

Victoria Björklund



MINISTERIET FOR  
FAMILIE- OG  
FORBRUGERANLIGGENDE

Jansvej 43

2300 København S

MINISTEREN

25. november 2004

Sagsnr.: 424

Kære Victoria Björklund

Tak for dit brev af 16. oktober 2004 om kosttilskud.

Jeg har modtaget mange henvendelser fra folk, der interesserer sig for kosttilskud. Jeg er meget opmærksom på, at mange mennesker bruger kosttilskud og har glæde af det. Det er min opgave at sikre, at vi har nogle regler, der gør at man kan være helt tryk ved at købe kosttilskud, ligesom det er vigtigt, at kosttilskud har en fyldestgørende og korrekt mærkning.

Den 31. juli 2003 trådte en ny bekendtgørelse om kosttilskud i kraft (bekendtgørelse nr. 683 af 21. juli 2003). Bekendtgørelsen er en implementering af et EU-direktiv om fælles regler for kosttilskud. Reglerne om kosttilskud har blandt andet til formål at forhindre, at mad sælges som medicin og at medicin sælges som mad. Jeg har ikke et ønske om at afskære befolkningen fra værdsatte og seriøse produkter, og vejledningen har heller ikke dette som sit formål. Der vil fortsat kunne markedsføres kosttilskud af traditionelle fødevarer, som eksempelvis fiskeolie og hyben. Vejledningen om kosttilskud, der har været i høring indtil 1. oktober 2004, ændrer ikke ved retstilstanden, men præciserer de gældende regler i bekendtgørelsen og vil gøre det lettere at kontrollere området og derved begrænse markedsføringen af useriøse produkter. Produkter, der er ulovlige at markedsføre som kosttilskud efter den endelige udarbejdelse af vejledningen, har således også været ulovlige at markedsføre som kosttilskud forinden.

Formålet med kosttilskud er at supplere den normale kost. Kosttilskud har ikke til formål at helbrede, lindre eller forebygge sygdomme eller sygdomssymptomer, ligesom kosttilskud skal kunne indtages uden fare for bivirkninger. Kosttilskud underkastes ikke samme krav om dokumentation for virkning som lægemidler og naturlægemidler, og fødevarermyndighederne har ikke den fornødne ekspertise til at vurdere sådanne virkninger eller eventuelle bivirkninger. Produkter, der på grund af deres virkning, indhold eller markedsføring har lægemiddelformål, skal derfor vurderes i henhold til lægemiddellovgivningen.

Fødevarestyrelsen vurderer i øjeblikket de mange svar, der er kommet i forbindelse med høringen af kosttilskudsvejledningen. Samtidig har Fødevarestyrelsen etableret en arbejdsgruppe med henblik på at foretage en teknisk gennemgang af vejledningen. Arbejdsgruppen består af repræsentanter fra relevante erhvervs- og forbrugerorganisationer samt myndigheder.

Med venlig hilsen

Henriette Kjær