

Analiza impactului de reglementare (AIR)
a proiectului Hotărîrii Guvernului cu privire la modificarea Hotărîrii
Guvernului nr. 538/2009 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind
suplimentele alimentare

Titlul analizei impactului (poate conține titlul propunerii de act normativ)	Proiectul Hotărîrii Guvernului cu privire la modificarea și completarea Hotărîrii Guvernului nr. 538/2009 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind suplimentele alimentare
Data:	2022
Autoritatea administrației publice (autor):	Ministerul Sănătății Agenția Națională pentru Sănătate Publică
Subdiviziunea:	Direcția politici în domeniul sănătății publice și urgențe în sănătatea publică
Persoana responsabilă și informația de contact:	Stela Bradu, Agenția Națională pentru Sănătate Publică, tel 0(22)574548, e-mail: stela.bradu@ansp.gov.md

Compartimentele analizei impactului

1. Definirea problemei

a) Determinați clar și concis problema și/sau problemele care urmează să fie soluționate

Regulamentul sanitar privind suplimentele alimentare, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 538/2009 a fost unul din primele acte de transpunere a actelor normative ale Comunității Europene specifice pentru anumite categorii de produse alimentare, astfel cum sunt suplimentele alimentare. Pe parcurs Directiva 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 10 iunie 2002 referitoare la apropierea legislațiilor statelor membre privind suplimentele alimentare, din perspectiva progresului științific a fost modificată prin mai multe acte ale Uniunii Europene (DIRECTIVA 2006/37/CE A COMISIEI din 30 martie 2006; REGULAMENTUL (CE) NR. 1137/2008 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 22 octombrie 2008; REGULAMENTUL (CE) NR. 1170/2009 AL COMISIEI din 30 noiembrie 2009; REGULAMENTUL (UE) NR. 1161/2011 AL COMISIEI din 14 noiembrie 2011; REGULAMENTUL (UE) NR. 119/2014 AL COMISIEI din 7 februarie 2014; REGULAMENTUL (UE) 2015/414 AL COMISIEI din 12 martie 2015; REGULAMENTUL (UE) 2017/1203 AL COMISIEI din 5 iulie 2017; REGULAMENTUL (UE) 2021/418 AL COMISIEI din 9 martie 2021).

Modificările propuse vizează prezentarea suplimentelor alimentare ca atare, listele de vitamine și minerale și formele sub care pot fi adăugate în produsele alimentare, inclusiv în suplimentele alimentare, date despre prezența în suplimente alimentare a anumitor substanțe, care servesc în calitate de nutrienți (clorura de ribozid-nicotinamidă

și malatul citrat de magneziu utilizate la fabricarea suplimentelor alimentare și în ceea ce privește unitățile de măsură utilizate pentru cupru, siliciul organic (monometilsilanetriol) și oligozaharidele de calciu fosforil (POs-Ca®), acidul (6 S)-5-metiltetrahidrofolinic, sarea de glucozamină, drojdia îmbogățită cu crom, adăugate în produsele alimentare și utilizate la producerea suplimentelor alimentare, etichetarea adecvată și corespunzătoare, cerințe pentru materiile prime care servesc ca surse de nutrienți, măsuri de asigurare a inofensivității produselor, de monitorizare a punerii acestora pe piață.

Mai multe din prevederile menționate sunt prevăzute și în modificările și completările care se propun la Regulamentul sanitar privind suplimentele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 538/2009. Concomitent se propune abrogarea Anexei nr. 4, cerințe care contravin prevederilor Directivei 46/2002 și nu se regăsește și în alte acte ale UE.

Modificările propuse sunt esențiale pentru a permite consumatorului care le achiziționează să facă o alegere în cunoștință de cauză și să le utilizeze în mod corespunzător și în siguranță. Având în vedere natura acestor produse, informațiile respective ar trebui să se limiteze la nutrienții efectiv prezenți în compoziția acestora și ar trebui să fie obligatorii.

b) Descrieți problema, persoanele/entitățile afectate și cele care contribuie la apariția problemei, cu justificarea necesității schimbării situației curente și viitoare, în baza dovezilor și datelor colectate și examinate

Suplimentele alimentare sunt surse concentrate de nutrienți sau alte substanțe cu efect nutrițional ori fiziologic. Persoanele care folosesc suplimente alimentare o fac pentru a corecta anumite deficiențe nutriționale, pentru a se asigura că iau suficiente substanțe nutritive sau pentru a susține funcții fiziologice specifice.

Indiferent dacă suplimentele alimentare sunt produse în țară, s-au comercializate, ultimele trebuie, să respecte normele naționale și cele ale UE, specificate în Directiva 2002/46/CE a Parlamentului și Consiliului din 10 iulie 2002 cu modificările ulterioare prin Directiva 2006/37/CE a Comisiei din 30 martie 2006; Regulamentul (CE) nr. 1137/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 octombrie 2008; Regulamentul (CE) 1170/2009 al Comisiei din 30 noiembrie 2009; Regulamentului (UE) NR. 1161/2011 al Comisiei din 14 noiembrie 2011; Regulamentului (UE) NR. 119/2014 al Comisiei din 7 februarie 2014; Regulamentului (UE) 2015/414 al Comisiei din 12 martie 2015; Regulamentului (UE) 2017/1203 al Comisiei din 5 iulie 2017; Regulamentului (UE) 2021/418 al Comisiei din 9 martie 2021.

Regulamentul sanitar privind suplimentele alimentare aprobat prin Hotărârea Guvernului 538/2009, armonizează parțial normele privind introducerea pe piață a suplimentelor alimentare. Aceasta include toate suplimentele alimentare, anumite cerințe în special cu privire la informațiile privind etichetarea aplicându-se tuturor suplimentelor

alimentare indiferent de compoziția acestora. La nivel național au fost aprobate și alte acte legislative și normative, cum ar fi Legea nr. 306/2018, prin care sunt specificate cerințe de reglementare, înregistrare, monitorizare și supraveghere a suplimentelor alimentare, Legea 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare și altele care specifică cerințe, inclusiv și pentru suplimentele alimentare. Un obstacol emitent în Regulamentul 538/2009 îl constituie prevederile din Anexa nr. 4, care contravin pct. 16, care prevede că: Cantitățile maxime de vitamine și minerale, prezente în suplimentele alimentare în porția zilnică de consum recomandată de producător, se stabilesc ținându-se seama de următoarele:

1) nivelurile superioare de siguranță de vitamine și minerale stabilite prin evaluarea științifică a riscului pe baza datelor științifice general acceptate, ținând seama, după caz, de gradele diferite de sensibilitate ale diferitelor grupuri de consumatori;

2) aportul de vitamine și minerale din alte surse alimentare;

3) aporturile de referință de vitamine și minerale pentru populație.

Din considerentele enunțate prevederile din Anexa nr. 4, urmează a fi abrogate, fapt care ar permite înlăturarea barierelor tehnice, de ordin Normativ în calea comerțului cu suplimentele alimentare și asigurarea consumatorului cu suplimente alimentare cu un conținut adecvat de nutrienți, îndeosebi în perioadele pandemice și neasigurate cu nutrienți din alte surse naturale.

c) Expuneți clar cauzele care au dus la apariția problemei

Principalele cauze care au adus la propunerea proiectului de modificare a HG 538/2009 sunt următoarele:

- Necesitatea alinierii la Acquis-ul comunitar și transpunerea ultimelor amendamente aduse legislației în domeniul suplimentelor alimentare,
- Amendarea HG 538/2009 cu noi prevederi ce țin de substanțele constitutive,
- Abrogarea prevederilor din Anexa nr. 4 la Regulament, fapt ce ar permite excluderea barierelor tehnice în calea comerțului,
- Amendarea actului cu ultimele prevederi ale legislației în domeniul etichetării produselor alimentare.

d) Descrieți cum a evoluat problema și cum va evolua fără o intervenție

În Europa, piața suplimentelor alimentare se află într-o dezvoltare continuă. La nivel național, doar începând cu anul 2010, prin transpunerea parțială a Directivei 2002/46/CE, producerea și comercializarea suplimentelor alimentare a fost reglementată sanitar. Aplicarea uniformă a legislației este esențială pentru buna funcționare a pieței interne, deoarece permite libera circulație a unor produse sigure, produse în țările Europene, dar și alte state care au armonizat legislația națională la rigorile Europene. Odată cu armonizarea legislației, suplimentele alimentare urmează a fi înregistrate și făcute publice pentru populație. Anterior înregistrării și notificării, produsele sunt supuse examinării în Comisia de experți pe lângă ANSP,

inclusiv prin recunoașterea actelor eliberate pentru aceste produse de țările de producere. Concomitent pe parcurs au fost identificate unele lacune în prevederile HG 538/2009 ce țin de impunerea unor norme de conținut maxim de nutrienți în produsele ce conțin vitamine și minerale, din care considerente mai multe suplimente alimentare înregistrate în țările UE,

Pe parcursul anilor Legislația UE în domeniul suplimentelor alimentare a fost amendată, inclusiv Directiva 2002/46 CE. Amendamentele au ținut de actualizarea definiției suplimentelor alimentare, prin integrarea obligației de notificare și de analizare a dosarelor administrative, precum și prin crearea unui sistem de vigilență alimentară care să înregistreze efectele nedorite și, astfel, să sporească protecția sănătății publice. Au fost determinate mai multe cerințe ce asigură **siguranța** produselor și a ingredientelor fiind una din cerințele primordiale. Recomandarea de stabilire a unor **niveluri maxime** ale vitaminelor și mineralelor, precum și elaborarea unor liste pozitive și negative referitoare la ingrediente, care să includă și plantele. Mai multe prevederi țin de **Informațiile** furnizate consumatorului, care trebuie să îi ofere acestuia posibilitatea de a consuma produsele în condiții de siguranță deplină. Recomandarea instituirii unor măsuri de comunicare și de educare a consumatorilor, îndeosebi în ceea ce privește comerțul online.

Au fost încurajate autoritățile să consolideze **controlul, analiza și supravegherea** produselor, pentru a proteja consumatorul și operatorii prin retragerea produselor neconforme. Totodată, controale trebuie să prevină **concurența neloială** între operatori (în special utilizarea unor mențiuni neautorizate sau a unor produse neconforme provenite din țările terțe).

Întru cele descrise Autoritățile responsabile ale UE, au venit cu propuneri ca țările, care aplică Legislația Europeană să armonizeze contextul de reglementare privind suplimentele alimentare, precum și punerea sa în aplicare, pentru a promova o economie mai echitabilă și o siguranță sanitară sporită a produselor.

e) Descrieți cadrul juridic actual aplicabil raporturilor analizate și identificați carențele prevederilor normative în vigoare, identificați documentele de politici și reglementările existente care condiționează intervenția statului

În prezent producerea, importul și folosirea suplimentelor alimentare, sunt reglementate de legislația națională în domeniul produselor alimentare:

Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor;

Legea nr.10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice;

Legea 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare;

și specifice Hotărârea Guvernului 538/2009, referitor la aprobarea Regulamentului

sanitar privind suplimentele alimentare, de transpunere a Directivei CE 2002/46.

Astfel, prevederile Legii nr.10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice se referă la condițiile plasării pe piață a suplimentelor alimentare, conforme regulamentelor sanitare aprobate de Guvern și efectuarea măsurilor de supraveghere a siguranței acestor produse.

Conform Legii nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor se interzice producerea și plasarea pe piață a suplimentelor alimentare care:

- a) nu corespund cerințelor reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile precum și producerea și distribuirea lor în condiții neconforme regulilor sanitare;
- b) sânt periculoase și pot periclita sănătatea omului în condiții normale de folosire a lor de către consumator, ținând cont de informația cuprinsă în etichete sau pusă la dispoziția consumatorului în alt mod.

Prin Hotărîrea Guvernului 538/2009 sunt prevăzute listele vitaminelor și mineralelor care fac parte din compoziția suplimentelor alimentare, cerințe pentru ingrediente, norme fiziologice de referință, condiții de punere pe piață, etichetare, prezentare, etc.

2. Stabilirea obiectivelor

a) Expuneți obiectivele (care trebuie să fie legate direct de problemă și cauzele acesteia, formulate cuantificat, măsurabil, fixat în timp și realist)

Principalele obiective ale intervenției sunt:

1. Armonizarea prevederilor HG 538/2009 cu ultimele amendamente aduse Legislației UE, în domeniul suplimentelor alimentare;
2. Abrogarea Anexei nr. 4 din HG 538/2009, care nu se regăsește în Legislația UE și care creează obstacole în calea comerțului;
3. Cerințe pentru ingrediente, includerea unor minerale și vitamine noi, sigure;
4. Măsuri de prezentare, etichetare și informare.

3. Identificarea opțiunilor

a) Expuneți succint opțiunea „a nu face nimic”, care presupune lipsa de intervenție

OPȚIUNEA I. „A nu face nimic” – în lipsa intervenției statului activitățile se vor realiza în baza cadrului juridic neactualizat, cu prevederi contradictorii, ceea ce nu este o opțiune viabilă.

Lipsa actului normativ național armonizat cu rigorile UE împiedică libera circulație a suplimentelor alimentare sigure și sănătoase, creează condiții neegale de competiție și are un impact direct asupra funcționării pieței interne.

În cazul în care nu va fi întreprinsă nici o măsură privind aprobarea prezentului proiect de act normativ, pot fi menționate următoarele riscuri și urmări:

- 1) nu vor fi reglementate aspectele specifice suplimentelor alimentare;
- 2) nu va fi finalizat procesul de armonizare a cadrului legal în domeniul produselor alimentare;
- 3) va evita dezavantajele pentru întreprinzători din cauza reglementării spectrului autorizării suplimentelor alimentare;
- 4) apariția pe piață a unor produse nereglementate care ar putea avea efect negativ asupra consumatorului fiind niște produse necalitative și ofensive.

b) Expuneți principalele prevederi ale proiectului, cu impact, explicând cum acestea ținesc cauzele problemei, cu indicarea inovațiilor și întregului spectru de soluții/drepturi/obligații ce se doresc să fie aprobate

Cerințele actului de reglementare vin doar să actualizeze și să concretizeze anumite cerințe de reglementare pentru suplimentele alimentare, informație necesară atât pentru producători, importatori, cât și pentru instituțiile publice cu drept de reglementare și supraveghere.

Proiectul Hotărârii de Guvern și-a propus modificarea Hotărârii Guvernului nr.538/2009 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind suplimentele alimentare prin modificarea punctelor 4, 5, 14, 15, 27 și 41, suplimentarea cu 2 puncte noi ”pct.43 și 44”, completarea Anexei nr.2 și abrogarea Anexei nr.4 la Regulament.

Actul normativ va avea efectul de restricționare a spectrului de produse comercializate actualmente în țară (în special la trecerea suplimentelor din categoria „clandestin” în cea „legală”). De asemenea, implementarea poate deschide piețele externe pentru produsele autohtone.

c) Expuneți opțiunile alternative analizate sau explicați motivul de ce acestea nu au fost luate în considerare

Opțiunea a II

Măsurile propuse în proiectul de act normativ asigură armonizarea legislației naționale cu transpunerea Directivei 2002/46/CE a Comisiei din 10 iunie 2002 referitoare la apropierea legislațiilor statelor membre privind suplimentele alimentare și de modificare a Directivei 1999/21/CE, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 401 din 30 decembrie 2006, Directivei 2006/37/CE a Comisiei din 30 martie 2006 de modificare a anexei II la Directiva 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului cu privire la includerea anumitor substanțe, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JO) nr.L94 din 1 aprilie 2006, și a Regulamentului (CE) nr. 1170/2009 al Comisiei din 30 noiembrie 2009 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește listele de vitamine și minerale și formele sub care pot fi adăugate în produsele alimentare, inclusiv în suplimentele alimentare”, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JO) nr. L314 din 1 decembrie 2009.

Prin acest proiect se urmărește transpunerea în legislația națională a legislației comunitare incidente în domeniu și realizarea liberei circulații, inclusiv în spațiul comunitar a suplimentelor alimentare.

Implementarea cadrului normativ propus va avea următoarele efecte pozitive:

- ajustarea cadrului național în domeniile specifice la cerințele europene;
- asigurarea pieței interne cu produse calitative;
- protejarea intereselor consumatorului;
- excluderea pericolelor asupra sănătății publice;
- autorizarea de suplimente alimentare sigure;
- consumatorul va fi asigurat cu produse sigure întru protejarea sănătății publice;
- va continua procesul de asigurare a exportului și importul de substanțe sigure;
- va fi îmbunătățit cadrul juridic și va fi asigurată reglementarea mai eficientă a autorizării substanțelor.

Dimensiunile pieței suplimentelor alimentare în Republica Moldova sânt dificil de estimat. Multe dintre acestea sânt plasate pe piață clandestin, fiind propuse consumatorilor ca remedii medicamentoase sau cu o altă destinație decât suplimente alimentare. Implementarea modificărilor prezentate în Regulamentul menționat este destinată să elimine distorsiunea existentă pe piața internă a suplimentelor alimentare.
4. Analiza impacturilor opțiunilor
a) Expuneți efectele negative și pozitive ale stării actuale și evoluția acestora în viitor, care vor sta la baza calculării impacturilor opțiunii recomandate
1. Aceasta va avea impact negativ asupra încrederii consumatorului în siguranța produselor alimentare, va influența negativ importurile și exporturile de produse alimentare. 2. Nealiniera la cerințele legislației comunitare. 3. Crearea unor bariere în calea comerțului cu suplimente alimentare destinate sectorului alimentar. 4. Lipsa normelor legale pentru o reglementare mai eficientă și specifică a suplimentelor alimentare.
b¹) Pentru opțiunea recomandată, identificați impacturile completând tabelul din anexa la prezentul formular. Descrieți pe larg impacturile sub formă de costuri sau beneficii, inclusiv părțile interesate care ar putea fi afectate pozitiv și negativ de acestea
Respectarea acestui act normativ nu va genera cheltuieli suplimentare pentru producători și importatori, precum nu impune cerințe suplimentare la acest grup de produse și nici de percepere a plăților pentru asemenea produse.
b²) Pentru opțiunile alternative analizate, identificați impacturile completând tabelul din anexa la prezentul formular. Descrieți pe larg impacturile sub formă de costuri sau beneficii, inclusiv părțile interesate care ar putea fi afectate pozitiv și negativ de acestea
1. va avea loc protejarea intereselor și sănătății consumatorului; 2. exportul și importul de substanțe sigure; 3. aliniera la cerințele legislației comunitare.
c) Pentru opțiunile analizate, expuneți cele mai relevante/iminente riscuri care pot duce la eșecul intervenției și/sau schimba substanțial valoarea beneficiilor și costurilor estimate și prezentați presupuneri privind gradul de conformare cu prevederile proiectului a celor vizați în acesta
Riscuri care pot duce la eșecul intervenției nu există
d) Dacă este cazul, pentru opțiunea recomandată expuneți costurile de conformare pentru întreprinderi, dacă există impact disproporționat care poate distorsiona concurența și ce impact are opțiunea asupra întreprinderilor mici și mijlocii. Se explică dacă sânt propuse măsuri de diminuare a acestor impacturi
Respectarea acestui act normativ nu va genera cheltuieli suplimentare pentru producători și importatori, precum nu impune cerințe suplimentare la acest grup de produse și nici de percepere a plăților pentru asemenea produse. Nu există impacturi disproporționate asupra anumitor categorii de întreprinderi.
Concluzie
e) Argumentați selectarea unei opțiuni, în baza atingerii obiectivelor, beneficiilor și

costurilor, precum și a asigurării celui mai mic impact negativ asupra celor afectați Autorii analizei optează pentru opțiunea II, întrucât aceasta corespunde necesităților sectorului în vederea gestionării eficiente a fabricării și comercializării, utilizării acestora, modului de supraveghere și asigurare a sănătății publice. Beneficii: 1. Neadmiterea plasării pe piață a suplimentelor alimentare, care nu corespund cerințelor reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile și nu au fost admise în modul stabilit; 2. Asigurarea cu produse sigure și protejarea sănătății publice. 3. Evitarea apariției cazurilor de dereglări a sănătății consumatorului în urma utilizării produselor nesigure.
5. Implementarea și monitorizarea a) Descrieți cum va fi organizată implementarea opțiunii recomandate, ce cadru juridic necesită a fi modificat și/sau elaborat și aprobat, ce schimbări instituționale sînt necesare 1. Prezenta Hotărîre va intra în vigoare o data cu publicarea în Monitorul Oficial; 2. Emiterea unui Ordin a Ministerului Sănătății de implementare a prezentei Hotărîri de Guvern; 3. Ulterior implementarea Hotărîrii Guvernului cu privire la modificarea Hotărîrii Guvernului nr. 538/2009 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind suplimentele alimentare, va presupune organizarea seminarelor de instruire a producătorilor și importatorilor implicați în activitățile de supraveghere și informarea agenților economici referitor la prevederile actului normativ, în cadrul Agenției Naționale pentru Sănătatea Publică, aceste activități fiind realizate în conformitate cu atribuțiile de serviciu și care nu necesită acoperire financiară suplimentară. Implementarea modificărilor prezentate în Hotărîrea menționată sunt destinate de a elimina distorsiunea existentă pe piața internă a suplimentelor alimentare. Multe dintre suplimentele alimentare sînt plasate pe piață clandestin, fiind propuse consumatorilor ca remedii medicamentoase sau cu o altă destinație decât suplimente alimentare. Concomitent, actul normativ va avea efectul de restricționare a spectrului de produse comercializate actualmente în țară (în special la trecerea suplimentelor din categoria „clandestin” în cea „legală”). De asemenea, implementarea poate deschide piețele externe pentru produsele autohtone. Implementarea cadrului normativ propus va avea următoarele efecte pozitive: - ajustarea cadrului național în domeniile specifice la cerințele europene; - asigurarea pieței interne cu produse calitative; - protejarea intereselor consumatorului; - stimularea fabricării și comercializării suplimentelor alimentare sigure. În urma implementării noii reglementări atât statul și societatea, inclusiv consumatorii produselor respective, cât și unitățile comerciale vor avea beneficii.
b) Indicați clar indicatorii de performanță în baza cărora se va efectua monitorizarea Prezentul proiect va fi implementat și monitorizat de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică.
c) Identificați peste cât timp vor fi resimțite impacturile estimate și este necesară evaluarea performanței actului normativ propus. Explicați cum va fi monitorizată și evaluată opțiunea

Pe parcursul anului se va monitoriza și evalua performanța actului propus.
6. Consultarea
a) Identificați principalele părți (grupuri) interesate în intervenția propusă
Reglementarea va fi în mod egal aplicabilă întreprinderilor mari, mijlocii și mici, implicate în producerea, importul sau comercializarea aditivilor alimentari, enzimelor alimentare și aromelor alimentare. Primul grup este reprezentat de consumatori, care sânt interesați în protecția sănătății și creșterea nivelului de bunăstare, prin utilizarea unor produse sigure (inofensive) și adecvate nevoilor lor. Al doilea grup sânt producătorii și importatorii, implicați în importul și exportul produselor alimentare, care vor trebui să se conformeze noilor reglementări. Al treilea grup sânt autoritățile publice interesate – Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Sănătatea Publică și Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor, care au obligația de a implementa noua reglementare și de a decide măsuri adecvate în cadrul supravegherii pieții. Obligația de a asigura produse alimentare sigure conform Legii nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor se aplică în egală măsură tuturor întreprinzătorilor din sectorul alimentar indiferent de dimensiunile de afaceri.
b) Explicați succint cum (prin ce metode) s-a asigurat consultarea adecvată a părților
Regulamentul va fi în mod egal aplicabil întreprinderilor mari, mijlocii și mici, implicate în producerea, importul sau comercializarea suplimentelor alimentare. Extinderea (amplarea) completă a impactului nu se cunoaște.
c) Expuneți succint poziția fiecărei entități consultate față de documentul de analiză a impactului și/sau intervenția propusă (se expune poziția a cel puțin unui exponent din fiecare grup de interese identificat)

Anexă

Tabel pentru identificarea impacturilor			
Categorii de impact	Punctaj atribuit		
	Opțiunea propusă	Opțiunea alternativă 1	Opțiunea alternativă 2
Economic			
costurile desfășurării afacerilor	0	0	
povara administrativă	0	0	
fluxurile comerciale și investiționale	0	0	
competitivitatea afacerilor	0	0	
activitatea diferitor categorii de întreprinderi mici și mijlocii	1	0	
concurența pe piață	0	0	
activitatea de inovare și cercetare	1	0	
veniturile și cheltuielile publice	0	0	
cadrul instituțional al autorităților publice	1	0	
alegerea, calitatea și prețurile pentru consumatori	2	0	
bunăstarea gospodăriilor casnice și a cetățenilor	1	0	

situația social-economică în anumite regiuni	0	0	
situația macroeconomică	0	0	
alte aspecte economice	0	0	
Social			
gradul de ocupare a forței de muncă	0	0	
nivelul de salarizare	0	0	
condițiile și organizarea muncii	0	0	
sănătatea și securitatea muncii	0	0	
formarea profesională	1	0	
inegalitatea și distribuția veniturilor	0	0	
nivelul veniturilor populației	0	0	
nivelul sărăciei	0	0	
accesul la bunuri și servicii de bază, în special pentru persoanele social-vulnerabile	0	0	
diversitatea culturală și lingvistică	0	0	
partidele politice și organizațiile civice	0	0	
sănătatea publică, inclusiv mortalitatea și morbiditatea	2	1	
modul sănătos de viață al populației	1	1	
nivelul criminalității și securității publice	0	0	
accesul și calitatea serviciilor de protecție socială	0	0	
accesul și calitatea serviciilor educaționale	0	0	
accesul și calitatea serviciilor medicale	0	0	
accesul și calitatea serviciilor publice administrative	0	0	
nivelul și calitatea educației populației	0	0	
conservarea patrimoniului cultural	0	0	
accesul populației la resurse culturale și participarea în manifestații culturale	0	0	
accesul și participarea populației în activități sportive	0	0	
discriminarea	0	0	
alte aspecte sociale	0	0	
De mediu			
clima, inclusiv emisiile gazelor cu efect de seră și celor care afectează stratul de ozon	0	0	
calitatea aerului	0	0	
calitatea și cantitatea apei și resurselor acvatice, inclusiv a apei potabile și de alt gen	0	0	
biodiversitatea	0	0	
flora	0	0	
fauna	0	0	
peisajele naturale	0	0	
starea și resursele solului	0	0	
producerea și reciclarea deșeurilor	0	0	
utilizarea eficientă a resurselor regenerabile și neregenerabile	0	0	
consumul și producția durabilă	0	0	
intensitatea energetică	0	0	
eficiența și performanța energetică	0	0	

bunăstarea animalelor	0	0	
riscuri majore pentru mediu (incendii, explozii, accidente etc.)	0	0	
utilizarea terenurilor	0	0	
alte aspecte de mediu	0	0	
<i>Tabelul se completează cu note de la -3 la +3, în drept cu fiecare categorie de impact, pentru fiecare opțiune analizată, unde variația între -3 și -1 reprezintă impacturi negative (costuri), iar variația între 1 și 3 – impacturi pozitive (beneficii) pentru categoriile de impact analizate. Nota 0 reprezintă lipsa impacturilor. Valoarea acordată corespunde cu intensitatea impactului (1 – minor, 2 – mediu, 3 – major) față de situația din opțiunea „a nu face nimic”, în comparație cu situația din alte opțiuni și alte categorii de impact. Impacturile identificate prin acest tabel se descriu pe larg, cu argumentarea punctajului acordat, inclusiv prin date cuantificate, în compartimentul 4 din Formular, lit. b¹) și, după caz, b²), privind analiza impacturilor opțiunilor.</i>			