

В странах СНГ недостаточно развито регулирование регистрации и обращения БАД

09 сентября 2013, 12:21

В странах СНГ недостаточно развито регулирование регистрации и обращения биологически активных добавок (БАД). К такому выводу пришли члены Штаба по совместным расследованиям нарушений антимонопольного законодательства, проходящего в рамках Дня конкуренции в Иркутске 9 сентября 2013г.

«БАД не проходят соответствующего исследования для подтверждения их безопасности, что приводит к большому количеству нарушений, связанных с введением потребителей в заблуждение относительно фактических свойств БАД. Смешиваясь с лекарственными средствами, БАДы необоснованно составляют конкуренцию лекарственным средствам», - говорит начальник управления контроля социальной сферы и торговли Тимофей Нижегородцев.

ФАС России предлагает:

- ввести процедуру экспертизы торговых названий БАДов, ввести запрет регистрации БАДов с наименованиями, повторяющими наименования лекарств;
- ввести требования о прохождении предрегистрационной экспертизы качества, эффективности и безопасности БАДов;
- процесс производства БАДов должен лицензироваться по тем же правилам, что и производство лекарственных средств;
- ввести мониторинг эффективности и безопасности БАДов в процессе их обращения;
- обязать аптеки размещать на витринах БАДы отдельно от лекарств и сопровождать вывеской «не лекарственные препараты»;
- провести ревизию инструкций по применению БАДов, вкладываемых в потребительскую упаковку.