

TABELUL DE CONCORDANȚĂ

pentru proiectul Hotărîrii Guvernului pentru aprobarea modificărilor și a completărilor care se operează în Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 899 din 03.11.2017

1.	Titlul actului Uniunii Europene, inclusiv cele mai recente amendamente Regulamentul (UE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip în produse alimentare (Text cu relevanță pentru SEE), (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L nr. 404 din 30 decembrie 2006, p.26). Modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2022/2340 al Comisiei din 30 noiembrie 2022 de modificare a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește extractele de ceai verde care conțin (-)-epigallocatechin-3-galat), (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L nr. 310/7 din 01 decembrie 2022)					
2.	Titlul proiectului actului normativ național, subiectul reglementat și scopul acestuia Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 899/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare, (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2017, nr. 390-395 art. 1008).					
3.	Gradul general de compatibilitate <p style="text-align: center;">Parțial compatibil</p>					
	Actul Uniunii Europene	Proiectul actului normativ național	Gradul de compatibilitate	Diferențele	Observațiile	Autoritatea/persoana responsabilă
	Regulamentul (UE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip în produse alimentare	Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 899/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare				
	<i>Articolul 1</i> Subiect și domeniul de aplicare Prezentul regulament armonizează dispozițiile legale, de reglementare sau de acțiuni administrative în statele membre care se referă la adaosul de vitamine și minerale și a anumitor alte substanțe în alimente, în scopul de a asigura funcționarea eficientă a pieței interne, oferind în același timp un nivel ridicat de protecție a consumatorilor.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 1 și 2 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
	2.Prevederile prezentului regulament privind vitaminele și mineralele nu se aplică suplimentelor alimentare reglementate de Directiva 2002/46/CE.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 3 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
	3. Prezentul regulament se aplică fără a aduce atingere dispozițiilor specifice prevăzute de legislația comunitară cu privire la:		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 4 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății

(A) alimente pentru anumite utilizări nutriționale și, în absența unor dispoziții specifice, cerințe de compoziție ale acestor produse, făcute necesare de cerințele nutriționale speciale ale persoanelor cărora le sunt destinate;		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 4 subpct. 1) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(b) alimente noi și ingrediente alimentare noi;		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 4 subpct. 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(c) mâncare modificată genetic;		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 4 subpct. 3) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(d) aditivi alimentari și arome;		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 4 subpct. 4) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(e) practici și procese oenologice autorizate.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 4 subpct. 5) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
Articolul 2 Definiții În sensul prezentului regulament:	Punctul 5 va avea următorul cuprins: „În scopul aplicării prezentului regulament se utilizează noțiunile din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare și Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 196/2011.”;	Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 5 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017 Cu modificări naționale		Ministerul Sănătății
(1) „Autoritate” înseamnă Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară înființată prin Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și cerințelor generale ale legislației alimentare, de înființare a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a proceduri de domeniul în materie de siguranță alimentară ⁽¹⁾ ;		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 5 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(2) „altă substanță” înseamnă o substanță, alta decât o vitamină sau un mineral, care are un efect nutrițional sau fiziologic.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 5 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
CAPITOLUL II					

ADAUGARE DE VITAMINE ȘI MINERALE					
<p><i>Articolul 3</i></p> <p>Cerințe pentru adăugarea de vitamine și minerale</p> <p>1. Numai vitaminele și/sau mineralele enumerate în anexa I, în formele enumerate în anexa II, pot fi adăugate la alimente, sub rezerva normelor stabilite în prezentul regulament.</p>		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 7 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
<p>2. Vitaminele și mineralele într-o formă care este biodisponibilă pentru organismul uman pot fi adăugate în alimente, indiferent dacă sunt sau nu conținute în mod obișnuit în acestea, pentru a se ține seama, în special:</p>		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 8 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
<p>(A) o deficiență a uneia sau mai multor vitamine și/sau minerale în populație sau în grupuri specifice de populație care poate fi demonstrată prin dovezi clinice sau subclinice de deficiență sau indicată prin niveluri scăzute estimate de aport de nutrienți; sau</p>		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 8 subpct. 1) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
<p>(b) potențialul de îmbunătățire a stării nutriționale a populației sau a grupurilor specifice de populație și/sau corectarea eventualelor deficiențe ale aportului alimentar de vitamine sau minerale ca urmare a modificărilor obiceiurilor alimentare; sau</p>		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 8 subpct. 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
<p>(c) evoluția cunoștințelor științifice general acceptabile cu privire la rolul vitaminelor și mineralelor în nutriție și efectele consecvente asupra sănătății.</p>		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 8 subpct. 3) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
<p>3. Modificările aduse listelor menționate la alineatul (1) din prezentul articol se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3), ținând seama de avizul Autorității.</p> <p>Din motive imperative de urgență, Comisia poate utiliza procedura de urgență menționată la articolul 14 alineatul (4) pentru a elimina o vitamină sau un mineral din listele menționate la alineatul (1) din prezentul articol.</p> <p>Înainte de a face aceste modificări, Comisia organizează consultări cu părțile interesate, în</p>		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă aparține de atribuțiile Comisiei		Ministerul Sănătății

special cu operatorii din sectorul alimentar și cu grupurile de consumatori.					
<i>Articolul 4</i> Restricții privind adăugarea de vitamine și minerale		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 12 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
Vitaminele și mineralele nu pot fi adăugate la:					
(A) alimente neprocesate, inclusiv, dar fără a se limita la, fructe, legume, carne, păsări de curte și pește;		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 12 subpct. 1) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(b) băuturi care conțin mai mult de 1,2 % din volum alcool, cu excepția și prin derogare de la articolul 3 alineatul (2), la produse:		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 12 subpct. 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(i) menționate la articolul 44 alineatele (6) și (13) din Regulamentul (CE) nr. 1493/1999 al Consiliului din 17 mai 1999 privind organizarea comună a pieței vitivinicole (²); și		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea articolul 44 alineatele (6) și (13) din Regulamentul (CE) nr. 1493/1999 al Consiliului din 17 mai 1999 va fi aplicabil direct când Republica Moldova devine stat membru UE		Ministerul Sănătății
(ii) care au fost comercializate înainte de adoptarea prezentului regulament; și		Parțial compatibil	Au fost transpuse doar prevederile la nivel național		Ministerul Sănătății
(iii) care au fost notificate Comisiei de către un stat membru în conformitate cu articolul 11,		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
și cu condiția să nu se facă nicio mențiune nutrițională sau de sănătate.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 11 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
Măsurile care determină alimentele suplimentare sau categoriile de alimente la care anumite vitamine și minerale nu pot fi adăugate și destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament pot fi adoptate în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3) din lumina dovezilor științifice și ținând cont de valoarea lor nutritivă.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 11 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
<i>Articolul 5</i> Criterii de puritate		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 9 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
1. Măsurile care determină criteriile de puritate pentru formulările de vitamine și substanțele minerale enumerate în anexa II și destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului					

regulament prin completarea acestuia se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3), cu excepția: în cazul în care se aplică în conformitate cu paragraful 2 al prezentului articol.					
2. Se aplică criteriile de puritate pentru formulările de vitamine și substanțele minerale enumerate în anexa II, specificate de legislația comunitară pentru utilizarea acestora la fabricarea produselor alimentare în alte scopuri decât cele reglementate de prezentul regulament.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 10 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
3. Pentru acele formulări de vitamine și substanțe minerale enumerate în anexa II pentru care criteriile de puritate nu sunt specificate de legislația comunitară și până la adoptarea unor astfel de specificații, se aplică criteriile de puritate general acceptabile recomandate de organismele internaționale și pot fi menținute normele naționale care stabilesc criteriile de puritate mai stricte.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 10 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 6</i></p> <p style="text-align: center;">Condiții pentru adăugarea de vitamine și minerale</p> <p>1. Atunci când o vitamină sau un mineral este adăugat la alimente, cantitatea totală de vitamină sau mineral prezentă, indiferent de scop, în aliment, așa cum este vândut, nu trebuie să depășească cantitățile maxime. Măsurile care stabilesc această sumă și care sunt destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3). În acest scop, Comisia poate prezenta un proiect de măsuri pentru cantitățile maxime până la 19 ianuarie 2009. Pentru produsele concentrate și deshidratate, cantitățile maxime stabilite sunt cele prezente în produsele alimentare atunci când sunt preparate pentru consum conform instrucțiunilor producătorului.</p>		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 13 și 14 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
2. Orice condiții care restricționează sau interzic adăugarea unei anumite vitamine sau minerale la un aliment sau la o categorie de alimente și destinate să modifice elemente neesențiale ale		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății

prezentului regulament, <i>printre altele</i> , prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu controlul menționat la articolul 14 alineatul (3).					
3. Sumele maxime menționate la alineatul (1) și condițiile menționate la alineatul (2) se stabilesc ținând seama de:		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 15 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(A) niveluri superioare de siguranță ale vitaminelor și mineralelor stabilite prin evaluarea științifică a riscului pe baza unor date științifice general acceptabile, ținând seama, după caz, de diferitele grade de sensibilitate ale diferitelor grupuri de consumatori; și		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 15 subpct. 1) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(b) aportul de vitamine și minerale din alte surse alimentare.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 15 subpct. 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
4. Atunci când sunt stabilite cantitățile maxime menționate la alineatul (1) și condițiile menționate la alineatul (2), se ține seama în mod corespunzător și de aportul de referință de vitamine și minerale pentru populație.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 15 subpct. 3) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
5. Atunci când cantitățile maxime menționate la alineatul (1) și condițiile menționate la alineatul (2) sunt stabilite pentru vitamine și minerale ale căror aporturi de referință pentru populație sunt apropiate de nivelurile superioare de siguranță, se iau în considerare și următoarele, după caz:		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 16 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(A) contribuția produselor individuale la dieta generală a populației în general sau a subgrupurilor de populație;		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 16 subpct. 1) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(b) profilul nutritiv al produsului stabilit conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1924/2006.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 16 subpct. 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
6. Adăugarea unei vitamine sau a unui mineral într-un aliment are ca rezultat prezența vitaminei sau mineralului respectiv în aliment în cel puțin o cantitate semnificativă, atunci când aceasta este definită în conformitate cu anexa la Directiva 90/496/CEE. Măsurile care determină cantitățile minime, inclusiv orice cantități mai mici, prin derogare de la cantitățile semnificative menționate mai sus, pentru anumite alimente sau categorii de		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 17 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății

alimente și destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare. cu control menționat la articolul 14 alineatul (3) din prezentul regulament.					
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 7</i></p> <p style="text-align: center;">Etichetare, prezentare și publicitate</p> <p>1. Etichetarea, prezentarea și publicitatea alimentelor la care s-au adăugat vitamine și minerale nu trebuie să includă nicio mențiune care să menționeze sau să sugereze că o dietă echilibrată și variată nu poate furniza cantitățile adecvate de nutrienți. După caz, o derogare privind un anumit nutrient și destinată să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia poate fi adoptată în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).</p>		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 18 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
2. Etichetarea, prezentarea și publicitatea alimentelor la care s-au adăugat vitamine și minerale nu trebuie să inducă în eroare sau să înșele consumatorul cu privire la meritele nutriționale ale unui aliment care poate rezulta din adăugarea acestor nutrienți.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 19 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
3. Etichetarea nutrițională a produselor la care s-au adăugat vitamine și minerale și care sunt reglementate de prezentul regulament este obligatorie. Informațiile care trebuie furnizate constau în cele specificate la articolul 30 alineatul (1) din Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 octombrie 2011 privind furnizarea de informații privind produsele alimentare către consumatori (³) și din cantitățile totale prezente de vitamine și minerale atunci când sunt adăugate în alimente.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 22 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
4. Etichetarea produselor la care s-au adăugat vitamine și minerale poate purta o mențiune care să indice această adăugare în condițiile prevăzute de Regulamentul (CE) nr. 1924/2006.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 21 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
5. Prezentul articol se aplică fără a aduce atingere altor dispoziții ale legislației alimentare aplicabile anumitor categorii de alimente.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 23 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății

CAPITOLUL III ADĂUGAREA ANUMITE ALTE SUBSTANȚE					
<p align="center"><i>Articolul 8</i></p> <p align="center">Substanțe interzise, restricționate sau aflate sub control comunitar</p> <p>1. Procedura prevăzută în prezentul articol trebuie urmată atunci când o substanță, alta decât vitaminele sau mineralele, sau un ingredient care conține o substanță, alta decât vitaminele sau mineralele, este adăugată la alimente sau utilizată la fabricarea alimentelor în condiții care ar duce la ingerare. Cantități din această substanță care le depășesc cu mult pe cele de așteptat în mod rezonabil a fi ingerate în condiții normale de consum ale unei diete echilibrate și variate și/sau ar reprezenta altfel un risc potențial pentru consumatori.</p>		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 24 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
<p>2. Din proprie inițiativă sau pe baza informațiilor furnizate de statele membre, Comisia poate lua o decizie menită să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, în urma, în fiecare caz, unei evaluări a informațiilor disponibile de către Autoritate, în conformitate cu prevederile de reglementare. procedura cu control menționată la articolul 14 alineatul (3), pentru a include, dacă este necesar, substanța sau ingredientul în anexa III. În special:</p>		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 25 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(A) dacă a fost identificat un efect dăunător asupra sănătății, substanța și/sau ingredientul care conține substanța trebuie:		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 25, subpct. 1) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(i) să fie introdus în anexa III partea A, iar adăugarea lui la alimente sau utilizarea sa la fabricarea produselor alimentare este interzisă; sau		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 25, subpct. 1), litera a) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(ii) să fie introdus în anexa III partea B, iar adăugarea lui la alimente sau utilizarea sa la fabricarea alimentelor este permisă numai în condițiile specificate în aceasta;	Punctul 25, subpunctul 1) litera b) se completează, după textul „producerea de alimente;”, cu textul „, numai în condițiile specificate în anexa respectivă;”	Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 25, subpct. 1), litera b) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății

			Cu unele completări în conformitate cu ultimile modificări a Regulamentul (UE) nr. 1925/2006		
(b) dacă se identifică posibilitatea unor efecte dăunătoare asupra sănătății, dar persistă incertitudinea științifică, substanța se plasează în anexa III partea C.		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 25, subpct. 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
Din motive imperative de urgență, Comisia poate utiliza procedura de urgență menționată la articolul 14 alineatul (4) pentru a include substanța sau ingredientul în anexa III partea A sau B.		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă aparține de atribuțiile Comisiei		Ministerul Sănătății
3. Dispozițiile comunitare aplicabile alimentelor specificate pot prevedea restricții sau interdicții privind utilizarea anumitor substanțe în plus față de cele prevăzute în prezentul regulament.		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
4. Operatorii din sectorul alimentar sau orice alte părți interesate pot înainta în orice moment spre evaluare Autorității un dosar care conține datele științifice care demonstrează siguranța unei substanțe enumerate în anexa III partea C, în condițiile utilizării acesteia într-un aliment sau într-o categorie de alimente și explicând scopul utilizării respective. Autoritatea informează fără întârziere statele membre și Comisia cu privire la transmitere și pune dosarul la dispoziția acestora.	La punctul 26 textul „Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale” se substituie cu cuvintele „Agenției Naționale pentru Sănătate Publică”;	Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 26 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017 Cu modificări naționale		Ministerul Sănătății
5. În termen de patru ani de la data la care o substanță a fost inclusă în anexa III partea C, se ia o decizie menită să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3) și ținând cont de avizul autorității cu privire la orice dosare prezentate spre evaluare, astfel cum este menționat la alineatul (4) din prezentul articol, pentru a permite în general utilizarea unei substanțe enumerate în anexa III partea C sau pentru a o enumera în anexa III partea A sau B, după caz. Din motive imperative de urgență, Comisia poate utiliza procedura de urgență menționată la articolul 14 alineatul (4) pentru a include substanța sau ingredientul în anexa III partea A sau B.		Parțial compatibil	Perioada tranzitorie este diferită pentru Republica Moldova, nu ca în cazul UE Prevedere transpusă prin pct. 28 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății

6. Comisia stabilește, în conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2), norme de punere în aplicare pentru aplicarea prezentului articol, inclusiv norme privind transmiterea menționată la alineatul (4) din prezentul articol.		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă aparține de atribuțiile Comisiei		Ministerul Sănătății
CAPITOLUL IV DISPOZIȚII GENERALE ȘI FINALE					
<p align="center"><i>Articolul 9</i></p> <p align="center">Registrul comunitar</p> <p>1. Comisia stabilește și menține un registru comunitar privind adăugarea de vitamine și minerale și a anumitor alte substanțe în alimente, denumit în continuare „registru”.</p>		Parțial compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 31 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
2. Registrul va include următoarele:		Parțial compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 32 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(A) vitaminele și mineralele care pot fi adăugate alimentelor enumerate în anexa I;		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 32 subpct. 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(b) formulările de vitamine și substanțele minerale care pot fi adăugate alimentelor enumerate în anexa II;		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 32 subpct. 3) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(c) cantitățile maxime și minime de vitamine și minerale care pot fi adăugate alimentelor și orice condiții asociate stabilite în conformitate cu articolul 6;		Compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 32 subpct. 4) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(d) informațiile privind dispozițiile naționale privind adăugarea obligatorie de vitamine și minerale menționate la articolul 11;		Parțial compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 32 subpct. 1) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(e) orice restricții privind adăugarea de vitamine și minerale, astfel cum sunt prevăzute la articolul 4;		Parțial compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 32 subpct. 5) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
(f) substanțele pentru care au fost depuse dosare în conformitate cu articolul 17 alineatul (1) litera (b);		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă aparține de atribuțiile Comisiei		Ministerul Sănătății
(g) informații despre substanțele menționate în anexa III și motivele includerii acestora în aceasta;		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă aparține de atribuțiile Comisiei		Ministerul Sănătății

(h) informații despre substanțele enumerate în anexa III partea C, a căror utilizare este în general permisă, în conformitate cu articolul 8 alineatul (5).		Parțial compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 28 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
3. Registrul va fi pus la dispoziția publicului.		Parțial compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 31 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
<i>Articolul 10</i> Libera circulație a marfurilor Fără a aduce atingere tratatului, în special articolelor 28 și 30 din acesta, statele membre nu pot restricționa sau interzice comerțul cu produse alimentare care respectă prezentul regulament și actele comunitare adoptate pentru punerea sa în aplicare prin aplicarea dispozițiilor naționale nearmonizate care reglementează adăosul de vitamine și minerale pentru alimente.		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
<i>Articolul 11</i> Dispoziții naționale 1. Până la 19 iulie 2007, statele membre informează Comisia cu privire la dispozițiile naționale existente privind adăugarea obligatorie de vitamine și minerale și de produse care fac obiectul derogării prevăzute la articolul 4 litera (b).		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
2. Dacă un stat membru, în absența dispozițiilor comunitare, consideră necesar să adopte o nouă legislație:		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
(A) privind adăugarea obligatorie de vitamine și minerale la anumite alimente sau categorii de alimente; sau		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
(b) privind interzicerea sau restricția privind utilizarea anumitor alte substanțe în fabricarea alimentelor specificate, aceasta informează Comisia în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 12.		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății

<p align="center"><i>Articolul 12</i> Procedura de notificare</p> <p>1. În cazul în care un stat membru consideră că este necesar să adopte o nouă legislație, acesta notifică Comisiei și celorlalte state membre măsurile avute în vedere și prezintă motivele care le justifică.</p>		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
<p>2. Comisia consultă comitetul menționat la articolul 14 alineatul (1), dacă consideră că această consultare este utilă sau dacă un stat membru solicită acest lucru și emite un aviz cu privire la măsurile avute în vedere.</p>		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă aparține de atribuțiile Comisiei		Ministerul Sănătății
<p>3. Statul membru în cauză poate lua măsurile preconizate la numai șase luni de la notificarea menționată la alineatul (1) și cu condiția ca avizul Comisiei să nu fie negativ.</p> <p>În cazul în care avizul Comisiei este negativ, aceasta stabilește, în conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2) și înainte de expirarea perioadei menționate la primul paragraf din prezentul alineat, dacă măsurile preconizate pot fi puse în aplicare. Comisia poate solicita ca anumite modificări să fie aduse măsurilor avute în vedere.</p>		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
<p align="center"><i>Articolul 13</i> Măsuri de salvgardare</p> <p>1. În cazul în care un stat membru are motive serioase să considere că un produs pune în pericol sănătatea umană, în ciuda respectării prezentului regulament, statul membru respectiv poate suspenda sau restricționa temporar aplicarea dispozițiilor în cauză pe teritoriul său.</p> <p>Acesta informează imediat celelalte state membre și Comisia cu privire la aceasta și își motivează decizia.</p>		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
<p>2. În conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2), se ia o decizie, după caz, după obținerea unui aviz din partea Autorității.</p>		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
<p>3. Statul membru menționat la alineatul (1) poate menține suspendarea sau restricția până când</p>		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății

decizia menționată la alineatul (2) i-a fost notificată.					
Articolul 14 Procedura comitetului		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
1. Comisia este asistată de Comitetul permanent pentru lanțul alimentară și sănătatea animală instituit prin articolul 58 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002.					
2. Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolele 5 și 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din aceasta. Perioada prevăzută la articolul 5 alineatul (6) din Decizia 1999/468/CE se stabilește la trei luni.		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
3. Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1)-(4) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din aceasta.		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
4. În cazul în care se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1), (2) și (6) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din aceasta.		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
Articolul 15 Monitorizarea		Parțial compatibil	Prevedere transpusă prin pct. 27 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017		Ministerul Sănătății
Pentru a facilita monitorizarea eficientă a alimentelor la care s-au adăugat vitamine și minerale și a alimentelor care conțin substanțe enumerate în anexa III părțile B și C, statele membre pot solicita producătorului sau persoanei care introduce astfel de alimente pe piață pe teritoriul lor să notifice autoritatea competentă a acelei introduceri pe piață prin furnizarea unui model de etichetă utilizată pentru produs. În astfel de cazuri, pot fi necesare și informații privind retragerea produsului de pe piață.					
Articolul 16 Evaluare		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă aparține de atribuțiile Comisiei		Ministerul Sănătății
Până la 1 iulie 2013, Comisia prezintă Parlamentului European și Consiliului un raport privind efectele punerii în aplicare a prezentului					

regulament, în special cu privire la evoluția pieței alimentelor la care s-au adăugat vitamine și minerale, consumul acestora, aportul de nutrienți, pentru populație și modificările obiceiurilor alimentare și adăugarea anumitor alte substanțe, însoțite de orice propuneri de modificare a prezentului regulament pe care Comisia le consideră necesare. În acest context, statele membre furnizează Comisiei informațiile relevante necesare până la 1 iulie 2012. Normele de punere în aplicare a prezentului articol sunt specificate în conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2).					
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 17</i> Măsuri tranzitorii</p> <p>1. Prin derogare de la articolul 3 alineatul (1) și până la 19 ianuarie 2014, statele membre pot permite pe teritoriul lor utilizarea vitaminelor și mineralelor care nu sunt enumerate în anexa I sau în forme care nu sunt enumerate în anexa II, cu condiția ca:</p>		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
(A) substanța în cauză este utilizată pentru adăugarea produselor alimentare comercializate în Comunitate la 19 ianuarie 2007; și		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
(b) Autoritatea nu a emis un aviz nefavorabil cu privire la utilizarea substanței respective sau la utilizarea acesteia sub acea formă, în fabricarea produselor alimentare, pe baza unui dosar care susține utilizarea substanței în cauză, care urmează să fie prezentat Comisiei de către statul membru până la 19 ianuarie 2010.		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății
2. Până la 19 ianuarie 2014, statele membre pot continua, în conformitate cu normele tratatului, să aplice restricțiile sau interdicțiile naționale existente privind comerțul cu alimente la care vitamine și minerale nu sunt incluse în lista din anexa I sau în formele care nu sunt enumerate la Se adaugă anexa II.		Prevedere UE neaplicabilă	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		Ministerul Sănătății

<p>3. Statele membre pot, în conformitate cu normele tratatului, să continue să aplice dispozițiile naționale existente privind cantitățile maxime și minime de vitamine și minerale enumerate în anexa I adăugate la alimente și cu privire la condițiile aplicabile acestui adaos până la adoptarea măsurilor comunitare corespunzătoare. în conformitate cu articolul 6 sau în temeiul altor dispoziții comunitare specifice.</p>		<p>Prevedere UE neaplicabilă</p>	<p>Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE</p>		<p>Ministerul Sănătății</p>
<p><i>Articolul 18</i> Intrare în forță</p> <p>Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i> . Se aplică de la 1 iulie 2007. Alimentele introduse pe piață sau etichetate înainte de 1 iulie 2007 și care nu sunt conforme cu prezentul regulament pot fi comercializate până la data de expirare, dar nu mai târziu de 31 decembrie 2009. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.</p>	<p>Prezenta hotărâre intră în vigoare la expirarea a 9 luni din data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.</p> <p>Produsele alimentare care nu îndeplinesc cerințele prezentei hotărâri de Guvern introduse pe piața internă în mod legal până la intrarea în vigoare a prezentei Hotărâri pot fi permise în circulație pentru cel mult 6 luni de la data intrării în vigoare a prezentei hotărâri.</p>	<p>Parțial compatibil</p>	<p>Peroada tranzitorie este diferită pentru Republica Moldova, nu ca în cazul UE</p> <p>Prevedere transpusă prin pct. 3 din Hotărârea Guvernului nr. 899/2017</p>		<p>Ministerul Sănătății</p>
<p><i>ANEXA I</i> VITAMINE ȘI MINERALE CARE POT FI ADĂUGATĂ LA ALIMENTE</p> <p>1. Vitamine</p> <p>Vitamina A Vitamina D Vitamina E Vitamina K Vitamina B1 Vitamina B2 niacina Acid pantotenic Vitamina B6 Acid folic Vitamina B12 Biotina Vitamina C</p> <p>2. Minerale</p>		<p>Compatibil</p>	<p>Prevedere transpusă prin Anexa nr. 1 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017</p>		<p>Ministerul Sănătății</p>

<p> Calciu Magneziu Fier Cupru Iod Zinc Mangan Sodiu Potasiu Seleniu Crom Molibden Fluor Clorură Fosfor Bor </p>				
<p> <i>ANEXA II</i> Formule de vitamine și substanțe minerale care pot fi adăugate în alimente <i>1. Formulări de vitamine</i> VITAMINA A retinol acetat de retinil palmitat de retinil beta caroten VITAMINA D colecalciferol ergocalciferol VITAMINA E D-alfa-tocoferol DL-alfa-tocoferol acetat de D-alfa-tocoferil acetat de DL-alfa-tocoferil succinat de acid D-alfa-tocoferil VITAMINA K filochinonă (fitomenadionă) menachinonă (*1) VITAMINA B1 clorhidrat de tiamină mononitrat de tiamină VITAMINA B2 riboflavina </p>	<p>În Anexa nr. 2 la Regulament poziția „Calciu” se va completa cu substanța „oligozaharide de calciu fosforil”</p>	<p>Compatibil</p>	<p>Prevedere transpusă prin Anexa nr. 2 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 899/2017</p> <p>Cu completări în conformitate cu ultimile modificări a Regulamentul (UE) nr. 1925/2006</p>	<p>Ministerul Sănătății</p>

<p>riboflavină 5'-fosfat, sodiu</p> <p>NIACINĂ</p> <p>Acid nicotinic nicotinamida</p> <p>ACID PANTOTENIC</p> <p>D-pantotenat, calciu D-pantotenat, sodiu dexpantenol</p> <p>VITAMINA B6</p> <p>clorhidrat de piridoxină piridoxină 5'-fosfat dipalmitat de piridoxină</p> <p>ACID FOLIC</p> <p>acid pteroilmonoglutamic L-metilfolat de calciu</p> <p>VITAMINA B12</p> <p>cianocobalamina hidroxocobalamina</p> <p>BIOTINĂ</p> <p>D-biotină</p> <p>VITAMINA C</p> <p>acid L-ascorbic L-ascorbat de sodiu L-ascorbat de calciu L-ascorbat de potasiu 6-palmitat de L-ascorbil</p> <p>2. Substanțe minerale</p> <p>carbonat de calciu clorura de calciu malat de citrat de calciu săruri de calciu ale acidului citric gluconat de calciu glicerofosfat de calciu lactat de calciu săruri de calciu ale acidului ortofosforic hidroxid de calciu malat de calciu oxid de calciu sulfat de calciu fosforil oligozaharide de calciu acetat de magneziu carbonat de magneziu Clorura de magneziu</p>					
---	--	--	--	--	--

săruri de magneziu ale acidului citric gluconat de magneziu glicerofosfat de magneziu săruri de magneziu ale acidului ortofosforic lactat de magneziu hidroxid de magneziu oxid de magneziu citrat de magneziu potasiu sulfat de magneziu bisglicinat feros carbonat feros citrat feros citrat feric de amoniu gluconat feros fumarat feros difosfat de sodiu feric lactat feros sulfat feros fosfat de amoniu feros EDTA de sodiu feric difosfat feric (pirofosfat feric) zaharat feric fier elementar (carbonil + electrolitic + hidrogen reduc) carbonat cupric citrat cupric gluconat cupric sulfat cupric complex de lizină de cupru iodură de sodiu iodat de sodiu Iodură de potasiu iodat de potasiu acetat de zinc bisglicinat de zinc clorura de zinc citrat de zinc gluconat de zinc lactat de zinc oxid de zinc carbonat de zinc sulfat de zinc carbonat de mangan					
--	--	--	--	--	--

<p>clorura de mangan citrat de mangan gluconat de mangan glicerofosfat de mangan sulfat de mangan bicarbonat de sodiu bicarbonat de sodiu citrat de sodiu gluconat de sodiu lactat de sodiu hidroxid de sodiu săruri de sodiu ale acidului ortofosforic drojdie îmbogățită cu seleniu (*2) selenat de sodiu selenit hidrogen de sodiu selenit de sodiu Fluorură de sodiu fluorură de potasiu bicarbonat de potasiu carbonat de potasiu clorura de potasiu citrat de potasiu gluconat de potasiu glicerofosfat de potasiu lactat de potasiu hidroxid de potasiu săruri de potasiu ale acidului ortofosforic clorură de crom (III) și hexahidratul acesteia sulfatul de crom (III) și hexahidratul acestuia Crom picolinat lactat de crom (III) trihidrat molibdat de amoniu (molibden (VI)) molibdat de sodiu (molibden (VI)) acid boric borat de sodiu</p>					
<p><i>ANEXA III</i> SUBSTANȚE A CĂROR UTILIZARE ÎN ALIMENTE ESTE INTERZISĂ, RESTRIȚIONATĂ SAU SUB CONTROLUL COMUNITAR</p>	<p>Anexa nr. 3 la Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare</p>	<p>Compatibil</p>			<p>Ministerul Sănătății</p>

Partea A – Substanțe interzise

Aloe-emodină și toate preparatele în care această substanță este prezentă

Danthron și toate preparatele în care această substanță este prezentă

Emodin și toate preparatele în care această substanță este prezentă

Planta Ephedra și preparatele sale provenite din speciile *Ephedra*

Preparate din frunza speciilor de *Aloe* care conțin derivați de hidroxiantracen

Scoarță de yohimbe și preparatele sale provenite din Yohimbe (*Pausinystalia yohimbe* (K. Schum) Pierre ex Beille)

PARTEA B Substanțe restricționate

Substanță restricționată	Condiții de utilizare	Cerințe suplimentare
Extrakte de ceai verde care conțin (-)-epigallocatechin-3-galat ⁽¹⁾	Porția zilnică de alimente trebuie să conțină mai puțin de 800 mg de (-)-epigallocatechin-3-galat	Eticheta trebuie să furnizeze numărul maxim de porții din aliment pentru consumul zilnic și un avertisment de a nu consuma o cantitate zilnică de 800 mg de (-)-epigallocatechin-3-galat sau mai mult. Eticheta trebuie să indice conținutul de (-)

SUBSTANȚE A CĂROR UTILIZARE ÎN PRODUSELE ALIMENTARE ESTE INTERZISĂ, SUPUSĂ RESTRICȚIILOR SAU SE AFLĂ SUB CONTROL

Partea A - Substanțe interzise

1. Aloe-emodină și toate preparatele care conțin această substanță
2. Dantronul și toate preparatele care conțin această substanță
3. Emodina și toate preparatele care conțin această substanță
4. Planta medicinală Ephedra și preparatele din specii de Ephedra.
5. Preparatele din frunze de specii de Aloe care conțin derivați de hidroxiantracen
6. Scoarța de yohimbe și preparatele din yohimbe [Pausinystalia yohimbe (K. Schum) Pierre ex Beille]

Partea B – Substanțe limitate

Substanță limitată	Condiții de utilizare	Cerințe suplimentare
Extrakte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigallocatechină	Porția zilnică de produs alimentar trebuie să conțină mai puțin de 800 mg de (-)-galat de 3-	Eticheta trebuie să indice numărul maxim de porții individuale de produs alimentar pentru consumul zilnic și un avertisment de a nu consuma o cantitate zilnică de 800 mg de (-)-galat de 3-epigallocatechină sau mai mult. Eticheta trebuie să indice conținutul de (-)

		<p>)- epigalocatechin -3-galat per porție de aliment. Eticheta trebuie să includă următoarele avertismente: „Nu ar trebui consumat dacă consumați alte produse care conțin ceai verde în aceeași zi”. „Nu trebuie consumat de femeile însărcinate sau care alăptează și de copiii sub 18 ani”. „Nu trebuie consumat pe stomacul gol”</p>		epigaloc atechină	<p>)-galat de 3- epigalocatechină per porție de produs alimentar. Eticheta trebuie să includă următoarele avertismente: „Se recomandă să nu fie consumat dacă consumați alte produse care conțin ceai verde în aceeași zi”. „Se recomandă să nu fie consumat de femei gravide sau care alăptează și copii cu vârsta sub 18 ani”. „Nu se consumă pe stomacul gol”.</p>			
Monacoline din drojdie roșie de orez	O porție individuală de produs pentru consum zilnic trebuie să furnize ze mai puțin de 3 mg de monac	Eticheta trebuie să furnizeze numărul de porții individuale de produs pentru consumul zilnic maxim și un avertisment de a nu consuma o cantitate zilnică de 3 mg de monacoline din drojdie de orez roșie sau mai mult.	Monacoli ne din orez fermentat cu drojdie roșie	Porția individuală de produs destinat consumulu i zilnic trebuie să furnizeze mai puțin de 3 mg de monacolin e din orez fermentat cu drojdie roșie.	Eticheta trebuie să indice numărul de porții individuale de produs pentru consumul zilnic maxim și un avertisment de a consuma mai puțin decât cantitatea zilnică maximă de 3 mg de monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie. Eticheta trebuie să indice conținutul de monacoline per porție de produs. Eticheta trebuie să includă următoarele avertismente:			

	oline din drojdie de orez roșie.	Eticheta trebuie să indice conținutul de monacoline per porție de produs. Eticheta trebuie să includă următoarele avertismente: „Nu trebuie consumat de femeile însărcinate sau care alăptează, copii sub 18 ani și adulți peste 70 de ani”. „Cereți sfatul medicului cu privire la consumul acestui produs dacă aveți probleme de sănătate”; „Nu ar trebui consumat dacă luați medicamente pentru scăderea colesterolului”; „Nu ar trebui consumat dacă consumați deja alte produse care conțin drojdie de orez roșu”.			„Se recomandă să nu fie consumat de femei gravide sau lactante, copii cu vârsta sub 18 ani și adulți cu vârsta de peste 70 de ani”. „Solicitați sfatul unui medic cu privire la consumul acestui produs în cazul în care aveți probleme de sănătate”; „Se recomandă să nu fie consumat dacă luați medicamente pentru scăderea concentrației colesterolului sanguin”; „Se recomandă să nu fie consumat dacă deja consumați alte produse care conțin orez fermentat cu drojdie roșie”.				
Grăsimile trans, altele decât grăsimile	<i>Maximum 2 grame la 100</i>	Operatorii din sectorul alimentar care furnizează altor	Acizi grași trans, alții decât acizii grași trans prezenți în mod natural în grăsimea de origine animală	<i>Maximum 2 grame la 100 g de grăsime în alimentele consumate rului final și în alimentele destinate vânzării cu amănuntul</i>	Operatorii din domeniul alimentar, care furnizează altor operatori din acest domeniu alimente care nu sunt destinate consumatorului final sau vânzării cu amănuntul, se asigură că acestor operatori din domeniul alimentar le sunt furnizate informații cu privire la cantitatea de acizi grași trans, alții decât acizii grași trans care se				

<p>trans, care se găsesc în mod natural în grăsimile de origine animală</p>	<p>de grame de grăsime în produs ele alimentare sunt destinate consumatorului final sau care nu sunt destinate livrării cu amănuntul se asigură că operatorii din sectorul alimentare furnizat primesc informații cu privire la cantitatea de grăsimi trans, altele decât grăsimile trans existente în mod natural în grăsimi. de origine animală, în cazul în care această cantitate depășește 2 grame la 100 de grăsimi.</p>	<p>operatori din sectorul alimentare produse alimentare care nu sunt destinate consumatorului final sau care nu sunt destinate livrării cu amănuntul se asigură că operatorii din sectorul alimentare furnizat primesc informații cu privire la cantitatea de grăsimi trans, altele decât grăsimile trans existente în mod natural în grăsimi. de origine animală, în cazul în care această cantitate depășește 2 grame la 100 de grăsimi.</p>			<p>găsesc în mod natural în grăsimile de origine animală, în cazul în care cantitatea respectivă depășește 2 grame la 100 g de grăsime.</p>				
<p>(¹) excluzând extractele apoase de ceai verde care conțin (-)- epigallocatechin-3-galat care după reconstituire în băuturi au o compoziție comparabilă cu infuziile tradiționale de ceai verde.</p>			<p>Partea C – Substanțe sub control comunitar</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Extracte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigallocatechină; 2. Monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie; 						
<p>Partea C – Substanțe supuse controlului comunitar</p>									

<p>Extracte de ceai verde care conțin (-)-epigallocatechin-3-galat (⁴) Monacoline din drojdie roșie de orez Preparate din scoarța de <i>Rhamnus frangula</i> L., <i>Rhamnus purshiana</i> DC. care conțin derivați de hidroxiantracen Preparate din frunza sau fructul <i>Cassia senna</i> L. care conțin derivați hidroxiantracen Preparate din rădăcina sau rizomul de <i>Rheum palmatum</i> L., <i>Rheum officinale</i> Baillon și hibrizii lor care conțin derivați de hidroxiantracen.</p>	<ol style="list-style-type: none"> 3. Preparatele din scoarța de <i>Rhamnus frangula</i> L. sau <i>Rhamnus purshiana</i> DC. care conțin derivați de hidroxiantracen; 4. Preparatele din frunze sau fructe de <i>Cassia senna</i> L. care conțin derivați de hidroxiantracen; 5. Preparatele din rădăcina sau rizomul de <i>Rheum palmatum</i> L., <i>Rheum officinale</i> Baillon și hibrizi ai acestora care conțin derivați de hidroxiantracen. 				
--	---	--	--	--	--