

**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.	Denumire comună internațională	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	Eptifibatidum 2 mg/ml, soluție injectabilă	1000	12 luni	30 zile
2	IMUNOGLOBULINA ANTI-RABICĂ UMANĂ 150 UI/ml, soluție injectabilă	5500	12 luni	30 zile
3	Aztreonam 1g, soluție injectabilă	5.000	12 luni	60 zile
4	Vaccin holeric 1 mg/ml, soluție orală	192	12 luni	60 zile
5	Ser antidifteric 20.000 UI/fiolă, soluție injectabilă	200	12 luni	60 zile
6	Chinina 300 mg, capsule	300	12 luni	60 zile
7	Chinina 300 mg/ml, sol. injectabilă	200	12 luni	60 zile
8	Arthemether / Lumefantrine 20 mg/120 mg, capsule	160	12 luni	60 zile
9	Primaquine 7,5 mg, capsule	350	12 luni	60 zile
10	Diethylcarbamazine 100 mg, capsule	150	12 luni	60 zile

11	Praziquantelum 600 mg, capsule	200	12 luni	60 zile
12	Glucagonum 1 mg/ml, pulbere pentru soluție injectabilă	4.500	12 luni	60 zile

Distribuitorii de medicamente interesați de efectuarea demersurilor în vederea obținerii autorizației de nevoie speciale pentru medicamentul cu DCI de mai sus, vor transmite intenția Ministerului Sănătății, în atenția Direcției Politica Medicamentului, a Dispozitivelor și Tehnologiilor Medicale, la adresele de email [monica.lazar@ms.ro](mailto:monica.lazar@ms.ro) și [gabriela.don@ms.ro](mailto:gabriela.don@ms.ro), până la data de **15 iulie 2022.**