

**FEDERALNA SŁUŻBA PUBLICZNA NA RZECZ ZDROWIA  
PUBLICZNEGO, BEZPIECZEŃSTWA ŁAŃCUCHA ŻYWNOŚCIOWEGO  
I ŚRODOWISKA**

**Dekret królewski zmieniające dekrety królewskie z dnia 30 maja 2021 r. w sprawie wprowadzania do obrotu składników odżywczych i środków spożywczych, do których dodano składniki odżywcze, z dnia 29 sierpnia 2021 r. w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu suplementów diety zawierających substancje inne niż składniki odżywcze i rośliny lub preparaty roślinne oraz z dnia 31 sierpnia 2021 r. w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu środków spożywczych składających się z roślin lub preparatów roślinnych lub je zawierających**

Ja FILIP, Król Belgów,

pozdrawiając wszystkich, obecnych i przyszłych, obywateli,

Uwzględniając ustawę z dnia 24 stycznia 1977 r. o ochronie zdrowia konsumentów w odniesieniu do środków spożywczych i innych produktów, art. 1, 2, 6 i 10 zmienioną ustawą z dnia 22 marca 1989 r.;

Uwzględniając dekret królewski z 30 maja 2021 r. w sprawie wprowadzania do obrotu składników odżywczych i środków spożywczych, do których dodano składniki odżywcze, art. 2 ust. 6 i 7 oraz art. 5;

Uwzględniając dekret królewski z 29 sierpnia 2021 r. w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu suplementów diety zawierających substancje inne niż składniki odżywcze i rośliny lub preparaty roślinne, art. 2 ust. 3 i 6 oraz art. 5,

Uwzględniając dekret królewski z dnia 31 sierpnia 2021 r. w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu środków spożywczych składających się z roślin lub preparatów roślinnych lub je zawierających, art. 2 ust. 8 i 10 oraz art. 3, zmieniony dekretem królewskim z dnia 12 grudnia 2023 r.,

uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiające ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołujące Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiające procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności,

uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 1925/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 20 grudnia 2006 r. w sprawie dodawania do żywności witamin i składników mineralnych oraz niektórych innych substancji,

rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1169/2011 z dnia 25 października 2011 r. w sprawie przekazywania konsumentom informacji na temat żywności, zmiany rozporządzeń Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1924/2006 i (WE) nr 1925/2006 oraz uchylenia dyrektywy Komisji 87/250/EWG, dyrektywy Rady 90/496/EWG, dyrektywy Komisji 1999/10/WE, dyrektywy 2000/13/WE Parlamentu Europejskiego i Rady, dyrektyw Komisji 2002/67/WE i 2008/5/WE oraz rozporządzenia Komisji (WE) nr 608/2004;

uwzględniając powiadomienie do Komisji Europejskiej z dnia (data

przedłożenia) zgodnie z art. 5 ust. 1 dyrektywy (UE) 2015/1535 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 9 września 2015 r. ustanawiającej procedurę udzielania informacji w dziedzinie przepisów technicznych oraz zasad dotyczących usług społeczeństwa informacyjnego,

uwzględniając opinię Wysokiej Rady ds. Zdrowia wydaną w dniu xxx;

uwzględniając opinię Inspektora ds. Finansów, wydaną w dniu 7 maja 2024 r.,

uwzględniając opinię xxx Rady Stanu wydaną w dniu (data) na podstawie art. 84 ust. 1 akapit pierwszy pkt. 2 ustawy o Radzie Stanu, ujednoliconą w dniu 12 stycznia 1973 r.,

na wniosek Ministra Rolnictwa i Ministra Zdrowia Publicznego oraz na podstawie opinii ministrów, którzy obradowali w tej sprawie w Radzie,

NINIEJSZYM STANOWIMY, CO NASTĘPUJE:

## **ROZDZIAŁ 1. Zmiany w dekrete królewskim z dnia 30 maja 2021 r. w sprawie wprowadzania do obrotu składników odżywczych i środków spożywczych, do których dodano składniki odżywcze**

**Artykuł 1.** W dekrete królewskim z dnia 30 maja 2021 r. w sprawie wprowadzania do obrotu składników odżywczych i środków spożywczych, do których dodano składniki odżywcze, dodaje się art. 1a w brzmieniu:

„Artykuł 1a Niniejsze rozporządzenie stosuje się do środków spożywczych przeznaczonych do spożycia przez ludzi w rozumieniu art. 2 rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności.”.

**Artykuł 2.** Art. 2 ust. 6 tego samego dekretu otrzymuje brzmienie:

„6° suplementy diety: środki spożywcze, których celem jest uzupełnienie normalnej diety i które składają się z jednego lub więcej składników odżywczych, roślin, preparatów roślinnych lub innych substancji o działaniu odżywczym lub fizjologicznym, oddzielnie lub łącznie, wprowadzanych do obrotu w odmierzonych dawkach, mianowicie w postaci kapsułek, schodków, tabletek, tabletek i innych podobnych postaci, a także saszetek z proszku, ampułek płynów, butelek kropelkowych i innych podobnych postaci preparatów płynnych lub proszkowych przeznaczonych do przyjmowania w małych jednostkach pomiarowych;”;

**Artykuł 3.** Art. 2 tego dekretu został uzupełniony o ust. 7 o następującym brzmieniu:

„7° środka spożywczego: każda substancja lub produkt, które są przetwarzane, częściowo przetworzone lub nieprzetworzone, przeznaczone do spożycia przez ludzi lub co do których można zasadnie oczekiwać, że zostaną

spożyte przez ludzi, inne niż:
1° paszy dla zwierząt; 2° żywych zwierząt, chyba że są one przygotowane do spożycia przez ludzi; 3° roślin przed zbiorem; 4° produktów leczniczych; 5° kosmetyków; 6° tytoniu i wyrobów tytoniowych; 7° środków odurzających i substancji psychotropowych; 8° pozostałości i zanieczyszczeń.”.
<b>Artykuł 4.</b> Art. 5 tego samego dekretu otrzymuje brzmienie:
„Artykuł 5. § 1. Zakazuje się wprowadzania do obrotu suplementów diety składających się z jednego lub większej liczby składników odżywczych lub zawierających je, jeżeli nie dokonano uprzedniego powiadomienia Służby zgodnie z następującymi przepisami. .
Dokumentację zgłoszenia należy złożyć w jednym egzemplarzu lub za pośrednictwem aplikacji FOODSUP na stronie internetowej Federalnej Służby Publicznej na rzecz Zdrowia Publicznego, Bezpieczeństwa Łańcucha Żywnościowego i Środowiska ( <a href="http://www.santé.belgique.be">www.santé.belgique.be</a> ).
Dokumentacja zgłoszenia musi zawierać następujące dane:
1° charakter środka spożywczego;
2° wykaz składników produktu (jakościowy i ilościowy);
3° wykaz składników odżywczych dodanych według zalecanej porcji środka spożywczego do spożycia codziennie w podanej na etykiecie lub według ilości środka spożywczego równej średniemu dziennemu spożyciu tego środka spożywczego przewidzianemu w załączniku 2 dla środków spożywczych, o których mowa w art. 4;
4°, w stosownych przypadkach, analizę wartości odżywczej produktu;
5° ostateczną wersję etykiety w formie wprowadzonej do obrotu;
6° dane niezbędne do oceny wartości odżywczej;
7° zobowiązanie do przeprowadzania częstych analiz w różnych momentach produktu oraz do udostępniania wyników Służbie.
Do złożenia dokumentacji zgłoszenia niezbędna jest wpłata na rachunek funduszu budżetowego na rzecz surowców i produktów opłaty za zgłoszony produkt zgodnie z art. 10 ust. 1 dekretu królewskiego z dnia 13 listopada 2011 r. w sprawie opłat i składek należnych funduszowi budżetowemu na rzecz surowców i produktów oraz spełniającego warunki określone we wniosku o płatność.
Produkty wprowadza się do obrotu zgodnie z art. 17 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz

ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności.
§ 2. W terminie 30 dni od otrzymania dokumentacji zgłoszenia Służba przesyła wnioskodawcy potwierdzenie odbioru.
W terminie 90 dni od otrzymania dokumentacji, jeżeli produkt wchodzi w zakres niniejszego rozporządzenia i spełnia wymogi określone w niniejszym dekrete, Służba może przedstawić uwagi i zalecenia, między innymi w celu dostosowania etykiety, w szczególności poprzez wprowadzenie wymogu umieszczenia ostrzeżeń. Służba przesyła pismo zawierające te uwagi w wyznaczonym terminie.
Numer zgłoszenia nadaje się, jeżeli produkt odpowiada definicji suplementu diety określonej w niniejszym dekrete, z wyjątkiem przepisów określonych w ust. 7 niniejszego artykułu.
Ten numer zgłoszenia służy jako krajowy numer referencyjny pomiędzy zgłaszającym, Służbą i Federalną Agencją ds. Bezpieczeństwa Łańcucha Żywnościowego;
Numer zgłoszenia nie stanowi: <ul style="list-style-type: none"> <li>- belgijskiego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu;</li> <li>- dowodu zgodności produktu;</li> <li>- uznania statusu produktu.</li> </ul>
Ten numer zgłoszenia nie może być używany zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/515 z dnia 19 marca 2019 r. w sprawie wzajemnego uznawania towarów zgodnie z prawem wprowadzonych do obrotu w innym państwie członkowskim.
Jednakże nie przyznaje się numeru zgłoszenia: <ol style="list-style-type: none"> <li>1° w przypadku wątpliwości co do statusu produktu jako suplementu żywnościowego lub środka spożywczego wzbogaconego lub jeżeli produkt zawiera oświadczenia, które przypisują produktowi właściwości profilaktyczne, terapeutyczne lub lecznicze w odniesieniu do choroby lub wskazują na podobne właściwości. W takich przypadkach dokumentacja zostanie przesłana do następujących organów opiniodawczych lub właściwych organów administracji, które określają status produktu: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wspólna Komisja określona w dekrete królewskim z dnia 28 października 2008 r.;</li> <li>- Służba;</li> <li>- Federalna Agencja ds. Bezpieczeństwa Łańcucha Żywnościowego;</li> </ul> </li> <li>2° do produktów przeznaczonych dla dzieci poniżej trzeciego roku życia w przypadku braku opinii Wysokiej Rady ds. Zdrowia;</li> <li>3°, jeżeli bezpieczeństwo produktów lub składników ma być badane przez organy doradcze, takie jak: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Komitet Doradczy ds. Preparatów Roślinnych;</li> <li>- Wysoka Rada ds. Zdrowia;</li> <li>- Służba”.</li> </ul> </li> </ol>
<b>ROZDZIAŁ 2. Zmiany w dekrete królewskim z dnia 29 sierpnia 2021 r. w sprawie produkcji i handlu suplementami diety zawierającymi</b>

**substancje inne niż składniki odżywcze i rośliny lub preparaty roślinne**

**Artykuł 5.** W dekreście królewskim z dnia 29 sierpnia 2021 r. w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu suplementów diety zawierających substancje inne niż składniki odżywcze i rośliny lub preparaty roślinne dodaje się art. 1a w brzmieniu:

„Artykuł 1a Niniejszy dekret stosuje się do środków spożywczych przeznaczonych do spożycia przez ludzi w rozumieniu art. 2 rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności.”.

**Artykuł 6.** Art. 2 ust. 3 przedmiotowego dekretu otrzymuje brzmienie:

„3° suplementy diety: środki spożywcze, których celem jest uzupełnienie normalnej diety i które składają się z jednego lub więcej składników odżywczych, roślin, preparatów roślinnych lub innych substancji o działaniu odżywczym lub fizjologicznym, oddzielnie lub łącznie, wprowadzanych do obrotu w odmierzonych dawkach, mianowicie w postaci kapsułek, schodków, tabletek, tabletek i innych podobnych postaci, a także saszetek z proszku, ampułek płynów, butelek kropelkowych i innych podobnych postaci preparatów płynnych lub proszkowych przeznaczonych do przyjmowania w małych jednostkach pomiarowych;”;

**Artykuł 7.** Artykuł 2 tego dekretu został uzupełniony o pkt 6 o następującym brzmieniu:

„6° środka spożywczego: każda substancja lub produkt, które są przetwarzane, częściowo przetworzone lub nieprzetworzone, przeznaczone do spożycia przez ludzi lub co do których można zasadnie oczekiwać, że zostaną spożyte przez ludzi, inne niż:

- 1° paszy dla zwierząt;
- 2° żywych zwierząt, chyba że są one przygotowane do spożycia przez ludzi;
- 3° roślin przed zbiorem;
- 4° produktów leczniczych;
- 5° kosmetyków;
- 6° wyrobów tytoniowych i tytoniu;
- 7° środków odurzających i substancji psychotropowych;
- 8° pozostałości i zanieczyszczeń.”.

**Artykuł 8.** Art. 3 tego samego rozporządzenia otrzymuje brzmienie:

„ Artykuł 3. § 1. Zakazuje się wprowadzania do obrotu suplementów diety składających się z jednej lub większej liczby innych substancji lub zawierających takie substancje, jeżeli nie dokonano uprzedniego powiadomienia Służby zgodnie z poniższymi przepisami.

Dokumentację zgłoszenia należy złożyć w jednym egzemplarzu lub za pośrednictwem aplikacji FOODSUP na stronie internetowej Federalnej Służby Publicznej na rzecz Zdrowia Publicznego, Bezpieczeństwa Łańcucha Żywnościowego i Środowiska ([www.santé.belgique.be](http://www.santé.belgique.be)).

Dokumentacja zgłoszenia musi zawierać następujące dane:
1° charakter środka spożywczego;
2° wykaz składników produktu (jakościowy i ilościowy);
3° wykaz jakościowych i ilościowych danych dotyczących innych substancji, w przeliczeniu na jednostkę i w przeliczeniu na dzienną porcję, jak również dane dotyczące ich toksyczności i stabilności;
4°, w stosownych przypadkach, analizę wartości odżywczej produktu;
5° ostateczną wersję etykiety w formie wprowadzonej do obrotu;
6° dane niezbędne do oceny wartości odżywczej;
7° zobowiązanie do przeprowadzania częstych analiz w różnych momentach produktu oraz do udostępniania wyników Służbie.
Do złożenia dokumentacji zgłoszenia niezbędna jest wpłata na rachunek funduszu budżetowego na rzecz surowców i produktów opłaty za zgłoszony produkt zgodnie z art. 10 ust. 1 dekretu królewskiego z dnia 13 listopada 2011 r. w sprawie opłat i składek należnych funduszowi budżetowemu na rzecz surowców i produktów oraz spełniającego warunki określone we wniosku o płatność.
Produkty wprowadza się do obrotu zgodnie z art. 17 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności.
§ 2. W terminie 30 dni od otrzymania dokumentacji zgłoszenia Służba przesyła wnioskodawcy potwierdzenie odbioru.
W terminie 90 dni od otrzymania dokumentacji, jeżeli produkt wchodzi w zakres niniejszego rozporządzenia i spełnia wymogi określone w niniejszym dekrete, Służba może przedstawić uwagi i zalecenia, między innymi w celu dostosowania etykiety, w szczególności poprzez wprowadzenie wymogu umieszczania ostrzeżeń. Służba przesyła pismo zawierające te uwagi w wyznaczonym terminie.
Numer zgłoszenia nadaje się, jeżeli produkt odpowiada definicji suplementu diety określonej w niniejszym dekrete, z wyjątkiem przepisów określonych w ust. 7 niniejszego artykułu.
Ten numer zgłoszenia służy jako krajowy numer referencyjny pomiędzy zgłaszającym, Służbą i Federalną Agencją ds. Bezpieczeństwa Łańcucha Żywnościowego;
Numer zgłoszenia nie stanowi: - belgijskiego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu; - dowodu zgodności produktu; - uznania statusu produktu.

Ten numer zgłoszenia nie może być używany zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/515 z dnia 19 marca 2019 r. w sprawie wzajemnego uznawania towarów zgodnie z prawem wprowadzonych do obrotu w innym państwie członkowskim.

Jednakże nie przyznaje się numeru zgłoszenia:

1° w przypadku wątpliwości co do statusu produktu jako suplementu żywnościowego lub środka spożywczego wzbogaconego lub jeżeli produkt zawiera oświadczenia, które przypisują produktowi właściwości profilaktyczne, terapeutyczne lub lecznicze w odniesieniu do choroby lub wskazują na podobne właściwości. W takich przypadkach dokumentacja zostanie przesłana do następujących organów opiniodawczych lub właściwych organów administracji, które określają status produktu:

- Wspólna Komisja określona w dekrete królewskim z dnia 28 października 2008 r.;
- Służba;
- Federalna Agencja ds. Bezpieczeństwa Łańcucha Żywnościowego;

2° do produktów przeznaczonych dla dzieci poniżej trzeciego roku życia w przypadku braku opinii Wysokiej Rady ds. Zdrowia;

3°, jeżeli bezpieczeństwo produktów lub składników ma być badane przez organy doradcze, takie jak:

- Komitet Doradczy ds. Preparatów Roślinnych;
- Wysoka Rada ds. Zdrowia;
- Służba”.

### **ROZDZIAŁ 3. Zmiany w dekrete królewskim z dnia 31 sierpnia 2021 r. w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu środków spożywczych składających się z roślin lub preparatami roślinnymi lub je zawierającymi**

**Artykuł 9.** W dekrete królewskim z dnia 31 sierpnia 2021 r. w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu środków spożywczych składających się z roślin lub zawierających rośliny lub przetwory roślinne dodaje się art. 1a w następującym brzmieniu:

„Artykuł 1a Niniejszy dekret stosuje się do środki spożywcze przeznaczone do spożycia przez ludzi zgodnie z definicją zawartą w art. 2 rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności.

**Artykuł 10.** Art. 2 ust. 8 tego samego dekretu otrzymuje brzmienie:

„8° suplementy diety: suplementy diety: środki spożywcze, których celem jest uzupełnienie normalnej diety i które składają się z jednego lub więcej składników odżywczych, roślin, preparatów roślinnych lub innych substancji o działaniu odżywczym lub fizjologicznym, oddzielnie lub łącznie, wprowadzanych do obrotu w odmierzonych dawkach, mianowicie w postaci kapsułek, schodków, tabletek, tabletek i innych podobnych postaci, a także saszetek z proszku, ampulek płynów, butelek kropelkowych i innych podobnych postaci preparatów płynnych lub proszkowych przeznaczonych do przyjmowania w małych jednostkach pomiarowych”.

<p><b>Artykuł 11.</b> Art. 2 tego samego dekretu został uzupełniony o pkt 10 o następującym brzmieniu:</p>
<p>„10° środka spożywczego: każda substancja lub produkt, które są przetwarzane, częściowo przetworzone lub nieprzetworzone, przeznaczone do spożycia przez ludzi lub co do których można zasadnie oczekiwać, że zostaną spożyte przez ludzi, inne niż:</p>
<p>1° paszy dla zwierząt;  2° żywych zwierząt, chyba że są one przygotowane do spożycia przez ludzi;  3° roślin przed zbiorem;  4° produktów leczniczych;  5° kosmetyków;  6° wyrobów tytoniowych i tytoniu;  7° środków odurzających i substancji psychotropowych;  8° pozostałości i zanieczyszczeń.”.</p>
<p><b>Artykuł 12.</b> W art. 5 tego samego dekretu ust. 1, 2 i 3 otrzymują brzmienie:</p>
<p>„§ 1. Zabrania się wprowadzania do obrotu suplementów diety składających się lub zawierających jedną lub więcej roślin wymienionych w wykazie 2 i 3 załącznika do niniejszego dekretu, które spełniają warunki i ograniczenia, jeżeli nie dokonano uprzedniego zgłoszenia służbom zgodnie z poniższymi przepisami.</p>
<p>Dokumentację zgłoszenia należy złożyć w jednym egzemplarzu lub za pośrednictwem aplikacji FOODSUP na stronie internetowej Federalnej Służby Publicznej na rzecz Zdrowia Publicznego, Bezpieczeństwa Łańcucha Żywnościowego i Środowiska (<a href="http://www.santé.belgique.be">www.santé.belgique.be</a>).</p>
<p>Dokumentacja zgłoszenia zawiera następujące dane:</p>
<p>1° charakter środka spożywczego;</p>
<p>2° wykaz składników produktu (jakościowy i ilościowy);</p>
<p>3° wykaz danych jakościowych i ilościowych dotyczących znanych znaczących substancji czynnych lub markerów, w przeliczeniu na jednostkę i na dzienną porcję, toksyczność i stabilność;</p>
<p>4°, w stosownych przypadkach, analizę wartości odżywczej produktu;</p>
<p>5° ostateczną wersję etykiety w formie wprowadzonej do obrotu;</p>
<p>6° dane niezbędne do oceny wartości odżywczej;</p>
<p>7° zobowiązanie do przeprowadzania częstych analiz w różnych momentach produktu oraz do udostępniania wyników Służbie.</p>
<p>Do złożenia dokumentacji zgłoszenia niezbędna jest wpłata na rachunek funduszu budżetowego na rzecz surowców i produktów opłaty za zgłoszony produkt zgodnie z art. 10 ust. 1 dekretu królewskiego z dnia 13 listopada 2011 r. w sprawie opłat i składek należnych funduszowi budżetowemu na rzecz surowców i produktów oraz spełniającego warunki określone we</p>



wniosku o płatność.
Produkty wprowadza się do obrotu zgodnie z art. 17 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności”.
<p>§ 2. Zakazuje się wprowadzania do obrotu suplementów diety składających się z jednej lub większej liczby roślin lub zawierających takie rośliny, które:</p> <p>1° nie znajduje się w wykazie 2 i wykazie 3 załączonym do niniejszego dekretu; lub</p> <p>2° znajdują się w wykazie 2 i wykazie 3 załączonym do niniejszego dekretu, ale które nie spełniają warunków i ograniczeń, jeżeli doręczenie nie zostało wcześniej zgłoszone zgodnie z § 1 niniejszego artykułu.</p> <p>Dokumentacja zgłoszenia musi zawierać dane wymienione w § 1 ust. 2 oraz wszelkie niezbędne dane dotyczące charakteru, toksyczności i ilości najważniejszych substancji czynnych, o ile są one znane i wykrywalne.</p>
§ 3. W terminie 30 dni od otrzymania dokumentacji zgłoszenia Służba przesyła wnioskodawcy potwierdzenie odbioru.
W terminie 90 dni od otrzymania dokumentacji, jeżeli produkt wchodzi w zakres niniejszego rozporządzenia i spełnia wymogi określone w niniejszym dekrete, Służba może przedstawić uwagi i zalecenia, między innymi w celu dostosowania etykiety, w szczególności poprzez wprowadzenie wymogu umieszczenia ostrzeżeń. Służba przesyła pismo zawierające te uwagi w wyznaczonym terminie.
Numer zgłoszenia nadaje się, jeżeli produkt odpowiada definicji suplementu diety określonej w niniejszym dekrete, z wyjątkiem przepisów określonych w ust. 7 niniejszego artykułu.
Ten numer zgłoszenia służy jako krajowy numer referencyjny pomiędzy zgłaszającym, Służbą i Federalną Agencją ds. Bezpieczeństwa Łańcucha Żywnościowego;
Numer zgłoszenia nie stanowi: - belgijskiego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu; - dowodu zgodności produktu; - uznania statusu produktu.
Ten numer zgłoszenia nie może być używany zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/515 z dnia 19 marca 2019 r. w sprawie wzajemnego uznawania towarów zgodnie z prawem wprowadzonych do obrotu w innym państwie członkowskim.
Jednakże nie przyznaje się numeru zgłoszenia:
1° w przypadku wątpliwości co do statusu produktu jako suplementu żywnościowego lub środka spożywczego wzbogaconego lub jeżeli produkt

zawiera oświadczenia, które przypisują produktowi właściwości profilaktyczne, terapeutyczne lub lecznicze w odniesieniu do choroby lub wskazują na podobne właściwości. W takich przypadkach dokumentacja zostanie przesłana do następujących organów opiniodawczych lub właściwych organów administracji, które określają status produktu:

- Wspólna Komisja określona w dekrete królewskim z dnia 28 października 2008 r.;
- Służba;
- Federalna Agencja ds. Bezpieczeństwa Łańcucha Żywnościowego;

2° do produktów przeznaczonych dla dzieci poniżej trzeciego roku życia w przypadku braku opinii Wysokiej Rady ds. Zdrowia;

3°, jeżeli bezpieczeństwo produktów lub składników ma być badane przez organy doradcze, takie jak:

- Komitet Doradczy ds. Preparatów Roślinnych;
- Wysoka Rada ds. Zdrowia;
- Służba”.

4° kapsułkowane olejki eteryczne, które muszą zostać zatwierdzone przez Komitet Doradczy ds. Preparatów Roślinnych”.

#### **ROZDZIAŁ 4. Przepisy końcowe**

**Artykuł 13.** Za wykonanie tego dekretu odpowiedzialni są minister właściwy ds. bezpieczeństwa łańcucha żywnościowego oraz minister właściwy ds. zdrowia publicznego.

(Miejsce), (data).

W imieniu Króla:

Minister Rolnictwa,

David CLARINVAL

Minister Zdrowia Publicznego

Frank VANDENBROUCKE