

Nr. P 5985 din 09. 05. 2019

## **ÎN ATENȚIA FURNIZORILOR DE SERVICII MEDICALE**

În conformitate cu adresa ANMDM nr. 4672E/12. 04. 2019, vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Primum International Trading Co.SRL, în calitate de reprezentanță locală a deținătorului autorizației de punere pe piață pentru medicamentul Haemocomplettan P1g pulbere pentru soluție injectabilă/ perfuzabilă cu scopul de a informa profesioniștii din domeniul sănătății referitor la identificarea unei neconformități de calitate apărută după reconstituirea Haemocomplettan P1g pulbere pentru soluție injectabilă/ perfuzabilă.

Președinte – Director General  
jr. Elena Nadia Harpa