



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

MEMÓRIA DE REUNIÃO GT SUPLEMENTOS - 05/02/2013

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.

Data: 05/02/2013

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

Presentes	Empresa
Amanda Teixeira	Herbalife
Carolina Aquino	Amway
Carolina Sampel	Pfizer
Fernando Lotto	ABIAD
Isabella Saconato	Sanofi-Aventis
Maria Amélia Rodrigues	Naturex
Patrícia Potenza	Fukuma / ABIAD
Silvia Mantovani	Probiótica
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) Nova Empresa Participante

A empresa NATUREX Ingredientes Naturais Ltda foi apresentada como nova integrante do Grupo de Trabalho de Suplementos Alimentares. A Sra Maria Amélia Rodrigues será a representante da empresa no GT.

2) 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 até 08 de fevereiro.

Todos: avaliar documento e necessidade de obter endosso de profissional qualificado (ex. Dr. Ubiracir) até 28/02.

C. Aquino: contatar Dr Ubiracir e solicitar proposta para avaliação e endosso do documento.

b) Subgrupo de Extratos

O guia elaborado pela Planitox foi finalizado pelo subgrupo e enviado a todos os participantes do GT, para avaliação.

Próximos passos: Todos: avaliar guia e enviar comentários até 28/02.

c) Subgrupo de Compostos de Nutrientes

O documento foi finalizado pelo subgrupo e enviado a todos os participantes do GT, para avaliação.

Próximos passos: Todos: avaliar guia e enviar comentários até 29/03.

3) Reunião com ANVISA/DICOL

Durante a reunião foi mencionada a necessidade de agendar uma reunião com os diretores da ANVISA com o intuito de apresentar o trabalho do GT e reforçar a importância da revisão da legislação de suplementos, etc.

C. Gouvea mencionou que dificilmente conseguiremos agendar a reunião com os 3 (três) diretores na mesma data e horário. Dessa forma, o GT optou por solicitar as reuniões separadamente, se possível, na mesma data.

C. Gouvea irá solicitar a reunião inicialmente para a primeira semana de março.

Próximos passos: C. Gouvea: solicitar reunião com os diretores.

4) Evento Suplementos Outubro/2013

Durante a reunião foi mencionada a possibilidade de organizar um evento / workshop sobre suplementos no mês de Outubro, em Brasília, com a participação da ANVISA. A ideia é que este workshop aborde temas de interesse da GPESP, tendo em vista que provavelmente a ANVISA estará discutindo a revisão da legislação de suplementos.

Nas próximas reuniões o grupo irá discutir a agenda, temas e palestrantes propostos.

Próximos passos: C. Gouvea: verificar possibilidade de realizar o evento no auditório da ANVISA.

Todos: avaliar temas de interesse e palestrantes disponíveis.

5) Estudo Impacto Econômico - IN3

A empresa IN3 apresentou nova proposta para execução do estudo de impacto econômico (consumo de suplementos x redução gastos com saúde pública). Cada empresa deve revisar a proposta e encaminhar à ABIAD/GT seu posicionamento.

Próximos passos: Todos: avaliar proposta e encaminhar posicionamento até 15/02.

Próximas reuniões:

GT Suplementos - Data: 19/03/2013 (terça-feira)

Horário: 9h30

Local: Sede da ABIAD (auditório)

GT Suplementos ABIAD

São Paulo, 08 de fevereiro de 2013.

www.abiad.org.br

abiad@uol.com.br