

*ROMÂNIA*

*Buletin informativ*

**An. 14, Nr. 3 (55), trim. III 2012**

*Agenția  
Națională a  
Medicamentului  
și a*

*Dispozitivelor Medicale*

**Hotărâri ale consiliului de administrație al ANMDM**

**Ordine ale ministrului sănătății**

**Lista seriilor de medicamente retrase în trim. III 2012**

**Cereri de autorizare/reînnoire a autorizațiilor de punere pe piață primite de ANMDM în trim. II 2012**

**Medicamente autorizate de punere pe piață de ANMDM în trim. II 2012**

**Medicamente autorizate prin procedura centralizată de către EMA pentru care Comisia Europeană a emis deciziile în trim. II 2012**

- Toate datele cuprinse în prezenta publicație reprezintă informații oficiale și sunt sub autoritatea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale.
- Întregul conținut al prezentei publicații se află sub protecția legislativă integrală a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale.
- Orice valorificare a conținutului prezentei publicații în scopul obținerii de venituri sau comercializarea prezentei este interzisă și pasibilă de pedeapsă fără acordul excepțional al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale.
- Toate drepturile editoriale aparțin în exclusivitate Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale.

## CUPRINS

### HOTĂRĂRI ALE CONSILIULUI DE ADMINISTRAȚIE AL ANMDM

- **Hotărârea nr. 21/06.12.2011** referitoare la avizarea unor tarife pentru activități desfășurate de departamentele Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, **aprobată prin Ordinul ministrului sănătății nr. 868 din 7 septembrie 2012, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 667 din 24/09/2012** ..... 4
- **Hotărârea nr. 22/06.12.2011** referitoare la avizarea tarifelor privind inspectarea furnizorilor de teste de lizibilitate, **aprobată prin Ordinul ministrului sănătății nr. 868 din 7 septembrie 2012, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 667 din 24/09/2012** ..... 9

### ORDINE ALE MINISTRULUI SĂNĂTĂȚII

- **Ordinul ministrului sănătății nr. 868 din 7 septembrie 2012** pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății nr. 716/2009 privind aprobarea tarifelor și a valorii cotizației de menținere în vigoare a autorizației de punere pe piață, practicate de Agenția Națională a Medicamentului, **publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 667 din 24/09/2012** ..... 10
- **Lista seriilor de medicamente retrase în trim. III 2012** ..... 14
- **Cereri de autorizare/reînnoire a autorizațiilor de punere pe piață primite de ANMDM în trim. II 2012** ..... 16
- **Medicamente autorizate de punere pe piață de ANMDM în trim II 2012** ..... 18
- **Medicamente autorizate prin procedura centralizată de către EMA pentru care Comisia Europeană a emis deciziile în trim. II 2012** ..... 29

**HOTĂRÂRE**  
**Nr. 21/06.12.2011**

**referitoare la avizarea unor tarife pentru activități desfășurate de departamentele Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale**

Consiliul de administrație al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (în continuare ANMDM), numit prin OMS nr. 1567/2011, întrunit în ședința din 6 decembrie 2011;

Văzând referatul **Departamentului procedură națională**, înregistrat sub nr. 6925/2011, prin care sunt aduse la cunoștință propunerile privind valoarea tarifului pentru aprobarea variației pentru medicamentele autorizate prin procedura de import paralel ;

Văzând referatul **Departamentului procedură națională**, înregistrat sub nr. 6924/2011, prin care sunt aduse la cunoștință propunerile privind valoarea unor tarife pentru activități prestate către terți;

Văzând referatul **Departamentului proceduri europene**, înregistrat sub nr. 3890/2011, prin care sunt aduse la cunoștință propunerile privind valoarea tarifelor pentru unele activități prestate către terți;

În temeiul art. 10 lit.” d ” din Hotărârea Guvernului nr. 734/2010 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, cu modificările și completările ulterioare, adoptă următoarea

**HOTĂRÂRE**

**Art. 1** – Avizează propunerea cu privire la tariful pentru variațiile la autorizațiile de import paralel în cuantum de 250 euro.

**Art. 2** - Avizează propunerea cu privire la tarifele pentru activitățile desfășurate de **Departamentul procedură națională – serviciul variații** în cuantumul propuse, în conformitate cu Anexa 1 la prezenta hotărâre.

**Art. 3** – Avizează propunerea cu privire la tariful de reînnoire a autorizației de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu ROMÂNIA stat membru de referință, efectuat de Departamentul proceduri europene – serviciul administrare proceduri europene, în cuantum de 4.305 euro.

**Art. 4** – Avizează propunerea cu privire la tarifele pentru activitățile desfășurate de **departamentul proceduri europene – serviciul variații** în cuantumurile propuse, în conformitate cu Anexa 2 la prezenta hotărâre.

**Art. 5** – Calculația valorii tarifelor s-a întocmit în conformitate cu Metodologia aprobată de Ministerul Sănătății Publice prin adresa nr. 13.893/19.12.2002.

**Art. 6** - Prezenta hotărâre se comunică ministrului sănătății, spre informare și emiteră a ordinului de aprobare.

**PREȘEDINTELE**  
**Consiliului de administrație al**  
**Agenciei Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale,**  
**Dr. Petru DOMOCOȘ**

**ANEXA 1**  
**la HCA nr. 21/06.12.2011**

**L I S T A**  
**tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul procedură națională –  
serviciul variații**

<b>NR. CRT.</b>	<b>DENUMIREA PRESTAȚIEI</b>	<b>TARIF EURO</b>
1.	Aprobarea variațiilor tip IA care definesc grupul pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	<b>300</b>
2.	Aprobarea variațiilor tip IB care definesc grupul pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	<b>500</b>
3.	Aprobarea variațiilor tip II care definesc grupul pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	<b>1600</b>
4.	Aprobarea variațiilor tip IA incluse în grup pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	<b>200</b>
5.	Aprobarea variațiilor tip IB incluse în grup pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	<b>340</b>
6.	Aprobarea variațiilor tip II incluse în grup pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	<b>1070</b>

**ANEXA 2***la HCA nr. 21/06.12.2011***L I S T A****tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul proceduri europene –  
serviciul variații**

<b>NR. CRT.</b>	<b>DENUMIREA PRESTAȚIEI</b>	<b>TARIF EURO</b>
1.	Aprobarea variației tip IA inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu ROMÂNIA stat membru de referință	<b>375</b>
2.	Aprobarea variației tip IB inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu ROMÂNIA stat membru de referință	<b>750</b>
3.	Aprobarea variației tip II inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu ROMÂNIA stat membru de referință	<b>2400</b>
4.	Aprobarea variației tip IA inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu ROMÂNIA stat membru interesat	<b>165</b>
5.	Aprobarea variației tip IB inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu ROMÂNIA stat membru interesat	<b>225</b>
6.	Aprobarea variației tip II inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu ROMÂNIA stat membru interesat	<b>825</b>

**Notă:**

1. În cazul variațiilor grupate, tariful se calculează pentru fiecare autorizație de punere pe piață, prin însumarea tarifului aferent variației care definește grupul și a tarifului pentru variație inclusă în grup aplicat fiecărei variații din grup, alta decât variația care definește grupul.

2. Tariful aferent variației care definește grupul este tariful pentru variația la autorizația de punere pe piață.



**HOTĂRÂRE**  
**Nr. 22/06.12.2011**

**referitoare la avizarea tarifelor privind inspectarea  
furnizorilor de teste de lizibilitate**

Consiliul de administrație al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (în continuare ANMDM), numit prin OMS nr. 1567/2011, întrunit în ședința din 6 decembrie 2011;

Văzând referatul Departamentului procedură națională, înregistrat sub numărul 14718/22.11.2011, prin care sunt aduse la cunoștință propunerile privind valoarea tarifelor pentru activitățile privind inspectarea furnizorilor de teste de lizibilitate;

În temeiul art. 10 lit. d din Hotărârea Guvernului nr. 734/21.07.2010 privind înființarea, organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, cu modificările și completările ulterioare, adoptă următoarea

**HOTĂRÂRE**

**Art. 1** – Avizează propunerea cu privire la tariful pentru activitățile privind inspectarea furnizorilor de teste de lizibilitate în cuantum de 750 Euro.

**Art. 2** – Calculația valorii tarifelor s-a întocmit în conformitate cu Metodologia aprobată de Ministerul Sănătății Publice prin adresa nr. 13.893/19.12.2002.

**Art. 3** - Prezenta hotărâre se comunică ministrului sănătății, spre informare și emitere a ordinului de aprobare.

**PREȘEDINTELE**

**Consiliului de administrație al Agenției Naționale a Medicamentului  
și a Dispozitivelor Medicale,**

**Dr. Petru DOMOCOȘ**

## MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

### ORDIN

**pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății nr. 716/2009 privind aprobarea tarifelor și a valorii cotizației de menținere în vigoare a autorizației de punere pe piață, practicate de Agenția Națională a Medicamentului**

(Publicat în Monitorul Oficial, Partea I nr. 667 din 24/09/2012)

Văzând Referatul de aprobare al Direcției farmaceutice și dispozitive medicale nr. C.V. 3.786/7 septembrie 2012, având în vedere prevederile art. 10 lit. d) din Hotărârea Guvernului nr. 734/2010 privind înființarea, organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, cu modificările ulterioare,

în temeiul art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

**ministrul sănătății** emite următorul ordin:

Art. I. - Ordinul ministrului sănătății nr. 716/2009 privind aprobarea tarifelor și a valorii cotizației de menținere în vigoare a autorizației de punere pe piață, practicate de Agenția Națională a Medicamentului, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 422 din 19 iunie 2009, se modifică și se completează după cum urmează:

1. În tot cuprinsul ordinului se va înlocui denumirea "Agenția Națională a Medicamentului" (ANM) cu denumirea "Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale" (ANMDM).

2. La anexa nr. 2 "Lista tarifelor pentru inspecții diverse și activități conexe", după poziția 25 se introduce o nouă poziție, poziția 26, cu următorul cuprins:

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif - euro - ***	Componentă fixă*	Componentă variabilă**
"26.	Inspecția în vederea acreditării furnizorilor de teste de lizibilitate	750	750	-"

3. La anexa nr. 3 "Lista tarifelor pentru evaluarea documentației în vederea autorizării de punere pe piață/reînnoirii autorizației de punere pe piață a medicamentelor de uz uman și în vederea desfășurării activităților conexe autorizării de punere pe piață", la secțiunea B "Evaluarea documentației în vederea autorizării de punere pe piață/reînnoirii autorizației de punere pe piață prin proceduri europene" se introduce o nouă poziție, poziția 27.a), cu următorul cuprins:

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif - euro -
"27.a)	Reînnoirea autorizației de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru de referință	4.305"

4. La anexa nr. 3, secțiunea D "Aprobarea variațiilor" se modifică și va avea următorul cuprins:

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif - euro -
D.	Aprobarea variațiilor	
35.	Aprobarea variațiilor tip IA și a celor tip IA care definesc grupul pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	300
36.	Aprobarea variațiilor tip IB și a celor tip IB care definesc grupul pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	500
37.	Aprobarea variațiilor tip II și a celor tip II care definesc grupul pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	1.600
38.	Aprobarea variațiilor tip IA incluse în grup pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	200
39.	Aprobarea variațiilor tip IB incluse în grup pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	340
40.	Aprobarea variațiilor tip II incluse în grup pentru medicamentele autorizate prin procedură națională	1.070
41.	Aprobarea variațiilor tip IA pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru de referință	460
43.	Aprobarea variațiilor tip II pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru de referință	2.400

44. Aprobarea variațiilor tip IA pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru interesat	300
45. Aprobarea variațiilor tip IB pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru interesat	500
46. Aprobarea variațiilor tip II pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru interesat	1.600
47. Aprobarea variației tip IA inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru de referință	375
47.a) Aprobarea variației tip IB inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru de referință	750
47.b) Aprobarea variației tip II inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru de referință	2.400
48. Aprobarea variației tip IA inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru interesat	165
48.a) Aprobarea variației tip IB inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru interesat	225
48.b) Aprobarea variației tip II inclusă în grup, alta decât variația care definește grupul, pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România stat membru interesat	825

NOTĂ: 1. În cazul variațiilor grupate, tariful se calculează pentru fiecare autorizație de punere pe piață, prin însumarea tarifului aferent variației care definește grupul și a tarifului pentru variație inclusă în grup aplicat fiecărei variații din grup, alta decât variația care definește grupul.

2. Tariful aferent variației care definește grupul este tariful pentru variația la autorizația de punere pe piață.

5. La anexa nr. 3, la secțiunea E "Alte activități conexe autorizării de punere pe piață" se introduce o nouă poziție, poziția 54, cu următorul cuprins:

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif - euro -
"54.	Aprobarea variațiilor la autorizațiile de import paralel	250"

Art. II. - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,  
**Vasile Cepoi**

București, 7 septembrie 2012.  
Nr. 868.

## Lista seriilor de medicamente retrase în trim. III 2012

Nr. crt.	Produs retras	Forma farmaceutică	Conc.	DCI	Producător/DAPP	Serie	Motivul retragerii	Acțiune propusă	Data retragerii
1	SULFAT DE BARIU	pulbere pt. suspensie orală	88,9g/100 g	barii sulfas	S.C. Meduman S.A.	1087 (exp. 11.2014)	Miros și gust necorespunzătoare	Retragere voluntară și distrugere	05.07.2012
2	CALPOL SUSPENSIE PENTRU COPII MICI	suspensie orală	120 mg/5 ml	paracetamol	Aspen Bad Oldesloe GmbH, Germania/ MC NEIL Products Ltd. C/O Johnson & Johnson, Marea Britanie	toate seriile	Încheierea perioadei de 1 an după aprobarea transferului deținătorului autorizației de punere pe piață	Retragere voluntară și distrugere	11.07.2012
3	CALPOL ȘASE PLUS	suspensie orală	250 mg/5 ml	paracetamol	The Wellcome Foundation Ltd., Marea Britanie/ Mc Neil Products Ltd. C/O Johnson & Johnson, Marea Britanie	toate seriile	Încheierea perioadei de 1 an după aprobarea transferului deținătorului autorizației de punere pe piață	Retragere voluntară și distrugere	11.07.2012
4	SUDAFED	comprimat filmat	60 mg	pseudoefedrinum	GSK Polonia/ MCNEIL Products Ltd. C/O Johnson & Johnson, Marea Britanie	toate seriile	Încheierea perioadei de 1 an după aprobarea transferului deținătorului autorizației de punere pe piață	Retragere voluntară și distrugere	11.07.2012
5	OMNITROPE®	soluție injectabilă	5mg/1,5 ml	somatropinum	Sandoz GmbH, Austria	CG6993 (exp. 12.2013)	Prospectul conține o eroare în textul inscripționat în limba maghiară („trebuie să începeți tratamentul cu 0,15-0,3 mg/kg greutate corporală/zi” în loc de „trebuie să începeți tratamentul cu 0,15-0,3 mg/zi”)	Retragere și distrugere	19.07.2012
6	OMNITROPE®	soluție injectabilă	10mg/1,5 ml	somatropinum	Sandoz GmbH, Austria	CG9394 (exp. 06.2013)	Prospectul conține o eroare în textul inscripționat în limba maghiară („trebuie să începeți tratamentul cu 0,15-0,3 mg/kg greutate corporală/zi” în loc de „trebuie să începeți tratamentul cu 0,15-0,3 mg/zi”)	Retragere și distrugere	19.07.2012
7	ZOLOFT	concentrat pt. soluție orală	20 mg/ml	sertalinum	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Germania	0BBXF (exp. 06.2013), 0BCUO (exp. 02.2013)	Retragere voluntară a DAPP conf. Ordinului Ministrului Sănătății nr. 279/30.03.2005	Retragere voluntară și distrugere	23.07.2012

Nr. crt.	Produs retras	Forma farmaceutică	Conc.	DCI	Producător/ DAPP	Serie	Motivul retragerii	Acțiune propusă	Data retragerii
8	ADRENOSTAZIN	soluție injectabilă/ perfuzabilă	1,5 mg	carbazochromi salicylas	Terapia S.A.	Seriile fabricate în perioada 11.2011-02.2012: 07108254, 02118436, 02118438, 03118479, 06118542, 01123214, 07108253, 07108255, 09108290, 09108291, 11108337, 11108338, 12108385, 12108386, 02118437, 02118439, 03118478, 05118498, 05118499, 06118540, 06118541, 06118596, 06118597, 06118598, 10112402, 10112403, 11112705, 11112706, 11112707, 11112834, 11112835, 01123215, 01123117, 02123385, 02123384	Rezultat în afara specificației la parametrul „Dozare”	Retragere și distrugere	24.08.2012
9	THYMOGLOBULINE	pulbere pt. soluție perfuzabilă	5 mg/ml	imunoglobulina anti-limfocite	Genzyme Polyclonals S.A.S., Franța/ Genzyme Japan KK	C0074H17 (exp. 02.2013)	Rezultat în afara specificației la parametrul „Distribuția masei moleculare” (a polimerilor, agregatelor și fragmentelor) de Thymoglobuline pentru seria C0072 (exp. 02.2013)	Retragere voluntară și distrugere	24.08.2012

### Cereri de autorizare/reînnoire a autorizațiilor de punere pe piață primite de ANMDM în trim. II 2012

În trimestrul II 2012 s-au primit 410 de cereri de autorizare de punere pe piață/reînnoire a autorizației pentru medicamente care corespund următoarelor grupe terapeutice:

A02 - Medicamente pentru tulburări determinate de hiperaciditate
A03 – Medicamente pentru tulburări gastro-intestinale funcționale
A07 – Antidiareice antiinflamatoare/antiinfecțioase intestinale
A08 – Medicamente pentru tratamentul obezității (exclusiv preparate dietetice)
A10 – Medicamente utilizate în diabet
A11 – Vitamine
C01 – Terapia cordului
C02 – Antihipertensive
C03 – Diuretice
C04 – Vasodilatatoare periferice
C05 – Vasoprotectoare
C07 – Medicamente betablocante
C08 – Blocante selective ale canalelor de calciu
C09 - Medicamente active pe sistemul renină-angiotensină
C10 - Hipolipemiente
D01 - Antifungice de uz dermatologic
D03 – Preparate pentru tratamentul leziunilor și ulcerațiilor cutanate
G01 - Antiinfecțioase și antiseptice ginecologice
G03 - Hormonii sexuali și modulatorii aparatului genital
G04 - Medicația aparatului urinar
H02 – Corticosteroizi de uz sistemic
H03 – Terapia tiroidei
J01 - Antibiotice de uz sistemic
J02 - Antimicotice de uz sistemic
J04 - Antimycobacteriacee
J05 - Antivirale de uz sistemic
L01 - Antineoplazice
L02 - Terapia endocrină
L03 – Imunostimulante
L04 - Imunosupresoare
M01 - Medicamente antiinflamatoare și antireumatice
M02 – Medicamente topice pentru dureri articulare și muscular
M05 - Medicamente pentru tratamentul afecțiunilor osoase



N02 - Analgezice
N03 - Antiepileptice
N04 - Antiparkinsoniene
N05 - Psiholeptice
N06 - Psihoanaleptice
R01 – Medicamente nazale
R03 - Medicamente pentru tratamentul bolilor obstructive ale căilor respiratorii
R05 - Medicamente pentru tratamentul tusei și răcelii
R06 - Antihistaminice de uz sistemic
S01 – Medicamente folosite în oftalmologie
S03 – Medicamente oftalmice și auriculare
V01 - Alergeni
V03 - Alte preparate terapeutice

## Medicamente autorizate de punere pe piață de ANMDM în trimestrul II 2012

DCI	Denumire comercială	Forma farm.	Conc.	Firma deținătoare	Țara	Nr. APP		
ACIDUM ALENDRONICUM	STEOVESS 70 mg	compr. eff.	70 mg	NYCOMED GMBH	GERMANIA	4563	2012	3
ACIDUM IBANDRONICUM	ACID IBANDRONIC ALVOGEN 6 mg	conc. pt. sol. perf.	6 mg	ALVOGEN IPCO S.AR.L.	LUXEMBURG	4748	2012	3
ACIDUM IBANDRONICUM	ACID IBANDRONIC ALVOGEN 3 mg	sol.inj. în seringă preumplută	3 mg	ALVOGEN IPCO S.AR.L.	LUXEMBURG	4747	2012	3
ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOFALK 500 mg	compr. film.	500mg	DR. FALK PHARMA GMBH	GERMANIA	4646	2012	2
ACIDUM ZOLEDRONICUM	FAYTON 4 mg/5 ml	conc. pt. sol. perf.	4mg/5ml	GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O.	REPUBLICA CEHĂ	4708	2012	3
ACIDUM ZOLEDRONICUM	DESINOBOB 4 mg/5 ml	conc. pt. sol. perf.	4mg/5ml	ALVOGEN IPCO S.A.R.L.	LUXEMBOURG	4763	2012	3
AMBROXOLUM	MUCOSIN 30 mg COMPRIMATE	compr.	30 mg	ZENTIVA A.S.	REPUBLICA SLOVACĂ	4562	2012	2
AMBROXOLUM	NEO-BRONCHOL 15 mg	pastile	15mg	FARMACEUTICA REMEDIA S.A.	ROMÂNIA	4692	2012	1
AMLODIPINUM	ALAZUR 5 mg	compr.	5mg	OZONE LABORATORIES PHARMA S.A.	ROMÂNIA	4510	2012	1
AMLODIPINUM	ALAZUR 10 mg	compr.	10mg	OZONE LABORATORIES PHARMA S.A.	ROMÂNIA	4511	2012	1
AMLODIPINUM	AMLODIPINA TEVA 5 mg	compr.	5 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4733	2012	15
AMLODIPINUM	AMLODIPINA TEVA 10 mg	compr.	10 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4734	2012	15
AMOXICILLINUM	AMOXICILINA CNP PHARMA 500 mg	compr.	500 mg	CNP PHARMA GMBH	GERMANIA	4614	2012	2
AMOXICILLINUM	AMOXICILINA CNP PHARMA 750 mg	compr.	750 mg	CNP PHARMA GMBH	GERMANIA	4615	2012	2
AMOXICILLINUM	AMOXICILINA CNP PHARMA 1000 mg	compr.	1000 mg	CNP PHARMA GMBH	GERMANIA	4616	2012	2
AMOXICILLINUM	AMOXICILINA MIP PHARMA 50 mg/ml	pulb. pt. susp. orală	50mg/ml	MIP PHARMA GMBH	GERMANIA	4713	2012	1
AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN® ES	pulb. pt. susp. orală	600mg/ 42,9mg/5ml	SMITHKLINE BEECHAM LIMITED	MAREA BRITANIE	4629	2012	4
ATOMOXETINUM	ATOMOXETINA TEVA 10 mg	caps.	10 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4564	2012	2
ATOMOXETINUM	ATOMOXETINA TEVA 18 mg	caps.	18 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4565	2012	2
ATOMOXETINUM	ATOMOXETINA TEVA 60 mg	caps.	60 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4568	2012	3
ATOMOXETINUM	ATOMOXETINA TEVA 25 mg	caps.	25 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4566	2012	3
ATOMOXETINUM	ATOMOXETINA TEVA 80 mg	caps.	80 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4569	2012	3

ATOMOXETINUM	ATOMOXETINA TEVA 100 mg	caps.	100 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4570	2012	3
ATORVASTATINUM	ATORVASTATINA BILLEV 10 mg	compr. film.	10mg	BILLEV PHARMA APS	DANEMARCA	4678	2012	14
ATORVASTATINUM	ATORVASTATINA BILLEV 20 mg	compr. film.	20mg	BILLEV PHARMA APS	DANEMARCA	4679	2012	14
ATORVASTATINUM	ATORVASTATINA BILLEV 40 mg	compr. film.	40mg	BILLEV PHARMA APS	DANEMARCA	4680	2012	14
BICALUTAMIDUM	BICALUTAMIDA RANBAXY 50 mg	compr. film.	50 mg	RANBAXY (U.K.) LIMITED	MAREA BRITANIE	4698	2012	16
BISOPROLOLUM	BOREZ 5 mg	compr. film.	5 mg	ALKALOID-INT D.O.O.	SLOVENIA	4729	2012	1
BISOPROLOLUM	BOREZ 10 mg	compr. film.	10 mg	ALKALOID-INT D.O.O.	SLOVENIA	4730	2012	1
BISOPROLOLUM	BOREZ 2,5 mg	compr. film.	2,5 mg	ALKALOID-INT D.O.O.	SLOVENIA	4728	2012	1
BUDESONIDUM	RHINOCORT AQUA 32 micrograme/doză	spray nazal susp.	32micrograme/ doză	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	4552	2012	1
CANDESARTANUM CILEXETIL	CLASTINOL 4 mg	compr.	4 mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	4576	2012	13
CANDESARTANUM CILEXETIL	CLASTINOL 4 mg	compr.	4mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	4576	2012	13
CANDESARTANUM CILEXETIL	CLASTINOL 8 mg	compr.	8mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	4577	2012	13
CANDESARTANUM CILEXETIL	CLASTINOL 16 mg	compr.	16mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	4578	2012	13
CANDESARTANUM CILEXETIL	CLASTINOL 32 mg	compr.	32mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	4579	2012	13
CANDESARTANUM CILEXETIL	CANDEZEK 4 mg	compr.	4mg	ADAMED SP. Z.O.O.	POLONIA	4538	2012	2
CANDESARTANUM CILEXETIL	CANDEZEK 8 mg	compr.	8mg	ADAMED SP. Z.O.O.	POLONIA	4539	2012	2
CANDESARTANUM CILEXETIL	CANDEZEK 16 mg	compr.	16mg	ADAMED SP. Z.O.O.	POLONIA	4540	2012	2
CANDESARTANUM CILEXETIL	CANDEZEK 32 mg	compr.	32mg	ADAMED SP. Z.O.O.	POLONIA	4541	2012	2
CANDESARTANUM CILEXETIL	CANDESARTAN GSK 8 mg	compr.	8mg	GLAXOSMITHKLINE (GSK) S.R.L.	ROMÂNIA	4640	2012	1
CANDESARTANUM CILEXETIL	CANDESARTAN GSK 16 mg	compr.	16mg	GLAXOSMITHKLINE (GSK) S.R.L.	ROMÂNIA	4641	2012	1
CANDESARTANUM CILEXETIL	CANDESARTAN GSK 32 mg	compr.	32mg	GLAXOSMITHKLINE (GSK) S.R.L.	ROMÂNIA	4642	2012	1
CARBAMAZEPINUM	TIMONIL RETARD 50 mg	compr. cu elib. prelungită	150mg	DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANIA	4590	2012	2
CARBAMAZEPINUM	TIMONIL RETARD 300 mg	compr. cu eliberare prelungită	300mg	DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANIA	4591	2012	2
CARBAMAZEPINUM	TIMONIL RETARD 600 mg	compr. cu elib. prelungită	600mg	DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANIA	4592	2012	2
CARBOPLATINUM	CARBOPLATIN KABI 10mg/ml	conc. pt. sol. perf.	10mg/ml	FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC.	MAREA BRITANIE	4711	2012	4
CLOPIDOGRELUM	CLOPEZ 75 mg	compr. film.	75 mg	ALKALOID-INT D.O.O.	SLOVENIA	4715	2012	1
COMBINAȚII	KALCIPOS - D FORTE 500 mg/800 UI	compr. mast.	500 mg/800 UI	MEDA AB	SUEDIA	4559	2012	8

COMBINAȚII	CALCIVID CITRAT 300 mg/200 UI	compr. film.	300mg/200UI	BIO EEL S.R.L.	ROMÂNIA	4694	2012	3
COMBINAȚII (PARACETAMOLUM+ CODEINUM)	ULTRACOD 500 mg/30 mg	compr.	500 mg/30mg	ZENIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	4561	2012	5
COMBINAȚII (AMINOACIZI)	NUTRIFLEX OMEGA PLUS	emulsie perf.		B. BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANIA	4509	2012	3
COMBINAȚII (AMINOACIZI)	NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL	emulsie perf.		B. BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANIA	4509	2012	4
COMBINAȚII (CANDESARTANUM CILEXETIL+HCT)	CLASTINOL HCT 8 mg/12,5 mg	compr.	8mg/12,5mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	4580	2012	13
COMBINAȚII (CANDESARTANUM CILEXETIL+HCT)	CLASTINOL HCT 16 mg/12,5 mg	compr.	16mg/12,5mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	4581	2012	13
COMBINAȚII (DIENOGESTUM+ ETINILESTRADIOLUM)	SIBILLA 2 mg/0,03 mg	compr. film.	2mg/0,03mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMÂNIA	4736	2012	3
COMBINAȚII (GESTODENE+ ETINILESTRADIOL)	ZULFIJA 75 micrograme/30 micrograme	draj.	75micrograme/ 30micrograme	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMÂNIA	4717	2012	3
COMBINAȚII (GESTODENE+ ETINILESTRADIOL)	KOSTYA 75 micrograme/20 micrograme	draj.	75micrograme/ 20micrograme	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMÂNIA	4716	2012	3
COMBINAȚII (LATANOPROSTUM+ TIMOLOLUM)	LATANOPROST/ TIMOLOL TEVA 0,05 mg/ml + 5 mg/ml	pic. oft., sol	0,05mg/ml+ 5mg/ml	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4525	2012	3
COMBINAȚII (LATANOPROSTUM+ TIMOLOLUM)	ARUCOM 50 micrograme/ml+5 mg/ml	pic. oft., sol.	50micrograme/ ml+5mg/ml	DR. GERHARD MANN CHEM.-PHARM. FABRIK GMBH	GERMANIA	4608	2012	3
COMBINAȚII (LISINOPRILUM+ AMLODIPINUM)	LISONORM 20 mg/5 mg	compr.	20mg/5mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMÂNIA	4764	2012	2
COMBINAȚII (PERINDOPRILUM+ AMLODIPINUM)	BEATIL 4 mg/ 5 mg	compr.	4mg/5mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMÂNIA	4719	2012	1
COMBINAȚII (PERINDOPRILUM+ AMLODIPINUM)	BEATIL 8 mg/ 5 mg	compr.	8mg/5mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMÂNIA	4720	2012	1
COMBINAȚII (PERINDOPRILUM+ AMLODIPINUM)	BEATIL 4 mg/ 10 mg	compr.	4mg/10 mg	GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.	ROMÂNIA	4721	2012	1
COMBINAȚII (PERINDOPRILUM+ AMLODIPINUM)	BEATIL 8 mg/ 10 mg	compr.	8mg/10mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMÂNIA	4722	2012	1
COMBINAȚII (SPIRONOLACTONUM+ FUROSEMIDUM)	DIUROCARD 50 mg/20 mg	caps.	50mg/20 mg	LABORMED PHARMA S.A.	ROMÂNIA	4704	2012	1

COMBINAȚII (TRAMADOLUM+ PARACETAMOLUM)	DORETA 75 mg/650 mg	compr. film.	75 mg/650 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	4586	2012	10
DACARBAZINUM	DACARBAZINA LIPOMED 200 mg	pulb. pt. sol. inj./perf.	200 mg	LIPOMED GMBH	GERMANIA	4749	2012	1
DESLORATADINUM	DELOPES 5 mg	compr. film.	5mg	SPECIFAR S.A.	GRECIA	4503	2012	10
DESLORATADINUM	DESLORATADINA ALVOGEN 0,5 mg/ml	sol. orală	0,5mg/ml	ALVOGEN IPCO S.A.R.L	LUXEMBURG	4535	2012	8
DESLORATADINUM	DESLORATADINA ALVOGEN 5 mg	compr. film.	5mg	ALVOGEN IPCO S.A.R.L	LUXEMBURG	4534	2012	28
DESLORATADINUM	RODISPES 5 mg	compr. film.	5mg	SPECIFAR S.A.	GRECIA	4516	2012	10
DESLORATADINUM	VASLOSPERAN 5 mg	compr. film.	5mg	SPECIFAR S.A.	GRECIA	4521	2012	10
DESLORATADINUM	DESLORATADINA LABORMED 5 mg	compr. orodispersabile	5mg	LABORMED PHARMA SA	ROMÂNIA	4537	2012	2
DESLORATADINUM	DESLORATADINA LABORMED 2,5 mg	compr. orodispersabile	2,5mg	LABORMED PHARMA SA	ROMÂNIA	4536	2012	2
DESLORATADINUM	DESLORATADINA TEVA 5 mg	compr. orodispersabile	5mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4575	2012	9
DESLORATADINUM	DYNID 5 mg	compr.	5mg	GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O.	REPUBLICA CEHĂ	4684	2012	10
DESLORATADINUM	DESLORATADINA SANDOZ 0,5 mg/ml	sol. orală	0,5 mg/ml	SANDOZ S.R.L.	ROMÂNIA	4660	2012	5
DESLORATADINUM	DESLORATADINA SANDOZ 5 mg	compr. film.	5 mg	SANDOZ S.R.L.	ROMÂNIA	4659	2012	56
DESLORATADINUM	YOSQIERO 5 mg	compr. film.	5 mg	SANDOZ S.R.L.	ROMÂNIA	4712	2012	64
DESLORATADINUM	PYLODES 5 mg	compr.	5mg	PHARMASWISS CESKA REPUBLIKA S.R.O.	REPUBLICA CEHĂ	4762	2012	9
DEXAMETHASONUM	DEXAMETAZONA ROMPHARM 4 mg/ml	sol. inj.	4mg/ml	ROMPHARM COMPANY S.R.L.	ROMÂNIA	4647	2012	6
DEXTROMETHORPHANUM	TUSSIN FORTE	compr.	20mg	EUROPHARM SA	ROMÂNIA	4754	2012	1
DIVERSE	URO - VAXOM	caps.	6mg	OM PHARMA S.A.	PORTUGALIA	4628	2012	2
DIVERSE	LUIVAC®	compr.	3mg	DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH	GERMANIA	4595	2012	2
DOBUTAMINUM	DOBUTAMINA CLARIS 12,5 mg/ml	conc. pt. sol. perf.	12,5mg/ml	CLARIS LIFESCIENCES (UK) LTD.	MAREA BRITANIE	4522	2012	2
DONEPEZILUM	DONEPEZIL STADA HEMOFARM 5 mg	compr. orodispersabile	5mg	STADA HEMOFARM SRL	ROMÂNIA	4529	2012	18
DONEPEZILUM	DONEPEZIL STADA HEMOFARM 10 mg	compr. orodispersabile	10mg	STADA HEMOFARM SRL	ROMÂNIA	4530	2012	18
ESOMEPRAZOLUM	HELIDES 20 mg	compr. gastrorez.	20mg	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	4709	2012	10
ESOMEPRAZOLUM	HELIDES 40 mg	compr. gastrorez.	40mg	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	4710	2012	10
ESTERI ETILICI 90 - AI ACIDULUI OMEGA 3 ALPHA-OC	TEVOCOR 1000 mg	caps. moi	1000 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4735	2012	16
FACTOR IX DE COAGULARE	BETAFACT 50 UI/ml	pulb+solv. pt. sol. inj.	50 UI/ml	LFB - BIOMEDICAMENTS	FRANȚA	4622	2012	3

FLUCONAZOLUM	DIFLAZON 200 mg	caps.	200mg	KRKA D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	4550	2012	2
FLUCONAZOLUM	DIFLAZON 150 mg	caps.	150mg	KRKA D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	4549	2012	1
FLUCONAZOLUM	DIFLAZON 100 mg	caps.	100mg	KRKA D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	4548	2012	1
FLUCONAZOLUM	DIFLAZON 50 mg	caps.	50mg	KRKA D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	4547	2012	1
FLUDEOXIGLUCOZA (18F)	POZITRONSCAN-FDG	sol. inj.	37-7400MBq	POZITRON DIANOSZTIKA LTD.	UNGARIA	4731	2012	1
GLUCOSAMINUM	CARTIFAST 625 mg	caps.	625 mg	BIOIBERICA S.A.	SPANIA	4732	2012	2
HYDROCORTISONUM	HIDROCORTIZON HF 100 mg	pulb. si solv. pt. sol. inj./perf.	100mg	STADA HEMOFARM S.R.L.	ROMÂNIA	4597	2012	1
HYDROCORTISONUM	HIDROCORTIZON HF 500 mg	pulb. + solv. pt. sol. inj./perf.	500mg	STADA HEMOFARM S.R.L.	ROMÂNIA	4598	2012	1
IBUPROFENUM	MARCOFEN 200 mg	caps.	200mg	EUROPHARM S.A.	ROMÂNIA	4513	2012	1
IBUPROFENUM	NUROFEN EXPRESS FORTE 400 mg	caps. moi	400mg	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LTD.	MAREA BRITANIE	4515	2012	6
IMIPENEMUM + CILASTATINUM	IMIPENEM/CILASTAN SANDOZ 250 mg/250mg	pulb. pt. sol. perf.	250 mg/250 mg	SANDOZ SRL	ROMÂNIA	4602	2012	5
IMIPENEMUM + CILASTATINUM	IMIPENEM/CILASTAN SANDOZ 500 mg/500mg	pulb. pt. sol. perf.	500 mg/500 mg	SANDOZ SRL	ROMÂNIA	4603	2012	10
IRBESARTANUM	ATOKKEN 75 mg	compr. film.	75mg	ROMASTRU TRADING SRL	ROMÂNIA	4648	2012	1
IRBESARTANUM	ATOKKEN 150 mg	compr. film.	150mg	ROMASTRU TRADING SRL	ROMÂNIA	4649	2012	1
IRBESARTANUM	ATOKKEN 300 mg	compr. film.	300mg	ROMASTRU TRADING SRL	ROMÂNIA	4650	2012	1
ISONIAZIDUM	IZONIAZIDA ATB 100 mg	compr.	100mg	ANTIBIOTICE S.A.	ROMÂNIA	4553	2012	2
KETOTIFENUM	KETOTIFEN LPH@ 1 mg	compr.	1mg	LABORMED PHARMA SA	ROMÂNIA	4752	2012	1
KETOTIFENUM	ZABAK 0,25 mg/ml	pic. oft., sol.	0.25mg/ml	LABORATORIES THEA	FRANȚA	4610	2012	1
LANREOTIDUM	SOMATULINE AUTOGEL 120 mg	sol. inj. în seringă preumplută	120mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	4589	2012	1
LANREOTIDUM	SOMATULINE AUTOGEL 90 mg	sol. inj. în seringă preumplută	90mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	4588	2012	1
LANREOTIDUM	SOMATULINE AUTOGEL 60mg	sol. inj. în seringă preumplută	60mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	4587	2012	1
LEVETIRACETAMUM	VETIRA 250 mg	compr. film.	250mg	ADAMED SP. Z.O.O.	POLONIA	4517	2012	6
LEVETIRACETAMUM	VETIRA 500 mg	compr. film.	500mg	ADAMED SP. Z.O.O.	POLONIA	4518	2012	8
LEVETIRACETAMUM	VETIRA 750 mg	compr. film.	750mg	ADAMED SP. Z.O.O.	POLONIA	4519	2012	7
LEVETIRACETAMUM	VETIRA 1000 mg	compr. film.	1000mg	ADAMED SP. Z.O.O.	POLONIA	4520	2012	7
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM EWOPHARMA 250 mg	compr. film.	250mg	EWOPHARMA INTERNATIONAL S.R.O.	SLOVACIA	4542	2012	6
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM EWOPHARMA 500 mg	compr. film.	500mg	EWOPHARMA INTERNATIONAL S.R.O.	SLOVACIA	4543	2012	8
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM EWOPHARMA 750 mg	compr. film.	750mg	EWOPHARMA INTERNATIONAL S.R.O.	SLOVACIA	4544	2012	7
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM EWOPHARMA 1000 mg	compr. film.	1000mg	EWOPHARMA INTERNATIONAL S.R.O.	SLOVACIA	4545	2012	7
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM GSK 100mg/ml	sol. orală	100 mg/ml	GLAXOSMITHKLINE (GSK) S.R.L.	ROMÂNIA	4558	2012	3

LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM GSK 250mg	compr. film.	250 mg	GLAXOSMITHKLINE (GSK) S.R.L.	ROMÂNIA	4554	2012	8
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM GSK 500mg	compr. film.	500 mg	GLAXOSMITHKLINE (GSK) S.R.L.	ROMÂNIA	4555	2012	8
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM GSK 1000 mg	compr. film.	1000 mg	GLAXOSMITHKLINE (GSK) S.R.L.	ROMÂNIA	4557	2012	8
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM TERAPIA 250 mg	compr. film.	250 mg	TERAPIA S.A.	ROMÂNIA	4617	2012	8
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM TERAPIA 500 mg	compr. film.	500 mg	TERAPIA S.A.	ROMÂNIA	4618	2012	8
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM TERAPIA 1000 mg	compr. film.	1000 mg	TERAPIA S.A.	ROMÂNIA	4619	2012	5
LEVETIRACETAMUM	NORMEG 250 mg	compr. film.	250mg	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	4699	2012	9
LEVETIRACETAMUM	NORMEG 500 mg	compr. film.	500mg	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	4700	2012	9
LEVETIRACETAMUM	NORMEG 750 mg	compr. film.	750mg	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	4701	2012	9
LEVETIRACETAMUM	NORMEG 1000 mg	compr. film.	1000mg	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	4702	2012	9
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM GSK 750mg	compr. film.	750 mg	GLAXOSMITHKLINE (GSK) S.R.L.	ROMÂNIA	4556	2012	8
LEVETIRACETAMUM	DRETACEN 250 mg	compr. film.	250mg	SANDOZ S.R.L.	ROMÂNIA	4604	2012	9
LEVETIRACETAMUM	DRETACEN 500 mg	compr. film.	500mg	SANDOZ S.R.L.	ROMÂNIA	4605	2012	9
LEVETIRACETAMUM	DRETACEN 750 mg	compr. film.	750mg	SANDOZ S.R.L.	ROMÂNIA	4606	2012	7
LEVETIRACETAMUM	DRETACEN 500 mg	compr. film.	500mg	SANDOZ S.R.L.	ROMÂNIA	4605	2012	10
LEVETIRACETAMUM	EPRILEXAN 250 mg	compr. film.	250 mg	PHARMASELECT INTERNATIONAL BETEILIGUNGS GMBH	AUSTRIA	4655	2012	6
LEVETIRACETAMUM	EPRILEXAN 500 mg	compr. film.	500 mg	PHARMASELECT INTERNATIONAL BETEILIGUNGS GMBH	AUSTRIA	4656	2012	8
LEVETIRACETAMUM	EPRILEXAN 1000 mg	compr. film.	1000 mg	PHARMASELECT INTERNATIONAL BETEILIGUNGS GMBH	AUSTRIA	4657	2012	7
LEVETIRACETAMUM	VETIRA 100 mg/ml	sol. orală	100mg/ml	ADAMED SP. Z.O.O.	POLONIA	4697	2012	3
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM G.L. PHARMA 250 mg	compr. film.	250 mg	G.L. PHARMA GMBH	AUSTRIA	4685	2012	27
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM G.L. PHARMA 500 mg	compr. film.	500 mg	G.L. PHARMA GMBH	AUSTRIA	4686	2012	27
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM G.L. PHARMA 1000 mg	compr. film.	1000 mg	G.L. PHARMA GMBH	AUSTRIA	4687	2012	27
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM MYLAN 250 mg	compr. film.	250 mg	GENERICS (UK) LTD	MAREA BRITANIE	4688	2012	20
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM MYLAN 500 mg	compr. film.	500 mg	GENERICS (UK) LTD	MAREA BRITANIE	4689	2012	20

LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM MYLAN 750 mg	compr. film.	750 mg	GENERICS (UK) LTD	MAREA BRITANIE	4690	2012	20
LEVETIRACETAMUM	LEVETIRACETAM MYLAN 1000 mg	compr. film.	1000 mg	GENERICS (UK) LTD	MAREA BRITANIE	4691	2012	20
LEVOFLOXACINUM	OFTAQUIX 5 mg/ml	pic. oft., sol.	5mg/ml	SANTEN OY	FINLANDA	4609	2012	1
LEVONORGESTRELUM	RAMONNA 1500 micrograme	compr.	1500 micrograme	GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.	ROMÂNIA	4737	2012	1
LOPERAMIDUM	LOPERAMID BIOEEL 2 mg	compr.	2mg	BIO EEL S.R.L.	ROMÂNIA	4644	2012	2
LOPERAMIDUM	LOPERAMID SLAVIA 2 mg	caps.	2mg	SLAVIA PHARM S.R.L.	ROMÂNIA	4693	2012	1
MACROAGREGATE DE ALBUMINĂ UMANĂ	MAASOL 1,75 mg/flacon	kit pt. prep. susp. inj. radio-farmaceutic	1,75 mg/flacon	GE HEALTHCARE SRL	ITALIA	4753	2012	1
MAGNESII SULFAS	CORMAGNESIN 204,7 mg/ml	sol inj.	204,7mg/ml	BIOMEDIAL PHARMA S.R.L.	ROMÂNIA	4670	2012	2
MAGNESII SULFAS	CORMAGNESIN 409,5 mg/ml	sol inj.	409,5mg/ml	BIOMEDIAL PHARMA S.R.L.	ROMÂNIA	4671	2012	2
MEPIVACAINUM	MEPIVASTESIN 30 mg/ml	sol. inj.	30mg/ml	3M DEUTSCHLAND GMBH	GERMANIA	4662	2012	1
METOCLOPRAMIDUM	METOCLOPRAMID ACCORD 10 mg	compr.	10 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	4653	2012	1
MOMETASONUM	SINGULAIR 4 mg	compr. mast.	4mg	MERCK SHARP & DOHME ROMANIA S.R.L.	ROMÂNIA	4718	2012	15
MYCOPHENOLATUM MOFETILUM	SUPREPHEN 250 mg	compr. film.	250mg	ROMASTRU TRADING S.R.L.	ROMÂNIA	4651	2012	1
MYCOPHENOLATUM MOFETILUM	SUPREPHEN 500 mg	compr. film.	500mg	ROMASTRU TRADING S.R.L.	ROMÂNIA	4652	2012	1
NAPROXENUM	REUXEN 200 mg	compr.	200mg	HELCOR S.R.L.	ROMÂNIA	4512	2012	2
NATRII IODIDUM (131I)	MONIYOT-131 CAPSULE T	caps.	37-7400MBq	MONROL EUROPE S.R.L.	ROMÂNIA	4669	2012	1
NATRII IODIDUM (131I)	MONIYOT-131 CAPSULE D	caps.	0,37-36MBq	MONROL EUROPE S.R.L.	ROMÂNIA	4668	2012	2
NATRII IODIDUM (131I)	MONIYOT-131	sol. orală	14,8-3700MBq	MONROL EUROPE S.R.L.	ROMÂNIA	4667	2012	2
OCTREOTIDUM	SANDOSTATIN®	sol. inj.	0,1mg/ml	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	4756	2012	1
OLMESARTANUM MEDOXOMILUM	OLMETEC 10 mg	compr. film.	10mg	DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH	GERMANIA	4672	2012	4
OLMESARTANUM MEDOXOMILUM	OLMETEC 20 mg	compr. film.	20mg	DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH	GERMANIA	4673	2012	4
OLMESARTANUM MEDOXOMILUM	OLMETEC 40 mg	compr. film.	40mg	DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH	GERMANIA	4674	2012	4
OMEPRAZOLUM	XANTRAZOL 20 mg	compr. gastrorezistente	20 mg	BAYER S.R.L.	ROMÂNIA	4658	2012	2
OMEPRAZOLUM	OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg	caps. gastrorez.	20 mg	SANDOZ SRL	ROMÂNIA	4724	2012	5
OMEPRAZOLUM	OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg	caps. gastrorez.	10 mg	SANDOZ SRL	ROMÂNIA	4723	2012	9
ORLISTATUM	ORLISTAT TEVA 120 mg	caps.	120mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4572	2012	3
ORLISTATUM	ORLISTAT TEVA 60 mg	caps.	60mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4571	2012	16



OXALIPLATINUM	OXALIPLATIN ATTIC 5 mg/ml	conc. pt. sol. perf.	5mg/ml	ATTIC PHARMA EHF.	ISLANDA	4744	2012	3
OXIGENUM	OXIGEN MEDICINAL LICHID AIR LIQUIDE	gaz medicinal pt. inhalare		AIR LIQUIDE ROMANIA SRL	ROMÂNIA	4746	2012	1
OXYCODONUM	CLORHIDRAT DE OXICODONA ACCORD 5 mg	compr. elib. prel.	5mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	4757	2012	14
OXYCODONUM	CLORHIDRAT DE OXICODONA ACCORD 10 mg	compr. elib. prel.	10mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	4758	2012	14
OXYCODONUM	CLORHIDRAT DE OXICODONA ACCORD 20 mg	compr. elib. prel.	20mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	4759	2012	14
OXYCODONUM	CLORHIDRAT DE OXICODONA ACCORD 40 mg	compr. elib. prel.	40mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	4760	2012	14
OXYCODONUM	CLORHIDRAT DE OXICODONA ACCORD 80 mg	compr. elib. prel.	80mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	4761	2012	14
PANCREATINUM	KREON 10000	caps. gastrorez.	150mg	ABBOTT PRODUCTS GMBH	GERMANIA	4626	2012	4
PANCREATINUM	KREON 25000	caps. gastrorez.	300mg	ABBOTT PRODUCTS GMBH	GERMANIA	4627	2012	4
PANTOPRAZOLUM	CONTROLOC 20 mg	compr. gastrorez.	20mg	NYCOMED GMBH	GERMANIA	4630	2012	83
PANTOPRAZOLUM	CONTROLOC 40mg	compr. gastrorez.	40mg	NYCOMED GMBH	GERMANIA	4631	2012	71
PAPAVERINI HYDROCHLORIDUM	PAPAVERINA FARMACOM 200 mg	compr.	200 mg	FARMACOM S.A.	ROMÂNIA	4645	2012	1
PARACETAMOLUM	PARACETAMOL B.BRAUN 10 mg/ml	sol. perf.	10 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANIA	4714	2012	2
PARACETAMOLUM	PARACETAMOL INFANT 160 mg	compr.	160mg	LMN CONSULTANTA S.R.L.	ROMÂNIA	4745	2012	2
PARACETAMOLUM	ACOMOL 10 mg/ml	sol. perf.	10 mg/ml	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4750	2012	8
PIOGLITAZONUM	ZIPION 15 mg	compr.	15 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	4623	2012	13
PIOGLITAZONUM	ZIPION 30 mg	compr.	30 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	4624	2012	13
PIOGLITAZONUM	ZIPION 45 mg	compr.	45 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	4625	2012	13
PIOGLITAZONUM	PIOGLITAZONA AUROBINDO 15 mg	compr.	15mg	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED	MALTA	4637	2012	12
PIOGLITAZONUM	PIOGLITAZONA AUROBINDO 30 mg	compr.	30mg	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED	MALTA	4638	2012	12
PIOGLITAZONUM	PIOGLITAZONA AUROBINDO 45 mg	compr.	45mg	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED	MALTA	4639	2012	13
PIOGLITAZONUM	PIOGLITAZONA MYLAN 15 mg	compr.	15mg	GENERICS (UK) LTD	MAREA BRITANIE	4632	2012	9
PIOGLITAZONUM	PIOGLITAZONA MYLAN 30 mg	compr.	30mg	GENERICS (UK) LTD	MAREA BRITANIE	4633	2012	9
PIOGLITAZONUM	PIOGLITAZONA MYLAN 45 mg	compr.	45mg	GENERICS (UK) LTD	MAREA BRITANIE	4634	2012	9
PIOGLITAZONUM	PIOGLITAZONA TERAPIA 15 mg	compr.	15mg	TERAPIA S.A.	ROMÂNIA	4675	2012	16
PIOGLITAZONUM	PIOGLITAZONA TERAPIA 30 mg	compr.	30mg	TERAPIA S.A.	ROMÂNIA	4676	2012	16

PIOGLITAZONUM	PIOGLITAZONA TERAPIA 45 mg	compr.	45mg	TERAPIA S.A.	ROMÂNIA	4677	2012	16
PIOGLITAZONUM	MELIZON 15 mg	compr.	15mg	SPECIFAR S.A.	GRECIA	4705	2012	7
PIOGLITAZONUM	MELIZON 30 mg	compr.	30mg	SPECIFAR S.A.	GRECIA	4706	2012	7
PIOGLITAZONUM	MELIZON 45 mg	compr.	45mg	SPECIFAR S.A.	GRECIA	4707	2012	7
PIROFOSFAT DE SODIU DECAHIDRAT	TECHNISCAN® PYP (V09GAN1)	kit pt. prep. radio- farmaceutice		MALLINCK RODT MEDIC. BV	OLANDA	4755	2012	1
PROPOFOLUM	PROFAST 20 mg/ml	emulsie inj./perf.	20 mg/ml	UAB NORAMEDA	LITUANIA	4613	2012	2
PROPOFOLUM	PROFAST 10 mg/ml	emulsie inj./perf.	10 mg/ml	UAB NORAMEDA	LITUANIA	4612	2012	7
QUETIAPINUM	QUETIAPINA TEVA 50 mg	compr. elib. prel.	50mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4663	2012	11
QUETIAPINUM	QUETIAPINA TEVA 200 mg	compr. elib. prel.	200mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4664	2012	11
QUETIAPINUM	QUETIAPINA TEVA 300 mg	compr. elib. prel.	300mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4665	2012	11
QUETIAPINUM	QUETIAPINA TEVA 400 mg	compr. elib. prel.	400mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4666	2012	11
RILUZOLUM	RILUZOL PMCS 50 mg	compr. film.	50 mg	PRO. MED. CS PRAHA A.S.	REPUBLICA CEHĂ	4611	2012	7
RIVASTIGMINUM	RIVASTIGMINA TEVA PHARMA 2 mg/ml	sol. orală	2mg/ml	TEVA PHARMA B.V.	OLANDA	4523	2012	1
ROCURONIUM BROMIDE	ROCURONIUM KABI 10mg/ml	sol. inj./perf.	10mg/ml	FRESENIUS KABI ROMANIA SRL	ROMÂNIA	4560	2012	6
ROPINIROLUM	ROPINIROL POLPHARMA 2 mg	compr. elib. prel.	2 mg	PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA	POLONIA	4599	2012	16
ROPINIROLUM	ROPINIROL POLPHARMA 4 mg	compr. elib. prel.	4 mg	PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA	POLONIA	4600	2012	16
ROPINIROLUM	ROPINIROL POLPHARMA 8 mg	compr. elib. prel.	8 mg	PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA	POLONIA	4601	2012	16
ROPINIROLUM	ROPINIROL LPH 2 mg	compr. cu elib. prel.	2mg	LABORMED PHARMA S.A.	ROMÂNIA	4681	2012	1
ROPINIROLUM	ROPINIROL LPH 4 mg	compr. cu elib. prel.	4mg	LABORMED PHARMA S.A.	ROMÂNIA	4682	2012	1
ROPINIROLUM	ROPINIROL LPH 8 mg	compr. cu elib. prel.	8mg	LABORMED PHARMA S.A.	ROMÂNIA	4683	2012	1
ROPINIROLUM	ROPINIROL PHARMASWISS 2 mg	compr. elib. prel.	2mg	PHARMASWISS D.O.O.	SLOVENIA	4738	2012	10
ROPINIROLUM	ROPINIROL PHARMASWISS 4 mg	compr. elib. prel.	4mg	PHARMASWISS D.O.O.	SLOVENIA	4739	2012	10
ROPINIROLUM	ROPINIROL PHARMASWISS 8 mg	compr. elib. prel.	8mg	PHARMASWISS D.O.O.	SLOVENIA	4740	2012	10
ROSUVASTATINUM	STARCREST 5 mg	compr. film.	5mg	ALVOGEN IPCO S.A.R.L.	LUXEMBURG	4531	2012	4
ROSUVASTATINUM	STARCREST 10 mg	compr. film.	10mg	ALVOGEN IPCO S.A.R.L.	LUXEMBURG	4532	2012	4
ROSUVASTATINUM	STARCREST 20 mg	compr. film.	20mg	ALVOGEN IPCO S.A.R.L.	LUXEMBURG	4533	2012	4
ROSUVASTATINUM	EXCELTIN 5 mg	compr. film.	5 mg	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ISLANDA	4582	2012	17
ROSUVASTATINUM	EXCELTIN 10 mg	compr. film.	10 mg	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ISLANDA	4583	2012	17

ROSUVASTATINUM	EXCELTIN 20 mg	compr. film.	20 mg	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ISLANDA	4584	2012	17
ROSUVASTATINUM	EXCELTIN 40 mg	compr. film.	40 mg	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ISLANDA	4585	2012	17
SALMETEROLUM+ FLUTICASONUM	FLUSAMER 50 micrograme/ 250 micrograme/doza	pulb. de inhalat cu doze prestabilite	50 micrograme/ 250micrograme/ doză	PHAROS- PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD.	GRECIA	4501	2012	1
SILDENAFILUM	SILDENAFIL TERAPIA 25 mg	compr. film.	25mg	TERAPIA SA	ROMÂNIA	4526	2012	7
SILDENAFILUM	SILDENAFIL TERAPIA 50 mg	compr. film.	50mg	TERAPIA SA	ROMÂNIA	4527	2012	7
SILDENAFILUM	SILDENAFIL TERAPIA 100 mg	compr. film.	100mg	TERAPIA SA	ROMÂNIA	4528	2012	7
SIMVASTATINUM	SIMVASTATIN SINTOFARM 10 mg	compr. film.	10mg	SINTOFARM S.A.	ROMÂNIA	4741	2012	1
SIMVASTATINUM	SIMVASTATIN SINTOFARM 20 mg	compr. film.	20mg	SINTOFARM S.A.	ROMÂNIA	4742	2012	1
SIMVASTATINUM	SIMVASTATIN SINTOFARM 40 mg	compr. film.	40mg	SINTOFARM S.A.	ROMÂNIA	4743	2012	1
TERBINAFINUM	TERBINAFINA ROMPHARM 10,1 mg/ml	spray cutanat, sol.	10,1mg/ml	ROMPHARM COMPANY S.R.L.	ROMÂNIA	4514	2012	1
TERBINAFINUM	LAMISIL SPRAY 1%	spray cutanat, sol.	1%	NOVARTIS CONSUMER HEALTH GMBH	GERMANIA	4524	2012	2
TIOTROPIUM	SPIRIVA RESPIMAT 2,5 micrograme	sol. de inhalat	2,5micrograme	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. K.G.	GERMANIA	4546	2012	4
TOPIRAMATUM	TOPAMAX 25 mg	compr. film.	25mg	JOHNSON & JOHNSON D.O.O.	SLOVENIA	4504	2012	15
TOPIRAMATUM	TOPAMAX 50 mg	compr. film.	50mg	JOHNSON & JOHNSON D.O.O.	SLOVENIA	4505	2012	15
TOPIRAMATUM	TOPAMAX 100 mg	compr. film.	100mg	JOHNSON & JOHNSON D.O.O.	SLOVENIA	4506	2012	15
TRIFLUSALUM	PLATROX 300 mg	caps.	300 mg	GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	4654	2012	4
VACCIN DIFTERIC,TETANIC, PERTUSSIS ACELULAR (DTPA)	INFANRIX®	susp. inj.	0,5 ml/doză	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	BELGIA	4751	2012	15
VACCIN H. INFLUENZAE TIP B	HIBERIX VACCIN HAEMOPHILUS INFLUENZAE TIP B	pulb+solv. pt. sol. inj.		GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	BELGIA	4551	2012	8
VACCIN POLIOMELITIC TRIVALENT INACTIVAT	IMOVAX POLIO	susp. inj.		SANOFI PASTEUR SA	FRANȚA	4596	2012	2
VACCIN POLIOMELITIC TRIVALENT INACTIVAT	IMOVAX POLIO	susp. inj.		SANOFI PASTEUR SA	FRANȚA	4596	2012	8
VACCIN RUJEOLIC, RUBEOLIC, URLIAN, VARICELIC, VIU AT.	PRIORIX-TETRA	pulb+solv. pt. sol. inj. în seringă preumplută		GLAXOSMITHKLINE (GSK) SRL	ROMÂNIA	4621	2012	6
VACCIN RUJEOLIC, RUBEOLIC, URLIAN, VARICELIC, VIU AT.	PRIORIX-TETRA	pulb+solv. pt. sol. inj.		GLAXOSMITHKLINE (GSK) SRL	ROMÂNIA	4620	2012	6
VACCIN TETANIC ADSORBIT	TETAVAX SUSP.INJ.	susp. inj.	0,5ml/doza	SANOFI PASTEUR S.A.	FRANȚA	4593	2012	4
VALACYCLOVIRUM	VALTREX 500 mg	compr. film.	500 mg	THE WELLCOME FOUNDATION LIMITED	MAREA BRITANIE	4643	2012	6

VENLAFAXINUM	ELIFY EP 37,5 mg	caps. elib. prel.	37,5 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	4725	2012	8
VENLAFAXINUM	ELIFY EP 75 mg	caps. elib. prel.	75 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	4726	2012	8
VENLAFAXINUM	ELIFY EP 150 mg	caps. elib. prel.	150 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	4727	2012	8
VINBLASTINUM	VINBLASTINA ARCHIE SAMUEL 1 mg/ml	sol inj.	1mg/ml	ARCHIE SAMUEL S.R.O.	REPUBLICA CEHĂ	4703	2012	1
VINORELBINUM	NAVELBINE 10 mg/ml	conc. pt. sol. perf.	10mg/ml	PIERRE FABRE MEDICAMENT	FRANȚA	4661	2012	3
VINPOCETINUM	VINPOCETINA VIM SPECTRUM 5 mg	caps.	5mg	VIM SPECTRUM SRL	ROMÂNIA	4594	2012	2
VIRUS TBE (VIRUSUL ENCEFALITEI TRANSMIS DE CĂPUȘE)	FSME-IMMUN 0,5 ml	susp. inj. în seringă preumplută	0,5ml	BAXTER AG	AUSTRIA	4696	2012	4
VIRUS TBE (VIRUSUL ENCEFALITEI TRANSMIS DE CĂPSUȘSE)	FSME-IMMUN 0,25 ml JUNIOR	susp. inj. în seringă preumplută	0,25ml	BAXTER AG	AUSTRIA	4695	2012	8
XYLOMETAZOLINUM	TEZOLINE 0,5 mg/ml	spray naz.,sol.	0,5mg/ml	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4635	2012	2
XYLOMETAZOLINUM	TEZOLINE 1 mg/ml	spray naz.,sol.	1mg/ml	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROMÂNIA	4636	2012	3
ZOLPIDEMUM	ZADOBRA 5 mg	compr. film.	5 mg	ALKALOID-INT D.O.O.	SLOVENIA	4573	2012	2

**Medicamente autorizate prin procedura centralizată de către EMA pentru care  
Comisia Europeană a emis deciziile în trimestrul II 2012**

DCI	Denumire comercială	Forma farmaceutică	Conc.	Firma deținătoare	Țara	Nr. APP		
PASIREOTIDUM	SIGNIFOR 0,3 mg	Soluție injectabilă	0,3 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	753	24.04.2012	04
PASIREOTIDUM	SIGNIFOR 0,6 mg	Soluție injectabilă	0,6 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	753	24.04.2012	04
PASIREOTIDUM	SIGNIFOR 0,9 mg	Soluție injectabilă	0,9 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	753	24.04.2012	04