

În atenția tuturor distribuitorilor angro de medicamente autorizați din România

În baza **Ordinului ministrului sănătății nr. 85/2013 pentru aprobarea Normelor de aplicare a prevederilor art. 703 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății referitoare la medicamentele utilizate pentru rezolvarea unor nevoi speciale, cu modificările și completările ulterioare** și având în vedere solicitarea comisiilor de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății de punere pe piață a unor medicamente care nu pot fi asigurate temporar, prin canale obișnuite de distribuție și/sau nu dețin autorizație de punere pe piață validă în România, Ministerul Sănătății comunică mai jos medicamentele încadrate în categoria de nevoi speciale (denumirea comună internațională, forma farmaceutică, concentrația).

Nr.	Denumire comună internațională	Necesar estimat (UT)	Perioada	Termenul limită până la care solicitantii se angajează să pună pe piață medicamentul, calculat din momentul eliberării autorizației privind furnizarea de medicamente pentru nevoi speciale
1.	EPTIFIBATIDUM 2mg/ml solutie injectabila	1000 UT	12 luni	30 zile
2.	APROTININUM 50ml	2500 flacoane	12 luni	30 zile
3.	MAGNESII SULFAS 2g/10ml conc. Sol. perfuzabila	50000 fiole	12 luni	30 zile
4.	ADENOSINUM 10mg/2ml solutie injectabila fiole a 2 ml	5000 fiole	12 luni	30 zile

Distribuitorii de medicamente interesați de efectuarea demersurilor în vederea obținerii autorizației de nevoie speciale pentru medicamentele cu DCI de mai sus, vor transmite intenția Ministerului Sănătății, în atenția Direcției Farmaceutice și Dispozitive Medicale, la adresele de e-mail gabriela.don@ms.ro și petruta.toma@ms.ro până la data de **29.12. 2023.**

