

CBD w suplementach w USA

prace nad przepisami – aktualna sytuacja

W amerykańskiej ustawie budżetowej na rok 2020 przewidziano opracowanie raportu na temat prac FDA (Food and Drug Administration) dotyczących pozyskania i analizy odpowiednich danych umożliwiających **opracowanie polityki i uregulowań prawnych w odniesieniu do zastosowania kannabidiolu (CBD)** w kategoriach produktów, za które odpowiada FDA (m.in. leki, kosmetyki, żywność, suplementy).

FDA z jednej strony jest świadome jakie zainteresowanie i potencjał wiąże się z produktami zawierającymi CBD, a z drugiej strony dostrzega zagrożenia takie jak **wprowadzanie w błąd, czy zanieczyszczenie THC, metalami ciężkimi i pestycydami**.

FDA rozważa potencjalne ścieżki sprzedaży niektórych produktów z CBD jako suplementów diety. Zgodnie z obowiązującym w USA prawem produkty z CBD nie mogą być sprzedawane jako suplementy diety, ale FDA jest uprawniona do ustanowienia wyjątku poprzez opracowanie przepisów, które zezwalałyby na legalną sprzedaż produktów zawierających CBD w tej kategorii.

Biorąc pod uwagę duże zainteresowanie opinii publicznej potencjałem suplementów diety z CBD, a także zakres, w jakim wiele takich produktów jest dostępnych na rynku, FDA przyjęła bardzo proaktywne podejście do analizy danych dotyczących bezpieczeństwa. Intensywnie analizowany jest profil ryzyka związanego ze spożywaniem CBD w postaci suplementów.

Kolejna kwestia analizowana aktualnie przez FDA to jest **rodzaj przedkładanych przez producentów badań**, które w dużym stopniu dotyczą substancji CBD jako takiej, a nie zastosowanej jako składnik konkretnego produktu (znamy ten problem w UE z wniosków o autoryzację oświadczeń zdrowotnych – rozporządzenie 1924/2006).

Jednym z kolejnych kroków, który ma prowadzić do przyjęcia odpowiednich regulacji jest opracowanie raportu przedstawiającego w jaki sposób **produkty z CBD obecne na rynku są fałszowane lub wprowadzają w błąd**. FDA aktualnie pracuje nad tym raportem. ■