



Associação Brasileira da Indústria de Alimentos para Fins Especiais e Congêneres

Ata da reunião do GT de Suplementos da Abiad, realizada em 26/02

Aproveito para compartilhar o link do artigo sobre Suplementos Alimentares publicado no site da Sociedade Brasileira de Alimentação e Nutrição (SBAN), conforme conversamos durante a reunião. Conto com o apoio de todos para disseminarmos o conteúdo:

http://www.sban.org.br/por_dentro/informativos/142/o-quanto-voce-realmente-sabe-sobre-suplementos-alimentares-dos-aspectos-basicos-a-necessidade-de-regulamentacao

1. Agenda regulatória da Anvisa - PRIORIDADES

O grupo discutiu a importância de enviar sugestões quanto à lista de prioridades para a Agenda Regulatória da Anvisa 2015/2016 **também em nome das empresas**. Tanto a revisão do regulamento técnico de suplementos, como a lista de aditivos para suplementos constam da proposta da Anvisa. Nesse momento, os temas presentes na segunda lista preliminar proposta pela Anvisa devem ser avaliados quanto a relevância e urgência para que a DICOL possa ter informações para estabelecer as prioridades. **Contamos com a sua colaboração. O prazo para envio das mesmas é no domingo, dia 01/03/2015**. Segue [link da Anvisa](#) com detalhes. Segue a mensagem da Abiad (anexa) sobre o mesmo tema. **Reforço a necessidade de que enviem seus comentários até 12h (meio dia) de hoje**.

2. Informe Técnico Anvisa nº 64: Minerais

Natasha, representante da Eurofarma, expos os desafios que a empresa vem enfrentando entre janeiro e fevereiro. Segue o link para o site da Anvisa com a notícia.

<http://portal.anvisa.gov.br/wps/content/anvisa+portal/anvisa/sala+de+imprensa/menu+-+noticias+anos/2015/anvisa+proibe+comercializacao+de+suplementos+vitaminicos>

3. Apresentação do Jaime Oliveira, Diretor-Presidente substituto da Anvisa na AMCHAM (23/03/2015)

Tatiana fez um breve relato da apresentação do “bate-papo” na Amcham, que teve como foco na Lei nº 13.097/2015 e as alterações no setor de vigilância sanitária (medicamentos, produtos para saúde e cosméticos). Segundo o Jaime, o principal objetivo foi dar mais autonomia para a Anvisa, que segue uma tendência de atuação pós-mercado. Um impacto positivo que deve se expandir para a área de suplementos/alimentos, com a publicação da lei, é a possibilidade de que a Anvisa possa fazer uso de outros laboratórios (especialmente fora da rede LACEM) para análises. Hoje o sistema está engessado pois existem limitações de recursos, estrutura, etc. Esse mecanismo deve gerar agilidade em processos de fiscalização e recall, fortalecendo o pós-mercado.

Algumas ressalvas relacionadas à lei: o compartilhamento de linhas, que do ponto de vista técnico estaria resolvido, apresentou barreiras legais e não entrou. Ainda, em relação ao medicamento importado (que hoje, para registro no Brasil, deve primeiramente ser registrado no país de origem), seguirá desta forma, impossibilitando o Brasil de participar da primeira onda de inovação em medicamentos.



Associação Brasileira da Indústria de Alimentos para Fins Especiais e Congêneres

Para os suplementos, o Jaime reforçou a necessidade de desenvolver um projeto de comunicação ao consumidor relacionado aos riscos de consumo inadequado/excessivo de suplementos alimentícios, principalmente no caso de e-commerce.

Também comentou sobre a tendência do trabalho em parceria da Anvisa com agências reguladoras de outros países, deixando de ser “information sharing” para “working sharing”, com práticas relacionadas à convergência regulatória entre os países.

A percepção dos que estiveram presentes é que o discurso da Diretoria da Anvisa ainda está muito distante da realidade, principalmente no que diz respeito às questões relacionadas à área de alimentos, onde a descentralização do sistema de vigilância sanitária promove mais desafios que oportunidades no dia a dia de trabalho, especialmente devido à necessidade de maior treinamento e de comunicação entre as VISAs locais e a Anvisa Nacional.

4. Pesquisa de Mercado sobre hábitos de consumo de Suplementos Alimentares

Fernando (Abiad) mencionou o status: o questionário já foi pre-testado e a equipe que fará a pesquisa já teve treinamento. A boa notícia é que a pesquisa será feita pessoalmente (devido à complexidade do tema e do tamanho do questionário). O prazo final para o término da coleta de dados é 10/04.

5. Lista Positiva e Negativa de extratos

Fernanda (Amway) relatou brevemente a reunião com a Planitox em 05/02, que irá revisar as listas com base nas recomendações do sub-grupo.

Próximos passos: Fernanda (Amway) fará um follow up com Cris (Planitox) para que se possa definir a data de finalização do trabalho.

6. Comitê de Boas Práticas

O sub-grupo relatou a reunião realizada em 30/01: a Abiad já tem um Código de Ética. O sub-grupo vai checar o funcionamento e status na Abiad. Quanto ao Código de Boas práticas, foram discutidos alguns possíveis modelos, levando em consideração à complexidade da área de suplementos e a necessidade da Anvisa em reduzir o número de denúncias, como foco em auto-regulamentação. Existe uma necessidade de um melhor entendimento do que a Anvisa espera, em termos de suporte, do setor regulado. A título de curiosidade, segue o link para o Código de Ética do CRN (Council For Responsible Nutrition): http://www.crnusa.org/who_ssr_code.html

Próximos passos do sub-grupo: checar o status da implementação do código de ética da Abiad; agendar uma reunião com a Anvisa com Carlos e incluir esse tema na agenda, ou seja, como o Setor poderia apoiar a Anvisa, considerando a complexidade do tema “suplementos” e os tipos de denúncia relacionadas à categoria.

7. PL 233/14 - Suplementos Alimentares

Sem novidades (o projeto está sem relator).



Associação Brasileira da Indústria de Alimentos para Fins Especiais e Congêneres

8. GT de Alegações da Anvisa e de Rotulagem Nutricional

As informações mais recentes estão detalhadas nas mensagens anexas. Um e-mail foi encaminhado aos membros do GT, solicitando sugestões. **O prazo para o envio de manifestações para o GT de Alegações é hoje e contamos com a sua colaboração.**

9. Pesquisa de Planejamento com Associados da Abiad/proposta de reestruturação da Abiad

Fernando mencionou a baixa adesão dos associados na pesquisa de planejamento da Abiad (em torno de 30%). Tatiana comentou que o primeiro draft foi enviado à Diretoria, que deve agendar uma reunião em março para discutir o tema.

10. Planejamento das atividades do GT de Suplementos para 2015

Algumas propostas de atividades para 2015 foram discutidas:

- Reunião de follow up na Anvisa com Carlos (IT 64/2014; pressionar para que o regulamento de suplementos seja revisado; discutir o apoio da Abiad na questão da auto-regulamentação; outros). Prazo: o quanto antes!
- Apresentação dos Resultados da pesquisa de hábitos de consumo de suplementos, em maio/junho (checar melhor data com Anvisa):
 - Para ANVISA
 - Ministério da Saúde/CGAN
 - Fazer uma “ronda” em Brasília: definir
- Fazer um trabalho de comunicação sobre suplementos alimentares, de forma positiva e massiva, aproveitando o resultado da pesquisa
- Outros mini-eventos (1/2 dia) com a Anvisa para o segundo semestre, caso tenhamos info para apresentar/temas para discutir

11. Proposta de criação de um subgrupo sobre aminoácidos

Representantes da Ajinomoto sugeriram a criação de um Subgrupo de Aminoácidos (nos mesmos moldes do atual de Extratos), com o objetivo de trabalhar em ações com que possam atender a algumas demandas da ANVISA e facilitar trocas de informações científicas e regulatórias, para ajudar na futura Legislação. A criação do sub-grupo foi bem recebida pelos membros do GT. Helena irá encaminhar aos associados uma mensagem, para verificar quais empresas estariam interessadas em participar.

PROXIMA REUNIÃO GERAL DO GT DE SUPLEMENTOS: a definir (possivelmente na primeira semana de abril).