

---

# Inhaltsverzeichnis

## Band 1

### Vorwort

### Autorenverzeichnis

### Abkürzungsverzeichnis

### Stichwortverzeichnis

## Einleitung

B. Haber

## Kapitel 1    **Gegenstand, Anwendungsbereich und Begriffsbestimmungen (Artikel 1–2)**

### Artikel 1    **Gegenstand und Anwendungsbereich**

#### I            **Gesetzestext**

#### II           **Dazugehörige Erwägungsgründe**

#### III          **Kommentierung**                    A. Meisterernst

1            Regelungsinhalt

2            Ziele der Verordnung

3            Direkter Anwendungsbereich

3.1        Nährwert- und gesundheitsbezogene Angaben

3.2        Kommerzielle Mitteilung

3.3        Bei der Kennzeichnung und Aufmachung von oder bei der Werbung

3.4        Lebensmittel

3.5	Exkurs: Abgrenzung zwischen Lebensmitteln und Arzneimitteln
3.6	Abgabe an den Endverbraucher
3.7	Nicht vorverpackte Lebensmittel
4	Anwendung auf Marken
4.1	Privilegien für Marken
4.2	Verschiedene Kategorien von Marken
4.3	Strengere Vorgaben als bei Art. 10 Abs. 3 VO
4.4	Beifügen
5	Ausnahme für allgemeine Bezeichnungen
5.1	Die Regelung des Art. 1 Abs. 4 VO
5.2	Antragstellung
5.3	Zugelassene allgemeine Bezeichnungen
6	Verhältnis zu weiteren Bestimmungen des Gemeinschaftsrechts
6.1	RL 89/398/EWG und Richtlinien, die über Lebensmittel erlassen werden, die für besondere Ernährungszwecke bestimmt sind
6.2	RL 2009/54/EG (früher RL 80/777/EWG)
6.3	RL 98/83/EG
6.4	RL 2002/46/EG
6.5	Weitere Bestimmungen
Anhang	Verordnung (EU) 2019/343 der Kommission mit Ausnahmen von Artikel 1 Absatz 3 der Verordnung (EG) Nr. 1924/2006 des Europäischen Parlaments und des Rates über nährwert- und gesundheitsbezogene Angaben über Lebensmittel zwecks Verwendung bestimmter allgemeiner Bezeichnungen

## **Artikel 2      Begriffsbestimmungen**

### **I                Gesetzestext**

### **II                Dazugehörige Erwägungsgründe**

### **III                Kommentierung                      A. Meisterernst**

#### **1                Regelungsinhalt**

2	Begriffsbestimmungen aus anderen europäischen Rechtsakten
2.1	Lebensmittel
2.2	Lebensmittelunternehmen
2.3	Inverkehrbringen
2.4	Endverbraucher
2.5	Europäische Behörde für Lebensmittelsicherheit
2.6	Nahrungsergänzungsmittel
2.7	Begriffsbestimmungen der LMIV
2.8	Kennzeichnung
3	Originäre Begriffsbestimmungen der Verordnung
3.1	Angabe
3.2	Nährwertbezogene Angabe
3.3	Gesundheitsbezogene Angabe
4	Exkurs: Das Nutri-Score® System
4.1	Der Nutri-Score®
4.2	Verwendung und Darstellung
4.3	Berechnung
4.4	Markenrechtliche Grundlage
4.5	Deutsche Regelung
5	Exkurs: Angaben zu probiotischen und präbiotischen Eigenschaften
5.1	Einleitung
5.2	Einstufung als gesundheitsbezogene Angaben
5.3	Einordnung als sonstige Angabe
5.4	Ausblick

## **Kapitel 2    Allgemeine Grundsätze (Artikel 3–7)**

### **Artikel 3    Allgemeine Grundsätze für alle Angaben**

#### **I            Gesetzestext**

#### **II           Dazugehörige Erwägungsgründe**

<b>III</b>	<b>Kommentierung</b>	A. Meisterernst
1	Regelungsinhalt	
2	Nährwert- und gesundheitsbezogene Angaben	
3	Einzelne verbotene Angaben	
3.1	Falsche, mehrdeutige oder irreführende Angaben	
3.2	Verbot, Zweifel über die Sicherheit und/oder die ernährungsphysiologische Eignung anderer Lebensmittel zu wecken	
3.3	Verbot, zum übermäßigen Verzehr eines Lebensmittels zu ermutigen oder diesen wohlwollend darzustellen	
3.4	Bedeutung einer ausgewogenen und abwechslungsreichen Ernährung	
3.5	Veränderungen bei Körperfunktionen	
<b>Artikel 4</b>	<b>Bedingungen für die Verwendung nährwert- und gesundheitsbezogener Angaben</b>	
<b>I</b>	<b>Gesetzestext</b>	
<b>II</b>	<b>Dazugehörige Erwägungsgründe</b>	
<b>III</b>	<b>Kommentierung</b>	B. Haber
1	Regelungsinhalt	
2	Exkurs: Vereinbarkeit mit höherrangigem Gemeinschaftsrecht	
3	Nährwertprofile	
3.1	Festlegung der Nährwertprofile	
3.2	Faktoren für Nährwertprofile	
3.3	Positionspapier des BfR zu Nährwertprofilen	
3.4	Stellungnahme der EFSA zu Nährwertprofilen	
3.5	Vorschlag der Kommission	
3.6	REFIT-Programm	
3.7	Das Nutri-Score®-System (aus wissenschaftlicher Sicht)	
4	Ausnahmen bei nährwertbezogenen Angaben	

4.1	Angaben zu reduziertem Nährstoffgehalt
4.2	Abweichung in einem Nährstoff
5	Sonderregelungen für alkoholische Getränke
5.1	Verbot gesundheitsbezogener Angaben bei alkoholischen Getränken
5.2	Nährwertbezogene Angaben bei alkoholischen Getränken
6	Anwendung nationaler Bestimmungen bei Angaben zum Alkoholgehalt
7	Einschränkungen oder Verbote für andere Lebensmittel
Anhang I	The setting of nutrient profiles for foods bearing nutrition and health claims pursuant to article 4 of the regulation (EC)
Anhang II	Working document on the setting of nutrient profiles – 13/02/2009

## **Artikel 5            Allgemeine Bedingungen**

### **I                        Gesetzestext**

### **II                        Dazugehörige Erwägungsgründe**

### **III                      Kommentierung                      A. Meisterernst**

1	Regelungsinhalt
2	Maßstab allgemein anerkannter wissenschaftlicher Erkenntnisse
2.1	Allgemein anerkannte wissenschaftliche Erkenntnisse
2.2	Gehalt eines Nährstoffs oder einer anderen Substanz
2.3	Positive ernährungsbezogene oder physiologische Wirkung
3	Signifikante Mengen
4	Bioverfügbarkeit
5	Verweis auf besondere Bedingungen
6	Verbraucherverständnis

7 Verzehrfertige Lebensmittel

## **Artikel 6 Wissenschaftliche Absicherung von Angaben**

### **I Gesetzestext**

### **II Dazugehörige Erwägungsgründe**

### **III Kommentierung** B. Haber

1 Regelungsinhalt

2 Wissenschaftliche Absicherung

2.1 Allgemein anerkannte wissenschaftliche Nachweise

2.2 Gesamtheit der Daten

2.3 Begründung der Verwendung der Angabe

2.4 Verpflichtungen des Lebensmittelunternehmers

## **Artikel 7 Nährwertkennzeichnung**

### **I Gesetzestext**

### **II Dazugehörige Erwägungsgründe**

### **III Kommentierung** A. Meisterernst

1 Regelungsinhalt

2 Grundregeln

2.1 Anwendungsbereich

2.2 Anwendung bei Angaben in Werbung, Aufmachung oder  
Etikettierung

2.3 Beginn der Anwendung

3 Kennzeichnung bei nährwertbezogenen Angaben

3.1 Kennzeichnungspflichtige Stoffe/Pflichtangaben

3.2 Form der Nährwertkennzeichnung

3.3 Kennzeichnung von weiteren Stoffen

3.4 Mit Vitaminen und/oder Mineralstoffen angereicherte  
Lebensmittel

- 4 Gesundheitsbezogene Angaben
- 5 Mengemäßige Kennzeichnung weiterer Stoffe, die nicht in der Nährwertkennzeichnung erscheinen

## **Kapitel 3 Nährwertbezogene Angaben (Artikel 8–9)**

### **Artikel 8 Besondere Bedingungen**

#### **I Gesetzestext**

#### **II Dazugehörige Erwägungsgründe**

#### **III Kommentierung** B. Haber

- 1 Regelungsinhalt
- 2 Nährwertbezogene Angaben
  - 2.1 Normen und Gesetze
  - 2.2 Erlaubte Angaben
  - 2.3 Die nährwertbezogenen Angaben im Einzelnen
  - 2.4 Nicht geregelte Angaben
- 3 Verfahren zur Änderung des Anhangs
- 4 Entscheidungsbaum

### **Artikel 9 Vergleichende Angaben**

#### **I Gesetzestext**

#### **II Kommentierung** A. Meisterernst

- 1 Regelungsinhalt
- 2 Historie der Vorschrift
- 3 Anwendungsbereich
- 4 Verhältnis zu vergleichenden nährwertbezogenen Angaben des Anhangs

5	Anwendung unbeschadet der 2006/114/EG
6	Art. 9 Abs. 1 VO
7	Lebensmittel derselben Kategorie
8	Berücksichtigung einer Reihe von Lebensmitteln
9	Pflichtangaben
10	Vergleich mit anderen Marken

## Band 2

### Kapitel 4 **Gesundheitsbezogene Angaben (Artikel 10–19)**

#### Artikel 10 **Spezielle Bedingungen**

##### I **Gesetzestext**

##### II **Dazugehörige Erwägungsgründe**

##### III **Kommentierung** A. Meisterernst

1	Regelungsinhalt
2	Verbot mit Erlaubnisvorbehalt
3	Hinweispflichten
3.1	Allgemeines
3.2	Hinweis auf die Bedeutung einer abwechslungsreichen und ausgewogenen Ernährung einer gesunden Lebensweise
3.3	Informationen zur Menge des Lebensmittels und zum Verzehrsmuster
3.4	Ungeeignete Personenkreise
3.5	Gesundheitsgefahr bei übermäßigem Verzehr
3.6	Darlegungs- und Beweislast

4	Unspezifische gesundheitsbezogene Angaben gemäß Art. 10 Abs. 3 VO
4.1	Nährstoff oder Lebensmittel
4.2	„Allgemeine nicht spezifische Vorteile“
4.3	Beifügen einer zugelassenen gesundheitsbezogenen Angabe
4.4	Kategorien von Aussagen
5	Leitlinien

**Artikel 11 Nationale Vereinigungen von Fachleuten der Bereiche Medizin, Ernährung oder Diätetik und karitative medizinische Einrichtungen**

**I Gesetzestext**

**II Dazugehörige Erwägungsgründe**

**III Kommentierung** A. Meisterernst

1	Regelungsinhalt
2	Entstehungsgeschichte
3	Grundsatz: Gesundheitsbezogene Angabe muss vorliegen
4	Empfehlungen oder Bestätigungen
5	Nationale Vereinigungen von Fachleuten
6	Die Bereiche Medizin, Ernährung oder Diätetik oder karitative gesundheitsbezogene Einrichtungen
7	Fehlen spezifischer Gemeinschaftsvorschriften
8	Empfehlungen einzelner Ärzte oder Vertreter medizinischer Berufe oder von Vereinigungen, die nicht in Art. 11 genannt werden
9	Einschlägige nationale Regelungen?

**Artikel 12      Beschränkungen der Verwendung bestimmter gesundheitsbezogener Angaben**

**I                    Gesetzestext**

**II                   Dazugehörige Erwägungsgründe**

**III                  Kommentierung                    A. Meisterernst**

- 1                    Regelungsinhalt
- 2                    Angaben zum Verzicht auf Lebensmittel
- 3                    Angaben über Dauer und Ausmaß der Gewichtsabnahme
- 4                    Angaben einzelner Ärzte und Vereinigungen
- 4.1                Angaben, die auf Empfehlungen verweisen
- 4.2                Empfehlungen einzelner Ärzte oder Vertreter medizinischer Berufe
- 4.3                Empfehlungen von Vereinigungen, die nicht in Art. 11 genannt werden

**Artikel 13      Andere gesundheitsbezogene Angaben als Angaben über die Reduzierung eines Krankheitsrisikos sowie die Entwicklung und die Gesundheit von Kindern**

**I                    Gesetzestext**

**II                   Kommentierung                    B. Haber/A. Meisterernst**

- 1                    Regelungsinhalt
- 2                    Gesundheitsbezogene Angaben gemäß Art. 13 Abs. 1 VO
- 2.1                Angaben gemäß Art. 13 Abs. 1 a VO
- 2.2                Angaben gemäß Art. 13 Abs. 1 b VO

2.3	Angaben gemäß Art. 13 Abs. 1 c VO
2.4	Allgemein anerkannte wissenschaftliche Nachweise
2.5	Beschreiben oder darauf verweisen
2.6	„vom durchschnittlichen Verbraucher richtig verstanden“
2.7	Verhältnis zu RL 96/8/EWG
3	Verfahren zur Erstellung einer Gemeinschaftsliste
3.1	Übermitteln von Listen gemäß Art. 13 Abs. 2 VO
3.2	Verabschiedung der Gemeinschaftsliste gemäß Art. 13 Abs. 3 VO
3.3	Beitrag zur deutschen Liste nach Artikel 13 der Verordnung (EG) Nr. 1924/2006 E. Breitweg-Lehmann, O. Frandrup-Kuhr, S. Köhler, F. Riedel
4	Änderungen der Gemeinschaftsliste, Art. 13 Abs. 4 VO
5	Verfahren gemäß Art. 13 Abs. 5 VO
5.1	Neue wissenschaftliche Nachweise
5.2	Verwendung geschützter Daten

## **Artikel 14      Angaben über die Verringerung eines Krankheitsrisikos sowie über die Entwicklung und die Gesundheit von Kindern**

### **I                      Gesetzestext**

### **II                     Dazugehörige Erwägungsgründe**

### **III                    Kommentierung                      A. Meisterernst**

1	Regelungsinhalt
2	Angaben über die Verringerung eines Krankheitsrisikos
2.1	Ausnahme für Angaben über die Reduzierung eines Krankheitsrisikos
2.2	Verfahren
2.3	Pharmakologische Wirkung?
2.4	Zulassung von Angaben für Arzneimittel
2.5	Spezielle Hinweispflichten

- 3 Angaben über die Entwicklung und die Gesundheit von Kindern
- 3.1 „Kinder“
- 3.2 Angaben, die sich auf Kinder beziehen
- 3.3 Entwicklung und Gesundheit

## **Artikel 15 Beantragung der Zulassung**

### **I Gesetzestext**

### **II Dazugehörige Erwägungsgründe**

### **III Kommentierung** B. Haber

- 1 Regelungsinhalt
- 2 Zulassungsverfahren
  - 2.1 Bezugnahme auf Artikel 15
  - 2.2 Die Antragsstellung
  - 2.3 Der Antrag
- 3 Durchführungsvorschriften und Hilfsmittel
  - 3.1 Forderungen aus der VO
  - 3.2 VO (EG) 353/2008
  - 3.3 Leitfäden und Hilfsmittel
  - 3.4 Schlussbemerkung zu VO (EG) 353/2008 und der EFSA-Leitlinie zur Erstellung eines Dossiers

Anhang I Scientific and technical guidance for the preparation and presentation of a health claim application (Revision 3)

Anhang II General scientific guidance for stakeholders on health claim applications (Revision 1)  
EFSA Panel on Dietetic Products, Nutrition and Allergies (NDA)

Anhang III Verordnung (EG) Nr. 353/2008 der Kommission vom 18. April 2008 zur Festlegung von Durchführungsbestimmungen für Anträge auf Zulassung gesundheitsbezogener Angaben gemäß Artikel 15 der Verordnung (EG) Nr. 1924/2006 des Europäischen Parlaments und des Rates

Anhang IV      General scientific guidance for stakeholders on health claim applications

**Artikel 16      Stellungnahme der Behörde**

**I                      Gesetzestext**

**II                     Dazugehörige Erwägungsgründe**

**III                    Kommentierung                      B. Haber**

- 1                      Regelungsinhalt
- 2                      Stellungnahme der EFSA
- 2.1                   Stellungnahmefrist
- 2.2                    Ergänzung des Antrages
- 2.3                    Vorbereitung der Stellungnahme
- 2.4                    Stellungnahme der EFSA
- 2.5                    Übermittlung der Stellungnahme
- 2.6                    Veröffentlichung der Stellungnahme

**Artikel 17      Gemeinschaftszulassung**

**I                      Gesetzestext**

**II                     Dazugehörige Erwägungsgründe**

**III                    Kommentierung                      B. Haber**

- 1                      Regelungsinhalt
- 2                      Gemeinschaftszulassung
- 2.1                    Entwurf der Kommission
- 2.2                    Informationen gemäß Art. 16 Abs. 4 VO
- 2.3                    Ausschussverfahren
- 2.4                    Unterrichtung des Antragstellers
- 2.5                    Rechtsmittel gegen ablehnende Entscheidung
- 2.6                    Nutzung der zugelassenen Angaben
- 2.7                    Zivil- und strafrechtliche Haftung

**Artikel 18      Angaben gemäß Artikel 13 Absatz 5**

**I                    Gesetzestext**

**II                   Dazugehörige Erwägungsgründe**

**III                  Kommentierung                    B. Haber**

- 1                    Regelungsinhalt
- 2                    Das „beschleunigte“ Verfahren
- 2.1                Anwendungsbereich
- 2.2                Aufnahmeantrag
- 2.3                Prüfung durch die EFSA
- 2.4                Entscheidung über die Aufnahme in die Gemeinschaftsliste

**Artikel 19      Änderung, Aussetzung und Widerruf von Zulassungen**

**I                    Gesetzestext**

**II                   Kommentierung                    A. Meisterernst**

- 1                    Regelungsinhalt
- 2                    Anwendungsbereich
- 3                    Antragsteller/Nutzer
- 4                    Verfahren Art. 19 Abs. 1 VO
- 4.1                Verfahren gemäß den Art. 15 bis 18 VO
- 4.2                Rechtsfolge
- 5                    Verfahren des Art. 19 Abs. 2 VO
- 5.1                Verfahrensregeln
- 5.2                Rechtsfolge

## **Kapitel 5    Allgemeine und Schlussbestimmungen (Artikel 20–29)**

### **Artikel 20    Gemeinschaftsregister**

#### **I                Gesetzestext**

#### **II               Dazugehörige Erwägungsgründe**

#### **III              Kommentierung                      B. Haber**

##### **1                Regelungsinhalt**

##### **2                Gemeinschaftsregister**

##### **2.1             Nährwertbezogene Angaben**

##### **2.2             Einschränkungen gemäß Art. 4 Abs. 5**

##### **2.3             Zugelassene gesundheitsbezogene Angaben**

##### **2.4             Abgelehnte gesundheitsbezogene Angaben**

##### **2.5             Gesundheitsbezogene Angaben mit Datenschutz**

#### **Anhang I            Gemeinschaftsregister der nährwert- und gesundheitsbezogenen Angaben über Lebensmittel, Stand: 13. Oktober 2023**

### **Artikel 21    Datenschutz**

#### **I                Gesetzestext**

#### **II               Dazugehörige Erwägungsgründe**

#### **III              Kommentierung                      C. Ballke**

##### **1                Regelungsinhalt**

##### **2                Hintergrund, Abgrenzung und Anwendungsbereich**

##### **2.1             Interessenkonflikt zwischen Erst- und Zweitanmelder**

##### **2.2             Verhältnis Datenschutz – Geistiges Eigentum**

##### **2.3             Anwendungsbereich**

3	Unterlagenschutz im europäischen Recht
4	Gesetzgebungsverfahren
5	Voraussetzungen für Datenschutz
5.1	Bezeichnung der Daten als geschützt durch den ursprünglichen Antragsteller
5.2	Ausschließlicher Anspruch auf Nutzung zum Zeitpunkt der Antragstellung
5.3	Erforderlichkeit der Daten für die Zulassung
6	Rechtsfolgen
6.1	Verbot der Verwendung der Daten zugunsten späterer Antragsteller (Art. 21 Abs. 1 VO)
6.2	Verbot der Bezugnahme auf geschützte Daten durch spätere Antragsteller (Art. 21 Abs. 2 VO)
6.3	Verbot der Verwendung unter Datenschutz zugelassener gesundheitsbezogener Angaben (Art. 17 Abs. 5 VO)
7	Verfahren
7.1	Zulassung
7.2	Vorzeitiges Ende des Datenschutzes durch Kommissionsentscheidung

## **Artikel 22 Nationale Vorschriften**

<b>I</b>	<b>Gesetzestext</b>	
<b>II</b>	<b>Kommentierung</b>	A. Meisterernst
1	Regelungsinhalt	
2	Vollharmonisierung	
3	Reichweite des Verbots	

**Artikel 23**

**Notifizierungsverfahren**

**I**

**Gesetzestext**

**II**

**Kommentierung**

A. Meisterernst

1

Regelungsinhalt

2

Rechtsvorschriften

3

Verfahren

**Artikel 24**

**Schutzmaßnahmen**

**I**

**Gesetzestext**

**II**

**Kommentierung**

A. Meisterernst

1

Regelungsinhalt

2

Schutzmaßnahmen

2.1

Wirkungen und Reichweite der Regelung

2.2

Voraussetzungen von Schutzmaßnahmen

2.3

Erlaubte Schutzmaßnahme

2.4

Notifizierung und Begründungspflicht

3

Weiteres Verfahren

**Artikel 25**

**Ausschussverfahren**

**I**

**Gesetzestext**

**II**

**Kommentierung**

P. Loosen

1

Regelungsinhalt

2

Der „Ausschuss“ des Artikels 25 Abs. 1 VO

3

Die Ausschussverfahren der Artikel 25 Abs. 2 und 3 VO

3.1

Grundzüge des Komitologiebeschlusses 1999/468/EG

3.2

Die Anwendung des Regelungsverfahrens in der VO

3.3

Die Anwendung des Regelungsverfahrens mit Kontrolle in der VO

- 4                    Ausblick und Bewertung  
Anhang            Beschluss des Rates vom 28.06.1999 (1999/468/EG)

### **Artikel 26      Überwachung**

#### **I                Gesetzestext**

#### **II                Kommentierung                    Axel Preuß**

- 1                    Regelungsinhalt  
2                    Wirksamkeit der Überwachung  
3                    Normadressaten  
3.1                Hersteller  
3.2                Inverkehrbringer  
4                    Verpflichtungen  
4.1                Anzeige des Inverkehrbringens  
4.2                Vorlage des Etiketts  
5                    Zuständige Behörden  
6                    Umsetzung in nationales Recht

### **Artikel 27      Bewertung**

#### **I                Gesetzestext**

#### **II                Kommentierung                    A. Meisterernst**

- 1                    Regelungsinhalt

### **Artikel 28      Übergangsmaßnahmen**

#### **I                Gesetzestext**

#### **II                Kommentierung                    A. Meisterernst**

- 1                    Regelungsinhalt

2	Historie
3	Nährwertprofile
4	Handelsmarken und Markennamen
5	Nährwertbezogene Angaben
6	Gesundheitsbezogene Angaben
6.1	Angaben gemäß Art. 13 Abs. 1 a VO
6.2	Angaben gemäß Art. 13 Abs. 1 b + c VO
6.3	Angaben gemäß Art. 14 Abs. 1 Buchst. b VO
6.4	Antragstellung gemäß Art. 28 Abs. 6 Buchst. b VO
7	Angaben, die sowohl nährwert- als auch gesundheitsbezogen sind
8	Kurzübersicht

## **Artikel 29 Inkrafttreten**

### **I Gesetzestext**

### **II Kommentierung**

A. Meisterernst

1	Regelungsinhalt
2	Historie
3	Inkrafttreten
4	Geltung
5	Rechtswirkungen der VO

## Appendix

### **A.I Europäische amtliche Stellungnahmen und Empfehlungen**

- 1 EU Kommission/Ständiger Lebensmittelausschuss
- 1.1 Guidance in compliance with regulation N° 1924/2006 on nutrition and health claims made on foods
- 1.2 General principles on flexibility of wording for health claims
- 1.3 Durchführungsbeschluss der Kommission zur Annahme von Leitlinien zur Umsetzung der in Artikel 10 der Verordnung (EG) Nr. 1924/2006 des Europäischen Parlaments und des Rates dargelegten speziellen Bedingungen für gesundheitsbezogene Angaben (2013/63/EU)
- 1.4 Verordnung (EU) Nr. 907/2013 der Kommission zur Festlegung von Regeln für Anträge auf Verwendung allgemeiner Bezeichnungen

### **A.II Nationale behördliche Stellungnahmen und Empfehlungen**

- 1 Österreich
- 1.1 Orientierungserlass zur Verordnung (EG) Nr. 1924/2006 über nährwert- und gesundheitsbezogene Angaben über Lebensmittel
- 2 England
- 2.1 Guidance to compliance with Regulation (EC) 1924/2006 on nutrition and health claims made on foods
- 2.2 Nutrition and health claims: Guidance to compliance with Regulation (EC) 1924/2006 – Article 28
- 3 Frankreich
- 3.1 Sante Publique France – Bedingungen für die Benutzung des Logos „Nutri-Score“

- 4 Schweiz
- 4.1 Verordnung des EDI betreffend die Information über Lebensmittel (LIV)
- 4.2 Gesundheitsbezogene Angaben gemäss Art. 29g