



NOWOŚCI NT. SUPLEMENTÓW DIETY I PRODUKTÓW SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA ŻYWIENIOWEGO – II edycja

22.03.2012 r. (czwartek) Warszawa, hotel Polonia Palace

PROGRAM

10.00 – 10.15 Powitanie i wprowadzenie

10.15 - 11.15 Suplementy diety – Iwona Kowalczyk-Andrzejewska, Foodie Sp. j.

- planowanie składu produktu – dozwolone składniki, maksymalne poziomy, dawka substancji czynnych o działaniu odżywczym lub fizjologicznym, ocena bezpieczeństwa
- przeznaczenie suplementu – dla dzieci i dorosłych, osób zdrowych i chorych. Jaki opis zastosować, aby uniknąć zastrzeżeń ze strony Inspekcji? Studium przypadku
- powiadomienia GIS, postępowanie wyjaśniające a wprowadzanie produktu na rynek – aktualne podejście, praktyczne wskazówki dot. przygotowywania dokumentacji oraz prowadzenia korespondencji z urzędem

11.15 – 11.30 Przerwa na kawę

11.30 – 12.15 Środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego – Grażyna Osęka, Foodie Sp. j.

- zmiany na liście kategorii produktów - projekt nowego rozporządzenia wspólnotowego
- nowelizacja wymagań w zakresie: składu, znakowania, prezentacji i reklamy oraz wprowadzania na rynek
- produkt dietetyczny czy suplement diety – podobieństwa i różnice, ocena kwalifikacji na wybranym przykładzie

12.15 – 13.00 Nowe przepisy dot. substancji dodatkowych oraz znakowania żywności –

Paweł Mirosz, Główny Inspektorat Sanitarny, Departament Żywności Prozdrowotnej

- rozporządzenie wspólnotowe w sprawie substancji dodatkowych – jeden wykaz, nowa klasyfikacja produktów, jak w praktyce czytać i stosować te przepisy?
- rozporządzenie wspólnotowe sprawie przekazywania konsumentom informacji nt. żywności - m.in. minimalna wielkość czcionki, określanie wartości odżywczej, opis składników alergicznych, okresy dostosowawcze dla producentów
- procedura powiadomienia GIS, postępowanie wyjaśniające, błędy przedsiębiorców

13.00 - 13.45 Przerwa na lunch

13.45 - 14.45 Oświadczenia żywieniowe i zdrowotne – aktualności - Grażyna Osęka,
Foodie Sp. j.

- rozszerzenie wykazu dozwolonych *nutrition claims*
- oświadczenia zdrowotne „funkcjonalne” – w oczekiwaniu na publikację wykazu *dozwolonych health claims*
- informacje nt. najnowszych opinii EFSA i dyskusji w Komisji Europejskiej – wnioski dla producentów

14.45 – 15.00 Przerwa na kawę

15.00 – 15.45 Ocena produktów borderline w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych –
dr Anna Cieślik, URPLWM i PB, Dyrektor Departamentu Oceny Dokumentacji Produktów Leczniczych

- Komisja ds. Produktów z Pogranicza – postępowanie z wnioskami, kryteria oceny produktów
- wskazówki nt. prawidłowego przygotowania podania o opinię urzędu
- współpraca Urzędu Rejestracji z GIS

15.45 – 16.00 Dyskusja i pytania. Wręczenie certyfikatów