

## **În atenția tuturor distributorilor 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
1	TMP/SMX (sulfametoxazolum + trimetoprim) 1 g, sol.inj.
2	Carbonat de litiu, comprimate
3	Vaccin BCG, pulbere și solvent pentru suspensie intravezicală
4	Midazolam 1 mg/ml, fiole x 5 ml soluție
5	Antitoxină botulinică, (ABE: 500UI+500UI+100UI/ml), soluție inj.
6	Acidum Tranexamicum, 500 mg/5 ml, soluție inj.
7	Imunoglobulină anti-limfocite (de cal), sol. perf.

Distributorii de medicamente interesați de efectuarea demersurilor în vederea obținerii autorizației de nevoie speciale pentru medicamentele cu DCI din lista de mai sus, vor transmite intenția Ministerului Sănătății, în atenția Direcției Politica Medicamentului, a Dispozitivelor și Tehnologijilor Medicale, la adresa de email [monica.lazar@ms.ro](mailto:monica.lazar@ms.ro) și/sau [gabriela.don@ms.ro](mailto:gabriela.don@ms.ro), până la data de **05 august 2021**.

Termenul limită până la care solicanții se angajează să pună pe piață medicamentul, calculat din momentul eliberării autorizației privind furnizarea de medicamente pentru nevoi speciale, este de **20 de zile calendaristice**, pentru fiecare dintre medicamentele sus ENUMERATE.