|  |
| --- |
| Ort, Datum : |
|  |
| E-Mail: lme@blv.admin.ch |

**MELDEFORMULAR ZUM INVERKEHRBRINGEN**

(Bitte die Meldeunterlagen per E-Mail einreichen)

(Zutreffendes bitte ankreuzen)

[ ]   **einer Säuglingsanfangsnahrung**(Art. 5 bis 11 der Verordnung über Lebensmittel für Personen mit besonderem Ernährungsbedarf (VLBE))

[ ]  **eine Folgenahrung**(Art. 12 bis 17 der Verordnung über Lebensmittel für Personen mit besonderem Ernährungsbedarf (VLBE))

[ ]  **einem Lebensmittel für besondere medizinische Zwecke**(Art. 23 bis 31 der Verordnung über Lebensmittel für Personen mit besonderem Ernährungsbedarf (VLBE))

(Alle Angaben unterstehen dem Amtsgeheimnis. Der Antrag enthält die zum Zeitpunkt der Anmeldung möglichen Angaben)

1. **Meldende Firma :** (Firma welche die Verantwortung des Produktinverkehrbringens trägt.)

|  |  |
| --- | --- |
| Firma : |  |
| Adresse : |  |
| Telefon/Fax : |  |
| E-Mail : |  |

1. **Produktname :** Fantasiename
2. **Anlagen:**

(Obligatorisch, die Meldung ist nur vollständig wenn die unten aufgelisteten Anlagen mitgeliefert werden)

1. Etikette und/oder Verpackung (oder ggf. deren Farbandrücke in den tatsächlichen Abmessungen).
2. Genaue Rezeptur des Herstellers/der Herstellerin mit exakten Mengenangaben für jede Zutat, ausgedrückt in g / 100 g oder in % (bei Lebensmitteln für besondere medizinische Zwecke).

|  |
| --- |
| **Wichtige Hinweise:*** Diese Meldung stellt die Hersteller, Importeure oder Inverkehrbringer nicht frei von der selbstverantwortlichen Einhaltung der rechtlichen Bestimmungen gemäss Art. 26 des Lebensmittelgesetzes (LMG, SR 817.0).
* Das BLV prüft weder die Etiketten und Verpackungen noch die Zusammensetzung. Die abschliessende Beurteilung der Verkehrsfähigkeit (inkl. Etikettierung) obliegt den Kantonalen Vollzugsbehörden.
* Bei Änderung des Produktnamens (und/oder auch bei Änderung des Verwendungszwecks respektive der Rezeptur bei Lebensmittel für besondere medizinische Zwecke), muss eine neue Meldung beim BLV erfolgen.
 |

Mit der untenstehenden Unterschrift der verantwortlichen Person, bestätigt die Firma, dass das gemeldete Produkt den betreffenden gesetzlichen Anforderungen vollständig entspricht.

Name, Vorname und Unterschrift der verantwortlichen Person: