

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI  
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE  
Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1  
011478 București  
Tel.: +40-21.317.11.02  
Fax: +40-21.316.34.97

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI  
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE  
INTRARE Nr. 56022 F  
IEȘIRE Nr. \_\_\_\_\_  
Ziua \_\_\_\_\_ Luna \_\_\_\_\_ Anul \_\_\_\_\_

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
Direcția Farmaceutică și Dispozitive Medicale  
Nr. 70.850  
ZIUA 19 LUNA 11 ANUL 2013

CĂTRE,  
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
DIRECȚIA FARMACEUTICĂ ȘI DISPOZITIVE MEDICALE

Vă transmitem, anexat, e-mailul primit de la Grupul de Lucru pentru Aplicarea Legislației (HMA-WGEO), Londra, referitor la produsul **LEGAL HIGH CAPSULES**, fabricat ilegal în Israel, conținând „metilendioxiprovaleronă” (MDPV) și „venlafaxină” (substanțe nedeclarate).

Produsul nu deține Autorizație de punere pe piață în România emisă de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale.

Vă rugăm ca în activitatea specifică instituției dumneavoastră să luați toate măsurile care se impun, astfel încât produsul de mai sus să nu fie introdus/comercializat pe piața din România.

Vă mulțumim pentru colaborare

Cu stimă,

Președinte  
Dr. Marius Savu



Șef Departament inspecție farmaceutică  
Farm. Pr. Victorița Ivașcu