



Associação Brasileira da Indústria de Alimentos para Fins Especiais e Congêneros

MEMÓRIA DE REUNIÃO GT SUPLEMENTOS - 08/12/2011

Projeto: Elaboração de proposta para a aprovação de regulamento técnico específico para suplementos vitamínicos e ou de minerais, alimentares e afins inicialmente para o Brasil e, posteriormente, estendendo-se ao Mercosul.

Status do Projeto: A revisão do regulamento técnico para suplementos alimentares foi protocolada na ANVISA em Jan/2010. Com o objetivo de garantir que a revisão da Portaria 32 fizesse parte da agenda regulatória da Anvisa, o GT tem como objetivo reforçar a importância da revisão do regulamento técnico junto a essa entidade através de algumas atividades que foram programadas para 2010 (II workshop, Nov/2010). Em setembro de 2011, a Anvisa reforçou que em 2012 pretende revisar o regulamento técnico de Suplementos Alimentares através de um projeto que envolverá todos os interessados (Anvisa, Ministério da Saúde, Academia, Setor Produtivo, etc), com cronograma e plano de trabalho definidos.

Data: 08/12/2011

Hora: 9h00

Local: Sede da ABIAD - Av. Irai, 79 (auditório)

Presentes	Empresa
Anna Lacerda	Ferrosan
Bárbara Bonetto	Danisco
Carolina Aquino	Amway
Cintia Guardado	Sanofi
Daniela Tomei	Meta Regulatória / Capsugel
Denise Baccos	Probiótica
Denise Bonamici	Pfizer
Eliane Miyazaki	FoodStaff / Ferrosan
Isabella Saconato	Sanofi
Karina	ABENUTRI
Ludmilla Celine	Nexira Brasil
Mariana Alegre	DSM
Patrícia Fukuma	Fukuma / ABIAD
Patrícia Potenza	Fukuma / ABIAD
Tatiana Pires	Herbalife
Thais Leme	Sanofi

Lider GT: Tatiana Pires - Herbalife / email: tatianapi@herbalife.com

Vice-lider: Rafael Gargaglione - Capsugel / email: rafael.costa@pfizer.com

Principais assuntos discutidos:

1) Auto-Regulamentação (Estabilidade)

O grupo decidiu organizar um workshop interno (somente as empresas-membro do GT de Suplementos, na presença dos representantes da área técnica), com o objetivo de discutir tecnicamente os critérios utilizados na realização e validação dos testes de estabilidade de suplementos alimentares: *“Estabilidade de Alimentos, Medicamentos e Suplementos: Overview”*.

A idéia é aproveitar a experiência do setor farmacêutico, sem perder de vista os critérios adotados hoje pela indústria de alimentos, principalmente porque acreditamos que os suplementos alimentares devem manter-se na categoria de alimentos.

Além das apresentações realizadas pelas próprias empresas do GT, o workshop deverá contar ainda com a experiência de outros órgãos, tais como o ITAL e Adolfo Lutz (caso eles tenham expertise com estudos de estabilidade). Por fim, Denise (Pfizer) sugeriu que o evento contasse com a participação do Dr. Ubiracir F. Lima Filho, com larga experiência no assunto e assessor técnico da ANVISA, sendo um dos membros das equipes para revisão dos guias para estudos de estabilidade de Medicamentos.

Com base nos resultados das discussões, o grupo pretende elaborar uma proposta final para envio à ANVISA, no momento adequado.

Data prevista: 6 e 7 ou 7 e 8 de março de 2012 (2 dias de duração).

Próximos passos:

- a) Elaboração do programa (draft) a ser compartilhado entre as empresas para envio de comentários e sugestões – **Tatiana (Herbalife) e Patrícia Potenza (Fukuma)**.

- b) Solicitação de proposta de serviço ao Dr. Ubiracir (1º dia - participação no workshop / 2º dia - ministrar palestra/curso) - **Denise (Pfizer)**.

2) Uso de extratos em suplementos: avaliação de risco

Com o objetivo de gerar mais informação a respeito da segurança do uso de extratos em alimentos a médio prazo, o grupo concordou em convidar o Dr. Flavio Zambroni (Toxicologista) para a próxima reunião, para avaliarmos como seguir com um trabalho de avaliação do risco do consumo de extratos em alimentos & suplementos (ou seja, que tipo de informação seria necessária para dar subsídio à Anvisa, tempo para a realização do trabalho, custos envolvidos, etc).

Próximos passos: Contatar Flavio para verificar se ele teria disponibilidade para participar na próxima reunião do GT de suplementos (19/jan/2012) - **Tatiana (Herbalife)**.

3) Uso de edulcorantes em suplementos

Considerando a posição da ANVISA de que o uso de edulcorantes em suplementos, previsto pela Resolução RDC 24/2005, foi revogado pela Resolução RDC 18/2008 (art. 4º - revogam-se as disposições em contrário..), o grupo decidiu enviar Ofício à ANVISA questionando este posicionamento, uma vez que no momento das discussões da RDC 18/2008 tal assunto não foi abordado.

- a) Enviar à Fukuma respostas da ANVISA sobre o assunto - **Anna/Eliane (Ferrosan / FoodStaff)**.
- b) Elaborar Ofício à ANVISA - **Patrícia Potenza (Fukuma)**.

4) Associação Latino-Americana de Nutrição Responsável (ALANUR)

Tatiana (DSM) lembrou o Grupo sobre a criação da ALANUR, que também conta com o apoio da IADSA e, tem como principal objetivo, harmonizar os regulamentos nos países da América Latina.

Próximos passos: Enviar o contato do David Pineda (Alanur) para Silvia (probiótica) - [Tatiana \(Herbalife\)](#).

Próxima reunião

ABIAD Geral - Data: 19/01/2012 (quinta-feira) (a confirmar)

Horário: 9h30

Local: Sede da ABIAD (auditório)

GT Suplementos ABIAD

São Paulo, 14 de Dezembro de 2011.

www.abiad.org.br

abiad@uol.com.br