



الجمهورية التونسية

مجلس نواب الشعب

2024 / 19 .

واردات عدد
22 فيزي 2024 B
مجلس نواب الشعب مكتب الضبط المركزي

مقترح قانون

يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

✓ نسخ من مقترح القانون

✓ نسخة من شرح الأسباب

✓ عدد الفصول: 54 فصلا

✓ عدد تصاريح التبني:

2024 / 19 .



الجمهورية التونسية

مجلس نواب الشعب

2024 / 19 .

واردات عدد
22 فيفري 2024 B
مجلس نواب الشعب مكتب الضبط المركزي

باردو في، 22 فيفري 2024

إلى

عناية السيد رئيس مجلس نواب الشعب

الموضوع : تقديم مقترح قانون.

المرفقات : - مقترح القانون،

- شرح الأسباب،

- قائمة النواب وإمضاءاتهم،

- التصاريح بتبني مقترح القانون.

تحية احترام وبعد،

عملا بأحكام الفصل 68 من الدستور والفصلين 122 و 123 من النظام الداخلي،

يشرفني باسم النواب الممضين في القائمة المصاحبة أن أتقدم إليكم بمقترح قانون يتعلق

بصناعة المكملات الغذائية.

والسلام

2024 / 19 .

مقترح قانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

2024/197

واردات عدد.....
22 فيفري 2024
مجلس النواب الشعبي مكتبه المركزي

الباب الأول: أحكام عامة:

الفصل 1: يضبط هذا القانون توجيهات وقوانين تنظم قطاع صناعة المكملات الغذائية في تونس بهدف:

- ضمان جودة المكملات الغذائية المتوفرة في السوق.
 - تحديد معايير الجودة المحددة، بما في ذلك تصنيعها وتعليبها وتخزينها ونقلها وتوزيعها.
 - ضبط قواعد حفظ صحة المكملات الغذائية.
 - تحديد المكونات المسموح بها وتحديد الكميات الآمنة لاستهلاكها.
 - تحديد محظورات إنتاج وتسويق المكملات الغذائية.
 - بالإضافة إلى توفير معلومات صحيحة وواضحة للمستهلكين.
- تحدد أحكام هذا القانون التعريف والتركيب والتعليقات والادعاءات وشروط التصنيع والتسويق والاستيراد والتخزين والتوزيع وكذلك طرق التحكم والرقابة المتعلقة بالمكملات الغذائية للاستخدام البشري. يتم بيع هذه المنتجات للمستهلك النهائي في شكل معبأ مسبقاً.

الفصل 2: تنطبق أحكام هذا القانون على مختلف الأطراف والمتداولين في سلسلة إنتاج المكملات الغذائية ويشمل:

- الشركات والمنشآت التي تقوم بإنتاج وتصنيع المكملات الغذائية.
- يشمل القانون الشركات والأفراد الذين يبيعون المكملات الغذائية عبر الإنترنت ويشترونها عبر المتاجر الإلكترونية.
- يتضمن القانون حماية المستهلكين ويضع معايير وضوابط للمكملات الغذائية التي يمكنهم شراءها واستخدامها.

الفصل 3: يقصد بالعبارات التالية على معنى أحكام هذا القانون ما يلي :

I/ المكملات الغذائية هي :

مواد شبيهة طبيعية تضم منتجات العناية وحفظ الصحة التي يمكن ترويجها وتسويقها دون الحاجة إلى أية وصفة طبية.

وتشمل المواد الغذائية التي تهدف إلى إكمال النظام الغذائي العادي والتي تشكل مصدراً مركزاً للعناصر الغذائية أو كل المواد الأخرى التي تحمل هدفاً غذائياً أو فيزيولوجياً بمفردها أو مجتمعة،

2024/197

تسوق في شكل جرعات، تأتي في أشكال فموية مختلفة: مثل الكبسولات والأقراص والحبوب والأشكال المماثلة الأخرى، بالإضافة إلى أكياس المسحوق والزجاجات المحتوية على سائل وزجاجات مزودة بعدد قطرات وأشكال مشابهة أخرى من المستحضرات السائلة أو المساحيق المصممة للاستهلاك بكميات قليلة ومقاسة.

2/ العناصر الغذائية "، الواجب ذكرها كالاتي: أ) الفيتامينات؛ ب) المعادن؛

3/ "المواد ذات الغرض الغذائي أو الفسيولوجي"، المواد المحددة كيميائياً والتي تمتلك خصائص غذائية أو فسيولوجية، بما في ذلك البروتينات باستثناء العناصر الغذائية المحددة في البند 2/ والمواد التي تمتلك خصائص دوائية حصرية فقط.

4/ "النباتات ومستحضرات النباتات"، المكونات المصنوعة من النباتات أو المعزولة منها باستثناء المواد المذكورة في البندين 2° و 3°، والتي تمتلك خصائص غذائية أو فسيولوجية، باستثناء النباتات أو مستحضرات النباتات التي تمتلك خصائص دوائية حصرية وتستخدم حصراً للعلاج.

3/ المكونات : Ingrédients

يُعرف المكون بأنه أي مادة أو منتج، بما في ذلك النكهات ومضافات الأغذية وإنزيمات الأغذية، أو أي مكون للمكونات المركبة، يُستخدم في تصنيع أو إعداد منتج غذائي وما زال موجوداً في المنتج النهائي، قد يكون في شكل معدل وفقاً للوائح الدولية المعمول بها في تسمية المنتجات الغذائية . بالنسبة للمكملات الغذائية، تتكون المكونات من جانب واحد من المواد ذات التأثير الغذائي أو الفسيولوجي وجانب آخر من المضافات والنكهات والمخرجات البيوتكنولوجية، وتخضع استخدام هذه المواد بموجب نصوص تنظيمية محددة.

4/المواد ذات الغرض الغذائي أو الفسيولوجي: تنقسم إلى مجموعتين من بين المواد ذات الغرض الغذائي أو الفسيولوجي .

من جهة، "العناصر الغذائية" ومن جهة أخرى، "المواد الأخرى ذات الغرض الغذائي أو الفسيولوجي". يتم تحديد فرع فرعي أكثر تحديداً لـ "المواد الأخرى ذات التأثير الغذائي أو الفسيولوجي". تتضمن المكونات التالية:

العناصر الغذائية : Les nutriments

-هي "الفيتامينات والمعادن"، تظهر الفيتامينات والمعادن وأشكال توفيرها المسموح بها في قائمة إيجابية معروضة في مرفق هذه النصوص التنظيمية.

-المواد ذات الغرض الغذائي أو الفسيولوجي أو Les substances à but nutritionnel ou physiologique (SBNP) هي المواد المحددة كيميائياً والتي تمتلك خصائص غذائية أو فيزيولوجية باستثناء المواد التي تمتلك خصائص صيدلانية حصرية.

5/النباتات ومستحضرات النباتات : Les plantes et préparations de plantes

إنها مكونات تحتوي على نباتات أو المستخلصات المشتقة منها، باستثناء العناصر الغذائية والـ "مواد" المذكورة أعلاه، والتي تمتلك خصائص غذائية أو فيزيولوجية، باستثناء النباتات أو مستحضرات النباتات التي تمتلك خصائص صيدلانية ومخصصة للاستخدام العلاجي الحصري. تشمل "أجزاء النباتات" و"النباتات" المستخدمة تقليدياً في الغذاء؛ وتشمل النباتات أو مستحضرات النباتات المسموح بها والمحددة بقائمة النباتات المسموح بها، باستثناء الفطريات، في المكملات الغذائية وشروط استخدامها؛ والنباتات التي حصلت على ترخيص لتسويقها وفقاً للإجراءات المعمول بها.

غيرها من المكونات:

- المكونات الأخرى التي يعتبر استخدامها في التغذية البشرية تقليدياً أو معترف بها كذلك .
- المواد الإضافية والنكهات والمكونات الغذائية الوظيفية التي يسمح باستخدامها في التغذية البشرية

الباب الثاني: الأحكام المتعلقة بتصميم المكملات الغذائية

الفصل 4: يجب أن يأخذ تصميم أو تطوير المكمل الغذائي في الاعتبار متطلبات الجودة والسلامة منذ مرحلة التصميم. يتطلب تطوير تركيبة واختيار عرض أو مفهوم تغذوي، على المعرفة الفنية والعلمية واحتياجات المستهلكين.

الفصل 5: تأكيد التصميم:

التأكد من أن المنتج الناتج قادر على تلبية متطلبات العناصر المدخلة، عبر إنتاج دفعات تجريبية في ظروف "مخبرية" لتقييم إمكانية التركيب من خلال تحليل:

- التوافق بين المكونات.
- التفاعل مع المحتوى
- التجارب الأولية للاستقرار .
- الخصائص الحسية

الفصل 6: تأكيد جدوى الإنتاج الصناعي:

تأكيد جدوى الإنتاج الصناعي على نطاق صناعي للتحقق من مختلف المعاملات والتأكد من الامتثال لمتطلبات العناصر المدخلة للتصميم. تعتبر هذه المرحلة أساسية لإجراء أو إكمال جميع الاختبارات على المنتج النهائي. تشمل هذه المرحلة أيضاً تحويل عمليات التعبئة والتغليف إلى الآلات المناسبة.

الفصل 7: مراجعة التصميم:

يجب إجراء مراجعة للتصميم، بما في ذلك الالتزامات القانونية والتنظيمية. تهدف هذه المراجعة إلى:

- التحقق من مطابقة وسائل المعلومات مثل التسميات والملاحظات والوثائق وأي عنصر آخر يستخدم في الاتصال والإعلان والبيانات.
- تحقق من توافق محتوى الملصقات ومواد اللف مع التشريعات
- التحقق من صحة الادعاءات، وخاصة الادعاءات الصحية والادعاءات الغذائية، وفقاً للوائح الدولية المتعلقة بالادعاءات الغذائية والصحية المتعلقة بالمنتجات الغذائية.
- للتحقق من امتثال حماية المنتج وقانونية التغليف

الفصل 8: اختيار المكونات

يجب أن يتم احترام استخدام المكونات في تصنيع المكملات الغذائية لإنتاج منتجات آمنة وغير مضرّة بصحة المستهلكين، وفقاً للبيانات العلمية المقبولة عموماً وفي الظروف الموصى بها للاستخدام، من ذلك:

- التأكد من الصلوحية الغذائية للمكون.
- التأكد من مصدر المكون.
- التأكد من نقاء وسلامة المكون.
- استقرار وثبات المكون (من الناحية الميكروبيولوجية والفيزيائية والكيميائية
- توصيف المكون.

الفصل 9: استخدام الماء في المكملات الغذائية:

يجب أن يكون الماء المستخدم في الصناعات الغذائية والذي قد يؤثر على سلامة المنتج النهائي صالحاً للشرب، وذلك للأغراض التالية:

- التصنيع (بما في ذلك تنظيف وتطهير المعدات التي تتلامس مع المنتج النهائي).

- التحويل
- التخزين
- التسويق للمنتجات أو المواد المخصصة للاستهلاك البشري.

الفصل 10: مواد التعبئة والتغليف

يجب أن تكون كل مادة تعبئة وتغليف مطابقة للمواصفات المعتمدة والجاري بها العمل. كما يجب توجيهها إلى مناطق المخزن المخصصة والمفصولة عن المواد الخام ومواد التعبئة والتغليف المعتمدة. يجب أن يوفر التغليف الحماية اللازمة للمنتج لضمان استقراره الكيميائي والفيزيائي طوال فترة صلاحيته. يجب ألا يحدث تفاعل ضار بينهما عندما يكون في اتصال مباشرين مواد اللف والمنتج.

يجب أن يكون المنتج المخصص للبيع معبأ ولا يمكن بيعه إلا في تعبئة تحافظ على جودة المكمل الغذائي.

يجب أن تتكون التعبئة، بما في ذلك مواد التغليف، من المواد الآمنة والمناسبة للاستخدام الذي تم تصميمها له فحسب.

الفصل 11: الدراسات الخاصة بالثبات واستقرار المنتج: تاريخ الصلاحية أو تاريخ انتهاء الاستهلاك

يجب تحديد الفترة (تاريخ الصلاحية أو تاريخ انتهاء الاستهلاك) التي يظل فيها المكمل الغذائي مطابقاً للمواصفات والتسمية والادعاءات والتركيبات المعلنة وما إلى ذلك بعد تعبئته للبيع. يتم تحديد تاريخ الصلاحية أو تاريخ انتهاء الاستهلاك من تاريخ التصنيع ويجب أن يتم تبريره بناءً على البيانات المستمدة من:

- دراسات الاستقرار في الوقت الحقيقي أو في وقت مسرع، تتم في ظروف تخزين مراقبة مثل درجة الحرارة والرطوبة.
- المنتجات المماثلة التي تم تحديد تاريخ الصلاحية أو تاريخ انتهاء الاستهلاك لديها بالفعل.
- البيانات الببليوغرافية التي تسمح بتطبيق النتائج على المنتج المختبر.

الفصل 12: تأكيد نظم وعمليات التصنيع:

قبل تحديد التعليمات النهائية لتصنيع المنتج على نحو صناعي ، يجب التحقق من التناسب بين:

- الإجراءات
- الأساليب
- التركيبات المقترحة

• القدرات الفعلية للإنتاج

• والمواصفات المطلوبة للمنتج النهائي.

يجب أن تخضع جميع العمليات المستخدمة في صناعة المكملات الغذائية للتحقق وإعادة التحقق في فترات مناسبة.

الفصل 13: عقد المناولة:

يحدد عقد المناولة بوضوح مسؤوليات كل طرف. يجب أن يتضمن جزءًا يتعلق بحقوق الملكية الفكرية، بالإضافة إلى أي قيود أو نقل معلومات للغير. يولى اهتمام خاص لتحديد المسؤوليات المحمولة على كل طرف فيما يتعلق بالنقاط الحرجة.

الفصل 14: وجوب التصريح الإداري المسبق للمنتجات:

يجب على المصنع القيام بعملية التصريح التلقائي والمسبق لمنتجات المكملات الغذائية لدى الجهات الرسمية. وتصبح المنتجات قابلة للإنتاج والتسويق في غضون شهرين من تاريخ التصريح إذا لم يتوصل المصنع أي اعتراض من قبل الجهات الرسمية.

الباب الثالث: الممارسات الجيدة لتصنيع المكملات الغذائية

"الجودة" تتضمن تحديد سياسة الجودة والسلامة.

يجب أن تدمج سياسة الجودة والسلامة احترام اللوائح المتعلقة بنظافة المواد الغذائية.

القسم الأول: الممارسات الجيدة لتصنيع المكملات الغذائية

الفصل 15: مقدمة في الممارسات الجيدة لتصنيع المكملات الغذائية BPF relatives aux compléments alimentaires

هي إجراءات تحكم تساهم في ضمان مقاربة شاملة وفعالة في تحليل وضبط المخاطر ومراقبة جودة المنتجات، وغيرها.

ولذلك، تنشئ معايير وممارسات مناسبة لمواصفات المنتج والتصنيع والتخزين والتعامل وتوزيع المنتج. يجب على الشركات المصنعة والمناولين أن يثبتوا أنهم يحترمون هذه الممارسات الجيدة ويسعون إلى تبنيها في مختلف مراحل سلسلة الإنتاج والتوزيع.

الفصل 16: تصميم المرافق والمباني

يجب احترام الممارسات الجيدة للنظافة:

- تصميم المباني بشكل صحيح لتسهيل عمليات التنظيف والصيانة
- اختيار مواد مناسبة لتسهيل تنظيف المساحات بسهولة وفعالية.

- توفير أنظمة التهوية والترشيح والإضاءة المناسبة للمساحات بناءً على النشاط الذي يتم فيها لمنع دخول الملوثات إلى المنتجات .
- اتخاذ إجراءات لمنع دخول الحشرات والحيوانات الضارة إلى المساحات والمناطق المجاورة.
- توفير مساحات تسمح بإزالة النفايات ومعالجتها والتخلص منها.
- تصميم لتحسين تدفق الأشخاص والمواد والمنتجات، يجب ألا تكون مناطق الإنتاج مناطق عبور للعاملين أو المواد أو التخزين (باستثناء المواد المستخدمة في الإنتاج).
- السهر على أن تكون مخارج الطوارئ متاحة في جميع الأوقات .
- تصميم لراحة ونظافة الموظفين.
- يجب أن يكون لدى العاملين في الإنتاج ملابس مناسبة.
- يجب توفير أجهزة ومستلزمات الإسعافات الأولية للأشخاص المسؤولين عن تقديم الإسعافات الأولية.

الفصل 17: اختيار المعدات:

- يجب أن تكون جميع الأسطح أو المعدات التي تلامس المكملات الغذائية متوافقة مع اللوائح الدولية الجاري بها العمل في مجال الصناعات الغذائية. (القانون الأوروبي عدد 2004/1935)
- تحسين فاعلية عمليات التنظيف والصيانة.
 - تصميم المعدات بطريقة تقلل من حدوث التلوثات.
 - وضع أنظمة الرقابة لفحص نظافة وسلامة المعدات والتجهيزات قبل كل استخدام وفي نهاية الإنتاج.

-القسم 2: التصنيع والتتبع:

الفصل 18: خصائص المواد الخام:

- لا يجوز تضمين أي دفعة من المكونات التي لا تلبى المواصفات في دورة التصنيع. يجب اتخاذ إجراءات ونقاط تحكم مناسبة في كل مرحلة من مراحل الإنتاج والتعبئة للحصول على منتج نهائي يتوافق مع المواصفات المحددة مسبقًا. يستلزم ذلك جمع المعلومات المتعلقة بخصائص المكونات:
- أصلها،
 - طريقة إنتاجها،
 - تركيبها،
 - تاريخ انتهاء الصلاحية (DLUO أو DLC)،

• ظروف تخزينها المثلى،

• وفي حالة المكونات النباتية، المنشأ الجغرافي والأجزاء المستخدمة.

الفصل 19: المنتجات النهائية:

ابتداءً من 1 جانفي 2005، يلزم المشغلون بتأمين نظام استرسال يتعلق بالعمليات التي تتم داخل الشركة والربط بين المكونات ومواد التعبئة المقدمة والدفعات المرسلة إلى العملاء. لا بد من تحقيق أعلى درجات التتبع. يجب البحث عن أسباب هذا العيب وتحديد ما عندما يتم تحديد عدم تطابق المنتج النهائي مع المواصفات.

يتم تحديد الدفعات (الشحنات) من المنتجات النهائية وتخزينها في ظروف مناسبة.

الفصل 20: النظافة وسلامة الموظفين المشتركين في التعامل مع المكملات الغذائية

يجب على جميع العاملين الذين يتعاملون مباشرة مع المواد الخام ومواد التعبئة والتغليف والمعدات المستخدمة أثناء التصنيع والمنتجات النهائية اتباع ممارسات مناسبة لحماية المنتج من أي ضرر أو اتلاف، وذلك بـ:

• وضع برامج تدريب للموظفين

• الحرص على النظافة الشخصية للموظفين

الفصل 21: الوقاية من التلوث المتبادل:

يجب تجنب حدوث إضافة مواد غير مرغوب فيها في أي مرحلة من مراحل الإنتاج، من تداول المواد الخام إلى شحن المنتج النهائي، وذلك بـ:

• ضرورة تقييم مستوى المخاطر.

• دراسة أسباب التلوث المحتملة.

• تحليل تدفقات الإنتاج من خلال اتخاذ تدابير لمراقبة ومنع التلوث في المناطق الحساسة.

الفصل 22 : اعادة المعالجة للمنتجات والمواد غير المطابقة:

يجب فحص المنتجات أو المواد المرفوضة وأن يقرر إما اتلافها أو إعادة إدخالها في دورة الإنتاج، والتي المنتجات النهائية والمنتجات شبه النهائية والمنتجات السائبة والمواد الخام و مواد التعبئة والتغليف.

يجب أن تكون تحت إشراف شخص متخصص ومسؤول عن الجودة .

الفصل 23: عمليات التنظيف:

إجراءات التنظيف موثقة ومتاحة للموظفين المؤهلين. يجب أن تشمل التحقق من توافق منتجات التنظيف والتطهير مع المواد الغذائية ومن فعالية عمليات التنظيف بناءً على طبيعة المنتجات وطرق استخدامها والتردد والطريقة المعتمدة. كما يجب تصريف ومعالجة المياه المستخدمة بناءً على طبيعتها. يجب مراعاة بروتوكولات التخلص من النفايات في الحالات التالية:
تقليل النفايات، إعادة الاستخدام عند الإمكان، التخلص من النفايات.

الفصل 24: تحديد المنتج، التتبع، والإفراج عن الدفعة

يتعين تقييم مطابقة كل دفعة من المنتج النهائي قبل طرح المنتج في السوق، وفقاً للمواصفات المذكورة في:

- كراس الشروط.
 - ملف الإنتاج.
 - لا بد من وضع المنتج النهائي في الحجر الصحي حتى يتم فحصه وقبوله من قبل الشخص المخول.
 - يتم تتبع المكونات وتوثيقها من خلال نظام التتبع المستخدم أثناء تصنيع المكملات الغذائية والذي يتضمن جمع معلومات ذات الصلة بخصائص المكونات:
 - منشأها
 - طريقة إنتاجه
 - تركيبه
 - تاريخ انتهاء الصلاحية المثلّي (DLUO) (أو تاريخ انتهاء الاستهلاك) (DLC)
 - ظروف تخزينها المثلّي
 - وفي حالة المكونات النباتية، المنشأ الجغرافي والأجزاء المستخدمة.
- يجب تجميع المكونات التي تنتج في ظروف إنتاج متطابقة في دفعة واحدة محددة برقم وتسجيل دقيق.

القسم 2: تحليل نقاط الخطر ومراقبة نقاط الأمان الحرجة المعمول بها دولياً في مجال صناعة المكملات الغذائية

HACCP appliqué dans l'industrie des compléments alimentaires

الفصل 25: المخاطر التي يجب مراعاتها

تعرّف المخاطر على أنها أي عامل بيولوجي أو كيميائي أو فيزيائي موجود في المواد الغذائية أو حالة هذه المواد الغذائية التي يمكن أن تكون لها تأثير ضار على صحة المستهلك. لا بد أن ينفذ المصنع مراقبة وإدارة جيدة للمخاطر. تعتبر نقاط الضبط الحرجة نقاطاً محددة في عملية الإنتاج حيث يجب تنفيذ إجراءات التحكم لضمان سلامة الأغذية. يجب تحديد هذه النقاط الحرجة أثناء تحليل HACCP ويتم مراقبتها بانتظام للتأكد من فعالية إجراءات التحكم وضبط المخاطر بشكل صحيح

الفصل 26: تحليل المخاطر: منهجية

يجب أن يتم تنفيذ تحليل المخاطر بطريقة مستقلة وموضوعية وشفافة، ويجب أن يستند إلى المعلومات والبيانات العلمية المتاحة. من الضروري إرساء نظام فعال يسمح بضبط المخاطر التي تهدد سلامة المستهلك باتباع تمثيلاً منهجياً صارماً وفعالاً

الفصل 27: إعداد مثال لخطة HACCP

على المصنعين إعداد المثال يوضح كيفية إجراء تحليل للمخاطر وتحديد النقاط الحرجة وتحديد الرقابة التي يجب تنفيذها لضمان سيطرة المخاطر المحددة. يتم إعداد هذه الخطة على أساس منتج وهمي. يجب اتباع المراحل التالية لضمان السلامة للمكمل الغذائي:

- دراسة المنتج موضوع الدرس
 - تحديد والتحقق من رسم العملية التصنيعية.
 - تحليل المخاطر.
 - جدول تقييم المخاطر.
 - تحديد النقاط الحرجة.
 - تحديد تدابير إدارة النقاط الحرجة.
- بالنسبة لكل نقطة حرجة محددة، يتعين تحديد رقابة يجب تنفيذها، وحدود حرجة يجب عدم تجاوزها، وتصحيحات وإجراءات تصحيحية يجب تنفيذها في حالة تجاوز الحدود .

القسم 3: مراقبة الجودة

الفصل 28: مخزن العينات

يتم أخذ عينة من كل دفعة من المنتج النهائي في عبوته التجارية وتخفظ في مختبر العينات لمدة لا تقل عن فترة صلاحية الاستهلاك الموصى بها أو تاريخ انتهاء الصلاحية بزيادة عام واحد، وفقاً

لشروط التخزين المبينة على التسمية. يجب أن تكون متاحة بكمية كافية عند طلبها من قبل المسؤولين عن طرح المنتج في السوق والموزعين للسماح بما يلي:

- تحليل شامل وفقاً لمواصفات المنتج.
- التحقق من مطابقة دفعة الإنتاج: بعد مرور عام على تاريخ انتهاء الصلاحية الموصى به أو تاريخ انتهاء الصلاحية.
- التحليل المتناقض للتحقق من مطابقة دفعة الإنتاج.

الفصل 29: ممارسات مخبرية جيدة

يجب أن يكون لدى مختبر "مراقبة الجودة" هيكلية وتجهيزات وموظفين يستوفون متطلبات ممارسات التصنيع الجيدة المطبقة على المكملات الغذائية.

يجب أن توجد إجراءات مكتوبة تنظم أنشطة المختبر. يجب تسجيل وأرشفة كل نشاط يتم تنفيذه. أخذ العينات سواء كانت مواد خام أو منتجات نصف مصنعة أو منتجات نهائية أو مواد تعبئة. المراقبة والصيانة والمعايرة والحفاظ على نظافة المعدات والأجهزة المخبرية وفحصها ومعايرتها بشكل منتظم من قبل أشخاص أو شركات معتمدة.

توضع أدوات التعبئة والتغليف مؤقتاً في الحجر الصحي عند تسليمها؛ حيث يتم تحديدها وتسميتها. لا يمكن إطلاقها إلا بعد أن يتم تفنيشها وأخذ عينات منها بواسطة شخص مخول. يجب تحديد العبوات الغير قابلة للاستخدام وتسميتها بوضوح وفصلها مادياً عن الباقي، لتجنب أي خطر.

الفصل 30: تطبيق عمليات مراقبة الجودة على المكونات:

يجب التحكم في معايير النقاء الرئيسية يضمن مطابقة المكونات للمواصفات المطلوبة. تنفذ عمليات مراقبة الجودة عند وصول المواد إلى موقع الإنتاج أو عند مغادرتها لموقع المورد. لا تدرج أي دفعة من المكونات التي لا تستوفي معايير النقاء في دورة الإنتاج.

يجب أن تخضع جميع خطوات استلام المواد وإطلاق المنتجات المصنعة لتسجيلات تضمن:

- توثيق الاستلام الصحيح للمواد
- تتبع وتوثيق العمليات التي تمت على المكونات والمنتجات
- التأكد من الامتثال للمعايير والمواصفات المطلوبة
- توثيق الإصلاحات والتصحيحات التي تمت على المكونات أو المنتجات

الباب الرابع: التسويق

الفصل 31: التصريح بالمنتجات:

على المصنع القيام بعملية التصريح التلقائي بالمنتجات لدى الجهات الرسمية، قبل إطلاق أي منتج مكمل غذائي جديد وتصحيح المنتجات قابلة للإنتاج والتسويق في غضون شهرين من تاريخ التصريح إذا لم يتوصل المصنع أي اعتراض من قبل الجهات الرسمية.

القسم 1: التخزين والنقل وشروط التخزين

الفصل 32: التصميم

يجب أن يتم تصميمها وتكييفها وصيانتها وفحصها بدقة لتسهيل جميع العمليات التي تجرى فيها والوقاية من أي أضرار، كما يجب أن تأخذ بعين الاعتبار المباني وأرصقة التحميل والتفريغ والأرضيات والمركبات والمعدات والأجهزة.

الفصل 33: التتبع

يجب تحديد الأصناف المخزونة ووضع علامات عليها لضمان التتبع الجيد. إذا تم تخزين المنتجات النهائية مؤقتاً دون وجود تسمية كاملة، يجب التأكد من الحفاظ على تعريفها وتجنب وضعها في السوق.

يجب أن تحمل الحاويات الخاصة بالمنتج تسمية ثابتة تحدد الحاوية ورقم الدفعة. يجب أن يحمل المنتج النهائي تسمية تحمل فترة الصلاحية المناسبة. يجب أن تكون هذه المعلومات متاحة بسهولة من خلال اسم المنتج أو رقم الدفعة.

الفصل 34: الشروط المتعلقة بتخزين ونقل المنتجات

يجب أن تضمن شروط التخزين والنقل سلامة المنتجات النهائية من التلوث الكيميائي ومن نمو الكائنات الحية الدقيقة الضارة وغير المرغوب فيها.

لابد من حماية المكملات الغذائية من التدهور لضمان تسليم المكملات الغذائية الآمنة والنظيفة للاستهلاك.

يجب التحكم في درجة الحرارة والرطوبة في المستودع بحيث تبقى في مستوى مثلى للحفاظ على النظافة وخصائص المكملات الغذائية.

يجب التعامل مع الحمولات بأمان، باستخدام معدات مناسبة ومراقبة.

تحديد إجراءات تنظيف المعدات والأساليب والتردد اللازم لضمان تنظيف فعال لأماكن التخزين ومعدات التخزين.

مراقبة أماكن التخزين بانتظام للتحقق من النظافة والتنظيف الجيد ولتحديد الدفوعات التي تجاوزت فترة صلاحيتها. ويتم تسجيل هذه التفثيشات رسمياً وتوثيقها مع اتخاذ الإجراءات التصحيحية إن لزم الأمر.

الفصل 35: العبوات ومواد اللف

يجب تخزين العبوات في ظروف مثلى لضمان حماية فعالة ضد التلوث. يجب تحديد وعزل المنتجات الموضوعة في الحجر الصحي مؤقتاً وبانتظار نتائج التحليل لتجنب استخدامها.

الفصل 36: مناطق الحجر الصحي

يجب على المصنع لتجنب عودة البضائع المتضررة إلى سلسلة الإنتاج والتوزيع، تعزيز التدابير التالية:

- تحديد هوية البضائع المتضررة (القابلة لإعادة التعبئة أو غير ذلك)، المنتجات التي تم سحبها، والدفوعات المرفوضة للتعديل.
- وضع هذه العناصر في مناطق مميزة ومعروفة جيداً.
- حمايتها من التلوث والاصابة بالآفات.

القسم 2: التواصل التجاري والإعلانات

الفصل 37: خصائص مواد التعبئة المكملات الغذائية

تطبيق ضوابط الجودة على مواد التعبئة والتغليف، بالحرص على ان يوفر التغليف الحماية اللازمة للمنتج لضمان استقرارها الكيميائي والفيزيائي طوال فترة صلاحيته. يُطلب من المصنعين الإبلاغ عن أي شوائب.

الفصل 38: التعليمات العامة للتسميات على مواد اللف

- يجب أن تُباع المنتجات النهائية بتسمية "مكمل غذائي". يجب ذكر وتوضيح التفاصيل التالية على التسمية:
 - الحالة الفيزيائية على سبيل المثال: فوار، قرص، كبسولة، مسحوق.
 - المعالجة التي تم تعريض المادة لها.
- يجب مرافقة التسمية التجارية بالإشارات التكميلية المحددة باللوائح، مثل استخدام المحليات "بمحلّيات".
- الكمية الصافية.

- تاريخ الاستخدام المناسب أو تاريخ انتهاء الصلاحية مع الدقة المطلوبة لظروف التخزين الموصى بها.
- رقم الدفعة.
- تفاصيل المصنع أو المغلف أو الموزع.
- اسم الشركة التجارية، أو الاسم القانوني للشركة.
- عنوان المصنع أو المغلف أو الموزع.
- طريقة الاستخدام.
- قائمة المكونات مع ذكر اسم فئات العناصر الغذائية أو المواد التي تميز المنتج أو إشارة تتعلق بطبيعة هذه العناصر الغذائية أو المواد ويتم تسمية العناصر باسمها المحدد .
- يتم توضيح جميع المكونات التي تكون على شكل مواد نانومترية مصنعة بوضوح في قائمة المكونات. يتبع اسم المكون بكلمة "نانو" بين قوسين.

ما يجب أن يتضمنه تعليمات العبوة للمكملات الغذائية:

- الجرعة اليومية الموصى بها للمنتج.
- تحذير بعدم تجاوز الجرعة اليومية المحددة.
- بيان يهدف إلى تجنب استخدام المكملات الغذائية كبديل لنظام غذائي متنوع ومتوازن.
- تحذير بأنه يجب الابتعاد عن تناول الأطفال الصغار.

الفصل 39: التسميات الغذائية

تعتبر المكملات الغذائية معفاة من التصريح الغذائي. يجب أن تشير تسميات المكملات الغذائية إلى الكمية الموجودة من كل من:

- الفيتامينات
- المعادن
- المواد ذات الأغراض الغذائية أو الفسيولوجية
- النباتات أو مستخلصات النباتات الموجودة في المكمل الغذائية
- يتم التصريح بكمية المغذيات (الفيتامينات أو المعادن) أو المواد ذات الأغراض الغذائية أو الفسيولوجية الموجودة أو النباتات ومستخلصات النباتات بشكل رقمي. الكمية المعلن عنها تشير إلى الجرعة اليومية الموصى بها من المنتج وفقاً لما هو مذكور على التسمية. يتم التصريح

بالمعلومات المتعلقة بالفيتامينات والمعادن أيضًا بالنسبة المنوية من الاستهلاك المرجعي (القيم الغذائية المرجعية) المذكورة.

الفصل 40: الادعاءات

الادعاءات هي التصريحات والرسائل غير الإلزامية التي تعلن أو تقترح أو تشير إلى أن المنتج يمتلك خصائص خاصة. يجب أن تكون هذه الادعاءات مبررة بجدية ودقة وأنها لا تضلل المستهلك. فيما يتعلق بالادعاءات الغذائية والصحية، يجب أن تقدم هذه الادعاءات دائمًا في سياق عام للتغذية ولا يجب أن تشجع على استهلاك مفرط للمكملات الغذائية على حساب الأطعمة الأخرى. فيما يخص التسميات والادعاءات الغذائية والصحية المسموح بها بالنسبة للمكملات الغذائية سيتم صياغتها في نص ترتيبى يتم إعداده لاحقًا.

الفصل 41: توزيع المكملات الغذائية

يجب أن تضمن دائرة التوزيع تتبع المكملات الغذائية حتى نقاط البيع من خلال إجراءات خاصة توضع بالتعاون بين المسؤولين عن اطلاق المنتج في السوق والجهات المعنية. وهو ما يتطلب توجيه تحذيرات للمتدخلين بشأن الاحتياطات المطلوبة فيما يتعلق بتخزين وحفظ وعرض المنتجات.

الفصل 42: تحديد ومسؤولية الجهات المعنية

على المصنعين في قطاع المكملات الغذائية تحديد مزوديهم للمكونات الغذائية ومواد التعبئة وبشكل عام أي مادة مقصودة أن تكون مدمجة أو قد تكون مدمجة في منتج غذائي حتى يسمح بتحديد جميع الجهات المشاركة في سلسلة التوريد.

الباب 6: المراقبة ما بعد التسويق

من خلال تطوير أنظمة معلومات إضافية لتلبية توقعات المستهلكين وإكمال المعلومات الموجودة على العبوات.

الفصل 43: شكاوى العملاء والمستهلكين

تدمج إجراءات الشكاوى الواردة من العملاء أو المستهلكين في نظام ضمان الجودة لكل شركة. تعد إجراءات مكتوبة لتحديد التدابير التي يجب اتخاذها من قبل الأشخاص المعنيين والمؤهلين لتحليل ومعالجة وتنسيق المهام المتعلقة بالشكاوى، وذلك وفقًا لدرجة الخطورة. تقوم إجراءات الشكاوى المبررة على تنفيذ إجراءات لإزالة أو التغلب على الأسباب ومنع حدوث شكاوى

مستقبلية. يجب أن يتم أخذ عينة ممثلة من المنتج "المعيب" وتحليله، وتحديد وتنفيذ التدابير التصحيحية بما في ذلك سحب أو استدعاء الدفعة إذا لزم الأمر .

الفصل 44: سحب واستدعاء المنتجات غير المطابقة

قد يحدث سحب أو استدعاء المنتج في العديد من الحالات التي عادة ما تندرج في الحالات الثلاث التالية:

الحالة 1: عندما يتم إبلاغ السلطات المختصة المحلية أو الوطنية بوجود خطر مؤكد أو اشتباه في وجود خطر. يتطلب ذلك معلومات وتعاون الشركة المصنعة.

الحالة 2: عندما يتم إبلاغ الشركة المصنعة أو الموزعة أو البائع بوجود خطر مؤكد أو اشتباه في وجود خطر. يتطلب ذلك إشعار السلطات المختصة المعنية. في هاتين الحالتين الأوليين، يتم تنشيط تدابير الإنذار الصحي وتواصلها بالتشاور مع الشركة المصنعة أو الموزعة أو البائع وجميع السلطات المختصة.

الحالة 3: عندما لا يوجد اشتباه أو خطر مؤكد ولكن تحدث أحداث تحت الشركة المصنعة أو البائع على سحب أو استدعاء المنتجات المتأثرة. مثال: منتج ذو جودة أقل من المعيار، خطأ في التسمية. في هذه الحالة الأخيرة، يجب أن تنظم الشركة نفسها عمليات السحب أو الاستدعاء. عمومًا، يتم مناقشة هذه التدابير لتطبيق الطريقة الأكثر مناسبة.

يجب أن يحدد نظام السحب طرقًا دقيقة لإشعار وتنفيذ السحب لجميع الموزعين والتجار التي يتواجد فيها المنتج المتأثر، بما في ذلك المنتجات التي تمر بالعبور ووقف توزيع المنتج المتورط.

الفصل 45: إبلاغ للسلطات المختصة

يتعين على مصنعي المكملات الغذائية إبلاغ السلطات المختصة عن عمليات سحب و/أو استدعاء المنتجات التي يقومون بها، أو عندما يعتبر المصنع أو لديه أسباب للاعتقاد أن منتج غذائي وضعه في السوق قد يكون ضارًا للصحة.

الفصل 46: إدارة الازمات

يتم تحديد إجراءات كتابية تحدد التدابير التي يتعين على الشخص المعين تنفيذها وتنسيقها، وفقًا لدرجة الخطورة، فيما يتعلق بإدارة الازمات عندما يتم تشخيص المنتجات النهائية الموضوعية في السوق بأنها معيبة، سواء كانت تشكل خطرًا مؤكدًا على صحة الآخرين أم لا، ويجب أن يتوقف تسويقها.

يجب أن يكون هناك خطة مسبقة واضحة وسهلة الفهم لجميع العاملين لتنفيذ التعليمات على الفور سواء خلال أو خارج ساعات العمل. تتضمن هذه الخطة المسبقة المحددة بشكل كتابي وإعادة التقييم بشكل منتظم (تقييم سير تنفيذها وكفاءتها) أيضا التعليمات اللازمة لإعداد تقرير .

الفصل 47: نظام اليقظة الغذائية NUTRIVIGILANCE

الهدف منه هو زيادة سلامة المستهلك من خلال تحديد آثار الحادة المرتبطة بتناول بعض المواد الغذائية، بهدف توصية باتخاذ إجراءات تصحيحية أو وقائية من قبل صانعي القرار، هنا الهيئة العامة لحماية المستهلك ومكافحة الغش .

يشمل هذا النظام منتجات التالية:

- المواد الغذائية الجديدة أو المكونات الغير تقليدية.
- المكملات الغذائية.
- الأغذية أو المشروبات المحسنة .
- المنتجات الموجهة لتغذية فئات خاصة من السكان (الرضع، الرياضيين، المرضى الذين يعانون من حساسية غذائية...) ، يعتمد هذا النظام على تصريحات المهنيين في مجال الرعاية الصحية فقط، الذين يبلغون عن حالات اليقظة الغذائية كما هو محدد في الاستبيان المتاح عبر الإنترنت. يشارك المصنعون والموزعون في هذا النظام من خلال التزاماتهم فيما يتعلق بسلامة المنتجات "يجب أن تكون المنتجات والخدمات، في ظروف يمكن توقعها بشكل معقول من قبل المحترفين، آمنة بالقدر الذي يمكن توقعه بشرعية وألا تضر بصحة الأشخاص". إذا "علم المنتج أو الموزع أن المنتجات الموجهة للمستهلكين التي قدمها في السوق لا تتوافق مع هذه المتطلبات، فيجب عليه إبلاغ السلطات المختصة بذلك. "

يتم تحليل من قبل خلية اليقظة الغذائية بعد استشارة لجان الخبراء المتخصصين في المجال، يتم تقديم نتائج هذه التحليلات للوزارات المعنية لاتخاذ التدابير الإدارية المناسبة .

الباب السابع: نظام الجودة

الفصل 48: التدقيقات واستعراض الإدارة

من الضروري إنشاء برنامج للتدقيق الداخلي لمختلف الأقسام. يجب إعداد تقرير باستخدام نموذج تقرير تضعه إدارة الجودة يمكن من خلاله:

- إظهار سلامة الأنشطة المستمرة .
- إظهار تطابق الأنشطة مع متطلبات ممارسات التصنيع الجيدة ومرجعية الجودة الحالية.
- تحديد طرق تحسين نظام الجودة المعتمد.

يغطي برنامج التدقيق الداخلي:

- الموظفين.
- المعدات.
- الوثائق، بما في ذلك نظام تحليل المخاطر ونقاط الرقابة الحرجة (HACCP) .
- الإنتاج.
- مراقبة الجودة. توزيع المنتجات.
- إجراءات سحب واستدعاء الدفوعات .

يجب على المصنعين والمقاولين الفرعيين أن يظهر والامتثال والالتزام بممارسات الجودة هذه في مختلف مراحل سلسلة الإنتاج والتوزيع. يجب إجراء استعراض لنظام الجودة لتحديد ما إذا كان فعالاً وتحديد إجراءات تصحيحية.

الفصل 49: إدارة المنتجات غير المطابقة

يجب على الإدارة تعيين الأشخاص الذين يمتلكون السلطة والمسؤولية اللازمة للكشف ومعالجة المنتجات غير المطابقة.

ويجب أن يكون الكشف عن المنتجات غير المطابقة فعالاً في جميع مراحل عملية التصنيع، بما في ذلك :

- المكونات
- ومواد التعبئة
- والمنتجات الوسيطة
- والمنتجات النهائية.

يتعين تحديد وعزل ومعالجة المنتجات غير المطابقة التي تم اكتشافها.

يجب تسجيل معالجة هذه المنتجات ويجب أن يتخذ قراراً من قبل شخص مخول بشأن مصير المنتج.

الفصل 50: إدارة المستندات

تتضمن إدارة المستندات:

- الإجراءات

- التعليمات
- السجلات
- التاريخ
- توصيات الممارسات الجيدة لأرشفة المستندات المتعلقة بسلامة الغذاء
- التبريرات
- السجلات

يتعين على المسؤولين عن إدخال المنتج في السوق والمتعاقدين في اطار مناولة تنفيذ والاحتفاظ بوثائق جودة محدثة تكون جزءاً لا يتجزأ من ممارسات التصنيع الجيدة للمكملات الغذائية، بالإضافة إلى الحفاظ على سجلات الدفعة التي تثبت أن كل دفعة من التصنيع تم تصنيعها وتغليفها وتسميتها وفقاً لكراسات الشروط. يجب على الأشخاص المخولين والأكفاء الموافقة على المستندات ذات الصلة المتعلقة بممارسات التصنيع الجيدة والمرجعية للجودة وتوقيعها وتاريخها، وإعلام أولئك الذين يرتبط عملهم بنقاط مختلفة لتطبيقها وتحديثها بشكل منتظم.

يجب كتابة إجراءات الإنتاج للموظفين بوضوح وبدون أي غموض، بشكل تعليمي، ويجب أن تكون جزءاً من تدريب الموظفين. يجب أخذ صعوبات لغة وقراءة بعض المشغلين في الاعتبار. يجب على المسؤولين التأكد من أن جميع المشغلين قد فهموا التعليمات، وذلك عن طريق المراقبة أو طرح الأسئلة.

الفصل 51: التعريف وتتبع المنتجات والتتبع التصاعدي والتنازلي

يجب تحقيق ذلك عن طريق توفير وثائق أو معلومات ذات صلة. يجب توضيح رقم الدفعة للمنتجات الغذائية وفقاً لمتطلبات التسمية. تتطلب المادة نفسها تحديد الجهات المشاركة لضمان تتبع (المزودين) التتبع التصاعدي (والعملاء) التتبع التنازلي في سلسلة التوريد.

الفصل 52: تدريب وتأهيل الموظفين

يتم تصنيع كل منتج غذائي مكمل وتغليفه وتسميته وتخزينه بواسطة أشخاص مؤهلين من خلال دراستهم وتدريبهم المهني أو خبراتهم لأداء المهام المسندة إليهم.

يجب أن تلتزم الإدارة بتقديم تدريب ذي صلة ومستمر بشأن الصحة الغذائية والممارسات الجيدة المطبقة على المكملات الغذائية لكل شخص يتم توظيفه، بما في ذلك العاملين الموسمين أو المؤقتين، مع التركيز على الممارسات المطبقة على وظيفتهم وفقاً لمتطلبات التشريعات. يجب على

الموظفين أن يعرفوا مراحل تصنيع المنتجات وكيفية تأثير عملهم على جودة المنتج. يجب تجديد هذا التدريب بشكل دوري حسب الحاجة ويشمل أيضا مسؤولي مراقبة الجودة والإدارة وأي شخص حاضر و/أو مشارك في عملية التصنيع مثل موظفي المكاتب والصيانة وفرق التنظيف.

الفصل 53: المترولوجيا:

جميع أجهزة القياس يجب أن يتم معايرتها وفقا للوائح والمعايير السارية، مثل الوزن والحجم ودرجة الحرارة، إلخ .

تجرى تدقيقات منتظمة للتحقق من تحديث المعايرة وأن المعدات تتوافق مع المتطلبات المطلوبة. يتم تسجيل كل تعديل أو معايرة أو ضبط من قبل شخص مؤهل وفقا لما هو محدد في الإجراءات. يتم الاحتفاظ بهذه السجلات.

يجب أن يتم التحقق من دقة المعدات المطلوبة لمراقبة عملية التصنيع بشكل منتظم وتسجيلها.

إضافة فصل: تضبط قائمة المكملات الغذائية ومسالك توزيعها بناء على قرار من وزير التجارة.

الباب الثامن: أحكام ختامية وانتقالية

الفصل 54: يدخل هذا القانون حيز النفاذ بعد نشره بالرائد الرسمي للجمهورية التونسية ومضي المدة المقررة قانونا لإجراء العمل به .

تصدر النصوص الترتيبية الخاصة بهذا القانون في اجل اقصاه ستة أشهر من تاريخ دخوله حيز النفاذ .

وت منح للمصنعين الحاليين للمكملات الغذائية في تونس مهلة بـ 24 شهر لتأهيل وحدات إنتاجهم حتى تصبح مطابقة للمواصفات مع مواصلة نشاطهم في نفس الوقت .

2024/19.

شرح الأسباب

لمقترح قانون المتعلق بصناعة المكملات الغذائية

واردات صلبة
22 فيفري 2024
مكتبة الضبط المركزي

يعتبر قطاع صناعة المكملات الغذائية مجالا هاما وواعدا على مستوى العالم وعلى المستوى الوطني، وما فتى يتوسع ويتطور ويزدهر من سنة إلى أخرى خاصة خلال وبعد جائحة كوفيد حيث تزايد الاقبال على استهلاك المكملات الغذائية في العالم، مما ساهم في تطور الاستثمارات في المجال في العالم وكذلك نمو الاستثمارات لصناعة المكملات الغذائية في تونس.

وتعتبر تونس بفضل كفاءاتها رائدة في مجال صناعة المكملات الغذائية على المستوى القاري، حيث شهد القطاع في تونس في بضعة سنوات قفزة نوعية وهامة، بعد ان ارتفعت نسبة مساهمة الإنتاج المحلي للمكملات الغذائية في السوق من 5% إلى أكثر من 70%، بل وتساهم الآن عبر التصدير في جلب العملة الصعبة بعد اكتساح أسواق خارجية كبلدان المغرب العربي وبعض البلدان الإفريقية وبلدان الخليج.

يندرج هذا القانون المنظم لمجال صناعة المكملات الغذائية في تونس في إطار المجهودات المبذولة من طرف سلط الإشراف لتشجيع الاستثمارات في المجال الاقتصادي وخاصة منه الصناعي في إطار الأهداف العامة لمجلة الاستثمار الجديدة من اقتصاد ضعيف الكلفة إلى اقتصاد دولي محوري يعتمد على نسيج اقتصادي أكثر تنوع وذو قدرة تشغيلية عالية مثلما هو الحال لقطاع المكملات الغذائية الذي يتميز بتوزع المؤسسات في جهات مختلفة ما يساهم في تنمية جهوية مندمجة متوازنة وتحقيق تنمية مستدامة، وتعتمد على التجديد والابتكار وتساهم في دفع التصدير. حيث يعتبر القطاع ذو قيمة مضافة وقدرة تنافسية عالية، وذو محتوى تكنولوجي عالي يساعد الاقتصاد الوطني على مزيد الإشعاع على المستوى الإقليمي والدولي مما يمكن من دفع الصادرات.

لتشجيع المستثمرين التونسيين لمزيد الاستثمار في قطاع مهم وواعد على المستوى العالمي وعلى المستوى الوطني من ناحية الطاقة التشغيلية الهامة خاصة لحاملي الشهادات العليا في جميع الاختصاصات وكذلك من ناحية القابلية المرتفعة للتصدير من خلال الطلب المتزايد للمكملات الغذائية في العالم.

يهدف هذا القانون إلى حماية النسيج الوطني للمصنعين المحليين من المخاطر التي تهدد وجوده نتيجة للضبابية وغياب الإطار القانوني الذي ينظمه ورفع العراقيل التي تعترضه وحمايته من المتدخلين العشوائيين، عن طريق سن قانون ينظمه ويضبط قواعد النفاذ إلى السوق وتمكن المستثمرين التونسيين من ضمانات إطارية كما هو مذكور بمجلة الاستثمار الجديدة، لمواصلة الرفع من الاستثمار واكتساح أسواق تصديرية جديدة.

2024/19.

2024 / 19

باردو في،

تصريح

بتبني مقترح قانون

يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

إني الممضي (ة) أسفله
.....
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصرح وأني أتبني عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

مقترح قانون	عنوان مقترح القانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية	
54 فصلا	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

2024 / 19

الجمهورية التونسية
مجلس نواب الشعب

باردو في، ٢٠ - ٠٢ - ٢٠٢٤

تصريح

بتبني مقترح قانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

إني الممضي (ة) أسفله نزار الدين
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،
أصرح وأني أتبني عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

مقترح قانون	عنوان مقترح القانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية	
54 فصلا	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

2024 / 197

باردو في.

تصريح

بتبني مقترح قانون

يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

.....
رهنى الشوعلى

إني الممضي (ة) أسفله

عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصرح وأني أتبنى عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

عنوان مقترح القانون	مقترح قانون
عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون	يتعلق بصناعة المكملات الغذائية
54 فصلا	

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الامضاء



2024/19.

باردو في،

تصريح

بتبني مقترح قانون

يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

..... لـ **سليم الهمامي**

إني الممضي (ة) أسفله

عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصرح وأني أتبنى عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

مقترح قانون	عنوان مقترح القانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية	
54 فصلا	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

2024 / 19 .

باردو في،

تصريح

بتبني مقترح قانون

يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

إني الممضي (ة) أسفله
..... سليمان باراديس
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصريح وأني أتبني عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

عنوان مقترح القانون	مقترح قانون
عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون	يتعلق بصناعة المكملات الغذائية
	54 فصلا

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

سليمان باراديس

باردو في،

تصريح

بتبني مقترح قانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

إني الممضي (ة) أسفله

عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصيح وأني أتبني عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

مقترح قانون	عنوان مقترح القانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون
54 فصلا	

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

2024 / 19

باردو في،

تصريح

بتبني مقترح قانون

يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

إني الممضي (ة) أسفله

عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصرح وأني أتبني عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

مقترح قانون	عنوان مقترح القانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية	
54 فصلا	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

2024 / 19

باردو في 20 فيفري 2024

تصريح

بتبني مقترح قانون

إني الممضي (ذ) أسفله
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصرح وأني أتبني عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

عنوان مقترح القانون	مقترح قانون يتعلق بصناعة المكملات الغذائية
عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون	54 فصلا

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

2024/197

باردو في، 02، 02، 24

تصريح

بتبني مقترح قانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

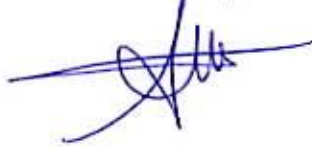
إني الممضي (ة) أسفله
..... أحمد السويدي
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،
أصرح وأني أتبنى عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

مقترح قانون	عنوان مقترح القانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية	
54 فصلا	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء



2024/19

باردو في،

تصريح

بتبني مقترح قانون

يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

إني الممضي (ة) أسفله
.....
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصرح وأني أتبنى عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

مقترح قانون	عنوان مقترح القانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية	
54 فصلا	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

2024 / 19

باردو في،

تصريح

بتبني مقترح قانون

يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

إني الممضي (ة) أسفله
.....
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،
أصرح وأني أتبنى عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

مقترح قانون	عنوان مقترح القانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون
54 فصلا	

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

فاتي باردو


2024/19.

باردو في،

تصريح

بتبني مقترح قانون

يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

إني الممضي (ة) أسفله
.....
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصريح وأني أتبني عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

عنوان مقترح القانون	مقترح قانون
عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون	يتعلق بصناعة المكملات الغذائية
	54 فصلا

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

باردو في، 2024/19

تصريح

بتبني مقترح قانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

عواطف السنياتي

إني الممضي (ة) أسفله

عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من
النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصح وأني أتبنى عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

مقترح قانون	عنوان مقترح القانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون
54 فصلا	

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في
إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

2024 / 19

باردو في،

تصريح

بتبني مقترح قانون

يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

إني الممضي (ة) أسفله محمد العتيق

عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصرح وأني أتبني عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

مقترح قانون	عنوان مقترح القانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية	
54 فصلا	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء



باردو في، 2024 / 19 .

تصريح

بتبني مقترح قانون

إني الممضي (ة) أسفله عبد السلام الحروون عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصرح وأني أتبني عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

عنوان مقترح القانون	مقترح قانون يتعلق بجهازة المكملات الغذائية
عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون	

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه

الإمضاء

باردو في، 2024 / 19

تصريح

بتبني مقترح قانون

إني الممضي (ة) أسفله حاج الصياحي
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصح وأني أتبنى عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

عنوان مقترح القانون	مقترح قانون يتعلق بجناحة المحلات الغذائية
عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون	

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه

الإمضاء



باردو في،

2024 / 19 .

تصريح

بتبني مقترح قانون

إني الممضي (ة) أسفله خالد كيم مبروكي
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصرح وأني أتبنى عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

عنوان مقترح القانون	هناك المكملات العذائية
عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون	

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه

الإمضاء



باردو في،

2024 / 19

تصريح

بتبني مقترح قانون

إني الممضي (ة) أسفله ..
.....
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصرح وأني أتبنى عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

المكملات الذاتية	عنوان مقترح القانون
	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في إمكانية المصادقة عليه

الإمضاء

باردو في،

2024 / 19

تصريح

بتبني مقترح قانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية

إني الممضي (ة) أسفله أ. إبراهيم حسي
عضو مجلس نواب الشعب،

وعملا بأحكام الفصل 68 من أحكام دستور الجمهورية التونسية لسنة 2022 والفصل 122 من
النظام الداخلي لمجلس نواب الشعب،

أصح وأني أتبنى عرض مقترح القانون حسب البيانات التالية:

مقترح قانون	عنوان مقترح القانون
يتعلق بصناعة المكملات الغذائية	
54 فصلا	عدد الفصول المضمنة بمقترح القانون

وإني على تمام العلم بمضمونه وأطلب عرضه وفق الشروط القانونية قصد النظر في
إمكانية المصادقة عليه.

الإمضاء

2024/19.

قائمة النواب المبادرين بمقترح القانون
المتعلق بصناعة المكملات الغذائية

أردات عشية.....
22 فيزي 2024
مجلس نواب الشعب
مكتب ضبط المركزي

الإمضاء	الاسم واللقب	عدد
	ندى شايب	1.
	نزار الدين	2.
	رامي السوي	3.
	لطفى الهتابي	4.
	أديس النجاج	5.
	ماهر بوتروك	6.
	حياة الحتبي	7.
	آمال الموديب	8.
	حياة الهوامه	9.
		10.
		11.
		12.
		13.
		14.

2024/19.

2024/19.

الإمضاء	الاسم واللقب	عدد
		15.
		16.
		17.
		18.
		19.
		20.
		21.
		22.
		23.
		24.
		25.
		26.

واردات عدد.....
22 فيزي 2024 B
مجلس نواب الشعب
مكتب الضبط المركزي

2024/19.