



EUROPOS SĄJUNGOS  
TARYBA

Briuselis, 2013 m. balandžio 17 d. (18.04)  
(OR. en)

---

Tarpinstitucinė byla:  
2011/0156 (COD)

---

8351/1/13  
REV 1 ADD 1

CODEC 783  
DENLEG 33  
AGRI 235  
SAN 122  
OC 201

#### PRANEŠIMO DĖL „I/A“ PUNKTO PAPILDYMAS

---

nuo: Tarybos generalinio sekretoriato

kam: Nuolatinių atstovų komitetui / TARYBAI

---

Komisijos

pasiūlymo Nr.: 12099/11 DENLEG 98 AGRI 480 SAN 137 CODEC 1108

---

Dalykas: Pasiūlymas dėl Europos Parlamento ir Tarybos reglamento dėl kūdikiams ir mažiems vaikams skirtų maisto produktų, specialiosios medicininės paskirties maisto produktų ir viso paros raciono pakaitalų svoriui kontroliuoti ir kuriuo panaikinami Tarybos direktyva 92/52/EEB, Komisijos direktyvos 96/8/EB, 1999/21/EB, 2006/125/EB ir 2006/141/EB, Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2009/39/EB ir Komisijos reglamentai (EB) Nr. 41/2009 ir (EB) Nr. 953/2009

**(pirmasis svarstymas)**

– Priėmimas

a) Tarybos pozicijos priėmimas

b) Tarybos motyvų pareiškimo priėmimas

– Pareiškimai

**BENDROSIOS GAIRĖS**

**Terminas konsultacijoms: 2013 04 19**

---

## Vokietijos Federacinės Respublikos pareiškimas

### **„Pasiūlymas dėl reglamento dėl kūdikiams bei mažiems vaikams skirtų maisto produktų ir specialiosios medicininės paskirties maisto produktų“**

Vokietija prieštarauja dabartiniam pasiūlymui dėl reglamento dėl kūdikiams bei mažiems vaikams skirtų maisto produktų ir specialiosios medicininės paskirties maisto produktų.

Vokietija visada iš esmės rėmė Europos teisės aktų dėl dietinių maisto produktų peržiūrą. Vokietijos nuomone, siūlomą reglamentu nėra tinkamai pasiekti pageidaujami paprastesnio ir geresnio reglamentavimo ir plataus užmojo šios teisės srities derinimo tikslai.

Visų pirma Vokietija laikosi nuomonės, kad naujuoju reglamentu nėra tinkamai atsižvelgiama į pažeidžiamiausioms tikslinėms grupėms reikalingą ypatingą apsaugos lygį. Vokietijos požiūriu, dėl su prevencine sveikatos apsauga susijusių priežasčių, leidimas neriboti maisto produktų, kuriems taikomas šis reglamentas, papildymo įvairiomis medžiagomis, pridedamomis dėl jų maistinio ar fiziologinio poveikio, kelia rūpesčių.

Šiomis aplinkybėmis Vokietija, *inter alia*, pastebi nesuderinamą skirtumą tarp Reglamente dėl teiginių apie maisto produktų sveikumą nustatytų griežtų reikalavimų, susijusių su maisto reklamose pateikiamų teiginių apie maistingumą ir sveikumą pagrindimu moksliniais įrodymais, ir akivaizdžiai švelnesnių saugos reikalavimų, susijusių su prevencine vartotojų sveikatos apsauga, taikomų specialiosios medicininės paskirties maisto produktams.

Be to, siūlomame reglamente nebėra iš pradžių numatytos pozityvaus sąrašo papildymo patvirtinimo procedūros, todėl į pozityvų sąrašą neįtrauktas medžiagas dabar galima įtraukti tik Europos Komisijos iniciatyva. Todėl maisto gamintojai netenka galimybės gauti medžiagos Europos patvirtinimą taikant aiškiai reglamentuotą procedūrą ir tokiu būdu užsitikrinant teisinį tikrumą dėl inovacijų. Todėl naujasis reglamentas netenkina reikalavimo skatinti inovacijas.

## **Jungtinės Karalystės pareiškimas**

Jungtinė Karalystė pritaria siekiui supaprastinti reguliavimo sistemą, taikomą pažeidžiamoms grupėms skirtiems maisto produktams, ir mano, kad siūlomą tekstą šį tikslą iš esmės būtų galima pasiekti. Tačiau UK delegacija nepritaria tam, kad Sąjungos sąrašui keisti būtų naudojami deleguotieji aktai, todėl pasiūlymui negali pritarti. Sprendimai leisti naudoti atskiras medžiagas turėtų būti priimami įgyvendinimo aktais, kurie būtų rengiami taikant Reglamente (ES) Nr. 182/2011 numatytą nagrinėjimo procedūrą. Tai, kad šiuo atskiru atveju yra numatyta galimybė naudoti deleguotuosius aktus, neturi būti laikoma precedentu kitoms maisto produktų politikos sritims.

---