

LIVSFS 2023:3

Publicate la
24 mai 2023

Reglementările Agenției Suedeze pentru Siguranța Alimentelor privind suplimentele alimentare;

adoptată la 12 mai 2023.

În temeiul articolelor 5-7 din Ordonanța privind produsele alimentare (2006:813),¹ Agenția Suedeză pentru Siguranța Alimentelor stabilește următoarele.

Domeniul de aplicare

Articolul 1 Prezentele reglementări se aplică produselor alimentare introduse pe piață ca suplimente alimentare.

Termeni și definiții

Articolul 2 „Suplimente alimentare” înseamnă produse alimentare care

1. sunt destinate să completeze regimul alimentar normal;
2. sunt surse concentrate de nutrienți sau alte substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic, singure sau în combinație; și

¹ A se vedea Directiva 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 10 iunie 2002 referitoare la apropierea legislațiilor statelor membre privind suplimentele alimentare, astfel cum a fost modificată prin Regulamentul (UE) 2021/418 al Comisiei. A se vedea, de asemenea, Directiva (UE) 2015/1535 a Parlamentului European și a Consiliului din 9 septembrie 2015 referitoare la procedura de furnizare de informații în domeniul reglementărilor tehnice și al normelor privind serviciile societății informaționale.

3. sunt furnizate sub formă de doză, și anume sub formă de capsule, pastile, tablete, pilule și alte forme similare, plicuri cu pulbere, fiole de lichide, flacoane pentru eliberarea picăturilor și alte preparate similare din lichide sau pulberi concepute pentru a fi luate în cantități mici măsurate.

„Nutrienți” înseamnă vitamine și minerale.

Ambalarea și etichetarea

Articolul 3 Suplimentele alimentare pot fi livrate consumatorului final numai preambalate.

Articolul 4 Termenul „suplimente alimentare” se utilizează pentru produsele reglementate de prezentul regulament.

Articolul 5 Dispoziții generale privind informațiile referitoare la produsele alimentare pot fi găsite în:

1. Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 octombrie 2011 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare, de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 1924/2006 și (CE) nr. 1925/2006 ale Parlamentului European și ale Consiliului și de abrogare a Directivei 87/250/CEE a Comisiei, a Directivei 90/496/CEE a Consiliului, a Directivei 1999/10/CE a Comisiei, a Directivei 2000/13/CE a Parlamentului European și a Consiliului, a Directivelor 2002/67/CE și 2008/5/CE ale Comisiei și a Regulamentului (CE) nr. 608/2004 al Comisiei, și

2. Regulamentul Agenției Suedeze pentru Siguranța Alimentelor (LIVSFS 2014:4) privind informațiile referitoare la produsele alimentare.

Articolul 6 Fără a aduce atingere aplicării dispozițiilor prevăzute la articolul 5, ambalajele care conțin suplimente alimentare sunt etichetate cu următoarele:

1. denumirile categoriilor de nutrienți sau alte substanțe care caracterizează produsul sau natura acestor nutrienți sau a altor substanțe;
2. doza zilnică recomandată de produs;
3. că doza zilnică recomandată nu trebuie depășită;

4. că suplimentele alimentare nu ar trebui utilizate ca înlocuitori ai unei diete variate; și

5. că suplimentele alimentare nu trebuie lăsate la îndemâna copiilor de vârstă mică.

Articolul 7 Etichetarea și prezentarea suplimentelor alimentare nu pot include nicio declarație sau mențiune conform căreia o dietă echilibrată și variată nu poate oferi cantități adecvate de nutrienți în general.

Articolul 8 Cantitățile de nutrienți și alte substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic prezente în produs se declară pe etichetă sub formă numerică. Cantitățile indicate se referă la conținutul din doza zilnică recomandată a produsului.

Cantitățile indicate reprezintă o medie bazată pe analiza produsului efectuată de producător și se exprimă în unitățile de vitamine și minerale prevăzute în anexa I la Directiva 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 10 iunie 2002 referitoare la apropierea legislațiilor statelor membre privind suplimentele alimentare.

Articolul 9 Cantitățile de vitamine și minerale sunt exprimate ca procent din valorile de referință stabilite în anexa XIII la Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului.

Procentul menționat la primul paragraf poate fi, de asemenea, exprimat sub formă grafică.

Vitamine și minerale

Articolul 10 Numai vitaminele și mineralele enumerate în anexa I la Directiva 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului pot fi utilizate la fabricarea suplimentelor alimentare.

Articolul 11 Numai compușii de vitamine sau minerale enumerați în anexa II la Directiva 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului pot fi utilizați la fabricarea suplimentelor alimentare.

Aceste vitamine sau compuși minerali trebuie să îndeplinească, după caz, criteriile de puritate

1. pe care Comisia le-a adoptat în conformitate cu Directiva 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului; sau

2. care sunt stabilite de dreptul Uniunii și sunt aplicabile fabricării de produse alimentare în alte scopuri decât suplimentele alimentare.

În absența unor criterii de puritate stabilite, se aplică criteriile de puritate general acceptate recomandate de organismele internaționale.

1. Prezentele reglementări intră în vigoare la 1 iulie 2023.

2. Prezentele reglementări abrogă Reglementările Agenției Suedeze pentru Siguranța Alimentelor (LIVSFS 2003:9) privind suplimentele alimentare.

ANNICA SOHLSTRÖM

(Afaceri Juridice)

Elin Häggqvist