

КЛАССИФИКАЦИЯ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК К ПИЩЕ И ГИГИЕНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ К НИМ.

Выполнили:

Минниахметов Р.Ф.

Костарев И.А.



Биологически активные добавки к пище (нутрицевтики и парафармацевтики) - это концентраты натуральных или идентичных натуральным биологически активных веществ, предназначенные для непосредственного приёма или введения в состав пищевых продуктов с целью обогащения рациона питания человека отдельными биологически активными веществами или их комплексами

Биологически активные добавки к пище (БАД) получают из растительного, животного или минерального сырья, химическими или биотехнологическими способами. К ним относятся ферментные и бактериальные препараты (эубиотики), оказывающие регулирующее действие на микрофлору желудочно-кишечного тракта.



БАД условно подразделяют на две группы:

- 1) **Нутрицевтики**
- 2) **парафармацевтики.**



Нутрицевтики -- биологически активные добавки к пище, применяемые для коррекции химического состава пищи человека (дополнительные источники нутриентов: белка, аминокислот, жиров, углеводов,



Парафармацевтики -- биологически активные добавки к пище, применяемые для профилактики, вспомогательной терапии и поддержки в физиологических границах функциональной активности органов и систем



По источникам получения БАДы разбивают на несколько групп, выделяя созданные на основе:

- белков, аминокислот и их комплексов;
- эссенциальных (невосполнимых организмом)
липидов;
- углеводов и сахаров



В соответствии с СанПиН 2.3.2.1290-03 «Гигиенические требования к организации производства и оборота биологически активных добавок к пище (БАД)» розничная торговля БАД может осуществляться только через аптечные учреждения (аптеки, аптечные магазины, аптечные киоски и другие), специализированные магазины по продаже диетических продуктов, продовольственные магазины (специальные отделы, секции, киоски).

В России предусмотрена обязательная декларация соответствия -- подтверждение качества БАД непосредственно производителем. Подтверждение качества БАД Декларацией соответствия вступило в силу с 15.02.2010 г. в соответствии с Постановлением Правительства РФ № 982 от 01 декабря 2009 года.



Не допускается реализация БАД:

- § не прошедших государственной регистрации;
- § без декларации о соответствии;
- § не соответствующих санитарным правилам и нормам;
- § с истекшим сроком годности;
- § при отсутствии надлежащих условий реализации;
- § без этикетки, а также в случае, когда информация на этикетке не соответствует согласованной при государственной регистрации;
- § при отсутствии на этикетке информации, наносимой в соответствии с требованиями действующего законодательства

БУДЬТЕ ЗДОРОВЫ!!!

