

HOTĂRÂREA
Nr. 5/19.12.2017
referitoare la aprobarea cererii de schimbare a statutului
in ceea ce privește clasificarea pentru eliberare a medicamentului
Diosmina Remedia 600 mg comprimate filmate
(diosminum)

Consiliul științific al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), constituit în baza Ordinului ministrului sănătății nr. 104/09.02.2017, întrunit la convocarea președintelui ANMDM în ședința ordinară din 19.12.2017, în conformitate cu art. 12 (5) al Hotărârii Guvernului României nr. 734/2010 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, cu modificările și completările ulterioare, adoptă următoarea

HOTĂRÂRE

Art. unic – Se aprobă cererea de schimbare a statutului pentru eliberare, de la eliberare pe bază de prescripție medicală la eliberare fără prescripție medicală, pentru medicamentul **Diosmină Remedia 600 mg, comprimate filmate (diosminum)**, deținător autorizație de punere pe piață **Laboratoires Innothera**.

PREȘEDINTELE
Consiliului științific
al Agenției Naționale a Medicamentului
și a Dispozitivelor Medicale,

Prof. Dr. Anca-Dana Buzoianu