

ROMANIA



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

Str. Dr.A. Leonte, Nr. 1 - 3, 050463 Bucuresti, 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 TIMIȘOARA**

Bd.Dr.Victor Babeș nr.16, 300226 Timișoara Tel/Fax: 0256-492101

COMISIA DE NOTIFICARE suplimente alimentare

Nr.1908 /01.04.2010

**CERTIFICAT DE NOTIFICARE**

SERIA AB NR.0328

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, CENTRUL REGIONAL DE SĂNĂTATE PUBLICĂ TIMIȘOARA, în baza documentației înaintate, decide ca următorul produs poate fi comercializat în ROMÂNIA, conform prevederilor legale în vigoare.

◆ **Denumire produs:** *Xantho PLUS*

◆ **Domeniul de utilizare:** supliment alimentar

◆ **Compoziție:** conține per capsulă: 166,70 mg extract de Xanthosteen ( std.10% alfa-mangostin, 20% polifenoli); 200 mg *amestec patentat* : extract de ceai verde ( std. 45% ECGC); extract de sâmburi de struguri ( std. 95% proantocianidine); extract 40:1 din grape fruit; extract de rodie ( std.20% acid elagic); pulbere din fructe de afin de cultură ( *Vaccinium corymbosum*); extract 4:1 din fructe de afin ( *Vaccinium myrtillus*); agent de umplere-făină de orez-; antiaglomerant-stearat de Mg-; agent de alunecare-dioxid de Si-. Doza recomandată: 1 capsulă/zi.

◆ **Producător:** *Calivita International.*

Adresa: *75 Farmington Valley Drive, Plainville, CT,06062, SUA*

◆ **Deținătorul notificării:** *S.C. California Fitness Romania S.R.L.*

Adresa: *300127 Intrarea Fortăreței nr.4, Timișoara*

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.

Întocmit/șef comisie,

Director coordonator,

Dr. Goia Aurel



Prof.Dr.Moldovan Roxana Liana