



Associação Brasileira da Indústria de Alimentos para Fins Especiais e Congêneros

MEMÓRIA DE REUNIÃO GT SUPLEMENTOS – 02/07/2013

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. Em Maio de 2013, a Anvisa institui Grupo de Trabalho com o objetivo de revisar a Portaria SVS/MS 32/98, a fim de ampliar seu escopo para suplementos alimentares. Tal grupo terá duração de 1 ano e deverá constar com a participação de membros da academia e do setor produtivo.

Data: 02/07/2013

Hora: 9h00 – Local: ABIAD

Presentes	Empresa
André Pazos	OmniLife
José Roberto Lazzarini	Indena
Karina Kwasnicka	Abenutri
Isabella Saconato	Sanofi
Maria Amélia Rodrigues	Naturex
Carolina Aquino	Amway
Cláudio Yamamoto	Ajinomoto
Renata Cassar	Innéov – Nestlé
Carolina Zago	DuPont-Danisco
Viviane Lima de Araujo	Merck
Alessandra Furriel de Oliveira	Merck
Mônica Maia Claro	Genutri Abenutre
Patrícia Potenza	Fukuma
Thereana Cristina Rimério	BASF

Natalie O. Alves	BASF
Fabiana Chebel	Ajinomoto
Fernando Lotto	ABIAD
Tatiana Pires	Herbalife
Daniela Tomei	Capsugel / MetaRegulatória
Silvia Mantovani	Probiótica

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

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

Principais assuntos discutidos:

1) Estudo Econômico: suplementos alimentares e redução dos gastos com atenção à saúde

Tendo em vista que o GT decidiu incluir a apresentação dos resultados do estudo da Dra. Luciana Bahia no III Workshop, previsto para ocorrer no próximo mês de Outubro, ficou acordado que a Dra. Luciana fará a apresentação preliminar para o GT no dia 29 de Agosto.

Próximos passos:

Fernando: obter a aprovação das empresas-membro do GT de Suplementos da Abiad ainda pendentes.

Tatiana e Fernando: seguir com a negociação junto à pesquisadora e iniciar o trabalho o quanto antes, para que o estudo esteja finalizado no prazo previsto.

2) Agenda do III Workshop de Suplementos Alimentares na Anvisa (outubro de 2013):

A agenda do III WS foi discutida durante a reunião e a primeira proposta será submetida para avaliação da ANVISA.

Próximos passos:

Carlos Gouvêa: verificar posicionamento da ANVISA sobre data e proposta do evento e local para realização (confirmar auditório ANVISA)

3) Portaria n.562/2013: GT Importação

Os subgrupos iniciaram os trabalhos relacionados ao GT de Importação e relataram o andamento:

Subgrupo 1 – Releitura da RDC 18/2010: grupo está trabalhando em interpretação da RDC 18/2010, sem levar em consideração as “perguntas e respostas” disponibilizadas no site da ANVISA. O texto final será discutido entre todos os membros do GT de Suplementos.

Subgrupo 2 - Lista de produtos/combinções que já estão admitidas no mercado Brasileiro: o subgrupo já iniciou o trabalho com base me pesquisa no i-helps. A planilha final será disponibilizada para todos os membros do GT de Suplementos.

Subgrupo 3a – Lista de outros produtos que não estão admitidos no mercado Brasileiro, porém são considerados seguros: o subgrupo já elaborou lista que foi circulada entre todos os membros do GT. A lista contempla o seguinte:

- Estudo realizado pela European Advisory Services(EAS) em atendimento a demanda da DG SANCO, EUROPEAN COMMISSION, sobre as principais categorias de substâncias, que não vitaminas e minerais, usadas em suplementos comercializados nos estados membros. (*The use of substances with nutritional or Physiological effect other than vitamins and Minerals in food supplements. European Advisory Services, 2007*).
- REGULAMENTO (CE) N. o 953/2009 DA COMISSÃO, de 13 de Outubro de 2009, relativo às substâncias que podem ser adicionadas, para fins nutricionais específicos, aos gêneros alimentícios destinados a uma alimentação especial.
- Autorizações concedidas por decisões da Comissão Européia.

Subgrupo 3b – Lista de outros produtos que não estão admitidos no mercado Brasileiro, porém são encontrados no Brasil de forma irregular: o subgrupo está trabalhando na lista.

Próximos passos:

Cada subgrupo deverá apresentar os resultados do trabalho para apreciação de todos.

Próxima reunião:

GT Suplementos GERAL: Data: 02/08/2013 (sexta-feira)
Horário: 9h00
Local: Sede da ABIAD (auditório)

GT Importação : Data: 09/08/2013 (sexta-feira)
(Subgrupo 1 e 3) Horário: 9h00
Local: Sede da ABIAD (auditório)

GT Suplementos GERAL: Data: 29/08/2013 (quinta-feira)
(Dra. Luciana Bahia) Horário: 14h00
Local: Sede da ABIAD (auditório)

GT Suplementos ABIAD
São Paulo, 23 de julho de 2013.
www.abiad.org.br
abiad@uol.com.br