



Associação Brasileira da Indústria de Alimentos para Fins Especiais e Congêneres |

MEMÓRIA DE REUNIÃO GT SUPLEMENTOS - 11/12/2012

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. De acordo com a ANVISA, esta revisão deverá contemplar, entre outros aspectos, a avaliação da estabilidade dos suplementos e a lista de compostos autorizados. Em Abril de 2012, a Anvisa publicou a agenda regulatória que contempla a revisão do regulamento de suplementos vitamínicos e minerais, com o início previsto para 2012 e término em 2013.

Data: 11/12/2012

Hora: 9h30 - **Local:** ABIAD

Presentes	Empresa
Amanda Teixeira	Herbalife
Fátima Cristina	Merck
Fernando Lotto	ABIAD
Isabella Saconato	Sanofi-Aventis
José Roberto Lazzarini	Indena
Patrícia Potenza	Fukuma / ABIAD
Renata Cassar	Nestlé / Innéov
Tatiana Pires	Herbalife
Viviane Lima de Araújo	Merck

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

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

Principais assuntos discutidos:

1) **Subgrupos de Trabalho: Estabilidade, Extratos e Compostos de Nutrientes**

Os líderes/participantes de cada subgrupo grupo apresentaram os planos e andamento dos trabalhos até o momento.

a) **Subgrupo de Estabilidade**

O subgrupo irá finalizar o guia e o documento com as justificativas para não abordar alguns temas, tais como: produtos de degradação, validação de metodologia, validação de transporte e foto-estabilidade, etc e circulará os mesmos entre todos os participantes do GT, para avaliação.

Próximos passos: Subgrupo: finalizar documentos e circular.

Todos: avaliar necessidade de obter endosso de profissional qualificado (ex. Dr. Ubiracir).

b) **Subgrupo de Extratos**

O 3º draft do guia elaborado pela Planitox foi analisado pelo subgrupo, contudo ainda foram solicitadas algumas alterações. Após nova avaliação do subgrupo, o documento será circulado entre todos os participantes do GT, para avaliação.

Próximos passos: Subgrupo: finalizar guia e circular.

c) **Subgrupo de Compostos de Nutrientes**

O subgrupo está finalizando o documento, abordando os nutrientes e os não-nutrientes que poderão fazer parte dos suplementos. Além disso, o grupo também atualizou a lista de aditivos aprovados para suplementos, veículos e coadjuvantes de tecnologia.

Próximos passos: Subgrupo: finalizar documento e circular.

2) **Dióxido de Titânio – Projeto de Lei**

Durante a reunião foi mencionado que o Projeto de Lei que visa proibir o uso do corante inorgânico dióxido de titânio em alimentos continua tramitando no Congresso e já foi aprovado por algumas comissões.

Considerando que o aditivo é largamente utilizado em suplementos alimentares foi sugerido na reunião a criação de uma Força Tarefa na ABIAD para discussão do plano de ação específico para este tema.

Próximos passos: F. Lotto / E. Gouvea: circular novo email entre todos os associados informando sobre o PL e propor reunião específica para discussão do tema.

Próximas reuniões:

GT Suplementos - Data: a definir

Horário: a definir

Local: Sede da ABIAD (auditório)

GT Suplementos ABIAD

São Paulo, 22 de janeiro de 2013.

www.abiad.org.br

abiad@uol.com.br