



Območna enota Kranj, Bleiweisova cesta 20, 4000 Kranj

Številka: 06101-342/2024-13

ZAPISNIK O PREGLEDU SPLETNE STRANI <https://anasan-md.com/>

Na podlagi pooblastil Zakona o inšpekcijskem nadzoru (Ur. list RS, št. 43/2007-UPB, s spremembami; v nadaljevanju ZIN) v zvezi s 17. členom Zakona o zdravstveni inšpekciji (Uradni list RS, št. 59/06 – uradno prečiščeno besedilo, 40/14 – ZIN-B, 196/21 – ZDOsk in 29/22, v nadaljevanju ZZdl), se sestavi zapisnik o KONTROLNEM pregledu.

Zapisnik je dne, 15.11.2024 ob 08,00 uri sestavljen v prostorih ZIRS, Območna enota Kranj, v vezi z nadzorom predstavljanja in trženja prehranskih na spletni strani <https://anasan-md.com/>, nosilca živilske dejavnosti ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, davčna številka: SI 75449331, matična številka: 9140301000, ki jo zastopa direktorica družbe Debevc Prašnikar Ana

Pregled je opravil: Barbara Dežman, inšpektorica ZIRS, v odsotnosti zavezanca

Ugotovitve:

Kontrolni inšpekcijski pregled je opravljen po uradni dolžnosti, in sicer v zvezi z odpravo nepravilnosti ugotovljenih na zapisnik z dne 16. 10. 2024, št. 06101-342/2024-8. Zavezanec, nosilec živilske dejavnosti (v nadaljevanju NŽD), je dne 24.10.2024 v zvezi s preje navedenim zapisnikom po elektronski pošti posredoval dopis, da so besedilo omenjeno v zapisniku (torej: »Tehnološko napredna in z raziskavami podprta naravna prehranska dopolnila, ki vam pomagajo do boljšega počutja«), v celoti odstranili iz footerja na spletni strani.

Pri pregledu spletne strani <https://anasan-md.com/> se ugotovi, da je NDŽ iz spletne strani odstranil napis: »Tehnološko napredna in z raziskavami podprta naravna prehranska dopolnila, ki vam pomagajo do boljšega počutja.«

V času kontrolnega inšpekcijskega pregleda se vpogleda tudi na spletno stran [MAGNEZIJ MIRACULOUS MG SUMMER EDITION – ANASAN MD, d.o.o.](#), pri čemer se ugotovi, da se pri predstavljanju in prodaji izdelka MAGNEZIJ MIRACULOUS MG SUMMER EDITION med sestavinami nahaja navajanje: "... naravna sladila (steviol glikozidi iz stevie, ksilitol)" in "...barva (koncentrat rdeče pese),...", pod imenom izdelka pa »PROIZVEDENO V SLOVENIJI«



INFORMACIJE O IZDELKU

OKUS

SESTAVA

Solj plošč brez sladila (sladila nigrum), magnezijev citrat, naravne sladila, magnezijev citrat, naravna sladila (steviol glikozidi), z sveže, kulinari, magnezijev bioglutin, urezavo za uravnavanje kislin (citronska kislina), barva (koncentrat rdeče pese), magnezijev taurat, magnezijev glukonat, magnezijev askinat, mangrove glukoza, vitamin B6 (piridoksin hidroklorid).

Navajanje »...naravna sladila (steviol glikozidi iz stevie, ksilitol)...« in "...barva (koncentrat rdeče pese)...» je v nasprotju z določili priloge VII, del C, Uredbe 1169/2011 – ki določa, da poimenovanje aditivov in encimov, ki spadajo v eno od kategorij preje navedene priloge treba poimenovati z imenom kategorije, ki mu sledi značilno ime ali številka E. Če sestavina spada v več kot eno kategorijo, se navede kategorija, ki ustreza glavni funkciji tega živila.

V skladu z načelom zaslišanja stranke po 9. členu Zakona o splošnem upravnem postopku (ZUP-UPB-2, Ur.l.RS, št.24/06 s sprem. in dop.) in 29.čl. Zakona inšpekcijskem nadzoru (ZIN-UPB1, Ur.l.RS, št. 43/07 s sprem. in dop.) vas pozivamo, da se v petih (5) dneh od vročitve tega zapisnika pisno izjavite o dejstvih ter podate pripombe oz. dodatna pojasnila glede ugotovitev inšpekcijskega organa, ki so vam predstavljene v tem zapisniku, pomembnih za izdajo odločbe v upravnem postopku, in sicer na naslov: Zdravstveni inšpektorat RS, OE Kranj, Bleiweisova cesta 20, 4000 Kranj ali na elektronski naslov: gp.zirs@gov.si in V kolikor v navedenem roku ne boste podali izjave, se bo štel, da nimate pripomb.

Prav tako se zavezanca poziva, da na podlagi 29.čl. Zakona inšpekcijskem nadzoru (ZIN-UPB1, Ur.l.RS, št. 43/07 s sprem. in dop.) poda izjavo oziroma dokazila, kje poteka proizvodnja prehranskih dopolnil, katera NŽD trži na spletni strani <https://anasan-md.com/> in sicer v roku 5 dni na zgoraj navedene naslove.

Organ zavezanca opozarja na 11. člen Zakona o splošnem upravnem postopku (Uradni list RS, št. 24/06–UPB, 105/06–ZUS-1, 126/07, 65/08, 8/10 in 82/13; v nadaljevanju ZUP), ki določa, da morajo stranke pred organom govoriti resnico in pošteno uporabljati pravice, ki so jim priznane s tem zakonom in drugimi zakoni, ki urejajo upravni postopek, ter na določbo 188. člena ZUP, ki določa pravila za izjavo strank v postopku in organu nalaga, da stranko opozori na kazensko in materialno odgovornost, če bi dala krivo izjavo (284. člen KZ-1).

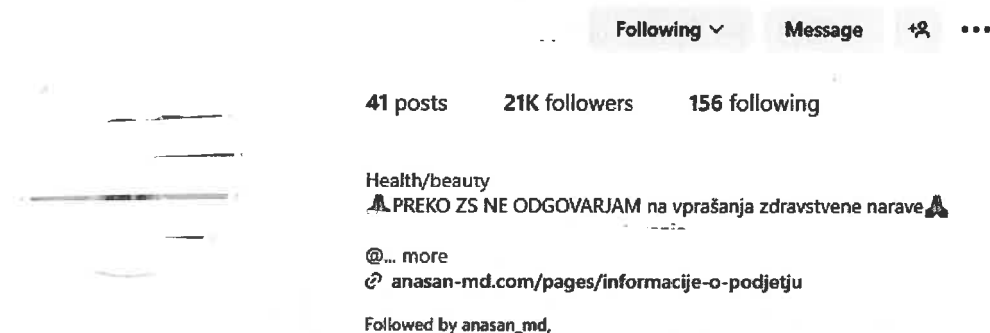
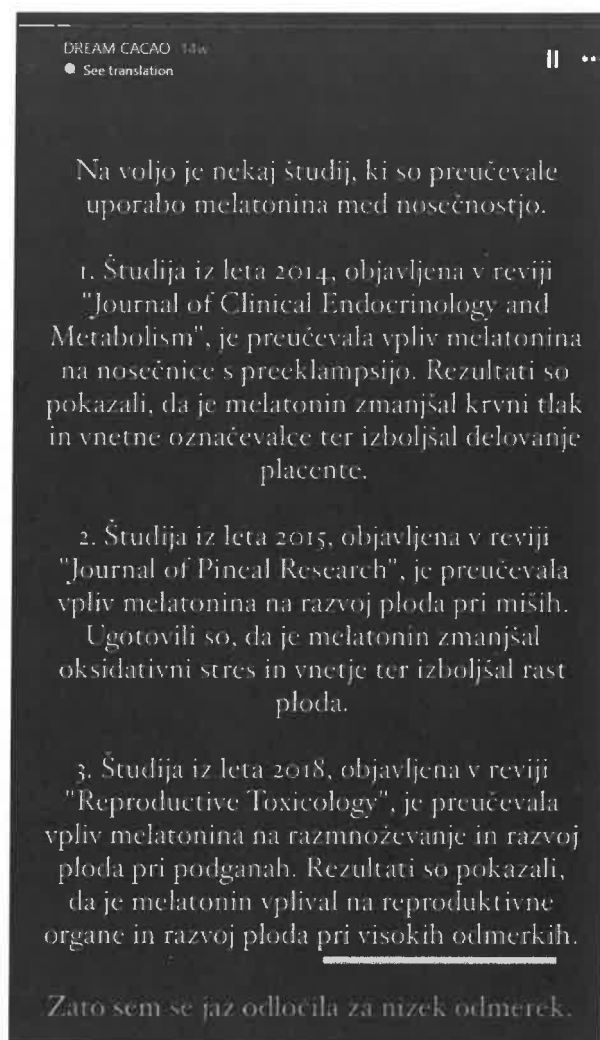
Če nosilec v času poskusa vročanja ne bo imel prisotne nobene (pooblaščen) osebe za sprejem pošte, se bo štel, da je vročitev opravljena po poteku 15 dnevnega roka po 87. členu Zakona o splošnem upravnem postopku (Ur.l. RS, št. 124/06, 126/07, 65/08, 8/10).

Pregled je zaključen dne 15. 11. 2024 ob 10.00 uri. Zapis je sestavljen v dveh izvodih, od katerih prejme en izvod stranka v postopku in en izvod inšpektor.

Podpis inšpektorice:
Barbara Dežman, inšpektorica I

Vročiti:

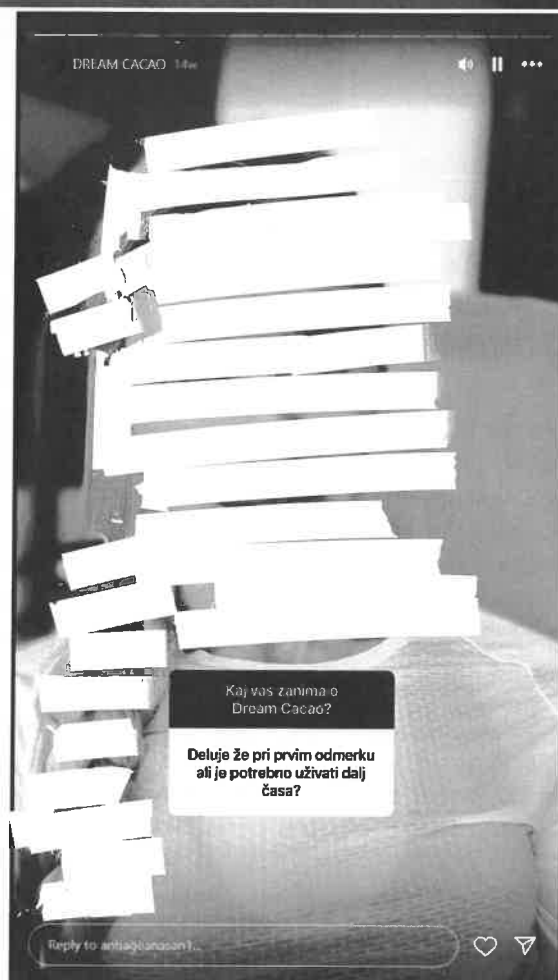
1. ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, po ZUP



Kot je bilo že ugotovljeno v zapisniku z dne 03. 10. 2024, št. 06101-511/2024-12, je direktorica NŽD - družbe ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem ga. Debevc Prašnikar Ana,

po podatkih AJPEŠ-a na dan 1.10.2024 ga. Debevc Prašnikar Ana samostojna podjetnica posameznica s.p., saj ima odprto dejavnost ANASAN, ANA DEBEVC PRAŠNIKAR s.p. MEDICINSKA DEJAVNOST, matična številka: 3472418000, katere glavna dejavnost je 86.220 (Specialistična zunajboln. zdravs.dej.).

V zvezi z vsebinami na Instagram profilu, za katere NŽD navaja, da so izobraževalne narave, se ugotavlja, da se objava sporočila v zvezi z melatoninom na profilu nanaša na izdelek – prehransko dopolnilo Dream cacao, katerega proizvajalec je NZD ANASAN MD, d.o.o., kar je razvidno tudi iz zajema spletnih strani, saj je razvidna fotografija izdelka Dream cacao, poleg je napis DREAM CACAO in napis: »Kaj vas zanima o Dream cacao?«



Zgoraj navedno ni skladno s členom 12(c) Uredbe (ES) št. 1924/2006, kateri navaja, da zdravstvene trditve, ki se sklicujejo na priporočila posameznih zdravnikov ali zdravstvenih strokovnjakov in drugih združenj, ki niso navedena v členu 11 iste uredbe, niso dopustne. Navedena kršitev predstavlja prekršek po 9. alineji 1. odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Ur.l. RS, št. 80/07, 38/10) za pravno osebo in po 3. odstavku 4. člena v povezavi s 9. alinejo odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih, za odgovorno osebo pravne osebe.

V skladu z načelom zaslišanja stranke po 9. členu Zakona o splošnem upravnem postopku (ZUP-UPB-2, Ur.l.RS, št.24/06 s sprem. in dop.) in 29.čl. Zakona inšpekcijskem nadzoru (ZIN-UPB1, Ur.l.RS, št. 43/07 s sprem. in dop.) vas pozivamo, da se v petih (5) dneh od vročitve tega zapisnika pisno izjavite o dejstvih ter podate pripombe oz. dodatna pojasnila glede ugotovitev inšpekcijskega organa, ki so vam predstavljene v tem zapisniku, pomembnih za izdajo odločbe v upravnem postopku, in sicer na naslov: Zdravstveni inšpektorat RS, OE Kranj, Bleiweisova cesta 20, 4000 Kranj ali na elektronski naslov: gp.zirs@gov.si in V kolikor v navedenem roku ne boste podali izjave, se bo štelo, da nimate pripomb.

2. Zdravstveni inšpektorat RS je dne 03.10.2024 v skladu s 5. členom ZZdrl, zaprosil Nacionalni inštitut za javno zdravje (v nadaljevanju NIJZ), da pripravi oceno varnosti za prehransko dopolnilo Drem cacao, proizvajalca ANASAN MD, d.o.o.. ZIRS je dne 05.11.2024 s strani NIJZ prejel dopis – Presoja varnosti za prehransko dopolnilo Dream cacao – ANASAN MD d.o.o., številka: 1810-224/2024-2 (411), z dne 5.november 2024, v katerem navajajo sledeče, citiramo:

»prejeli smo vaše zaprosilo za pripravo ocene varnosti za prehransko dopolnilo »Dream Cacao«, proizvajalca Anasan MD. Obravnavano prehransko dopolnilo se trži preko spletne strani <https://anasan-md.com/>. K zaprosilu ste dodali tudi fotografijo ovojnine izdelka.

Označba prehranskega dopolnila navaja sledeče sestavine: »Kokosovo (*Cocos nucifera*) mleko v prahu, magnezijev malat, kakav (*Theobroma cacao*) v prahu, naravne arome, izvleček listov zelenega čaja (*Camellia sinensis*) standardiziran na 40% L-teanina, izvleček cvetov kamilice (*Matricaria recutita*) standardiziran na 2% apigenina, magnezijev bisglicinat, izvleček korenike baldrijana (*Valeriana officinalis*) standardiziran na 0,42% valerijanske kisline, magnezijev glukonat, gama-amino-maslena kislina (GABA), magnezijev taurat, magnezijev sukcinat, vitamin B6 (piridoksin hidroklorid), sladilo (steviol glikozidi iz stevie), melatonin.«

Priporočeni dnevni odmerek je 1 dozirna žlička. Dnevni vnosi hranil so tako sledeči:

- 425 mg magnezija (v malatu, bisglicinatu, tauratu, glukonatu in sukcinatu),
- 300 mg izvlečka zelenega čaja (L-teanin min.: 120 mg)
- 300 mg izvlečka cvetov kamilice (apigenin min.: 6 mg)
- 200 mg izvlečka korenike baldrijana (valerijanska kislina min.: 0,84 mg)
- 50 mg GABA
- 2,1 mg vitamina B6
- 440 µg melatonina.

Magnezij se v izdelku nahaja v več oblikah, kot magnezijev malat, magnezijev bisglicinat, magnezijev taurat, magnezijev glukonat in magnezijev sukcinat. V vseh navedenih primerih gre za dovoljene oblike magnezija, skladno z Uredbo Komisije (ES) št. 1170/2009 glede seznamov vitaminov in mineralov ter njihovih oblik, ki se lahko dodajo živilom, vključno s prehranskimi dopolnili.

Navedena vsebnost magnezija v dnevnem odmerku (425 mg/dan) presega referenčni dnevni vnos za vse populacijske skupine¹. Poleg tega z dnevnim odmerkom prehranskega dopolnila posameznik presega dopustni zgornji vnos - 250 mg magnezija/dan². Dopustni zgornji vnos velja za magnezijeve soli, ki zlahka disociirajo (razpadejo na kation in anion, kot npr. magnezijev klorid, magnezijev sulfat, magnezijev aspartat, magnezijev laktat) ter MgO (magnezijev oksid). Dopustni zgornji vnos (UL) velja za dodane magnezijeve soli v prehranska dopolnila, vodo in obogatena živila. Ne vključuje pa naravno prisotnega magnezija v hrani in pijačah. Na podlagi navedenega menimo, da izdelek lahko predstavlja tveganje za zdravje ljudi, zato naj nosilec živilske dejavnosti predloži dokaze, s katerimi utemeljuje varnost dnevnega odmerka.

Prehransko dopolnilo vsebuje izvleček zelenega čaja (*Camellia sinensis*), ki ga je EU zaradi zdravstvenih tveganj uvrstila na seznam omejenih snovi v živilih. Zato bi za varno trženje obravnavanega prehranskega dopolnila nosilec živilske dejavnosti moral na oznaki dodati informacije in opozorila, kot jih navaja Uredba (ES) št. 1925/2006 Evropskega Parlamenta in Sveta o dodajanju vitaminov, mineralov in nekaterih drugih snovi živilom:

- Na oznaki se navede najvišje dovoljeno dnevno število obrokov živila in opozorilo, da se ne sme zaužiti 800 mg (-)epi galokatehin-3-galata ali več na dan.
- Na oznaki se navede vsebnost (-)epigalokatehin-3-galata na obrok živila.
- Oznaka vključuje naslednja opozorila: „Ne smete uživati, če v istem dnevu uživate druge proizvode, ki vsebujejo zeleni čaj.“, „Ne smejo uživati nosečnice ali doječe matere in otroci, mlajši od 18 let.“, „Ne smete uživati na prazen želodec“.

¹ Referenčne vrednosti za energijski vnos in vnos hranil, Dopolnjena izdaja 2020. Nacionalni inštitut za javno zdravje, 2020. Dostop 27. september 2024 na https://www.nijz.si/sites/www.nijz.si/files/uploaded/referencne_vrednosti_2020_3_2.pdf.

² Scientific Committee on Food (SCF). Opinion of the Scientific Committee on Food on the Tolerable Upper Intake Level of Magnesium, 2001. In: European Food Safety Authority. Tolerable Upper Intake Levels for Vitamins and Minerals. 2006.

Prehransko dopolnilo vsebuje izvlečka prave kamilice in korenike baldrijana. Prava kamilica (*Matricaria recutita* syn. *Chamomilla recutita*) je uvrščena v kategorijo »H« (hrana) v Seznamu zdravilnih rastlin pri Javni agenciji RS za zdravila in medicinske pripomočke (JAZMP), baldrijan (*Valeriana spp.*) pa v kategorijo »Z« (zdravila, brez recepta). Zgolj na podlagi navedenih podatkov o izvlečkih rastlin ne moremo sklepati na odsotnost tveganja za zdravje teh sestavin, zato naj nosilec živilske dejavnosti predloži dokaze, s katerimi utemeljuje njihovo varnost.

Prehransko dopolnilo vsebuje gama-amino-masleno kislino, znano kot GABA. V ZDA se trži kot prehransko dopolnilo, status v EU ni povsem jasen. Organizacija za standardizacijo zdravil, vključno s prehranskimi dopolnili, v ZDA – US Pharmacopeia³ je izvedla celovito oceno varnosti GABA z oceno kliničnih študij, informacij o neželenih dogodkih in toksikoloških podatkov. Klinične študije so raziskovale učinek čiste spojine GABA v prehranskih dopolnilih ali kot naravne sestavine v fermentiranem mleku in drugih fermentiranih živilih. Podatki niso pokazali pomembnih neželenih učinkov, povezanih z GABA pri vnosih do 18 g/dan 4 dni in v daljših študijah pri vnosih 120 mg/dan 12 tednov. Nekatere študije so pokazale, da je GABA povezana s prehodnim in zmernim padcem krvnega tlaka (<10-odstotna sprememba). Študij o učinkih uživanja GABA med nosečnostjo in dojenjem ni bilo na voljo, prav tako niso našli nobenih poročil o primerih spontanah neželenih učinkov, povezanih z GABA. Kronično dajanje GABA podganam in psom v odmerkih do 1 g/kg tm/dan ni pokazalo znakov strupenosti. Ker so nekatere študije pokazale, da je GABA povezana z znižanjem krvnega tlaka, je možno, da sočasna uporaba GABA z antihipertenzivnimi zdravili poveča tveganje za hipotenzijo. Nosečnicam in doječim ženskam svetujejo previdnost, saj lahko GABA vpliva na prenašalce živčnih impulzov in hormonski sistem, tj. na zvišanje ravni ravnega hormona in prolaktina. Tudi ni dovolj zanesljivih informacij, da bi vedeli, ali so dodatki GABA varni, če se uporabljajo dlje kot en mesec.

Navedena vsebnost vitamina B6 v dnevnem odmerku (2,1 mg/dan) presega referenčni dnevni vnos za vse populacijske skupine, ne presega pa dopustnega zgornjega vnosa, od 2,2 mg za dojenčke do največ 12 mg za odrasle⁴.

Javna agencija RS za zdravila in medicinske pripomočke (JAZMP) je preverila in ovrednotila podatke o melatoninu in v letu 2019 objavila posodobljeno strokovno mnenje glede hormona melatonina in njegove uporabe v izdelkih, ki niso zdravila. V strokovnem mnenju zaključuje, da pomemben vpliv na fiziološke funkcije dosežemo z odmerki večjimi od 0,5 mg, vendar bi morali biti tudi pri uživanju izdelkov, ki vsebujejo manj kot 0,5 mg melatonina (ta izdelek vsebuje 0,44 mg melatonina) posamezniki seznanjeni z opozorili, ki jih predvideva strokovno mnenje⁵.

Glede na vse navedeno zaključujemo, da prehransko dopolnilo »Dream Cacao«, proizvajalca Anasan MD, predstavlja tveganje za zdravje ljudi zaradi preseganja dopustnega zgornjega vnosa magnezija in verjetnosti za škodljive učinke povezane s tem, ter odsotnosti informacij in opozoril na ovojnini izdelka zaradi vsebovanega izvlečka zelenega čaja.

Opozarjamo na dvom glede varnosti vsebovanega izvlečka korenike baldrijana, ki se praviloma uporablja v zdravilih. Ugotavljamo odsotnost opozoril na ovojnini izdelka, predvsem za nosečnice in doječe matere glede vnosa gama-amino-maslene kisline in vplivov na živčni in hormonski sistem, ter za posameznike, ki so uporabniki zdravil za zniževanje krvnega tlaka. Prepoznavamo tudi odsotnost opozoril na ovojnini izdelka glede uživanja melatonina, kot jih predvideva strokovno mnenje JAZMP.« Konec citata.

Glede na zgoraj navedeno Presoja varnosti za prehransko dopolnilo Dream cacao – ANASAN MD d.o.o., številka: 1810-224/2024-2 (411), z dne 5. november 2024 (NIJZ), se zavezanca poziva, da se v skladu z načelom zaslišanja stranke po 9. členu Zakona o splošnem upravnem postopku (ZUP-UPB-2, Ur.L.RS, št.24/06 s sprem. in dop.) in 29.členom Zakona o inšpekcijskem nadzoru (ZIN-UPB1,

³ Oketch-Rabah HA, Madden EF, Roe AL, Betz JM. United States Pharmacopeia (USP) Safety Review of Gamma-Aminobutyric Acid (GABA). *Nutrients*. 2021 Aug 10;13(8):2742. doi: 10.3390/nu13082742.

⁴ <https://multimedia.efsa.europa.eu/drvs/index.htm>

⁵ https://www.jazmp.si/fileadmin/datoteka/dokumenti/SRZHPD/Melatonin_strokovno_mnenje-2019-12-19.pdf

Ur.I.RS, št. 43/07 s sprem. in dop.) v petih (5) dneh od vročitve tega zapisnika pisno izjavi o dejstvih ter poda pripombe oz. dodatna pojasnila glede ugotovitev inšpekcijskega organa, ki so predstavljene v tem zapisniku, pomembnih za izdajo odločbe v upravnem postopku, in sicer na naslov: Zdravstveni inšpektorat RS, OE Kranj, Bleiweisova cesta 20, 4000 Kranj ali na elektronski naslov: gp.zirs@gov.si in V kolikor v navedenem roku ne boste podali izjave, se bo štelo, da nimate pripomb.

Pregled je zaključen dne 14. 11. 2024 ob 15.00 uri. Zapis je sestavljen v dveh izvodih, od katerih prejme en izvod stranka v postopku in en izvod inšpektor.

Podpis inšpektorice:
Barbara Dežman, inšpektorica I

Priloge:

1. Presoja varnosti za prehransko dopolnilo Dream cacao – ANASAN MD d.o.o., številka: 1810-224/2024-2 (411), z dne 5. november 2024, NIJZ

Vročiti:

1. ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, po ZUP



Območna enota Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj

Številka: 06101-438/2024-7

ZAPISNIK O INŠPEKCIJSKEM PREGLEDU

Na podlagi pooblastil Zakona o inšpekcijskem nadzoru (Ur. list RS, št. 43/2007-UPB, s spremembami; v nadaljevanju ZIN) v zvezi s 17. členom Zakona o zdravstveni inšpekciji (Uradni list RS, št. 59/06 – uradno prečiščeno besedilo, 40/14 – ZIN-B, 196/21 – ZDOsk in 29/22) v nadaljevanju ZZdlr) se sestavi zapisnik v zvezi z oglaševanjem izdelka MIRACULOUS MG.

Pregled je opravljenem, dne 30. 10. 2024, v prostorih ZIRS, Območna enota Kranj, z začetkom ob 08.00 uri.

Pregled je opravila: Barbara Dežman, inšpektorica ZIRS

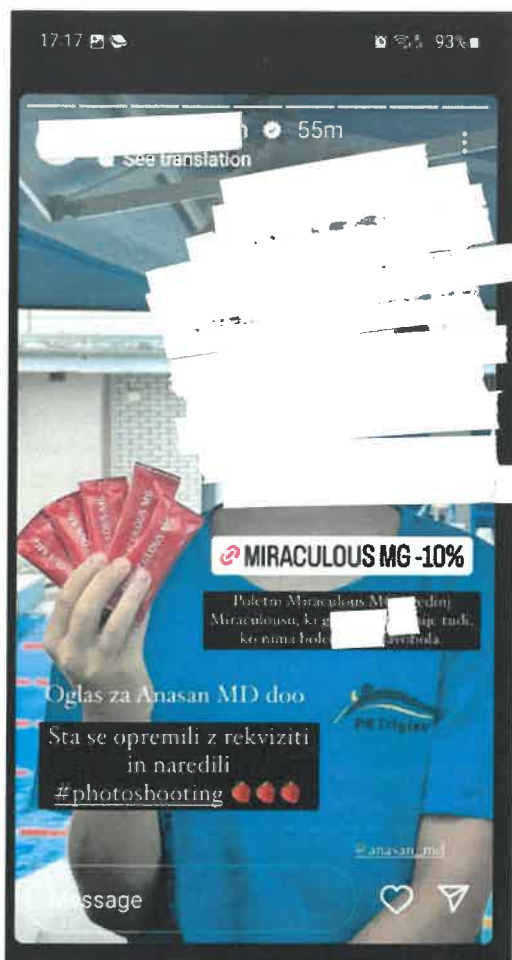
Zadeva: Nadzor spletne prodaje in oglaševanja v skladu z Zakonom o inšpekcijskem nadzoru (Ur.l. RS, št. 43/2007 – UPB1, s spremembami), Uredbo o higieni živil, št. 852/2004/ES, s spremembami, Pravilnikom o prehranskih dopolnilih (Ur.l. RS, št. 66/2013), Uredbo (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. oktobra 2011 o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom, spremembah uredb (ES) št. 1924/2006 in (ES) št. 1925/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi Direktive Komisije 87/250/EGS, Direktive Sveta 90/496/EGS, Direktive Komisije 1999/10/ES, Direktive 2000/13/ES Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Komisije 2002/67/ES in 2008/5/ES in Uredbe Komisije (ES) št. 608/2004, Uredbo o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (Uradni list RS, št. 6/14), Uredba (EU) 2015/2283 Evropskega parlamenta in Sveta o novih živilih ter Uredba (ES) št. 1924/2006 Evropskega Parlamenta in Sveta z dne 20. decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih.

Ugotovitve:

Ime družbe in sedež: ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, davčna številka: SI 75449331, matična številka: 9140301000, ki jo zastopa direktorica družbe Debevc Prašnikar Ana.

Izredni inšpekcijski pregled je opravljen po uradni dolžnosti, na podlagi prejete PRIJAVE, ki se nanaša na oglaševanje izdelku MIRACULOUS MG na profilu dne 23.06.2024. Iz posnetka zaslona izhaja, da gre za oglas Anasan MD d.o.o.

1. Iz oglasnega sporočila – fotografije, z dne 23.6.2024 objavljenega na profilu, na kateri je otrok, ki v roki drži izdelek MIRACULOUS MG, poleg tega je napis »MIRACULOUS MG -10%«, »Poletni Miraculous MG je edini Miraculous, ki ga svetuje pije ko nima bolečin ali glavobola.«



Določila 1. točke drugega odstavka člena 2 Uredbe o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih, št. 1924/2006/ES navaja, da „trditev“ pomeni vsako sporočilo ali predstavitev, ki ni obvezna v okviru zakonodaje Skupnosti ali nacionalne zakonodaje, vključno s slikovno predstavitevjo, grafično predstavitevjo ali predstavitevjo s simboli v kakršni koli obliki, s katero se navaja, domneva ali namiguje, da ima živilo posebne lastnost.

Slednje lahko opredelili kot oglaševanje splošnega dobrega počutja in zdravja, v zvezi s splošnimi zdravstvenimi trditvami, ki jih potrošnik lahko poveže z ugodnimi učinki na zdravje¹.

Splošne zdravstvene trditve, ki se sklicujejo na splošne prednosti živil, povezane s splošnim dobrim zdravjem oziroma dobrim počutjem, so dovoljene, če se jim doda posebne zdravstvene trditve s seznama dovoljenih zdravstvenih trditev.² Glede vprašanja, ali mora biti posebna zdravstvena trditev navedena zraven splošne trditve ali za njo (pojem priložnosti in zahteva točke 3(1) priloge Izvedbenega sklepa Komisije o sprejetju smernic za izvajanje posebnih pogojev za zdravstvene trditve iz člena 10 Uredbe (ES) št. 1924/2006/ES³ je bil na SEU vložen Predlog za sprejetje predhodne odločbe, ki ga je vložilo nemško zvezno vrhovno sodišče.⁴ Smernice glede na načelo spoštovanja pravne države seveda ne morejo spremeniti, dopolniti ali razširiti besedila člena 10(3) Uredbe (ES) št. 1924/2006/ES, če je pomanjkljiv. To lahko naredi le zakonodajalec EU, torej Evropski parlament in Svet, ki sta pristojna za spremljanje zakonodaje EU.⁵ Sodišče je v povezavi s tem vprašanjem izdalo sodbo⁶, ki člen 10(3) Uredbe (ES) št. 1924/2006/ES razlaga tako, da mora biti povezava med splošno in posebno zdravstveno trditvijo jasna.

¹ Kot jih opredeljuje Uredba (ES) št. 1924/2006/ES, člen 2(2)(5)

² Predlog uredbe Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih, COM(2003) 424 final (UL 2004, C 96, str.8), je splošne trditve štel za nedovoljene.

³ Določa, da se mora odobrena posebna zdravstvena trditev, ki je priložena izjavi s sklicevanjem na splošne, ne posebej opredeljene prednosti za zdravje, navesti zraven take izjave ali za njo.

⁴ Sklepni predlogi generalnega pravobranilca Gerarda Hogana, v zadevi C-524/18 Dr. Willmar Schwabe GmbH&Co. KG proti Queisser Pharma GmbH&Co. KG. ECLI:EUC:2019:727, 12.9.2019

⁵ Fajfar, 2017, str 199.

⁶ SEU Dr. Willmar Schwabe GmbH&Co. KG proti Queisser Pharma GmbH&Co. KG., C-524/18, 30.1.2020

Povprečni potrošnik mora takoj dojeti neposredne vizualne povezave med sklicevanjem na splošne, ne posebej opredeljene prednosti živila za zdravje in posebno zdravstveno trditvijo, kar načeloma zahteva prostorsko bližino ali neposredno sosedstvo med sklicevanjem in trditvijo.⁷ Zahteva po neposredni vizualni povezavi, je lahko izjemoma izpolnjena tudi z izrecno napotitvijo, kot so zvezdica, številka ali kaka druga oznaka, če ta jasno in potrošniku popolnoma razumljivo na prostorski ravni zagotovi povezovanje vsebine zdravstvenih trditev in sklicevanja nanje.⁸ Presojanje, ali je s tem zahteva po vizualni bližini izpolnjena, pa ostaja v presoji nacionalnih organov.⁹

Splošne trditve so lahko za potrošnike bolj prijazne in razumljive, vendar pa si jih potrošnik razlaga tudi napačno in živilu pripisuje druge oziroma boljše učinke na zdravje, kot jih izdelek dejansko ima.¹⁰ Zato je za pravilno razumevanje s strani potrošnika nujno potrebno, da splošne trditve spremljajo specifične zdravstvene trditve (iz člena 13 ali 14 Uredbe 1223/2009).¹¹

Uporabljene zdravstvene trditve bi bile torej dovoljene, če bi bile poleg njih uporabljene tudi specifične zdravstvene trditve, vezane na posamezno sestavino, seveda ob pogoju, da so te trditve dovoljene. Z navedenim je kršen 10(3) člen Uredbe 1924/2006/ES in s tem storjen prekršek po 8. alineji, 1. odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Ur. l. RS, št. 80/2007, s sprem.) za pravno osebo in po 3. odstavku navedene uredbe v povezavi s 8. alinejo, 1. odstavka 4. člena te uredbe za odgovorno osebo pravne osebe.

2. Glede na podatke iz spletne strani <https://anasan-md.com/products/magnezij-miraculous-mg> izhaja, da izdelek MIRACULOUS MG vsebuje 500 mg magnezija. Zajem strani je sestavni del inšpekcijskega spisa.

Ob predpostavki, da izdelek v oglasnem sporočilu na _____ profilu _____, dne 23.06.2024, oglašuje po videzu sodeč otrok oziroma mladostnik in bi povprečni potrošnik le-to lahko razumel, da gre za prehransko dopolnilo namenjeno uživanju otrok in mladostnikov, je ZIRS na podlagi 5. člena ZZdrl, zaprosil Nacionalni inštitut za javno zdravje za strokovno podporo pri izvajanju inšpekcijskega nadzora, in sicer da v okviru svojih pristojnosti preuči zgoraj navedeno sestavo prehranskega dopolnila MIRACULOUS MG in poda oceno varnosti za navedeno prehransko dopolnilo v zvezi z uživanjem otrok in mladostnikov.

⁷ Prav tam, točka 47.

⁸ Prav tam, točka 48.

⁹ Prav tam, točka 49.

¹⁰ Izvedbeni sklep Komisije, št. 63/2013, Priloga, tč.3

¹¹ Prav tam.



INFORMACIJE O IZDELKU

SESTAVA

PRIPOROČEN DNEVNI ODMEREK

Prporočen dnevni odmerek (1 vrečka) vsebuje:

Saobab (1000 mg (FDV ni določen*))
- od tega vlaknine 450mg (FDV ni določen*)

Magnezij (v citratu, bi-sglicinatu, malatu, tauratu, glukonatu in sukcinatu) 500mg (134% FDV)

Vitamin B6 2 mg (143 % FDV)

Mangan (v glukonatu) 1 mg (50% FDV)

*FDV - priporočen dnevni vnos, glede na Uredbo (EU) št. 1169/2011 in priloge

Za potrebe inšpekcijskega postopka se zavezanca pozove, da se v roku 5 dni od prejema tega zapisnika, na podlagi 29. člena ZIN, na e-naslov: gp-oekr.zirs@gov.si in ali na naslov: Zdravstveni inšpektorat RS, OE Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj posreduje korektivne ukrepe, ki jih bo NDŽ izvedel (točka 1 zapisnika).

Nosilec lahko v roku 5 dni po prejemu tega zapisnika poda pisne pripombe na ugotovitve iz tega zapisnika, na podlagi 29. člena Zakona o inšpekcijskem nadzoru (ZIN UPB1, Ur.l. RS, št. 43/07), na zgoraj navedene naslove.

Organ zavezanca opozarja na 11. člen Zakona o splošnem upravnem postopku (Uradni list RS, št. 24/06–UPB, 105/06–ZUS-1, 126/07, 65/08, 8/10 in 82/13; v nadaljevanju ZUP), ki določa, da morajo stranke pred organom govoriti resnico in pošteno uporabljati pravice, ki so jim priznane s tem zakonom in drugimi zakoni, ki urejajo upravni postopek, ter na določbo 188. člena ZUP, ki določa pravila za izjavo strank v postopku in organu nalaga, da stranko opozori na kazensko in materialno odgovornost, če bi dala krivo izjavo (284. člen KZ-1).

Če nosilec v času poskusa vročanja ne bo imel prisotne nobene (pooblaščen) osebe za sprejem pošte, se bo štelo, da je vročitev opravljena po poteku 15 dnevnega roka po 87. členu Zakona o splošnem upravnem postopku (Ur.l. RS, št. 124/06, 126/07, 65/08, 8/10).

Pregled je zaključen dne 30. 10. 2024 ob 10.15 uri. Zapis je sestavljen v dveh izvodih, od katerih prejme en izvod stranka v postopku in en izvod inšpektor.

Podpis inšpektorice:
Barbara Dežman, inšpektorica I

Vročiti:

1. ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, po ZUP



Območna enota Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj

Številka: 06101-493/2024-8

ZAPISNIK O PREGLEDU PREHRANSKEGA DOPOLNILA INVINCIBLE, NA SPLETNI STRANI <https://anasan-md.com/products/invincible>

Na podlagi pooblastil Zakona o inšpekcijskem nadzoru (Ur. list RS, št. 43/2007-UPB, s spremembami; v nadaljevanju ZIN) v zvezi s 17. členom Zakona o zdravstveni inšpekciji (Uradni list RS, št. 59/06 – uradno prečiščeno besedilo, 40/14 – ZIN-B, 196/21 – ZDOsk in 29/22) v nadaljevanju ZZdlr) se sestavi zapisnik o pregledu predstavljanja izdelka INVINCIBLE, na spletni strani <https://anasan-md.com/products/invincible>.

Pregled je opravljenem, dne 29. 10. 2024, v prostorih ZIRS, Območna enota Kranj, z začetkom ob 14.00 uri.

Pregled je opravila: Barbara Dežman, inšpektorica ZIRS

Zadeva: Nadzor spletne prodaje in oglaševanja v skladu z Zakonom o inšpekcijskem nadzoru (Ur.l. RS, št. 43/2007 – UPB1, s spremembami), Uredbo o higieni živil, št. 852/2004/ES, s spremembami, Pravilnikom o prehranskih dopolnilih (Ur.l. RS, št. 66/2013), Uredbo (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. oktobra 2011 o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom, spremembah uredb (ES) št. 1924/2006 in (ES) št. 1925/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi Direktive Komisije 87/250/EGS, Direktive Sveta 90/496/EGS, Direktive Komisije 1999/10/ES, Direktive 2000/13/ES Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Komisije 2002/67/ES in 2008/5/ES in Uredbe Komisije (ES) št. 608/2004, Uredbo o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (Uradni list RS, št. 6/14), Uredba (EU) 2015/2283 Evropskega parlamenta in Sveta o novih živilih ter Uredba (ES) št. 1924/2006 Evropskega Parlamenta in Sveta z dne 20. decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih.

Ugotovitve:

Ime družbe in sedež: ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, davčna številka: SI 75449331, matična številka: 9140301000, ki jo zastopa direktorica družbe Debecv Prašnikar Ana.

Izredni inšpekcijski pregled je opravljen po uradni dolžnosti, na podlagi prejete PRIJAVE, ki se nanaša na domnevno nedovoljeni sestavini arginin alfaketoglutarat (AAKG) in fisetin v izdelku INVINCIBLE, predstavljenega na spletni strani <https://anasan-md.com/products/invincible> ter navajanje zdravstvenih trditev v oglasih dne 23.7.2024 in 27.7.2024 v zvezi z izdelkom Invincible na profilu

Inšpektorica je ob vpogledu na spletno stran [INVINCIBLE – ANASAN MD, d.o.o. \(anasan-md.com\)](https://anasan-md.com/products/invincible) (in podstrani), neposredno zaznala, da tu nosilec živilske dejavnosti (v nadaljevanju NŽD) ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, predstavlja in trži živilo - prehransko dopolnilo INVINCIBLE. Izpis spletne strani je del inšpekcijskega spisa.

1. Pri pregledu seznama sestavin izdelka INVINCIBLE, predstavljenega na spletni strani <https://anasan-md.com/products/invincible> se ugotovi, da sta med drugim navedeni **sestavini arginin alfaketoglutarat (AAKG) in fisetin**.

Z vpogledom v Prilogo IZVEDBENE UREDBE KOMISIJE (EU) 2017/2470 z dne 20. decembra 2017 o oblikovanju seznama Unije novih živil v skladu z Uredbo (EU) 2015/2283 Evropskega parlamenta in Sveta o novih živilih (v nadaljevanju Izvedbena Uredba Komisije (EU) 2017/2470) – Tabela 1 Odobrena nova živila in v spletni katalog novih živil Evropske komisije na spletnem naslovu <https://ec.europa.eu/food/food-feed-portal/screen/novel-food-catalogue/search> se ugotovi, da živil arginin alfa-ketoglutarat (AAKG) in fisetin ni navedenih v zgoraj navedeni prilogi Izvedbene Uredbe Komisije (EU) 2017/2470, prav tako ne v navedenem spletnem katalogu novih živil.

European Commission

English

Search

Food and Feed Information Portal Database

European Commission > Food > Food and Feed Information Portal > Novel Food status Catalogue > Search Novel Food status Catalogue

EU Novel Food status Catalogue

You can use the search engine or the alphabetical catalogue to see the list of products.

fisetin

A B C D E F G H I J K L M N O P Q R S T U V W X Y Z ALL

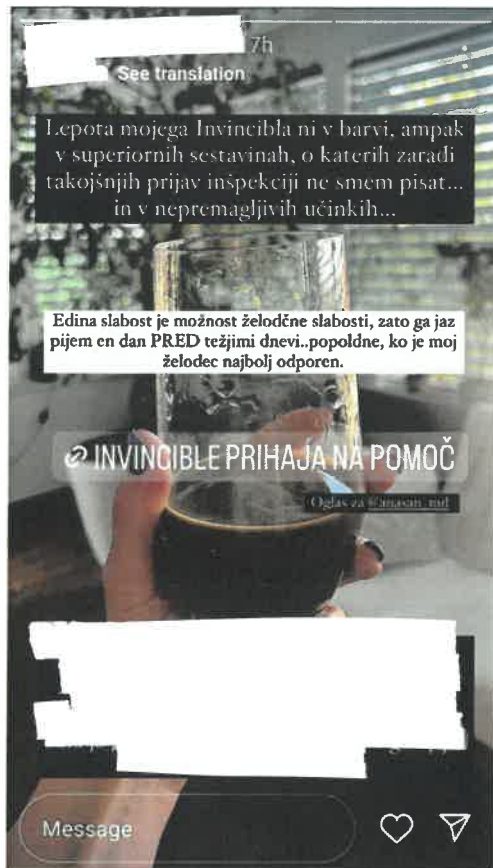
Fagus sylvatica L.
Fagopyrum esculentum
Fagus sylvatica L.
Fermented coconut gel
Fermented wheat germ extract
Ficus carica
Fish oil
Fish oil VLDL/FUFA 5
Flour from Buckwheat seedlings with a high spermidine content
Foeniculum vulgare
Fragaria x ananassa (Duchenne ex Weston) Duchenne ex Rozier
Frangula alnus
Fraxinus ornus
Fruitlectocarpus sarthensis
Fucus nodosus
Fucus serratus L. 1773
Fucus spiralis Linnaeus 1753
Fucus vesiculosus Linnaeus 1753
Fucus

Skladno z 2.točko člena 6 Uredbe (EU) 2015/2283 EVROPSKEGA PARLAMENTA IN SVETA z dne 25. novembra 2015 o novih živilih, spremembi Uredbe (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in Sveta in razveljavitvi Uredbe (ES) št. 258/97 Evropskega parlamenta in Sveta ter Uredbe Komisije (ES) št. 1852/2001 (v nadaljevanju Uredba 2015/2283/EU), se le odobrena nova živila, vključena na seznam Unije, lahko dajo na trg v Uniji kot taka ali se uporabljajo v ali na živilih v skladu s pogoji uporabe in zahtevami za označevanje, navedenimi na seznamu. Zavezanec je na podlagi člena 4 Uredbe 2015/2283/EU dolžan preveriti, ali živilo, ki ga namerava dati na trg v Uniji, spada na področje te Uredbe.

Spletni katalog novih živil Evropske komisije (<https://ec.europa.eu/food/food-feed-portal/screen/novel-food-catalogue/search>) je namenjen nosilcem živilske dejavnosti in potrošnikom kot vir informacij glede lastnosti in trenutnega statusa posameznih živil oziroma živilskih sestavin. Vsebuje tudi informacije o rastlinah in drugih snoveh, ki so se uporabljale na območju EU, pred letom 1997, izključno kot prehranska dopolnila ali kot sestavine v prehranskih dopolnilih.

Skladno s 14.členom Uredbe ES št. 178/2002 o določitvi splošnih načel in zahtevah živilske zakonodaje, ustanovitvi Evropske agencije za varnost hrane in postopkih, ki zadevajo varnost hrane, je lahko v prometu le živilo, ki je varno.

2. Iz oglasnega sporočila z dne 23.7.2024 objavljenega na profilu in oglasnega sporočila z dne 27.7.2024 izhaja, da se izdelek Invincible oglašuje s splošnimi zdravstvenimi trditvami oziroma jih potrošnik lahko poveže z ugodnimi učinki na zdravje¹.



Izkoristite akcijo in si naredite vsaj manjšo zalogo, saj INVINCIBLE na žalost/srečo vsaj nekaj časa ne bo znova znižan (pred jesenjo skoraj zagotovo ne, saj v prihajajočih tednih/mesecih za vas pripravljamo kar nekaj totalno neverjetnih stvari), ter poskrbite za svoj imunski sistem in/ali imunski sistem svojih bližnjih; za pred počitnicami, med počitnicami, po počitnicah, pred začetkom šolskega leta, ... IMAMO TO, SE BORIMO & SE NE (PRE)DAMO 🤪

Splošne zdravstvene trditve, ki se sklicujejo na splošne prednosti živil, povezane s splošnim dobrim zdravjem oziroma dobrim počutjem, so dovoljene, če se jim doda posebne zdravstvene trditve s seznama dovoljenih zdravstvenih trditev.² Glede vprašanja, ali mora biti posebna zdravstvena trditev navedena zraven splošne trditve ali za njo (pojem priložnosti in zahteva točke 3(1) priloge Izvedbenega sklepa Komisije o sprejetju smernic za izvajanje posebnih pogojev za zdravstvene trditve iz člena 10 Uredbe (ES) št. 1924/2006/ES³ je bil na SEU vložen Predlog za sprejetje predhodne odločbe, ki ga je vložilo nemško zvezno vrhovno sodišče.⁴ Smernice glede na načelo spoštovanja pravne države seveda ne morejo spremeniti, dopolniti ali razširiti besedila člena 10(3) Uredbe (ES) št. 1924/2006/ES, če je pomanjkljiv. To lahko naredi le zakonodajalec EU, torej Evropski parlament in Svet, ki sta pristojna za spremljanje zakonodaje EU.⁵ Sodišče je v povezavi s tem vprašanjem izdalo sodbo⁶, ki člen 10(3) Uredbe (ES) št. 1924/2006/ES razlaga tako, da mora biti povezava med splošno in posebno zdravstveno trditvijo jasna. Povprečni potrošnik mora takoj dojeti neposredne vizualne povezave med sklicevanjem na splošne, ne posebej opredeljene prednosti živila za zdravje in posebno zdravstveno trditvijo, kar načeloma zahteva prostorsko bližino ali neposredno sosedstvo med sklicevanjem in trditvijo.⁷ Zahteva po neposredni vizualni povezavi, je lahko izjemoma izpolnjena tudi z izrecno napotitvijo, kot so zvezdica, številka ali kaka druga oznaka, če ta jasno in potrošniku popolnoma razumljivo na prostorski ravni zagotovi povezovanje vsebine

¹ Kot jih opredeljuje Uredba (ES) št. 1924/2006/ES, člen 2(2)(5)

² Predlog uredbe Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih, COM(2003) 424 final (UL 2004, C 96, str.8), je splošne trditve štel za nedovoljene.

³ Določa, da se mora odobrena posebna zdravstvena trditev, ki je priložena izjavi s sklicevanjem na splošne, ne posebej opredeljene prednosti za zdravje, navesti zraven take izjave ali za njo.

⁴ Sklepni predlogi generalnega pravobranilca Gerarda Hogana, v zadevi C-524/18 Dr. Willmar Schwabe GmbH&Co. KG proti Queisser Pharma GmbH&Co. KG. ECLI:EUC:2019:727, 12.9.2019

⁵ Fajfar, 2017, str 199.

⁶ SEU Dr. Willmar Schwabe GmbH&Co. KG proti Queisser Pharma GmbH&Co. KG., C-524/18, 30.1.2020

⁷ Prav tam, točka 47.

zdravstvenih trditvev in sklicevanja nanje.⁸ Presojanje, ali je s tem zahteva po vizualni bližini izpolnjena, pa ostaja v presoji nacionalnih organov.⁹

Splošne trditve so lahko za potrošnike bolj prijazne in razumljive, vendar pa si jih potrošnik razlaga tudi napačno in živilu pripisuje druge oziroma boljše učinke na zdravje, kot jih izdelek dejansko ima.¹⁰ Zato je za pravilno razumevanje s strani potrošnika nujno potrebno, da splošne trditve spremljajo specifične zdravstvene trditve (iz člena 13 ali 14 Uredbe 1223/2009).¹¹

Pri predstavitvi trditve »Invincible prihaja na pomoč. Očitno razsaja C, saj je ter poskrbite za svoj imunski sistem svojih bližnjih;...« itd. bi bile torej dovoljene, če se jim bi dodala posebna zdravstvena trditve iz člena 13 ali 14 Uredbe 1223/2009 (ki pa mora biti seveda dovoljena/odobrana). Uporabljene odobrene zdravstvene trditve morajo biti vezane na posebno hranilo (na primer vitamin/mineral), snov (na primer betaglukani), živilo ali skupino živil in ne na izdelek, ki jih vsebuje. Primer: »prehransko dopolnilo XY vsebuje vitamin C, ki ima vlogo pri normalnem delovanju imunskega sistema«, ne pa: »prehransko dopolnilo XY ima vlogo pri normalnem delovanju imunskega sistema«, saj v zadnjem primeru ni jasne povezave med hranilom in zatrdjevanim učinkom.

Uporabljene zdravstvene trditve bi bile torej dovoljene, če bi bile poleg njih uporabljene tudi specifične zdravstvene trditve, vezane na posamezno sestavino, seveda ob pogoju, da so te trditve dovoljene. Z navedenim je kršen 10(3) člen Uredbe 1924/2006/ES in s tem storjen prekršek po 8. alineji, 1. odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Ur. l. RS, št. 80/2007, s sprem.) za pravno osebo in po 3. odstavku navedene uredbe v povezavi s 8. alinejo, 1. odstavka 4. člena te uredbe za odgovorno osebo pravne osebe.

Za potrebe inšpekcijskega postopka se zavezanca pozove, da se v roku 5 dni od prejema tega zapisnika, na podlagi 29. člena ZIN, na e-naslov: gp-oekr.zirs@gov.si in ali na naslov: Zdravstveni inšpektorat RS, OE Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj:

- predloži eno od dokazil v zvezi z izvajanjem uredbe (EU) 2015/2283 o novih živilih, in sicer dokazilo v zvezi z zgodovino uporabe sestavin arginin alfaketoglutarat (AAKG) in fisetin v pomembnem obsegu (pred 15. majem 1997) z uradnim postopkom posvetovanja iz člena 4 preje navedene Uredbe (točka 1 zapisnika),
- korektivne ukrepe, ki jih bo NDŽ izvedel (točka 1 in 2 zapisnika).

Nosilec lahko v roku 5 dni po prejemu tega zapisnika poda pisne pripombe na ugotovitve iz tega zapisnika, na podlagi 29. člena Zakona o inšpekcijskem nadzoru (ZIN UPB1, Ur.l. RS, št. 43/07), na zgoraj navedene naslove.

Organ zavezanca opozarja na 11. člen Zakona o splošnem upravnem postopku (Uradni list RS, št. 24/06–UPB, 105/06–ZUS-1, 126/07, 65/08, 8/10 in 82/13; v nadaljevanju ZUP), ki določa, da morajo stranke pred organom govoriti resnico in pošteno uporabljati pravice, ki so jim priznane s tem zakonom in drugimi zakoni, ki urejajo upravni postopek, ter na določbo 188. člena ZUP, ki določa pravila za izjavo strank v postopku in organu nalaga, da stranko opozori na kazensko in materialno odgovornost, če bi dala krivo izjavo (284. člen KZ-1).

Če nosilec v času poskusa vročanja ne bo imel prisotne nobene (pooblaščen) osebe za sprejem pošte, se bo štelo, da je vročitev opravljena po poteku 15 dnevnega roka po 87. členu Zakona o splošnem upravnem postopku (Ur.l. RS, št. 124/06, 126/07, 65/08, 8/10).

⁸ Prav tam, točka 48.

⁹ Prav tam, točka 49.

¹⁰ Izvedbeni sklep Komisije, št. 63/2013, Priloga, tč.3

¹¹ Prav tam.

Pregled je zaključen dne 29. 10. 2024 ob 15.15 uri. Zapis je sestavljen v dveh izvodih, od katerih prejme en izvod stranka v postopku in en izvod inšpektor.

Podpis inšpektorice:
Barbara Dežman, inšpektorica I

Vročiti:

1. ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, po ZUP



Območna enota Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj

Številka: 06101-342/2024-8

ZAPISNIK O PREGLEDU SPLETNE STRANI <https://anasan-md.com/>

Na podlagi pooblastil Zakona o inšpekcijskem nadzoru (Ur. list RS, št. 43/2007-UPB, s spremembami; v nadaljevanju ZIN) v zvezi s 17. členom Zakona o zdravstveni inšpekciji (Uradni list RS, št. 59/06 – uradno prečiščeno besedilo, 40/14 – ZIN-B, 196/21 – ZDOsk in 29/22, v nadaljevanju ZZdl) se sestavi zapisnik o pregledu spletne strani <https://anasan-md.com/>

Pregled je opravljenem, dne 16. 10. 2024 v prostorih ZIRS, Območna enota Kranj, z začetkom ob 13.00 uri.

Pregled je opravil: Barbara Dežman, inšpektorica ZIRS

Zadeva: Nadzor spletne prodaje v skladu z Zakonom o inšpekcijskem nadzoru (Ur.l. RS, št. 43/2007 – UPB1, s spremembami, Uredbo (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. oktobra 2011 o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom, spremembah uredb (ES) št. 1924/2006 in (ES) št. 1925/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi Direktive Komisije 87/250/EGS, Direktive Sveta 90/496/EGS, Direktive Komisije 1999/10/ES, Direktive 2000/13/ES Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Komisije 2002/67/ES in 2008/5/ES in Uredbe Komisije (ES) št. 608/2004, Uredbo o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (Uradni list RS, št. 6/14), Uredbo o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih, št. 1924/2006/ES, s spr., ter Uredbo o izvajanju uredbe o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Ur.l. RS, št. 80/07, s spremembami) .

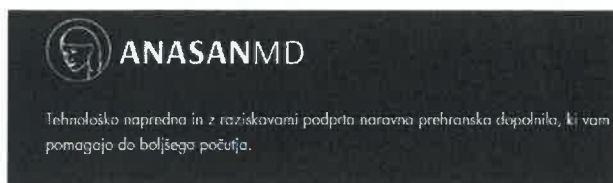
Ugotovitve:

Ime družbe in sedež: ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, davčna številka: SI 75449331, matična številka: 9140301000, ki jo zastopa direktorica družbe Debevc Prašnikar Ana (v nadaljevanju NŽD).

Izredni inšpekcijski pregled je opravljen po uradni dolžnosti, na podlagi prejete PRIJAVE, ki se nanaša na oglaševanje in prodajo prehranskih dopolnil, predstavljenih na spletni strani <https://anasan-md.com/>. Inšpektorica je ob vpogledu na spletno stran <https://anasan-md.com/> (in podstrani), neposredno zaznala, da tu nosilec živilske dejavnosti ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, predstavlja in trži živilo - prehransko dopolnilo MAMASAN. Izpisi spletne strani z dne 10.10.2024 so del inšpekcijskega spisa.

Pri pregledu spletne strani <https://anasan-md.com/> se ugotovi, da NDŽ navaja sledeče:

»Tehnološko napredna in z raziskavami podprta naravna prehranska dopolnila, ki vam pomagajo do boljšega počutja.«



1. Navajanje, da so prehranska dopolnila NŽD Anasan MD »Tehnološko napredna in z raziskavami podprta....« ni v skladu z določili člena 11 Uredbe 1924/2006/ES, v povezavi s členom 12 iste Uredbe.

Uredba 1924/2006/ES v 11. členu določa, da ne obstajajo posebni predpisi Skupnosti, ki se nanašajo na priporočila ali odobritve zdravstvenih trditev s strani nacionalnih združenj zdravnikov in strokovnjakov za prehrano ter dietetiko in društev, ki se ukvarjajo z zdravjem, se lahko v skladu z določbami Pogodbe uporabljajo ustrezni nacionalni predpisi. Teh sicer v Sloveniji ni. Nadalje člen 12 Uredbe 1924/2006/ES omejuje uporabo nekaterih zdravstvenih trditev in kot nedopustne zdravstvene trditve med drugim opredeljuje tudi trditve, ki se sklicujejo na priporočila posameznih zdravnikov ali zdravstvenih strokovnjakov in drugih združenj, ki niso omenjena v členu 11 te Uredbe.

Sklicevanje na raziskave, študije, zdravnike itd., ki niso omenjene v členu 11 Uredbe 1924/2006/ES, ni dopustno. Zavezanec je s takšnim predstavljanjem in oglaševanjem prehranskih dopolnil kršil točko (c) člena 12 v povezavi s členom 11 Uredbe 1924/2006/ES, kar predstavlja prekršek po 9. alineji prvega odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe 1924/2006/ES za pravno osebo in po tretjem odstavku 4. člena v povezavi z 9. alinejo prvega odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe 1924/2006/ES za odgovorno osebo pravne osebe.

2. Navajanje, da prehranska dopolnila pomagajo do boljšega počutja, lahko povprečni potrošnik razume kot izboljšanje bolezenskega stanja slabega počutja in utrujenosti (R53)¹

Naveden način predstavljanja prehranskih dopolnil je v nasprotju s prakso poštenega informiranja potrošnikov, kot to določa 7. člen Uredbe 1169 in sicer je v tretjem odstavku določeno, da informacije o živilu le temu ne smejo pripisovati ali opozarjati na lastnosti, kot so preprečevanje, zdravljenje ali ozdravljenje bolezni pri ljudeh.

Priporočanje uživanja izdelka osebam, ki imajo določena obolenja in za preprečevanje določenih obolenj, potrošnika navaja na to, da uživanje izdelka pomaga pri zdravljenju ali preprečevanju obolenja oz. lažšanju težav v zvezi s tem. Oglas kot celota tako kot ga sprejema tudi povprečen potrošnik, napeljuje oz. opozarja na lastnosti živila za preprečevanje, zdravljenje ali ozdravljenje določenih bolezni. Oglas kot celota potrošnika zavede glede namena uporabe prehranskih dopolnil, kot izdelkov ki pripomore k zdravljenju in preprečevanju določenih obolenj. Živila, med katere sodijo tudi prehranska dopolnila, niso namenjena zdravljenju. V skladu z definicijo 2. člena Pravilnika o prehranskih dopolnilih (ur. l. RS, št. 66/2013) so prehranska dopolnila živila, katerih namen je dopolnjevati običajno prehrano.

S tem je je nosilec kršil določila 3. odstavka 7. člena Uredbe 1169/2011. Navedena kršitev predstavlja prekršek po 1. alineji a) točke 1. odstavka 5. člena Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informaciji o živilih potrošnikom za pravno osebo in po 3. odstavku 5. člena preje navedene uredbe za odgovorno osebo pravne osebe.

3. Navajanje »...naravna prehranska dopolnila...« je zavajajoče, saj prehranska dopolnila med drugim vsebujejo sladila (Dream cacao – sladilo steviol glikozidi iz stevie, Magnezij miraculous MG summer edition - sladilo steviol glikozidi iz stevie in ksilitol, Invincible – sladilo sukraloza) in so označeni skladno s prilogo VII, del C – poimenovanje določenih sestavin z imenom njihove kategorije, ki mu sledi značilno ime ali številka E, Uredbe 1169/2011, in sicer s kategorijo (sladilo) in imenom aditiva (steviol glikozidi iz stevie, ksilitol, sukraloza).

To pomeni, da živilo vsebuje aditive s funkcijo - sladila, ki pa niso »naravni« proizvodi, ampak proizvodi, ki je kot na primer E 960 Steviol likozidi proizveden s proizvodnim postopkom, ki sestoji iz dveh glavnih faz: prva vključuje ekstrakcijo listov rastline Stevia rebaudiana Bertoni z vodo in predhodno prečiščevanje izvlečka z uporabo ionske kromatografije, da dobimo primarni izvleček

¹ Slovenija uporablja enajsto različico avstralske modifikacije desete revizije mednarodne klasifikacije bolezni in sorodnih zdravstvenih problemov za statistične namene (MKB-10-AM, verzija 11), ki je dostopna na <https://niz.si/podatki/klasifikacije-in-sifranti/mkb-10-am-verzija-11/>

steviol glikozida, druga pa vključuje rekristalizacijo steviol glikozidov iz metanola ali vodnega etanola, iz česar dobimo končni produkt, ki je sestavljen pretežno (vsaj 75 %) iz steviozida in/ali rebaudiozida. Aditiv lahko vsebuje ostanke ionsko izmenjalne smole, ki se uporablja v proizvodnem postopku. V manjših količinah (0,10 do 0,37 % w/w) so bili opredeljeni drugi povezani steviol glikozidi, ki lahko nastanejo kot rezultat proizvodnega postopka, vendar naravno niso prisotni v rastlini *Stevia rebaudiana*.²

»Naraven« v bistvu pomeni, da je izdelek sestavljen iz naravnih sestavin, npr. sestavine, ki jih je proizvedla narava, niso delo človeka ali vanje posega človek. Zavajajoča je uporaba izraza za opis živil ali sestavin, ki uporabljajo kemikalije za spreminjanje svoje sestave ali vsebujejo izdelke novih tehnologij, vključno z dodatki in aromami, ki so produkt kemične industrije ali pridobljeni s kemičnimi postopki.³

Glede na zgoraj navedeno navajanje »...naravna prehranska dopolnila...« ni dovoljeno in v sled tega tudi živilu pripisovati takšne lastnosti.

Sporna trditev v obravnavani zadevi, ki vključujejo pridevnik »naravno« se tako nanaša točko 1(a) člena 7 Uredbe 1169/2011, ki med drugim določa, da informacije o živilih ne smejo biti zavajajoče, zlasti glede značilnosti živila in še posebej njegove narave, lastnosti in sestave. Navedena kršitev predstavlja prekršek po prvi alineji 1. odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom za pravno osebo in po 3. odstavku 4. člena preje navedene uredbe za odgovorno osebo pravne osebe.

Zavezancu se zaradi ugotovljenih neskladnosti pod točko 1, 2 in 3 tega zapisnika izdaja opozorilo na podlagi 33. člena ZIN, pri čemer se mu določi rok za odpravo neskladnosti, in sicer 5 (pet) dni od vročitve tega zapisnika.

Organ zavezanca opozarja na 11. člen Zakona o splošnem upravnem postopku (Uradni list RS, št. 24/06–UPB, 105/06–ZUS-1, 126/07, 65/08, 8/10 in 82/13; v nadaljevanju ZUP), ki določa, da morajo stranke pred organom govoriti resnico in pošteno uporabljati pravice, ki so jim priznane s tem zakonom in drugimi zakoni, ki urejajo upravni postopek, ter na določbo 188. člena ZUP, ki določa pravila za izjavo strank v postopku in organu nalaga, da stranko opozori na kazensko in materialno odgovornost, če bi dala krivo izjavo (284. člen KZ-1).

Nosilec lahko na podlagi 29. člena Zakona o inšpekcijskem nadzoru (ZIN UPB1, Ur. l. RS, št. 43/07) v roku 5 (pet) dni po prejemu tega zapisnika, poda pisne pripombe na ugotovitve iz tega zapisnika na naslov: Zdravstveni inšpektorat RS, Slovenski trg 1, Kranj ali elektronski naslov: in gp-oeqr.zirs@gov.si. Prav tako mora na podlagi tega člena organu v roku 5 (pet) dni od prejema zapisnika posredovati zahtevana pojasnila in dokazila o odpravi ugotovljenih neskladji ugotovljenih pod točko 1, 2 in 3 tega zapisnika.

Če nosilec v času poskusa vročanja ne bo imel prisotne nobene (pooblaščne) osebe za sprejem pošte, se bo štel, da je vročitev opravljena po poteku 15 dnevnega roka po 87. členu Zakona o splošnem upravnem postopku (Ur.l. RS, št. 124/06, 126/07, 65/08, 8/10).

Pregled je zaključen dne 16. 10. 2024 ob 14.40 uri. Zapis je sestavljen v dveh izvodih, od katerih prejme en izvod stranka v postopku in en izvod inšpektor.

Podpis inšpektorice:
Barbara Dežman, inšpektorica I

² Uredba Komisije (EU) št. 231/2012 z dne 9. marca 2012 o določitvi specifikacij za aditive za živila, navedene v prilogah II in III k Uredbi (ES) št. 1333/2008 Evropskega parlamenta in Sveta – specifikacija za E 960 Steviol likozidi

³ CRITERIA FOR THE USE OF THE TERMS FRESH, PURE, NATURAL ETC. IN FOOD LABELLING, Food standards agency, Revised July 2008

Vročiti:

1. ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, po ZUP



Območna enota Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj

Številka: 06101-511/2024-12

ZAPISNIK O PREGLEDU SPLETNE STRANI <https://anasan-md.com/products/dream-cacao>

Na podlagi pooblastil Zakona o inšpekcijskem nadzoru (Ur. list RS, št. 43/2007-UPB, s spremembami; v nadaljevanju ZIN) v zvezi s 17. členom Zakona o zdravstveni inšpekciji (Uradni list RS, št. 59/06 – uradno prečiščeno besedilo, 40/14 – ZIN-B, 196/21 – ZDOsk in 29/22, v nadaljevanju ZZdrI), se sestavi zapisnik o pregledu predstavljanja izdelka DREAM CACAO, na spletni strani <https://anasan-md.com/products/dream-cacao> in

Pregled je opravljenem, dne 03. 10. 2024 v prostorih ZIRS, Območna enota Kranj, z začetkom ob 08.00 uri.

Pregled je opravila: Barbara Dežman, inšpektorica ZIRS

Zadeva: Nadzor spletne prodaje v skladu z Zakonom o varstvu potrošnikov (Ur.l. RS, št. 130/2022, v nadaljevanju Zvpot-1), Uredba (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 15. marca 2017 o izvajanju uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti, da se zagotovi uporaba zakonodaje o živilih in krmi, pravil o zdravju in dobrobiti živali ter zdravju rastlin in fitofarmacevtskih sredstvih, ter o spremembi uredb (ES) št. 999/2001, (ES) št. 396/2005, (ES) št. 1069/2009, (ES) št. 1107/2009, (EU) št. 1151/2012, (EU) št. 652/2014, (EU) 2016/429 in (EU) 2016/2031 Evropskega parlamenta in Sveta, uredb Sveta (ES) št. 1/2005 in (ES) št. 1099/2009 ter direktiv Sveta 98/58/ES, 1999/74/ES, 2007/43/ES, 2008/119/ES in 2008/120/ES ter razveljavitvi uredb (ES) št. 854/2004 in (ES) št. 882/2004 Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Sveta 89/608/EGS, 89/662/EGS, 90/425/EGS, 91/496/EGS, 96/23/ES, 96/93/ES in 97/78/ES ter sklepa Sveta 92/438/EGS (Uredba o uradnem nadzoru) (Besedilo velja za EGP), Zakonom o inšpekcijskem nadzoru (Ur.l. RS, št. 43/2007 – UPB1, s spremembami), Zakona o zdravstveni inšpekciji (Uradni list RS, št. 59/06 – uradno prečiščeno besedilo, 40/14 – ZIN-B, 196/21 – ZDOsk in 29/22), Uredbo o higieni živil, št. 852/2004/ES, s spremembami, Uredba (ES) št. 178/2002 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 28. januarja 2002 o določitvi splošnih načel in zahtevah živilske zakonodaje, ustanovitvi Evropske agencije za varnost hrane in postopkih, ki zadevajo varnost hrane, Pravilnikom o prehranskih dopolnilih (Ur.l. RS, št. 66/2013), Uredbo (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. oktobra 2011 o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom, spremembah uredb (ES) št. 1924/2006 in (ES) št. 1925/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi Direktive Komisije 87/250/EGS, Direktive Sveta 90/496/EGS, Direktive Komisije 1999/10/ES, Direktive 2000/13/ES Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Komisije 2002/67/ES in 2008/5/ES in Uredbe Komisije (ES) št. 608/2004, Uredbo o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (Uradni list RS, št. 6/14), Uredbe (ES) št. 1924/2006 Evropskega Parlamenta in Sveta z dne 20. decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih, Uredbe o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Uradni list RS, št. 80/07 in 38/10) in druge področne zakonodaje, z namenom preverjanja skladnosti z zakonodajo na področju živil.

Ugotovitve:

Ime družbe in sedež: ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, davčna številka: SI 75449331, matična številka: 9140301000, ki jo zastopa direktorica družbe Debevc Prašnikar Ana.

Izredni inšpekcijski pregled je opravljen po uradni dolžnosti, na podlagi prejetih PRIJAV, ki se nanašajo na sestavine (melatonin, gaba, kamilica in baldrijan) in oglaševanje izdelka DREAM CACAO. Inšpektorica je ob vpogledu na spletno stran <https://anasan-md.com/products/dream-cacao> (in odstrani) ter profil neposredno zaznala, da tu nosilec živilske dejavnosti (v nadaljevanju NŽD) ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, predstavlja in trži živilo - prehransko dopolnilo DREAM CACAO. Izpisi spletnih strani, z dne 01. 10. 2024 so del inšpekcijskega spisa.

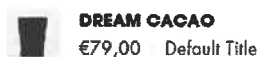
1. DREAM CACAO, ki se trži preko spletne strani <https://anasan-md.com/products/dream-cacao>

Iz fotografije izdelka na zgoraj navedeni spletni strani je razvidno, da je izdelek označen kot prehransko dopolnilo.

V informacijah o izdelku je naveden priporočen dnevni odmerek 1 dozirna žlička, ki med drugim vsebuje:

- Izvleček zelenega čaja 300 mg (PDV ni določen*), od tega L-teanin min. 120 mg (PDV ni določen*),
- izvleček cvetov kamilice 300 mg (PDV ni določen*), od tega apigenina min. 6 mg (PDV ni določen*),
- izvleček korenike baldrijana 200 mg (PDV ni določen*), od tega valerijanske kisline min. 0,84 mg (PDV ni določen*),
- Gama-aminomaslena kislina 50 mg (PDV ni določen*),
- Melatonin 440 µg (PDV ni določen*)

*PDV - priporočen dnevni vnos, glede na Uredbo (EU) št.1169/2011, ni določen



Izvleček zelenega čaja 300 mg (PDV ni določen*)
- od tega **L-teanin** min. 120 mg (PDV ni določen*)

Izvleček cvetov kamilice 300 mg (PDV ni določen*)
- od tega **apigenina** min. 6 mg (PDV ni določen*)

Izvleček korenike baldrijana 200 mg (PDV ni določen*)
- od tega **valerijanske kisline** min. 0,84 mg (PDV ni določen*)

Gama-aminomaslena kislina 50 mg (PDV ni določen*)

Vitamin B6 2,1 mg (150% PDV)

Melatonin 440 µg (PDV ni določen*)

*PDV - priporočen dnevni vnos, glede na Uredbo (EU) št.1169/2011, ni določen.

V posodobljenem mnenju glede melatonina¹, je med drugim navedeno, da tudi pri odmerkih, nižjih od 0,5 mg, eksogeni melatonin lahko vpliva na spanje in cirkadiani ritem, zato je pri njih treba upoštevati naslednja opozorila:

- Prehranska dopolnila naj se jemljejo v skladu z naravnim cirkadianim (dnevno-nočnim) ritmom endogenega melatonina, kar pomeni po tem, ko se že stemni, čim bližje običajnemu času spanja.
- Ker ni zadostnih podatkov o varnosti pri dolgotrajnem jemanju, se svetuje jemanje melatonina le občasno.
- Melatonin lahko tudi naslednji dan po jemanju povzroči zaspanost in utrujenost. Tisti, ki občutijo te učinke, naj ne vozijo ali izvajajo opravil, pri katerih je potrebna pozornost in bi zaspanost lahko pomenila varnostno težavo.
- Vožnja in opravljanje s stroji se odsvetuje prej kot v petih urah po jemanju melatonina.

¹ Dostopno na povezavi: https://www.jazmp.si/fileadmin/datoteko/dokumenti/SRZHPD/Melatonin_strokovno_mnenje-2019-12-19.pdf

- Jemanje melatonina se odsvetuje ljudem, ki imajo kakršnokoli vnetno ali avtoimunsko bolezen, nosečnicam in doječim materam, otrokom in mladostnikom.
- Jemanje melatonina se odsvetuje ljudem z epilepsijo, astmo, motnjami razpoloženja, vedenja ali osebnostnimi motnjami in vsem, ki jemljejo katerakoli zdravila, razen če se pred začetkom jemanja posvetujejo z zdravnikom.
- Jemanje melatonina se ne priporoča v kombinacijah s sintezniimi ali naravnimi snovmi, ki imajo pomirjevalne ali uspavalne lastnosti.

Glede na zgoraj navedeno je ZIRS na podlagi 5. člena ZZdrI, zaprosil Nacionalni inštitut za javno zdravje za strokovno podporo pri izvajanju inšpekcijskega nadzora, in sicer da v okviru svojih pristojnosti preuči zgoraj navedeno sestavo prehranskega dopolnila Dream cacao in poda oceno varnosti za navedeno prehransko dopolnilo.

2. Na spletni strani <https://anasan-md.com/products/dream-cacao> in
NŽD navaja povezavo do strokovnega mnenja
JAZMP² v zvezi z melatoninom in izjave NŽD:

Na spletni strani <https://anasan-md.com/products/dream-cacao> in
kjer NŽD oglašuje in trži prehransko dopolnilo Dream cacao,
se nahaja povezava do strokovnega mnenja JAZMP.



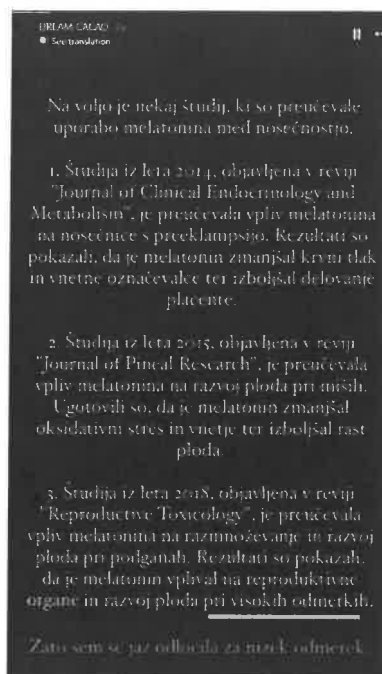
DREAM CACAO
€79,00 Default Title

DREAM CACAO VSEBUJE MELATONIN

O melatoninu na žalost/srečo ne smemo napisati prav veliko, zato dodajamo [povezavo do strokovnega mnenja JAZMP](#). V strokovnem mnenju je med drugim zapisano, da melatonin uravnava centralno biološko uro ter vpliva na razpoloženje, spolno vedenje, imunski sistem, regulacijo telesne temperature in krvni tlak. Poleg tega je zapisano tudi, da so v eni izmed študij [Zhdanova in sod. 2005] ugotovili, da so odmerki, ki spodbudijo fiziološke ravni melatonina v telesu (0,1 mg do 0,5 mg peroralno), zadostni, da spodbudijo spanje in vplivajo na cirkadiani ritem, pri tem pa ne povzročajo neželenih učinkov.

V zvezi z zgoraj navedenim mnenjem JAZMP glede melatonina, direktorica družbe ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., ga. Debevc Prašnikar razpravlja in objavlja izsek iz navedenega mnenja tudi na profilu, na povezavi Primer navajanja:

² Glej opombo št. 1



Kot je bilo že uvodoma ugotovljeno, je direktorica NŽD - družbe ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem aa. Debevc Prašnikar Ana.

Prav tako je po podatkih AJ PES-a na dan 1.10.2024 ga. Debevc Prašnikar Ana samostojna podjetnica posameznica s.p., saj ima odprto dejavnost ANASAN, ANA DEBEVC PRAŠNIKAR s.p. MEDICINSKA DEJAVNOST, matična številka: 3472418000, katere glavna dejavnost je 86.220 (Specialistična zunajboln. zdravs.dej.). izpis iz AJ PES-a, z dne 01. 10. 2024 je del inšpekcijskega spisa.

Zgoraj navedno ni skladno s členom 12(c) Uredbe (ES) št. 1924/2006, kateri navaja, da zdravstvene trditve, ki se sklicujejo na priporočila posameznih zdravnikov ali zdravstvenih strokovnjakov in drugih združenj, ki niso navedena v členu 11 iste uredbe, niso dopustne. Navedena kršitev predstavlja prekršek po 9. alineji 1. odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Ur.l. RS, št. 80/07, 38/10) za pravno osebo in po 3. odstavku 4. člena v povezavi s 9. alinejo odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih, za odgovorno osebo pravne osebe.

3. Izjave kupcev v zvezi s prehranskim dopolnilom Dream cacao:

Na spletni strani <https://anasan-md.com/products/dream-cacao> NDŽ objavlja izjave kupcev, v katerih kupci navajajo ugodne učinke v smislu preprečevanja in zdravljenja nespečnosti.

Organ NŽD seznanja, da gre tudi pri mnenjih uporabnikov za komercialno predstavljane izdelkov, ter za posledično pripisovanje ugodnih učinkov (preprečevanje, zdravljenje). Bistvena razlika med nekomercialnim in komercialnim obveščanjem, kot ga obravnava Uredba (ES) št. 1924/2006 je v tem, komu je namenjeno obveščanje in zakaj. Pri nekomercialnem obveščanju je namen varovanje javnega zdravja vseh prebivalcev RS, v korist javnosti in potrošnikov; pri komercialnem oglaševanju pa je namen trženje konkretnega proizvoda z namenom pridobivanja dobička proizvajalca tega proizvoda. Tudi izjave kupcev, posameznih potrošnikov, ki na spletnih straneh ali blogih posameznega NŽD-ja sporočajo izjave o svojih izkušnjah z določenim izdelkom, predstavljajo komercialno obveščanje, prav tako blogi, ki so v jasni povezavi s predstavitev izdelkov, ki jih NŽD trži. NŽD je odgovoren za skladnost komercialnega oglaševanja, zato je

odgovoren tudi za vsebino izjav kupcev, ki kot rečeno, prav tako predstavljajo komercialno predstavljanje izdelka.

3. odstavek 7. člena (Prakse poštenega informiranja) Uredbe o zagotavljanju informacij na živilih potrošnikom, št. 1169/2011/ES (v nadaljevanju Uredba št. 1169/2011/ES) določa, da ob upoštevanju odstopanj, določenih z zakonodajo Unije, ki se uporablja za naravne mineralne vode in živila za posebne prehranske namene, informacije o živilih nobenemu živilu ne smejo pripisovati ali opozarjati na lastnosti, kot so preprečevanje, zdravljenje ali ozdravljenje bolezni pri ljudeh.

Primeri izjave kupcev na spletni strani:

Anonimno

★★★★★

"Živjo. Jaz moram tudi pohvaliti kakav, vzela sem ga 4x in vsakic spim kot top. Imam drugace probleme s spanjem, partner grozno glasno diha in smrci, imava dojencka, zaključujem magistrsko... vse je na kupu. No, zdaj sem rekla, da je čas, da se končno naspim in res - ko zaspim, spim do jutra. Smrcac in dojenček se pa tudi sama vse menita."

Anonimno

★★★★★

"Ana, najlepša hvala za tale carobni kakav. Vas bom najbrz malo nasmejala, a deluje tudi pri nas, ki ga nismo vzeli. Pred spanjem ga je spil moz, jaz ne, ker dojim.. pa je on spal kot medvedek celo noc, jaz pa tudi, ker me ni zbujalo njegovo premetavanje in prebujanje, se dojenčica je lepo spala par ur v kosu hihi.. Moz pa je danes tudi cisto drug, prav umirjen, ker je spocit. Juhul"

Trditve v zvezi z učinki, se nanašajo neposredno na zdravilne učinke prehranskih dopolnil in jim pripisujejo lastnosti v smislu določil 3. odstavka 7. člena Uredbe 1169/2011/ES.

Z navajanjem teh trditev v zvezi z izdelkom, ki ga NŽD trži, je nosilec kršil določila 3. odstavka 7. člena (Prakse poštenega informiranja) Uredbe o zagotavljanju informacij na živilih potrošnikom, št. 1169/2011/ES. Navedena kršitev predstavlja prekršek po 1. alineji a) točke 1. odstavka 5. člena Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (Ur.l. RS, št. 6/2014) za pravno osebo in po 3. odstavku 5. člena v povezavi s 1. alinejo a) točke 1. odstavka 5. člena Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom, za odgovorno osebo pravne osebe.

Zavezancu se zaradi ugotovljenih neskladnosti pod točko 2 in 3 tega zapisnika izdaja opozorilo na podlagi 33. člena ZIN, pri čemer se mu določi rok za odpravo neskladnosti, in sicer **5 (pet) dni** od vročitve tega zapisnika.

Organ zavezanca opozarja na 11. člen Zakona o splošnem upravnem postopku (Uradni list RS, št. 24/06–UPB, 105/06–ZUS-1, 126/07, 65/08, 8/10 in 82/13; v nadaljevanju ZUP), ki določa, da morajo stranke pred organom govoriti resnico in pošteno uporabljati pravice, ki so jim priznane s tem zakonom in drugimi zakoni, ki urejajo upravni postopek, ter na določbo 188. člena ZUP, ki določa pravila za izjavo strank v postopku in organu nalaga, da stranko opozori na kazensko in materialno odgovornost, če bi dala krivo izjavo (284. člen KZ-1).

Nosilec lahko na podlagi 29. člena Zakona o inšpekcijskem nadzoru (ZIN UPB1, Ur. l. RS, št. 43/07) v roku **5 (pet) dni** po prejemu tega zapisnika, poda pisne pripombe na ugotovitve iz tega zapisnika na naslov: Zdravstveni inšpektorat RS, Slovenski trg 1, Kranj ali elektronski naslov: in gp-oekr.zirs@gov.si. Prav tako mora na podlagi tega člena organu v roku **5 (pet) dni** od prejema zapisnika posredovati zahtevana pojasnila in dokazila o odpravi ugotovljenih neskladij ugotovljenih pod točko 2 in 3 tega zapisnika.

Če nosilec v času poskusa vročanja ne bo imel prisotne nobene (pooblaščen) osebe za sprejem pošte, se bo štelo, da je vročitev opravljena po poteku 15 dnevnega roka po 87. členu Zakona o splošnem upravnem postopku (Ur.l. RS, št. 124/06, 126/07, 65/08, 8/10).

Pregled je zaključen dne 03. 10. 2024 ob 11.20 uri. Zapis je sestavljen v dveh izvodih, od katerih prejme en izvod stranka v postopku in en izvod inšpektor.

Podpis inšpektorice:
Barbara Dežman, inšpektorica I

Vročiti:

1. ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, po ZUP



Območna enota Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj

Številka: 06101-533/2024-2

ZAPISNIK O INŠPEKCIJSKEM PREGLEDU

Na podlagi pooblastil Zakona o inšpekcijskem nadzoru (Ur. list RS, št. 43/07-UPB1 in 40/14; v nadaljevanju ZIN) v zvezi s 17. členom Zakona o zdravstveni inšpekciji (Ur. list RS, št. 59/06-UPB2 in 40/14, 196/21 – ZDOsk in 29/22); v nadaljevanju ZZdrI) se sestavi zapisnik o izrednem inšpekcijskem pregledu.

Pregled je opravljenem, dne 27. 08. 2024 v prostorih ZIRS, Območna enota Kranj, z začetkom ob 11.10 uri.

Zavezanec: ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem

Davčna številka: SI 75449331

Uradne osebe, ki so opravile inšpekcijski pregled: Barbara Dežman - inšpektorica ZIRS OE Kranj

Prisotni pri pregledu:

INŠPEKCIJSKI PREGLED JE BIL OPRAVLJEN Z NAMENOM PREVERJANJA SPOŠTOVANJA ZAKONODAJE, KI UREJA PODROČJA:

☐ zdravstvene ustreznosti oziroma varnosti živil in hrane

Ugotovitve:

Po uradni dolžnosti se opravi izredni inšpekcijski pregled, z namenom preverjanja načina trženja in ponujanja prehranskega dopolnila Miraculous MG, prehransko dopolnilo s sladilom, summer edition, neto količina: 210 g (30 x 7g), 30 vrečk, okus jagoda in limeta, v gostinskih lokalih.

: na inšpekcijskem pregledu pove, da na današnji dan zgoraj navedeno prehransko dopolnilo tržijo v sedem gostinskih obratov. Podjetje ima pripravljeno ločeno ponudbo za gostinke obrate, trgovine in fizične osebe. Predloži seznam gostinskih obratov, ki je priloga 1 tega zapisnika. Predloži tudi primer ponudbe poslovnega sodelovanja za gostinske obrate – Priloga 2 tega zapisnika.

Nadalje predloži originalno embalažo zgoraj navedenega prehranskega dopolnila Miraculous MG, ki je Priloga 3 tega zapisnika. V originalni embalaži se nahaja 30 porcijskih vrečk navedenega živila po 7g, dimenzije porcijske vrečke 8,5cm x 3,5cm, na kateri so sledeči podatki, in sicer:

- na sprednji strani:

- Miraculus Mg summer edition, vegansko, okus jagoda in limeta, brez glutena

- na zadnji strani:

- prehransko dopolnilo s sladilom (NET 7g),
- priporočeno odmerjanje: ena vrečka na dan s kozarcem vode,
- proizvedeno za: ANASAN MD d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem,
- QR koda,

- ANASANMD
- Serija BI06202430,
- uporabno najmanj do: 30.06.2026
- sestavine: sok plodov črnega ribeza (*Ribes nigrum*), magnezijev citrat, naravne arome, magnezijev malat, naravna sladila (steviol glikozidi iz stevie, ksilitol), magnezijev bisglicinat, sredstvo za uravnavanje kislosti (citronska kislina), barva (koncentrat rdeče pese), magnezijev taurat, magnezijev glukonat, magnezijev sukcinat, manganov glukonat, piridoksin hidroklorid (Vitamin B6).

Porcijska večka je Priloga 4 tega zapisnika.

Nadalje pove, da jih gostinski lokali običajno kontaktirajo sami, katerim posredujejo ponudbo (Priloga 2) in stopijo v kontakt z njimi. V primeru sklenitve poslovnega sodelovanja, se v gostinskem lokalu oglašuje odgovorna oseba podjetja ANASAN MD d.o.o., običajno je to ga. Ana Debevc Prašnikar, direktorica, ki kot navadni gost naroči zgoraj navedeno živilo, z namenom preverbe načina postrežbe tega živila. Zgoraj navedeno živilo gostinski obrati po navodilih postrežejo s kozarcem vode ali limonade in zaprto porcijsko vrečko živila Miraculous MG. Gost tako dobi embalažno enoto živila z vsemi informacijami o živilu, ki so na embalaži. V primeru neustreznega serviranja se na licu mesta podajo podrobnejše informacije in navodila glede postrežbe. Pove tudi pove, da je bilo na današnji dan zjutraj, na zalogi 2013 originalnih pakiranj prehranskega dopolnila Miraculous MG, prehransko dopolnilo s sladilom, summer edition, neto količina: 210 g (30 x 7g), 30 vrečk, okus jagoda in limeta.

Po drugih vprašanih pregled ni opravljen.

Pripombe prisotne glede vsebine zapisnika: Ni pripomb

Ker v času pregleda ni prisotne odgovorne osebe nosilca dejavnosti, se jo v skladu z 29. členom Zakona o inšpekcijskem nadzoru (ZIN UPB1, Ur.l. RS, št. 43/07, s spr.) poziva, da lahko organu v roku 10 dni od vročitve zapisnika posreduje morebitne pripombe na ta zapisnik, in sicer na naslov Zdravstveni inšpektorat RS, OE Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj ali na elektronski naslov gp-oekr.zirs@gov.si in

Pregled je zaključen dne 27. 08. 2024 ob 12.20 uri. Zapis je sestavljen v dveh izvodih, od katerih prejme en izvod stranka v postopku in en izvod inšpektor.

Podpis prisotne:



Podpis inšpektorice:

Barbara Dežman, inšpektorica I



Območna enota Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj

Številka: 06101-183/2024-12

ZAPISNIK O PREGLEDU PREHRANSKEGA DOPOLNILA MAMASAN, NA SPLETNI STRANI https://www.instagram.com/anasan_md/

Na podlagi pooblastil Zakona o inšpekcijskem nadzoru (Ur. list RS, št. 43/2007-UPB, s spremembami; v nadaljevanju ZIN) v zvezi s 17. členom Zakona o zdravstveni inšpekciji (Uradni list RS, št. 59/06 – uradno prečiščeno besedilo, 40/14 – ZIN-B, 196/21 – ZDOsk in 29/22, v nadaljevanju ZZdl) se sestavi zapisnik o pregledu predstavljanja izdelka MAMASAN, na spletni strani https://www.instagram.com/anasan_md/.

Pregled je opravljenem, dne 21. 08. 2024 v prostorih ZIRS, Območna enota Kranj, z začetkom ob 08.00 uri.

Pregled je opravil: Barbara Dežman, inšpektorica ZIRS

Zadeva: Nadzor spletne prodaje v skladu z Zakonom o inšpekcijskem nadzoru (Ur.l. RS, št. 43/2007 – UPB1, s spremembami, Uredbo (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. oktobra 2011 o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom, spremembah uredb (ES) št. 1924/2006 in (ES) št. 1925/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi Direktive Komisije 87/250/EGS, Direktive Sveta 90/496/EGS, Direktive Komisije 1999/10/ES, Direktive 2000/13/ES Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Komisije 2002/67/ES in 2008/5/ES in Uredbe Komisije (ES) št. 608/2004, Uredbo o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (Uradni list RS, št. 6/14), Uredbo o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih, št. 1924/2006/ES, s spr., ter Uredbo o izvajanju uredbe o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Ur.l. RS, št. 80/07, s spremembami).

Ugotovitve:

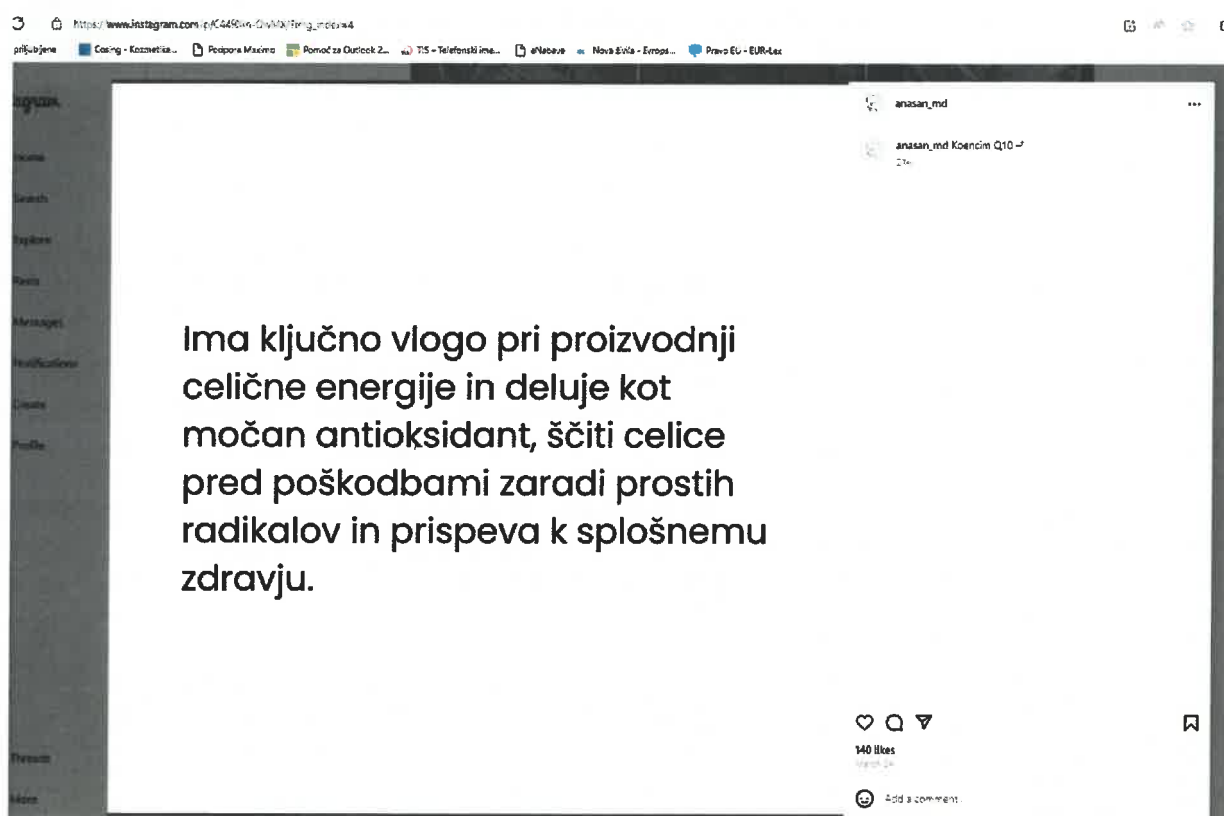
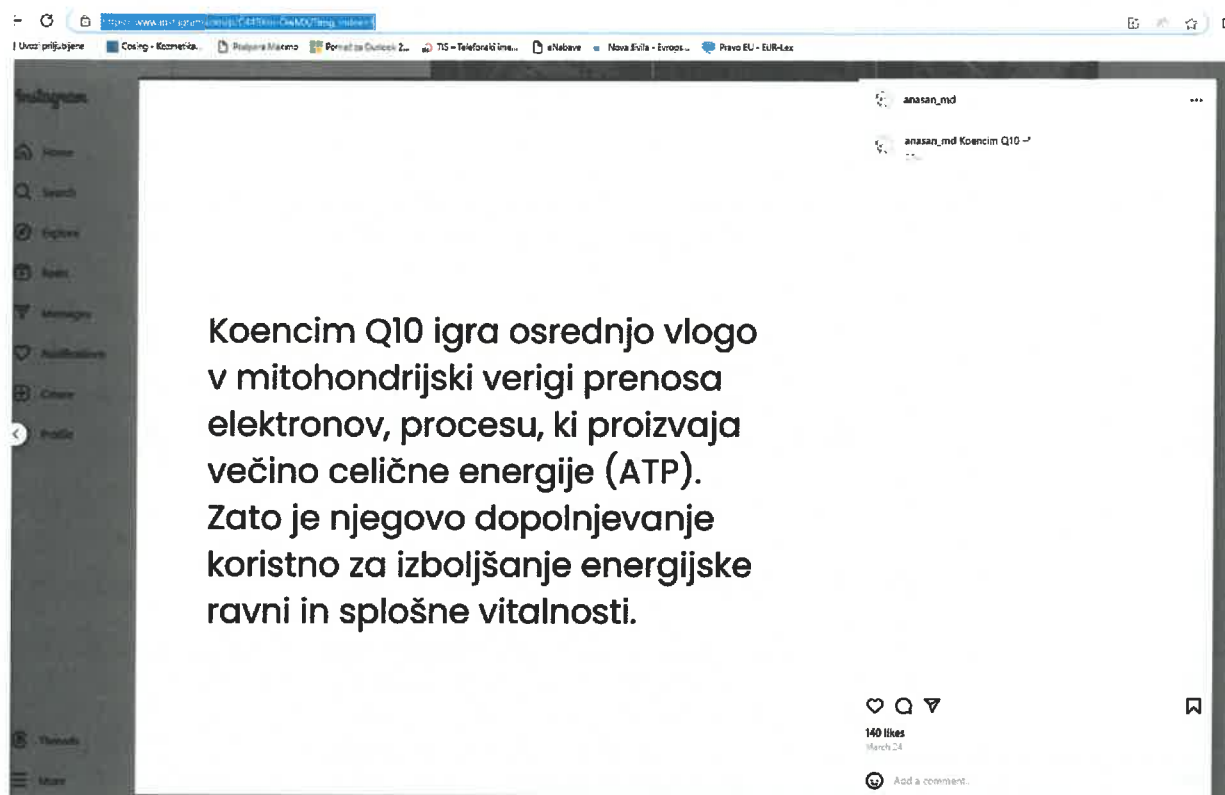
Ime družbe in sedež: ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, davčna številka: SI 75449331, matična številka: 9140301000, ki jo zastopa direktorica družbe Debevc Prašnikar Ana (v nadaljevanju NDŽ).

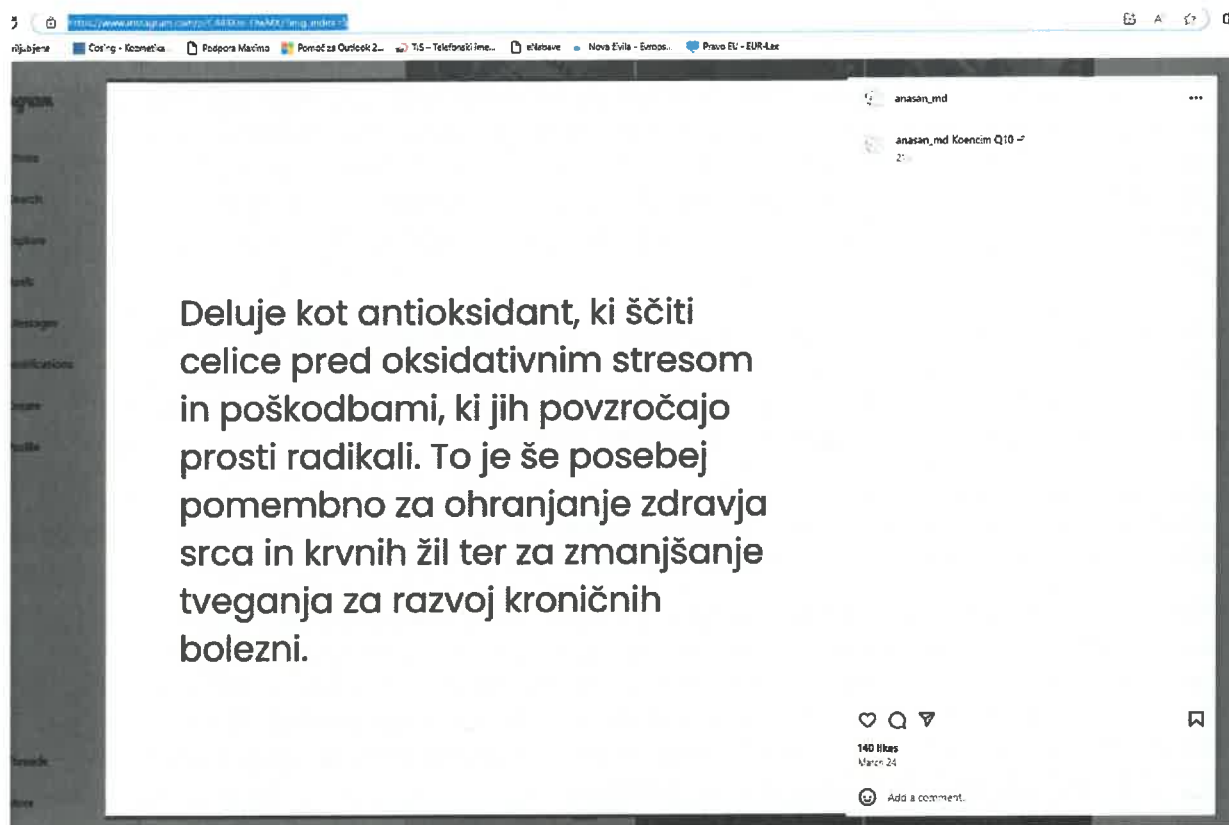
Izredni inšpekcijski pregled je opravljen po uradni dolžnosti, na podlagi prejete PRIJAVE, ki se nanaša na oglaševanje in prodajo izdelka MAMASAN za nosečnice, kateri vsebuje sestavino koencim Q10, predstavljenega na spletni strani https://www.instagram.com/anasan_md/. Inšpektorica je ob vpogledu na spletno stran https://www.instagram.com/anasan_md/ (in podstrani), neposredno zaznala, da tu nosilec živilske dejavnosti ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, predstavlja in trži živilo - prehransko dopolnilo MAMASAN. Izpisi spletne strani so del inšpekcijskega spisa.

Pri pregledu podstrani https://www.instagram.com/p/C449Xm-OwMX/?img_index=3, https://www.instagram.com/p/C449Xm-OwMX/?img_index=4, https://www.instagram.com/p/C449Xm-OwMX/?img_index=5 se ugotovi, da NDŽ navaja več zdravstvenih trditev za Koencim Q10, ki je ena od sestavin izdelka Mamasan:

- Zato je njegovo dopolnjevanje koristno za izboljšanje energijske ravni in splošne vitalnosti.
- Ima ključno vlogo pri proizvodnji celične energije in deluje kot močan antioksidant, ščiti celice pred poškodbami zaradi prostih radikalov in prispeva k splošnemu zdravju.

- Deluje kot antioksidant, ki ščiti celice pred oksidativnim stresom in poškodbami, ki jih povzročajo prosti radikali. To je še posebej pomembno za ohranjanje zdravja srca in krvnih žil ter za zmanjšanje tveganja za razvoj kroničnih bolezni.





Iz zgornjih navedb je razvidno, da NŽD pri predstavitvi izdelka z navajanjem najrazličnejših ugodnih učinkov pri različnih bolezenskih stanjih, navaja zdravstvene trditve v smislu zdravljenja, ozdravljenja oz. preprečevanja bolezni oz. bolezenskih stanj.

Navedene trditve iz predstavitve izdelka, so zdravstvene trditve, kot jih opredeljuje 2. člen UREDBE (ES) št. 1924/2006 EVROPSKEGA PARLAMENTA IN SVETA z dne 20. decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (s spremembami, v nadaljevanju Uredba), in sicer:

„trditev“ pomeni vsako sporočilo ali predstavitev, ki ni obvezna v okviru zakonodaje Skupnosti ali nacionalne zakonodaje, vključno s slikovno predstavitevjo, grafično predstavitevjo ali predstavitevjo s simboli v kakršni koli obliki, s katero se navaja, domneva ali namiguje, da ima živilo posebne lastnosti;

13. člen navedene Uredbe opredeljuje zdravstvene trditve razen tistih, ki zadevajo zmanjšanje tveganja za bolezni, in tistih, ki zadevajo trditve v zvezi z razvojem in zdravjem otrok in sicer:

1. Zdravstvene trditve, ki opisujejo ali se sklicujejo na:

(a) vlogo hranila ali druge snovi pri rasti, razvoju in telesnih funkcijah, ali

(b) psihične in vedenjske funkcije, ali

(c) brez poseganja v Direktivo 96/8/ES, hujšanje ali nadzorovanje teže ali zmanjšanje občutka lakote ali povečanje občutka sitosti ali zmanjšanje razpoložljive energijske vrednosti iz prehrane;

NŽD glede na navedeno predstavlja prehransko dopolnilo (živilo) z zdravstvenimi trditvami iz člena 13(1)(a) Uredbe. Te trditve so dovoljene, če so kot take vključene v seznam dovoljenih zdravstvenih trditev iz UREDBE KOMISIJE (EU) št. 432/2012 z dne 16. maja 2012 o seznamu dovoljenih zdravstvenih trditev na živilih, razen trditev, ki se nanašajo na zmanjšanje tveganja za nastanek bolezni ter na razvoj in zdravje otrok. Seznam oz. iskalnik odobrenih (in zavrnjenih trditev) se nahaja tudi na naslovu https://ec.europa.eu/food/safety/labelling_nutrition/claims/register/public/?event=search.

V kolikor te trditve niso vključene v seznam iz zgoraj citirane uredbe se na podlagi 28. člena Uredbe 1924/2006/ES lahko uporabljajo pod naslednjim pogojem: »zdravstvene trditve, ki jih država članica ni ocenila in odobrila: takšne trditve se lahko še naprej uporabljajo, pod pogojem, da se pred 19. januarjem 2008, predloži vloga v skladu s to uredbo; zdravstvene trditve, ki se ne odobrijo po tem postopku, se lahko še naprej uporabljajo šest mesecev po sprejetju odločbe v skladu s členom 17(3).«

Kar pomeni, da lahko nosilec te trditve uporablja, če so v skladu s splošnimi pogoji Uredbe 1924/23006/ES (člen 5), in temeljijo na in so utemeljene s splošno sprejetimi znanstvenimi podatki (člen 6), ter so bile vložene v postopek odobritve in jih EFSA še ni zavrnila oz. so še v postopku odločanja (status teh vlog je razviden iz javnega registra, ki je glede na določila člena 20 uredbe 1924/2006/ES javno dostopen na naslovu <https://open.efsa.europa.eu/search/> in v access bazi, dostopni na naslovu <https://www.efsa.europa.eu/en/topics/topic/general-function-health-claims-under-article-13> oz. v excel datoteki na naslovu <https://www.efsa.europa.eu/en/topics/topic/general-function-health-claims-under-article-13>).

Dokazno breme in dokazni standard, ki se zahteva v zvezi z zdravstvenimi trditvami iz člena 13(1)(a) te uredbe, je na strani zadevnega nosilca živilske dejavnosti, od katerega se zahteva, da je zmožen s splošno sprejetimi znanstvenimi dokazi utemeljiti trditve, ki jih uporablja. Te trditve morajo temeljiti na objektivnih elementih, za katere obstaja dovolj enotno znanstveno stališče¹.

Glede na določbe prve točke 10. člena Uredbe so prepovedane zdravstvene trditve, ki niso v skladu s splošnimi zahtevami iz poglavja II in s posebnimi zahtevami iz tega poglavja ter niso odobrene v skladu s to uredbo in vključene v sezname dovoljenih trditev iz členov 13 in 14.

NŽD se na podlagi 6. člena Uredbe 1924/2006/ES in 29. člena Zakona o inšpekcijskem nadzoru (ZIN UPB1, Ur.l. RS, št. 43/07, s spr.) poziva, da organu v roku 10 dni od prejema zapisnika posreduje dokazila o tem, da so zdravstvene trditve iz člena 13. Uredbe odobrene in kot take vključene v seznam Uredbe 432/20012/ES oz. so bile vložene in je še v postopku odločanja in se kot taka še lahko uporablja. V kolikor zahtevanih dokazil stranka ne bo posredovala postavljenem roku se bo štelo, da uporabljena zdravstvene trditve ni dovoljena.

Prav tako lahko nosilec v roku 5 dni po prejemu tega zapisnika poda pisne pripombe na ugotovitve iz tega zapisnika, na podlagi 29. člena ZIN.

Nosilec naj morebitne pripombe na zapisnik in zgoraj navedena dokazila posreduje organu na naslov: Zdravstveni inšpektorat RS, Slovenski trg 1, Kranj ali elektronski naslov: gp-oekr.zirs@gov.si.

Organ zavezanca opozarja na 11. člen Zakona o splošnem upravnem postopku (Uradni list RS, št. 24/06–UPB, 105/06–ZUS-1, 126/07, 65/08, 8/10 in 82/13; v nadaljevanju ZUP), ki določa, da morajo stranke pred organom govoriti resnico in pošteno uporabljati pravice, ki so jim priznane s tem zakonom in drugimi zakoni, ki urejajo upravni postopek, ter na določbo 188. člena ZUP, ki določa pravila za izjavo strank v postopku in organu nalaga, da stranko opozori na kazensko in materialno odgovornost, če bi dala krivo izjavo (284. člen KZ-1).

Če nosilec v času poskusa vročanja ne bo imel prisotne nobene (pooblaščen) osebe za sprejem pošte, se bo štelo, da je vročitev opravljena po poteku 15 dnevnega roka po 87. členu Zakona o splošnem upravnem postopku (Ur.l. RS, št. 124/06, 126/07, 65/08, 8/10).

Pregled je zaključen dne 21. 08. 2024 ob 11.00 uri. Zapis je sestavljen v dveh izvodih, od katerih prejme en izvod stranka v postopku in en izvod inšpektor.

Podpis inšpektorice:
Barbara Dežman, inšpektorica I

Vročiti:

1. ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, po ZUP

¹ SEU Konsumentombudsmannen proti Mezina AB, Sodišče Evropske unije, 10. 9. 2020, zadeva C 363/19, ECLI: ECLI:EU:C:2020:693.



Območna enota Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj

Številka: 06101-167/2024-2

**ZAPISNIK O PREGLEDU PREHRANSKEGA DOPOLNILA INVINCIBLE, NA SPLETNI STRANI
<https://anasan-md.com/products/invincible>**

Na podlagi pooblastil Zakona o inšpekcijskem nadzoru (Ur. list RS, št. 43/2007-UPB, s spremembami; v nadaljevanju ZIN) v zvezi s 17. členom Zakona o zdravstveni inšpekciji (Uradni list RS, št. 59/06 – uradno prečiščeno besedilo, 40/14 – ZIN-B, 196/21 – ZDOsk in 29/22) v nadaljevanju ZZdl se sestavi zapisnik o pregledu predstavljanja izdelka INVINCIBLE, na spletni strani <https://anasan-md.com/products/invincible>.

Pregled je opravljenem, dne 04. 06. 2024 v prostorih ZIRS, Območna enota Kranj, z začetkom ob 10.00 uri.

Pregled je opravil: Barbara Dežman, inšpektorica ZIRS

Zadeva: Nadzor spletne prodaje v skladu z Zakonom o inšpekcijskem nadzoru (Ur.l. RS, št. 43/2007 – UPB1, s spremembami), Uredbo o higieni živil, št. 852/2004/ES, s spremembami, Pravilnikom o prehranskih dopolnilih (Ur.l. RS, št. 66/2013), Uredbo (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. oktobra 2011 o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom, spremembah uredb (ES) št. 1924/2006 in (ES) št. 1925/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi Direktive Komisije 87/250/EGS, Direktive Sveta 90/496/EGS, Direktive Komisije 1999/10/ES, Direktive 2000/13/ES Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Komisije 2002/67/ES in 2008/5/ES in Uredbe Komisije (ES) št. 608/2004, Uredbo o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (Uradni list RS, št. 6/14) ter Uredba (EU) 2015/2283 Evropskega parlamenta in Sveta o novih živilih.

Ugotovitve:

Ime družbe in sedež: ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, davčna številka: SI 75449331, matična številka: 9140301000, ki jo zastopa direktorica družbe Debevc Prašnikar Ana.

Izredni inšpekcijski pregled je opravljen po uradni dolžnosti, na podlagi prejete PRIJAVE, ki se nanaša na domnevno nedovoljeno sestavino MGCPQQ® (dinatrijeva sol pirolokinolin kinona) v izdelku INVINCIBLE, predstavljenega na spletni strani <https://anasan-md.com/products/invincible>. Inšpektorica je ob vpogledu na spletno stran [INVINCIBLE – ANASAN MD, d.o.o. \(anasan-md.com\)](https://anasan-md.com/products/invincible) (in odstrani), neposredno zaznala, da tu nosilec živilske dejavnosti (v nadaljevanju NŽD) ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, predstavlja in trži živilo - prehransko dopolnilo INVINCIBLE. Izpisi spletne strani so del inšpekcijskega spisa.

1. Pri pregledu seznama sestavin izdelka INVINCIBLE, predstavljenega na spletni strani <https://anasan-md.com/products/invincible> se ugotovi, da je med drugimi navedena sestavina »MGCPQQ® (dinatrijeva sol pirolokinolin kinona)«.

Z vpogledom v Prilogo IZVEDBENE UREDBE KOMISIJE (EU) 2017/2470 z dne 20. decembra 2017 o oblikovanju seznama Unije novih živil v skladu z Uredbo (EU) 2015/2283 Evropskega parlamenta in Sveta o novih živilih (v nadaljevanju Izvedbena Uredba Komisije (EU) 2017/2470) – Tabela 1 Odobrena nova živila, se ugotovi, da je v preje navedeni Tabeli navedeno odobreno novo živilo: Pirolokinolin kinon dinatrijeva sol, dovoljeno v kategoriji živil - prehranska dopolnila, kot so opredeljena v Direktivi



Določene so tudi dodatne posebne zahteve glede označevanja, in sicer:

- V zvezi z varstvom podatkov je določeno sledeče:

- odobreno 2. septembra 2018. Ta vključitev temelji na pravno zaščiteneh znanstvenih dokazih in znanstvenih podatkih, varovanih v skladu s členom 26 Uredbe (EU) 2015/2283.
- Vložnik: Mitsubishi Gas Chemical Company, Inc., Mitsubishi Building 5-2 Marunouchi 2-chome, Chiyoda-ku, Tokyo 100- 8324, Japonska. V obdobju varstva podatkov je dajanje novega živila pirolokinolin kinon dinatrijeva sol na trg v Uniji odobreno le družbi Mitsubishi Gas Chemical Company, Inc., razen če naknadni vložnik pridobi odobritev za novo živilo brez sklicevanja na pravno zaščitene znanstvene dokaze ali znanstvene podatke, varovane v skladu s členom 26 Uredbe (EU) 2015/2283, ali s privolitvijo družbe Mitsubishi Gas Chemical Company, Inc.
- Končni datum obdobja varstva podatkov: 2. september 2023.

Pri poimenovanju sestavine pirolokinolin kinon dinatrijeva sol se ugotovi, da sestavina ni poimenovana skladno s posebnimi zahtevami glede označevanja, ki določa poimenovanje „pirolokinolin kinon dinatrijeva sol“. NDŽ navaja poimenovanje sestavine »dinatrijeva sol pirolahinolin kinona«, kar ni v skladu s posebnimi zahtevami glede označevanja iz Priloge Izvedbene Uredbe Komisije (EU) 2017/2470).

2. Pri pregledu priporočenega dnevnega odmerka – 1 vrečka, na spletni strani <https://anasan-md.com/products/invincible> se ugotovi, da vsebuje 1 vrečka 10 mg MGCPQQ®. Priporočeno odmerjanje je ena vrečka na dan (1x1), vmešana v 2 dcl hladne vode, po obroku.

← ↻ 🔍 https://anasan-md.com/products/invincible

Uvoz prijave Caring - Kozmetika Podpora Masimo Pomot za Outlook TIS - Telefonične eNabave Nova Evla - Evropa Pravo EU - EUR-Lex

PRE-SVAHOD DOPOLNILA S SLADIKOM

VEGANSKO BREZ GALUTENA
N: 10 KGR, 105 g (N: 11 125 g), 8 VREČK

SESTAVA

PRIPOROČEN DNEVNI ODMEREK

Priporočen dnevni odmerek (1 vrečka, v celotnem pakiranju je 8 vrečk) vsebuje:

Posušen sok rdečice pomaranče 4750 mg (PDV ni določen*)

L-glutamin 2000 mg (PDV ni določen*)

L-arginin 2000 mg (PDV ni določen*)

AAKG 1000 mg (PDV ni določen*)

L-izolin 800 mg (PDV ni določen*)

L-taurin 500mg (PDV ni določen*)

Glicin 500 mg (PDV ni določen*)

GOS 500 mg (PDV ni določen*)

Izveček kurkume 100 mg (PDV ni določen*)
- od tega kurkuminski 95 mg (PDV ni določen*)

Izveček iz listov zelenega čaja 100 mg (PDV ni določen*)
- od tega EGCG 50 mg (PDV ni določen*)

Koenzim Q10 30 mg (PDV ni določen*)

Izveček rumene šamitnice 20 mg (PDV ni določen*)
- od tega lutein 10 mg (PDV ni določen*)

Cink 15.5 mg (155% PDV)

MGCPQQ® 10 mg (PDV ni določen*)

Pisetin 6 mg (PDV ni določen*)

Baker 2 mg (200% PDV)

Vitamin B2 2 mg (200% PDV)

Vitamin B1 1 mg (100% PDV)

*PDV - priporočen dnevni vnos, glede na Uredbo EU št. 1169/2011, ni določen.

PRIPOROČENO ODMERJANJE

← ↻ 🔍 https://anasan-md.com/products/invincible

Uvoz prijave Caring - Kozmetika Podpora Masimo Pomot za Outlook TIS - Telefonične eNabave Nova Evla - Evropa Pravo EU - EUR-Lex

INVINCIBLE

€47,90

Fotografija izdelka je simbolična. 0,5% DDV je že vključen v ceno, počtno po ob dobavitelju v naslednjem krogu razpisa.

0,000000 v košarico €47,90

Kupi prek PayPal

Vaš najljubši nakup

SESTAVA

PRIPOROČEN DNEVNI ODMEREK

PRIPOROČENO ODMERJANJE

Ena vrečka na dan (1x1), vmešana v 2 dcl hladne vode, po obroku.

OPOMORILO

POLEK VSEH OSTALIH SESTAVIN LAHKO V INVINCIBLE-U NAJDETE:

BAKER

CINK

VITAMIN B2

VITAMIN B1

https://anasan-mid.com/products/in-uniforme



€47,90

Fotografija izdelka je simbolična. 2.5% DDV je že vključen v ceno.
odfirno do 24 h pred dostavo v naslednjem formatu paketa.

Support **BuyPay**

Več možnosti za

SESTAVA

PRIPOROČEN DNEVNI ODMEREK

PRIPOROČENO ODMERJANJE

OPDZORILC

Preporočene dnevne količine oziroma odmerka se ne sme prekoračiti; prehransko dopolnilo pa ni nadomestilo za uravnoteženo in raznovrstno prehrano.

Samo za odrasle osebe. Ni primerno za nosilce in doječe matere.

Največja količina EGCG izteka iz zelenega čaja, ki ga lahko zaužijete na dan za 300 mg.

ISO 9001
BUREAU VERITAS
Certification



Območna enota Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj

Številka: 06101-183/2024-5

ZAPISNIK O PREGLEDU PREHRANSKEGA DOPOLNILA INVINCIBLE, NA SPLETNI STRANI
<https://anasan-md.com/products/mamasan>

Na podlagi pooblastil Zakona o inšpekcijskem nadzoru (Ur. list RS, št. 43/2007-UPB, s spremembami; v nadaljevanju ZIN) v zvezi s 17. členom Zakona o zdravstveni inšpekciji (Uradni list RS, št. 59/06 – uradno prečiščeno besedilo, 40/14 – ZIN-B, 196/21 – ZDOsk in 29/22) v nadaljevanju ZZdrI se sestavi zapisnik o pregledu predstavljanja izdelka MAMASAN, na spletni strani <https://anasan-md.com/products/mamasan>.

Pregled je opravljenem, dne 05. 06. 2024 v prostorih ZIRS, Območna enota Kranj, z začetkom ob 12.00 uri.

Pregled je opravil: Barbara Dežman, inšpektorica ZIRS

Zadeva: Nadzor spletne prodaje v skladu z Zakonom o inšpekcijskem nadzoru (Ur.l. RS, št. 43/2007 – UPB1, s spremembami), Uredbo o higieni živil, št. 852/2004/ES, s spremembami, Pravilnikom o prehranskih dopolnilih (Ur.l. RS, št. 66/2013), Uredbo (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. oktobra 2011 o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom, spremembah uredb (ES) št. 1924/2006 in (ES) št. 1925/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi Direktive Komisije 87/250/EGS, Direktive Sveta 90/496/EGS, Direktive Komisije 1999/10/ES, Direktive 2000/13/ES Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Komisije 2002/67/ES in 2008/5/ES in Uredbe Komisije (ES) št. 608/2004, Uredbo o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (Uradni list RS, št. 6/14), Uredbo o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih, št. 1924/2006/ES, s spr., ter Uredbo o izvajanju uredbe o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Ur.l. RS, št. 80/07, s spremembami).

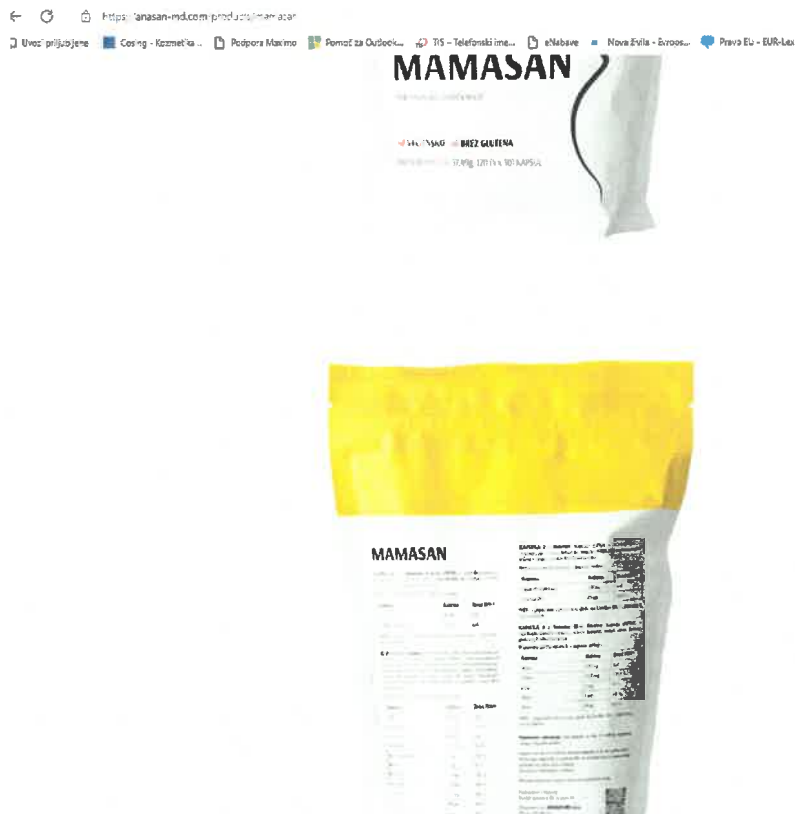
Ugotovitve:

Ime družbe in sedež: ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, davčna številka: SI 75449331, matična številka: 9140301000, ki jo zastopa direktorica družbe Debecv Prašnikar Ana.

Izredni inšpekcijski pregled je opravljen po uradni dolžnosti, na podlagi prejete PRIJAVE, ki se nanaša na oglaševanje in prodajo izdelka MAMASAN za nosečnice, kateri vsebuje sestavino koencim Q10, predstavljenega na spletni strani <https://anasan-md.com/products/mamasan>. Inšpektorica je ob vpogledu na spletno stran <https://anasan-md.com/products/mamasan> (in podstrani), neposredno zaznala, da tu nosilec živilske dejavnosti (v nadaljevanju NŽD) ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, predstavlja in trži živilo - prehransko dopolnilo MAMASAN. Izpisi spletne strani so del inšpekcijskega spisa.

Ugotovi se, da je na spletni strani <https://anasan-md.com/products/mamasan> fotografija izdelka, na katerem je narisana podoba nosečnice. Slednje bi glede na določila 1. točke drugega odstavka člena 2 Uredbe o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih, št. 1924/2006/ES lahko šteli za trditev, saj le ta navaja, da „trditev“ pomeni vsako sporočilo ali predstavitev, ki ni obvezna v okviru zakonodaje Skupnosti ali nacionalne zakonodaje, vključno s slikovno predstavitvijo, grafično predstavitvijo ali predstavitvijo s simboli v kakršni koli obliki, s katero se navaja, domneva ali namiguje, da ima živilo posebne lastnost.

Nadalje se ugotovi, da izdelek MAMASAN Kapsula 3 (MAMASAN napis v rumeni barvi) vsebuje koencim Q10 (ubikinon), pri čemer je priporočen dnevni odmerek je 1 kapsula, ki vsebuje 20 mg Koencima Q10, pri čemer PDV* ni določen (*PDV - priporočen dnevni vnos, glede na Uredbo (EU) št.1169/2011, ni določen).



MAMASAN
MAMASAN Kapsula 3 (MAMASAN napis v rumeni barvi)

SESTAVA / BARVE KAPSUL

KAPSULA 1 (MAMASAN NAPIS V MODRI BARVI):
Kapsula (HPMC - hidroksi propilmetil celuloza), holin bitartrat, oje iz Schizandrium sp., bogato z DHK (dokosaheksanojska kislina) v prahu.

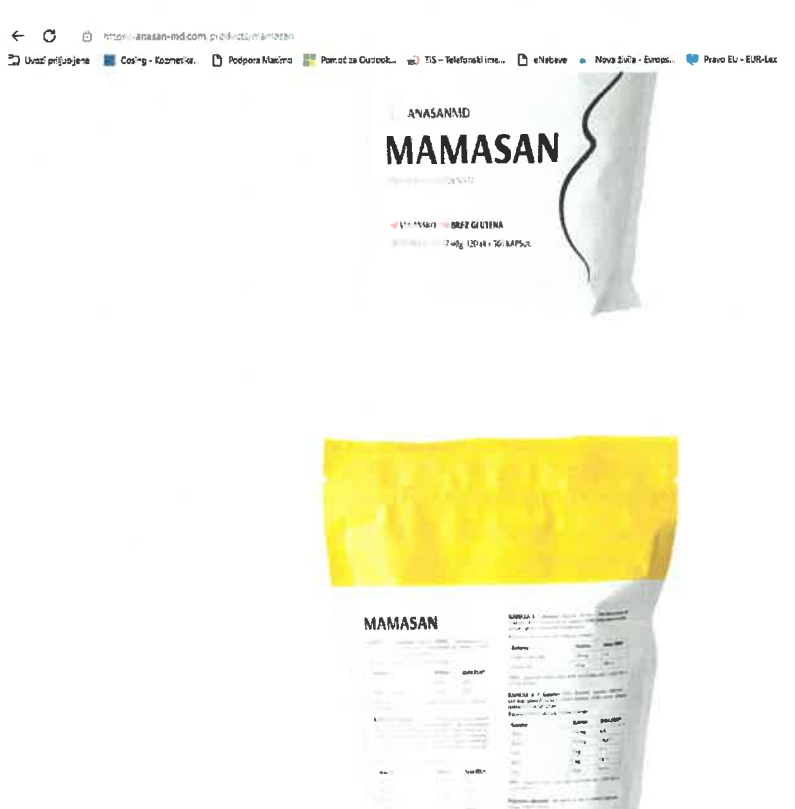
KAPSULA 2 (MAMASAN NAPIS V RDEČI BARVI):
Kapsula (HPMC - hidroksi propilmetil celuloza), oje iz Schizandrium sp., bogato z DHK (dokosaheksanojska kislina) v prahu, vitamin D3 (cholecalciferol).

KAPSULA 3 (MAMASAN NAPIS V RUMENI BARVI):
Izdelek plodov šipa (Rosa canina), standardiziran na vseb. 70% vitamina C, kapsula (HPMC - hidroksi propilmetil celuloza), koencim Q10 (ubikinon), vitamin E (D-alfa-tokoferil acetat), pantotenska kislina (kalcijev D-pantotemat), niacin (nikotinska kislina), vitamin B6 (piridoksal 5-fosfat), vitamin B1 (tiamin hidroklorid), vitamin B2 (riboflavin), folna kislina (kalcijev L-metilsolat), vitamin B12 (metilcobalamin).

KAPSULA 4 (MAMASAN NAPIS V VIJOLIČNI BARVI):
Holin bitartrat, kapsula (HPMC - hidroksi propilmetil celuloza), železov bisglutinat, cinkov citrat, bakrov glukonat, L-selenomethionin.

PRIPOROČEN DNEVNI ODMEREK

PRIPOROČENO ODMERJANJE



MAMASAN
MAMASAN Kapsula 3 (MAMASAN napis v rumeni barvi)

PRIPOROČEN DNEVNI ODMEREK

Priporočen dnevni odmerek (ena kapsula na dan iz vsakega segmenta, skupaj 4 kapsule) vsebuje:

KAPSULA 1 (MAMASAN NAPIS V MODRI BARVI):
Holin 50 mg (PDV ni določen*)
DHK (iz mikroalge) 50 mg (PDV ni določen*)

KAPSULA 2 (MAMASAN NAPIS V RDEČI BARVI):
DHK (iz mikroalge) 100 mg (PDV ni določen*)
Vitamin D3 25 µg (50% PDV)

KAPSULA 3 (MAMASAN NAPIS V RUMENI BARVI):
Holin 120 mg (PDV ni določen*)
Vitamin C 42 mg (52,5% PDV)
Koencim Q10 20 mg (PDV ni določen*)
Vitamin E 3,75 mg (31,3% PDV)
Pantotenska kislina 6 mg (100% PDV)
Niacin 4 mg (25% PDV)
Vitamin B6 1,4 mg (100% PDV)
Vitamin B2 1,4 mg (100% PDV)
Vitamin B1 1,1 mg (100% PDV)
Folna kislina 400 µg (100% PDV)
Vitamin B12 1 µg (20% PDV)

KAPSULA 4 (MAMASAN NAPIS V VIJOLIČNI BARVI):
Holin 120 mg (PDV ni določen*)
Železo 24,8 mg (176,8% PDV)
Cink 3 mg (50% PDV)
Baker 1 mg (100% PDV)



MAMASAN

€45,00

Fotografija izdelka je simbolična. 3 5% DDV je že vključen v ceno. Seštetno po se odpremo v naslednjem koraku nakupa.

DODAJTE V KOŠARICO €45,00

Kupi prek **PayPal**

Več možnosti plačila

SESTAVA / BARVE KAPSUL >

PRIPOROČEN DNEVNI ODMEREK >

PRIPOROČENO ODMERJANJE v

Ena kapsula na dan iz vsakega segmenta (skupaj 4 kapsule na dan).

OPOZORILO >

4 BARVE KAPSUL V MAMASAN PAKIRANJU:

Glede na dejstvo, da PDV - priporočen dnevni vnos, glede na Uredbo (EU) št.1169/2011 ni določen, se nosilca poziva, da na podlagi 29. člena ZIN, da v roku **10 dni** posreduje dokazila, da je glede na navodila za uživanje izdelka MAMASAN (na spletni strani <https://anasan-md.com/products/mamasan>) - dnevni odmerek 1 kapsula, ki vsebuje 20 mg Koencima Q10), varen za nosečnice.

Prav tako lahko nosilec v roku **5 dni** po prejemu tega zapisnika poda pisne pripombe na ugotovitve iz tega zapisnika, na podlagi 29. člena ZIN.

Nosilec naj morebitne pripombe na zapisnik in zgoraj navedena dokazila posreduje organu na naslov: Zdravstveni inšpektorat RS, Slovenski trg 1, Kranj ali elektronski naslov: oekr.zirs@gov.si in gp-

Organ zavezanca opozarja na 11. člen Zakona o splošnem upravnem postopku (Uradni list RS, št. 24/06-UPB, 105/06-ZUS-1, 126/07, 65/08, 8/10 in 82/13; v nadaljevanju ZUP), ki določa, da morajo stranke pred organom govoriti resnico in pošteno uporabljati pravice, ki so jim priznane s tem zakonom in drugimi zakoni, ki urejajo upravni postopek, ter na določbo 188. člena ZUP, ki določa pravila za izjavo strank v postopku in organu nalaga, da stranko opozori na kazensko in materialno odgovornost, če bi dala krivo izjavo (284. člen KZ-1).

Če nosilec v času poskusa vročanja ne bo imel prisotne nobene (pooblaščen) osebe za sprejem pošte, se bo štelo, da je vročitev opravljena po poteku 15 dnevnega roka po 87. členu Zakona o splošnem upravnem postopku (Ur.l. RS, št. 124/06, 126/07, 65/08, 8/10).

Pregled je zaključen dne 05. 06. 2024 ob 14.00 uri. Zapis je sestavljen v dveh izvodih, od katerih prejme en izvod stranka v postopku in en izvod inšpektor.

Podpis inšpektorice:
Barbara Dežman, inšpektorica I

Vročiti:

1. ANASAN MD, produkti in svetovanje za boljši življenjski slog, d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje na Gorenjskem, po ZUP



REPUBLIKA SLOVENIJA
MINISTRSTVO ZA ZDRAVJE

ZDRAVSTVENI INŠPEKTORAT REPUBLIKE SLOVENIJE

Območna enota Kranj

T: 04 231 91 40

F: 04 231 91 44

E: gp-oe.kr.zirs@gov.si

www.zi.gov.si

Območna enota Kranj

Številka: 06101-595/2023-16

ZAPISNIK O IZREDNEM INŠPEKCIJSKEM PREGLEDU SPLETNE STRANI

Na podlagi pooblastil Zakona o inšpekcijskem nadzoru (ZIN-UPB1, Ur. list RS, št. 43/07; ZIN-B, Ur. list RS, št. 40/14) v zvezi s 17. členom Zakona o zdravstveni inšpekciji (Uradni list RS, št. 59/06 – uradno prečiščeno besedilo in 40/14 – ZIN-B) se sestavi zapisnik o inšpekcijskem pregledu Instagram profila

@anasan_md • Instagram photos and videos



Instagram

https://www.instagram.com/anasan_md

, kjer opravlja predstavitev prehranskih dopolnil Ana Debevc Prašnikar, v imenu pravne osebe Anasan MD d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje, davčna št. SI75449331

Zapisnik je sestavljen v prostorih Zdravstvenega inšpektorata RS, OE Kranj (v nadaljevanju ZIRS) dne 26.1.2024 z pričetkom ob 8 uri.

Uradna/e oseba/e, ki je/so opravila/e inšpekcijski pregled: Vanda Lavtar, zdravstvena inšpektorica
INŠPEKCIJSKI PREGLED JE BIL OPRAVLJEN Z NAMENOM PREVERJANJA SPOŠTOVANJA
ZAKONODAJE, KI UREJA PODROČJA:

- ☐ ***zdravstvene ustreznosti oziroma varnosti
živil in hrane***

Pri pregledu je bila pregledana naslednja dokumentacija:

spletna stran @anasan_md • Instagram photos and videos
, katere deli so del upravnega spisa

UGOTOVITVE:

Po uradni dolžnosti na osnovi prejete prijave je bil pregledan Instagram profil @anasan_md • Instagram photos and videos,

katerega upravljalec je Ana Debevc Prašnikar, ki je odgovorna oseba in direktorica družbe Anasan MD d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje. Opravljen je bil nadzor nad izvajanjem Uredbe (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in sveta z dne 25. oktobra 2011 o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom, Spremembah Uredb (ES) št. 1924/2006 in (ES) 1925/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi Direktive Komisije 87/250/EGS, Direktive Sveta 90/496/EGS, Direktive Komisije 1999/10/ES, Direktive 2000/13/ES, Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Komisije 2002/67/ES in 2008/5/ES (v nadalj. Uredba 1169/2011/EU) in Uredbe (ES) št. 1924/2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih in (ES) 1925/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi Direktive Komisije 87/250/EGS, Direktive Sveta

90/496/EGS, Direktive Komisije 1999/10/ES, Direktive 2000/13/ES, Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Komisije 2002/67/ES in 2008/5/ES (v nadalj. **Uredba 1924/2006/ES**).

Na Instagram profilu @anasan_md • Instagram photos and videos

, oglašuje in predstavlja prehranska dopolnila pravne osebe Ansana MD d.o.o. njena direktorica Ana Debevc Prašnikar. V sami predstavitvi tudi pove, kje in kdaj so predstavljena prehranska dopolnila na voljo za nakup, njihovo sestavo, načine konzumiranja, komu in za kaj se priporočajo ter druge podrobnosti glede navedenih prehranskih dopolnil.

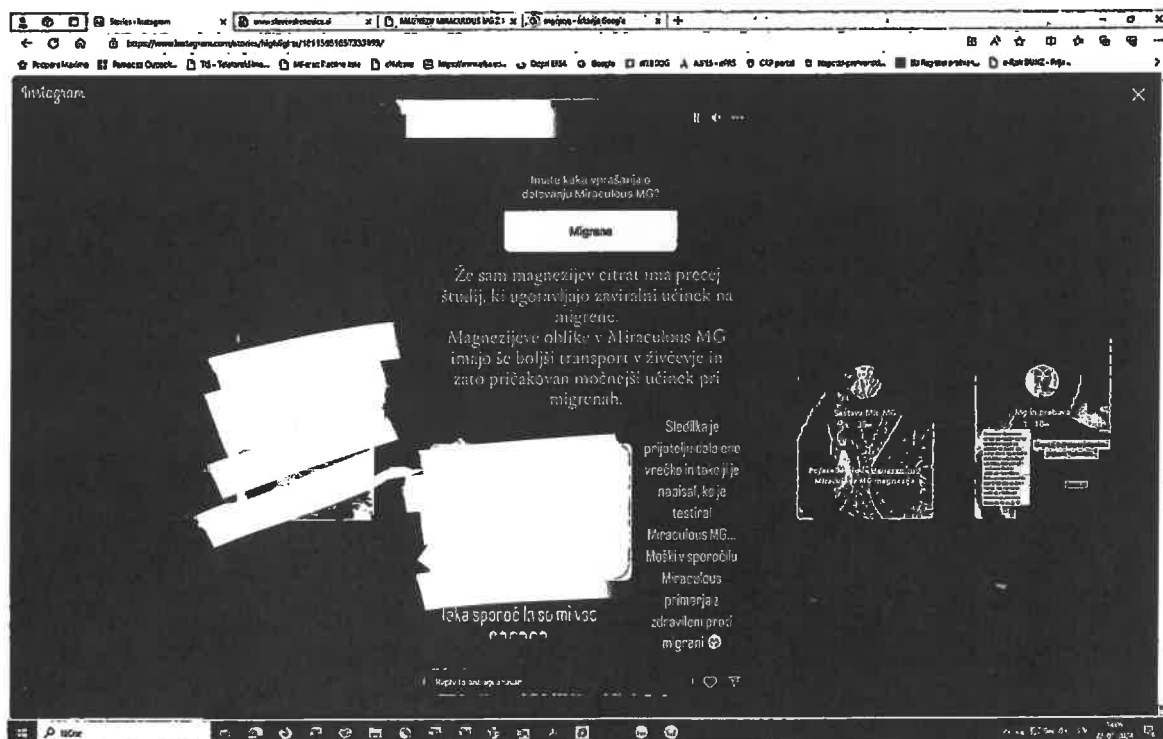
Na navedeni spletni strani je bilo pregledano oglaševanje prehranskih dopolnil, ki jih ima v prometu pravna oseba Anasan MD d.o.o. in sicer Miraculus MD in Invincible.

Ugotovljene so bile naslednje neskladnosti:

1. 3.točka 7. člena Uredba 1169/2011/EU

Ugotovljeno je bilo, da zavezanec predstavlja na **Instagram profilu @anasan_md • Instagram photos and videos**

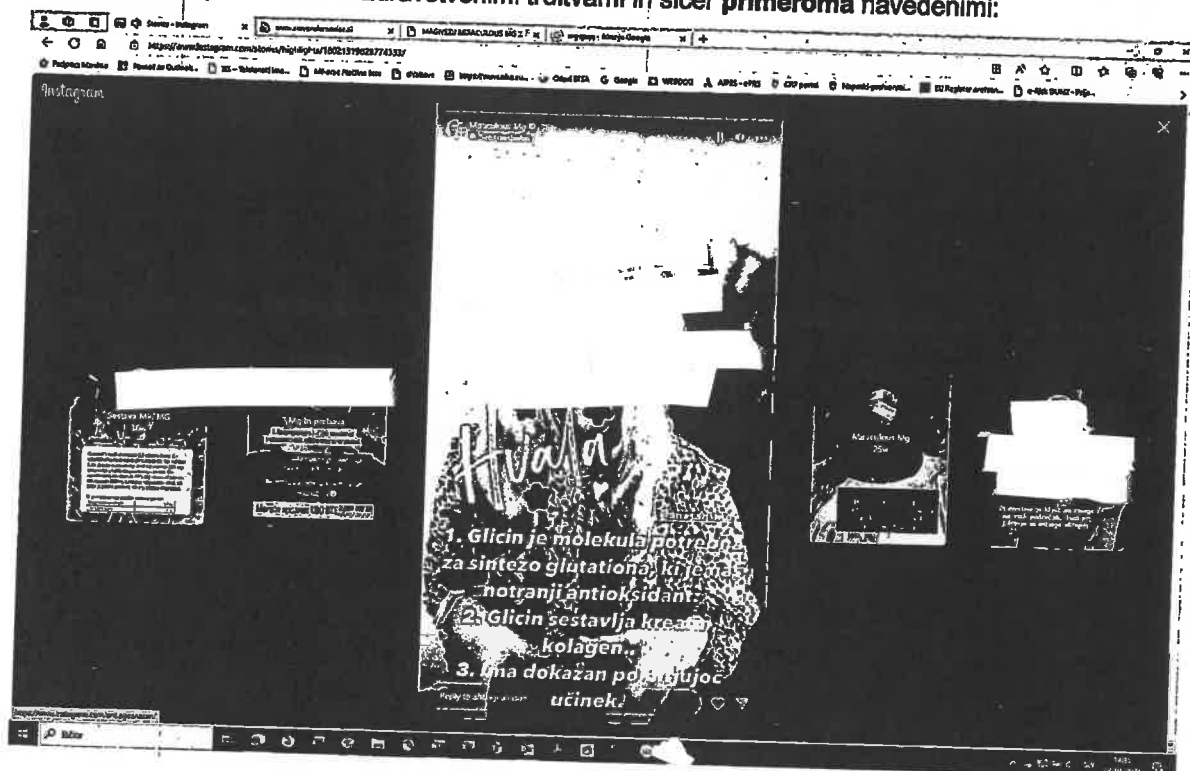
zgoraj navedena prehranska dopolnila z z trditvami, ki živlom pripisujejo lastnosti, kot so preprečevanje, zdravljenje ali ozdravljanje bolezni pri ljudeh in sicer s **primeroma** navedenimi trditvami :

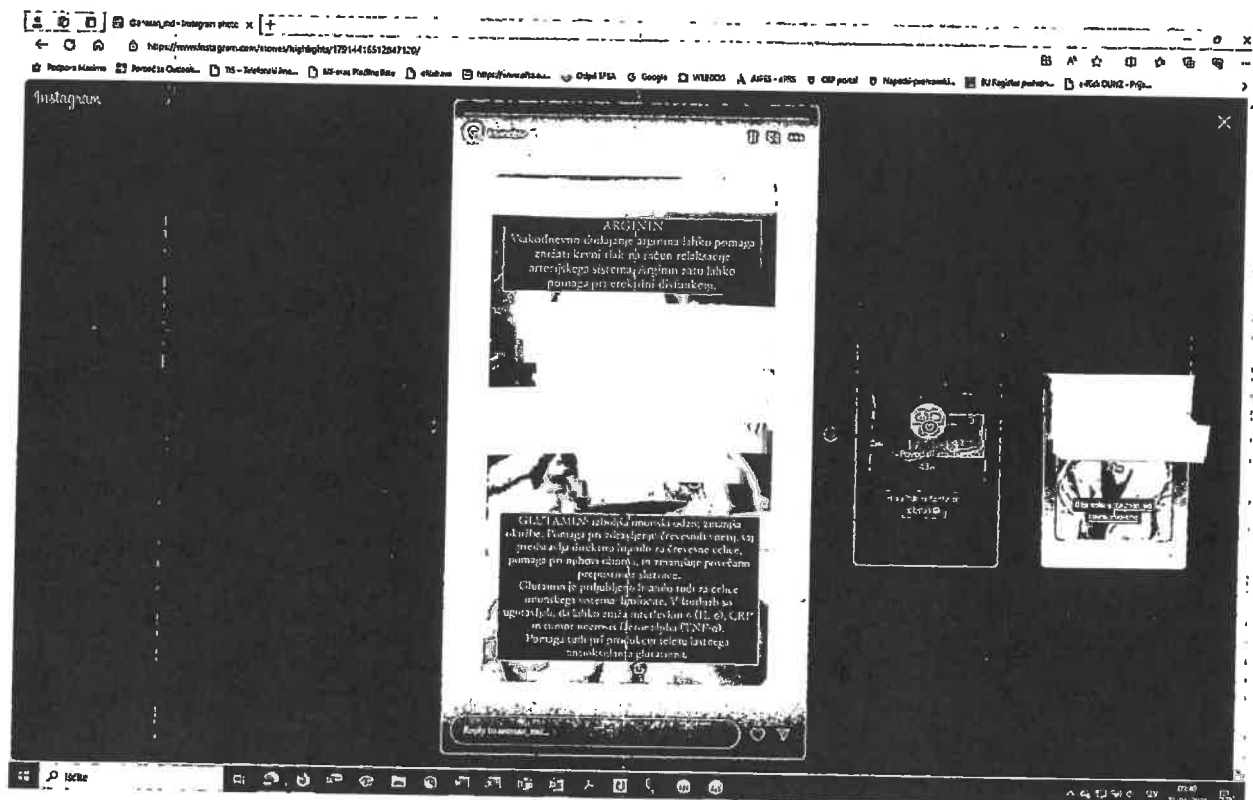
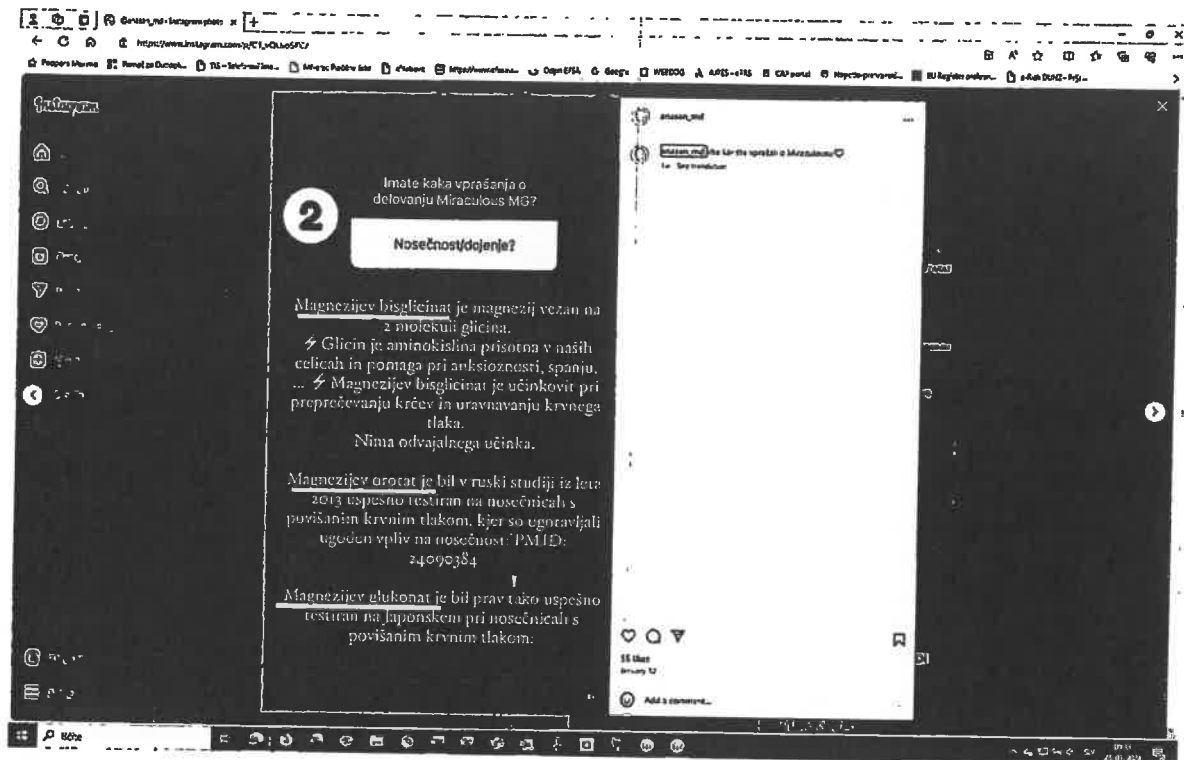


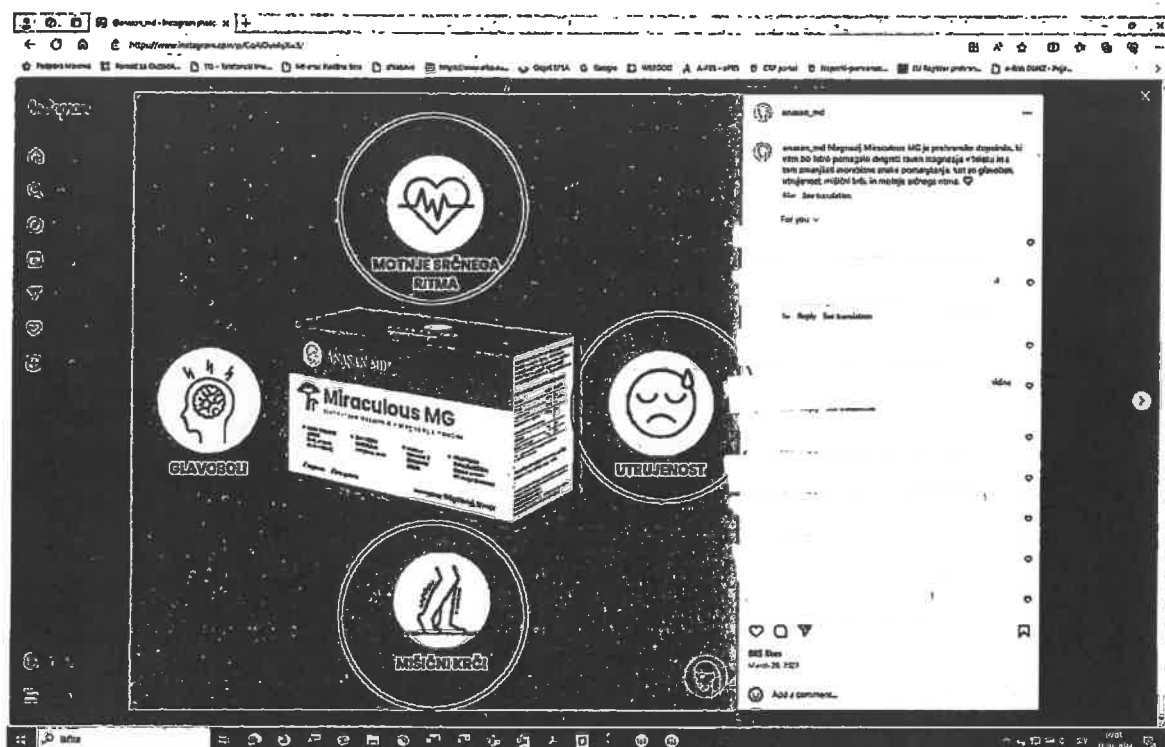
težav v zvezi s tem . Predstavitev kot celota tako kot ga sprejema tudi povprečen potrošnik , napeljuje oz. opozarja na lastnosti živila za preprečevanje, zdravljenje ali ozdravljenje določenih bolezni. Predstavitev kot celota potrošnika zavede glede namena uporabe prehranskih dopolnil, kot izdelkov ki pripomore k zdravljenju in preprečevanju določenih obolenj. Živila, med katere sodijo tudi prehranska dopolnila, niso namenjena zdravljenju. V skladu z definicijo 2. člena Pravilnika o prehranskih dopolnilih (ur. l. RS, št. 6672013) so prehranska dopolnila živila, katerih namen je dopolnjevati običajno prehrano.

2. 10. člen Uredbe 1924/2006/ES

Ugotovljeno je bilo, da zavezanec oglašuje na spletnih straneh spletna stran @anasan_md • Instagram photos and videos prehranska dopolnila tudi z zdravstvenimi trditvami in sicer primeroma navedenimi:







Navedene in druge zdravstvene trditve se pojavljajo tudi tekom vseh drugih predstavitev na profilu.

Ugotovljeno je bilo, da zavezanec predstavlja zgoraj navedena prehranska dopolnila z zdravstvenimi in splošnimi, ne posebej opredeljenimi prednostmi, ki jih ima prehransko dopolnilo za splošno zdravje ali z zdravjem povezano dobro počutje ter z trditvami v zvezi z zmanjšanjem tveganja za bolezen.

Uporabljene zdravstvene trditve, v kolikor se nanašajo na izdelek in ne neposredno na sestavino, za katero je bila posamezna zdravstvena trditev ali odobrena ali vložena, so dovoljene, v kolikor se jim doda posebna zdravstvena trditev, s seznama dovoljenih zdravstvenih trditvev.

Povezava med splošno in posebno zdravstveno trditvijo mora biti jasna. Povprečen potrošnik mora takoj dojeti neposredne vizualne povezave med sklicevanjem na splošne, ne posebej opredeljene prednosti živila za zdravje, in posebno zdravstveno trditvijo, kar načeloma zahteva prostorsko bližino ali neposredno sosedstvo med sklicevanjem in trditvijo. Zahteva po neposredni vizualni povezavi je lahko izjemoma izpolnjena tudi z izrecno napotitvijo, kot je npr. zvezdica, če ta jasno in potrošniku popolnoma razumljivo na prostorski ravni zagotovi povezovanje vsebine zdravstvenih trditvev in sklicevanja.

Skladno s 3.točko 10.člena Uredbe (ES) št. 1924/2006 Evropskega parlamenta in sveta z dne 20.decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih se lahko splošne trditve navajajo le, če se doda posebna zdravstvena trditev, vključena v seznam iz členom 13 ali 14.

Zdravstvene trditve se lahko uporabljajo pri označevanju, predstavitvi in oglaševanju živil, danih v promet v Skupnosti le, če so skladne z določbami Uredbe Komisije (ES) št. 608/2004 in Uredbe (ES) št. 1924/2006 Evropskega parlamenta in sveta z dne 20.decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih. Živilom se ne sme pripisovati zdravstvenih in prehranskih trditvev, ki niso dovoljena oziroma katere ne temeljijo na splošno sprejetih znanstvenih dokazih in niso v skladu z Uredbo.

Glede na določila 2. člena Uredbe o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih pomeni »trditve« vsako sporočilo ali predstavitev, ki ni obvezna v okviru zakonodaje Skupnosti ali nacionalne zakonodaje, vključno s slikovno predstavitvijo, grafično predstavitvijo ali predstavitvijo s simboli v kakršni koli obliki, s katero se navaja, domneva ali namiguje, da ima živilo posebne lastnosti.

Zdravstvena trditev pa pomeni vsako trditev, ki navaja, domneva ali namiguje, da obstaja povezava med kategorijo živil, živilom ali eno od njegovih sestavin na eni strani in zdravjem na drugi strani.

Zdravstvene trditve temeljijo na in so utemeljene s splošno sprejetimi znanstvenimi dokazi. Nosilec živilske dejavnosti, ki oblikuje zdravstveno trditev, utemelji uporabo te trditve. Pristojni organi držav članic lahko zahtevajo, da nosilec živilske dejavnosti ali oseba, ki da izdelek v promet, predloži vse ustrezne elemente in podatke, ki dokazujejo skladnost s to uredbo (6.čl. Uredbe).

Glede na določbe 1.tč. 10. čl. Uredbe so prepovedane zdravstvene trditve, ki niso v skladu s splošnimi zahtevami iz poglavja II in s posebnimi zahtevami iz tega poglavja ter niso odobrene v skladu s to uredbo in vključene v sezname dovoljenih trditev iz členov 13 in 14.

Skladno s preambulo 11 Uredbe komisije (EU) št.432/2012 o seznamu dovoljenih zdravstvenih trditev na živilih, razen trditev, ki se nanašajo na zmanjšanje tveganja za nastanek bolezni ter na razvoj in zdravje otrok se trditve, ki jih Agencija še ni ocenila ali Komisija še ni dokončno obravnavala, se lahko še naprej uporabljajo v skladu s členom 28(5) in 6 Uredbe 1924/2006.

UPRAVNI UKREP:

Zavezancu se zaradi ugotovljenih neskladnosti, izreka opozorilo na podlagi 33. člena Zakona o inšpekcijskem nadzoru, (ZIN-UPB1, Ur. list RS, št. 43/07; ZIN-B, Ur. list RS, št. 40/14), pri čemer se mu določi rok za odpravo neskladnosti in sicer **5 (pet) dni** od vročitve tega zapisnika.

Glede na navedeno se nosilca poziva, da predloži na Zdravstveni inšpektorat RS na e-naslov gp-oekr.zirs@gov.si ali na naslov ZIRS – OE Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj v roku **5 (pet) dni** od vročitve tega zapisnika dokazila in utemeljitve za zdravstvene trditve ter se na podlagi 29. čl. Zakona o inšpekcijskem nadzoru, (ZIN-UPB1, Ur. list RS, št. 43/07; ZIN-B, Ur. list RS, št. 40/14), v enakem roku pisno ali ustno izjavi o ugotovitvah. Pozivamo vas, da predložite v tem roku podatke o sestavi prehranskih dopolnil in navedete na katere hranilne ali druge snovi v tem živilu se trditve nanašajo in dokazila, da se uporabljajo le odobrene trditve oziroma trditve, ki so še v obravnavi, kar pomeni, da jih Agencija (EFSA) še ni ocenila ali Komisija še ni dokončno obravnavala.

Postopek se bo nadaljeval glede na pripombe zavezanca z upravnim ukrepom- odločbo o prepovedi nedovoljenega predstavljanja prehranskih dopolnil.

Nosilec lahko v roku 5 dni po prejemu tega zapisnika poda pisne pripombe na ugotovitve iz tega zapisnika, na podlagi 29. člena ZIN, prav tako mora na podlagi tega člena organu na e-naslov gp-oekr.zirs@gov.si ali na naslov ZIRS – OE Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj v roku 5 dni od prejema zapisnika posredovati dokazila o odpravi ugotovljenih neskladji.

Pregled je bil zaključen dne 26.1.2024 ob 14.uri. Zapis je sestavljen v dveh izvodih, od katerih prejme en izvod stranka v postopku in en izvod inšpektor. Zapis je predan osebno z določili ZUP-a po pošti, osebno z vročilnico.

30-01-2024



Lavtar
Inšpektor

Vročiti:

1.

Anasan MD d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje – osebna vročitev po ZUP



REPUBLIKA SLOVENIJA
MINISTRSTVO ZA ZDRAVJE

ZDRAVSTVENI INŠPEKTORAT REPUBLIKE SLOVENIJE

Območna enota Kranj

T: 04 231 91 40

F: 04 231 91 44

E: gp-oe.kr.zirs@gov.si

www.zi.gov.si

Številka: 06101-198/2023-9

Datum: 7.6.2023

Območna enota Kranj

ZAPISNIK O INŠPEKCIJSKEM PREGLEDU

Na podlagi pooblastil Zakona o inšpekcijskem nadzoru (ZIN-UPB1, Ur. list RS, št. 43/07; ZIN-B, Ur. list RS, št. 40/14) v zvezi s 17. členom Zakona o zdravstveni inšpekciji (Uradni list RS, št. 59/06 – uradno prečiščeno besedilo in 40/14 – ZIN-B) se sestavi zapisnik o rednem in izrednem inšpekcijskem pregledu nadzora nad prometom s prehranskimi dopolnili ter in izrednem pregledu spletne strani ANASAN MD – ANASAN MD, d.o.o. (anasan-md.com) pri zavezancu nosilcu živilske dejavnosti Anasan MD d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje davč.št. SI75449331 (v nadaljevanju NDŽ)

Zapisnik je sestavljen v Kranju, dne 7.6.2023 pri nosilcu živilske dejavnosti Anasan MD d.o.o.

Pregled se je pričel ob 13 uri.

Uradne osebe, ki so opravile inšpekcijski pregled: Vanda Lavtar - inšpektorica ZIRS
Prisotni pri pregledu: Ana Debevc Prašnikar,

INŠPEKCIJSKI PREGLED JE BIL OPRAVLJEN Z NAMENOM PREVERJANJA SPOŠTOVANJA ZAKONODAJE, KI UREJA PODROČJA:

☐ ***zdravstvene ustreznosti oziroma varnosti živil in hrane***

Nadzor je opravljen po uradni dolžnosti v okviru pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata RS (v nadaljevanju ZIRS) v skladu z ZIN, ZZdrI in Uredbo (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in sveta z dne 15. marca 2017 o izvajanju uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti, da se zagotovi uporaba zakonodaje o živilih in krmi, pravil o zdravju in dobrobiti živali ter zdravju rastlin in fitofarmacevtskih sredstvih, ter o spremembi uredb (ES) št. 999/2001, (ES) št. 396/2005, (ES) št. 1069/2009, (ES) št. 1107/2009, (EU) št. 1151/2012, (EU) št. 652/2014, (EU) 2016/429 in (EU) 2016/2031 Evropskega parlamenta in Sveta, uredb Sveta (ES) št. 1/2005 in (ES) št. 1099/2009 ter direktiv Sveta 98/58/ES, 1999/74/ES, 2007/43/ES, 2008/119/ES in 2008/120/ES ter razveljavitvi uredb (ES) št. 854/2004 in (ES) št. 882/2004 Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Sveta 89/608/EGS, 89/662/EGS, 90/425/EGS, 91/496/EGS, 96/23/ES, 96/93/ES in 97/78/ES ter sklepa Sveta 92/438/EGS (Uredba o uradnem nadzoru) (UL.L. št. 95/1 z dne 7.4.2017; v nadaljevanju Uredba o uradnem nadzoru) ter Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o uradnem nadzoru in drugih uradnih dejavnostih na področju živil, krme, zdravja in dobrobiti živali ter zdravja rastlin in fitofarmacevtskih sredstev (Uradni list RS, št. 129/20) in sicer glede skladnosti z

Uredbo (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in sveta, z dne 25. oktobra 2011 o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (UL.L. št. 304 z dne 22.11.2011, str. 18.; v nadaljevanju Uredba

- 1169), Uredbo o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (Uradni list RS, št. 6/14; v nadaljevanju Uredba o izvajanju 1169),
- Uredbe ES 1924/2006 Evropskega parlamenta in sveta, z dne 20. decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (UL.L. št. 404 z dne 30.12.2006, str. 9 ; v nadaljevanju Uredba 1924),
 - Uredbo o izvajanju uredbe o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Ur.l. RS, št. 80/07, s spremembami, v nadaljevanju Uredba o izvajanju 1924),
 - Pravilnikom o prehranskih dopolnilih (Ur.l. RS, št. 66/2013),
 - Zakonom o varstvu potrošnikov (Ur.l. RS, št. 98/2004-UPB2, 126/2007, 86/2009 in 78/2011),
 - Zakonom o varstvu potrošnikov pred nepoštenimi poslovnimi praksami (Ur.l. RS, št. 53/2007),
 - Zakonom o splošni varnosti proizvodov (ZSVP-1, Ur.l. RS, št. 101/2003),
 - Uredbo (ES) št. 178/2002 Evropskega parlamenta in sveta z dne 28. januarja 2002 o določitvi splošnih načel in zahtevah živilske zakonodaje, ustanovitvi Evropske agencije za varnost hrane in postopkih, ki zadevajo varnost hrane (v nadaljevanju Uredba 178),
 - Uredbo Evropskega parlamenta in sveta (ES) št. 852/2004 z dne 29. aprila 2004 o higieni živil (UL.L. št. 139/1 z dne 30.4.2004; v nadaljevanju Uredba 852) in
 - Uredbo (ES) št. 178/2002 Evropskega Parlamenta in Sveta z dne 28. januarja 2002 o določitvi splošnih načel in zahtevah živilske zakonodaje, ustanovitvi Evropske agencije za varnost hrane in postopkih, ki zadevajo varnost hrane (2002/178) , Uredbo Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 852/2004 z dne 29. aprila 2004 o higieni živil (2004/852) in Uredbo o izvajanju delov določenih uredb Skupnosti glede živil, higiene živil in uradnega nadzora nad živilimi (Uradni list RS, št. 72/10 in 129/20, v nadaljevanju Uredba o izvajanju)
 - Uredbo (ES) št. 1333/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. decembra 2008 o aditivih za živila (s spremembami), Uredbo Komisije (EU) št. 231/2012 z dne 9. marca 2012 o določitvi specifikacij za aditive za živila, navedene v prilogah II in III k Uredbi (ES) št. 1333/2008 Evropskega parlamenta in Sveta (s spremembami) in Uredbo o izvajanju uredbe (ES) o aditivih za živila (Ur. l. RS št. 12/2011, 87/12),
 - Pravilnika o živilih, obsevanih z ionizirajočim sevanjem (Uradni list RS, št. 71/02, 86/03 in 51/04),
 - Uredbo Komisije (ES) št. 1881/2006 z dne 19. decembra 2006 o določitvi mejnih vrednosti nekaterih onesnaževal v živilih,
 - Uredba (EU) 2015/2283 Evropskega parlamenta in Sveta o novih živilih

Pregledana je bila naslednja dokumentacija:

- spletna stran ANASAN MD – ANASAN MD, d.o.o. (anasan-md.com)
- Proizvodnja specifikacija
- Analizni certifikat

Sestavni del tega zapisnika so naslednje priloge: OB06-05-11 , OB06-05-14

UGOTOVITVE rednega in izrednega pregleda:

Pregled je bil opravljen, da se preveri izvajanje uvodoma navedene zakonodaje.

Ugotovljeno je bilo, da NŽD daje na trg prehransko dopolnilo **Magnezij miraculous MG** pod lastno blagovno znamko, ki je izdelan v Sloveniji, v podjetju **BIOSTILE**. Proizvajalec je odgovoren za kakovost surovin in varnost izdelka, receptura je odgovornost NŽD. Prehransko dopolnilo se trenutno trži samo preko navedene spletne strani. Trenutno na zalogi ni izdelka.

Ugotovljene neskladnosti:

1. **2.točka 9.člena Uredbe o izvajanju delov določenih uredb Skupnosti glede živil, higiene živil In uradnega nadzora nad živilimi (Uradni list RS, št. 72/10 in 129/20)**

Ob pregledu seznama registraciji, je bilo ugotovljeno, da NŽD ni registriral obrata, v katerem izvaja živilsko dejavnost, v skladu z 2.odstavkom 6.člena Uredbe 852/2004/ES in 2.točko 9.člena Uredbe o izvajanju delov določenih uredb Skupnosti glede živil, higiene živil in uradnega nadzora nad živil (Uradni list RS, št. 72/10 in 129/20), kar pomeni storjen prekršek za pravno osebo po 16.točki 1.odstavka 19.člena Uredbe o izvajanju delov določenih uredb Skupnosti glede živil, higiene živil in uradnega nadzora nad živil, za odgovorno osebo po 3.odstavku 19.člena v povezavi po 16.točki 1.odstavka 19.člena Uredbe o izvajanju delov določenih uredb Skupnosti glede živil, higiene živil in uradnega nadzora nad živil za katerega se pravna oseba kaznuje z globo od 2.000 do 15.000 EUR, za odgovorno osebo pa 200 do 1.000 EUR.

2. 2.točka 4.člena Pravilnika o prehranskih dopolnilih

Ob pregledu sestavin, ki jih vsebuje prehransko dopolnilo **Magneziji miraculous MG**, je bilo ugotovljeno, da med drugim vsebuje tudi magnezijev orotat. Gre za sol magnezija z orotsko kislino, ki pa ni na seznamu dovoljenih magnezijevih soli po Direktivi 2002/46/ES EVROPSKEGA PARLAMENTA IN SVETA z dne 10. junija 2002 o približevanju zakonodaj držav članic o prehranskih dopolnilih. Navedena zakonodaja je implementirana v slovensko zakonodajo in sicer je v 2.točki 4.člena Pravilnika o prehranskih dopolnilih določeno, da se vitamini in minerali, ki se lahko uporabljajo za proizvodnjo prehranskih dopolnil lahko dajejo v promet le v kemijskih oblikah iz Priloge II Direktive 2002/46/ES, kjer pa magnezijev orotat ali soli magnezija z orotsko kislino niso navedene.

NŽD mora organu posredovati informacijo o dejanski sestavi navedenih izdelkov, s poudarkom na vsebnosti magnezijevega orotata. V kolikor prehranska dopolnila vsebujejo nedovoljeno kemijsko obliko minerala, ne smejo biti na trgu. V tem primeru mora NŽD organu posredovati dokazila o izvedenih korektivnih ukrepih (umik s trga), kot to določa 19. člen Uredbe (ES) št. 178/2002 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 28. januarja 2002 o določitvi splošnih načel in zahtevah živilske zakonodaje, ustanovitvi Evropske agencije za varnost hrane in postopkih, ki zadevajo varnost hrane.

3. Uredba 1169/2011/EU

Ob pregledu označevanja so bile ugotovljene naslednje neskladnosti:

- na slovenski oznaki ni naveden seznam sestavin z besedo »sestavine« skladno s členom 18 Uredbe 1169/2011/EU

Navedena kršitev predstavlja prekršek po 4. členu Uredbe o izvajanju uredbe 1169 za pravno osebo in po 3. odstavku 4. člena v povezavi s 1. alinejo a) točke 1. odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju uredbe 1169, za odgovorno osebo pravne osebe, za katerega se pravna oseba kaznuje z globo od 6.000 do 30.000 EUR in odgovorna oseba pravne osebe z globo od 1.500 do 3.000 EUR.

4. 5.člen Uredbe (ES) št.852/2004

Zavezanec nima pripravljene analize dejavnikov tveganja, na načelih HACCP sistema skladno s 5.členom Uredbe (ES) št.852/2004 o higieni živil.

Navedena kršitev predstavlja prekršek po 13.točki 19.člena Uredbe o izvajanju delov določenih uredb Skupnosti glede živil, higiene živil in uradnega nadzora nad živil (Uradni list RS, št. 72/10, 129/20) za pravno osebo in po 3. odstavku 19. člena v povezavi s 13.točki 19.člena Uredbe o izvajanju delov določenih uredb Skupnosti glede živil, higiene živil in uradnega nadzora nad živil, za odgovorno osebo pravne osebe, za katerega se pravna oseba kaznuje z globo od 2.000 do 15.000 EUR in odgovorna oseba pravne osebe z globo od 200 do 1.000 EUR.

UGOTOVITVE izrednega pregleda spletne strani zavezanca, ki je bil opravljen na osnovi prejetih prijav, dne 2.6.2023 v prostorih Zdravstvenega inšpektorata, OE Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj.

Pregledana je bila spletna stran ANASAN MD – ANASAN MD, d.o.o. (anasan-md.com) katere lastnik je pravna oseba **Anasan MD d.o.o.**

Inšpekcijski pregled spletne strani se je opravil po uradni dolžnosti na osnovi prejetih prijav v okviru pristojnosti ZIRS v zvezi s nadzorom nad izvajanjem/spoštovanjem predpisov s področja zdravstvene ustreznosti oziroma varnosti živil (prehranskih dopolnil), na podlagi določb ZIN, ZdrI in Uredbe EU 2017/625 o izvajanju uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti, da se zagotovi uporaba zakonodaje o živilih in krmi, pravil o zdravju in dobrobiti živali ter zdravju rastlin in fitofarmacevtskih sredstvih (v nadaljevanju: **Uredba EU št. 2017/625**), Uredbe o izvajanju Uredbe EU št. 2017/625 (Ur.l.RS, št. 129/20) ter Uredbe o izvajanju uredb EU o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (Ur.l.RS, št. 6/14), in sicer glede skladnosti ravnanja zavezanca z:

- Uredbo (ES) št. 178/2002 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 28. januarja 2002 o določitvi splošnih načel in zahtevah živilske zakonodaje, ustanovitvi Evropske agencije za varnost hrane in postopkih, ki zadevajo varnost hrane (v nadaljevanju: **Uredba EU št. 178**);
- Uredbo (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. oktobra 2011 o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (v nadaljevanju: **Uredba EU št. 1169**) ter;
- Pravilnikom o prehranskih dopolnilih (Uradni list RS, št. 66/13, v nadaljevanju: Pravilnik)
- Uredbe ES 1924/2006 Evropskega parlamenta in sveta, z dne 20. decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (UL.L. št. 404 z dne 30.12.2006, str. 9 ; v nadaljevanju Uredba. 1924),

Zavezanec na obravnavani spletni strani izvaja spletno prodajo in oglaševanje prehranskega dopolnila **Magneziji miraculous MG**.

Pregledana je bila spletna stran ANASAN MD – ANASAN MD, d.o.o. (anasan-md.com) in ugotovljene sledeče neskladnosti:

1. 3.točka člena 7 Uredbe 1169/2011/EU

Na navedeni spletni strani so navedene trditve:

- **Magnezijev malat deluje anksiolitično** (zmanjšuje anksioznost)
- **Magnezijev Orotat**- Raziskave kažejo, da je **uporaben pri preprečevanju in zdravljenju bolezni srca**.
- **Magnezijev bisglicinat** - Med naštetimi oblikami ima najmočnejši učinek na **pomirjanje ob anksioznosti**
- Pomanjkanje magnezija pomeni okvaro vsaj 600 različnih procesov, zaradi česar pomanjkanje lahko občutimo kot različna bolezenska stanja: glavobole in migrene, boleče menstrualne krvavitve, prebavne težave kot je zaprtje, motnje srčnega ritma, sindrom nemirnih nog, povišan krvni tlak, osteoporoza, poslabšanje simptomatike alergijskih reakcij.

Naveden način predstavljanja prehranskega dopolnila je v nasprotju s prakso poštenega informiranja potrošnikov, kot to določa 7. člen Uredbe 1169 in sicer je v tretjem odstavku določeno, da informacije o živilu le temu ne smejo pripisovati ali opozarjati na lastnosti, kot so preprečevanje, zdravljenje ali ozdravljenje bolezni pri ljudeh.

Priporočanje uživanja izdelka osebam, ki imajo določena obolenja in za preprečevanje določenih obolenj, potrošnika navaja na to, da uživanje izdelka pomaga pri zdravljenju ali preprečevanju obolenja oz. lažšanju

težav v zvezi s tem . Oglas kot celota tako kot ga sprejema tudi povprečen potrošnik , napeljuje oz. opozarja na lastnosti živila za preprečevanje, zdravljenje ali ozdravljenje določenih bolezni. Oglas kot celota potrošnika zavede glede namena uporabe prehranskih dopolnil, kot izdelkov ki pripomore k zdravljenju in preprečevanju določenih obolenj. Živila, med katere sodijo tudi prehranska dopolnila, niso namenjena zdravljenju. V skladu z definicijo 2. člena Pravilnika o prehranskih dopolnilih (ur. l. RS, št. 6672013) so prehranska dopolnila živila, katerih namen je dopolnjevati običajno prehrano.

S tem je je nosilec kršil določila 3. odstavka 7. člena Uredbe 1169. Navedena kršitev predstavlja prekršek po 1. alineji a) točke 1. odstavka 5. člena Uredbe o izvajanju uredbe 1169 za pravno osebo in po 3. odstavku 5. člena v povezavi s 1. alinejo a) točke 1. odstavka 5. člena Uredbe o izvajanju uredbe 1169, za odgovorno osebo pravne osebe, za katerega se pravna oseba kaznuje z globo od 3.000 do 15.000 EUR in odgovorna oseba pravne osebe z globo od 1.000 do 3.000 EUR.

2. 10.člen Uredbe 1924/2006/ES

Na navedena spletni strani ANASAN MD – ANASAN MD, d.o.o. (anasan-md.com) so zdravstvene trditve in sicer spodaj primeroma navedene :

- **Magnezijev citrat** - Ima številne pozitivne učinke na srce, ožilje
- **Magnezijev malat** - Oblika magnezija, vezanega na jabolčno kislino, ki povečuje proizvodnjo energije, zmanjšuje utrujenost mišic
- **Magnezijev taurat** - Oblika magnezija, vezana na taurin → aminokislino, ki je pomembna za proizvodnjo energije, okrevanje mišic in stabilizacijo krvnega sladkorja, v študijah na živalih pa so dokazali tudi vpliv na uravnavo krvnega tlaka.
- **Magnezijev orotat** - Oblika magnezija, vezanega na orotno kislino, ki spodbuja zdravje srca, umirjenost, srčno-žilno sposobnost in popravlja poškodbe tkiva.
- **Magnezijev glukonat** - Je oblika magnezija, ki pomaga umirjati težave z želodčno kislino, kar pomeni, da pomaga pri zgagi in bolečinah v želodcu
- **Magnezijev bisglicinat** - glicin pa ob sprostitvi iz molekule pomaga k umirjanju živčnega sistema. Med naštetimi oblikami ima najmočnejši učinek na pomirjanje ob povečanem stresu ter umirja brez uspavanja.
- **Vitamin B6** - prav tako pa kombinacija magnezija in vitamina B6 podpira zdrav ženski cikel in pomaga pri težavah s PMS.

Zdravstvene trditve se lahko uporabljajo pri označevanju, predstavitvi in oglaševanju živil, danih v promet v Skupnosti le, če so skladne z določbami Uredbe (ES) št. 1924/2006 Evropskega parlamenta in sveta z dne 20.decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih. Živilom se ne sme pripisovati zdravstvenih in prehranskih trditve, ki niso dovoljena oziroma katere ne temeljijo na splošno sprejetih znanstvenih dokazih in niso v skladu z Uredbo.

Glede na določila 2. člena Uredbe o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih pomeni »trditve« vsako sporočilo ali predstavitev, ki ni obvezna v okviru zakonodaje Skupnosti ali nacionalne zakonodaje, vključno s slikovno predstavitevjo, grafično predstavitevjo ali predstavitevjo s simboli v kakršni koli obliki, s katero se navaja, domneva ali namiguje, da ima živilo posebne lastnosti.

Zdravstvena trditev pa pomeni vsako trditev, ki navaja, domneva ali namiguje, da obstaja povezava med kategorijo živil, živilom ali eno od njegovih sestavin na eni strani in zdravjem na drugi strani.

Zdravstvene trditve temeljijo na in so utemeljene s splošno sprejetimi znanstvenimi dokazi. Nosilec živilske dejavnosti, ki oblikuje zdravstveno trditev, utemelji uporabo te trditve. Pristojni organi držav članic lahko zahtevajo, da nosilec živilske dejavnosti ali oseba, ki da izdelek v promet, predloži vse ustrezne elemente in podatke, ki dokazujejo skladnost s to uredbo (6.čl. Uredbe).

Glede na določbe 1.tč. 10. čl. Uredbe so prepovedane zdravstvene trditve, ki niso v skladu s splošnimi zahtevami iz poglavja II in s posebnimi zahtevami iz tega poglavja ter niso odobrene v skladu s to uredbo in vključene v sezname dovoljenih trditve iz členov 13 in 14.

Za magneziji in Vitamin B6 so v Uredbi komisije (EU) št.432/2012 o seznamu dovoljenih zdravstvenih trditvah na živilih, razen trditvah, ki se nanašajo na zmanjšanje tveganja za nastanek bolezni ter na razvoj in zdravje otrok, navedene številne trditve, ki pa imajo drug pomen, kot navedene trditve na obravnavani spletni strani.

Glede na dejstvo, da zdravstvene trditve, ki jih NDŽ uporablja, nimajo istega pomena, kot odobrene zdravstvene trditve, NŽD s tem krši točko 10. člena uredbe (ES), št. 1924/2006, ki določa, da so prepovedane zdravstvene trditve, ki niso v skladu s splošnimi zahtevami iz poglavja II in s posebnimi zahtevami iz IV. poglavja, ter niso odobrene v skladu s to uredbo in vključene v sezname dovoljenih trditvah iz členov 13 in 14. Za neskladno navajanje takih trditvah je določen tudi prekršek po določilih 9. alineje 1. odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Uradni list RS, št. 80/07 in 38/10) za pravno osebo in prekršek po 3 odstavku v povezavi z 9. alinejo 1. odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Uradni list RS, št. 80/07 in 38/10) za odgovorno osebo pravne osebe, za katerega se pravna oseba kaznuje z globo od 2.000 do 30.000 EUR in odgovorna oseba pravne osebe z globo od 120 do 1.000 EUR.

NŽD se na podlagi 6. člena Uredbe 1924/2006/ES in 29. člena Zakona o inšpekcijskem nadzoru (ZIN UPB1, Ur.l. RS, št. 43/07, s spr.) poziva, da organu v roku 10 dni od prejema zapisnika posreduje dokazila o tem, da so bile uporabljene zdravstvene trditve iz člena 13. in 14. odobrene in so kot take vključene v seznam Uredbe 432/2006/ES oz. so bile vsaj vložene in so še v postopku odločanja in se kot take še lahko uporabljajo na e-naslov gp-oekr.zirs@gov.si ali na naslov ZIRS – OE Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj. V kolikor zahtevanih dokazil stranka ne bo posredovala postavljenem roku se bo štelo, da uporabljene zdravstvene trditve niso dovoljene.

3. 12. člen Uredbe 1924/2006/ES

Prehransko dopolnilo **Magneziji miraculous MG** predstavlja in oglašuje z navedbami in sicer:

Naši inovativni izdelki so formulirani na podlagi najnovejših znanstvenih raziskav. Razviti so bili pod budnim očesom **Ane Debevc Prašnikar**, in ima bogate izkušnje na področju ohranjanja zdravja in vitalnostim tudi s pomočjo prehranskih dopolnil.

Uredba 1924/2006/ES v 11. členu določa, da če ne obstajajo posebni predpisi Skupnosti, ki se nanašajo na priporočila ali odobritve zdravstvenih trditvah s strani nacionalnih zdravniških združenj in društev, ki se ukvarjajo z zdravjem, se lahko v skladu z določbami Pogodbe uporabljajo ustrezni nacionalni predpisi. Teh sicer v Sloveniji ni. Nadalje 12. člen Uredbe 1924/2006/ES omejuje uporabo nekaterih zdravstvenih trditvah in kot nedopustne zdravstvene trditve med drugim opredeljuje tudi trditve, ki se sklicujejo na priporočila posameznih zdravnikov ali zdravstvenih strokovnjakov in drugih združenj, ki niso omenjena v členu 11.

Sklicevanje na raziskave, študije, zdravnike..., ki niso omenjene v 11. členu, ni dopustno. Zavezanec je s takšnim predstavljanjem in oglaševanjem prehranskih dopolnil kršil točko c 12. člena v povezavi z 11. členom Uredbe 1924/2006/ES, kar predstavlja prekršek po 9. alineji prvega odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe 1924/2006/ES za pravno osebo in po 9. alineji prvega odstavka v povezavi s tretjim odstavkom 4. člena te uredbe za odgovorno osebo pravne osebe, za katerega se pravna oseba kaznuje z globo od 2.000 do 30.000 EUR in odgovorna oseba pravne osebe z globo od 120 do 1.000 EUR.

Upravni ukrep:

Zavezancu se zaradi ugotovljenih neskladnosti, izreka opozorilo na podlagi 33. člena ZIN, pri čemer se mu določi rok za odpravo neskladnosti in sicer **10 (deset) dni** od vročitve tega zapisnika. Prav tako mora na podlagi tega člena organu na e-naslov gp-oekr.zirs@gov.si ali na naslov ZIRS – OE Kranj, Slovenski trg 1, 4000 Kranj v roku 2(dva) dni po poteku roka posredovati dokazila o odpravi ugotovljenih neskladnosti. Neskladnosti glede označevanja bodo odpravljene pri naslednji dobavi embalaže. NŽD bo sporočil, koliko embalaže je še na zalogi in do kdaj predvidoma bo porabljena.

Zapisnik je prebran. Stranka v zvezi z zapisnikom izjavlja: ni pripomb

Pregled je zaključen dne 7.6. 2023 ob 15. uri. Zapisnik je sestavljen v dveh izvodih, od katerih prejme en izvod stranka v postopku in en izvod inšpektor.

Podpis navzočih:



Podpis inšpektorja:



SPLOŠNA ŽIVILSKA ZAKONODAJA							
	obravnavano	neskladno	neaplikabilno		obravnavano	neskladno	neaplikabilno
REGISTRACIJA				POSEBNE HIGIENSKE ZAHTEVE			
registracija živilskega obrata	X	X		skladnost temperatur			
SPLOŠNE ZAHTEVE				vzorčenje in analize			
splošne zahteve - prostori				skladnost z MKB kriteriji			
posebne zahteve - prostori				vzorec (MKB preiskave)*			
prevoz				*ob pregledu odvzet vzorec za analizo se označi pod »obravnavano« v ustreznem polju, kadar je neskladen vzorec povod za inšpekcijski pregled , se to označi pod »obravnavano« in »neskladno« v ustreznem polju.			
oprema							
ostanki živil							
oskrba z vodo				HACCP – LASTNI SISTEM			
osebna higiena				analiza dejavnikov tveganja	X	X	
ravnanje z živil				KKT			
embaliranje in pakiranje				kritične mejne vrednosti			
toplotna obdelava				monitoring KKT			
merilne naprave				korakcijski postopki			
odgovorna oseba				verifikacija			
usposabljanje				dokumentacija			
sledljivost	X			KONTAMINACIJA (ne MKB)			
umik-odpoklic	X			tujki			
DRUGO				ORGANOLEPTIKA			
				organoleptika			



PREHRANSKA DOPOLNILA			
NOVA ŽIVILA, ADITIVI, AROME, GSO, OBSEVANA ŽIVILA, EKSTRAKCIJSKA TOPILA, PESTICIDI, ONESNAŽEVALA			
	Obravn avano	Nesklad no	Neaplik abilno
NOVA ŽIVILA - N06-39 (Uredba 2015/2283)			
nadzor NZD nad surovinami/izdelki/postopki	☐	☐	☐
odobrena uporaba	☐	☐	☐
pogoji uporabe	☐	☐	☐
označevanje	☐	☐	☐
ADITIVI - N06-41 (Uredba 1169/2011, Priloga VII, Uredba 1333/2008)			
dovoljena uporaba	☐	☐	☐
pogoji uporabe	☐	☐	☐
označevanje	☐	☐	☐
AROME - N06-40 (Uredba 1169/2011, Priloga VII, Uredba 1334/2008)			
dovoljena uporaba	☐	☐	☐
pogoji uporabe	☐	☐	☐
označevanje	☐	☐	☐
GSO - N06-12 (Uredba 1829/2003, Uredba 1830/2003)			
preverjanje prisotnosti GSO (sledljivost)	☐	☐	☐
nedovoljeni GSO	☐	☐	☐
označevanje	☐	☐	☐
OBSEVANA ŽIVILA - N06-48 (Pravilnik o živilih, obsevanih z ionizirajočim sevanjem)			
obvladovanje tveganja	☐	☐	☐
označevanje dovoljenih obsevanih živil / sestavin	☐	☐	☐
nedovoljeno obsevanje	☐	☐	☐
EKSTRAKCIJSKA TOPILA - N06-42 (Pravilnik o ekstrakcijskih topilih)			
pogoji uporabe	☐	☐	☐
PESTICIDI - N06-24 (Uredba 396/2005)			
pesticidi - obvladovanje dejavnikov tveganja	☐	☐	☐
ONESNAŽEVALA - N06-23 (Uredba 1881/2006)			
svinec	☐	☐	☐
kadmij	☐	☐	☐
živo srebro	☐	☐	☐
dioksini in PCB-ji	☐	☐	☐
PAO (PAH4)	☐	☐	☐
citrinin	☐	☐	☐
clanovodilkova kislina	☐	☐	☐
pirolizidinski alkaloidi	☐	☐	☐



PREHRANSKA DOPOLNILA - N06-62							
	Obravn avano	Nesklad no	Neaplik abilno		Obravn avano	Nesklad no	Neaplik abilno
PD - OZNAČEVANJE (na izdelkih in pri prodaji na daljavo)							
Splošno označevanje - N06-49 (Uredba 1169/2011)							
jasno, čitljivo označevanje	☒	☐	☐	dodatni obvezni podatki	☒	☐	☐
ime živila	☒	☐	☐	prodaja na daljavo	☒	☐	☐
seznam sestavin	☒	☒	☐	gluten	☒	☐	☐
alergeni	☒	☐	☐	serija oz. lot	☒	☐	☐
neto količina	☒	☐	☐	prakse pošten. informiranja	☒	☐	☐
datum minimalne trajnosti	☒	☐	☐	zdravljenje bolezni	☒	☒	☐
uporaba in shranjevanje	☒	☐	☐	država porekla ali kraj izvora	☐	☐	☐
ime in naslov NZD	☒	☐	☐	hranilna vrednost	☐	☐	☐
PD - Dodatno označevanje (Pravilnik o prehranskih dopolnilih)					☒	☒	☐
Prehranske in zdravstvene trditve - ON06-05-07 (Uredba 1924/2006)					☐	☐	☐
splošna načela in pogoji	☒	☐	☐	ZT-prepovedane trditve	☒	☐	☐
prehranske trditve	☒	☐	☐	ZT-trditve iz člena 13	☒	☒	☐
ZT-posebni pogoji	☒	☐	☐	ZT-trditve iz člena 14	☒	☐	☐
ZT- mnenja združenj, društev	☒	☒	☐	ZT-trditve na čakanju	☒	☐	☐
PD - OGLAŠEVANJE							
Splošno označevanje - N06-49 (Uredba 1169/2011)					☐	☐	☐
prakse poštenega informiranja					☐	☐	☐
zdravljenje bolezni					☐	☐	☐
Prehranske in zdravstvene trditve - ON06-05-07 (Uredba 1924/2006)					☐	☐	☐
splošna načela in pogoji	☐	☐	☐	ZT-prepovedane trditve	☐	☐	☐
prehranske trditve	☐	☐	☐	ZT-trditve iz člena 13	☐	☐	☐
ZT-posebni pogoji	☐	☐	☐	ZT-trditve iz člena 14	☐	☐	☐
ZT- mnenja združenj, društev	☐	☐	☐	ZT-trditve na čakanju	☐	☐	☐
PD - SESTAVA							
PD - Oblike vitaminov in mineralov (Pravilnik o prehranskih dopolnilih, Direktiva 2002/46)					☒	☒	☐
PD - Zgornje meje (UL) za vitamine in minerale (EFSA-dopustni UL)					☒	☐	☐
PD - Odstopanja od deklarirane količine vitaminov in mineralov (EU smernice, Uredba 1169/2011)					☒	☐	☐
PD - Uporaba rastlin in drugih snovi					☒	☐	☐
PD - Prepovedane in omejene snovi (Uredba 1925/2006)					☒	☐	☐



Številka ODL: 7106-0084/2024

ODLOČBA O PREKRŠKU

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije, Območna enota Kranj, Slovenski trg 1 4000 KRANJ, pooblaščen uradna oseba Vanda Lavtar po uradni dolžnosti na podlagi drugega odstavka 51. člena in 46. člena Zakona o prekrških (Uradni list RS, št. 29/11-ZP-UPB 8, 21/13, 111/13, 74/14-odl.US, 92/14-odl.US in 32/16; v nadaljevanju: ZP-1) v postopku o prekršku, v katerem se obravnava kot kršiteljico pravno osebo ANASAN MD, d.o.o., ki jo zastopa Ana Debevc Prašnikar

o d l o č b a :

Kršitelj/ica: ANASAN MD, d.o.o.; Dvorje 124 4207 CERKLJE NA GORENJSKEM; Matična številka 9140301000

je odgovoren/a, ker je:

dne 26.01.2024 ob 08:00; kraj: instagram profil @anasan_md • Instagram photos and videos Dvorje 124, 4207 CERKLJE NA GORENJSKEM

storil/a prekrške po:

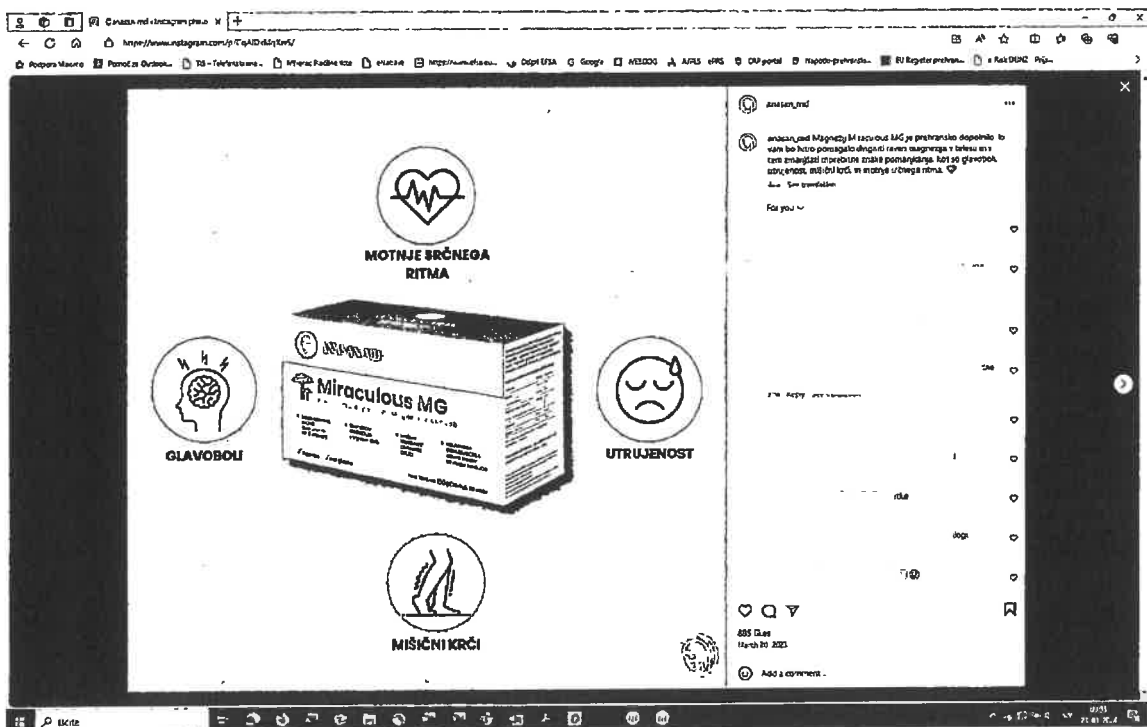
1. 8.alineja 1. odstavka 4. člena Uredbe o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih (Uradni list RS, št. 80/2007 in 38/2010)
2. 11. alineja a točke 1. odstavka 5. člena Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom (Uradni list RS, št. 6/14)

s tem, ko je:

1. kršila zakonsko določbo 10.člena Uredbe (ES) št. 1924/2006 Evropskega parlamenta in sveta z dne 20. decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih, ker je njena odgovorna oseba

Ugotovljeno je bilo, da kršiteljica oglašuje na spletnih straneh spletna stran @anasan_md • Instagram photos and videos

prehranska dopolnila tudi z zdravstvenimi trditvam in sicer primeroma navedenimi:





Navedene in druge zdravstvene trditve se pojavljajo tudi tekom vseh drugih predstavitev na profilu.

Ugotovljeno je bilo, da zavezanec predstavlja zgoraj navedena prehranska dopolnila z zdravstvenimi in splošnimi, ne posebej opredeljenimi prednostmi, ki jih ima prehransko dopolnilo za splošno zdravje ali z zdravjem povezano dobro počutje ter z trditvami v zvezi z zmanjšanjem tveganja za bolezen.

Uporabljene zdravstvene trditve, v kolikor se nanašajo na izdelek in ne neposredno na sestavino, za katero je bila posamezna zdravstvena trditev ali odobrena ali vložena, so dovoljene, v kolikor se jim doda posebna zdravstvena trditev, s seznama dovoljenih zdravstvenih trditvev.

Skladno s 3.točko 10.člena Uredbe (ES) št. 1924/2006 Evropskega parlamenta in sveta z dne 20. decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih se lahko splošne trditve navajajo le, če se doda posebna zdravstvena trditev, vključena v seznam iz členom 13 ali 14.

Zdravstvene trditve se lahko uporabljajo pri označevanju, predstavitvi in oglaševanju živil, danih v promet v Skupnosti le, če so skladne z določbami Uredbe Komisije (ES) št. 608/2004 in Uredbe (ES) št. 1924/2006 Evropskega parlamenta in sveta z dne 20. decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih. Živilom se ne sme pripisovati zdravstvenih in prehranskih trditvev, ki niso dovoljena oziroma katere ne temeljijo na splošno sprejetih znanstvenih dokazih in niso v skladu z Uredbo.

Glede na določila 2. člena Uredbe o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih pomeni »trditve« vsako sporočilo ali predstavitev, ki ni obvezna v okviru zakonodaje Skupnosti ali nacionalne zakonodaje, vključno s slikovno predstavitvijo, grafično predstavitvijo ali predstavitvijo s simboli v kakršni koli obliki, s katero se navaja, domneva ali namiguje, da ima živilo posebne lastnosti.

Zdravstvena trditev pa pomeni vsako trditev, ki navaja, domneva ali namiguje, da obstaja povezava med kategorijo živil, živilom ali eno od njegovih sestavin na eni strani in zdravjem na drugi strani.

Zdravstvene trditve temeljijo na in so utemeljene s splošno sprejetimi znanstvenimi dokazi. Nosilec živilske dejavnosti, ki oblikuje zdravstveno trditev, utemlji uporabo te trditve. Pristojni organi držav članic lahko zahtevajo, da nosilec živilske dejavnosti ali oseba, ki da izdelek v promet, predloži vse ustrezne elemente in podatke, ki dokazujejo skladnost s to uredbo (6.čl. Uredbe).

Glede na določbe 1.čl. 10. čl. Uredbe so prepovedane zdravstvene trditve, ki niso v skladu s splošnimi zahtevami iz poglavja II in s posebnimi zahtevami iz tega poglavja ter niso odobrene v skladu s to uredbo in vključene v sezname dovoljenih trditvev iz členov 13 in 14.

2.kršila zakonsko določbo tretjega odstavka člena 7 Uredbe (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in sveta z dne 25.oktobra 2011 o zagotavljanju informaciji o živilih potrošnikom, ker je njena odgovorna oseba

Ugotovljeno je bilo, da kršiteljica predstavlja na **Instagram profilu @anasan_md** • Instagram photos and videos

zgoraj navedena prehranska dopolnila z z trditvami, ki živilom pripisujejo lastnosti, kot so preprečevanje, zdravljenje ali ozdravljanje bolezni pri ljudeh in sicer s **primeroma** navedenimi trditvami :

- **Miraculus Mg** - migrene



- Že magnezijev citrat ima precej študij, ki ugotavljajo zaviralni učinek na migrene
- Invincible ni namenjen zdravim otrokom. So pa otroci s kroničnimi boleznimi, nevrološkimi diagnozami, z genetskimi boleznimi mitohondrijev, prirojeno imunsko pomanjkljivostjo, ki bi jim Invincible lahko pomagal, saj imajo prirojeno pospešeno staranje

Navedene in trditve s podobno vsebino glede lastnosti zdravljenja se pojavljajo tudi tekom vseh drugih predstavitev na profilu.

Naveden način predstavljanja prehranskih dopolnil družbe Anasan MD d.o.o. je v nasprotju s prakso poštenega informiranja potrošnikov, kot to določa 7. člen Uredbe 1169 in sicer je v tretjem odstavku določeno, da informacije o živilu le temu ne smejo pripisovati ali opozarjati na lastnosti, kot so preprečevanje, zdravljenje ali ozdravljenje bolezni pri ljudeh.

Priporočanje uživanja izdelka osebam, ki imajo določena obolenja in za preprečevanje določenih obolenj, potrošnika navaja na to, da uživanje izdelka pomaga pri zdravljenju ali preprečevanju obolenja oz. lažšanju težav v zvezi s tem. Predstavitev kot celota tako kot ga sprejema tudi povprečen potrošnik, napeljuje oz. opozarja na lastnosti živila za preprečevanje, zdravljenje ali ozdravljenje določenih bolezni. Predstavitev kot celota potrošnika zavede glede namena uporabe prehranskih dopolnil, kot izdelkov ki pripomore k zdravljenju in preprečevanju določenih obolenj. Živila, med katere sodijo tudi prehranska dopolnila, niso namenjena zdravljenju. V skladu z definicijo 2. člena Pravilnika o prehranskih dopolnilih (ur. l. RS, št. 6672013) so prehranska dopolnila živila, katerih namen je dopolnjevati običajno prehrano.

ter se mu/ji na podlagi 21. člena ZP-1

izreče **O P O M I N .**

Kršitelj/ica mora plačati sodno takso v višini 30 EUR v 15 dneh po pravnomočnosti odločbe, sicer se bo izterjala prisilno.

PRAVNI POUK: Kršitelj/ica, zakoniti zastopnik oziroma zagovornik mora vložitev zahteve za sodno varstvo prekrškovnem organu, ki je izdal to odločbo, pisno napovedati v roku osmih dni od prejema odločbe o prekršku, lahko pa v tem roku, če je bila napoved dana, le to umakne, in se šteje, da vložitev zahteve za sodno varstvo ni bila napovedana. Če kršitelj/ica, zakoniti zastopnik oziroma zagovornik zahteve za sodno varstvo ne napove ali napoved umakne, prekrškovni organ ne izdela odločbe o prekršku z obrazložitvijo, ampak se šteje, da je z dnem vročitve te odločbe vročena končna odločba, ki z iztekom roka za napoved vložitve zahteve za sodno varstvo postane pravnomočna. Če bo kršitelj/ica, zakoniti zastopnik oziroma zagovornik napovedal vložitev zahteve za sodno varstvo, bo izdelana pisna odločba o prekršku z obrazložitvijo.

Kraj, datum
KRANJ, 3.10.2024

Pooblaščen uradna oseba
Vanda Lavtar

Vročiti:

Anasan MD d.o.o., Dvorje 124, 4207 Cerklje