**Tabelul de concordanţă**

**a proiectului Hotărîrii Guvernului cu privire la aprobarea „ Regulamentului sanitar** **privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare”**

|  |
| --- |
| 1. Titlul actului comunitar, subiectul reglementat şi scopul acestuia**Regulamentul (UE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine si minerale , precum si anumite substante de alt tip in produse alimentare (Text cu relevanță pentru SEE)**Regulament) reglementează adaosul de vitamine și minerale în produse alimentare, precum și utilizarea anumitor substanțe de alt tip sau ingrediente care conțin substanțe, altele decît vitaminele și mineralele, care se adaugă în produse alimentare sau se utilizează în producerea de produse alimentare în condiții care duc la ingerarea unor cantitati cum mult mai mari decît cele rezonabil estimate a fi ingerate în condiții normale de consum în cadrul unui regim alimentar echilibrat și variat și/sau care ar putea reprezenta un posibil risc pentru consumatori și stabilește cantitățile maximale pentru aceste substanțe adăugate în produsele alimentare, interzice utilizarea informațiilor care ar induce în eroare consumatorul în special în ceea ce privește caracteristicile produselor alimentare, efectele sau proprietățile produselor alimentare sau atribuirea de efectelor medicale produselor alimentare1.The Title of the commentary act, the regulated topic and its purpose.**Regulation (EU) No 1925/2006 of the European Parliament and of the Council of 25 December 2006 on (Text with EEA relevance)**  **on the addition of vitamins and minerals and of certain other substances to foods** |
| 2. Titlul actului normativ naţional, subiectul reglementat şi scopul acestuia**Proiectul Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine si minerale, precum si anumite substante de alt tip in produse alimentare****Subiectul reglementat**: cerinţele privind adaosul de vitamine si minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare și stabilirea listei de vitamine și minerale și valorilor maximale pentru aceste substanțe, respecatare prevederilor etichetării nutriționale **Scopul**: protecţia sănătăţii publice, asigurarea unei funcţionări eficiente a pieţei interne şi a unui nivel înalt de protecţie a consumatorilor2.The Title of the national act, the regulated topic and its purpose. |
| 3. Gradul de compatibilitate **Parţial compatibil** |
| 4. Prevederile şi cerinţele reglementărilor comunitare (articolul, paragraful) | 5. Prevederile actului normativ naţional (capitolul, articolul, subparagraful, punctul etc.) | 6. Diferenţe | 7. Motivele ce explică faptul că proiectul este parţial compatibil sau incompatibil | 8. Instituţia responsabilă | 9. Termenul-limită de asigurare a compatibilităţii complete a actului naţional |
|  | **Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare** (în continuare – Regulament) transpune parțial Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al parlamentului European și Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene nr. L 404 din 30 decembrie 2006, p.26, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (CE) nr. 108/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 15 ianuarie 2008, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene nr. L 39 din 13 februarie 2008, p.11, Regulamentul (CE) nr. 1170/2009 al Comisiei din 30 noiembrie 2009, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene nr. L 314 din 01 decembrie 2009, p. 36, Regulamentul (UE) nr. 1161/2011 al Comisiei din 14 noiembrie 2011, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene nr. L 296 din 15 noiembrie 2011, p. 29, Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 octombrie 2011, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene nr. L 304 din 22 noiembrie 2011, p.18, Regulamentul (UE) nr. 119/2014 al Comisiei din 07 februarie 2014, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene nr. L 39 din 08 februarie 2014, p. 44, Regulamentul (UE) nr. 2015/403 al Comisiei din 11 martie 2015, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene nr. L 67 din 12 martie 2015, p.4.  | Prevederi naţionale |  | Ministerul Sănătății |  |
| CAPITOLUL I**OBIECTIV, DOMENIU DE APLICARE ȘI DEFINIȚII***Articolul 1***Obiectivul și domeniul de aplicare**(1)  Prezentul regulament armonizează dispozițiile stabilite de actele cu putere de lege sau actele administrative din statele membre, referitoare la adaosul de vitamine și de minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip la produsele alimentare, în scopul asigurării funcționării eficiente a pieței interne concomitent cu asigurarea unui nivel ridicat de protecție a consumatorilor.(2)  Dispozițiile prezentului regulament referitoare la vitamine și minerale nu se aplică suplimentelor alimentare reglementate de Directiva 2002/46/CE.(3)  Prezentul regulament se aplică fără a aduce atingere dispozițiilor speciale prevăzute de legislația comunitară referitoare la:(a) produsele alimentare destinate unor utilizări nutriționale speciale și, în absența unor dispoziții speciale, cerințele cu privire la compoziția acestor produse devenite necesare datorită nevoilor nutriționale speciale ale persoanelor cărora le sunt destinate;(b) produsele alimentare noi și ingredientele alimentare noi;(c) produsele alimentare modificate genetic;(d) aditivii alimentari și aromele alimentare;(e) practicile și tratamentele oenologice autorizate. | **CAPITOLUL I.** **Obiectul, domeniul de aplicare și noțiuni generale**1.Prezentul Regulament reglementează adaosul de vitamine și minerale în produsele alimentare, precum și utilizarea anumitor substanțe de alt tip sau ingrediente care conțin substanțe, altele decât vitaminele sau mineralele, care se adaugă în produsele alimentare sau se utilizează în producția de produse alimentare în condiții care duc la ingerarea unor cantități cu mult mai mari decât. 2. Dispozițiile prezentului Regulament referitoare la vitamine și minerale nu se aplică suplimentelor alimentare reglementate de Regulamentul sanitar privind suplimentele alimentare, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 538 din 02 septembrie 2009 (Monitorul Oficial al Republicii Molodova , 2009, nr.138-139, art. 603). 3. Prezentul Regulament se aplică fără a aduce atingere prevederilor speciale prevăzute de legislația națională referitoare la: 1) produsele alimentare destinate unor utilizări nutriționale speciale și, în absența unor dispoziții speciale, cerințele cu privire la compoziția acestor produse devenite necesare datorită nevoilor nutriționale speciale ale persoanelor cărora le sunt destinate; 2) produsele alimentare noi și ingredientele alimentare noi; 3) produsele alimentare modificate genetic; 4) aditivii alimentari și aromele alimentare; 5) practicile și tratamentele oenologice autorizate. | compatibil  |  |  |  |
| *Articolul 2***Definiții**În sensul prezentului regulament:(1) „Autoritate” înseamnă Autoritatea europeană pentru siguranța alimentară instituită de Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității europene pentru siguranța alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare ([8](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/HTML/?uri=CELEX:02006R1925-20150401&from=RO#E0008));(2) „altă substanță” reprezintă o substanță, alta decât o vitamină sau un mineral, care are un efect nutrițional sau fiziologic. | 4. În sensul prezentului Regulament se aplică definiţiile stabilite în articolul 2 din Legea nr.78-XV din 18 martie 2004(Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2004, nr. 83-87, art. 431) privind produsele alimentare și punctul 6 din Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produse alimentare aprobat prin HG nr. 196 din 25 martie 2011 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2001, nr. 46-52, art. 229) .5. Produsele alimentare cu adaosul de vitamine și de minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip pot fi întroduse pe piață dacă respectă dispozițiile prezentului Regulament.  | compatibil  |  |  |  |
| CAPITOLUL II**ADAOS DE VITAMINE ȘI MINERALE***Articolul 3***Cerințe privind adaosul de vitamine și minerale**(1)  Numai vitaminele și/sau mineralele enumerate în anexa I, sub formele enumerate în anexa II, se pot adăuga în produsele alimentare, în conformitate cu normele stabilite de prezentul regulament.(2)  Se pot adăuga în produsele alimentare vitamine și minerale în formă biodisponiobilă pentru corpul uman, fie că sunt sau nu în mod normal conținute de acestea, pentru a ține seama, în special de:(a) o carență de una sau mai multe vitamine și/sau minerale în rândul populației sau al unor grupe specifice de populație, care se poate demonstra prin probe clinice sau subclinice de carență sau evidenția printr-un consum estimativ redus de elemente nutritive sau(b) posibilitatea de ameliorare a stării nutriționale a populației sau a unor grupe specifice de populație și/sau de corectare a posibilelor carențe din aportul alimentar de vitamine sau minerale cauzate de schimbarea obiceiurilor alimentare sau(c) evoluția cunoștințelor științifice general acceptate referitoare la rolul vitaminelor și mineralelor în nutriție și la efectele ulterioare asupra sănătății. (3)  Modificările aduse listelor menționate la alineatul (1) al prezentului articol sunt adoptate în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3), ținând seama de avizul Autorității.Din motive imperative de urgență, Comisia poate aplica procedura de urgență menționată la articolul 14 alineatul (4) pentru a elimina o vitamină sau un mineral de pe listele menționate la alineatul (1) al prezentului articol.Înainte de a efectua aceste modificări, Comisia întreprinde consultări cu părțile interesate, în special operatori din sectorul alimentar și grupuri de consumatori. | **CAPITOLUL II.****Cerințe privind adaosul de vitamine și minerale**6. Numai vitaminele și/sau mineralele enumerate în anexa nr.1 la prezentul Regulament, sub formele enumerate în anexa nr. 2 la prezentul Regulament, se pot adăuga în produsele alimentare, în conformitate cu normele stabilite de prezentul Regulament.7. Se pot adăuga în produsele alimentare vitamine și minerale în formă biodisponibilă pentru corpul uman, fie că sunt sau nu în mod normal conținute de acestea, pentru a ține seama, în special de: 1) o carență de una sau mai multe vitamine și/sau minerale în rândul populației sau al unor grupe specifice de populație, care se poate demonstra prin probe clinice sau subclinice de carență sau evidenția printr-un consum estimativ redus de elemente nutritive; sau 2) posibilitatea de ameliorare a stării nutriționale a populației sau a unor grupe specifice de populație și/sau de corectare a posibilelor carențe din aportul alimentar de vitamine sau minerale cauzate de schimbarea obiceiurilor alimentare; sau 3) evoluția cunoștințelor științifice general acceptate referitoare la rolul vitaminelor și mineralelor în nutriție și la efectele ulterioare asupra sănătății. | compatibil |  |  |  |
| *Articolul 5***Criterii de puritate**[**▼M1**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32008R0108)(1)  Măsurile de determinare a criteriilor de puritate pentru preparatele vitaminice și mineralele 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 cazului în care acestea se aplică în temeiul alineatului (2) al prezentului articol.[**▼B**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32006R1925)(2)  În ceea ce privește preparatele vitaminice și substanțele minerale enumerate în anexa II se aplică criteriile de puritate prevăzute de legislația comunitară pentru utilizarea acestora în producția de produse alimentare, în alte scopuri decât cele reglementate de prezentul regulament.(3)  În ceea ce privește preparatele vitaminice și substanțele minerale enumerate în anexa II, pentru care legislația comunitară nu prevede criterii de puritate, se aplică, până la adoptarea unor astfel de specificații, criteriile de puritate general acceptate, recomandate de organismele internaționale, iar normele naționale care stabilesc criterii de puritate mai stricte se pot menține | 8. Pentru preparatele vitaminice și substanțele minerale enumerate în anexa nr. 2 la prezentul Regulament se aplică criteriile de puritate specificate în actele normative în vigoare pentru utilizarea acestora în producerea de produse alimentare, în alte scopuri decât cele reglementate de prezentul Regulament.  9. În ceea ce privește preparatele vitaminice și substanțele minerale enumerate în anexa nr. 2 la prezentul Regulament, pentru care nu sunt prevăzute criterii de puritate în actele normative naţionale, până la adoptarea unor astfel de specificații, se aplică criteriile de puritate general acceptate, recomandate de organismele internaționale (Comisia Codex Alimentarius, Organizaţia Mondială a Sănătăţii), iar normele naționale care stabilesc criterii de puritate mai stricte se pot menține. | compatibil  |  |  |  |
| *Articolul 4***Restricții privind adaosul de vitamine și minerale**Nu se pot adăuga vitamine și minerale în:(a) alimentele neprelucrate, în special, fructe, legume, carne, carne de pasăre și pește;(b) băuturile care conțin mai mult de 1,2 % în volum alcool, cu excepția, prin derogare de la articolul 3 alineatul (2), a produselor:(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 ([9](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/HTML/?uri=CELEX:02006R1925-20150401&from=RO#E0009));(ii) comercializate anterior adoptării prezentului regulament și(iii) care au fost notificate Comisiei de către un stat membru în conformitate cu articolul 11 și cu condiția să nu existe nicio indicație nutrițională sau de sănătate.[**▼M1**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32008R0108)Măsurile prin care se stabilesc alte alimente sau categorii de alimente în care nu se pot adăuga anumite vitamine și minerale și care sunt 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), pe baza unor dovezi științifice și luând în considerare valoarea lor nutrițională.[**▼B**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32006R1925) | **CAPITOLUL III.****Restricții privind adaosul de vitamine și minerale**10. Nu se pot adăuga vitamine și minerale , precum și de anumite substanțe de alt tipt în: 1) alimentele neprelucrate, în special, fructe, legume, carne, carne de  pasăre și pește; 2) băuturile care conțin mai mult de 1,2 % de alcool în volum.11. Lista altor produse alimentare sau categorii de produse alimentare în care nu se pot adăuga anumite vitamine și minerale se aprobă de către Guvern, luînd în considerare valoarea lor nutritivă. | compatibil |  |  |  |
| *Articolul 6***Condiții pentru adaosul de vitamine și minerale**[**▼M1**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32008R0108)(1)  Atunci când o vitamină sau un mineral se adaugă în alimente, cantitatea totală de vitamine sau minerale prezentă, în orice scop, în alimentul pus în vânzare, nu depășește anumite cantități maxime. Măsurile care stabilesc aceste cantități 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 sens, Comisia poate să prezinte un proiect de măsuri pentru cantitățile maxime până la 19 ianuarie 2009. Pentru produsele concentrate și deshidratate, cantitățile maxime stabilite sunt cele prezente în alimentele preparate pentru consum în conformitate cu instrucțiunile producătorului.(2)  Orice condiții care limitează sau interzic adăugarea unei vitamine specifice sau al unui mineral specific într-un aliment sau o categorie de alimente și destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, printre altele prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).[**▼B**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32006R1925)(3)  Cantitățile maxime menționate la alineatul (1) și condițiile menționate la alineatul (2) se stabilesc ținând seama de: (a) limitele superioare de siguranță stabilite pentru vitamine și minerale în urma unei evaluări științifice a riscurilor pe baza datelor științifice general acceptate, ținând seama, după caz, de gradele diferite de sensibilitate ale diferitelor grupe de consumatori și (b) aportul de vitamine și minerale din alte surse alimentare.(4)  Atunci când se stabilesc cantitățile maxime menționate la alineatul (1) și condițiile menționate la alineatul (2), se ține seama, de asemenea, de aportul de referință de vitamine și minerale pentru populație.(5)  Atunci când se stabilesc cantitățile maxime menționate la alineatul (1) și condițiile menționate la alineatul (2) pentru vitaminele și mineralele al căror aport de referință pentru populație este apropiat de limitele superioare de siguranță, se ține seama, de asemenea, după caz, de următoarele: (a) contribuția diferitelor produse la regimul alimentar global al populației în general sau al subgrupelo de populație; (b) profilul nutrițional al produsului, stabilit în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1924/2006.[**▼M1**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32008R0108)(6)  Adăugarea unei vitamine sau al unui mineral într-un aliment trebuie să aibă ca rezultat prezența vitaminei respective sau a mineralului respectiv în aliment, cel puțin într-o cantitate semnificativă, în cazul în care aceasta este definită în conformitate cu anexa la Directiva 90/496/CEE. Măsurile de stabilire a cantităților minime, inclusiv orice cantități inferioare, pentru alimente sau categorii de alimente specifice, prin derogare de la cantitățile semnificative menționate anterior, 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) al prezentului regulament.[**▼B**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32006R1925) | **CAPITOLUL IV.** **Elemente generale și condiții pentru adaosul de vitamine și minerale** 12. O vitamină sau un mineral se adaugă în produsele alimentare numai în cazul, cînd cantitatea totală de vitamine sau minerale prezentă, indiferent de scop, în produsul alimentar comercializat, nu depășește cantitățile maximale stabilite de către Ministerul Sănătății.  13. Pentru produsele concentrate și deshidratate, cantitățile maxime stabilite sunt cele prezente în alimentele preparate pentru consum în conformitate cu instrucțiunile producătorului. 14. Condițiile care limitează sau interzic adaosul unei vitamine specifice sau a unui mineral specific într-un produs alimentar sau o categorie de produse alimentare se aprobă de către Guvern la recomandările Ministerul Sănătății. 15. Cantitățile maxime de vitamine și minerale și condițiile care limitează sau interzic adăugarea de vitamine și minerale se stabilesc în dependență de următoarele:1. limitele superioare de siguranță stabilite pentru vitamine și minerale în urma unei evaluări științifice a riscurilor în baza datelor științifice general acceptate, ținând seama, după caz, de gradele diferite de sensibilitate ale diferitelor grupe de consumatori;
2. aportul de vitamine și minerale din alte surse alimentare;
3. aportul de referință de vitamine și minerale pentru populație.

 16.  La stabilirea cantităților maxime de vitamine și minerale și condițiilor care limitează sau interzic adaosul de vitamine și minerale al căror aporturile de referință pentru populație sînt apropiate de limitele superioare de siguranță, se ține seama, de asemenea, după caz, de următoarele:

|  |  |
| --- | --- |
|  | 1. contribuția diferitelor produse la regimul alimentar global al populației în general sau al subgrupelor de populație;
2. profilul nutrițional al produsului, stabilit în conformitate cu Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 196 din 25 martie 2011 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2001, nr. 46-52, art. 229)

 17. Adăosul unei vitamine și al unui mineral într-un produs alimentar trebuie să aibă ca rezultat prezența vitaminei respective sau a mineralului respectiv în produsul alimentar cel puțin într-o cantitate semnificativă, care va produce efectul nutrițional sau fiziologic indicat, confirmat de date științifice. Pentru asigurarea prezenței acestor substanțe în cantități semnificative, cantitatea minimală de vitamine şi minerale trebuie să constituie: - nu mai puţin de 15% din doza zilnică recomandată, per 100 g sau 100 ml în cazul altor produse, decât băuturile;  - 7,5 % din valorile de referință ale nutrientului, per 100 ml în cazul băuturilor; - 15 % din valorile de referință ale nutrientului, per porție în cazul în care ambalajul conține o singură porție.  |

 | compatibil |  |  |  |
| *Articolul 7***Etichetare, prezentare și publicitate**[**▼M1**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32008R0108)(1)  Etichetarea, prezentarea și publicitatea alimentelor în care au fost adăugate vitamine și minerale nu includ nicio mențiune care afirmă sau lasă să se înțeleagă că un regim alimentar echilibrat și variat nu poate să asigure cantități suficiente de nutrienți. După caz, se poate adopta o derogare cu privire la un nutrient specific și destinată să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia, în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).[**▼B**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32006R1925)(2)  Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale nu induc în eroare sau înșală consumatorul cu privire la valoarea nutritivă a produsului alimentar care poate rezulta în urma adaosului acestor substanțe nutritive.[**▼M4**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32011R1169)(3)  Etichetarea nutrițională a produselor în care se adaugă vitamine și minerale și care sunt reglementate prin prezentul regulament este obligatorie. Informațiile care trebuie furnizate sunt cele specificate la articolul 30 alineatul (1) din Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 octombrie 2011 privind informarea consumatorilor referitoare la produsele alimentare și trebuie să includă cantitățile totale de vitamine și minerale prezente, atunci când acestea se adaugă produselor alimentare ([10](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/?qid=1487057834509&uri=CELEX:02006R1925-20150401#E0010)).[**▼B**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32006R1925)(4)  Etichetarea produselor în care se adaugă vitamine și minerale poate include o mențiune care să indice acest adaos în condițiile stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1924/2006.(5)  Prezentul articol se aplică fără a aduce atingere altor dispoziții din legislația alimentară aplicabile unor categorii specifice de produse alimentare.(6)  Normele de aplicare a prezentului articol se pot preciza în conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2). | **CAPITOLUL V.****Etichetare, prezentare și publicitate** 18. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare cu adaos vitamine și minerale nu trebuie să includă mențiuni care afirmă sau lasă să se înțeleagă că un regim alimentar echilibrat și variat nu poate să asigure cantități suficiente de nutrienți.  19. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale nu trebuie să inducă în eroare sau să înșele consumatorul cu privire la valoarea nutritivă a produsului alimentar care rezultă în urma adaosului acestor substanțe nutritive. 20. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale nu trebuie să conțină mențiuni care încurajează sau tolerează consumul în exces a produsului alimentar.  21. Etichetarea nutrițională a produselor în care se adaugă vitamine și minerale și care sînt reglementate prin prezentul Regulament este obligatorie.  22. Informațiile care trebuie furnizate sunt cele menționate în prevederile Hotărîrii Guvernului nr. 996 din 20 august 2003 despre aprobarea Normelor privind etichetarea produselor alimentare şi Normelor privind etichetarea produselor chimice de menaj (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 3003, nr. 189, art. 1046) și trebuie să includă cantitățile totale prezente de vitamine și minerale, în cazul în care acestea se adaugă în produsele alimentare. 23. Etichetarea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip poate include o mențiune care să indice acest adaos în condițiile stabilite în Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produse alimentare, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 196 din 25 martie 2011(Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2011, nr. 46-52, art. 229). 24. Prezentul capitol se aplică fără a aduce atingere altor dispoziții din legislația din domeniul produselor alimentare unor categorii specifice de produse alimentare. | compatibil |  |  |  |
| CAPITOLUL III**ADAOS DE ANUMITE SUBSTANȚE DE ALT TIP***Articolul 8***Substanțe interzise, supuse restricțiilor sau aflate sub control comunitar**(1)  Se aplică procedura prevăzută de prezentul articol în cazul în care o substanță, alta decât vitamine sau minerale sau un ingredient care conține o substanță, alta decât vitamine sau minerale, se adaugă în produse alimentare sau se utilizează în producția de produse alimentare, în condiții care ar avea ca rezultat ingestia unor cantități de o astfel de substanță cu mult mai mari decât cele în mod rezonabil estimate a fi ingerate în condiții normale de consum în cadrul unui regim alimentar echilibrat și variat și/sau care, altfel, ar reprezenta un potențial risc pentru consumatori.[**▼M1**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32008R0108)(2)  Din proprie inițiativă sau pe baza informațiilor furnizate de statele membre, după ce Autoritatea a evaluat, în fiecare caz, informațiile disponibile, Comisia poate să ia o decizie, destinată să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3), de a include, în cazul în care este necesar, substanța sau ingredientul în anexa III. În special:(a) în cazul identificării unui efect nociv asupra sănătății, substanța și/sau ingredientul care conține substanța:(i) se introduc în anexa III partea A și se interzice adăugarea acestora în alimente sau utilizarea lor în producția de alimente; sau(ii) se introduc în anexa III partea B și se autorizează adăugarea acestora în alimente sau utilizarea lor în producția de alimente numai în condițiile specificate în anexa respectivă;(b) în cazul în care se identifică posibilitatea unor efecte nocive asupra sănătății, dar persistă o incertitudine științifică, substanța se introduce în anexa III partea C.Din motive imperative de urgență, Comisia poate aplica procedura de urgență menționată la articolul 14 alineatul (4) pentru a include substanța sau ingredientul în anexa III partea A sau B.[**▼B**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32006R1925)(3)  Dispozițiile comunitare aplicabile alimentelor specificate pot prevedea restricții sau interdicții cu privire la utilizarea anumitor substanțe, pe lângă cele stabilite de prezentul regulament.(4)  Operatorii din sectorul alimentar sau orice alte părți interesate pot prezenta autorității, în orice moment, pentru evaluare, un dosar conținând date științifice care demonstrează siguranța unei substanțe din anexa III partea C, în condițiile de utilizare a acesteia într-un produs alimentar sau într-o categorie de produse alimentare și arată scopul utilizării respective. Autoritatea informează de îndată statele membre și Comisia cu privire la dosarul prezentat și îl pune la dispoziția acestora.[**▼M1**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32008R0108)(5)  În termen de patru ani de la data la care substanța a fost introdusă în anexa III partea C, se ia o decizie destinată să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3) și ținând seama de avizul Autorității cu privire la oricare dintre dosarele prezentate pentru evaluare, astfel cum se prevede la alineatul (4) al prezentului articol, în vederea autorizării utilizării generale a unei substanțe incluse în lista din anexa III partea C sau a introducerii acesteia în anexa III partea A sau B, după caz.Din motive imperative de urgență, Comisia poate aplica procedura de urgență menționată la articolul 14 alineatul (4) pentru a introduce substanța sau ingredientul în anexa III partea A sau B.[**▼B**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32006R1925)(6)  Comisia stabilește, în conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2), normele de punere în aplicare a prezentului articol, inclusiv normele referitoare la prezentarea dosarului menționată la alineatul (4) din prezentul articol. | **CAPITOLUL VI.****Substanțe interzise, supuse restricțiilor sau aflate sub control** 25. Prevederile prevăzute de prezentul capitol al Regulamentului se aplică în cazul în care o substanță, alta decît vitamine și minerale sau un ingredient care conține o substanță, alta decât vitamine sau minerale, se adaugă în produse alimentare sau se utilizează în producția de produse alimentare în condițiile care ar avea ca rezultat ingestia unor cantități de o astfel de substanță cu mult mai mari decât cele în mod rezonabil estimate a fi ingerate în condiții normale de consum în cadrul unui regim alimentar echilibrat și variat și/sau care, altfel, ar reprezenta un potențial risc pentru consumatori. 26. În baza informațiilor oficiale și/sau studiilor științifice Ministerul Sănătății ia decizia de a include, în cazul în care este, necesar substanța sau ingredientul în anexa nr.3 al prezentului Regulament, în special: 1) în cazul identificării unui efect nociv asupra sănătății, substanța și/sau ingredientul care conține substanța: a) se introduc în anexa nr.3, partea A și se interzice adăugarea acestora în produse alimentare sau utilizarea lor în producerea de alimente;  b) se introduc în anexa nr.3, partea B și se autorizează adăugarea acestora în alimente sau utilizarea lor în producția de alimente numai în condițiile specificate în anexa respectivă; 2) în cazul în care se identifică posibilitatea unor efecte nocive asupra sănătății, dar persistă o incertitudine științifică, substanța se introduce în anexa nr. 3, partea C. 27. Operatorii din sectorul alimentar sau orice alte părți interesate pot prezenta Ministerului Sănătății, în orice moment, pentru evaluare, un dosar conținând date științifice care demonstrează siguranța unei substanțe din anexa nr.3, partea C, în condițiile de utilizare a acesteia într-un produs alimentar sau într-o categorie de produse alimentare și arată scopul utilizării respective.  |  compatibil |  |  |  |
| CAPITOLUL IV**DISPOZIȚII GENERALE ȘI FINALE***Articolul 9***Registru comunitar**(1)  Comisia stabilește și ține un registru comunitar privind adaosul de vitamine și minerale și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare, denumit în continuare „registrul”.(2)  Registrul conține următoarele:(a) vitaminele și mineralele, enumerate în anexa I, care se pot adăuga în produse alimentare;(b) preparatele vitaminice și substanțele minerale, enumerate în anexa II, care se pot adăuga în produse alimentare;(c) cantitățile maxime și minime de vitamine și minerale care se pot adăuga în produse alimentate, precum și condițiile aferente, stabilite în conformitate cu articolul 6;(d) informațiile referitoare la dispozițiile naționale privind adaosul obligatoriu de vitamine și minerale menționate la articolul 11;(e) orice restricții privind adaosul de vitamine și minerale prevăzute la articolul 4;(f) substanțele pentru care s-au prezentat dosare, în conformitate cu articolul 17 alineatul (1) litera (b);(g) informațiile referitoare la substanțele menționate în anexa III, precum și motivele includerii acestora;(h) informațiile referitoare la substanțele enumerate în anexa III partea C a căror utilizare se autorizează, în general, în conformitate cu articolul 8 alineatul (5).(3)  Registrul se pune la dispoziția publicului.*Articolul 12***Procedura de notificare**(1)  În cazul în care un stat membru consideră că este necesară adoptarea unei noi legislații, statul membru notifică Comisiei și altor state membre măsurile avute în vedere și precizează motivele care le justifică.(2)  Comisia consultă comitetul menționat la articolul 14 alineatul (1), în cazul în care consideră că această consultare este utilă sau în cazul în care un stat membru solicită aceasta, și emite un aviz cu privire la măsurile avute în vedere.(3)  Statul membru în cauză poate să adopte măsurile avute în vedere doar după șase luni de la notificarea menționată la alineatul (1) și cu condiția ca avizul Comisiei să nu fie negativ.În cazul în care avizul Comisiei este negativ, aceasta determină, în conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2) și înainte de expirarea termenului menționat în primul paragraf din prezentul alineat, dacă măsurile avute în vedere se pot pune în aplicare. Comisia poate să solicite unele modificări care să fie aduse măsurilor avute în vedere. | **CAPITOLUL VII.** **Cerințe privind notificarea produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip**  28. Anterior plasării pe piață produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tipse supun procedurii de notificare în conformitate cu p.29 - 31 ale prezentului Regulament.  29.Producătorul sau persoana responsabilă de plasarea primară pe piață a produselor alimentare la care s-au adăugat vitamine, minerale notifică Centrul Național de Sănătate Publică, transmițînd formularul de notificare completat, însoțit de un model de etichetă, transmiţîndu-se, concomitent, şi prin poşta electronică.  30.Ingredientele folosite la fabricarea produsului alimentar cu adaos de vitamine și minerale trebuie să fie sigure, inofensive și să nu prejudicieze sănătatea consumatorlor.31.Formularul de notificare include informaţii despre producător, importator, după caz, ţara de origine, denumirea produsului, modelul etichetei produsului (în original şi cu traducere în limba de stat). 32. Centrul Național de Sănătate Publică întocmește un registru privind adaosul de vitamine și minerale în produsele alimentare și face public prin plasarea pe pagina web a registrului. 33.Registrul menționat la punctul 31 al prezentului Regulament conține următoarele informații: 1) produsele alimentare la care s-au adăugat vitamine și minerale; 2) vitaminele și mineralele, enumerate în anexa I, adăugate în produse alimentare;3) preparatele vitaminice și substanțele minerale, enumerate în anexa II, adăugate în produse alimentare;4) cantitățile maxime și minime de vitamine și minerale adăugate în produse alimentate, precum și condițiile aferente, stabilite în conformitate cu capitolul 6și enumerate în anexa nr. 4;5) informațiile referitoare la dispozițiile naționale privind adaosul obligatoriu de vitamine și minerale; 6) orice restricții privind adaosul de vitamine și minerale prevăzute la p.11-12 ale prezentului Regulament; |  compatibil  |  |  |  |
| *Articolul 10***Libera circulație a mărfurilor**Fără a aduce atingere dispozițiilor tratatului, în special articolelor 28 și 30, statele membre nu pot restrânge sau interzice comerțul cu produse alimentare care respectă dispozițiile prezentului regulament și actele comunitare adoptate pentru punerea în aplicare a acestuia, prin aplicarea de dispoziții naționale nearmonizate care reglementează adaosul de vitamine și minerale în produsele alimentare. |  |  RM nu este tara membra a UE nu este cazul |  |  |  |
| *Articolul 11***Dispoziții naționale**(1)  Până la 19 iulie 2007, statele membre informează Comisia cu privire la dispozițiile naționale existente privind adaosul de vitamine și minerale, precum și produsele care fac obiectul derogării prevăzute la articolul 4 litera (b).(2)  În cazul în care un stat membru, în absența dispozițiilor comunitare, consideră că este necesară adoptarea unei noi legislații privind:(a) adaosul obligatoriu de vitamine și minerale în produsele alimentare sau categoriile de produse alimentare specificate; sau(b) interdicții sau restricții privind utilizarea de anumite substanțe de alt tip în producția de produse alimentare specificate,statul membru notifică aceasta Comisiei în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 12. |  |  prevederile UE neaplicabile |  |  |  |
| *Articolul 13***Măsuri de salvgardare**(1)  În cazul în care un stat membru are motive serioase să considere că un produs prezintă un pericol pentru sănătatea umană, cu toate că respectă dispozițiile prezentului regulament, statul membru respectiv poate să suspende sau să limiteze temporar aplicarea dispozițiilor în cauză pe teritoriul său.Statul membru informează de îndată celelalte state membre și Comisia cu privire la aceasta și își motivează decizia.(2)  În conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2), se ia o decizie, după caz, după obținerea unui aviz de la Autoritate.Comisia poate iniția această procedură din proprie inițiativă.(3)  Statul membru menționat la alineatul (1) poate menține suspendarea sau restricția până i se notifică decizia menționată la alineatul (2).[**▼M1**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32008R0108) |  | nu este cazul  |  |  |  |
| *Articolul 14*Procedura comitetului(1)  Comisia este asistată de Comitetul permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală, instituit în temeiul articolului 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.Perioada prevăzută la articolul 5 alineatul (6) din Decizia 1999/468/CE se stabilește la trei luni.(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.(4)  Atunci când 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.[**▼B**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32006R1925) |  | prevederile UE nu este cazul  |  |  |  |
| *Articolul 15***Monitorizare**Pentru a facilita monitorizarea eficientă a produselor alimentare în care s-au adăugat vitamine și minerale, precum și a produselor alimentare care conțin substanțele enumerate în anexa III părțile B și C, statele membre pot solicita producătorului sau persoanelor care introduc aceste produse alimentare pe piață pe teritoriul lor să notifice autorității competente această introducere pe piață prin furnizarea unui model de etichetă utilizată pentru produsul respectiv. În astfel de cazuri, se pot solicita, de asemenea, informații cu privire la retragerea produsului de pe piață. |  |  R.Moldova nu este stat membru  |  |  |  |
| *Articolul 16***Evaluare**Până la 1 iulie 2013, Comisia prezintă Parlamentului European și Consiliului un raport cu privire la efectele punerii în aplicare a prezentului regulament, în special cu privire la evoluția pieței de produse alimentare în care s-au adăugat vitamine și minerale, consumul acestora, aportul de substanțe nutritive pentru populație și schimbarea obiceiurilor alimentare și adaosul de anumite substanțe de alt tip, însoțit de orice propuneri de modificare a prezentului regulament pe care Comisia le consideră necesare. În acest context, statele membre furnizează Comisiei până la 1 iulie 2012 informațiile relevante necesare. Normele de aplicare a prezentului articol se precizează în conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2). |  | prevederile UE  |  |  |  |
| *Articolul 17***Măsuri tranzitorii**(1)  Prin derogare de la articolul 3 alineatul (1) și până la 19 ianuarie 2014, statele membre pot autoriza utilizarea, pe teritoriul lor, a vitaminelor și mineralelor care nu sunt enumerate în anexa I sau în formele care nu sunt enumerate în anexa II, cu condiția ca:(a) substanța în cauză să fie utilizată pentru adaosul în produsele alimentare comercializate în Comunitate la 19 ianuarie 2007 și(b) Autoritatea să nu fi emis un aviz nefavorabil cu privire la utilizarea substanței respective sau utilizarea în forma respectivă în producția de produse alimentare, pe baza unui dosar care să justifice utilizarea substanței în cauză, pe care statul membru trebuie să-l prezinte Comisiei până la 19 ianuarie 2010.(2)  Până la 19 ianuarie 2014, cu respectarea dispozițiilor tratatului, statele membre pot continua aplicarea restricțiilor sau interdicțiilor naționale existente cu privire la comerțul cu produse alimentare în care se adaugă vitamine și minerale care nu sunt incluse în lista din anexa I sau sub formele care nu sunt enumerate în anexa II.(3)  Cu respectarea dispozițiilor tratatului, statele membre pot continua aplicarea dispozițiilor naționale existente privind cantitățile maxime și minime de vitamine și minerale enumerate în anexa I, adăugate în produsele alimentare și privind condițiile aplicabile acestui adaos, până la adoptarea măsurilor comunitare corespunzătoare în conformitate cu articolul 6 sau în temeiul altor dispozițiile comunitare speciale. |  | nu este cazul prevederile UE  |  |  |  |
| *Articolul 18***Intrarea în vigoare**Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.Se aplică de la 1 iulie 2007.Produsele alimentare introduse pe piață sau etichetate înainte de 1 iulie 2007 și care nu respectă dispozițiile prezentului regulament se pot comercializa până la data expirării lor, dar nu mai târziu de 31 decembrie 2009.Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre. |  | prevederile UE  |  |  |  |
| *ANEXA I***VITAMINE ȘI MINERALE CARE SE POT ADĂUGA ÎN PRODUSELE ALIMENTARE****1.   Vitamine**Vitamina AVitamina DVitamina EVitamina KVitamina B1Vitamina B2NiacinăAcid pantotenicVitamina B6Acid folicVitamina B12BiotinăVitamina C**2.   Minerale**CalciuMagneziuFierCupruIodZincManganSodiuPotasiuSeleniuCromMolibdenFluorurăClorurăFosfor[**▼M2**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32009R1170)Bor[**▼M2**](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/AUTO/?uri=celex:32009R1170) |  **ANEXA Nr. I****VITAMINE ȘI MINERALE CARE SE POT ADĂUGA ÎN PRODUSELE ALIMENTARE**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **1.** | **Vitamine** |  | **2.   Minerale** |
| **1** | Vitamina A(µg RE) | **1** | Calciu (mg) |
| **2** | Vitamina D(µg) | **2** | Magneziu (mg) |
| **3** | Vitamina E(mg α-TE) | **3** | Fier (mg) |
| **4** | Vitamina K(µg)  | **4** | Cupru(µg) |
| **5** | Vitamina B1(tiamina) (mg) | **5** | Iod (µg) |
| **6** | Vitamina B2(riboflavina) (mg) | **6** | Zinc(mg) |
| **7** | Niacină(mg NE) | **7** | Mangan(mg) |
| **8** | Acid pantotenic(mg) | **8** | Molibden (µg) |
| **9** | Acid folic(µg) | **9** | Seleniu(µg) |
| **10** | Vitamina B6(piridoxina) (mg) | **10** | Crom (µg) |
| **11** | Vitamina B12 (µg)  | **11** | Potasiu (mg) |
| **12** | Vitamina C(mg) | **12** | Fluor (mg) |
| **13** | Biotină(µg)  | **13** | Clor (mg) |
|  |   | **14** | Fosfor (mg) |
|  |  | **15** | Sodiu(mg) |
|  |  | **16** | Bor  |

 | compatibil |  |  |  |
| *ANEXA II***Preparate cu vitamine și substanțe minerale care se pot adăuga în produsele alimentare****1.    Preparate cu vitamine****VITAMINA A**retinolacetat de retinilpalmitat de retinilbeta-caroten**VITAMINA D**colecalciferolergocalciferol**VITAMINA E**D-alfa-tocoferolDL-alfa-tocoferolacetat de D-alfa-tocoferilacetat de DL-alfa-tocoferilsuccinat acid de D-alfa-tocoferil**VITAMINA K**filochinonă (fitomenadionă)menachinonă ([11](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/HTML/?uri=CELEX:02006R1925-20150401&from=RO#E0011))**VITAMINA B1**clorhidrat de tiaminămononitrat de tiamină**VITAMINA B2**riboflavinăriboflavină-5′-fosfat de sodiu**NIACINĂ**acid nicotinicnicotinamidă**ACID PANTOTENIC**D-pantotenat de calciuD-pantotenat de sodiudexpantenol**VITAMINA B6**clorhidrat de piridoxinăpiridoxină 5′-fosfatdipalmitat de piridoxină**ACID FOLIC**acid pteroilmonoglutamicL-metilfolat de calciu**VITAMINA B12**ciancobalaminăhidroxocobalamină**BIOTINĂ**D-biotină**VITAMINA C**acid L-ascorbicL-ascorbat de sodiuL-ascorbat de calciuL-ascorbat de potasiuL-ascorbil 6-palmitat**2.    Substanțe minerale**carbonat de calciuclorură de calciucitrat malat de calciusăruri de calciu ale acidului citricgluconat de calciuglicerofosfat de calciulactat de calciusăruri de calciu ale acidului ortofosforichidroxid de calciumalat de calciuoxid de calciusulfat de calciuacetat de magneziucarbonat de magneziuclorură de magneziusăruri de magneziu ale acidului citricgluconat de magneziuglicerofosfat de magneziusăruri de magneziu ale acidului ortofosforiclactat de magneziuhidroxid de magneziuoxid de magneziucitrat de magneziu și potasiusulfat de magneziubisglicinat feroscarbonat feroscitrat feroscitrat feric de amoniugluconat ferosfumarat ferosdifosfat feric de sodiulactat ferossulfat ferosfosfat feros de amoniuEDTA feric de sodiudifosfat feric (pirofosfat feric)zaharat fericfier elementar (carbonil + electrolitic + redus cu hidrogen)carbonat de cuprucitrat de cuprugluconat de cuprusulfat de cuprucomplex cupru-lizinăiodură de sodiuiodat de sodiuiodură de potasiuiodat de potasiuacetat de zincbisglicinat de zincclorură de zinccitrat de zincgluconat de zinclactat de zincoxid de zinccarbonat de zincsulfat de zinccarbonat de manganclorură de mangancitrat de mangangluconat de manganglicerofosfat de mangansulfat de manganbicarbonat de sodiucarbonat de sodiucitrat de sodiugluconat de sodiulactat de sodiuhidroxid de sodiusăruri de sodiu ale acidului ortofosforicdrojdie îmbogățită cu seleniu ([12](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/HTML/?uri=CELEX:02006R1925-20150401&from=RO#E0012))selenat de sodiuselenit acid de sodiuselenit de sodiufluorură de sodiufluorură de potasiubicarbonat de potasiucarbonat de potasiuclorură de potasiucitrat de potasiugluconat de potasiuglicerofosfat de potasiulactat de potasiuhidroxid de potasiusăruri de potasiu ale acidului ortofosforicclorură de crom (III) și hexahidratul săusulfat de crom (III) și hexahidratul săupicolinat de cromlactat de crom (III) trihidratmolibdat de amoniu [molibden (VI)]molibdat de sodiu [molibden (VI)]acid boricborat de sodiu | **ANEXA II****PREPARATE VITAMINICE ȘI SUBSTANȚE MINERALE CARE SE POT ADĂUGA ÎN PRODUSELE ALIMENTARE**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Preparate vitaminice** |  **substanțele**  |  | **Preparate vitaminice** | **substanțele** |
| **1** | **VITAMINA A** | retinolacetat de retinilpalmitat de retinilbeta-caroten | **8** | **ACID PANTOTENIC** | D-pantotenat de calciuD-pantotenat de sodiudexpantenol |
| **2** | **VITAMINA D** | colecalciferolergocalciferol | **9** | **VITAMINA B6** | clorhidrat de piridoxinăpiridoxin-5'-fosfatdipalmitat de piridoxină |
| **3** | **VITAMINA E** | D-alfa-tocoferolDL-alfa-tocoferolacetat de D-alfa-tocoferilacetat de DL-alfa-tocoferilsuccinat acid de D-alfa-tocoferil | **10** | **ACID FOLIC** | acid pteroilmonoglutamicL – metilfolat de calciu |
| **4** | **VITAMINA K** | fitochnonă (fitomenadionă)menachinona | **11** | **VITAMINA B12** | cianocobalaminăhidroxicobalamină |
| **5** | **VITAMINA B1** | clorhidrat de tiaminămononitrat de tiamină |  | **BIOTINĂ** | D-biotină |
| **6** | **VITAMINA B2** | riboflavinăriboflavină-5'-fosfat de sodiu | **12** | **VITAMINA C** | acid L-ascorbicL-ascorbat de sodiuL-ascorbat de calciuL-ascorbat de potasiuL-ascorbil 6-palmitat |
| **7** | **NIACINĂ** | acid nicotinic nicotinamidă | **13** |  |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  **Elementele minerale** | **substanțele**  |  |  | **substanțele** |
| **1** | **Calciu**  | Carbonat de calciuClorură de calciucitrate malat de calciu Săruri de calciu ale acidului citricGluconat de calciuGlicerofosfat de calciuLactat de calciuSăruri de calciu ale acidului ortofosforicHidroxid de calciuOxid de calciuSulfat de calciu malat de calciu | **4** | **Fier** | disglicinat feros Carbonat ferosCitrat ferosCitrat feric de amoniuGluconat ferosFumarat ferosDifosfat feric de sodiuLactat ferosSulfat ferosfosfat feros de amoniuEDTA ferric de sodiuDifosfat feric (pirofosfat feric)Zaharat fericFier elementar (carbonil + electrolitic + hidrogen redus) |
| **2** | **Crom** | Clorură de crom (iii) și hexahidratul săuSulfat de crom (iii) și hexahidratul săupicolinat de cromlactat de crom trihidrat | **5** | **Fluor** | Fluorură de sodiuFluorură de potasiu |
| **3** | **Cupru** | Carbonat de cupruCitrat de cupruGluconat de cupruSulfat de cupruComplex cupru-lizină | **6** | **Magneziu** | Acetat de magneziuCarbonat de magneziuClorură de magneziuSăruri de magneziu ale acidului citricGluconat de magneziuGlicerofosfat de magneziuSăruri de magneziu ale acidului ortofosforicLactat de magneziuHidroxid de magneziuOxid de magneziuSulfat de magneziucitrat de magneziu si potasiu |
| **7** | **Iod** | Iodură de sodiuIodat de sodiuIodură de potasiuIodat de potasiu | **11** | **Sodiu** | Bicarbonat de sodiuCarbonat de sodiuCitrat de sodiuGluconat de sodiuLactat de sodiuHidroxid de sodiuSăruri de sodiu ale acidului ortofosforic |
| **8** | **Mangan**  | Carbonat de manganClorură de manganCitrat de manganGluconat de manganGlicerofosfat de manganSulfat de mangan | **12** | **Seleniu** | drojdie imbogatita cu seleniumSelenat de sodiuselenit acid de sodiuSelenit de sodiu |
| **9** | **Molibden** | Molibdat de amoniu [molibden (vi)]Molibdat de sodiu [molibden (vi)] | **13** | **Zinc** | Acetat de zincDisglicinat de zinc Clorură de zincCitrat de zincGluconat de zincLactat de zincOxid de zincCarbonat de zincSulfat de zinc |
| **10** | **Potasiu** | Bicarbonat de potasiuCarbonat de potasiuClorură de potasiuCitrat de potasiuGluconat de potasiuGlicerofosfat de potasiuLactat de potasiuHidroxid de potasiuSăruri de potasiu ale acidului ortofosforic | **14** | **bor** | acid boricborat de sodiu |
|  |  |  |  |  |  |

 | compatibil |  |  |  |
| *ANEXA III***SUBSTANȚE A CĂROR UTILIZARE ÎN PRODUSELE ALIMENTARE ESTE INTERZISĂ, SUPUSĂ RESTRICȚIILOR SAU SE AFLĂ SUB CONTROL COMUNITAR**Partea A – Substanțe interzisePlanta medicinală *Ephedra* și preparatele din specii de *Ephedra*Partea B – Substanțe supuse restricțiilorPartea C – Substanțe sub control comunitarScoarța de yohimbe și preparatele din yohimbe [*Pausinystalia yohimbe* (K. Schum) Pierre ex Beille | **ANEXA III****SUBSTANȚE A CĂROR UTILIZARE ÎN PRODUSELE ALIMENTARE ESTE INTERZISĂ, SUPUSĂ RESTRICȚIILOR SAU SE AFLĂ SUB CONTROL COMUNITAR**Partea A – Substanțe interzise planta medicinal Ephedra și preparatele duin specii de EphedraPartea B – Substanțe supuse restricțiilorPartea C – Substanțe sub control comunitar Scoarta de yohimbe si preparate de yohimbe | compatibil  |  |  |  |