

MAGAZINE N.3/25

Lex-Radar.

Il punto fermo nel diritto in continua evoluzione.

Periodico in abbonamento con commenti a cura di Interlabeling



Cari Followers,

Eccoci al nostro appuntamento mensile.

Anche questo mese abbiamo preparato per voi degli articoli, alcuni approfondimenti e gli imperdibili aggiornamenti legislativi del comparto food internazionale!

Continuate a seguirci e per qualsiasi dubbio, non esitate a contattarci!



Dr.ssa Alessandra Muraro

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'Alessandra Muraro'. The signature is fluid and cursive, with a long horizontal stroke at the end.

EDITORIALE



Sicurezza alimentare: una priorità per le aziende alimentari

Per i Responsabili Qualità, la sicurezza alimentare non è solo una questione normativa, ma una leva strategica per garantire affidabilità e fiducia. In questo numero analizziamo le implicazioni delle nuove normative UE e internazionali che impattano la gestione della qualità, tra cui il nuovo Regolamento (UE) 2025/351 su materiali plastici a contatto con alimenti e la proposta italiana sui requisiti di riutilizzabilità.

FOCUS NORMATIVO

Claim "Healthy" negli USA: linee guida e opportunità



Negli Stati Uniti, l'uso del termine "healthy" è soggetto a precise condizioni definite dalla FDA. Analizziamo i criteri per il suo corretto impiego e come adattare l'etichettatura dei prodotti per garantire conformità nei mercati nordamericani.

INNOVAZIONE & REGOLAMENTAZIONE

Cibi derivati da coltura cellulare: verso un nuovo paradigma?



Il settore alimentare si apre a nuovi orizzonti con la coltura cellulare. Esaminiamo le prime regolamentazioni, come il caso Australia (quaglia coltivata) e le diciture obbligatorie "cell-cultured" o "cell-cultivated".

FORMAZIONE

Webinar Gratuito - 27 maggio 2025



L'etichettatura dei prodotti biologici: cosa è obbligatorio e cosa no? Con la Dr.ssa Alessandra Muraro e il Dott. Donato Ferrucci. Approfondiamo i requisiti previsti dal Regolamento 1169/2011 e dalla legislazione bio, per evitare errori in etichetta.

Sono aperte le iscrizioni: <https://www.interlabeling.com/event/l-etichettatura-dei-prodotti-biologici-9/register>

AGGIORNAMENTI NORMATIVI



In evidenza: ITALIA e UE

- Nuovo regolamento UE 2025/351 sui materiali plastici riciclati.
- Proposta italiana sui requisiti di riutilizzabilità per i materiali plastici in base alla direttiva SUP.
- Proposte UE su claim salutistici: autorizzazioni e rifiuti.

Paesi monitorati questo mese: *Australia, Brasile, Canada, Colombia, Repubblica Dominicana, Egitto, Ghana, GSO, Giappone, Messico, Marocco, Nuova Zelanda, Perù, Arabia Saudita, Sri Lanka.*

SERVIZI INTERLABELING



Label-Check | Inter-Academy | Lex-Radar

Offriamo servizi di traduzione tecnica e validazione delle etichette, corsi di formazione personalizzati e aggiornamenti normativi continui.

Visita il nostro sito per il catalogo corsi: www.interlabeling.com/catalogo-corsi

		
<p>Corso completo etichettatura UE 4 MODULI - 130 EURO - TEST FINALE I requisiti obbligatori del reg. 1169/2011</p>	<p>Il Quid. Approfondimento 1 MODULO - 75 EURO - TEST FINALE Come indicare il QUID e casi pratici.</p>	<p>La dichiarazione nutrizionale 2 MODULI - 75 EURO - TEST FINALE Obblighi, tolleranze, arrotondamenti</p>

Vuoi il corso LIVE? CONTATTACI!

Non ci conosci bene?

Ecco il nostro team

Siamo un gruppo di esperti che, con il proprio know-how, si è posto l'obiettivo di offrire servizi di compliance e regulatory nel mondo food labeling e non food con la massima professionalità. Sviluppiamo o convalidiamo le etichette per risolvere i problemi della tua azienda.

Dr.ssa Alessandra Muraro - Food law expert



Fondatrice di Interlabeling e coordinatrice del team

Ha sviluppato una decennale esperienza nel mondo del food law e dell'etichettatura dei prodotti alimentari.

Collabora stabilmente con istituzioni pubbliche e private in qualità di docente.

Inoltre, si occupa dell'interpretazione delle norme e della formazione in prima persona dei propri collaboratori.

I NOSTRI PROSSIMI WEBINAR

WEBINAR GRATUITO

L'etichettatura dei prodotti Biologici

24 04 2025 – ore 13:00 – 13:45



Il Regolamento 1169/2011 relativo alle informazioni obbligatorie da fornire ai consumatori prevede determinate prescrizioni che devono essere necessariamente indicate anche nell'etichettatura dei prodotti biologici.

Ma tutte le prescrizioni si applicano ai prodotti biologici? E quali sono le indicazioni specifiche da inserire nell' etichetta di un prodotto bio?

Scopriamo insieme come si applicano le disposizioni previste dalla Legislazione Europea in materia di etichettatura ai prodotti biologici.

Il webinar introduttivo non è propedeutico al corso completo del 27/05/2025 ed è aperto a tutti. Le iscrizioni al corso completo saranno aperte entro il 30/04/2025.

I relatori

Dr.ssa ALESSANDRA MURARO

Food law expert. Fondatrice di Interlabeling.

Dott. DONATO FERRUCCI

Docente sistemi qualità e certificazione dei prodotti alimentari. Membro della redazione di rivistadiagraria.org. Agronomo, pubblicista, e Master in Diritto Alimentare, ha iniziato a occuparsi di certificazione e legislazione alimentare nel 2000, in collaborazione con Bioagricert srl.

Per iscrizioni e info:

<https://www.interlabeling.com/event/l-etichettatura-dei-prodotti-biologici-9/register>

info@interlabeling.com



Sicurezza Alimentare:

Una Priorità per i Responsabili Qualità delle aziende alimentari.

La sicurezza alimentare non è solo una questione di conformità normativa, ma una vera e propria responsabilità sociale ed economica. Secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS), ogni anno circa **600 milioni di persone nel mondo si ammalano a causa del consumo di alimenti contaminati**, con conseguenze significative sulla salute pubblica e sull'economia globale (1).

Agenti biologici come virus, parassiti e prioni o agenti chimici quali tossine naturali, gli inquinanti organici persistenti (POP) e metalli pesanti sono tra le cause principali alla base delle principali malattie trasmesse dagli alimenti.

Alcuni rapporti ufficiali del WHO hanno fornito, a partire dal 2015, le prime stime globali sulle malattie trasmesse dagli alimenti, attribuendole a 31 agenti patogeni e segnalando oltre 600 milioni di casi e 420.000 decessi all'anno, con un impatto maggiore su bambini sotto i 5 anni e nei paesi a basso e medio reddito. Il rapporto della Banca Mondiale del 2019 ha quantificato l'onere economico, stimando perdite di produttività per 95,2 miliardi di dollari e costi sanitari per 15 miliardi di dollari nei paesi

Le Sfide della Sicurezza Alimentare

I **Responsabili Qualità** giocano un ruolo cruciale nel garantire che i prodotti alimentari siano sicuri, conformi e affidabili. Tuttavia, le sfide sono molteplici:

Normative sempre più stringenti – Dall'UE agli USA, passando per i mercati asiatici, ogni Paese ha regolamenti specifici (es. Reg. UE 1169/2011, CFR 21 101 USA). La conformità richiede aggiornamento costante e un'interpretazione attenta delle normative.

Etichettatura alimentare e claim nutrizionali – Errori di etichettatura possono portare a **ritiri di prodotto, sanzioni e danni reputazionali**. La corretta indicazione degli allergeni, degli ingredienti e delle informazioni nutrizionali è fondamentale.

Gestione del rischio e tracciabilità – La sicurezza alimentare passa attraverso una catena di approvvigionamento controllata e certificata. L'identificazione di eventuali contaminanti o frodi alimentari è una sfida continua.

Come Garantire la Conformità e la Sicurezza?

Validazione delle etichette – Una revisione accurata delle etichette secondo le normative locali ed internazionali evita errori costosi e garantisce la trasparenza verso il consumatore.

Consulenza sulla conformità – Collaborare con esperti di regolamentazione alimentare permette di rimanere aggiornati su normative in evoluzione e prevenire rischi legali.

Formazione continua – La conoscenza è potere! I corsi su HACCP, etichettatura e sicurezza alimentare aiutano i Responsabili Qualità a gestire al meglio il rischio e migliorare le pratiche aziendali.

Conclusione

La sicurezza alimentare è un investimento per la fiducia dei consumatori e per la competitività delle aziende. Ogni Responsabile Qualità deve dotarsi degli strumenti giusti per affrontare le sfide del settore.



"Healthy" nelle etichette dei prodotti in USA.

Cosa Cambia?

Negli ultimi anni, la regolamentazione dell'etichettatura alimentare è diventata sempre più stringente, con un'attenzione particolare alle informazioni nutrizionali e ai claim di marketing. La FDA ha recentemente aggiornato i criteri per l'uso del termine "healthy" nelle etichette alimentari, un cambiamento che impatta direttamente i produttori, distributori e, naturalmente, i responsabili delle filiere in generale.

Cosa prevedono le nuove regole?

L'aggiornamento della FDA stabilisce criteri più rigorosi affinché un prodotto possa essere definito "healthy". I nuovi parametri si basano su:

- **Profilo nutrizionale migliorato**, con limiti più severi su zuccheri aggiunti, sodio e grassi saturi;
- **Presenza di nutrienti essenziali**, come fibre, proteine e vitamine, in quantità adeguate;
- **Allineamento con le Linee Guida Dietetiche USA**, assicurando che il claim "healthy" rifletta le attuali raccomandazioni nutrizionali.

Perché è importante adeguarsi?

L'adozione di queste nuove regole impone alle aziende di rivedere le proprie formulazioni e strategie di etichettatura. I responsabili qualità giocano un ruolo chiave nel garantire la conformità alle normative, evitando rischi di non conformità e possibili sanzioni.

Quali strategie si devono porre in essere per adeguarsi alle nuove normative?

- **Audit e revisione etichette:** verificare se i prodotti attuali soddisfano i nuovi requisiti FDA.
- **Riformulazione dei prodotti:** ridurre zuccheri e sodio, incrementare fibre e altri nutrienti benefici.
- **Formazione interna:** aggiornare il team sulle nuove normative e sulle implicazioni pratiche per
 - la compliance.
- **Monitoraggio normativo continuo:** collaborare con esperti di etichettatura alimentare per mantenere sempre aggiornata la conformità.

Conclusione

L'aggiornamento delle linee guida FDA rappresenta una sfida, ma anche un'opportunità per le aziende che vogliono distinguersi con prodotti realmente salutari. Adattarsi rapidamente a queste nuove normative non solo riduce i rischi legali, ma migliora anche la percezione del brand agli occhi di consumatori sempre più attenti alla salute.



Cell culture-derived food

La protesta di Coldiretti e le risposte dell'Efsa.

Il 19 marzo Coldiretti è scesa a protestare sotto la sede dell'Efsa a Parma per chiedere chiarezza sui cibi derivati da colture cellulari e da fermentazione di precisione. Gli scienziati hanno incontrato i suoi rappresentanti per dialogo costruttivo.

L'Efsa ha dichiarato che il bisogno di un'alta sicurezza alimentare è lo stesso che guida le sue valutazioni dei nuovi alimenti. Applica sempre alti standard di controlli scientifici, secondo quanto richiesto dalla normativa Ue[1].

L'autorità europea per la sicurezza alimentare ha il compito specifico di chiarire i dubbi sugli effetti sulla salute umana, i profili nutrizionali dei novel food, i rischi derivanti dal processo produttivo o alle sostanze utilizzate. Le analisi sono approfondite e utilizzano ogni livello di studio, compresi test pre-clinici e clinici.

La ricerca avviene in maniera trasparente. Ciò vuol dire che le informazioni sui prodotti notificati sono accessibili liberamente sul sito dell'Efsa.

Approvazione

In quanto novel food la carne coltivata è disciplinata dal Regolamento (UE) 2015/2283 del parlamento europeo e del consiglio del 25 novembre 2015 relativo ai nuovi alimenti e che modifica il regolamento (UE) n. 1169/2011 del Parlamento europeo e del Consiglio. Per essere immessa sul mercato deve essere approvata e inserita nell'elenco dei novel food dell'Ue rispettando le "Condizioni generali per l'inserimento di nuovi alimenti nell'elenco dell'Unione"[2]:

- a) in base alle prove scientifiche disponibili, l'alimento non presenta un rischio di sicurezza per la salute umana;
- b) l'uso previsto dell'alimento non induce in errore i consumatori, in particolare nel caso in cui l'alimento è destinato a sostituire un altro alimento e vi è un cambiamento significativo nel suo valore nutritivo;
- c) se l'alimento è destinato a sostituire un altro alimento, non ne differisce in maniera tale da rendere il suo consumo normale svantaggioso per il consumatore sul piano nutrizionale.

Situazione attuale

Decisioni

L'EFSA ha nove mesi per adottare il proprio parere dalla data di ricezione della domanda da parte della Commissione. Entro sette mesi, la Commissione deve presentare al Comitato permanente per le piante, gli animali, gli alimenti e i mangimi (PAFF) un progetto di atto di esecuzione che autorizza l'immissione sul mercato di un nuovo alimento e aggiorna l'elenco dell'Unione[4].

Il PAFF è composto da rappresentanti di tutti i paesi dell'UE ed è presieduto da un rappresentante della Commissione europea[5].

Ricevuto il voto favorevole del comitato, l'atto viene adottato e pubblicato dalla Commissione e il nuovo prodotto può essere immesso sul mercato[6].

... e Stati membri

Nonostante la carne coltivata non sia ancora stata inserita nella lista dei novel food, alcuni paesi europei si sono già espressi a suo riguardo con leggi che però hanno incontrato l'opposizione dell'Europa.

Lo scorso ottobre la Commissione ha respinto il disegno di legge in Ungheria che intendeva vietare la carne coltivata. Il parere circostanziato la definisce come ingiustificata e non necessaria.

Mentre nel febbraio del 2024, l'Ue ha bocciato per vizio formale la legge 172 del 1 dicembre 2023 che in Italia proibiva la produzione e l'immissione sul mercato di alimenti e mangimi costituiti, isolati o prodotti a partire da colture cellulari o di tessuti derivanti da animali.

La situazione è ancora in evoluzione. Si attendono i pareri dell'Efsa e i primi riscontri sulle richieste di autorizzazione presentate alla Commissione. Continuate a seguirci per rimanere aggiornati sui prossimi scenari.



Aggiornamento legislativo agroalimentare internazionale

L'aggiornamento legislativo è redatto a titolo di informazione.

Lo scopo è quello di informare gli utenti iscritti circa le novità del comparto food. La legislazione può essere modificata nel tempo; pertanto, la validità degli aggiornamenti ai regolamenti e agli atti correlati attualmente in vigore. Il servizio di aggiornamento non sostituisce il servizio di consulenza e di validazione procedurale c.d. Go-to-market. Tutte le norme citate nel presente approfondimento sono disponibili su richiesta a Interlabeling.

Per qualsiasi info scrivici: info@interlabeling.com

EUROPEAN UNION

Commission Regulation (EU) 2025/351 of 21 February 2025 amending Regulation (EU) No 10/2011 on plastic materials and articles intended to come into contact with food, amending Regulation (EU) 2022/1616 on recycled plastic materials and articles intended to come into contact with foods, and repealing Regulation (EC) No 282/2008, and amending Regulation (EC) No 2023/2006 on good manufacturing practice for materials and articles intended to come into contact with food as regards recycled plastic and other matters related to quality control and manufacturing of plastic materials and articles intended to come into contact with food

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: 20 giorni dopo la pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale

Commento

La proposta notificata in G/SPS/N/EU/741 (25 marzo 2024) è adottata dal regolamento (UE) 2025/351 della Commissione, del 21 febbraio 2025, che modifica il regolamento (UE) n.

10/2011 sui materiali e gli oggetti di materia plastica destinati a venire a contatto con i prodotti alimentari, che modifica il regolamento (UE) 2022/1616 sui materiali e gli oggetti di materia plastica riciclata destinati a venire a contatto con i prodotti alimentari e che abroga il regolamento (CE) n. 282/2008 e che modifica il regolamento (CE) n. 2023/2006 sulle **buone pratiche di fabbricazione** dei materiali e degli **oggetti** destinati a venire a **contatto con i prodotti alimentari** per quanto riguarda la plastica riciclata e altre questioni relative al controllo di qualità e alla fabbricazione di materiali e oggetti di materia plastica destinati a venire a contatto con i prodotti alimentari.

The proposal notified in G/SPS/N/EU/741 (25 March 2024) is adopted by Commission Regulation (EU) 2025/351 of 21 February 2025 amending Regulation (EU) No 10/2011 on plastic materials and articles intended to come into contact with food, amending Regulation (EU) 2022/1616 on recycled plastic materials and articles intended to come into contact with food, repealing Regulation (EC) No 282/2008 and amending Regulation (EC) No 2023/2006 on good manufacturing practice for materials and articles intended to come into contact with food as regards recycled plastics and other issues related to quality control and the manufacturing of plastic materials and articles intended to come into contact with food.

Draft Commission Regulation refusing to authorise a health claim made on foods and referring to the reduction of disease risk

Data di adozione proposta: 4° trimestre 2025

Data di entrata in vigore proposta: 20 giorni dalla pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'UE

Commento

Il progetto di regolamento della Commissione riguarda il rifiuto di autorizzazione di un'indicazione sulla salute fornita sui prodotti alimentari e che fa riferimento alla riduzione del rischio di malattia in conformità all'articolo 17 del regolamento (CE) n. 1924/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 20 dicembre 2006, relativo alle indicazioni nutrizionali e sulla salute fornite sui prodotti alimentari.

The draft Commission Regulation concerns the refusal to authorise a health claim made on foods and referring to the reduction of disease risk in accordance with Article 17 of Regulation (EC) No 1924/2006 of the European Parliament and of the Council of 20 December 2006 on nutrition and health claims made on foods.

Draft Commission Implementing Regulation authorising a health claim made on foods, other than those referring to the reduction of disease risk and to children's development and health, and amending Regulation (EU) No 432/2012

Data di adozione proposta: 3° trimestre 2025

Data di entrata in vigore proposta: 20 giorni dalla pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'UE

Commento

Il progetto di regolamento di esecuzione della Commissione riguarda l'autorizzazione di un'indicazione sulla salute fornita sui prodotti alimentari, diversa da quelle che si riferiscono alla riduzione del rischio di malattia e allo sviluppo dei bambini, conformemente all'articolo 18 del regolamento (CE) n. 1924/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 20 dicembre 2006, relativo alle indicazioni nutrizionali e sulla salute fornite sui prodotti alimentari.

The draft Commission implementing regulation concerns the authorisation of a health claim made on foods, other than those referring to the reduction of disease risk and to children's development, in accordance with Article 18 of Regulation (EC) No 1924/2006 of the European Parliament and of the Council of 20 December 2006 on nutrition and health claims made on foods.

ITALY

Proposal for a technical regulation for the definition of the reusability requirements of plastic products intended to come into contact with food as per Annex, Part B, of Legislative Decree 8 November 2021, n. 196.

Data di adozione: da definire

Data di entrata in vigore: da definire

Commento

La proposta di regolamentazione ha l'obiettivo di fornire caratteristiche tecniche dettagliate volte a garantire la riutilizzabilità di determinati prodotti elencati nell'allegato, parte B, per i quali, ai sensi dell'articolo 5 del medesimo decreto legislativo, è previsto il divieto di immissione sul mercato. La proposta intende individuare i requisiti tecnici per la riutilizzabilità dei suddetti prodotti in plastica ai fini della loro immissione sul mercato, assicurando così la corretta applicazione della direttiva SUP (direttiva (UE) 2019/904) ed evitando la commercializzazione di prodotti etichettati come riutilizzabili ma percepiti e utilizzati dai consumatori come monouso.

The proposed regulation aims to provide detailed technical characteristics to ensure the reusability of certain products listed in the Annex, Part B, for which, pursuant to Article 5 of the same Legislative Decree, a ban on placing them on the market is provided. It intends to identify the technical requirements for the reusability of the aforementioned plastic products for the purposes of placing them on the market, thus ensuring the correct application of the SUP Directive (Directive (EU) 2019/904) and avoiding the marketing of products labelled as reusable but perceived and used by consumers as single-use.

AUSTRALIA

Country of origin labelling for seafood in hospitality settings – exposure draft information standard

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: -

Nuova data finale per i commenti: 17 aprile 2025

Commento

In seguito alla notifica G/TBT/N/AUS/153/Add.1, il Dipartimento dell'industria, della scienza e delle risorse del governo australiano ha pubblicato una bozza di standard informativo di esposizione e la relativa dichiarazione esplicativa sull'etichettatura obbligatoria del paese di origine per i prodotti ittici in contesti di ospitalità (seafood CoOL). In base a questa proposta di bozza di standard informativo, le attività di ospitalità dovranno indicare se i prodotti ittici sono australiani (A), importati (I) o un mix di ingredienti ittici australiani e importati (M). L'Australia sta conducendo una consultazione pubblica per chiedere feedback su questa bozza di standard informativo di esposizione e sulla bozza di dichiarazione esplicativa, in particolare:

- Se i requisiti di etichettatura proposti sono descritti in modo sufficientemente chiaro da consentire alle parti interessate del settore dell'ospitalità di comprenderli e applicarli facilmente in futuro.
- Per raccogliere informazioni su scenari di etichettatura potenzialmente difficili o idee per esempi aggiuntivi da includere nel materiale di orientamento futuro proposto per migliorare la comprensione dell'applicabilità dei requisiti di etichettatura a un particolare piatto o situazione a base di pesce.

Following notification G/TBT/N/AUS/153/Add.1, the Australian Government Department of Industry, Science

and Resources has published a draft display information standard and accompanying explanatory statement on mandatory country of origin labelling for seafood in hospitality settings (seafood CoOL). Under this proposed draft information standard, hospitality businesses will need to indicate whether seafood is Australian (A), imported (I) or a mix of Australian and imported seafood ingredients (M).

BRAZIL

Draft resolution 1311, 25 February 2025

Data di adozione: da definire

Data di entrata in vigore: da definire

Data finale per i commenti: 21 aprile 2025

Commento

Il progetto di risoluzione 1311, 25 febbraio 2025, stabilisce i limiti massimi tollerati (maximum tolerated limits, MRL) per i contaminanti negli alimenti. Questa bozza di risoluzione sarà inoltre notificata al comitato SPS.

Un periodo di commento così breve (21 aprile) è dovuto alla preoccupazione per la salute pubblica.

Draft resolution 1311, 25 February 2025, establishes maximum tolerated limits (MRL) for contaminants in food. This draft resolution will also be notified to the SPS Committee. Such a short comment period (21 April) is due to public health concerns.

Draft resolution 1317, 27 March 2025

Data di adozione: da definire

Data di entrata in vigore: da definire

Data finale per i commenti: 19 maggio 2025

Commento

La bozza di risoluzione contiene disposizioni sui requisiti sanitari applicabili al polietilene tereftalato riciclato post-consumo (PET-PCR) di qualità alimentare utilizzato in articoli precursori e imballaggi destinati a entrare in contatto con gli alimenti. Nell'ambito del Mercosur, si tratta della bozza di risoluzione (P. RES) n. 7/2024.

The draft resolution contains provisions on the health requirements applicable to food-grade post-consumer recycled polyethylene terephthalate (PET-PCR) used in precursor articles and packaging intended to come into contact with food. In the context of Mercosur, this is draft resolution (P. RES) No. 7/2024.

Draft resolution 1317, 27 March 2025

Data di adozione: da definire

Data di entrata in vigore: da definire

Data finale per i commenti: 3 giugno 2025

Commento

La bozza di risoluzione contiene disposizioni sulle procedure per la concessione dell'autorizzazione sanitaria per la produzione e l'importazione, nonché per stabilire i requisiti per la commercializzazione, la prescrizione, la distribuzione, il monitoraggio e l'ispezione dei prodotti a base di cannabis per scopi medicinali, nonché altre disposizioni.

The draft resolution contains provisions on the procedures for granting health authorization for production and import, as well as establishing requirements for marketing, prescribing, distribution, monitoring and inspection of cannabis products for medicinal purposes, as well as other provisions.

CANADA

Exemption Order in Respect of Labelling Requirements for Certain Natural Health Products

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: -

Commento

Nuovi requisiti di etichettatura nelle normative sui prodotti naturali per la salute (Natural Health Products, NHP) venduti in Canada sono stati introdotti dalle normative proposte in G/TBT/N/CAN/648.

Le misure definitive di queste normative sono state notificate in G/TBT/N/CAN/648/Add.2 l'11 luglio 2022.

I nuovi requisiti di etichettatura entrano in vigore il 21 giugno 2025.

Gli NHP che hanno ricevuto la licenza in questa data o in seguito devono conformarsi immediatamente, mentre agli NHP che hanno già ricevuto una licenza prima del 21 giugno 2025 sono stati concessi altri tre anni (ossia fino al 21 giugno 2028) per conformarsi ai nuovi requisiti di etichettatura.

New labelling requirements in the regulations for natural health products (NHPs) sold in Canada were

introduced by the proposed regulations in G/TBT/N/CAN/648. The final measures of these regulations were notified in G/TBT/N/CAN/648/Add.2 on July 11, 2022. The new labelling requirements take effect on June 21, 2025. NHPs licensed on or after this date must comply immediately, while NHPs licensed before June 21, 2025 have been given an additional three years (i.e., until June 21, 2028) to comply with the new labelling requirements.

COLOMBIA

Draft Resolution "Establishing the sanitary requirements that packaged treated drinking water and ice for human consumption in the national territory must meet"

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: -

Commento

Il provvedimento vuole a stabilire i requisiti sanitari che l'acqua potabile trattata e il ghiaccio confezionati destinati al consumo umano devono soddisfare quando vengono prodotti, trasformati, confezionati, immagazzinati, trasportati, importati, venduti e commercializzati all'interno del Paese.

The measure aims to establish the health requirements that treated drinking water and packaged ice intended for human consumption must meet when they are produced, processed, packaged, stored, transported, imported, sold and marketed within the country.

DOMINICAN REPUBLIC

General standard on fiscal control and security mechanisms for manufacturers, producers and importers of finished alcohol and tobacco products

Data di adozione:

5 febbraio 2025

Data di entrata in

vigore: -

Commento

Norma generale sui meccanismi di controllo fiscale e di sicurezza per i produttori, i fabbricanti e gli importatori di prodotti finiti alcolici e del tabacco.

General standard on fiscal control and security mechanisms for manufacturers, producers and importers of finished alcohol and tobacco products

EGYPT

Withdrawn Halal Certificate Requirements for Milk and Dairy Products

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: -

Commento

Il 12 marzo 2025 il governo egiziano ha depositato un nono addendum al Comitato sulle barriere tecniche al commercio dell'Organizzazione mondiale del commercio per informare le parti interessate. Notifica che le importazioni di **latte e prodotti caseari** restano **escluse** dall'ambito dei requisiti di certificazione halal.

Da quando, nel 2021, aveva segnalato l'intenzione di richiedere la certificazione halal per prodotti importati, l'Egitto ha emesso otto addendum ritardando l'attuazione di questo requisito.

On 12 March 2025, the Government of Egypt filed a ninth addendum to the World Trade Organization's Committee on Technical Barriers to Trade to inform stakeholders. It notifies that imports of milk and dairy products remain excluded from the scope of halal certification requirements. Since Egypt signaled its intention to require halal certification for imported products in 2021, it has issued eight addendums delaying the implementation of this requirement.

GHANA

Draft Guidelines for the Advertisement of Regulated Products

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: -

Data finale per i commenti: 26 febbraio 2025

Commento

La notifica FDA/DRI/DMS/GL-ADV/2023/01 del Ghana Food and Drug Authority (Ghana FDA) informa le parti interessate e il pubblico che sono state sviluppate nuove bozze di linee guida sulla pubblicità di prodotti regolamentati.

Forniscono un aggiornamento delle linee guida della Ghana FDA per la pubblicità di prodotti alimentari e mirano a garantire che le pubblicità di prodotti regolamentati siano conformi agli standard stabiliti, promuovano la salute pubblica e forniscano informazioni accurate e non fuorvianti ai consumatori.

Ghana Food and Drug Authority (Ghana FDA) notification FDA/DRI/DMS/GL-ADV/2023/01 informs stakeholders and the public that new draft guidelines on advertising of regulated products have been developed. They provide an update to Ghana FDA's guidelines for advertising of food products and aim to ensure that advertisements for regulated products comply with established standards, promote public health, and provide accurate and non-misleading information to consumers.

GSO

Edible olive oil and olive pomace oil

Data di adozione: da definire

Data di entrata in vigore: da definire

Commento

Articolo n. 3.4 aggiunge che "non è consentito aggiungere additivi alimentari all'olio di oliva vergine".

" It's not permitted to add any food additives in virgin olive oil". Item No. 3.4 Add

Standard for Fat Spreads And Blended Spreads

Data di adozione: da definire

Data di entrata in vigore: da definire

Commento

Lo **standard per creme spalmabili grasse e creme spalmabili miste** verrà modificato come segue:

Titolo: Creme spalmabili grasse e creme spalmabili miste.

Articolo n. 1: Questo standard GCC riguarda i prodotti grassi che contengono almeno il 10 per cento e non più del 90 per cento di grassi, destinati principalmente all'uso come prodotti spalmabili. Non si applica a:

- Creme spalmabili grasse derivate esclusivamente da latte e/o prodotti lattiero-caseari a cui sono state aggiunte altre sostanze necessarie per la lavorazione. - Prodotti in cui il contenuto di grassi è inferiore ai 2/3 della sostanza secca (escluso il sale).

- Burro e creme spalmabili a base di latticini.

Articolo n. 2: Aggiunta del regolamento tecnico GSO 2483:2022 sui grassi trans nei riferimenti complementari.

Articolo n. 8/4: I grassi di origine animale devono essere prodotti da animali in buona salute al momento della macellazione e idonei al consumo umano e macellati in conformità ai requisiti dello standard del Golfo nella clausola 2/3 (e grassi e oli che hanno subito processi fisici o chimici modificati, tra cui frazionamento, esterificazione interna o idrogenazione totale).

Articolo n. 4: Aggiungere una clausola nei requisiti generali e nei requisiti di qualità 4/12 (i prodotti devono essere completamente privi di oli parzialmente idrogenati).

The standard for fat spreads and mixed spreads will be modified in Items 1, 2 and 4.

Canned Tuna and Canned Bonitos

Data di adozione: da definire

Data di entrata in vigore: da definire

Data finale per i commenti: 60 giorni dalla notifica

Commento

In GSO 1817:2022 per tonno in scatola e bonito in scatola è eliminata la voce n. 10.4 (non è consentito aggiungere proteine vegetali e i loro concentrati) e viene aggiunta (scrivere la percentuale di proteine vegetali o concentrati, se aggiunti) nella voce n. 8.

In GSO 1817:2022 for canned tuna and canned bonito, item no. 10.4 is eliminated (it is not permitted to add vegetable proteins and their concentrates) and item no. 8 is added (write the percentage of vegetable proteins or concentrates, if added).

JAPAN

Import suspension of raw milk and/or un-heated/un-treated milk products from Austria

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: 27 marzo 2025

Commento

Il 27 marzo 2025, il MAFF ha sospeso temporaneamente l'importazione di latte crudo e/o prodotti lattiero-caseari non riscaldati/non trattati dall'Austria, compresi quelli spediti attraverso paesi terzi sulla base dei "Requisiti sanitari degli animali per il latte crudo e/o i prodotti lattiero-caseari da esportare in Giappone dai paesi elencati" e degli articoli 37 e 44 della "Legge sul controllo delle malattie infettive degli animali domestici". Questo al fine di prevenire l'introduzione del virus della febbre aftosa (Foot-and-Mouth Disease, FMD) in Giappone.

Il MAFF ha temporaneamente rimosso l'Austria dai paesi elencati.

On March 27, 2025, MAFF temporarily suspended the import of raw milk and/or unheated/untreated dairy products from Austria, including those shipped via third countries based on the "Animal Health Requirements for Raw Milk and/or Dairy Products to be Exported to Japan from Listed Countries" and Articles 37 and 44 of the "Domestic Animal Infectious Disease Control Act". This is to prevent the introduction of the foot-and-mouth disease virus (FMD) into Japan.

MAFF temporarily removed Austria from the listed countries.

Import suspension of meat and offal derived from cloven-hoofed animals from Austria and import suspension from facilities handling cloven-hoofed animals of Austria origin

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: 27 marzo 2025

Commento

Il 27 marzo 2025, sulla base dei "Requisiti sanitari per la carne bovina, le frattaglie bovine e i loro prodotti da esportare in Giappone dall'Austria", "Requisiti sanitari per la carne suina ecc. da esportare in Giappone dall'Austria" e degli articoli 37 e 44 della "Legge sul controllo delle malattie infettive degli animali domestici", il MAFF ha sospeso temporaneamente l'importazione di carne e frattaglie derivate da animali ungulati dall'Austria, comprese quelle spedite attraverso paesi terzi. Questo è stato fatto al fine di prevenire l'introduzione del virus della febbre aftosa (Foot-and-Mouth Disease, FMD) in Giappone. Sulla base dei requisiti sanitari per gli animali stabiliti tra il Giappone e ciascun paese esportatore, le strutture che gestiscono animali ungulati di origine austriaca, nonché la loro carne e frattaglie, non sono autorizzate a produrre o fabbricare prodotti da esportare in Giappone e ciascun paese esportatore deve notificare immediatamente al Giappone questa sospensione delle esportazioni.

On March 27, 2025, based on the "Health Requirements for Beef, Bovine Offal, and Products thereof to be

Exported to Japan from Austria," "Health Requirements for Pork, etc. to be Exported to Japan from Austria," and Articles 37 and 44 of the "Law on the Control of Domestic Animal Infectious Diseases," MAFF temporarily suspended the import of meat and offal derived from cloven-hoofed animals from Austria, including those shipped via third countries. This was done in order to prevent the introduction of the foot-and-mouth disease (FMD) virus into Japan.

Based on the animal health requirements agreed between Japan and each exporting country, facilities handling cloven-hoofed animals of Austrian origin, as well as their meat and offal, are not allowed to produce or manufacture products for export to Japan, and each exporting country must immediately notify Japan of this export suspension.

Proposed Revision of Mineral Water Specifications

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: -

Commento

Il governo del Giappone (GoJ) ha aperto un periodo di commenti pubblici per le revisioni che sta proponendo alle specifiche per l'acqua minerale sterilizzata o filtrata sterile per includere le specifiche per il perfluorooctano sulfonato (PFOS) e l'acido perfluorooctanoico (PFOA).

The Government of Japan (GoJ) has opened a public comment period for revisions it is proposing to the specifications for sterilized or sterile filtered mineral water to include specifications for perfluorooctane sulfonate (PFOS) and perfluorooctanoic acid (PFOA).

MEXICO

Draft phytosanitary requirements for the importation into Mexico of popcorn kernels (Zea mays var. everta) for consumption and/or industrial use, originating in and coming from Brazil

Data di adozione: da definire

Data di entrata in vigore: da definire

Commento

La bozza notificata dei requisiti fitosanitari per l'importazione in Messico di semi di popcorn (Zea mays var. everta) destinati al consumo e/o all'uso industriale, originari e provenienti dal Brasile, è stata determinata da SENASICA a seguito di un'analisi del rischio fitosanitario, in conformità con l'Accordo sull'applicazione di misure sanitarie e fitosanitarie.

The notified draft of the phytosanitary requirements for the import into Mexico of popcorn seeds (Zea mays var. everta) intended for consumption and/or industrial use, originating in and coming from Brazil, was determined by SENASICA following a phytosanitary risk analysis, in accordance with the Agreement on the Application of Sanitary and Phytosanitary Measure

MOROCCO

List of raw materials that can be used as animal feed and the list of processes for obtaining them

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: -

Commento

Il Progetto di decreto del Ministero dell'agricoltura, della pesca marittima, dello sviluppo rurale e delle acque e delle foreste che stabilisce l'elenco delle materie prime utilizzabili come mangimi per animali e l'elenco dei processi per ottenerle è stato adottato.

The Draft Decree of the Ministry of Agriculture, Marine Fisheries, Rural Development and Water and Forestry establishing the list of raw materials that can be used as animal feed and the list of processes for obtaining them is adopted.

Registration of additives used in the manufacture of animal feed

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: -

Commento

Il Progetto di decreto del Ministro dell'agricoltura, della pesca marittima, dello sviluppo rurale e delle acque e delle foreste relativo alla registrazione degli additivi utilizzati nella fabbricazione di mangimi per animali è stato adottato.

The Draft Decree of the Minister of Agriculture, Maritime Fisheries, Rural Development and Water and Forestry relating to the registration of additives used in the manufacture of animal feed is adopted.

NEW ZEALAND

Valutazione. 2° rapporto di invito a presentare proposte per la proposta P1056 – Revisione della caffeina e documento/i di supporto: SD1, SD2, SD3, SD4, SD5.

Data di adozione: notifica al governo australiano e neozelandese prevista per la fine del 2025 con adozione (pubblicazione in Gazzetta Ufficiale) circa 3 mesi dopo, in attesa dell'esame da parte del governo

Data di entrata in vigore: da definire. È stato proposto un periodo di transizione di due anni, a partire dalla data di pubblicazione in Gazzetta Ufficiale e in attesa dell'esame della proposta da parte del governo

Data finale per i commenti: 3 maggio 2025

Commento

La proposta intende:- Vietare la vendita al dettaglio di un alimento che contenga caffeina e vietare l'aggiunta di caffeina agli alimenti destinati alla vendita al dettaglio, a meno che non sia espressamente consentito- Consentire espressamente l'aggiunta di caffeina agli alimenti sportivi supplementari formulati (FSSF), soggetti a requisiti di composizione, imballaggio ed etichettatura.

The proposal aims to:- Ban the retail sale of a food containing caffeine and prohibit the addition of caffeine to foods intended for retail sale, unless expressly permitted- Expressly allow the addition of caffeine to Formulated supplementary sports foods (FSSF), subject to compositional, packaging and labelling requirements.

PERU

Draft Regulation of Law No. 31881, Law that Promotes the Provision of Information on Foods That Do Not Contain Gluten

Data di adozione: da definire

Data di entrata in vigore: 6 mesi dalla data di pubblicazione sulla Gazzetta Ufficiale

Commento

Il progetto di regolamento vuole stabilire disposizioni per la corretta applicazione della legge n. 31881, legge che promuove la fornitura di informazioni sugli alimenti che non contengono glutine.

Lo scopo è di fornire informazioni sugli alimenti senza glutine, in modo che i consumatori, in particolare quelli che soffrono di celiachia, intolleranza o allergia al glutine, prendano decisioni di consumo consapevoli data la loro condizione di mantenimento di una dieta senza glutine.

The draft regulation aims to establish provisions for the correct application of Law No. 31881, a law that promotes the provision of information on foods that do not contain gluten. The aim is to provide information on gluten-free foods, so that consumers, especially those suffering from celiac disease, intolerance or allergy to gluten, make informed consumer decisions given their condition of maintaining a gluten-free diet.

Draft Technical Regulation on the labelling of genetically modified foods

Data di adozione: da definire

Data di entrata in vigore: 6 mesi dalla data di pubblicazione sulla

Gazzetta Ufficiale Nuova data finale per i commenti: 23 aprile 2025

Commento

Il Ministero del Commercio Estero e del Turismo, MINCETUR, notifica che è stata fissata una nuova scadenza al 23 aprile 2025 per la ricezione di commenti sul progetto di regolamento tecnico sull'etichettatura degli alimenti geneticamente modificati, notificato dal Perù nel documento G/TBT/N/PER/95/Rev.1 del 30 gennaio 2025.

The Ministry of Foreign Trade and Tourism, MINCETUR, notifies that a new deadline of April 23, 2025 has been set for receiving comments on the draft technical regulation on the labeling of genetically modified foods, notified by Peru in document G/TBT/N/PER/95/Rev.1 of January 30, 2025

SAUDI ARABIA

Animal Production Standards - Saudi Good Agricultural Practices

Data di adozione: da definire

Data di entrata in vigore: 6 mesi dalla data di notifica

Commento

Si tratta di un certificato concesso a quelle aziende o fattorie che esportano prodotti avicoli nel Regno dell'Arabia Saudita con lo scopo di garantire che i prodotti di queste aziende (pollo intero, petto di pollo, cosce senza pelle e senza ossa, ali di pollo, fusi di pollo, coscia intera di pollo, ecc.) siano conformi agli standard Saud GAP.

Questi standard includono tutti i sistemi di allevamento e produzione avicola.

This is a certificate granted to those companies or farms that export poultry products to the Kingdom of Saudi Arabia with the aim of ensuring that the products of these companies (whole chicken, chicken breast, skinless and boneless thighs, chicken wings, chicken drumsticks, whole chicken thigh, etc.) comply with the Saud GAP standards. These standards include all poultry farming and production systems.

SRI LANKA

Extended Implementation of Food Trans - Fats

Data di adozione: -

Data di entrata in vigore: 1 luglio 2025

Commento

Il Ministero della Salute e dei Mass Media della Repubblica Democratica Socialista dello Sri Lanka ha esteso la data di entrata in vigore dei Regolamenti sugli Alimenti (Grassi Trans) (2022) dal 1° gennaio 2025 al 1° luglio 2025.

The Ministry of Health and Mass Media of the Democratic Socialist Republic of Sri Lanka has extended the effective date of the Food (Trans Fats) Regulations (2022) from 1 January 2025 to 1 July 2025.