

**BỘ KHOA HỌC VÀ CÔNG NGHỆ
TỔNG CỤC TIÊU CHUẨN
ĐO LƯỜNG CHẤT LƯỢNG**

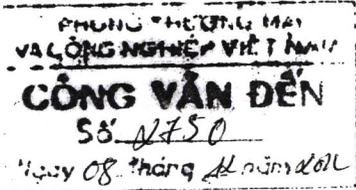
**CỘNG HOÀ XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

Số: 3503 /TĐC-TBT

Hà Nội, ngày 05 tháng 12 năm 2022

V/v cảnh báo đối với quy định mới của
Đài Loan liên quan đến việc ghi nhãn
thực phẩm chức năng

Kính gửi:



- Bộ Công Thương;
- Bộ Y tế;
- Liên đoàn Thương mại và Công nghiệp Việt Nam (VCCI);
- Hiệp hội Thực phẩm chức năng Việt Nam (VAFF).

Thực hiện nghĩa vụ minh bạch hóa theo Hiệp định về hàng rào kỹ thuật trong thương mại (TBT) của Tổ chức Thương mại thế giới WTO, ngày 10/11/2022, Cơ quan Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm Đài Loan (TFDA) đã gửi dự thảo sửa đổi Quy định về yêu cầu dán nhãn đối với thực phẩm chức năng (Regulations Governing the Labeling of Health Food) cho các nước Thành viên WTO đóng góp ý kiến với mã thông báo G/TBT/N/TPKM/493/Add.1 (xem Phụ lục gửi kèm công văn)

Quy định này được xây dựng căn cứ theo Khoản 11 Mục 1 Điều 13 Luật Quản lý thực phẩm chức năng, theo Phụ lục thuyết minh, TFDA cho biết, Quy định về yêu cầu dán nhãn đối với thực phẩm chức năng được Đài Loan ban hành ngày 17/01/2019. Theo Quy định về yêu cầu dán nhãn đối với thực phẩm chức năng, thành phần và công dụng của thực phẩm chức năng cần được ghi rõ ràng trên bao bì sản phẩm hoặc bao bì bên ngoài, cùng với yêu cầu ghi nhãn thực phẩm, cảnh báo nội dung thực phẩm chức năng có nguyên liệu từ dầu cá, men gạo... Quy định mới gồm 9 điểm với một số thay đổi gồm:

- Cơ sở pháp lý (Sửa đổi điểm 1);
- Thực phẩm chức năng phải được ghi nhãn về công năng hỗ trợ sức khỏe, thành phần, hàm lượng (Sửa đổi điểm 2);
- Quy định ghi nhãn về các mô tả hiệu quả của thực phẩm chức năng đối với sức khỏe (Sửa đổi điểm 3);
- Quy định ghi nhãn về việc lưu ý đối với thực phẩm chức năng (Sửa đổi điểm 4);
- Quy định ghi nhãn về việc lưu ý đối với thực phẩm chức năng có bổ sung đường tinh luyện (Sửa đổi điểm 5);
- Quy định ghi nhãn cảnh báo đối với nguyên liệu có chứa dầu cá trong thực phẩm chức năng (Sửa đổi điểm 6);



- Quy định về nhãn cảnh báo đối với thực phẩm có chứa men gạo đỏ trong thực phẩm chức năng (Sửa đổi điểm 7);

- Quy định về định dạng các dấu hiệu cảnh báo đối với thực phẩm chức năng (Sửa đổi điểm 8);

- Điều khoản ân hạn đối với sản phẩm sản xuất nội địa và sản phẩm nhập khẩu (Sửa đổi điểm 9).

Quy định mới sẽ có hiệu lực từ ngày 01 tháng 01 năm 2024.

Tổng cục Tiêu chuẩn Đo lường Chất lượng (Tổng cục TCĐLCL) kính gửi thông tin và đề nghị:

1. Đối với Bộ Công Thương, Bộ Y tế;

- Nghiên cứu quy định để đề xuất chính sách thích hợp;

- Cung cấp thông tin cho các doanh nghiệp sản xuất và xuất khẩu các sản phẩm liên quan của Việt Nam sang Đài Loan.

2. Đối với VCCI và các Hiệp hội liên quan

- Cập nhật thông tin nhằm chuẩn bị tốt và đáp ứng các yêu cầu của Quy chuẩn khi xuất khẩu vào thị trường Đài Loan;

- Phản hồi thông tin cho Tổng cục TCĐLCL trong trường hợp doanh nghiệp có khó khăn khi áp dụng quy định này trong quá trình xuất khẩu hàng hóa sang thị trường Đài Loan. Ý kiến góp ý của doanh nghiệp sẽ được Tổng cục TCĐLCL tổng hợp gửi cho cơ quan liên quan của Đài Loan để xem xét, tiếp thu. Mọi thông tin đề nghị liên hệ với Tổng cục TCĐLCL, số 8 Hoàng Quốc Việt, Cầu Giấy, Hà Nội thông qua Văn phòng TBT Việt Nam, điện thoại: 024.37912.145, email: tbtvn@tcvn.gov.vn./

Nơi nhận:

- Như trên;
- P.TCT PT Hà Minh Hiệp (để b/c);
- Lưu: VT, TBT.

**KT. TỔNG CỤC TRƯỞNG
PHÓ TỔNG CỤC TRƯỞNG**



Nguyễn Hoàng Linh





Phụ lục

TOÀN VĂN DƯ THẢO QUY ĐỊNH CỦA ĐÀI LOAN

*(gửi kèm công văn số 3503 /TDC-TBT ngày 05 tháng 12 năm 2022
của Tổng cục Tiêu chuẩn Đo lường Chất lượng)*

Regulations governing the labeling of health food

Promulgated on January 17, 2019.
Amended on November 8, 2022.

1. The Regulations are set forth pursuant to the subparagraph 11 of paragraph 1 of Article 13 of the Health Food Control Act (hereinafter referred to as "Act").
2. The containers or packages of health food shall be labeled with the related ingredients with health care effect and its content, but it shall be labeled by ingredients with quality control criteria if the related ingredients with health care effect are unapproved.
3. The containers or packages of health food shall be labeled the approved description of health care claims to meet the following requirements:
 - (1) The product conforming to the subparagraph 2 of paragraph 1 of Article 3 of the Act shall be stated "the health care effects of the product is known from academic theory but not approved by product experiments" or other similar statements with the same meaning in the behind of the description of "health care claims".
 - (2) The experiments using animal model to assess the health care effect of the health food shall be stated "Based on the testing results from animal model, the product can help to..." or other similar statements with the same meaning in the front of the description of health care claims.
4. The containers or packages of health food shall be labeled the following precautions at least:
 - (1) Health food in capsule and tablet form
 - i. This product is not a drug, for health care only. Patients still need medical treatment.
 - ii. Please eat according to the recommended intake, excessive intake does not benefit health.
 - (2) Health food in other than capsule and tablet form



This product is for health care only, without therapeutic efficacy.

5. Health food with additional refined sugar over 17 grams of the recommended daily intake shall be labeled “The additional refined sugar will reach ○○ grams when eating the product in accordance with the recommended daily intake ○○ grams (g)/ milliliter (mL) and be care of the caloric intake.” or other similar statements with the same meaning.
6. Health food with fish oil shall be labeled “Infants, pregnant women, patients with diabetes mellitus or the people with abnormal blood coagulation taking anticoagulant are suggested to ask doctor’s recommendations before eating.” or other similar statements with the same meaning in the warnings on containers or packages.
7. Health food with red yeast rice shall be labeled “Eating this product combined with statin- and fibrate-derived hypolipidemic agents or grapefruit may result in liver and kidney hurt or rhabdomyolysis.” or other similar statements with the same meaning in the warnings on containers or packages.
8. The above four points that related the precautions and statements in the warnings on containers or packages of health food shall be displayed distinct color from the background color.
9. The domestic and foreign products based on their manufacturing and import date before the promulgation date, respectively, can still sell continuously until their expiry date.

