



ROMÂNIA
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA POLITICA MEDICAMENTULUI ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
Str. Cristian Popișteanu nr. 1-3, 010024, București
☎ . (004021) 307.25.50 • FAX: (004021) 307.25.48

=====

AUTORIZAȚIE
PENTRU DEPOZITAREA ȘI DISTRIBUIREA PREPARATELOR
STUPEFIANTE ȘI PSIHOTROPE
Nr. 66Dsp / 2018

În conformitate cu prevederile Legii nr.339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope și ale Hotărârii de Guvern nr.1915/2006 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a dispozițiilor Legii nr.339/2005 și în baza autorizației de distribuție angro nr. **359D** emisă de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale,

RUBICON PHARMACEUTICALS S.R.L.

Înregistrată la Registrul Comerțului sub nr. **J35/996/2012**, cod unic de înregistrare **30099764**, cu sediul social în **sat Ghiroda, com. Ghiroda, calea Lugojului, nr. 134/8, etaj, birou 3, jud. Timiș, cod 307200**, este autorizată să desfășoare activitate cu preparate stupefiante și psihotrope potrivit specificului, la locurile de distribuție angro prevăzute în anexele la prezenta autorizație.

Orice modificare a condițiilor stabilite prin reglementările Ministerului Sănătății, atrage după sine anularea prezentei autorizații.

O nouă autorizație se va elibera la cerere, în baza unei documentații în care se vor preciza modificările survenite.

Nerespectarea prevederilor legislației în vigoare atrage după sine aplicarea prevederilor Hotărârii Guvernului nr.1915/2006 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a dispozițiilor Legii nr.339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope.

Dizolvarea, lichidarea sau fuziunea societăților comerciale, conform Legii nr.31/1990, republicată, se va aduce la cunoștința Direcției Politica Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din Ministerul Sănătății în termen de 15 zile, cu care ocazie se va depune și prezenta autorizație.

Valabilitatea autorizației este de 5 ani.

Data emiterii : 22.08.2018

Director,
Lidia Manuela ONOFREI



Consilier superior,
Dr. Andrei BUCȘAN

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

DIRECȚIA POLITICA MEDICAMENTULUI ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE

ANEXA NR. 1 LA AUTORIZAȚIA 66Dsp / 2018

În conformitate cu prevederile Legii nr.339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope și ale Hotărârii de Guvern nr.1915/2006 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a dispozițiilor Legii nr.339/2005 și în baza autorizației de distribuție angro nr. **359D, anexa 1.1** emisă de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, se autorizează desfășurarea de activitate cu preparate stupefiante și psihotrope, potrivit specificului, la locul : **sat Ghiroda, com. Ghiroda, calea Lugojului, nr. 134/8, jud. Timiș, cod 307200.**

Persoana responsabilă: **Farmacist Drăgoiu Raluca Diana**

Data emiterii : 22.08.2018

Director,
Lidia Manuela ONOFREI



Consilier superior,
Dr. Andrei BUCȘAN