur aus Zucker enthält, sollte das Etikett auch den folgenden Hinweis enthalten: ***„ENTHÄLT VON NATUR AUS ZUCKER“***.



Anhang nährwertbezogener Angaben

NÄHRWERTBEZOGENE ANGABEN UND BEDINGUNGEN FÜR IHRE VERWENDUNG

FETTARM

Die Angabe, ein Lebensmittel sei fettarm, sowie jegliche Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, wenn das Produkt im Fall von festen Lebensmitteln **weniger als 3 g Fett/100 g oder weniger als 1,5 g Fett/100 ml im Fall von flüssigen Lebensmitteln** enthält (1,8 g Fett pro 100 ml bei teilentrahmter Milch).

FETTFREI/OHNE FETT

Die Angabe, ein Lebensmittel sei fettfrei/ohne Fett, sowie jegliche Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, wenn das Produkt **nicht mehr als 0,5 g Fett pro 100 g oder 100 ml enthält**. Angaben wie "X % fettfrei" sind verboten.



Anhang nährwertbezogener Angaben

NÄHRWERTBEZOGENE ANGABEN UND BEDINGUNGEN FÜR IHRE VERWENDUNG

REDUZIERTER [NAME DES NÄHRSTOFFS]-ANTEIL

Die Angabe, der Gehalt an einem oder mehreren Nährstoffen sei reduziert worden, sowie jegliche Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, wenn die **Reduzierung des Anteils mindestens 30 % gegenüber einem vergleichbaren Produkt ausmacht**; ausgenommen sind

Mikronährstoffe, für die ein 10%iger Unterschied im Nährstoffbezugswert gemäß der Richtlinie 90/496/EWG akzeptabel ist, sowie Natrium oder der entsprechende Gehalt an Salz, für das ein 25%iger Unterschied akzeptabel ist.



Was fehlt?

- **Energie** (Quelle, hoher Gehalt)
- **Einfach/mehrfach ungesättigte Fettsäuren** (Quelle, hoher Gehalt)
- **Omega 3/6 Fettsäuren** (Quelle, hoher Gehalt)
- **Cholesterinarm/-frei**
- **Stärke** (Quelle, hoher Gehalt)
- **Glykämischer Index** (niedrig, mittel, hoch)
- **Nährstoffe/ andere Substanzen** (hoher Gehalt)
- **Nährstoffe/ andere Substanzen** (erhöhter Anteil, reduzierter Anteil)
- **Extra Leicht**



Verordnung (EU) Nr. 116/2010

- **5 „Fettclaims“:**
 - „Quelle von Omega 3-Fettsäuren,
 - „Mit einem hohen Gehalt an Omega 3-Fettsäuren “,
 - „Mit einem hohen Gehalt an einfach ungesättigten Fettsäuren“,
 - „Mit einem hohen Gehalt an mehrfach ungesättigten Fettsäuren“ und
 - „Mit einem hohen Gehalt an ungesättigten Fettsäuren“
- **Sondervorgaben für NEM wurden diskutiert, aber verworfen**

ANHANG

Im Anhang der Verordnung (EG) Nr. 1924/2006 wird folgender Text angefügt:

„QUELLE VON OMEGA-3-FETTSÄUREN

Die Angabe, ein Lebensmittel sei eine Quelle von Omega-3-Fettsäuren, sowie jegliche Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, wenn das Produkt mindestens 0,3 g Alpha-Linolensäure pro 100 g und pro 100 kcal oder zusammengenommen mindestens 40 mg Eicosapentaensäure und Docosahexaensäure pro 100 g und pro 100 kcal enthält.

MIT EINEM HOHEN GEHALT AN OMEGA-3-FETTSÄUREN

Die Angabe, ein Lebensmittel habe einen hohen Gehalt an Omega-3-Fettsäuren, sowie jegliche Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, wenn das Produkt mindestens 0,6 g Alpha-Linolensäure pro 100 g und pro 100 kcal oder zusammengenommen mindestens 80 mg Eicosapentaensäure und Docosahexaensäure pro 100 g und pro 100 kcal enthält.

MIT EINEM HOHEN GEHALT AN EINFACH UNGESÄTTIGTEN FETTSÄUREN

Die Angabe, ein Lebensmittel habe einen hohen Gehalt an einfach ungesättigten Fettsäuren, sowie jegliche Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, wenn mindestens 45 % der im Produkt enthaltenen Fettsäuren aus einfach ungesättigten Fettsäuren stammen und sofern die einfach ungesättigten Fettsäuren über 20 % der Energie des Produktes liefern.

MIT EINEM HOHEN GEHALT AN MEHRFACH UNGESÄTTIGTEN FETTSÄUREN

Die Angabe, ein Lebensmittel habe einen hohen Gehalt an mehrfach ungesättigten Fettsäuren, sowie jegliche Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, wenn mindestens 45 % der im Produkt enthaltenen Fettsäuren aus mehrfach ungesättigten Fettsäuren stammen und sofern die mehrfach ungesättigten Fettsäuren über 20 % der Energie des Produktes liefern.

MIT EINEM HOHEN GEHALT AN UNGESÄTTIGTEN FETTSÄUREN

Die Angabe, ein Lebensmittel habe einen hohen Gehalt an ungesättigten Fettsäuren, sowie jegliche Angabe, die für den Verbraucher voraussichtlich dieselbe Bedeutung hat, ist nur zulässig, wenn mindestens 70 % der Fettsäuren im Produkt aus ungesättigten Fettsäuren stammen und sofern die ungesättigten Fettsäuren über 20 % der Energie des Produktes liefern.“



Nährwertprofile

- Sind noch immer nicht erlassen
- Verordnungsvorschlag wird für Ende 2010 erwartet
- Verabschiedung nicht vor Mitte/Ende 2011
- 2 Jahre Übergangsfrist, Anwendung nicht vor 2013
- Ausnahme NEM wahrscheinlich
- Arbeitspapier März 2010:

Article 2

- (1) The following foods or food categories are exempted from complying with the nutrient profiles referred to in Article 1 where they bear nutrition or health claims in accordance with Regulation 1924/2006:
- (a) Fruits, vegetables, seeds and their products, except vegetable oils, presented fresh, frozen, dried, or under any other form in so far as they contain no added sugars, salt or fat;
 - (b) Meats and edible meat offal falling within CN code 02;
 - (c) Fishes and crustaceans, molluscs and other aquatic invertebrates falling within CN codes 03;
 - (d) Milks falling within CN code 0401 20;
 - (e) Eggs falling within CN code 0407;
 - (f) Breads falling within CN code 1905 90 30 and containing at least 3 g of fibre per 100 g or at least 1,5 g of fibre per 100 kcal;
 - (g) Honey, as defined in Annex I to Council Directive 2001/110/EC of 20 December 2001 relating to honey²;
 - (h) Food supplements as defined in Article 2(a) of Directive 2002/46/EC of the European Parliament and of the Council of 10 June 2002 on the approximation of the laws of the Member States relating to food supplements³;
 - (i) Table top sweeteners as defined by Article 3(2)(g) of Regulation (EC) No 1333/2008 of the European Parliament and of the Council of 16 December 2008 on food additives⁴;

- (5) Cough drops falling within CN code 1704 90 55, chewing gum falling under CN code 1704 10 10, and dextrose tablets.
- (2) The following dietetic foods are exempted from complying with the nutrient profiles referred to in Article 1:
- (a) Cereal-based foods and baby foods intended for infants and young children covered by Commission Directive 2006/125/EC of 5 December on processed cereal-based foods and baby foods for infants and young children³;
 - (b) Foods intended for use in energy-restricted diets for weight reduction covered by Commission Directive 96/8/EC of 26 February 1996 on foods intended for use in energy-restricted diets for weight reduction⁴;
 - (c) Infant formulae and follow-on formulae covered by Commission Directive 2006/141/EC of 26 February 1996 on foods intended for use in energy-restricted diets for weight reduction⁵;
 - (d) Dietary foods for special medical purposes covered by Commission Directive 1999/21/EC of 25 March 1999 on dietary foods for special medical purposes⁶.
- (3) Salt is exempted from complying with the nutrient profiles referred to in Article 1 where they bear nutrition or health claims related to the addition of iodine and / or fluorine.

Article 3

Member States, in collaboration with interested parties, in particular food business operators and consumer groups, shall monitor foods bearing nutrition and health claims on the Community market. The monitoring shall be aimed to identify and measure the nutritional impact of nutrient profiles in the diet and any distortion of competition between different food sectors. It shall be in place when nutrient profiles will apply, in order to provide results for reviewing nutrient profiles after the 3 first years of application.

Article 4

This Regulation shall enter into force on the twentieth day following that of its publication in the *Official Journal of the European Union*.

In accordance to Article 28 (1) of Regulation (EC) No1924/2006, it shall apply from [date of adoption + 2 years]

³ OJ L 339, 6.12.2006, p. 16
⁴ OJ L 139, 31.5.2007, p.22
⁵ OJ L 401, 30.12.2006, p.130.
⁶ OJ L 91, 7.4. 1999, p.29.

ANNEX: specific nutrient profiles and conditions of use, which food or certain categories of food must comply with in order to bear nutrition or health claims

Food category and specific conditions ⁽¹⁾		Thresholds		
		Sodium (mg/100g or 100ml)	Saturates ⁽²⁾ (g/100g or 100ml)	Sugars ⁽²⁾ (g/100g or 100ml)
Vegetable oils, butter and spreadable fats as defined in Article 115 and Annex XV of Council Regulation (EC) No 1234/2007		500	30	10
Products of fruits, vegetables, and seeds, except oils	Products of fruits and vegetables products ⁽⁴⁾ , except oils Minimum 50g of fruit and/or vegetable per 100g of finished products, except for nectars covered by Directive (EC) No 112/2001	400	5	15
	Seeds ⁽⁴⁾ products, except oils Minimum 50g of nuts per 100g of finished products	400	10	15
Meat based products Minimum 50g of meat per 100g of finished products		800	8	10
Fishery products, crustaceans, and molluscs Minimum 50g of fish, crustaceans, and/or molluscs per 100g of finished products		800	10	10
Dairy products as defined in Council Regulation (EC) No 1234/2007, Annex XII	Dairy products, except cheeses Minimum 50g of dairy constituents per 100g of finished products, except for drinks based on fermented milks Minimum 40g per 100g for drinks based on fermented milks	300	2,6	15
	Cheeses Minimum 50g of dairy constituents per 100g of finished products	900	20	15

(1) the minimum quantity required should be calculated on the basis of the ingredients entering into the recipe.

(2) as defined in Council Directive 90/496/EEC.

(3) vegetables include potatoes, beans, and pulses.

(4) seeds include seeds, kernels, nuts. Nuts include peanuts and tree nuts.



Gesundheitsbezogene Angaben

Verbotsprinzip und Zulassungsverpflichtung

- Artikel 13: gesundheitsbezogene Angaben allgemein – Listenerstellung bis 2010!!
- Artikel 14: Angaben über die Verringerung eines Krankheitsrisikos und über die Entwicklung und Gesundheit von Kindern auf Antrag
- Ebenso neue gesundheitsbezogene Angaben und Antrag auf Datenschutz nach Artikel 13 (5)
- Zulassungen gelten grundsätzlich allgemein, Ausnahme Datenschutz

Stand der europäischen Vorschlagslisten

- Zusammenfassend:
 - Europäische Wirtschaftsliste: 776 Angaben
 - Listen der Mitgliedstaaten: 44.000 „Claims“, aus denen ca. 4.200 extrahiert wurden
 - Aktuell: weitere Konsolidierung und Prüfung durch die EFSA
 - Ergebnis? Offen hinsichtlich Umfang der Liste und Zeitpunkt der Verabschiedung

EFSA health claims evaluation status (30 April 2010)

Claim type	Received	Withdrawn	Adopted	In progress
Children (Art. 14)	219	32	48 opinions covering 55 applications	2*
Disease risk reduction (Art. 14)	48	7	15	7**
New science/ proprietary (Art. 13.5)	36	8	22	5***
Total - applications	303	47	85 covering 92 applications	19
Art 13 list of health claims	4637	298	1080 (937 published)	3259

* 1 in clock stop
** 5 in clock stop
*** 0 in clock stop



Artikel 13-Liste

- EFSA-Stellungnahmen:
 - In der ersten Tranche: Stellungnahmen zu 525 gesundheitsbezogenen Angaben (Oktober 2009)
 - In der zweiten Tranche: Stellungnahmen zu 416 gesundheitsbezogenen Angaben (Mitte Februar 2010)
 - In der dritten Tranche: Stellungnahmen zu ca. 500 gesundheitsbezogenen Angaben
 - In weiteren Tranchen: Stellungnahmen zu den 3.000 verbliebenen Angaben



Artikel 13-Liste

- EFSA-Stellungnahmen:
 - In der ersten Tranche ca.
 - 180 positive Stellungnahmen,
 - 20 ohne klares Votum (grey zone) und
 - 320 unvollständige Charakterisierungen und negative Stellungnahmen
 - In der zweiten Tranche ca.
 - 8 positive Stellungnahmen,
 - 108 unvollständige Charakterisierungen etc.,
 - 300 negative Stellungnahmen

Artikel 13-Liste

- EFSA-Stellungnahmen:
 - Weitgehend positiv zu Vitaminen und Mineralstoffen
 - Negativ zu Probiotika
 - In der zweiten Tranche u.a.
 - 5 „overall opinions“ zu 170 Substanzen mit anti-oxidativer Wirkung und weiteren ca. 150 Substanzen mit Bedeutung für Blutzuckerspiegel, glykämischen Index, Knochen, Gelenke und Muskeln, alle unzureichend charakterisiert oder negativ bewertet
 - Negative Stellungnahmen zu Pflaumen, Lutein, Schwarztee

Artikel 13-Liste

- Ausschlaggebend für die negativen Voten der EFSA waren vor allem
 - die mangelnde Charakterisierung der zu bewertenden Stoffe oder LM (probiotika, various foods and food constituents)
 - die fehlende Relevanz der zur Verfügung stehenden wissenschaftlichen Daten für die angesprochene Zielgruppe (keine Übertragbarkeit der an Kranken untersuchten Effekte auf Gesunde)
 - Schlicht unzureichende Nachweise
- Weiter ungeklärt und/oder umstritten:
 - Wissenschaftliches Anforderungsniveau/Kriterien der EFSA
 - Berücksichtigung von Erfahrungswissen
 - Verfahren bei nicht eindeutiger wissenschaftlicher Bewertung



Artikel 13-Liste

- Die Diskussion um das wissenschaftliche Anforderungsniveau dauert an:
 - Problem u.a. die Forderung der EFSA nach Nachweis des aktiven Wirkmechanismus und der Zuordnung zu einer spezifischen Substanz
 - Welche Bedeutung für die Bewertung der ausstehenden gesundheitsbezogenen Angaben?
 - Welche Rückschlüsse für die weitere wissenschaftliche Debatte und Bewertungspraxis?
 - Welche Managementoptionen?



EFSA und SANCO Register

- Wo finde ich was?



Login
5.5.4.1330

Register of Questions

Mandate **Question** Output Help

Advanced Search

Panel/Unit Filter: Status Filter:

Filter by Date: From Date: To Date:

Keyword:

Application Number: Question Type:

Deadline type: Food Sector Area:

Deadline within (months):

Mandate Number:

Mandate Type: Mandate Requestor:

Output Number: Output Type:

Mandate Number	Question Number	Subject	Panel/Unit	Status	Output Number	Last Updated	Select
M-2008-1061	EFSA-Q-2009-00902	Technical report concerning a briefing document related to the EFSA assessment of health claims as referred to in Article 13 of Regulation EC 1924/2006 on nutrition and health claims made on foods.	NDA	Finished (View..)	ON-1386	18/11/2009 15:55	<input type="checkbox"/>
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-999	212 - Vitamin B12 - DNA-Synthese	NDA	In progress		11/08/2009	<input type="checkbox"/>

Mandate Type: Filter Mandate Type Mandate Requestor: Filter Requestor

Output Number: Output Type: Output Type

Search Clear Download as CSV Download as text file

Mandate Number	Question Number	Subject	Panel/Unit	Status	Output Number	Last Updated	Select
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-933	146 - Vitamin C - Promotes the antioxidative function of lutein	NDA	Finished (View..)	ON-1226	01/10/2009 14:34	<input type="checkbox"/>
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-2829	2096 - Meso-zeaxanthin (derived from lutein of plant extract like marigold ,spinach - Required for macular pigmentation in the eyes for helping in maintenance of health eye functions.	NDA	Finished (View..)	ON-1483	05/01/2010 15:17	<input type="checkbox"/>
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-2813	2080 - Lutein (example from tagetes E or Calendula Officinalis) - Antioxidant properties	NDA	In progress		22/10/2009 11:20	<input type="checkbox"/>
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-2664	1931 - Lutein - Macular pigment Blue light filter in eyes Antioxidant activity	NDA	Finished (View..)	ON-1492	22/10/2009 16:17	<input type="checkbox"/>
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-2647	1914 - Lutein;Zeaxanthin - Antioxidant	NDA	In progress		22/10/2009 11:17	<input type="checkbox"/>
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-2512	1779 - Lutein - Antioxidant activity	NDA	In progress		22/10/2009 11:16	<input type="checkbox"/>
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-2420	1684 - Zeaxanthin - Eye health and vision	NDA	Finished		19/02/2010 10:38	<input type="checkbox"/>
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-2342	1606 - Lutein/zeaxanthin - Natural macular pigment (yellow spot of eye)	NDA	Registration not yet completed		14/01/2009 17:46	<input type="checkbox"/>
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-2341	1605 - Lutein - Skin health	NDA	In progress		22/10/2009 16:17	<input type="checkbox"/>
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-2340	1604 - Lutein - Eye health	NDA	Finished (View..)	ON-1492	22/10/2009 16:17	<input type="checkbox"/>
M-2008-1061	EFSA-Q-2008-2339	1603 - Lutein (Marigold Extract) - Required for Macular Pigmentation in the eyes which helps maintenance of healthy eye functions	NDA	Finished (View..)	ON-1492	22/10/2009 16:16	<input type="checkbox"/>

GetIds

Community Register of nutrition and health claims made on food - Nutrition claims

In accordance with Article 8(1) of Regulation (EC) No 1924/2006, nutrition claims are only permitted if they are listed in the Annex of that Regulation and are in conformity with the conditions set out in that Annex.

- Topics**
- Introduction
 - Nutrition claims
 - Health Claims

NUTRITION CLAIMS AND CONDITIONS APPLYING TO THEM AS LISTED IN THE ANNEX OF REGULATION (EC) N°1924/2006

LOW ENERGY	ENERGY-REDUCED	ENERGY-FREE	LOW FAT	FAT-FREE
LOW SATURATED FAT	SATURATED FAT-FREE	LOW SUGARS	SUGARS-FREE	WITH NO ADDED SUGARS
LOW SODIUM/SALT	VERY LOW SODIUM/SALT	SODIUM-FREE or SALT-FREE	SOURCE OF FIBRE	HIGH FIBRE
SOURCE OF PROTEIN	HIGH PROTEIN	HIGH PROTEIN	SOURCE OF [NAME OF VITAMIN/S] AND/OR [NAME OF MINERAL/S]	HIGH [NAME OF VITAMIN/S] AND/OR [NAME OF MINERAL/S]
CONTAINS [NAME OF THE NUTRIENT OR OTHER SUBSTANCE]	INCREASED [NAME OF THE NUTRIENT]	REDUCED [NAME OF THE NUTRIENT]	LIGHT/LITE	NATURALLY/NATURAL

▶ LOW ENERGY

A claim that a food is low in energy, and any claim likely to have the same meaning for the consumer, may only be made where the product does not contain more than 40 kcal (170 kJ)/100 g for solids or more than 20 kcal (80 kJ)/100 ml for liquids. For table-top sweeteners the limit of 4 kcal (17 kJ)/portion, with equivalent sweetening properties to 6 g of sucrose (approximately 1 teaspoon of sucrose), applies.

[Back to Top](#)

printable version



Resources

- Speeches
- Press Releases
- Health & Consumer Voice Newsletter
- Committees
- Links

International Affairs

- Organisations
- Codex
- OIE
- Import Conditions
- Pets and Animal Welfare
- Enlargement
- Agreements
- EU - Russia: SPS issues



Community Register of nutrition and health claims made on food - Authorized health claims

Authorised health claims and the conditions applying to them provided for in Articles 13(3) and (5), 14(1), 19(2), 21, 24(2), and 28(6) of [Regulation \(EC\) N° 1924/2006](#) and the national measures referred to in Article 23(3)

Authorised health claims

Authorised health claims that can be used by all food business operators provided that they comply with the particular conditions of use of the authorised claim and with the principles and requirements of Regulation (EC) No 1924/2006

- [Article 14\(1\)\(a\) health claims referring to the reduction of a risk factor in the development of a disease](#)
- [Article 14\(1\)\(b\) health claims referring to children's development and health](#)
- [Article 13\(5\) health claims based on newly developed scientific evidence and/or including a request for the protection of proprietary data](#)

▶ [Article 14\(1\)\(a\) health claims referring to the reduction of a risk factor in the development of a disease](#)

Nutrient, substance, food or food category	Claim	Conditions and/or restrictions of use of the food and/or additional statement or warning	EFSA opinion reference	Commission Regulation
Plant sterols: Sterols extracted from plants, free or esterified with food grade fatty acids.	Plant sterols have been shown to lower/reduce blood cholesterol. High cholesterol is a risk factor in the development of coronary heart disease.	Information to the consumer that the beneficial effect is obtained with a daily intake of at least 2 g plant sterols.	Q-2008-085	Commission Regulation (EC) No 983/2009 of 21/10/2009

Topics

- Introduction
- Nutrition claims
- Health Claims

printable version

Resources

- Speeches
- Press Releases
- Health & Consumer Voice Newsletter
- Committees
- Links

International Affairs

- Organisations
- Codex
- OIE
- Import Conditions
- Pets and Animal Welfare
- Enlargement
- Agreements
- EU - Russia: SPS issues



the authorised claim and with the principles and requirements of Regulation (EC) No 1924/2006

- [Article 14\(1\)\(a\) health claims referring to the reduction of a risk factor in the development of a disease](#)
- [Article 14\(1\)\(b\) health claims referring to children's development and health](#)
- [Article 13\(5\) health claims based on newly developed scientific evidence and/or including a request for the protection of proprietary data](#)

▶ Article 14(1)(a) health claims referring to the reduction of a risk factor in the development of a disease

Nutrient, substance, food or food category	Claim	Conditions and/or restrictions of use of the food and/or additional statement or warning	EFSA opinion reference	Commission Regulation
Plant sterols: Sterols extracted from plants, free or esterified with food grade fatty acids.	Plant sterols have been shown to lower/reduce blood cholesterol. High cholesterol is a risk factor in the development of coronary heart disease.	Information to the consumer that the beneficial effect is obtained with a daily intake of at least 2 g plant sterols.	Q-2008-085	Commission Regulation (EC) No 983/2009 of 21/10/2009
Plant stanol esters	Plant stanol esters have been shown to lower/reduce blood cholesterol. High cholesterol is a risk factor in the development of coronary heart disease.	Information to the consumer that the beneficial effect is obtained with a daily intake of at least 2 g plant stanols.	Q-2008-118	Commission Regulation (EC) No 983/2009 of 21/10/2009
Chewing gum sweetened with 100% xylitol	Chewing gum sweetened with 100% xylitol has been shown to reduce dental plaque. High content/level of dental plaque is a risk factor in the development of caries in children	Information to the consumer that the beneficial effect is obtained with a consumption of 2-3g of chewing gum sweetened with 100% xylitol at least 3 times per day after the meals	Q-2008-321	Commission Regulation (EC) No 1024/2009 of 29/10/2009

[Back to Top](#)

Health & Consumer
Voice Newsletter
Committees
Links

International Affairs

Organisations
Codex
OIE
Import Conditions
Pets and Animal Welfare
Enlargement
Agreements
EU - Russia: SPS issues

FOOD AND FEED SAFETY

ANIMAL HEALTH AND WELFARE

PLANT HEALTH

FVO INSPECTIONS

Article 14(1)(b) health claims referring to children's development and health

Nutrient, substance, food or food category	Claim	Conditions and/or restrictions of use of the food and/or additional statement or warning	EFSA opinion reference	Commission Regulation
α-linolenic acid (ALA) & linoleic acid (LA), essential fatty acids	Essential fatty acids are needed for normal growth and development of children.	Information to the consumer that the beneficial effect is obtained with a daily intake of 1% of total energy for linoleic acid and 0.2% of total energy of α-linolenic acid.	Q-2008-079	Commission Regulation (EC) No 983/2009 of 21/10/2009 pdf
Calcium and vitamin D	Calcium and vitamin D are needed for normal growth and development of bone in children.	The claim can be used only for food which is at least a source of calcium and vitamin D as referred to in the claim SOURCE OF [NAME OF VITAMIN/S] AND/OR [NAME OF MINERAL/S] as listed in the Annex to Regulation 1924/2006.	Q-2008-116	Commission Regulation (EC) No 983/2009 of 21/10/2009 pdf
Calcium	Calcium is needed for normal growth and development of bone in children.	The claim can be used only for food which is at least a source of calcium as referred to in the claim SOURCE OF [NAME OF VITAMIN/S] AND/OR [NAME OF MINERAL/S] as listed in the Annex to Regulation 1924/2006.	Q-2008-322	Commission Regulation (EC) No 983/2009 of 21/10/2009 pdf
Vitamin D	Vitamin D is needed for normal growth and development of bone in children.	The claim can be used only for food which is at least a source of Vitamin D as referred to in the claim SOURCE OF [NAME OF VITAMIN/S] AND/OR [NAME OF MINERAL/S] as listed in the Annex to Regulation 1924/2006.	Q-2008-323	Commission Regulation (EC) No 983/2009 of 21/10/2009 pdf
Phosphorus	Phosphorus is needed for the normal	The claim can be used only for food which	Q-2008-217	Commission

		[NAME OF VITAMIN/S] AND/OR [NAME OF MINERAL/S] as listed in the Annex to Regulation 1924/2006.		21/10/2009 pdf
Phosphorus	Phosphorus is needed for the normal growth and development of bone in children.	The claim can be used only for food which is at least a source of phosphorus as referred to in the claim SOURCE OF [NAME OF VITAMIN/S] AND/OR [NAME OF MINERAL/S] as listed in the Annex to Regulation 1924/2006	Q-2008-217	Commission Regulation (EC) No 1024/2009 of 29/10/2009 pdf
Protein	Protein is needed for normal growth and development of bone in children.	The claim can be used only for food which is at least a source of protein as referred to in the claim SOURCE OF PROTEIN as listed in the Annex to Regulation 1924/2006.	Q-2008-326	Commission Regulation (EC) No 983/2009 of 21/10/2009 pdf

[Back to Top](#)

▶ Article 13(5) health claims based on newly developed scientific evidence and/or including a request for the protection of proprietary data

Nutrient, substance, food or food category	Claim	Conditions and/or restrictions of use of the food and/or additional statement or warning	EFSA opinion reference	Commission Decision
Water-soluble tomato concentrate (WSTC I and II)	Water-Soluble Tomato Concentrate (WSTC) I and II helps maintain normal platelet aggregation, which contributes to healthy blood flow	Information to the consumer that the beneficial effect is obtained with a daily consumption of 3g WSTC I or 150mg WSTC II in up to 250ml of either fruit juices, flavoured drinks or yogurt drinks (unless heavily pasteurised).	Q-2009-00229	Commission Decision 2009/980/EU pdf

Community Register of nutrition and health claims made on food - Rejected health claims

Rejected health claims

- [Article 14\(1\)\(a\) health claims referring to reduction of disease risk](#)
- [Article 14\(1\)\(b\) health claims referring to children's development and health](#)
- [Article 13\(5\) health claims based on newly developed scientific evidence and/or including a request for the protection of proprietary data](#)

▶ [Article 14\(1\)\(a\) health claims referring to reduction of disease risk](#)

Topics

- Introduction
- Nutrition claims
- Health Claims

printable version

Resources

- Speeches
- Press Releases
- Health & Consumer Voice Newsletter
- Committees
- Links

International Affairs

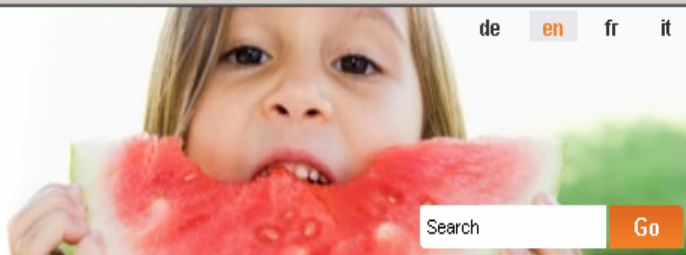
- Organisations
- Codex
- OIE
- Import Conditions
- Pets and Animal Welfare
- Enlargement
- Agreements
- EU - Russia: SPS issues

Nutrient, substance, food or food category	Claim	Reasons for rejection	EFSA opinion reference	Commission Regulation
NeOpuntia®, containing dehydrated leaves of the prickly pear cactus (<i>Opuntia ficus-indica</i>)	NeOpuntia® helps to improve blood lipid parameters associated with cardiovascular risks, especially the HDL-cholesterol.	Non-compliance with the Regulation as, on the basis of the evidence presented in the dossier, - a cause and effect relationship between the consumption of the food for which the claim is made and the claimed effect has not been established.	Q-2008-214	Commission Regulation (EC) No 983/2009 of 21/10/2009 pdf
Melgaço® naturally sparkling mineral water	The regular consumption of Melgaço mineral water reduces body hyperglycaemic levels	Non-compliance with the Regulation as, on the basis of the evidence presented in the dossier, - a cause and effect relationship between the consumption of the food	Q-2008-219	Commission Regulation (EC) No 1167/2009 of 30/11/2009 pdf





European Food Safety Authority
Committed to ensuring that Europe's food is safe



Search Go

- About EFSA
- News
- Scientific Documents
- Panels & Units
- Networks
- Calls & Consultations
- Events**
- Topics A-Z

Home > Events > Technical meeting with stakeholders on rec...

Print

Technical meeting with stakeholders on recent developments related to health claims

Parma , 1 June 2010

Health claims evaluation under Regulation (EC) No 1924/2006

Briefing document (0.2 Mb)

Background

Regulation (EC) No 1924/2006[1] harmonises the provisions that relate to nutrition and health claims and establishes rules governing the Community authorisation of health claims made on foods. Up to now the EFSA Scientific Panel on Dietetic Products, Nutrition and Allergies (NDA) has adopted and published 63 scientific opinions related to children and disease risk reduction health claim applications (Article 14 health claims) and 22 opinions related to health claim applications based on newly developed science and/or proprietary data (Article 13.5 health claims). Out of the over 4,600 general function health claims (Article 13.1 health claims) submitted to EFSA via the Member States/European Commission, the NDA Panel has evaluated 937 claims and published them in respective opinions.

In the light of the experience gained with the health claims evaluations, EFSA provided in 2009 further advice and organised two meetings with various stakeholders. For health claim applications (Article 14 and 13.5 health claims) EFSA provided additional advice to applicants in form of a frequently asked

See Also

- Topic: Nutrition and Health Claims
- Technical meeting: EFSA health claims evaluation under Regulation (EC) No 1924/2006, Parma

ILSI Europe
Report Series

**BEYOND PASSCLAIM –
GUIDANCE TO SUBSTANTIATE
HEALTH CLAIMS ON FOODS**



Entscheidungen zu Artikel 13(5) und 14-Anträgen

- Zulassungsentscheidungen zu Artikel 14-Angaben mit den **Verordnungen (EG) Nr. 983/2009 und 1024/2009**
- Zulassungsentscheidung zu einer Artikel 13(5)-Angabe mit dem **Beschluss der Kommission vom 17.12.2009 (2009/980/EU)**
- Ablehnungsentscheidungen zu Artikel 14-Angaben mit den **Verordnungen (EG) Nr. 983/2009, 1024/2009 und 1167/2009**
- Ablehnungsentscheidungen zu Artikel 13(5)-Angaben mit den **Verordnungen (EG) Nr. 983/2009, 1025/2009 und 1168/2009**
- Zuletzt: **Verordnungen (EG) Nr. 375, 376, 382, 383, 384/2010 vom 3. bzw. 5. Mai 2010**

ANHANG I

ZUGELASSENE GESUNDHEITSBEZOGENE ANGABEN

Antrag — einschlägige Bestimmungen der Verordnung (EG) Nr. 1924/2006	Antragsteller — Adresse	Nährstoff, Substanz, Lebensmittel oder Lebensmittelkategorie	Angabe	Verwendungsbedingungen der Angabe	Bedingungen und/oder Beschränkungen hinsichtlich der Verwendung des Lebensmittels und/oder zusätzliche Erklärungen oder Warnungen	Referenznummer der EFSA-Stellungnahme
Artikel 14 Absatz 1 Buchstabe a: gesundheitsbezogene Angabe über die Verringerung eines Krankheitsrisikos	Unilever plc; Port Sunlight, Wirral, Merseyside, CH62 4ZD, Vereinigtes Königreich und Unilever N.V., Weena 455, Rotterdam, 3013 AL, Niederlande	Pflanzensterole: aus Pflanzen extrahierte Sterole, frei oder mit lebensmittelgeeigneten Fettsäuren verestert.	Pflanzensterole senken/reduzieren nachweislich den Cholesterinspiegel. Ein hoher Cholesterinwert gehört zu den Risikofaktoren der koronaren Herzkrankung.	Unterrichtung der Verbraucher, dass sich die positive Wirkung bei einer täglichen Aufnahme von mindestens 2 g Pflanzensterolen einstellt.		Q-2008-085
Artikel 14 Absatz 1 Buchstabe a: gesundheitsbezogene Angabe über die Verringerung eines Krankheitsrisikos	McNeil Nutritionals, Landis und Gyr Strasse 1, 6300 Zug, Schweiz	Pflanzenstanolester	Pflanzenstanolester senken/reduzieren nachweislich den Cholesterinspiegel. Ein hoher Cholesterinwert gehört zu den Risikofaktoren der koronaren Herzkrankung.	Unterrichtung der Verbraucher, dass sich die positive Wirkung bei einer täglichen Aufnahme von mindestens 2 g Pflanzenstanolen einstellt.		Q-2008-118
Artikel 14 Absatz 1 Buchstabe b: gesundheitsbezogene Angabe über die Entwicklung und die Gesundheit von Kindern	Unilever plc, Port Sunlight, Wirral, Merseyside, CH62 4ZD, Vereinigtes Königreich und Unilever N.V., Weena 455, Rotterdam, 3013 AL, Niederlande	α-Linolensäure und Linolsäure	Essenzielle Fettsäuren werden für ein gesundes Wachstum und eine gesunde Entwicklung bei Kindern benötigt.	Unterrichtung der Verbraucher, dass sich die positive Wirkung bei einer täglichen Aufnahme von Linolsäure in einer Menge von 1 % des gesamten Energiebedarfs und von α-Linolensäure in einer Menge von 0,2 % des gesamten Energiebedarfs einstellt.		Q-2008-079
Artikel 14 Absatz 1 Buchstabe b: gesundheitsbezogene Angabe über die Entwicklung und die Gesundheit von Kindern	Association de la Transformation Laitière Française (ATLA), 42, rue du Châteaudun, 75314 Paris Cedex 09, Frankreich	Kalzium	Kalzium wird für ein gesundes Wachstum und eine gesunde Entwicklung der Knochen bei Kindern benötigt.	Diese Angabe darf nur für Lebensmittel verwendet werden, die die Mindestanforderungen an eine Kalziumquelle gemäß der im Anhang der Verordnung (EG) Nr. 1924/2006 aufgeführten Angaben		Q-2008-322

ANHANG I

ZUGELASSENE GESUNDHEITSBEZOGENE ANGABEN

Antrag — einschlägige Bestimmungen der Verordnung (EG) Nr. 1924/2006	Antragsteller — Adresse	Nährstoff, Substanz, Lebensmittel oder Lebensmittelkategorie	Angabe	Verwendungsbedingungen der Angabe	Bedingungen und/oder Beschränkungen hinsichtlich der Verwendung des Lebensmittels und/oder zusätzliche Erklärungen oder Warnungen	Referenznummer der EFSA-Stellungnahme
Artikel 14 Absatz 1 Buchstabe a: gesundheitsbezogene Angabe über die Verringerung eines Krankheitsrisikos	Leaf Int. und Leaf Holland, Hoevestein 26, 4903 SC Oosterhout NB, Niederlande, und Leaf Suomi Oy, PO Box 25, FI-21381 Aura, Finnland	Kaugummi, zu 100 % mit Xylitol gesüßt	Kaugummi, der zu 100 % mit Xylitol gesüßt ist, verringert nachweislich den Zahnbelag. Starker Zahnbelag ist ein Risikofaktor für die Entstehung von Karies bei Kindern.	Unterrichtung der Verbraucher, dass sich die positive Wirkung einstellt, wenn mindestens dreimal täglich nach den Mahlzeiten 2-3 g Kaugummi — zu 100 % mit Xylitol gesüßt -verzehrt werden.		Q-2008-321
Artikel 14 Absatz 1 Buchstabe b: gesundheitsbezogene Angabe über die Entwicklung und die Gesundheit von Kindern	Danone SA, C/Buenos Aires, 21, 08029 Barcelona, Spanien	Phosphor	Phosphor wird für ein gesundes Wachstum und eine gesunde Entwicklung der Knochen bei Kindern benötigt.	Diese Angabe darf nur für Lebensmittel verwendet werden, die die Mindestanforderungen an eine Phosphorquelle gemäß der im Anhang der Verordnung (EG) Nr. 1924/2006 aufgeführten Angabe [Name des Vitamins/der Vitamine] und/oder Name des Mineralstoffs/der Mineralstoffquelle erfüllen.		Q-2008-217

ANHANG

ABGELEHNTE GESUNDHEITSBEZOGENE ANGABEN

Antrag — einschlägige Bestimmungen der Verordnung (EG) Nr. 1924/2006	Nährstoff, Substanz, Lebensmittel oder Lebensmittelkategorie	Angabe	Nummer der EFSA-Stellungnahme
Artikel 14 Absatz 1 Buchstabe a: gesundheitsbezogene Angabe über die Verringerung eines Krankheitsrisikos	Mineralwasser Melgaço®	Der regelmäßige Verzehr des Mineralwassers Melgaço senkt den Blutzuckerspiegel im Körper.	Q-2008-219
Artikel 14 Absatz 1 Buchstabe a: gesundheitsbezogene Angabe über die Verringerung eines Krankheitsrisikos	Ocean-Spray Cranberry-Produkte®	Der regelmäßige Verzehr (2-mal täglich) eines Ocean-Spray-Produkts, das jeweils typischerweise 80 mg Cranberry-Proanthocyanidine enthält, hilft, das Risiko einer Darmentzündung bei Frauen zu senken, indem es die Ansiedlung bestimmter Bakterien in den Harnwegen hemmt.	Q-2008-117
Artikel 14 Absatz 1 Buchstabe b: gesundheitsbezogene Angabe über die Entwicklung und die Gesundheit von Kindern	kinder Schokolade®	kinder Schokolade — die Schokolade, die Dir wachsen hilft.	Q-2008-283
Artikel 14 Absatz 1 Buchstabe b: gesundheitsbezogene Angabe über die Entwicklung und die Gesundheit von Kindern	Säuglingsfolgenahrung mit einer festen Kombination aus kurzkettigen Galactooligosacchariden, gesäuerter Milch, Nucleotiden und beta-Palmitat.	Hilft bei leichteren Darm-erkrankungen (wie etwa Kolik, Verstopfung, Verdauungsproblemen).	Q-2008-270



Fazit

- Ohne zugelassene nährwert- und gesundheitsbezogene Angaben geht bald nichts mehr
- Status Zulassungen und Ablehnungen und anstehende Entscheidungen der EFSA und des Gesetzgebers müssen im Auge behalten werden
- Entwicklung der Diskussion um das wissenschaftliche Anforderungsniveau der EFSA?
- Welche Rolle muss das Risikomanagement spielen?
- Welche Bedeutung hat das Erfordernis der „hinreichenden wissenschaftlichen Substantiierung in Zukunft?



Fazit

- Kreativität erforderlich, u.a. bei Kombination von nährwert- und gesundheitsbezogenen Angaben, Produktzusammensetzung, etc.
- Ausweichen auf Arzneimittelzulassungen, ergänzende bilanzierte Diäten?
- ...

BL

Vielen Dank