



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

Notifizierungsnummer : 2020/9011/N (Norway)

Entwurf einer Verordnung zur Änderung der Verordnung über Nahrungsergänzungsmittel

Eingangsdatum : 06/07/2020

Ende der Stillhaltefrist : 07/10/2020 (closed)

Message

Mitteilung 902

Mitteilung der Kommission - TRIS/(2020) 02514

Informationsverfahren EG - EFTA

Übersetzung der Mitteilung 901

Notifizierung: 2020/9011/N

Notificación - Oznámení - Notifikation - Notifizierung - Teavitamine - Γνωστοποίηση - Notification - Notificatio - Notifica -
Pieteikums - Pranešimas - Bejelentés - Notifika - Kennisgeving - Zawiadomienie - Notificação - Hlásenie-Obvestilo -
Ilmoitus - Anmälan - Нотификация : 2020/9011/N - Notificare.

No abre el plazo - Nezahtuje odklady - Fristerne indledes ikke - Kein Fristbeginn - Viivituste perioodi ei avata - Καμμία
έναρξη προθεσμίας - Does not open the delays - N'ouvre pas de délais - Non fa decorrere la mora - Neietekmē atlikšanu -
Atidėjimai nepradedami - Nem nyitja meg a késéket - Ma' jiftaħ il-perijodi ta' dawmien - Geen termijnbegin - Nie
otwiera oπόζνιeń - Não inicia o prazo - Neotvorí oneskorenia - Ne uvaja zamud - Määräaika ei ala tästä - Inleder ingen frist
- He ce передвижда период на прекъсване - Nu deschide perioadele de stagnare - Nu deschide perioadele de stagnare.

(MSG: 202002514.DE)

1. MSG 902 IND 2020 9011 N DE 06-07-2020 N NOTIF

2. N

3A. Royal Ministry of Trade, Industry and Fisheries

Departement of Trade Policy

P.O. Box 8090, Dep

NO-0032 Oslo

Norway

Email: technicalregulations@bis.gsi.gov.uk

3B. ROYAL MINISTRY OF HEALTH AND CARE SERVICES

Department of Public Health

P.O.Box 8011 Dep,

N-0032 Oslo

Norway

4. 2020/9011/N - C50A

5. Entwurf einer Verordnung zur Änderung der Verordnung über Nahrungsergänzungsmittel

6. C80A - Zusatzstoffe, Vitamine, Mineralstoffe und Aromen



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

7. - Richtlinie 2000/13/EG über die Etikettierung und Aufmachung von Lebensmitteln sowie die Werbung hierfür

8. Nationale Höchstmengen für Vitamin E, Vitamin B6, Eisen und Zink in Nahrungsergänzungsmitteln, vgl. Richtlinie 2002/46/EG Artikel 5. Separate Höchstmengen für Kleinkinder von 1 bis 3 Jahren, Kinder von 3 bis 11 Jahren, Jugendliche von 11 bis 18 Jahren und Erwachsene ab 18 Jahren. Besondere Anforderungen für die Etikettierung von Nahrungsergänzungsmitteln, die spezifische Mengen an Vitamin E, Vitamin B6, Eisen und Zink, bezogen auf die vom Hersteller empfohlene Tagesdosis, enthalten.

Nationale Höchstmengen werden festgelegt, um die Sicherheit von Nahrungsergänzungsmitteln mit diesen Vitaminen und Mineralien zu gewährleisten. Separate Höchstmengen für verschiedene Altersgruppen (Kleinkinder, Kinder, Jugendliche, Erwachsene) ermöglichen die Herstellung von Nahrungsergänzungsmitteln, die an verschiedene Verbrauchergruppen angepasst sind. Die Differenzierung der Höchstmengen für unterschiedliche Altersgruppen bedeutet, dass eine Nahrungsergänzung für bestimmte Altersgruppen (in der Regel Erwachsene) Mengen an Vitaminen/Mineralien enthalten kann, die für jüngere Altersgruppen ein Gesundheitsrisiko darstellen, da die Höchstdosen für diese Altersgruppen überschritten werden. Daher wird es als notwendig erachtet, zum Schutz der öffentlichen Gesundheit zusätzliche obligatorische Gesetze zur Lebensmittelinformation zu erlassen.

Durch besondere Anforderungen an die Etikettierung von Nahrungsergänzungsmitteln, die spezifische und hohe Mengen an Vitamin E, Vitamin B6, Eisen und Zink, bezogen auf die Tagesdosis, in einer abgemessenen kleinen Menge enthalten, soll sichergestellt werden, dass das Produkt die richtige Altersgruppe erreicht und dass die Verbraucher klare Informationen erhalten, dass andere Altersgruppen diese Nahrungsergänzungsmittel nicht konsumieren sollten.

Dies steht im Einklang mit Artikel 39 und 45 der Verordnung (EU) Nr. 1169/2011 betreffend die Information der Verbraucher über Lebensmittel.

9. Ziel des Verordnungsentwurfs ist es, die Sicherheit von Nahrungsergänzungsmitteln mit Vitamin E, Vitamin B6, Eisen und Zink zu gewährleisten.

Norwegen hat die Richtlinie 2002/46/EG des Europäischen Parlaments und des Rates zur Angleichung der Rechtsvorschriften der Mitgliedstaaten über Nahrungsergänzungsmittel im Jahr 2004 umgesetzt. Gemäß Artikel 5 der Richtlinie 2002/46/EG wurden keine gemeinsamen Höchstmengen an Vitaminen und Mineralstoffen, bezogen auf die Tagesdosis, festgesetzt.

Das Ministerium für Gesundheit und Pflege ist der Ansicht, dass im Interesse des Schutzes der menschlichen Gesundheit bis zur Einführung gemeinsamer Vorschriften im EWR eine nationale Regulierung erforderlich ist.

10. Verweise auf Grundagentexte: Verordnung Nr. 755 vom 20. Mai 2004 über Nahrungsergänzungsmittel (zur Umsetzung der Richtlinie 2002/46/EG des Europäischen Parlaments und des Rates zur Angleichung der Rechtsvorschriften der Mitgliedstaaten über Nahrungsergänzungsmittel in Norwegen). Siehe Link: <https://lovdata.no/forskrift/2004-05-20-755>

Die Grundagentexte wurden im Rahmen einer früheren Notifizierung übermittelt: 2003/9008/N

11. Nein

12. -

13. Nein

14. Nein

15. Siehe die norwegische nationale Anhörung der Öffentlichkeit:

https://www.mattilsynet.no/mat_og_vann/spesialmat_og_kosttilskudd/kosttilskudd/nye_maksimumsgrenser_for_vitamin_e



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

_vitamin_b6_jern_og_sink_i_kosttilskudd.39247

16. TBT-Aspekt

Nein - Der Entwurf hat keine erheblichen Auswirkungen auf den internationalen Handel

SPS-Aspekt

Nein - Der Entwurf hat keine erheblichen Auswirkungen auf den internationalen Handel

Europäische Kommission

Allgemeine Kontaktinformationen Richtlinie (EU) 2015/1535

Fax: +32 229 98043

email: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu