



PUBLICITATE PENTRU PUBLICUL LARG

Referitor la adresa dvs. nr. 19294/13.06.2024 depusă la Agenția Națională
a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

PREȘEDINTELE Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Conform Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, Titlul
XVIII - Medicamentul, Capitolul VIII - Publicitatea.

Conform avizului Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale
din România, responsabilă de verificarea materialului publicitar pentru mass-media și de
difuzarea recomandărilor asupra utilizării corecte a medicamentelor.

DECIDE:

Documentul alăturat referitor la:

MARESYL 1 mg/ml

Spray nazal, soluție

Deținător APP: Dr. Reddy's Laboratories România S.R.L.

este conform cu prevederile Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății,
republicată, Titlul XVIII - Medicamentul, Capitolul VIII - Publicitatea.

Pungă

Canal de comunicare: Farmacii

Titlul materialului: „Maresyl”

Viza nr: 3824

Accastă viză de publicitate se acordă pentru o durată de 12 luni, începând cu data de
01.10.2024, cu condiția ca în acest interval de timp Autorizația de punere pe piață să fie valabilă.

VICEPREȘEDINTE,
Elena Valeriu BRODEALĂ





MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA
Str. Av. Sănătescu, nr. 48, Sector 1, 011478 București
Tel: +4021-317.11.00
Fax: +4021-316.34.97
www.anm.ro

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI
A DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA
INTRAREȘI NR. 23201/E
18.07.2024

PUBLICITATE PENTRU PUBLICUL LARG

Referitor la adresa dvs. nr. 19396/ 13.06.2024 depusă la Agenția Națională
a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

PREȘEDINTELE Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Conform Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, Titlul
XVIII - Medicamentul, Capitolul VIII - Publicitatea.

Conform avizului Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din
România, responsabilă de verificarea materialului publicitar pentru mass-media și de
diluzarea recomandărilor asupra utilizării corecte a medicamentelor.

DECIDE:

Documentul alăturat referitor la:

SYNOCAM, comprimate filmate

Deținător APP: Dr Reddy's Laboratories România SRL

este conform cu prevederile Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății,
republicată, Titlul XVIII - Medicamentul, Capitolul VIII - Publicitatea.

Pungă

Canal de Comunicare: Farmacii

Titlul materialului: „Synocam“

Viza nr: 6589

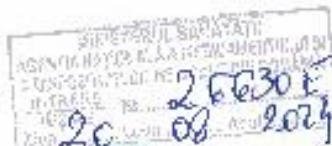
Această viză de publicitate se acordă pentru o durată de 12 luni, cu condiția ca în acest
interval de timp Autorizația de punere pe piață să fie valabilă.

VICEPREȘEDINTE,
Elena Valeria BRODEAȚĂ





MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA
Str. Av. Sănăteacu, nr. 48, Sector 1, 011478 București
Tel: +4021-317.11.00
Fax: +4021-316.34.97
www.anm.ro



PUBLICITATE PENTRU PUBLICUL LARG

Referitor la adresa dvs. nr. 19387/ 13.06.2024 depusă la Agenția Națională
a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

PREȘEDINTELE Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Conform Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, Titlul
XVIII - Medicamentul, Capitolul VIII - Publicitatea.

Conform avizului Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din
România, responsabilă de verificarea materialului publicitar pentru mass-media și de
difuzarea recomandărilor asupra utilizării corecte a medicamentelor.

DECIDERE:

Documentul alăturat referitor la:

FLUIMUCHIL 200 mg, granule pentru soluție orală
FLUIMUCIL 600 mg, comprimate efervescente

Deținător APP: Zambon S.p.A.

este conform cu prevederile Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății,
republicată, Titlul XVIII - Medicamentul, Capitolul VIII - Publicitatea.

Pungă

Canal de Comunicare: Farmacii

Titlul materialului: „Elefant“

Viza nr: 6673

Accastă viză de publicitate se acordă pentru o durată de 6 luni, cu condiția ca în acest interval
de timp Autorizațiile de punere pe piață să fie valabile.

VICEPREȘEDINTE,
Elena Valeria BRODEALĂ

