



Nr. AC 0190/12.11.2007

REFERAT PENTRU NOTIFICARE

La solicitarea **S.C. VITA CRYSTAL RESEARCH SRL Miercurea Ciuc jud. Harghita**, in calitate de importator al produsului **PVG – Ganoderma Lucidum**, de a elibera un referat de evaluare in vederea notificarii, precizam urmatoarele:

PVG – Ganoderma Lucidum, produs de catre firma Crystal Institute Kft Eger, Ungaria, face parte din categoria suplimentelor alimentare. O capsula contine coji si seminte de struguri rosii macinate si liofilizate, seminte de canepa macinate, ganoderma lucidum macinata, acid ascorbic si coloranti (bioxid de titan).

Produsul **PVG – Ganoderma Lucidum** nu este recomandat de catre firma producatoare ca inlocuitor al unui regim alimentar. Doza zilnica recomandata de catre producator este de 1 capsula/ zi cu mult lichid, iar in cazuri extreme 2 capsule/ zi.

Produsul **PVG – Ganoderma Lucidum** este conditionat sub forma de capsule si este ambalat in flacoane din polietilena, inchise cu capac cu filet si inel de siguranta, cu un continut de 10, 100, 250 capsule a cate 0,500 g/ capsula, iar apoi in cutii de carton.

Materialele pentru ambalare, prezinta Declaratie de conformitate eliberate de firma Eurojet Hungaria Kft.

Produsul **PVG – Ganoderma Lucidum** prezinta Notificare OETI nr.2290/2007 prin care acesta se notifica ca supliment alimentar in Ungaria si Certificat HU 05/0973 prin care se certifica ca firma respecta normele ISO 9001:2000 pentru a obtine o inalta calitate a produsului.

Deasemenea se prezinta o declaratie a Institutului de cercetari Fleischmann Rudolf din care rezulta ca semintele de canepa folosite (Cannabis fativa) sunt hibridi industriali cultivati si imbunatatiti si care sunt trecuti pe lista de secii ale UE si care corespund standardelor OECD (cu continut de THC sub 0,2 %).

Termenul de valabilitate fixat de firma producatoare este de 12 luni de la data fabricatiei.

Din documentatia pusa la dispozitie de catre firma **S.C. VITA CRYSTAL RESEARCH SRL Miercurea Ciuc jud. Harghita**, in calitate de importator, rezulta ca produsul **PVG – Ganoderma Lucidum** este supliment alimentar si conform Ord. MS nr. 244/2006 se notifica de catre Ministerul Sanatatii Publice.

Recomandam si sustinem notificarea, care sa permita comercializarea acestuia. Produsul care face obiectul acestui referat, prin natura lui si prin modul de utilizare, nu pune in pericol sanatatea consumatorului.

Data
11.12.2007

Director
Prof. Dr. I. S. BOCSAN



Referat intocmit de
Dr. Horatiu Zapirtan
medic primar igiena



MINISTERUL SANATATII PUBLICE
INSTITUTUL DE SANATATE PUBLICA "PROF. DR. IULIU MOLDOVAN"
CLUJ-NAPOCA

Nr. de iesire... 39/09.01.2008

CERTIFICAT DE NOTIFICARE

Seria: AC Nr: 0190

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 privind 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 DE SĂNĂTATE PUBLICĂ "Prof. Dr. IULIU MOLDOVAN" Cluj- Napoca, în baza documentației înaintate, decide că următorul produs poate fi comercializat în ROMÂNIA, conform prevederilor legale în vigoare.

Denumire produs: **PVG-Ganoderma Lucidum**

Forma de comercializare: capsule

Domeniul de utilizare: supliment alimentar

Compozitie/capsula: coji si seminte de struguri rosii macinate si liofilizate, seminte de canepa macinate, ganoderma lucidum macinata, acid ascorbic si coloranti (bioxid de titan).

Producator: **Crystal Institute Kft,**

Adresa: **Loc. 3300 Eger, str. Faiskola, nr. 11, Ungaria**

Detinatorul notificării: **S.C. VITA CRYSTAL RESEARCH SRL**

Adresa: **Miercurea Ciuc, B-dul Fratiei, Bl. 13, sc. B, ap. 1, Jud. Harghita**

Etichetarea produsului se va realiza conform H.G. nr. 106/2002, modificată și completată prin H.G. nr. 1719/2004..

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 și calității produsului.

INTOCMIT
Dr. ZAPARTAN HORATIU

SEF SECTIE
MEDICINA MEDIULUI SI COLECTIVITATILOR
Dr. VLAD MARIANA

DIRECTOR
Prof. Dr. IOAN STELIAN BOCSAN

