

ПРАВИЛА Кабинета министров от 03.04.2001 N 155 "ОБЯЗАТЕЛЬНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ БЕЗВРЕДНОСТИ К ДИЕТИЧЕСКОМУ ПРОДОВОЛЬСТВУ ДЛЯ ЛЮДЕЙ С РАССТРОЙСТВАМИ ЗДОРОВЬЯ И ТРЕБОВАНИЯ К МАРКИРОВКЕ"

КАБИНЕТ МИНИСТРОВ ЛАТВИЙСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

**ПРАВИЛА
от 3 апреля 2001 года N 155**

Рига (прот. N 14, §10)

ОБЯЗАТЕЛЬНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ БЕЗВРЕДНОСТИ К ДИЕТИЧЕСКОМУ ПРОДОВОЛЬСТВУ ДЛЯ ЛЮДЕЙ С РАССТРОЙСТВАМИ ЗДОРОВЬЯ И ТРЕБОВАНИЯ К МАРКИРОВКЕ

Изданы согласно частям второй и третьей статьи 4 и части третьей статьи 13 Закона о надзоре за обращением продовольствия

1. Настоящие правила устанавливают обязательные требования безвредности к диетическому продовольствию для людей с расстройствами здоровья (в дальнейшем диетическое продовольствие) и требования к маркировке.

2. Диетическое продовольствие предназначается для особого применения и вследствие его специфического состава или производственного процесса четко отличается от продовольствия для обычного потребления. Диетическое продовольствие применяется для людей с расстройствами здоровья и распространяется с соответствующим указанием. Диетическое продовольствие применяется под наблюдением медицинских лиц.

3. Диетическое продовольствие предназначается в качестве единственного или дополнительного питания для людей:

3.1. с ограниченным, ослабленным или нарушенным обменом веществ или способностью организма воспринимать, переваривать, впитывать или выделять обычное продовольствие либо имеющиеся в его составе определенные питательные вещества;

3.2. с иными установленными в медицинском отношении требованиями к питанию, если их диету невозможно составить посредством преобразования обычного продовольствия, использования другого предназначенного для особого применения продовольствия или взаимного комбинирования соответствующего продовольствия.

4. Диетическое продовольствие подразделяется на три группы:

4.1. полностью укомплектованное питательными веществами продовольствие, которое при применении согласно указаниям производителя может использоваться в качестве единственного источника питания людьми, для которых оно предназначено;

4.2. полностью укомплектованное питательными веществами продовольствие, которое по составу предназначено для людей с какой-либо конкретной болезнью или расстройством здоровья и которое при применении согласно указаниям производителя может использоваться в качестве единственного источника питания;

4.3. не полностью укомплектованное питательными веществами продовольствие, которое по составу предназначено для людей с какой-либо конкретной болезнью или расстройством здоровья, но которое не может быть единственным источником питания.

5. Диетическое продовольствие, упомянутое в подпунктах 4.2 и 4.3 настоящих правил, может использоваться также в качестве частичных заменителей или дополнителей питания.

6. Производители или комплектовщики (медицинские учреждения или медицинские лица) диетического продовольствия несут ответственность за то, чтобы:

6.1. диетическое продовольствие производилось или комплектовалось в соответствии с медицинскими заключениями и заключениями науки о питании;

6.2. применение диетического продовольствия в соответствии с указаниями производителя или комплектовщика являлось надежным, целесообразно и эффективно обеспечивало требования к питанию тех людей, для которых оно предназначено;

6.3. если упомянутое в подпункте 4.1 настоящих правил продовольствие предназначено для кормления грудных детей (детей в возрасте до 12 месяцев), содержание витаминов и минеральных веществ в нем соответствовало установленным приложением 1 к настоящим правилам требованиям;

6.4. если упомянутое в подпункте 4.2 настоящих правил продовольствие предназначено для кормления грудных детей, содержание витаминов и минеральных веществ в нем соответствовало установленным приложением 1 к настоящим правилам требованиям, а также допускалось изменение одной или нескольких указанных составных частей в случае необходимости этого в соответствии с предполагаемым применением;

6.5. если упомянутое в подпункте 4.3 настоящих правил продовольствие предназначено для кормления грудных детей, максимальное содержание витаминов и минеральных веществ в нем не превышало установленного приложением 1 к настоящим правилам количества, а также допускалось изменение одной или нескольких указанных составных частей в случае необходимости этого в соответствии с предполагаемым применением;

6.6. содержание предназначенного для кормления грудных детей диетического продовольствия (за исключением упомянутого в подпунктах 6.3, 6.4 и 6.5 настоящих правил продовольствия)

соответствовало установленным нормативными актами обязательным требованиям к составу заменителей материнского молока, если это не противоречит предполагаемому применению;

6.7. содержание витаминов и минеральных веществ в упомянутом в подпункте 4.1 настоящих правил продовольствии соответствовало установленным приложением 2 к настоящим правилам требованиям, если продовольствие не предназначено для кормления грудных детей;

6.8. содержание витаминов и минеральных веществ в упомянутом в подпункте 4.2 настоящих правил продовольствии соответствовало установленным приложением 2 к настоящим правилам требованиям, а также допускалось изменение одной или нескольких указанных составных частей, если это необходимо в соответствии с предполагаемым применением и продовольствие не предназначено для кормления грудных детей;

6.9. максимальное содержание витаминов и минеральных веществ в упомянутом в подпункте 4.3 настоящих правил продовольствии не превышало установленного приложением 2 к настоящим правилам количества, а также допускалось изменение одной или нескольких указанных составных частей, если это необходимо в соответствии с предполагаемым применением и продовольствие не предназначено для кормления грудных детей.

7. В розничной торговле диетическое продовольствие разрешается реализовать только в расфасованном виде.

8. Торговое наименование диетического продовольствия "Диетическое продовольствие для людей с расстройствами здоровья".

9. Если диетическое продовольствие импортируется из какой-либо страны-участницы Европейского Союза, должно иметься торговое наименование продукта на языке соответствующего государства Европейского Союза, а также указываться соответствующее торговое наименование продукта на латышском языке.

10. В маркировке диетического продовольствия дополнительно к установленным иными нормативными актами требованиям указывается следующая информация:

10.1. энергетическая ценность в килоджоулях (kJ) и килокалориях (kcal) и численно выраженное содержание белков, углеводов и жиров в 100 граммах или 100 миллилитрах фасованного продукта, а также при необходимости в 100 граммах или 100 миллилитрах в соответствии с указаниями производителя по применению в приготовленном продукте. Дополнительно такая информация может быть указана при расчете на один раз приема пищи, доза которого указана в маркировке, или на одну порцию, если в маркировке указано количество порций в упаковке;

10.2. численно выраженное количество каждой упомянутой в приложениях 1 и 2 к настоящим правилам составной части в 100 граммах или 100 миллилитрах фасованного продукта, а также при необходимости в 100 граммах или 100 миллилитрах в соответствии с указаниями производителя по применению в приготовленном продукте. Дополнительно такая информация может быть указана при расчете на один раз приема пищи, доза которого указана в маркировке, или на одну порцию, если в маркировке указано количество порций в упаковке;

10.3. содержание белков, углеводов и жиров, а также других питательных веществ и их составных частей, если их декларирование необходимо для предполагаемого применения продукта, численно выраженное в 100 граммах или 100 миллилитрах фасованного продукта, а

также при необходимости в 100 граммах или 100 миллилитрах в соответствии с указаниями производителя по применению в приготовленном продукте. Дополнительно такая информация может быть указана при расчете на один раз приема пищи, доза которого указана в маркировке, или на одну порцию, если в маркировке указано количество порций в упаковке;

10.4. при необходимости осмолалитатность или осмоларитарность продукта;

10.5. происхождение и характеристика имеющихся в составе продукта белков или гидролизатов белков;

10.6. указание "Существенная информация" (или другое подобное указание) выделенной печатью, в котором дается информация о том:

10.6.1. что продукт применяется под наблюдением медицинского лица;

10.6.2. может ли продукт применяться в качестве единственного источника питания;

10.6.3. что соответствующий продукт предусмотрен для людей определенного возраста (при необходимости);

10.6.4. что продукт опасен для здоровья, если он применяется людьми, для которых этот продукт не предусмотрен (при необходимости);

10.7. указание "Для диетического применения", в котором указывается заболевание или расстройства здоровья, в случае которых предусмотрено применение этого продукта;

10.8. при необходимости предохранительные мероприятия и противопоказания;

10.9. описание признаков или свойств продукта, подтверждающее соответствие продукта цели применения. Это распространяется также на питательные вещества, количество которых увеличено, уменьшено или которые не включены в состав либо изменены иным образом, а также описание обоснования применения продукта;

10.10. при необходимости предупреждение о том, что продукт не предусмотрен для парентерального применения;

10.11. при необходимости указание о приготовлении, применении и хранении продукта после вскрытия упаковки.

11. Правила вступают в силу с 1 июня 2001 года.

Вместо премьер-министра -
министр экономики
А.КАЛВИТИС

Министр благосостояния
А.ПОЖАРНОВС

Приложения не включены в информационный банк.

