

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 lista cuprinzând medicamentele încadrate în categoria nevoi speciale (denumirile comune internaționale, forma farmaceutică, concentrație).

| Nr. crt. | Denumire comună internațională | Forma farmaceutică | Concentrație | Necesar estimat (UT) | Perioada | Termenul limită până la care solicitanții se angajează să pună pe piață medicamentul, calculat din momentul eliberării autorizației privind furnizarea de medicamente pentru nevoi speciale |
|----------|--------------------------------|-------------------------------------|--------------|--|----------|---|
| 1. | IPRATROPII BROMIDUM | Soluție de inhalat prin nebulizator | 250 mcg/2ml | 5000 cutii (monodoze a câte 2 ml, cutii cu 20 fiole) | 1 an | 30 de zile |
| 2. | IPRATROPII BROMIDUM | Soluție de inhalat prin nebulizator | 500 mcg/2ml | 5000 cutii (monodoze a câte 2 ml, cutii cu 20 fiole) | 1 an | 30 de zile |

*****Având în vedere necesitatea urgentă a punerii pe piața a medicamentului în termenul specificat în anunț, vă rugăm ca la depunerea intenției de punere pe piață conform Normelor de aplicare a prevederilor articolului 703 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății referitoare la medicamentele utilizate pentru rezolvarea unor nevoi speciale aprobate prin Ordinul Ministerului Sănătății nr. 85/2013, cu modificările și completările ulterioare, să respectați cerințele pentru depunerea documentației prevăzute la Art.14 ținând cont cu precădere, acolo unde este cazul, de prevederile alin. (7).**

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 email gabriela.don@ms.ro și petruta.toma@ms.ro până la data 03.06.2026