



titel	<b>Specifiek interventiebeleid samenstelling levensmiddelen</b>		
code	IB02-SPEC32	versie 02	Inwerkingtreding: 01-03-2018 pag. 1 van 5

<b>Versie</b>	<b>Datum vaststelling</b>	<b>De Minister voor Medische Zorg / De Nederlandse Voedsel- en Warenautoriteit</b>	<b>Wijzigingen ten opzichte van eerdere versie</b>
02	31-01-2018	De Inspecteur-Generaal van de Nederlandse Voedsel- en Warenautoriteit,  Drs. R.J.T. van Lint	In overeenstemming gebracht met het Algemeen Interventiebeleid (NVWA-IB02), en aangepast aan nieuwe wetgeving.

titel	<b>Specifiek interventiebeleid samenstelling levensmiddelen</b>			
code	IB02-SPEC32	versie 02	Inwerkingtreding: 01-03-2018	pag. 2 van 5

## 1 Onderwerp

Het specifiek interventiebeleid samenstelling levensmiddelen beschrijft binnen de kaders van het algemeen interventiebeleid (NVWA-IB02) de klasseindeling en interventies voor de beoordeling van specifieke overtredingen van wetgeving die vastlegt aan welke wettelijke samenstellingseisen bepaalde categorieën levensmiddelen moeten voldoen. Het gaat hierbij bijvoorbeeld om voedingssupplementen, kruidenpreparaten, levensmiddelen met toegevoegde vitamines en mineralen, en vier categorieën levensmiddelen voor specifieke groepen, namelijk volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding, bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding, voeding voor medisch gebruik en de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing. Dit specifiek interventiebeleid beschrijft ook de klasseindeling voor het gebruik van nieuwe voedingsmiddelen.

Het kan voorkomen dat bij een inspectie van een product blijkt dat er geen sprake is van een levensmiddel maar dat het product onder de strekking van de Geneesmiddelenwet valt. De NVWA is, naast IGZ, toezichthouder op de Geneesmiddelenwet. Het beleid voor de Geneesmiddelenwet is vastgelegd in Beleidsregels bestuurlijke boete Minister VWS.<sup>1</sup> Voor de volledigheid zijn in dit interventiebeleid verwijzingen naar die Beleidsregels opgenomen.

Het specifiek interventiebeleid samenstelling levensmiddelen vervangt het interventiebeleid bijzondere eet- en drinkwaren (BED) waarin de interventiegrenzen waren aangegeven voor de beoordeling van specifieke overtredingen wat betreft de samenstelling van bijzondere eet- en drinkwaren. De interventiegrenzen voor etikettering van bijzondere eet- en drinkwaren, die ook onderdeel waren van het interventiebeleid BED, zijn ondergebracht in IB02-SPEC42 informatie levensmiddelen.

## 2 Begrippen

### 2.1 Definities

IGZ	Inspectie voor de Gezondheidszorg
BB	Bestuurlijke boete
SW	Schriftelijke Waarschuwing
WW	Warenwet

Voor de definities wordt verwezen naar het Algemeen Interventiebeleid NVWA.

---

<sup>1</sup> <http://wetten.overheid.nl/BWBR0039375/2017-03-25>

titel	<b>Specifiek interventiebeleid samenstelling levensmiddelen</b>			
code	IB02-SPEC32	versie 02	Inwerkingtreding: 01-03-2018	pag. 3 van 5

## 2.2 Wettelijke basis

De algemene Europese wetgeving voor levensmiddelen en de Warenwet zijn van toepassing. De belangrijkste wettelijke bepalingen die van belang zijn voor het specifiek interventiebeleid samenstelling levensmiddelen zijn:

- Geneesmiddelenwet – Richtlijn 2001/83/EG tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor menselijk gebruik;
- Verordening (EU) 2015/2283 betreffende nieuwe voedingsmiddelen;
- Verordening (EU) nr. 609/2013 voor zuigelingen en peuters bedoelde levensmiddelen, voeding voor medisch gebruik en de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing, en daaraan gerelateerde uitvoeringshandelingen;<sup>2</sup>
- Warenwetbesluit Kruidenpreparaten;
- Warenwetbesluit Voedingssupplementen – Richtlijn 2002/46/EG inzake voedingssupplementen;
- Warenwetregeling Vrijstelling vitaminepreparaten;
- Verordening (EG) Nr. 1925/2006 betreffende de toevoeging van vitamines en mineralen en bepaalde andere stoffen aan levensmiddelen;
- Warenwetbesluit Toevoeging micro-voedingsstoffen aan levensmiddelen.

## 3 Werkwijze

### 3.1 Het bepalen van de ernst van de overtreding

Overtredingen worden ingedeeld naar de klassen zoals gedefinieerd in het Algemeen Interventiebeleid van de NVWA-IB02.

Het specifiek interventiebeleid samenstelling levensmiddelen (zie bijlage 1) is als volgt opgebouwd. Regel 1 t/m 3 heeft betrekking op geneesmiddelen. Regel 4 t/m 16 heeft betrekking op de samenstelling van levensmiddelen waarvoor wettelijke samenstellingseisen gelden.

De ernst van de overtreding wordt bepaald aan de hand van het gevaar voor de volksgezondheid en de mate waarin de consument kan worden misleid door afwijkingen in samenstelling. Een afwijking van samenstelling van een levensmiddel kan in mindere of meerdere mate misleidend zijn. Dit wordt van geval tot geval beoordeeld. Ook de doelgroep waarvoor een product is bestemd, bepaalt de ernst van de overtreding. Overtredingen van wetgeving die ziet op de aanwezigheid en hoeveelheden van bepaalde stoffen of

---

<sup>2</sup> In de overgangperiode geldt hiervoor nog de oude wet- en regelgeving, namelijk Richtlijn 2006/141/EG, Richtlijn 1999/21/EG, Richtlijn 96/8/EG en Richtlijn 2006/125/EG, en bijbehorende implementatie in de nationale wetgeving. Zie verder [https://ec.europa.eu/food/safety/labelling\\_nutrition/special\\_groups\\_food\\_en](https://ec.europa.eu/food/safety/labelling_nutrition/special_groups_food_en).

titel	<b>Specifiek interventiebeleid samenstelling levensmiddelen</b>			
code	IB02-SPEC32	versie 02	Inwerkingtreding: 01-03-2018	pag. 4 van 5

ingrediënten met als direct doel de volksgezondheid te beschermen, worden altijd aangemerkt als ernstig. Hetzelfde geldt voor overtredingen van wetgeving die vereist dat de veiligheid van voedsel ingrediënten vooraf is getoetst.

Gelet op de vele mogelijke overtredingen van de wettelijke samenstellingseisen van levensmiddelen is er voor gekozen niet alle overtredingen uit te schrijven en in klassen in te delen. Overtredingen waarin dit document niet voorziet, worden voorgelegd aan de Afdeling Expertise van de Divisie Regie en Expertise van de Directie Handhaven teneinde een interventie te bepalen conform de beoordelingskaders uit dit interventiebeleid. Regel 14 en 15 geven het generieke beoordelingskader aan van afwijkingen van de productsamenstelling voor levensmiddelen waarvoor wettelijke normen gelden, met uitzondering van voedingsmiddelen voor specifieke groepen die vallen onder Verordening (EU) nr. 609/2013. Het generieke beoordelingskader van afwijkingen van de productsamenstelling voor voedingsmiddelen voor specifieke groepen is vermeld in regel 16.

Voor voeding voor specifieke groepen is een specifiek beoordelingskader weergegeven in regel 4. Het specifieke beoordelingskader voor levensmiddelen is weergegeven in regel 5 t/m 13. Wanneer een overtreding in de samenstelling van een levensmiddel niet zijnde een voedingsmiddel voor specifieke groepen niet vermeld is in regel 5 t/m 13 zijn de algemene regels 14 en 15 dus van toepassing. Bijvoorbeeld, een overschrijding van de wettelijke maximale dagdosering vitamine D is beschreven in regel 7 als overtreding klasse B. Een gevonden afwijking in de hoeveelheid vitamine C die is toegevoegd aan een levensmiddel (geregeld in Verordening (EG) Nr. 1925/2006 en het Warenwetbesluit Toevoeging microvoedingsstoffen aan levensmiddelen) staat niet specifiek vermeld in regel 5 t/m 13. In dat geval zijn regel 14 en 15 van toepassing: afhankelijk van of er in een specifiek geval een gevaar voor de gezondheid bestaat en/of sprake is van ernstige misleiding is valt de overtreding in klasse B of C.

### **3.2 Het bepalen van interventies bij een overtreding**

Voor zowel de handhaving van de Warenwet en onderliggende besluiten en regelingen als de Geneesmiddelenwet geldt dat het wettelijke uitgangspunt is dat overtredingen bestuursrechtelijk af worden gedaan. Dit houdt in dat overtredingen betreffende deze wet doorgaans met een bestuurlijke boete worden gehandhaafd en niet via het strafrecht.

Een overtreding van de Warenwet kan echter niet met een bestuurlijke boete worden afgedaan als voor die overtreding op basis van de Wet op de economische delicten een hogere geldboete kan worden opgelegd dan de in de bijlage ter zake van de overtreding voorziene bestuurlijke boete, en indien de opzettelijke of roekeloze overtreding een direct gevaar voor de gezondheid of veiligheid van de mens tot gevolg heeft óf de in de bijlage ter zake van de overtreding voorziene bestuurlijke boete aanmerkelijk wordt overschreden door het met de overtreding behaalde economisch voordeel (artikel 32a, derde lid, WW).

titel	<b>Specifiek interventiebeleid samenstelling levensmiddelen</b>			
code	IB02-SPEC32	versie 02	Inwerkingtreding: 01-03-2018	pag. 5 van 5

Daarnaast is in de Richtlijn voor strafvordering Warenwet een aantal situaties beschreven die zich lenen voor enkel strafrechtelijke afdoening.<sup>3</sup>

Indien overtredingen van de Geneesmiddelenwet tevens een strafbaar feit zijn, wordt aan de hand van de criteria uit paragraaf 2.2 van het Algemeen Interventiebeleid van de NVWA-IB02 beoordeeld of de geconstateerde overtredingen aan het Openbaar Ministerie worden voorgelegd.

Naast een sanctionerende interventie kunnen, in overleg met de Afdeling Expertise van de Divisie Regie & Expertise van de Directie Handhaven, additionele acties noodzakelijk geacht worden, die van geval tot geval kunnen verschillen. Voorbeelden hiervan zijn het uit de handel halen van producten (bijvoorbeeld tot en met de retail) en het recallen van producten tot en met de consument, inclusief publiekswaarschuwing. Het opleggen van andere corrigerende interventies blijft te allen tijde mogelijk, indien nodig. Dit kan bijvoorbeeld aan de orde zijn als sprake is van een voortdurende overtreding of een risico op herhaling van een overtreding.

Afwijken van de in dit document voorgeschreven interventies is alleen mogelijk in overleg met en na akkoord van het betreffende afdelingshoofd.

### **3.3 Herhaalde overtreding**

Er is sprake van een herhaalde overtreding in de zin van het Algemene Interventiebeleid als dezelfde wettelijke bepaling, ongeacht ten aanzien van welk product, wordt overtreden.

## **4 Arbo, milieu en veiligheid**

Niet van toepassing.

## **5 Divers**

### **Bijlagen**

**Bijlage 1:** Specifiek interventiebeleid samenstelling levensmiddelen.

---

<sup>3</sup> <http://wetten.overheid.nl/BWBR0030963/2012-01-01>

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K
1	Bijlage 1 bij IB02-SPEC32 versie 02: Specifiek interventiebeleid samenstelling levensmiddelen. Inwerkingtreding: 01-03-2018										
2	Bron	Onderwerp	Wet					NVA interventie			
3		Inspectie indeling	Titel	Artikel	Product	Wettelijke norm	Omschrijving afwijking / overtreding	Motivatie voor indeling overtreding	Klasse indeling overtreding	Interventies	Status / opmerkingen
4	Regel 1	Productsamenstelling (geneesmiddel naar toediening/werking)	Geneesmiddelenwet Richtlijn 2001/83/EG tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor menselijk gebruik	Artikel 40, lid 2	Geneesmiddelen	Voor het verhandelen van een geneesmiddel is een handelsvergunning vereist.	Product is zodanig samengesteld dat het een noemenswaardig farmacologisch effect heeft die direct of indirect een gunstige invloed kan hebben op de menselijke gezondheid. Rekening houdend met alle overige kenmerken van het product, in het bijzonder de gebruikswijzen, de omvang en de verspreiding ervan, de bekendheid van de consument ermee en de risico's die het gebruik ervan kan meebrengen, is vastgesteld dat het product een geneesmiddel naar toediening zoals gedefinieerd in de Geneesmiddelenwet is. Product wordt zonder handelsvergunning		Zie Beleidsregels bestuurlijke boete Minister VWS	BB, indien sprake is van een bijzondere reden SW (zie artikel 2 en bijlage Geneesmiddelenwet van de Beleidsregels bestuurlijke boete Minister VWS)	Er is sprake van een geneesmiddel naar toediening als producten door hun samenstelling aan de definitie van geneesmiddel voldoen (artikel 1, eerste lid onder b, Geneesmiddelenwet).
5	Regel 2	Presentatie van product (geneesmiddel naar aandiening/presentatie)	Geneesmiddelenwet Richtlijn 2001/83/EG tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor menselijk gebruik	Artikel 40, lid 2	Geneesmiddelen	Voor het verhandelen van een geneesmiddel is een handelsvergunning vereist.	Product wordt aangediend als hebbende therapeutische of profylactische eigenschappen, of wekt door de wijze van aandiening bij met een gemiddeld onderscheidingsvermogen begiftigde consument de indruk als hebbende therapeutisch of profylactische eigenschappen in de zin van Richtlijn 2001/83/EG. Het product wordt hierdoor een geneesmiddel naar aandiening. Het geneesmiddel wordt zonder handelsvergunning verhandeld.		Zie Beleidsregels bestuurlijke boete Minister VWS	BB, indien sprake is van een bijzondere reden SW (zie artikel 2 en bijlage Geneesmiddelenwet van de Beleidsregels bestuurlijke boete Minister VWS)	Er is sprake van een geneesmiddel naar aandiening als producten door hun presentatie aan de definitie van geneesmiddel voldoen (artikel 1, eerste lid onder b, Geneesmiddelenwet).
6	Regel 3	Reclame maken voor geneesmiddel	Geneesmiddelenwet Richtlijn 2001/83/EG tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor menselijk gebruik	Artikel 84	Geneesmiddelen (reclame)	Reclame maken voor een geneesmiddel waarvoor geen handelsvergunning is verleend is verboden.	Er wordt reclame gemaakt voor een geneesmiddel waarvoor geen handelsvergunning is verleend. Dit is verboden.		Zie Beleidsregels bestuurlijke boete Minister VWS	BB, indien sprake is van een bijzondere reden SW (zie artikel 2 en bijlage Geneesmiddelenwet van de Beleidsregels bestuurlijke boete Minister VWS)	Geldt voor zowel geneesmiddel naar toediening als voor geneesmiddel naar aandiening.
7	Regel 4	Samenstelling voeding voor specifieke groepen (volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding, bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding, voeding voor medisch gebruik en de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing)	Verordening (EU) nr. 609/2013	Artikel 15	Levensmiddelen voor specifieke groepen	Uitsluitend stoffen die zijn opgenomen in de desbetreffende Unielijst worden toegevoegd aan levensmiddelen voor specifieke groepen.	Er zijn stoffen toegevoegd aan een categorie voeding voor specifieke groepen die voor de desbetreffende categorie niet zijn opgenomen in de Unielijst zoals bedoeld in artikel 15 van Verordening (EU) nr. 609/2013.	Gevaar voor de gezondheid	B	BB	
8	Regel 5	Samenstelling voedingssupplement / vitaminepreparaat en levensmiddel met toegevoegde vitamines en mineralen	Warenwetregeling voedingssupplementen Richtlijn 2002/46/EG Verordening (EG) Nr. 1925/2006	Artikel 1, lid 1 Wwr; Artikel 4, lid 1, RL; Artikel 3, lid 1, VO	Voedingssupplementen, verrijkte levensmiddelen	Uitsluitend verbindingen die op de positieve lijst staan van Richtlijn 2002/46/EG en Verordening (EG) Nr. 1925/2006 mogen worden gebruikt in voedingssupplementen en verrijkte levensmiddelen.	Er is een microvoedingsstof of een verbinding daarvan gebruikt die niet op de lijst van vitamines en mineralen die bij de vervaardiging van voedingssupplementen mogen worden gebruikt (bijlage I van de richtlijn of verordening) of van verbindingen van vitamines en mineralen die bij de vervaardiging van voedingssupplementen mogen worden gebruikt (bijlage II van de richtlijn of verordening). Deze stof of verbinding is niet toegestaan in voedingssupplementen of levensmiddelen.	Er is niet aangetoond dat de chemische stoffen die bij de vervaardiging van voedingssupplementen als bron van vitamines en mineralen worden gebruikt veilig zijn en tevens beschikbaar zijn om door het lichaam te worden gebruikt.	B	BB	

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K
2	Bron	Onderwerp	Wet					NVA interventie			
3		Inspectie indeling	Titel	Artikel	Product	Wettelijke norm	Omschrijving afwijking / overtreding	Motivatie voor indeling overtreding	Klasse indeling overtreding	Interventies	Status / opmerkingen
9	Regel 6	Samenstelling voedingssupplement / vitaminepreparaat	Warenwetregeling Vrijstelling vitaminepreparaten	Artikel 4, lid 1	Voedingssupplementen (vitaminepreparaten)	Een vitaminepreparaat bevat maximaal 1200 microgram vitamine A per dag, rekening houdend met de gebruiksaanwijzing van het vitaminepreparaat.	Een vitaminepreparaat bevat meer dan 1200 microgram vitamine A per dag, rekening houdend met de gebruiksaanwijzing van het vitaminepreparaat.	Gevaar voor de gezondheid	B	BB	1200 microgram vitamine A in de vorm van retinoïden komt overeen met 360 IE/IU.
10	Regel 7	Samenstelling voedingssupplement / vitaminepreparaat	Warenwetregeling Vrijstelling vitaminepreparaten	Artikel 4, lid 2	Voedingssupplementen (vitaminepreparaten)	Een vitaminepreparaat bevat maximaal 75 microgram vitamine D per dag, rekening houdend met de gebruiksaanwijzing van het vitaminepreparaat.	Een vitaminepreparaat bevat meer dan 75 microgram vitamine D per dag, rekening houdend met de gebruiksaanwijzing van het vitaminepreparaat.	Gevaar voor de gezondheid	B	BB	75 microgram vitamine D komt overeen met 3000 IE/IU.
11	Regel 8	Samenstelling levensmiddel	Verordening (EG) Nr. 1925/2006	Artikel 8, lid 2	Alle levensmiddelen	Stoffen die in Deel A van bijlage III van Verordening (EG) Nr. 1925/2006 staan zijn verboden.	Er zijn stoffen toegevoegd aan een levensmiddel die benoemd zijn in Deel A van bijlage III. Dit is niet toegestaan.	Gevaar voor de gezondheid	B	BB	
12	Regel 9	Samenstelling kruidenpreparaat	Warenwetbesluit Kruidenpreparaten	Artikel 4, lid 1	Kruidenpreparaten	Een kruidenpreparaat bestaande uit materiaal geheel of gedeeltelijk afkomstig van planten benoemd in bijlage I bevat een gehalte toxische pyrrolizidine-alkaloïden van niet meer dan 1 microgram	Een kruidenpreparaat bestaande uit materiaal geheel of gedeeltelijk afkomstig van planten benoemd in bijlage I bevat een gehalte toxische pyrrolizidine-alkaloïden groter dan 1 microgram per kg of per liter.	Gevaar voor de gezondheid	B	BB	
13	Regel 10	Samenstelling kruidenpreparaat	Warenwetbesluit Kruidenpreparaten	Artikel 4, lid 2 onder a en b	Kruidenpreparaten	Een kruidenpreparaat bevat geen aristolochiazuren of derivaten hiervan, of yohimbe-alkaloïden of derivaten	Een kruidenpreparaat bevat aristolochiazuren of derivaten hiervan, of yohimbe-alkaloïden of derivaten hiervan.	Gevaar voor de gezondheid	B	BB	
14	Regel 11	Samenstelling kruidenpreparaat	Warenwetbesluit Kruidenpreparaten	artikel 4, lid 3	Kruidenpreparaten	Een kruidenpreparaat bevat geen materiaal dat geheel of ten dele afkomstig is van planten bedoeld die vermeld zijn in bijlage II van het Warenwetbesluit	Een kruidenpreparaat bevat materiaal dat geheel of ten dele afkomstig is van planten bedoeld die vermeld zijn in bijlage II van het Warenwetbesluit Kruidenpreparaten.	Gevaar voor de gezondheid	B	BB	
15	Regel 12	Samenstelling levensmiddel (nieuw voedingsmiddel)	Verordening (EU) 2015/2283	Artikel 6, lid 2	Nieuwe voedingsmiddelen	Alleen nieuwe voedingsmiddelen die zijn toegelaten en in de Unielijst zijn opgenomen, mogen als zodanig in de Unie in de handel worden gebracht of in of op levensmiddelen worden gebruikt, overeenkomstig de in die lijst gestelde gebruiksvoorwaarden en	Er worden nieuwe voedingsmiddelen verhandeld die niet in de Unielijst, zoals bedoeld in artikel en7, 8 en 9 van Verordening (EU) 2015/2283, zijn opgenomen .	Met het oog op de bescherming van de volksgezondheid moeten nieuwe voedingsmiddelen, alvorens zij in de EU in de handel worden gebracht, worden onderwerpen aan een uniforme veiligheidscontrole volgens een communautaire procedure.	B	BB	
16	Regel 13	Samenstelling levensmiddel (nieuw voedingsmiddel)	Verordening (EU) 2015/2283	Artikel 6, lid 2	Nieuwe voedingsmiddelen	Alleen nieuwe voedingsmiddelen die zijn toegelaten en in de Unielijst zijn opgenomen, mogen als zodanig in de Unie in de handel worden gebracht of in of op levensmiddelen worden gebruikt, overeenkomstig de in die lijst gestelde gebruiksvoorwaarden en	Er worden nieuwe voedingsmiddelen verhandeld die zijn toegelaten en in de Unielijst zijn opgenomen, maar er wordt niet voldaan aan de in die lijst gestelde gebruiksvoorwaarden en etiketteringsvoorschriften.	Nieuwe voedingsmiddelen zijn veilig bevonden onder de gebruiksvoorwaarden en etiketteringsvoorschriften die in de Unielijst staan. Als niet aan deze gebruiksvoorwaarden en etiketteringsvoorschriften wordt voldaan is het niet uitgesloten dat een nieuw	C	SW	

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K
2	Bron	Onderwerp	Wet					NVA interventie			
3		Inspectie indeling	Titel	Artikel	Product	Wettelijke norm	Omschrijving afwijking / overtreding	Motivatie voor indeling overtreding	Klasse indeling overtreding	Interventies	Status / opmerkingen
17	Regel 14	Samenstelling levensmiddel (voedingssupplement, vitaminepreparaat, levensmiddelen met toegevoegde vitamines en mineralen)	Warenwetbesluit voedingssupplementen en Richtlijn 2002/46/EG, Warenwetregeling Vrijstelling vitaminepreparaten, Verordening (EG) Nr. 1925/2006, Warenwetbesluit Toevoeging micro-voedingsstoffen aan levensmiddelen, Warenwetregeling Vrijstelling vitamine D (smeerbare producten), Warenwetregeling Vrijstelling toevoeging vitamine D en foliumzuur	Diverse	Voedingssupplementen , verrijkte levensmiddelen	Producten moeten voldoen aan wettelijk vastgestelde minimale en maximale hoeveelheden vitamines en mineralen, hoeveelheid aanwezige nutriënten, verbindingen of andere stoffen moeten in overeenstemming zijn met de gedeclareerde waarde op het etiket.	De hoeveelheid nutriënt, verbinding of andere stof voldoet niet aan wettelijk vastgelegde normen, of wijkt sterk af van de waarde die op het etiket staat vermeld.	Als gevolg hiervan is sprake van gevaar voor de gezondheid en/of ernstige misleiding.	B	BB	Geldt niet voor voeding voor specifieke groepen. Zie daarvoor regel 16.
18	Regel 15	Samenstelling levensmiddel (voedingssupplement, vitaminepreparaat, levensmiddelen met toegevoegde vitamines en mineralen)	Warenwetbesluit voedingssupplementen en Richtlijn 2002/46/EG, Warenwetregeling Vrijstelling vitaminepreparaten, Verordening (EG) Nr. 1925/2006, Warenwetbesluit Toevoeging micro-voedingsstoffen aan levensmiddelen, Warenwetregeling Vrijstelling vitamine D (smeerbare producten), Warenwetregeling Vrijstelling toevoeging vitamine D en foliumzuur	Diverse	Voedingssupplementen , verrijkte levensmiddelen	Producten moeten voldoen aan wettelijk vastgestelde minimale en maximale hoeveelheden vitamines en mineralen, hoeveelheid aanwezige nutriënten, verbindingen of andere stoffen moeten in overeenstemming zijn met de gedeclareerde waarde op het etiket.	De hoeveelheid nutriënt, verbinding of andere stof voldoet niet aan wettelijk vastgelegde normen, of wijkt af van de waarde die op het etiket staat vermeld.	Als gevolg hiervan is geen sprake van direct gevaar voor de gezondheid en/of geen ernstige misleiding.	C	SW	
19	Regel 16	Samenstelling voeding voor specifieke groepen (volledige zuigelingenvoeding en opvolgzuigelingenvoeding, bewerkte levensmiddelen op basis van granen en babyvoeding, voeding voor medisch gebruik en de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing)	Verordening (EU) nr. 609/2013 en daaraan gerelateerde uitvoeringshandelingen.	Diverse	Levensmiddelen voor specifieke groepen	De wettelijk vastgelegde essentiële samenstelling van levensmiddelen voor specifieke groepen voldoet aan de wettelijke voorschriften.	De essentiële samenstelling wijkt af van wettelijke voorschriften.	Gevaar voor de gezondheid en/of (ernstige) misleiding.	B	BB	Aangezien deze categorie producten bestemd is voor kwetsbare groepen zijn alle overtredingen van de wettelijke voorschriften omtrent essentiële samenstelling ernstig (klasse B).
20											