



GLÓWNY INSPEKTORAT SANITARNY

ul. Długa 38/40 00-238 Warszawa
tel.: (022) 536 13 00; fax: (022) 635 61 94
e-mail: inspektorat@gis.gov.pl

GIS-HZ-Z-4230-509/IK/DD/06

26 LIP. 2006

Warszawa, dnia 17.07.2006

WOJEWÓDZKI INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY
w Katowicach

wpl. 31 LIP. 2006

Nr Zal.

BIP, delegacja
kuratori - glesff
sim 06
Pdz. 475P/05

AROMATICA PL Sp. z o.o.
ul. Dworcowa 29
43-300 Bielsko-Biala

W nawiązaniu do powiadomienia o zamiarze wprowadzenia po raz pierwszy do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej 12 suplementów diety pn.:

- „Żeń-Szeń syberyjski (Eleuterokok) krople ziołowe”,
- „Krople ziołowe z Echinaceą”,
- „Avenisa syrop ziołowy”,
- „Apollo syrop ziołowy”,
- „Olej z wiesiołka z witaminą E”,
- „Echinka Syrop ziołowy”,
- „Krople ziołowe z Ginko Biloba”,
- „Olej z wiesiołka z Beta-Karotenem i witaminą E”,
- „Olej z wiesiołka z koenzymem Q10 i witaminą E”,
- „Krople ziołowe z kasztanowca”,
- „Krople ziołowe z wiazówki”,
- „Echinacea Aktiv krople ziołowe”

SEKRETARIAT
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

2006-07-26

Nr pozycji 5184
Przekazano p. M. Danuś

info dla WIF

Główny Inspektor Farmaceutyczny
Departament Nadzoru
mgr farm. Andrzej Kotłowski

produkcji czeskiej, w trybie art. 18 ust. 1, pkt 2 ustawy z dnia 11 maja 2001r. o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia (Dz. U. z 2005r. Nr 31, poz. 265 z późn. zm.) Główny Inspektorat Sanitarny - Departament Higieny Żywności, Żywienia i Przedmiotów Użytku uprzejmie przedstawia stanowisko w sprawie.

Zgodnie z Uchwałą Nr 7 z dnia 12.10.2005r. Komisji ds. Kwalifikacji Produktów z Pogranicza powołanej przez Ministra Zdrowia, nie jest zasadnym stosowanie jeżówki w suplementach diety.

W związku z powyższym wprowadzanie do obrotu produktów: „Krople ziołowe z Echinaceą”, „Echinka syrop ziołowy” oraz „Echinacea Aktiv krople ziołowe” jako suplementów diety, będzie stanowiło naruszenie przepisów ustawy o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia.

Odnośnie produktów pn.: „Krople ziołowe z kasztanowca” i „Krople ziołowe z wiazówki” Departament informuje, iż nie przedłożono etykiet bądź ich projektów, co uniemożliwia

przeprowadzenie postępowania wyjaśniającego. Do czasu uzupełnienia dokumentacji GIS nie może sformułować stanowiska dot. ww. preparatów.

Ponadto Departament informuje, że suplementy diety znakuje się uwzględniając informację dotyczącą zawartości składników odżywczych lub innych substancji w przeliczeniu na zalecaną do spożycia dzienną porcję produktu (§ 6 ust. 7 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 19 grudnia 2002 r. w sprawie suplementów diety (Dz. U. z 2003 r. Nr 27, poz. 236).

Departament zwraca uwagę, iż stwierdzenia „stosowany przy kaszlu i przeziębieniu”, „stosowany w przeroście prostaty” zamieszczone odpowiednio na etykietach produktów „Avenisa syrop ziołowy” i „Apollo syrop ziołowy”, wykraczają poza definicję suplementu diety, określoną w art. 3 ustawy z dnia 11 maja 2001 r. o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia, zgodnie z którą, suplement diety jest to środek spożywczy, którego celem jest uzupełnienie normalnej diety. Co więcej ww. treści naruszają przepisy art. 24 ustawy o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia stanowiący, iż informacje umieszczone na opakowaniu jednostkowym, nie mogą przypisywać środkowi spożywczemu działania lub właściwości, których nie posiada, właściwości zapobiegania chorobom lub ich leczenia albo odwoływać się do takich właściwości.

DYREKTOR
Departamentu Higieny Żywności,
Żywienia i Przemysłów Użytku

Maria Suchowiak

Do wiadomości:

1. Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny Katowicach
2. Główny Inspektorat Farmaceutyczny