



**ΠΡΕΣΒΕΙΑ ΤΗΣ ΕΛΛΑΔΑΣ ΣΤΗΝ ΟΥΑΣΙΓΚΤΩΝ
ΓΡΑΦΕΙΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ & ΕΜΠΟΡΙΚΩΝ ΥΠΟΘΕΣΕΩΝ**

27 Ιανουαρίου 2025

**Νέος προτεινόμενος Κανονισμός FDA για τη σήμανση προϊόντων τροφίμων.
Ανάκληση έγκρισης χρήσης της χρωστικής ουσίας Red no. 3 από την FDA.**

A. Νέος προτεινόμενος Κανονισμός FDA για τη σήμανση προϊόντων τροφίμων

Αναρτήθηκε, 14/1, ανακοίνωση για νέο προτεινόμενο Κανονισμό, [FDA Issues Proposed Rule on Front-of-Package Nutrition Labeling | FDA](#), από την Αρχή FDA (Food and Drug Administration, αρμοδιότητας Department of Health and Human Services), σχετικά με τη σήμανση προϊόντων τροφίμων και ποτών. Με τον συγκεκριμένο προτεινόμενο Κανονισμό, η FDA επιδιώκει να γίνει υποχρεωτική η αναφορά των διατροφικών στοιχείων (nutrition label) στην εμπρόσθια πλευρά των προϊόντων (FOP/ front-of-package), με σκοπό την διευκόλυνση της ενημέρωσης των Α/καταναλωτών και την προώθηση της υγιεινής διατροφής.

Ειδικότερα, η εμπρόσθια σήμανση, με την επωνυμία Nutrition Info box, θα πρέπει να περιλαμβάνει πληροφορίες για την περιεκτικότητα σε τρία συστατικά: κορεσμένα λιπαρά (saturated fat), νάτριο (sodium) και πρόσθετα σάκχαρα (added sugars), καθώς και τις ενδείξεις “Low,” “Med,” ή “High” για το καθένα από αυτά. Η αναφορά της θερμιδικής αξίας είναι προαιρετική, αλλά η FDA προτρέπει τους παραγωγούς να τη συμπεριλάβουν. Στο αιτιολογικό της ανακοίνωσης εξηγείται πως ο συγκεκριμένος Κανονισμός αποσκοπεί στην αντιμετώπιση των αυξανόμενων νοσημάτων υγείας που εμφανίζει ο Α/πληθυσμός, τα οποία σχετίζονται με την παχυσαρκία (διαβήτης τύπου II, καρδιοαγγειακά νοσήματα, ορισμένοι τύποι καρκίνου κλπ.) και τις κακές διατροφικές συνήθειες. Η Αρχή διεξήγαγε και σχετική έρευνα αγοράς, κατά την οποία διαπιστώθηκε πως όντως η εμπρόσθια σήμανση βοηθάει τους καταναλωτές να κάνουν πιο υγιεινές επιλογές προϊόντων.

Επισημαίνεται ότι ο Κανονισμός είναι προτεινόμενος, επομένως δεν υπάρχει ακόμα υποχρέωση συμμόρφωσης. Καθώς βρίσκεται στο στάδιο του δημόσιου σχολιασμού (έως 16/5), κάθε ενδιαφερόμενος μπορεί να αποστείλει ηλεκτρονικώς ή ταχυδρομικώς σχόλια (βλ. Ανακοίνωση).

Σε κάθε περίπτωση, δεδομένου ότι τα ελληνικά προϊόντα τροφίμων και ποτών είναι κατά κανόνα πιο υγιεινά και ποιοτικά σε σχέση με τα προϊόντα α/παραγωγής (γεγονός για το οποίο υπάρχει ολοένα και μεγαλύτερη ενημέρωση των Α/καταναλωτών, οι οποίοι έχουν θετική εντύπωση για τα προϊόντα χώρας μας), εκτιμάται ότι η εν λόγω ρυθμιστική υποχρέωση δεν θα έχει αρνητικές επιπτώσεις για τις εξαγωγές.

B. Ανάκληση έγκριση χρήσης της χρωστικής ουσίας Red no. 3 από την FDA

Με σχετική ανακοίνωσή της, [FDA to Revoke Authorization for the Use of Red No. 3 in Food and Ingested Drugs | FDA](#), η Αρχή FDA ανακαλεί την έγκριση χρήσης της χρωστικής ουσίας ερυθροσίνη/Red no. 3 (γνωστή και ως FD&C Red No. 3 ή στην Ευρώπη ως E127, απόχρωσης “cherry color”), σε προϊόντα τροφίμων και φαρμάκων.

Ειδικότερα, στην ανακοίνωση της Αρχής αναφέρεται ότι η ανάκληση γίνεται βάσει της νομοθετικής ρήτρας Delaney, σύμφωνα με την οποία αν έχει αποδειχθεί μέσω σχετικής επιστημονικής έρευνας ότι μια προσθετική ουσία (χρωστική, ενισχυτικό γεύσης κλπ.) προκαλεί καρκίνο σε ανθρώπους ή ζώα τότε η χρήση της πρέπει να απαγορεύεται. Η εν λόγω χρωστική ουσία έχει αποδειχθεί ότι προκαλεί καρκίνο σε πειραματόζωα, ωστόσο υπό συνθήκες (ποσότητες έκθεσης και ορμονικές διεργασίες) που δεν ήταν δόκιμες για ανθρώπους. Σε κάθε περίπτωση, η Αρχή προχώρησε στην πλήρη απαγόρευση χρήσης της επίμαχης χρωστικής, η οποία εδώ και δεκαετίες βρίσκεται στο επίκεντρο ανησυχιών.

Οι παραγωγοί τροφίμων έχουν προθεσμία έως τις 15.1.2027 για να συμμορφωθούν με την εν λόγω υποχρέωση και οι παραγωγοί φαρμάκων έως τις 18.1.2028 (σ.σ. και να αφαιρέσουν την αναφορά της και από τη σήμανση των προϊόντων). Η υποχρέωση ισχύει για όλους τους παραγωγούς, εγχώριους και αλλοδαπούς.