



Parlamentul României
Camera Deputaților

Conf. cu originalul

Comisia pentru agricultură,
silvicultură, industrie alimentară și
servicii specifice
București, 30.09.2020
Nr. 4c-5/446

Comisia pentru sănătate și familie
București, 30.09.2020
Nr. 4c-10/322

**BIROUL PERMANENT
AL
CAMEREI DEPUTAȚILOR**

În conformitate cu prevederile Regulamentului Camerei Deputaților, republicat, vă înaintăm, alăturat **Raportul comun** asupra *proiectului de Lege privind suplimentele alimentare*, transmis spre dezbatere în fond, Comisiei pentru agricultură, silvicultură, industrie alimentară și servicii specifice și Comisiei pentru sănătate și familie cu adresa nr. **PLx. 468/2012 din 12 noiembrie 2012**.

În raport de obiectul și conținutul său, proiectul de lege face parte din categoria **legilor organice**.

PREȘEDINTE,
Alexandru STĂNESCU

PREȘEDINTE,
**Conf. univ. dr. Corneliu-Florin
BUICU**

PARLAMENTUL ROMÂNIEI
CAMERA DEPUTAȚILOR



**Comisia pentru agricultură,
silvicultură, industrie alimentară și
servicii specifice**
București, 30.09.2020
Nr. 4c-5/446

Comisia pentru sănătate și familie
București, 30.09.2020
Nr. 4c-10/322

RAPORT COMUN
asupra proiectului de Lege privind suplimentele alimentare
(PLx. 468/2012)

În conformitate cu prevederile art. 95 din Regulamentul Camerei Deputaților, republicat, Comisia pentru agricultură, silvicultură, industrie alimentară și servicii specifice și Comisia pentru sănătate și familie au fost sesizate, spre dezbateră în fond, cu *proiectul de Lege privind suplimentele alimentare*, transmis cu adresa nr. **PLx. 468 din 12 noiembrie 2012**, înregistrat cu nr. 24/396/14.11.2012, respectiv 28/243/13.11.2012.

Senatul, în calitate de primă Cameră sesizată, **a respins** proiectul de lege în ședința din 30 octombrie 2012.

Camera Deputaților este **Cameră decizională**, potrivit prevederilor art.75 din Constituția României și ale **art.91, alin.(9), pct.1** din Regulamentul Camerei Deputaților.

Consiliul Legislativ a **avizat favorabil** proiectul de lege conform avizului nr. 674/24.08.2012.

Comisia juridică, de disciplină și imunități și Comisia pentru învățământ, știință, tineret și sport au avizat favorabil proiectul de lege.

Proiectul de lege are ca **obiect de reglementare** stabilirea cadrului legal privind comercializarea suplimentelor alimentare și transpunerea Directivei 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului referitoare la apropierea legislațiilor statelor membre privind suplimentele alimentare.

În conformitate cu prevederile **art. 61** și **art.63** din Regulamentul Camerei Deputaților, republicat, Comisia pentru agricultură silvicultură, industrie alimentară

și servicii specifice și Comisia pentru sănătate și familie au examinat proiectul de lege sus-menționat în ședințe separate.

Membrii Comisiei pentru sănătate și familie au examinat proiectul de lege în ședința online din data de **29 iunie 2020**. La lucrările Comisiei, deputații au fost prezenți conform listei de prezență.

Comisia pentru agricultură, silvicultură, industrie alimentară și servicii specifice a dezbătut proiectul de lege în ședința online din data de **20 iulie 2020**. La lucrările Comisiei, deputații au fost prezenți conform listei de prezență.

În urma examinării proiectului de lege și a opiniilor exprimate, membrii celor două comisii sesizate în fond au hotărât, **cu unanimitatea voturilor celor prezenți**, să propună plenului Camerei Deputaților **adoptarea proiectului de Lege privind suplimentele alimentare cu amendamentele admise** redată în anexa nr. 1, respectiv **amendamentul respins** redat în anexa nr. 2 care fac parte integrantă din prezentul **raport comun**.

Proiectul de lege face parte din categoria **legilor organice**.

PREȘEDINTE,
Alexandru STĂNESCU

PREȘEDINTE,
**Conf. univ. dr. Corneliu-Florin
BUICU**

SECRETAR,
Dan CIOCAN

SECRETAR,
VASS Levente

Consilier parlamentar Alexandra Simionel

Consilier parlamentar Livia Spânu

I. AMENDAMENTE ADMISE

Nr. crt.	Text inițiator	Amendamente propuse/autorul amendamentului	Motivarea amendamentului
1.	LEGE privind suplimentele alimentare	Nemodificat	
2.	CAPITOLUL I Dispoziții generale	Nemodificat	
3.	<p>Art.1. – (1) Prezenta lege stabilește cadrul legal referitor la suplimentele alimentare.</p> <p>(2) Autoritățile competente în domeniul suplimentelor alimentare sunt:</p> <p>a) Ministerul Sănătății pentru suplimentele alimentare pe bază de vitamine, minerale, substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic altele decât vitamine și minerale, vitamine și/sau minerale în amestec cu substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic altele decât vitamine și minerale, diverse extracte, produse ale stupului, potrivit competențelor stabilite de Ordonanța de urgență a Guvernului nr.</p>	<p>Art.1. - (1) Prezenta lege stabilește cadrul legal referitor la suplimentele alimentare, comercializate ca produse alimentare și prezentate ca atare.</p> <p>(2) Ministerul Sănătății este autoritatea competentă în domeniul suplimentelor alimentare pe bază de:</p> <p>a) vitamine, minerale; b) amestecuri de vitamine și/sau minerale; c) substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic, altele decât vitamine și minerale; d) amestecuri de vitamine și/sau minerale cu substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic, altele decât vitamine și minerale; e) amestecuri de vitamine și/sau minerale cu extracte vegetale și/sau animale;</p>	

	<p>97/2001 privind reglementarea producției, circulației și comercializării alimentelor, republicată;</p> <p>b) Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale pentru suplimentele alimentare pe bază de plante medicinale, aromatice și produse ale stupului potrivit Legii nr. 491/2003 privind plantele medicinale și aromatice precum și produsele stupului, republicată, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>f) amestecuri de vitamine și/sau minerale cu extracte vegetale și/sau animale, cu substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic, cu plante și/sau produse ale stupului.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia pentru agricultură</i></p> <p>(3) Pentru amestecurile care conțin ingrediente prevăzute la alin. (2) lit. a)-c) consumate ca ingrediente prevăzute la alin. (2) lit. d)-f) notificarea se face la Ministerul Sănătății, după primirea avizului tehnic consultativ emis de Comitetul tehnic prevăzut la art. 5 din Legea nr. 491/2003 privind plantele medicinale și aromatice, precum și produsele stupului, republicată, cu modificările și completările ulterioare, iar pentru extractele vegetale, plantele medicinale și aromatice precum și pentru produsele stupului avizul tehnic consultativ este solicitat de Ministerul Sănătății.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia pentru agricultură</i></p>	
--	--	--	--

	<p>(3) Agenția Națională Anti-Doping prin avizarea suplimentelor alimentare care urmează a fi introduse în comercializare, cât și prin activitatea de testare, a suplimentelor alimentare în scopul identificării prezenței substanțelor interzise, în conținutul acestora și a utilizării de către sportivi doar a suplimentelor recomandate.</p> <p>(4) Prevederile prezentei legi protejează sănătatea consumatorilor, asigură condițiile pentru informarea corectă și completă a consumatorilor, în conformitate cu reglementările legale în vigoare și pentru prevenirea practicilor comerciale incorecte.</p> <p>(5) Prezenta lege se aplică suplimentelor alimentare comercializate ca produse alimentare și prezentate ca atare. Dispozițiile acestei legi nu sunt aplicabile medicamentelor definite în titlul XVII „Medicamentul” din Legea nr.95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>Se elimină</p> <p>(4) Nemodificat.</p> <p>(5) Dispozițiile prezentei legi nu sunt aplicabile medicamentelor definite în titlul XVIII „Medicamentul” din Legea nr.95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare și nici suplimentelor alimentare pe bază de plante medicinale, aromatice și produse ale stupului, reglementate prin Legea nr. 491/2003, republicată, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia pentru agricultură</i></p>	<p>Agenția Națională Anti-Doping nu dispune de atribuții în reglementarea domeniului care face obiectul prezentei legi.</p> <p>În urma republicării Legii nr.95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, “titlul XVII” a devenit “titlul XVIII”.</p>
--	---	---	---

4.	<p>Art.2. – În sensul prezentei legi, termenii și expresiile de mai jos semnifică după cum urmează:</p> <p>a) <i>suplimente alimentare – produse alimentare ale</i> căror scop este de a suplimenta regimul alimentar și care reprezintă surse concentrate de nutrienți sau alte substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic, singure sau în combinație, comercializate sub formă de doză, respectiv în forme de prezentare cum ar fi capsule, pastile, comprimate, pilule sau alte forme similare, cașete cu pulbere, fiole de lichid, flacoane cu picător și alte forme similare de lichide și prafuri destinate să fie luate în cantități mici,unitare, măsurate;</p> <p>b) <i>nutrienții</i> sunt reprezentați de:</p> <p>(i)vitamine;</p> <p>(ii)minerale;</p> <p>c) <i>substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic altele decât vitamine și minerale</i> - sunt: aminoacizii, enzimele, pre- și probiotice, acizii grași esențiali, extracte vegetale și/sau extracte animale, diverse substanțe bioactive;</p>	<p>Art.2. – În sensul prezentei legi, termenii și expresiile de mai jos semnifică după cum urmează:</p> <p>a) <i>suplimente alimentare – produse alimentare al</i> căror scop este de a completa regimul alimentar și care reprezintă surse concentrate de nutrienți sau alte substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic, singure sau în combinație, comercializate sub formă de doză, respectiv în forme de prezentare cum ar fi capsule, comprimate, pilule sau alte forme similare, cașete cu pulbere, fiole de lichid, flacoane cu picurător și alte forme similare de lichide și pulberi destinate să fie luate în cantități mici,unitare, măsurate;</p> <p>b) <i>nutrienți</i> - vitamine, minerale și alte substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic</p> <p>c) <i>substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic altele decât vitamine și minerale</i> - aminoacizii, enzimele, prebioticele și probioticele, acizii grași esențiali, extractele vegetale, inclusiv plante, alge, licheni, ciuperci, precum si extractele si uleiurile esentiale ale acestora și/sau extractele animale, substanțe bioactive autorizate și incluse în Catalogul Novel-Food - alimente</p>	<p>Denumirea de pulbere vine din limba latină pulvis'pulveres însemnand praf/pulbere. Farmacopeea Romană ediția a X definește pulberile ca fiind preparate farmaceutice solide alcătuite din particule uniforme ale uneia sau mai multor substanțe folosite ca atare sau divizate în doze unitare.</p> <p>Pentru o exprimare corectă și completă, potrivit Directivei 2002/46 Pentru o exprimare completă.</p>
----	---	--	--

	<p>d) <i>extract</i> – preparat, substanță chimică extrasă din plante, din organisme, organe;</p> <p>e) <i>aliment nou (novel food)</i> – un aliment care nu a fost utilizat pentru consumul uman la un nivel semnificativ în cadrul Uniunii Europene, înainte de 15 mai 1997 inclusiv, conform legislației comunitare, așa cum este prevăzut în Regulamentul (CE) nr.258/1997 al Parlamentului European și al Consiliului din 27 ianuarie 1997 privind alimentele și ingredientele alimentare noi;</p> <p>f) <i>precursori ai hormonilor steroizi androgeni</i> - substanțe capabile să stimuleze secreția de hormoni androgeni în organism, peste limitele fiziologice;</p> <p>g) <i>lista interzisă</i> – lista care denumește substanțele și metodele interzise, publicată și revizuită în conformitate cu art. 18 din Legea nr.227/2006 privind prevenirea și combaterea dopajului în sport, republicată, cu modificările ulterioare;</p>	<p>noi, al Uniunii Europene;</p> <p>d) <i>extract</i> –substanță sau amestec de substanțe preparat prin concentrarea până la un anumit grad a produselor extrase din diferite materii vegetale sau animale, proaspete ori uscate.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru agricultură și Comisia pentru sănătate și familie</i></p> <p>e)Se elimină.</p> <p>f)Se elimină.</p> <p>g)Se elimină.</p>	<p>Definiția se regăsește în legislația specifică pentru alimente noi.</p> <p>Agencia Națională Anti-Doping nu dispune de atribuții în reglementarea domeniului care face obiectul prezentei legi.</p>
--	--	--	--

<p>h) contaminant – orice substanță care nu se adaugă în mod intenționat la produsul alimentar, dar care este totuși prezentă în acesta ca reziduu al producerii, inclusiv tratamente aplicate culturilor și animalelor și în practica medicinei veterinare, fabricării, ambalării, transportului sau stocării produsului respectiv sau ca urmare a contaminării de către mediul înconjurător. Materiile străine cum ar fi fragmentele de insecte , părul de animale etc. nu sunt incluse în această definiție;</p> <p>i) contaminare – prezența în suplimentele alimentare a unui contaminant, astfel cum este el definit la litera h) ;</p> <p>j) supliment alimentar falsificat – suplimentul alimentar pentru care se prezintă în mod fals identitatea, inclusiv ambalajul și etichetarea, denumirea și compoziția în ceea ce privește oricare din componentele sale inclusiv cantitatea componentelor respective;</p> <p>k) produsele stupului care pot fi ingrediente în suplimentele alimentare - polenul, propolisul, mierea și lăptișorul de matcă, potrivit art. 1 alin. (2) lit. h) din Legea nr. 491/2003, republicată, cu modificările și completările ulterioare;</p>	<p>h) Se elimină.</p> <p>i) Se elimină.</p> <p>e) <i>supliment alimentar contrafăcut</i> - suplimentul alimentar pentru care se prezintă în mod fals identitatea, inclusiv ambalajul și etichetarea, denumirea și compoziția în ceea ce privește oricare din componentele sale inclusiv cantitatea componentelor respective;</p> <p>f) Nemodificat.</p>	<p>Definiția se regăsește în Regulamentul CE nr. 2073 și 1881.</p> <p>Idem.</p> <p>Prin renumerotare și în conformitate cu legislația în vigoare.</p> <p>Prin renumerotare.</p>
---	---	---

<p>l) <i>notificare</i> – înștiințarea autorității competente privind punerea pe piață a unui supliment alimentar;</p> <p>m) <i>certificat</i> – act administrativ eliberat de autoritățile competente prevăzute la art.1 alin. (2) care atestă faptul că suplimentul alimentar îndeplinește condițiile legale pentru punerea pe piață;</p> <p>n) <i>porție zilnică de consum</i> - cantitatea recomandată de către producător pentru consumul zilnic, în funcție de forma de condiționare a suplimentului alimentar respectiv;</p> <p>o) <i>etichetare</i> – mențiunile, indicațiile, mărcile sau denumirile comerciale, imaginile sau semnele care se referă la un produs alimentar și care figurează pe orice ambalaj, document, anunț, etichetă, inel sau manșetă care însoțesc sau se referă la respectivul produs alimentar;</p> <p>p) <i>denumire curentă</i> – denumire care este acceptată drept denumire a produsului alimentar de către consumatori din statul membru în care este vândut, fără a fi nevoie de explicații suplimentare;</p> <p>q) <i>data durabilității minimale</i> – data stabilită de producător până la care un supliment</p>	<p>g) Nemodificat.</p> <p>h) <i>certificat de notificare</i> - act administrativ eliberat de Ministerul Sănătății , denumit în continuare <i>autoritatea competentă</i>, în urma notificării produsului.</p> <p>i) <i>doză zilnică de consum</i> - cantitatea recomandată de către producător pentru consumul zilnic, în funcție de forma de condiționare a suplimentului alimentar respectiv;</p> <p>o)Se elimină.</p> <p>p)Se elimină.</p> <p>q)Se elimină.</p>	<p>Prin renumerotare.</p> <p>Prin renumerotare. Pentru corectitudine se propune termenul „certificat de notificare”.</p> <p>Definiția se regăsește la art. 2 lit. (j), din Regulamentul UE nr.1169/2011 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare.</p> <p>Definiția se regăsește la art. 2 lit. o) din Regulamentul UE nr.1169/2011 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare.</p> <p>Definiția se regăsește la art. 2 lit. r) din Regulamentul</p>
--	---	---

	<p>alimentar își păstrează caracteristicile specifice în condiții de depozitare corespunzătoare; produsele pentru care se stabilește data durabilității minimale nu trebuie să fie periculoase nici după această dată.</p>	<p><i>Autori: Comisia pentru agricultură și Comisia pentru sănătate și familie</i></p> <p>j) comunicare comercială – orice formă de comunicare destinată să promoveze, direct sau indirect, produsele, serviciile, imaginea, numele ori denumirea, firma sau emblema unui comerciant ori membru al unei profesii liberale.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru agricultură și Comisia pentru sănătate și familie</i></p>	<p>UE nr.1169/2011 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare.</p> <p>Conform normelor de tehnică legislativă, trebuie definiți termenii folosiți în lege, iar „comunicarea comercială” a fost introdusă la art. 7.</p>
5.	<p>CAPITOLUL II Condiții generale privind suplimentele alimentare</p>	<p>Nemodificat.</p>	
6.	<p>Art.3. – (1) Introducerea pe piață de către producător, importator, ambalator sau vânzător a suplimentelor alimentare se realizează pe baza certificatului, prevăzut la art. 2 lit. m).</p>	<p>Art.3. – (1) Introducerea pe piață de către producător, importator sau persoana responsabilă cu plasarea produsului pe piață în România a suplimentelor alimentare se realizează pe baza certificatului de notificare.</p> <p>(2) Modificările privind calitatea și/sau compoziția suplimentelor alimentare determină anularea certificatului de</p>	<p>Pentru respectarea normelor de tehnică legislativă s-a eliminat sintagma „(1)”, întrucât nu există un alt alineat.</p> <p>Prin schimbarea calitativă și/sau cantitativă a compoziției, devine alt</p>

	<p>(2) Emiterea certificatului pentru un supliment alimentar ce urmează a fi introdus pe piață necesită avizul prealabil al Agenției Naționale Anti-Doping. Acest aviz va fi solicitat de către autoritatea competentă la care s-a făcut notificarea înaintea eliberării certificatului.</p> <p>(3) Agenția Națională Anti-Doping va emite avizul, în termen de 15 de zile de la data înregistrării solicitării, cu respectarea dispozițiilor art. 7 și art.8.</p> <p>(4) Când Agenția Națională Anti-Doping deține informații că suplimentele alimentare pentru care s-a solicitat certificat sunt contaminate cu precursori ai hormonilor steroizi androgeni, substanțe dopante cu grad mare de risc sau alte substanțe cuprinse în Lista interzisă, emiterea sau refuzul avizului se va face doar după efectuarea testării acestora, în maxim 60 de zile de la data înregistrării solicitării.</p> <p>(5) Testarea din punct de vedere al contaminării pentru determinarea prezenței de precursori ai hormonilor steroizi androgeni și/sau alte substanțe interzise, se</p>	<p>notificare.</p> <p>(2)Se elimină.</p> <p>(3)Se elimină.</p> <p>(4)Se elimină.</p> <p>(5)Se elimină.</p>	<p>produs.</p> <p>Agenția Națională Anti-Doping nu dispune de atribuții în reglementarea domeniului care face obiectul prezentei legi.</p> <p>Idem.</p> <p>Idem.</p> <p>Idem.</p>
--	--	---	--

	<p>face de către un laborator de control doping certificat ISO 17025, care folosește metode de lucru acreditate pentru determinările substanțelor din Lista interzisă;</p> <p>(6) Costurile analizei pentru testarea suplimentelor alimentare se suportă de către solicitantul introducerii pe piață prevăzut la alin. (1).</p>	<p>(6) Se elimină.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia pentru agricultură</i></p>	Idem.
7.	<p>Art.4. – Suplimentele alimentare se comercializează consumatorului final numai sub formă preambalată.</p>	<p>Art. 4 - (1) Suplimentele alimentare se comercializează consumatorului final numai sub formă preambalată.</p>	
8.	<p>Art.5. – (1) Suplimentele alimentare care conțin:</p> <p>a) numai vitamine și minerale;</p> <p>b) numai substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic altele decât vitamine și minerale;</p> <p>c) vitamine și/sau minerale în amestec cu: substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic altele decât vitamine și minerale, diverse extracte, produse ale stupului; vor fi puse pe piață, în baza certificatului emis de Institutul Național de Sănătate Publică din subordinea Ministerului Sănătății;</p> <p>(2) Suplimentele alimentare care se încadrează în categoria produselor finite pe bază de plante</p>	<p>Art.5. – (1) Suplimentele alimentare care conțin numai vitamine și minerale și /sau amestecuri de vitamine și minerale se notifică autorității competente prin transmiterea către aceasta a unei cereri de notificare tipizate, formular de notificare, însoțită de modelul etichetei pentru produsul în cauză, în format electronic și în folio.</p> <p>(2) După notificarea la autoritatea competentă a suplimentelor alimentare</p>	<p>Pentru corectitudinea textelor.</p> <p>Potrivit Regulamentului (CE) nr.1170/2009, privind</p>

	<p>aromatice, medicinale și produse ale stupului vor fi puse pe piață, în baza certificatului emis de Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale prin Institutul Național de Cercetare Dezvoltare pentru Bioresurse Alimentare – Serviciul Național pentru Plante Medicinale, Aromatice și Produse ale Stupului (SNMPPMAPS).</p> <p>—</p> <p>—</p> <p>—</p>	<p>prevăzute la alin. (1), structura de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății emite certificatul de notificare.</p> <p>(3) La producerea suplimentelor alimentare pot fi utilizate numai vitaminele și mineralele cuprinse în legislația comunitară.</p> <p>(4) Cantitățile maxime de vitamine și minerale prezente în suplimentele alimentare, în porția zilnică de consum recomandată de producător, se stabilesc ținând cont de nivelurile superioare sigure de vitamine și de minerale stabilite prin evaluarea științifică a riscului, pe baza datelor științifice general acceptate.</p> <p>(5) Pentru a asigura prezența unor cantități de vitamine și minerale în suplimentele alimentare, cantitățile minime trebuie să reprezinte 15% din valorile de referință ale nutrientului, prevăzut în legislația comunitară.</p>	<p>listele de vitamine și minerale și formele sub care pot fi adăugate în produsele/suplimentele alimentare.</p> <p>Potrivit Directivei 2002/46/CE.</p> <p>Potrivit Regulamentului UE nr.1169/2011 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare.</p>
--	--	---	--

		<p>(6) Suplimentele alimentare pe bază de substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic altele decât vitamine și minerale, amestecuri de vitamine și/sau minerale cu substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic, altele decât vitamine și minerale, amestecuri de vitamine și/sau minerale cu extracte vegetale și/sau animale, precum și amestecuri de vitamine și/sau minerale cu extracte vegetale și/sau animale, cu plante medicinale și/sau aromatice și/sau produse ale stupului se notifică la instituțiile din subordinea autorității competente, pe baza dosarului de notificare depus în două exemplare, cu conținut identic. Un exemplar al dosarului, depus, pe care se aplică viza de conformitate cu originalul, se restituie solicitantului odată cu certificatul de notificare emis de structura de specialitate din cadrul autorității competente.</p> <p>(7) Suplimentele alimentare prevăzute la alin.(1) și (6) nu pot fi introduse pe piață înainte de data eliberării certificatului de notificare de către structura de specialitate desemnată la nivelul autorității competente.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia</i></p>	
--	--	--	--

		<i>pentru agricultură</i>	
9.	<p>Art.6. - (1) Suplimentele alimentare notificate și comercializate într-un alt stat membru din Uniunea Europeană și/sau Spațiul Economic European pot fi puse prima dată pe piața din România prin notificare la autoritatea competentă, însoțită de un model al etichetei produsului și de documente care să ateste că acesta este legal pus pe piață într-un stat membru din Uniunea Europeană și/sau Spațiul Economic European, în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 764/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 iulie 2008 de stabilire a unor proceduri de aplicare a anumitor norme tehnice naționale pentru produsele comercializate în mod legal în alt stat membru și de abrogare a Deciziei nr. 3052/95/CE. În acest caz autoritatea competentă nu mai eliberează alt certificat.</p> <p>(2) Pentru suplimentele alimentare provenite din țări terțe producătorii sau operatorii economici vor solicita certificat de la autoritatea competentă, în conformitate cu normele tehnice ce vor fi elaborate potrivit art. 17.</p>	<p>Art.6. – (1) Suplimentele alimentare prevazute la art. 5 alin. (1) și (6) notificate într-un alt stat membru din Uniunea Europeană și/sau Spațiul Economic European pot fi puse prima dată pe piața din România prin notificare la autoritatea competentă, însoțită de un model al etichetei produsului și de documente care să ateste că acesta este legal pus pe piață într-un stat membru din Uniunea Europeană și/sau Spațiul Economic European, în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) nr. 515/2019 al Parlamentului European și al Consiliului din 19 martie 2019 privind recunoașterea reciprocă a mărfurilor comercializate în mod legal în alt stat membru și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 764/2008. În acest caz, autoritatea competentă eliberează certificat de notificare.</p> <p>(2) Pentru suplimentele alimentare provenite din țări terțe, producătorii, importatorii sau persoana responsabilă cu introducerea pe piață a acestora vor solicita certificat de notificare de la autoritatea competentă, în conformitate cu prevederile normelor prevăzute la art.15.</p>	<p>Având în vedere că legislația europeană privind recunoașterea mutuală s-a schimbat, propunem înlocuirea în text cu ”prevederile Regulamentului (UE) nr. 515/2019 al Parlamentului European și al Consiliului din 19 martie 2019 de stabilire a unor proceduri de aplicare a anumitor norme tehnice naționale pentru produsele comercializate în mod legal în alt stat membru și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 764/2008.</p> <p>Prin renumerotare, art.17 a devenit art.15. Pentru identificarea corectă a articolului la care se face trimitere.</p>

	<p>(3) Dacă suplimentul alimentar este indicat și utilizării de către sportivi, și nu există un document în acest sens eliberat de autoritatea competentă dintr-un stat membru al Uniunii Europene și/sau Spațiul Economic European se va solicita avizul Agenției Naționale Anti-Doping.</p>	<p>(3) Se elimină.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia pentru agricultură</i></p>	<p>Agencia Națională anti-Doping nu dispune de atribuții în reglementarea domeniului care face obiectul prezentei legi.</p>
10.	<p>Art.7. – (1) Potrivit Hotărârii Guvernului nr. 106/2002 privind etichetarea alimentelor, cu modificările și completările ulterioare, numele sub care sunt vândute produsele specificate în prezenta lege este acela de „supliment alimentar”. Informațiile de pe etichete trebuie să fie înscrise în limba română, fără a se exclude prezentarea lor în alte limbi, să fie vizibile, lizibile și inscripționate într-un mod care să nu permită ștergerea lor.</p> <p>(2) Etichetarea, prezentarea și publicitatea nu trebuie să atribuie suplimentelor alimentare proprietatea de prevenire, tratare sau vindecare a unei boli umane sau să facă referire la asemenea proprietăți.</p>	<p>Art.7. - (1) Denumirea sub care se comercializează produsele prevăzute în prezenta lege este cea de supliment alimentar.</p> <p>(2) În etichetarea, prezentarea și în comunicările comerciale referitoare la suplimentele alimentare, adresate consumatorilor și profesioniștilor din domeniul sănătății, este interzisă atribuirea proprietăților de prevenire, tratare sau vindecare a unei boli umane sau referirea la asemenea proprietăți.</p>	<p>Se elimină expresia „Informațiile de pe etichete trebuie să fie înscrise.....”, întrucât se regăsește în cuprinsul Regulamentului UE nr. 1169/2011, privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare.</p> <p>Text preluat de la art.8 alin.(1), reformulat și pentru precizia textului. Potrivit Directivei 2002/46/CE.</p>

	<p>(3) Fără a prejudicia reglementările în vigoare privind etichetarea alimentelor, eticheta suplimentelor alimentare, trebuie să conțină următoarele mențiuni suplimentare:</p> <p>a) numele categoriilor de nutrienți și/sau de alte substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic ce caracterizează produsul;</p> <p>b) porția zilnică recomandată de producător;</p> <p>c) un avertisment de a nu se depăși porția zilnică recomandată de producător;</p> <p>d) o atenționare că suplimentele alimentare nu trebuie să înlocuiască o alimentație variată și adecvată;</p> <p>e) o atenționare că produsele nu trebuie să fie lăsate la îndemâna copiilor.</p> <p>(4) În cazul în care un supliment alimentar conține precursori ai hormonilor steroizi androgeni sau alte substanțe interzise sportivilor punerea în vânzare a produsului se va face doar cu inscripționarea pe</p>	<p>(3) În etichetarea, prezentarea și în comunicările comerciale referitoare la suplimentele alimentare este interzisă utilizarea afirmațiilor directe sau care să sugereze faptul că alimentația variată și echilibrată nu poate asigura cantități adecvate de substanțe nutritive.</p> <p>(4) Fără a prejudicia reglementările în vigoare privind etichetarea alimentelor, eticheta suplimentelor alimentare, trebuie să conțină următoarele mențiuni suplimentare:</p> <p>a) numele categoriilor de nutrienți și/sau de alte substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic ce caracterizează produsul;</p> <p>b) doza zilnică recomandată de producător;</p> <p>c) avertismentul de a nu se depăși doza zilnică recomandată de producător;</p> <p>d) atenționarea că suplimentele alimentare nu trebuie să înlocuiască o alimentație variată și adecvată;</p> <p>e) atenționarea că produsele nu trebuie să fie lăsate la îndemâna copiilor.</p> <p>(4)Se elimină.</p>	<p>Pentru precizia textului. Potrivit Directivei 2002/46CE.</p> <p>Prin renumerotare.</p> <p>Agenția Națională Anti-Doping nu dispune de atribuții în reglementarea domeniului care face obiectul prezentei legi.</p>
--	--	--	---

	<p>etichetă a mențiunii “PRODUS INTERZIS SPORTIVILOR”.</p> <p>(5) Inscriptionarea etichetelor suplimentelor alimentare, în conformitate cu prevederile legale, revine solicitantului care va depune modelul de etichetă la autoritatea competentă împreună cu notificarea.</p> <hr/>	<p>(5) Se elimină.</p> <p>(5) Comunicările comerciale pentru promovarea suplimentelor alimentare vor respecta prevederile prezentei legi și ale actelor normative speciale privind publicitatea; în comunicările comerciale pentru promovarea proprietăților suplimentelor alimentare se vor utiliza exclusiv informațiile prezente pe etichetă și prospectul suplimentului alimentar, informații aprobate de autoritatea competentă, în conformitate cu prevederile legislației naționale/europene în vigoare.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru agricultură și Comisia pentru sănătate și familie</i></p>	<p>Idem.</p> <p>MS ar putea fi autoritate competentă în domeniul avizării mesajelor publicitare (centrele regionale de sănătate publică din subordinea MS în care vor fi notificate produsele ar putea să facă și avizarea materialelor publicitare), rămânând la latitudinea legislativului de a decide asupra structurii instituționale.</p>
11.	Art.8. – (1) Etichetarea, prezentarea și publicitatea suplimentelor alimentare nu	Se elimină.	Textul a fost preluat la art.7 alin. (3).

	<p>trebuie să includă afirmații directe sau care să sugereze faptul că alimentația variată și echilibrată nu poate asigura cantități adecvate de substanțe nutritive în general.</p> <p>(2) Publicitatea suplimentelor alimentare trebuie să respecte prevederile prezentei legi și a actelor normative speciale privind publicitatea. În acest sens, înainte de difuzare, va fi supusă avizării la instituțiile cu competențe de notificare, potrivit art.1 alin. (2).</p>	Se elimină.	Textul a fost preluat la art.7 alin.(5).
12.	<p style="text-align: center;">CAPITOLUL III</p> <p style="text-align: center;">Condiții specifice pentru consumul suplimentelor alimentare de către sportivi.</p>	Se elimină.	Agenția Națională Anti-Doping nu dispune de atribuții în reglementarea domeniului care face obiectul prezentei legi.
13.	<p>Art.9. – (1) Sportivul, astfel cum este definit la art. 3 pct. 1 din Legea nr. 227/2006 privind prevenirea și combaterea dopajului în sport, republicată, cu modificările ulterioare, pentru prevenirea consumului de substanțe din Lista interzisă, va utiliza suplimentele alimentare numai pe bază de prescripție medicală, prevederile art. 48 alin. (1) din Legea nr. 227/2006, republicată, cu modificările ulterioare, aplicându-se în mod corespunzător.</p> <p>(2) Practicanții sportului recreativ sunt</p>	Se elimină.	Agenția Națională Anti-Doping nu dispune de atribuții în reglementarea domeniului care face obiectul prezentei legi.

	excepții de la prevederile alin.(1).		
14.	Art.10. – (1) La cererea unei persoane fizice și/sau juridice, implicate într-un caz de dopaj analiza suplimentului alimentar din punct de vedere al contaminării acestuia cu precursori sau substanțe interzise, se va efectua într-un laborator acreditat care îndeplinește cerințele prevăzute de art.3 alin.(5). (2) Costurile analizelor se suportă de către solicitant.	Se elimină.	Agenția Națională Anti-Doping nu dispune de atribuții în reglementarea domeniului care face obiectul prezentei legi.
15.	CAPITOLUL IV Monitorizarea pe piață a suplimentelor alimentare	Se elimină.	
16.	Art.11. – (1) Ministerul Sănătății va actualiza și afișa lunar pe site-ul oficial lista suplimentelor alimentare care au obținut certificat pe baza datelor raportate de către Institutul Național de Sănătate Publică, precum și lista suplimentelor alimentare cu menționarea operatorilor economici din Uniunea Europeană și din Spațiul Economic European care au notificat la Ministerul Sănătății comercializarea suplimentelor alimentare în România.	Art.8. – (1) Ministerul Sănătății va afișa pe site-ul său oficial: a) documentele necesare notificării suplimentelor alimentare; b) lista plantelor admise în suplimentele alimentare, preluată de la Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale ; c) lista substanțelor cu efect nutrițional sau fiziologic admise în suplimentele alimentare. d) lista cu suplimentele alimentare notificate deja la Ministerul Sănătății, prin structurile de specialitate, respectiv	Prin renumerotare și reformulare a alin.(1). Se consideră necesar că trebuie să existe la nivelul Ministerului Sănătății o listă cu toate suplimentele alimentare notificate de către structurile acestuia.

	<p>(2) Serviciul Național pentru Plante Medicinale, Aromatice și Produse ale Stupului (SNMPMAPS) din cadrul Institutului Național de Cercetare-Dezvoltare pentru Bioresurse Alimentare actualizează și afișează lunar pe site-ul oficial Lista suplimentelor alimentare pe bază de plante medicinale și aromatice și ale stupului care au obținut certificat și Lista suplimentelor alimentare cu menționarea operatorilor economici din Uniunea Europeană și din Spațiul Economic European care au notificat la SNMPMAPS comercializarea suplimentelor alimentare în România.</p>	<p>Centrele regionale de sănătate publică, din anul 2007, până la data intrării în vigoare a prezentei legi.</p> <p>(2) Autoritatea competentă, conform prevederilor art. 1 alin.(2), după caz, va actualiza și afișa lunar pe site-ul oficial lista suplimentelor alimentare care vor fi comercializate în România, precum și eticheta și prospectul acestora.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru agricultură și Comisia pentru sănătate și familie</i></p>	
17.	<p align="center">CAPITOLUL V Control și sancțiuni</p>	<p align="center">CAPITOLUL III Control și sancțiuni</p>	Prin renumerotare.
18.	<p>Art.12. – (1) Ministerul Sănătății, Agenția Națională Anti-Doping, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, Autoritatea Națională pentru Protecția Consumatorilor și Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale prin Institutul Național de Cercetare-Dezvoltare pentru Bioresurse Alimentare - IBA București, Serviciul Național pentru Plante Medicinale,</p>	Se elimină.	<p>Agenția Națională Anti-Doping nu dispune de atribuții în reglementarea domeniului care face obiectul prezentei legi.</p>

<p>Aromatice și Produse ale Stupului din cadrul Institutului asigură controlul respectării prevederilor prezentei legi, conform competențelor.</p> <p>(2) Suplimentele alimentare care au evidențiat pe etichetă că au în compoziția lor substanțe cuprinse în “Lista interzisă” pentru sportivi sau precursori ai hormonilor steroizi androgeni, cât și suplimentele care s-au dovedit, în urma testării, că au în compoziția lor aceste substanțe, vor fi aduse la cunoștința autorităților competente cu controlul pe piață al suplimentelor alimentare, prin publicarea pe site-ul Agenției Naționale Anti-Doping, menționându-se denumirea comercială a produsului, substanțele interzise aflate în compoziția acestora, firma producătoare, importatoare și/sau firma care comercializează produsul.</p> <p>(3) Agenția Națională Anti-Doping va actualiza și afișa lunar pe site-ul oficial lista suplimentelor care au în conținutul lor substanțe cuprinse în Lista interzisă.</p>		
--	--	--

19.	<p>Art.13. – (1) Constituie contravenții următoarele fapte:</p> <p>a) etichetarea neconformă cu legislația în vigoare a suplimentelor alimentare;</p> <p>b) încadrarea suplimentelor alimentare în altă categorie de produse;</p> <p>c) comercializarea suplimentelor alimentare care au depășit data durabilității minimale;</p> <p>d) oferirea spre vânzare cu bună știință de către operatorii economici a suplimentelor alimentare contaminate cu substanțe interzise, cu excepția substanțelor dopante cu grad mare de risc prevăzute în Legea nr. 104/2008 privind prevenirea și combaterea producerii și traficului ilicit de substanțe dopante cu grad mare de risc, republicată.</p> <p>(2) Faptele prevăzute la alin. (1) se sancționează după cum urmează:</p> <p>a) fapta prevăzută la alin. (1) lit. a) cu amendă de la 1.000 lei la 10.000 lei și oprirea temporară de la comercializare, până la intrarea în legalitate;</p> <p>b) fapta prevăzută la alin. (1) lit. b) cu amendă</p>	<p>Art.9 - (1) Constituie contravenții următoarele fapte:</p> <p>a) etichetarea neconformă cu legislația în vigoare a suplimentelor alimentare, având în vedere și prevederile art. 14 alin. (2);</p> <p>b) încadrarea suplimentelor alimentare în altă categorie de produse alimentare sau dispozitive medicale, cu scopul eludării dispozițiilor prezentei legi;</p> <p>c) Nemodificat.</p> <p>d) comercializarea suplimentelor alimentare fără certificat de notificare;</p> <p>e) nerespectarea prevederilor legale referitoare la ingredientele din listele prevazute la art. 8 alin. (1) lit.b) și c);</p> <p>f) publicitatea neconformă cu legislația în vigoare a suplimentelor alimentare.</p> <p>(2) Faptele prevăzute la alin. (1) lit. a) și f) se sancționează cu amenda contravențională de la 3.000 lei la 10.000 lei și oprirea temporară de la comercializare, până la intrarea în legalitate;</p> <p>(3) Fapta prevăzută la alin. (1) lit. b) se</p>	<p>Prin renumerotare</p> <p>Prin renumerotare</p>
-----	--	--	---

	<p>de la 2.500 lei la 6.000 lei, oprirea definitivă de la comercializare și retragerea din circuitul consumului uman;</p> <p>c) fapta prevăzută la alin. (1) lit. c) cu amendă contravențională de la 2.000 lei la 10.000 lei și se dispune oprirea definitivă de la comercializare și retragerea din circuitul consumului uman;</p> <p>d) fapta prevăzută la alin. (1) lit. d) se sancționează cu amendă contravențională de la 2.500 lei la 20.000 lei, oprirea definitivă de la comercializare și retragerea din circuitul consumului uman a lotului respectiv.</p>	<p>sancționează cu amendă contravențională de la 10.000 lei la 12.000 lei și oprirea de la comercializare, până la remedierea abaterii.</p> <p>(4) Fapta prevăzută la alin. (1) lit. c) se sancționează cu amendă contravențională de la 7.000 lei la 9.000 lei și oprirea definitivă de la comercializare.</p> <p>(5) Faptele prevăzute la alin. (1) lit. d) și e) se sancționează cu amendă contravențională de la 13.000 lei la 15.000 lei și oprirea definitivă de la comercializare.</p> <p>(6) În cazul contravenției de la alin. (1) lit. e), neconformitatea se notifică pe sistemul rapid de alertă pentru alimente și furaje, iar certificatul de notificare se anulează de către autoritatea competentă.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru agricultură și Comisia pentru sănătate și familie</i></p>	
20.		<p>Art. 10 – (1) Autoritatea competentă asigură controlul respectării prevederilor prezentei legi și constată contravențiile și aplică sancțiunile pentru nerespectarea prevederilor acesteia.</p> <p>(2) Constatarea contravențiilor și aplicarea sancțiunilor</p>	Cu excepția celor prevăzute la alin 2.

		<p>pentru faptele prevăzute la art. 9 alin. (1) lit a) și f) se fac de către Autoritatea Națională pentru Protecția Consumatorului, la sesizarea autorității competente.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru agricultură și Comisia pentru sănătate și familie</i></p>	
21.	—	<p>Art.11. Contravențiile la prezenta lege și sancțiunile se completează cu prevederile HG nr. 857/2011 privind stabilirea și sancționarea contravențiilor la normele din domeniul sănătății publice, cu completările ulterioare, emisă în baza Legii nr. 254/2010 pentru abrogarea Legii nr. 98/1984 privind stabilirea și sancționarea contravențiilor la normele legale de igienă și sănătate publică.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia pentru agricultură</i></p>	
22.	<p>Art.14. – Prevederile art. 13 se completează cu dispozițiile Ordonanței Guvernului nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 180/2002, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>Art.12. – Prevederile art. 9 se completează cu dispozițiile Ordonanței Guvernului nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 180/2002, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia pentru agricultură</i></p>	Prin renumerotare

23.	<p>Art.15. – Fapta persoanei de a prepara sau fabrica suplimente alimentare falsificate, precum și aceea de a introduce pe piață, a oferi, vinde sau distribui astfel de suplimente alimentare, cunoscând că acestea sunt falsificate, constituie infracțiunea de falsificarea de alimente sau alte produse și se sancționează potrivit Codului penal.</p>	<p>Art. 13. - Fapta persoanei de a prepara sau fabrica suplimente alimentare contrafăcute, precum și aceea de a introduce pe piață, a oferi, vinde sau distribui astfel de suplimente alimentare, cunoscând că acestea sunt contrafăcute, constituie infracțiune și se pedepsește potrivit prevederilor Legii nr.286/2009 privind Codul penal, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia pentru agricultură</i></p>	Prin renumerotare și pentru precizia textului.
24.	<p>CAPITOLUL VI Dispoziții finale</p>	<p>CAPITOLUL IV Dispoziții finale</p>	Prin renumerotare.
25.	<p>Art.16. – (1) Suplimentele alimentare puse pe piață anterior datei de intrare în vigoare a prezentei legi și care sunt conforme cu cerințele acesteia pot fi comercializate în continuare fără a necesita o nouă notificare.</p> <p>(2) La data intrării în vigoare a prezentei legi, suplimentele alimentare care nu sunt conforme cu cerințele acesteia pot fi comercializate până la expirarea datei durabilității minimale, dar nu mai târziu de 24 luni, cu condiția să nu conțină substanțe interzise sau să nu constituie un risc pentru consumatori și să fie etichetate în</p>	<p>Art.14 – (1) Suplimentele alimentare puse pe piață anterior datei de intrare în vigoare a prezentei legi și care sunt conforme cu prevederile acesteia pot fi comercializate în continuare fără a necesita o nouă notificare, cu respectarea condițiilor care au stat la baza emiterii certificatului de notificare.</p> <p>(2) La data intrării în vigoare a prezentei legi, suplimentele alimentare care nu sunt conforme cu prevederile acesteia pot fi comercializate până la expirarea datei durabilității minimale, dar nu mai târziu de 12 luni, cu condiția să nu conțină alte ingrediente decât cele din listele prevăzute la art.8 alin.</p>	<p>Pentru o exprimare corectă și completă.</p> <p>Deoarece există ordinul comun MADR, ANSVSA, MS, ANPC nr. 772/68/859/442 din 2005 pentru aprobarea Normei privind Sistemul rapid de Alertă pentru Alimente și</p>

<p>conformitate cu prevederile legale în vigoare la momentul introducerii pe piață.</p> <p>(3) Orice informație cu privire la existența pe piață a unui supliment alimentar care prezintă un risc direct sau indirect asupra sănătății umane se notifică prin Sistemul Rapid de Alertă pentru Alimente și Furaje (SRAAF), folosind procedurile standard în conformitate cu art. 50, 51 și 52 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului 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 și cu respectarea prevederilor Regulamentului (CE) nr. 16/2011 al Comisiei din 10 ianuarie 2011 de stabilire a măsurilor de punere în aplicare a sistemului rapid de alertă pentru alimente și furaje.</p> <p>(4) În cazul unor informații noi care duc la</p>	<p>(1) lit. b) și c) sau să nu constituie un risc pentru consumatori și să fie etichetate în conformitate cu prevederile legale în vigoare la momentul introducerii pe piață.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia pentru agricultură</i></p> <p>(3) Materialele publicitare vor fi supuse avizării de către autoritatea competentă în termen de 6 luni de la data intrării în vigoare a normelor tehnice de aplicare a prezentei legi, prin hotărâre a Guvernului.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru agricultură și Comisia pentru sănătate și familie</i></p> <p>(4) În cazul unor informații potrivit cărora un</p>	<p>Furaje.</p>
---	---	----------------

	<p> motive care să stabilească faptul că un supliment alimentar periclitează sănătatea umană deși este în conformitate cu prevederile prezentei legi, autoritățile competente pot suspenda sau restricționa temporar comercializarea suplimentului alimentar în cauză pe teritoriul României, cu notificarea imediată a Comisiei Europene.</p>	<p>supliment alimentar periclitează sănătatea umană deși este în conformitate cu prevederile prezentei legi, autoritatea competentă poate suspenda sau restricționa temporar comercializarea suplimentului alimentar în cauză pe teritoriul României; notificarea cu celeritate a Comisiei Europene se realizează conform legislației în vigoare.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia pentru agricultură</i></p>	
26.	<p>Art.17. – (1) În termen de 30 de zile de la data intrării în vigoare a prezentei legi, Ministerul Sănătății și Agencia Națională Anti-Doping vor elabora normele tehnice pentru fabricarea, comercializarea și utilizarea suplimentelor alimentare, care vor fi aprobate prin hotărâre a Guvernului.</p> <p>(2) La data intrării în vigoare a normelor tehnice se abrogă:</p>	<p>Art.15 – (1) În termen de 90 de zile de la data intrării în vigoare a prezentei legi, Ministerul Sănătății elaborează normele tehnice pentru fabricarea, comercializarea și utilizarea suplimentelor alimentare, care se aprobă prin hotărâre a Guvernului.</p> <p><i>Autori: Comisia pentru sănătate și familie și Comisia pentru agricultură</i></p> <p>(2) La data intrării în vigoare a normelor tehnice prevăzute la alin. (1), Ordinul ministrului sănătății publice nr. 1069 din 19 iunie 2007 pentru aprobarea Normelor privind suplimentele alimentare, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 455 din 5 iulie 2007, cu modificările</p>	Prin renumerotare.

	<p>a) Ordonanța Guvernului nr. 59/2006 privind utilizarea suplimentelor nutritive de către sportivi, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 746 din 31 august 2006, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 511/2006;</p> <p>b) Ordinul ministrului sănătății publice nr. 1069 din 19 iunie 2007 pentru aprobarea Normelor privind suplimentele alimentare, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 455 din 5 iulie 2007;</p> <p>c) Ordinul comun al ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale, ministrului sănătății și președintelui Autorității Naționale Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor nr. 1228/2005/244/63/2006 pentru aprobarea Normelor tehnice privind comercializarea suplimentelor alimentare predozate de origine animală și vegetală și/sau a amestecurilor acestora cu vitamine, minerale și alți nutrienți, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 253 din 21 martie 2006;</p> <p>d) Ordinul comun al ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale</p>	<p>ulterioare, se abrogă.</p> <p>a)Se elimină.</p> <p>b)Se elimină.</p> <p>c)Se elimină.</p> <p>Autor : deputat Alexandru STĂNESCU</p> <p>d)Se elimină. Autor : deputat Alexandru STĂNESCU</p>	
--	---	--	--

<p>și al ministrului sănătății publice nr. 244/401/2005 privind prelucrarea, procesarea și comercializarea plantelor medicinale și aromatice utilizate ca atare, parțial procesate sau procesate sub formă de suplimente alimentare predozate, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 456 din 30 mai 2005.</p> <p>—</p> <p>Prezenta lege transpune art. 1 alin.(1), art.2, art.6, art.7, art.10, art. 12 (alin.1), art.15 din Directiva 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului referitoare la apropierea legislațiilor statelor membre privind suplimentele alimentare astfel cum a fost modificată prin Directiva Comisiei 2006/37/CE de modificare a anexei II la Directiva 2002/46/CE a Parlamentului</p>	<p>(3) În termen de 30 de zile de la intrarea în vigoare a prezentei legi autoritățile publice centrale care au atribuții privind suplimentele alimentare modifică și/sau completează legislația subsecventă în domeniu conform prevederilor prezentei legi.</p> <p>Autor : deputat Alexandru STĂNESCU</p> <p>* Prezenta lege transpune art. 1 alin.(1), art.2, art.6, art.7, art.10, art. 12 (alin.1), art.15 din Directiva 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului referitoare la apropierea legislațiilor statelor membre privind suplimentele alimentare astfel cum a fost modificată prin Directiva Comisiei 2006/37/CE de modificare a anexei II la Directiva 2002/46/CE a Parlamentului</p>	
--	---	--

<p>European și a Consiliului cu privire la includerea anumitor substanțe, prin Regulamentul (CE) nr. 1137/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 2008 de adaptare la Decizia 1999/468/CE a Consiliului și a anumitor acte care fac obiectul procedurii prevăzute la articolul 251 din tratat, în ceea ce privește procedura de reglementare cu control, prin Regulamentul (CE) nr. 1170/2009 al Comisiei de modificare a Directivei 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului, precum și creează cadrul juridic necesar punerii în aplicare directă a Regulamentului (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește listele de vitamine și minerale și formele sub care pot fi adăugate în produsele alimentare, inclusiv în suplimentele alimentare.</p>	<p>European și a Consiliului cu privire la includerea anumitor substanțe, prin Regulamentul (CE) nr. 1137/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 2008 de adaptare la Decizia 1999/468/CE cu modificările și completările ulterioare precum și creează cadrul juridic necesar punerii în aplicare directă a Regulamentului (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare, cu modificările ulterioare în ceea ce privește listele de vitamine și minerale și formele sub care pot fi adăugate în produsele alimentare, inclusiv în suplimentele alimentare, și a Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 octombrie 2011 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare, de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 1924/2006 și (CE) nr. 1925/2006 ale Parlamentului European și ale Consiliului și de abrogare a Directivei 87/250/CEE a Comisiei, a Directivei 90/496/CEE a Consiliului, a Directivei 1999/10/CE a Comisiei, a Directivei 2000/13/CE a Parlamentului</p>	
--	---	--

		<p>European și a Consiliului, a Directivelor 2002/67/CE și 2008/5/CE ale Comisiei și a Regulamentului (CE) nr.608/2004 al Comisiei. , cu modificările ulterioare. precum și a Regulamentului (UE) nr. 515/2019 al Parlamentului European și al Consiliului din 19 martie 2019 privind recunoașterea reciprocă a mărfurilor comercializate în mod legal în alt stat membru și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 764/2008.</p>	
--	--	---	--

II. AMENDAMENT RESPINS

Nr. crt.	Text Senat	Amendament propus/autor amendament	Motivare a) argumente pentru susținere b) argumente pentru respingere	Camera Decizională
1.	—	<p>După alineatul (4) al articolului 3, se introduce un nou alineat, alin.(4¹), cu următorul cuprins:</p> <p>„(4¹) În cazul în care Agenția Națională Anti-Doping nu emite avizul în termenele prevăzute de prezenta lege la alin.(3) și (4), avizul se consideră aviz favorabil.”</p> <p>Autor: Dep.Szabo ODON</p>	<p>a) Pentru a responsabiliza agenția în vederea respectării termenului stabilit prin lege.</p> <p>b) Agenția Națională Anti-Doping nu dispune de atribuții în reglementarea domeniului care face obiectul prezentei legi.</p>	Camera Deputaților