



## Generel dispensation til maksimumsindhold pr. anbefalet daglig dosis af folsyre i kosttilskud

For kosttilskud, der indeholder folsyre over maksimumsgrænsen angivet i kosttilskudsbekendtgørelsen<sup>1</sup> bilag 1, og som opfylder betingelserne angivet i denne dispensationsskrivelse, skal der ikke ansøges om produktspecifik dispensation fra Fødevarestyrelsen. Kosttilskuddet skal kun anmeldes til den lokale kontrolafdeling i overensstemmelse med kosttilskudsbekendtgørelsen § 5.

### Betingelser

**Anvendelsesområde:** Kosttilskud til voksne samt børn fra 11 år og derover.

**Formål med anvendelsen:** Ernæringsmæssig og/eller fysiologisk virkning i kosttilskud.

**Maksimumsgrænse:** Maksimum 600 mcg folsyre pr. anbefalet daglig dosis svarende til 300 % af ADT for voksne samt børn fra 11 år og derover.

**Særligt mærkningskrav:** Vilkår for dispensationen er, at den obligatoriske mærkning, jf. kosttilskudsbekendtgørelsen § 6, stk. 1, nr. 8:

”Bør kun efter aftale med læge eller sundhedsplejerske anvendes af gravide eller børn under 1 år”

erstattes med:

”Bør kun efter aftale med læge eller sundhedsplejerske anvendes af gravide eller børn under 11 år.”

### Overgangsperiode

Dispensationen gives i en overgangsperiode frem til, at der bliver fastsat harmoniserede maksimumsgrænser for tilladt indhold af vitaminer og mineraler i kosttilskud i henhold til kosttilskudsdirektivet<sup>2</sup>.

### I øvrigt

Fødevarestyrelsen forbeholder sig ret til, på baggrund af eventuel ny viden om sikkerhedsmæssige forhold eller andre forhold i øvrigt, at tilbagekalde dispensationen eller foretage ændringer i vilkårene for denne.

<sup>1</sup> Bekendtgørelse nr. 1440 af 15. december 2009 om kosttilskud.

<sup>2</sup> Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2002/46/EF af 10. juni 2002 om indbyrdes tilnærmelse af medlemsstaternes lovgivninger om kosttilskud.