



CERTIFICAT DE NOTIFICARE
Seria AD Nr. 4813/04.01.2024

În conformitate cu prevederile Ordinului comun al M.A.P.D.R. nr. 1228/2005, al M.S. nr. 244/2006 și al A.N.S.V.S.A. nr. 63/2006 referitor la aprobarea Normelor tehnice privind comercializarea suplimentelor alimentare predozate de origine animală și vegetală și/sau a amestecurilor acestora cu vitamine, minerale și alți nutrienți, INSTITUTUL NAȚIONAL DE SĂNĂTATE PUBLICĂ - CENTRUL REGIONAL DE SĂNĂTATE PUBLICĂ IAȘI, în baza documentației înaintate, decide că următorul produs poate fi comercializat în ROMÂNIA, conform prevederilor legale în vigoare.

Denumire produs: L-Glutamine - pulbere pentru soluție orală
Forma de comercializare: pulbere (plic DoyPack x 500 g pulbere)
Domeniu de utilizare: supliment alimentar

Compoziție/porție (5 g): **Ingrediente active:** L- glutamină- 5 g.

Producător: S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.
Adresa: Str.Industrială 7/A, MD- 2091, Sîngera, Republica Moldova

Deținătorul notificării: S.C. GABA OPTIFARM S.R.L.
Adresa: Str. 1 Decembrie 1918, nr. ,46, ap 31, Brașov, România

Etichetarea produsului se va realiza conform H.G. nr. 106/2002 cu modificările și completările ulterioare, Regulamentul UE nr. 1169/2011 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare și Regulamentul UE nr. 432/2012 privind mențiunile de sănătate (unde este cazul).

Este interzisă inscripționarea ambalajului și/sau a prospectului produsului cu proprietăți de prevenire, tratare sau vindecare a unor boli sau să se facă referire la asemenea proprietăți.

Acest act devine nul în situația modificării compoziției produsului (ingrediente și/sau cantități).

Intocmit,
Șef Secție SRM

Dr. Nicoleta Florescu

Medic Șef CRSP Iași

Prof. Univ. Dr. Luminița Smaranda Iancu

