

Професійний всеукраїнський форум

ДІЄТИЧНІ ДОБАВКИ 2025

Регуляції ринку. Тренди споживання

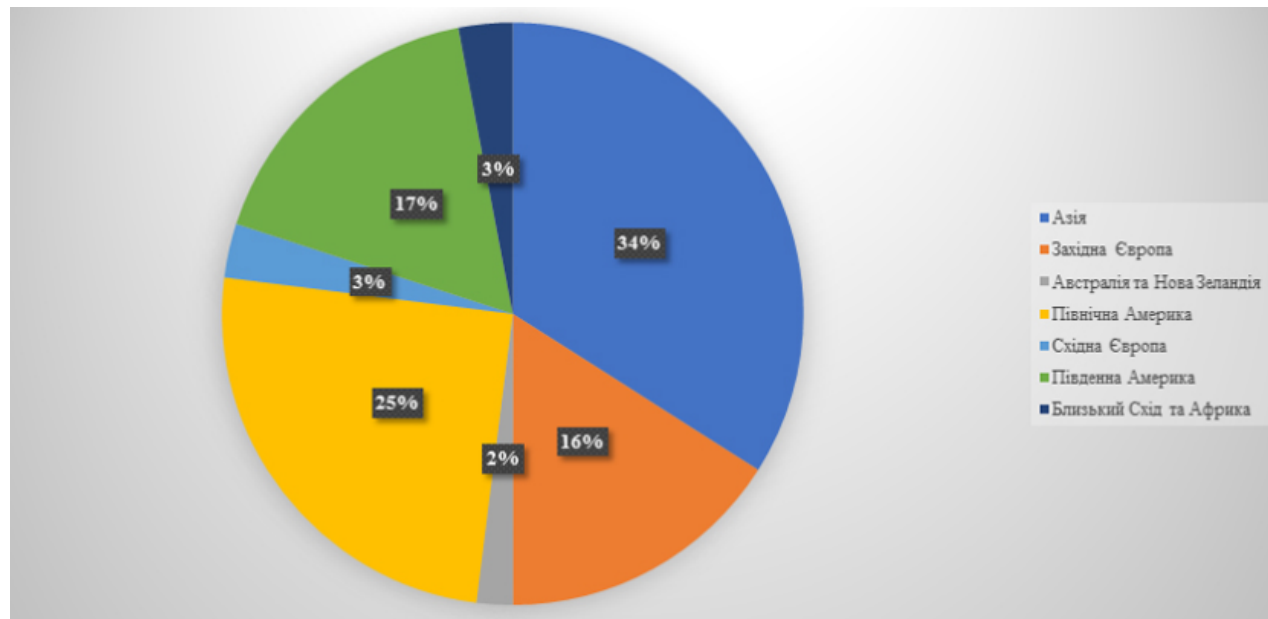
«Можливості ДУ «ІГЗ НАМНУ» щодо створення системи контролю якості дієтичних добавок для підтвердження їх складу та гарантії безпеки споживачів»

Ігор ШКРОБАНЕЦЬ – в.о. директора ДУ «ІГЗ НАМНУ», д.мед.н., професор.

м. Київ
2025р



Світовий ринок дієтичних добавок протягом останніх років зростає як з точки зору продажів, так і в плані асортиментного різновиду. Споживачам пропонується велика кількість продуктів, брендів і рецептур, які поширюються через значний спектр маркетингових каналів. В Україні теж прослідковується відповідна тенденція до зростання попиту.



Для зміцнення та підтримки здоров'я людині потрібне збалансоване харчування. У цьому контексті увагу на себе звертають *дієтичні добавки* — різновид продуктів, які можуть містити вітаміни, ферменти, амінокислоти та інші біологічно активні речовини

Протягом понад 25 років вчені нашого Інституту проводили наукові дослідження, пов'язані з безпечністю та якістю дієтичних добавок (ДД), які наявні на ринку України та приймали участь у розробці норм фізіологічних потреб харчових речовин.

За результатами наукових досліджень встановлено що 72 % населення України приймає ДД.

У структурі Інституту є кілька лабораторій, які багато років займаються дослідженнями в галузі безпеки харчових продуктів.





Національна Академія
медичних наук України



Державна установа "Інститут
громадського здоров'я
ім.О.М.Марзєєва НАМНУ"



Державна лабораторія з контролю якості лікарських засобів

Лабораторія
контролю якості
та безпеки
продукції

Лабораторія
санітарної
мікробіології

Лабораторія
радіаційног
о
моніторингу

Клініка
піддослід
них тварин

Лабораторія
гігієни
харчування та
безпеки
харчової
продукції



Лабораторія гігієни харчування та безпечності харчової продукції

це єдина лабораторія такого профілю у системі Національної академії медичних наук України, яка за своїм потенціалом може виконувати як **наукові дослідження** щодо:

- впливу харчування на здоров'я населення,
- запобігання розвитку аліментарно-залежних хронічних неінфекційних захворювань,
- розробки наукових засад удосконалення системи організації харчування дітей,

так і вирішувати суто **практичні завдання**:

- медико-біологічна оцінка продуктів харчування,
- здійснення оцінки безпечності та якості харчових продуктів,
- розробка законодавчих і нормативно-методичних документів.



Основні напрямки наукової діяльності:

- Проведення репрезентативних досліджень стану фактичного харчування населення, зокрема дітей та молоді;
- Вивчення проблеми взаємозв'язку стану харчування і розвитку хронічних неінфекційних захворювань та наукове обґрунтування засад реалізації заходів аліментарної профілактики їх в Україні відповідно до Цілей сталого розвитку;
- Вивчення особливостей харчування дітей шкільного віку та розробка наукових засад удосконалення системи організації шкільного харчування в умовах інтеграції України у європейський освітній простір та реформування шкільної освіти;
- Визначення сучасного стану забезпечення харчуванням дітей з особливими дієтичними потребами в закладах освіти в Україні та розробка основ дієтичного шкільного харчування;
- Розробка принципів харчування населення в умовах надзвичайних ситуацій, зокрема щодо харчування дітей під час воєнного стану;
- Медико-біологічна оцінка продуктів харчування, одержаних за новітніми інноваційними технологіями;
- Наукове обґрунтування рецептур та медико-біологічна оцінка продуктів спеціального призначення;
- Оцінка безпечності та якості харчових продуктів та продовольчої сировини з позицій міжнародного та вітчизняного санітарного законодавства;
- Розробка нормативно-методичної документації з гігієни харчування;
- Розробка наукових засад державної політики в галузі харчування населення України.



Чотири підрозділи Інституту об'єдналися ще 1996 року, створивши лабораторію контролю якості лікарських засобів ДУ «ІГЗ НАМНУ»



□ 2013 – 2015 гг.

РОЗРОБКА ТА УДОСКОНАЛЕННЯ МЕТОДІВ ІДЕНТИФІКАЦІЇ ТА КІЛЬКІСНОГО ВИЗНАЧЕННЯ ОСНОВНИХ КОМПОНЕНТІВ ДІЄТИЧНИХ ДОБАВОК

МЕТА РОБОТИ— адаптація існуючих і розробка нових методів ідентифікації і кількісного визначення основних компонентів деяких дієтичних добавок (далі – ДД). Внесення в Державну Фармакопею України окремого розділу «Дієтичні добавки»

□ 2021 – 2023 гг.

РОЗРОБКА НАУКОВО-ОБГРУНТОВАНИХ ПІДХОДІВ ДО ВИЯВЛЕННЯ ІНГРЕДІЄНТІВ В СКЛАДІ ДІЄТИЧНИХ ДОБАВОК, ЯКІ МОЖУТЬ СТАНОВИТИ НЕБЕЗПЕКУ ДЛЯ ЗДОРОВ'Я НАСЕЛЕННЯ УКРАЇНИ

МЕТА РОБОТИ – розробити науково-обгрунтовані підходи до визначення замаскованих інгредієнтів в складі дієтичних добавок для надання можливості населенню України використовувати лише якісні та безпечні дієтичні добавки



Впровадження:

1.ЗАГАЛЬНА СТАТТЯ.

Вперше в Державній Фармакопеї України введена Загальна Стаття на дієтичні добавки, яка є дуже важливою для України, оскільки вона дозволяє, не зважаючи на рекомендаційний та інформаційний характер, сформулювати єдині фармакопейні стандарти якості для великої кількості біологічно активних об'єктів.



2. ПАТЕНТ на корисну модель №157367 від.09.10. 24 р.

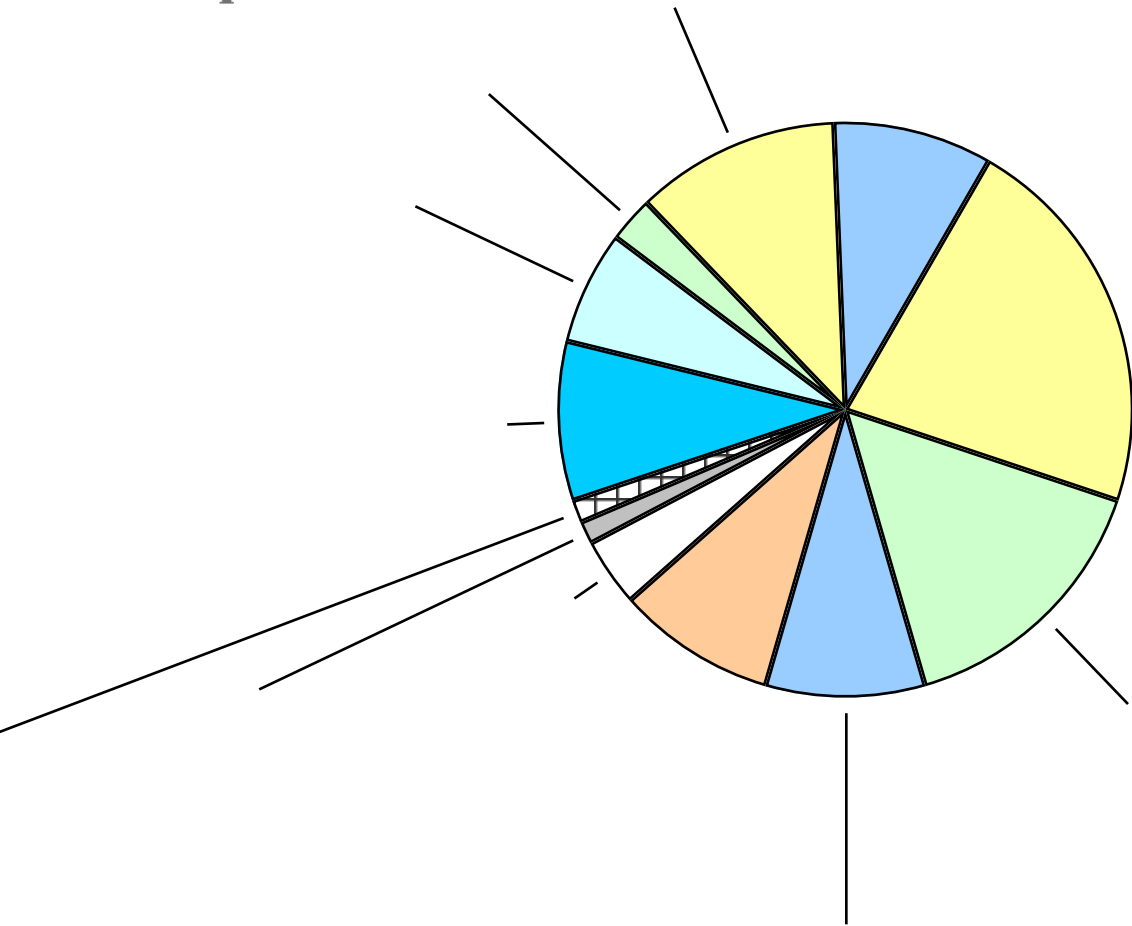
"Спосіб виявлення дієтичних добавок з підозрою на наявність незадекларованих активних фармацевтичних інгредієнтів або їх аналогів".



Лабораторії Інституту оснащені всім необхідним обладнанням, для проведення наукової експертизи якості дієтичних добавок.

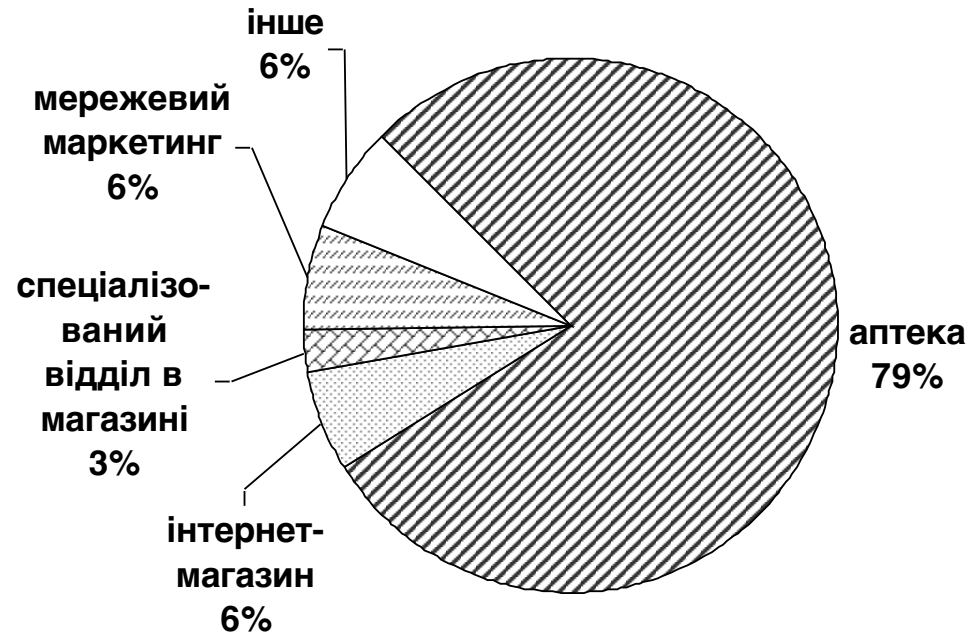


Найбільш популярні групи дієтичних добавок в Україні



Київ
Полтава
Харків
Вишневе

Розподіл шляхів придбання ДД



Основна торгівля ДД здійснюється через аптеки – 79 %, проте

за результатами проведення контролю якості вибірових ДД, куплених в аптеках, встановлено, що ймовірність споживання населенням України ДД, які не відповідають заявленим вимогам, зараз може становити від 10 до 75% залежно від призначення ДД.



Діяльність на ринку дієтичних добавок супроводжується низкою специфічних ризиків, зокрема:

1. Неналежна якість продукції.

Відсутність дієвого контролю за компонентами, умовами виробництва та зберігання - може призводити до появи небезпечної або неефективної продукції на ринку.

2. Невідповідність маркування.

Неправильна або неповна інформація на етикетках може вводити в оману споживачів і створювати ризик для здоров'я.

3. Регуляторні порушення.

Наявність недобросовісних виробників, які ігнорують стандарти та нормативні акти, що може призвести до випуску неякісної продукції.

4. Небезпека підробок.

На ринку можуть бути присутні підроблені дієтичні добавки, які можуть нести потенційну загрозу для споживачів.

5. Необізнаність споживачів.

Недостатня обізнаність про властивості й можливі побічні ефекти дієтичних добавок призводить до неправильного їх застосування.

Під час проведення дослідницьких наукових робіт фахівці лабораторії виявили низку проблем, які існують на ринку ДД в Україні (у тому числі виявлено відхилення від заявленого складу ДД - реально небезпечних для наших громадян.)

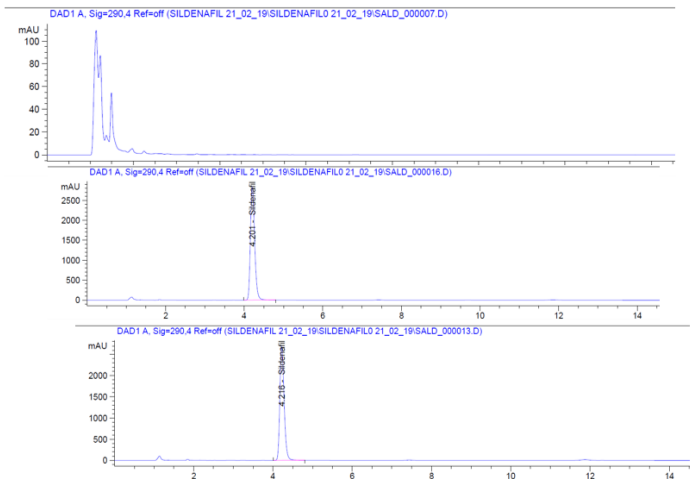


Найбільш поширеними незадекларованими речовинами в добавках для зниження ваги були **сибутрамін** та **фенолфталейн** (обидва заборонені FDA)

<u>Вміст сибутраміну в ДД</u>	<u>Кількість добавок</u>
0 мг (не містять сибутраміну)	15
Не більше 5 мг	9
5 – 10 мг	5
10 – 20 мг	8
Більше 20 мг	14



Силденафілу цитрату



Необхідність удосконалення регулювання обігу ДД на ринку України демонструвалася в наукових дослідженнях лабораторією з контролю якості продукції ДУ «ІГЗ НАМНУ»:

- неконтрольоване зростання кількості дієтичних добавок;
- збільшення обігу «замаскованих лікарських засобів», що мають підлягати державній реєстрації, як лікарські засоби та відповідному державному контролю через відсутність механізму, який дозволяє чітко визначити приналежність запропонованого виробником складу продукції до «дієтичної добавки» або до «лікарського засобу», наявна практика безконтрольного переходу лікарських засобів в дієтичні добавки;
- наявність препаратів, які одночасно є і лікарськими засобами і дієтичними добавками, але різних виробників;
- використання у складі дієтичних добавок недозволених інгредієнтів або їх доз. АФІ, які використовуються у виробництві лікарських засобів (заявляючи про це або ні) ;
- посилення на лікувальний ефект тощо.



Розуміння необхідності врегулювання обігу ДД було відображено в Указі Президента України від 18.08.2021 р. № 369/2021 «Про рішення Ради національної безпеки та оборони України від 30 липня 2021 р. «Про стан національної системи охорони здоров'я та невідкладні заходи щодо забезпечення громадян України медичною допомогою».

<https://www.president.gov.ua/documents/3692021-39713>



Проект Закону про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу харчових доповнювачів (11389)

спрямований на вдосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок

Визначає:

- чіткі механізми введення в обіг дієтичних добавок;
- створення переліку компонентів і їх максимально допустимих доз, що дозволені до застосування в дієтичних добавках **на основі позитивної оцінки впливу на здоров'я людини.**

Посилює відповідальність за виробництво та продаж дієтичних добавок, що не відповідають вимогам законодавства.

[Закон України “Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я від 05.12.2024 р. за № 4122-IX](#)

Круглий стіл

«РЕГУЛЮВАННЯ ОБІГУ ДІЄТИЧНИХ ДОБАВОК. НОВЕ В ЗАКОНОДАВСТВІ УКРАЇНИ ТА ЄВРОПЕЙСЬКИЙ ДОСВІД»

25 березня 2025 року
11:00 – 13:00



У роботі взяли участь представники Національної академії медичних наук України, Міністерства охорони здоров'я України, Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів, оператори ринку дієтичних добавок, науково-дослідних установ, фахових громадських об'єднань, загальною кількістю близько 200 осіб.

В ході роботи круглого столу відповідно до Програми заходу було заслухано 11 доповідей:



Були обговорені наступні питання:

1. Аналітичний огляд особливостей регулювання обігу дієтичних добавок у законодавстві Європейського Союзу та досвід держав-членів ЄС.
2. Стратегія інтеграції України до ЄС щодо забезпечення правової адаптації та нормативно-правових актів українського законодавства до вимог ЄС.
3. Визначення необхідних кроків законодавчого врегулювання на етапі введення в дію Закону «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я».
4. Виклики та наслідки, для операторів ринку дієтичних добавок Законопроекту «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері дієтичних добавок охорони здоров'я».
5. Проблема контролю якості дієтичних добавок при їх нотифікації та можливості декларування їх ефективності.

<https://health.gov.ua/events/conferences/25-03-2025-roundtable-discussion-regulation-of-dietary-supplements-new-in-ukrainian-legislation-and-european-experience-was-held/>



РЕЗОЛЮЦІЯ

Круглого столу

«РЕГУЛЮВАННЯ ОБІГУ ДІЄТИЧНИХ ДОБАВОК. НОВЕ В ЗАКОНОДАВСТВІ УКРАЇНИ ТА ЄВРОПЕЙСЬКИЙ ДОСВІД»

Міс, учасники круглого столу «*Регулювання обігу дієтичних добавок. Нове в законодавстві України та європейський досвід*», який відбувся 25 березня 2025 року у ДУ «Інститут громадського здоров'я ім. О.М. Марзеєва НАМНУ» (далі - ДУ ІГЗ НАМНУ), представники Національної академії медичних наук України, Міністерства охорони здоров'я України, Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів, науково-дослідних установ, фахових громадських об'єднань, оператори ринку дієтичних добавок, загальною кількістю біля 200 осіб, *роглянувши наступні програмні питання:*

1. Аналітичний огляд особливостей регулювання обігу дієтичних добавок у законодавстві Європейського Союзу та досвід держав-членів ЄС;
2. Стратегія інтеграції України до ЄС щодо забезпечення правової адаптації та нормативно-правових актів українського законодавства до вимог ЄС;
3. Визначення необхідних кроків нормативного врегулювання на етапі введення в дію Закону «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я»;
4. Прогнозовані виклики та наслідки для операторів ринку дієтичних добавок Законопроекту «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері дієтичних добавок охорони здоров'я»;
5. Вдосконалення системи контролю якості дієтичних добавок при введенні їх в обіг та подальшому застосуванні як складова безпеки здоров'я населення;

у відповідності до:

- Указу Президента України «Про рішення Ради національної безпеки і оборони України від 14 травня 2021 року «Про Стратегію людського розвитку» № 255/2021;
- Стратегії розвитку системи охорони здоров'я до 2030 року та Операційного плану реалізації у 2023 році Стратегії розвитку системи охорони здоров'я до 2030 року, затверджених розпорядженням Кабінету Міністрів України від 17.01.2025 № 34-р;
- Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я» від 05.12.2024 р. № 4122-IX;
- Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» від 23.12.1997 р. № 771/97-ВР (із змінами),
зосереджуючи увагу на необхідність між секторального співробітництва щодо регулювання обігу дієтичних добавок в Україні і пріоритетну мету забезпечення відсутності шкідливого впливу дієтичних добавок на здоров'я населення,

ПРИЙНЯЛИ РІШЕННЯ:

1. Підтримати:

1.1. Закон України «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я» з метою регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок» від 05.12.2024 р. № 4122-IX, підписаний Президентом України 25 березня 2025 року, що вводиться в дію 27.09.2025 року.

1.2. Основні положення заслуханих доповідей.

2. Констатувати пріоритетність регулювання обігу дієтичних добавок в Україні задля реалізації чітких механізмів введення в обіг дієтичних добавок, а також вимог до речовин, що можуть використовуватися для їхнього виробництва: вітамінів, мінеральних речовин та інших речовин з поживним або фізіологічним ефектом.

3. Доручити ДУ «Інститут громадського здоров'я ім. О.М. НАМН України» ініціювати перед Кабінетом Міністрів України створення міжгалузевої постійно діючої робочої групи (ради) (із залученням представників МОЗ України, НАМН України, МОН України, Мінагрополітики, Державного експертного центру МОЗ України, Держпродспоживслужби, ДУ ІГЗ НАМНУ, громадських та професійних об'єднань та організацій) з метою розробки відповідних підзаконних нормативно - правових актів до Закону України «Про

внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я» з метою запровадження сучасних механізмів введення дієтичних добавок в обіг та посилення відповідальності за їх виробництво та реалізацію та вирішення наступних актуальних питань:

➤ Залучити ДУ ІГЗ НАМНУ для наукового супроводу розробки порядку проведення та методики оцінки впливу на здоров'я людини вітамінів, мінеральних речовин та інших речовин і їх максимально допустимих доз у харчових продуктах, що пропонуються для введення в обіг як дієтичні добавки, створення дієвої системи контролю якості дієтичних добавок щодо підтвердження їх складу та вирішення належності продукції до дієтичних добавок або іншої категорії продукції для гарантії безпеки споживачів.

➤ Запропонувати МОЗ України із залученням ДУ ІГЗ НАМНУ розробити та систематизувати діючу систему переліків дозволених/недозволених в дієтичних добавках речовин з харчовими і фізіологічними властивостями та рослинних речовин та їх максимальними кількостями. Такий перелік забезпечить стандартизацію підходів щодо складу дієтичних добавок, що сприятиме захисту здоров'я споживачів.

➤ Запропонувати Держпродспоживслужбі України створити відкритий доступ до реєстру дієтичних добавок та інформації про заборонені до реалізації дієтичні добавки. Це забезпечить прозорість та доступність інформації про введені в обіг харчові продукти цієї категорії для всіх зацікавлених сторін та встановить механізми перевірки дотримання законодавчих вимог операторами ринку, а також визначити заходи реагування на виявлені порушення.

4. Звернутися до Кабінету Міністрів України з пропозицією розглянути Резолюцію Круглого столу для розробки та затвердження низки підзаконних нормативно-правових актів відповідно до Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я», які сприятиме ефективному впровадженню та застосуванню положень закону, забезпеченню високих стандартів якості та безпечності дієтичних добавок, а також захисту прав та інтересів споживачів.

5. Інформувати учасників круглого столу про хід виконання цієї резолюції.

Голова Круглого столу,
д.мед. н., професор

Ігор ШКРОБАНЕЦЬ

ПРИЙНЯЛИ РІШЕННЯ:

1. Підтримати:

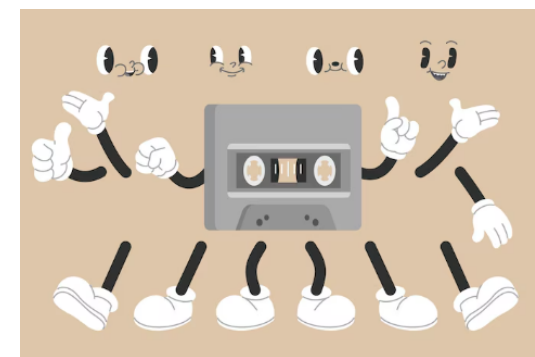
1.1. Закон України «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я» з метою регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок» від 05.12.2024 р. № 4122-IX, підписаний Президентом України 25 березня 2025 року, що вводиться в дію 27.09.2025 року.

1.2. Основні положення заслуханих доповідей.

2. **Констатувати пріоритетність** регулювання обігу дієтичних добавок в Україні задля реалізації чітких механізмів введення в обіг дієтичних добавок, а також вимог до речовин, що можуть використовуватися для їхнього виробництва: вітамінів, мінеральних речовин та інших речовин з поживним або фізіологічним ефектом.



3. Доручити ДУ «Інститут громадського здоров'я ім. О.М. НАМН України» ініціювати перед Кабінетом Міністрів України **створення** міжгалузевої постійно діючої робочої групи (ради) (із залученням представників МОЗ України, НАМН України, МОН України, Мінагрополітики, Державного експертного центру МОЗ України, Держпродспоживслужби, ДУ ІГЗ НАМНУ, громадських та професійних об'єднань та організацій) з метою розробки відповідних підзаконних нормативно - правових актів до Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я» з метою запровадження сучасних механізмів введення дієтичних добавок в обіг та посилення відповідальності за їх виробництво та реалізацію та вирішення наступних актуальних питань:



- **Залучити** ДУ ІГЗ НАМНУ для наукового супроводу розробки порядку проведення та методики оцінки впливу на здоров'я людини вітамінів, мінеральних речовин та інших речовин і їх максимально допустимих доз у харчових продуктах, що пропонуються для введення в обіг як дієтичні добавки, створення дієвої системи контролю якості дієтичних добавок щодо підтвердження їх складу та вирішення належності продукції до дієтичних добавок або іншої категорії продукції для гарантії безпеки споживачів.
- **Запропонувати** МОЗ України із залученням ДУ ІГЗ НАМНУ розробити та систематизувати діючу систему переліків дозволених/недозволених в дієтичних добавках речовин з харчовими і фізіологічними властивостями та рослинних речовин та їх максимальними кількостями. Такий перелік забезпечить стандартизацію підходів щодо складу дієтичних добавок, що сприятиме захисту здоров'я споживачів.
- **Запропонувати** Держпродспоживслужбі України створити відкритий доступ до реєстру дієтичних добавок та інформації про заборонені до реалізації дієтичні добавки. Це забезпечить прозорість та доступність інформації про введені в обіг харчові продукти цієї категорії для всіх зацікавлених сторін та встановить механізми перевірки дотримання законодавчих вимог операторами ринку, а також визначити заходи реагування на виявлені порушення.



4. Звернутися до Кабінету Міністрів України з пропозицією розглянути Резолюцію Круглого столу для розробки та затвердження низки підзаконних нормативно-правових актів відповідно до Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я», які сприятиме ефективному впровадженню та застосуванню положень закону, забезпеченню високих стандартів якості та безпечності дієтичних добавок, а також захисту прав та інтересів споживачів.

5. Інформувати учасників круглого столу про хід виконання цієї резолюції.

Голова Круглого столу,
д.мед. н., професор

Ігор ШКРОБАНЕЦЬ



За результатами роботи круглого столу було прийнято рішення звернутися до Кабінету Міністрів України, (Міністерства охорони здоров'я України і Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів) з пропозицією про:

створення:

міжгалузевої діючої робочої групи (представники ДЕЦ МОЗ України, ДПСС України, ДУ ІГЗ НАМНУ) з метою напрацювання відповідних нормативно - правових актів до Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я» що впливають із цього Закону для подальшого набрання його чинності.



Стосовно:

- створення діючої комісії (представники ДЕЦ МОЗ України, ДУ «ІГЗ НАМНУ») для розгляду питань щодо визначення належності продукції до дієтичних добавок, лікарських засобів чи іншої категорії продукції, яка надходить до реєстрації та підтвердження науково-доказової безпечності дієтичних добавок на етапі їх нотифікації з залученням профільних представників МОЗ України та науковців ДУ «ІГЗ НАМНУ»;
- розробки діючої системи переліків дозволених/недозволених в дієтичних добавках речовин з харчовими і фізіологічними властивостями та рослинних речовин та їх максимальними кількостями на базі ДУ «ІГЗ НАМНУ»;
- розробки процедури експертизи матеріалів та створення системи контролю якості дієтичних добавок щодо підтвердження їх складу для гарантії безпеки споживачів на базі ДУ ІГЗ НАМН України.





Листом НАМН України Резолюція "Круглого столу" була направлена до КМУ і ми отримали реакцію у вигляді документа, який говорить про початок роботи над нашим зверненням:



Віце-прем'єр-міністр України
з інновацій, розвитку освіти,
науки та технологій —
Міністр цифрової трансформації України
вул. М. Грушевського, 12/2, Київ, 01008
тел. (044) 256 7624, телефакс (044) 254 0584



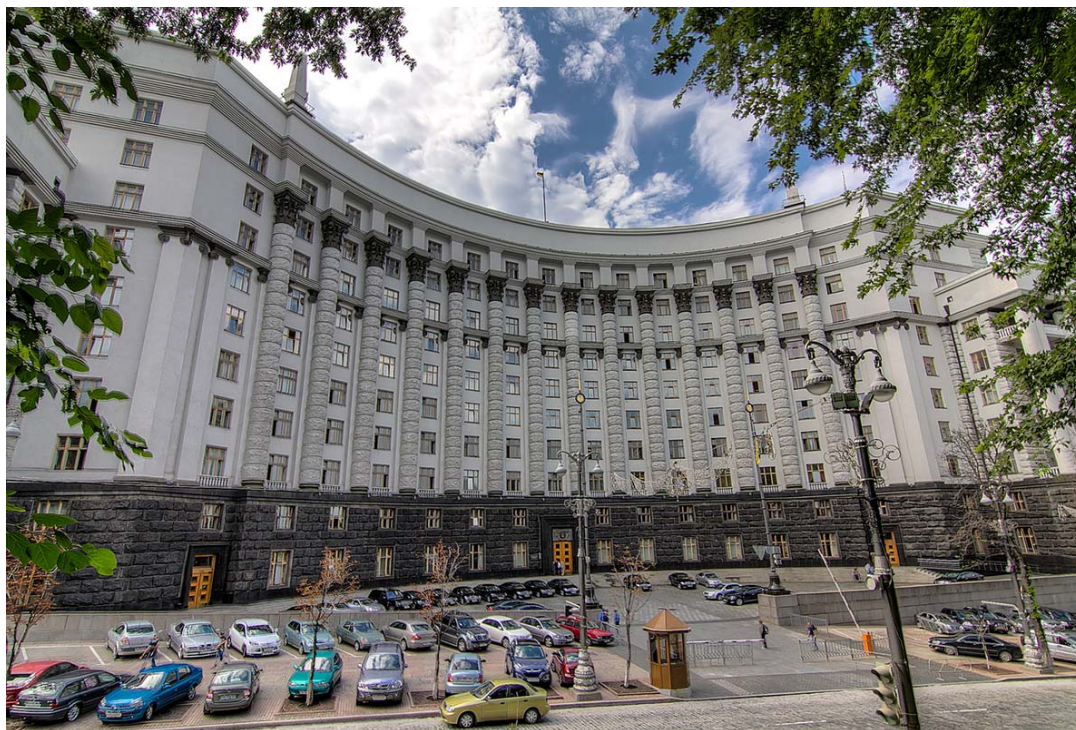
До листа
Національної академії медичних наук
України
від 09.04.25 № 3-03/575

МОЗ (Ляшку В. К.) — скликання
Мінагрополітики (Ковалю В. С.)
МОН (Лісовому О. В.)
Мін'юст
Держлікслужба (Ісаєнку Р. М.)
Держпродспоживслужба (Ткачуку С. П.)

Прошу розглянути та про результати поінформувати Національну академію медичних наук і Кабінет Міністрів.

СТЕФАНШИНІЙ О. В.
НЕМЧІНОВУ О. М.
ЯРЕМІ О. Й.
НАМН (Цимбалюку В. І.)

ФЕДОРЧУКУ В. Я., ПОЛЯНСЬКОМУ П. Б.
Садов'як І. Д., Вержиковському О. М., Коблюку В. В.



Михайло ФЕДОРОВ

І як усі зацікавлені сторони процесу створення нової, європейської системи поводження з ДД в Україні, ми чекаємо конкретних кроків у розробці необхідних нових нормативних документів (готові працювати у цьому напрямі вже зараз), які дозволять нам спокійно працювати на ринку ДД, **і створити систему контролю якості дієтичних добавок для підтвердження їх складу та гарантії безпеки споживачів.**



Дякую за увагу!

<https://health.gov.ua/events/conferences/25-03-2025-roundtable-discussion-regulation-of-dietary-supplements-new-in-ukrainian-legislation-and-european-experience-was-held/>

Тел./факс: (044) 292-14-53
www.health.gov.ua

