



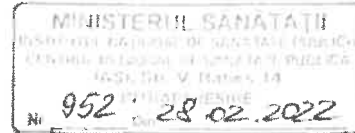
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
INSTITUTUL NAȚIONAL DE SĂNĂTATE PUBLICĂ
NATIONAL INSTITUTE OF PUBLIC HEALTH



Str. Dr. A. Leonte, Nr. 1 - 3, 050463 București ROMANIA
Tel: *(+40 21) 318 36 20, Director (+40 21) 318 36 00, (+40 21) 318 36 02, Fax (+40 21) 312 3426

CENTRUL REGIONAL DE SĂNĂTATE PUBLICĂ IAȘI
Str. Victor Babeș nr. 14, 700465, Iași, ROMANIA
Tel. 0232 410399, 0232 410512; Fax: 0232 210399 Medic Șef: 0232 261840

CERTIFICAT DE NOTIFICARE
Seria AD Nr. 3055/28.02.2022



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: TRIBULL

Forma de comercializare: capsule (cutie carton cu 3/6/9/12 blistere a câte 10 capsule)

Domeniu de utilizare: supliment alimentar

Compoziție/capsulă: **Ingrediente active:** Extract uscat din fructe de colțul- babei (*Tribulus terrestris*) (std. min. 20% protodioscin)- 250 mg; **Alte ingrediente:** agenți de încărcare (lactoză monohidrat; celuloză microcristalină); antiaglomeranți (dioxid de siliciu coloidal; stearat de magneziu); agenți de dezintegrare (amidonglicolat de sodiu); capsula (gelatină, coloranți: carmoizină; oxid roșu de fier; dioxid de titan; oxid galben de fier).

Producător: S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.
Adresa: Str.Industrială 7/A, 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).

Întocmit,
Șef Secție SRM
Dr. Nicoleta Florescu

Medic Șef CRSP Iași
Prof. Univ. Dr. I. I. Smaranda Iancu

