

LIVSFS 2023:3

Gepubliceerd op
24 mei 2023

Verordeningen van het Zweedse Voedselagentschap inzake voedingssupplementen;

aangenomen op 12 mei 2023

Op grond van de artikelen 5 tot en met 7 van de Voedselverordening (2006:813),¹ stelt het Zweedse Voedselagentschap het volgende vast.

Toepassingsgebied

Artikel 1 Deze verordeningen zijn van toepassing op levensmiddelen die als voedingssupplementen in de handel worden gebracht.

Termen en definities

Artikel 2 “Voedselsupplementen”: levensmiddelen die

1. bedoeld zijn als aanvulling op de normale voeding;
2. geconcentreerde bronnen van nutriënten of andere stoffen met een nutritioneel of fysiologisch effect zijn, alleen of in combinatie; en
3. worden geleverd in gedoseerde vorm, d.w.z. capsules, pastilles, tabletten, pillen en andere soortgelijke vormen, zakjes poeder, ampullen

¹ Vgl. Richtlijn 2002/46/EG van het Europees Parlement en de Raad van 10 juni 2002 betreffende de onderlinge aanpassing van de wetgevingen der lidstaten inzake voedingssupplementen, zoals gewijzigd bij Verordening (EU) 2021/418 van de Commissie. Zie ook Richtlijn (EU) 2015/1535 van het Europees Parlement en de Raad van 9 september 2015 betreffende een informatieprocedure op het gebied van technische voorschriften en regels betreffende de diensten van de informatiemaatschappij.

van vloeistoffen, druppelflacons en andere soortgelijke preparaten van vloeistoffen of poeders, die bedoeld zijn om te worden ingenomen in afgemeten kleine hoeveelheden.

'Nutriënten' betekent vitaminen en mineralen.

Verpakking en etikettering

Artikel 3 Voedselsupplementen mogen alleen in voorverpakte vorm aan de eindverbruiker worden geleverd.

Artikel 4 De naam van de levensmiddelen voor producten die vallen onder deze regelgeving is "voedingssupplementen".

Artikel 5 Algemene bepalingen inzake voedselinformatie zijn te vinden in:

1. Verordening (EU) nr. 1169/2011 van het Europees Parlement en de Raad van 25 oktober 2011 betreffende de verstrekking van voedselinformatie aan consumenten, tot wijziging van Verordeningen (EG) nr. 1924/2006 en (EG) nr. 1925/2006 van het Europees Parlement en de Raad en tot intrekking van Richtlijn 87/250/EEG van de Commissie, Richtlijn 90/496/EEG van de Raad, Richtlijn 1999/10/EG van de Commissie, Richtlijn 2000/13/EG van het Europees Parlement en de Raad, Richtlijnen 2002/67/EG en 2008/5/EG van de Commissie, en Verordening (EG) nr. 608/2004 van de Commissie, en

2. De Verordeningen van het Zweedse Voedselagentschap (LIVSFS 2014:4) inzake voedselinformatie.

Artikel 6 Onverlet de toepassing van de bepalingen vastgesteld in artikel 5, wordt de verpakking van voedingssupplementen geëtiketteerd met het volgende:

1. de namen van de categorieën nutriënten of andere stoffen die het product kenmerken, of de aard van die nutriënten of andere stoffen;
2. de aanbevolen dagelijkse hoeveelheid van het product;
3. dat de aanbevolen dagelijkse hoeveelheid niet mag worden overschreden;
4. dat voedingssupplementen niet mogen worden gebruikt ter vervanging van een gevarieerde voeding; en
5. dat voedingssupplementen buiten het bereik van jonge kinderen moeten worden bewaard.

Artikel 7 De etikettering en de presentatie van voedingssupplementen mogen geen claim of implicatie bevatten dat een evenwichtige en gevarieerde voeding geen passende hoeveelheden nutriënten in het algemeen kan opleveren.

Artikel 8 De hoeveelheden nutriënten en andere stoffen met een nutritionele of fysiologische werking die in het product aanwezig zijn, moeten op de etikettering in numerieke vorm worden vermeld. De aangegeven hoeveelheden hebben betrekking op de inhoud van de aanbevolen dagelijkse dosis van het product.

De aangegeven hoeveelheden zijn een gemiddelde op basis van de analyse van het product door de fabrikant en worden uitgedrukt in de eenheden vitamines en mineralen die zijn vermeld in bijlage I bij Richtlijn 2002/46/EG van het Europees Parlement en de Raad van 10 juni 2002 betreffende de onderlinge aanpassing van de wetgevingen der lidstaten inzake voedingssupplementen.

Artikel 9 De hoeveelheden vitamines en mineralen worden uitgedrukt als percentage van de in bijlage XIII bij Verordening (EU) nr. 1169/2011 van het Europees Parlement en de Raad vastgestelde referentiewaarden.

Het in het eerste lid bedoelde percentage mag ook in grafische vorm worden uitgedrukt.

Vitamines en mineralen

Artikel 10 Alleen vitamines en mineralen die zijn vermeld in bijlage I bij Richtlijn 2002/46/EG van het Europees Parlement en de Raad mogen worden gebruikt bij de vervaardiging van voedingssupplementen.

Artikel 11 Alleen de verbindingen van vitamines of mineralen die zijn vermeld in bijlage II bij Richtlijn 2002/46/EG van het Europees Parlement en de Raad mogen worden gebruikt bij de vervaardiging van voedingssupplementen.

Deze vitamine- of minerale verbindingen moeten in voorkomend geval voldoen aan de zuiverheidseisen die

1. de Commissie heeft vastgesteld overeenkomstig Richtlijn 2002/46/EG van het Europees Parlement en de Raad; of

2. zijn vastgesteld in het Unierecht en die van toepassing zijn op de vervaardiging van levensmiddelen voor andere doeleinden dan voedingssupplementen.

Bij ontstentenis van vastgestelde zuiverheidscriteria zijn de algemeen aanvaarde zuiverheidscriteria die door internationale instanties worden aanbevolen, van toepassing.

1. Deze verordeningen treden in werking op 1 juli 2023.

2. Bij deze verordeningen worden de verordeningen van het Zweedse Voedselagentschap (LIVSFS 2003:9) inzake voedingssupplementen ingetrokken.

ANNICA SOHLSTRÖM

Elin Häggqvist

(Juridische zaken)