

**HOTĂRÂREA**  
**Nr. 6/19.12.2017**  
**referitoare la aprobarea schimbării statutului**  
**in ceea ce privește clasificarea pentru eliberare a medicamentelor**  
**Fucidin 20 mg/g, crema și Fucidin 20 mg/g, unguent**  
**(acidum fusidicum)**

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 schimbarea statutului pentru eliberare, de la eliberare pe bază de prescripție medicală la eliberare fără prescripție medicală, pentru medicamentele **Fucidin 20 mg/g, crema și Fucidin 20 mg/g, unguent (acidum fusidicum)**, deținător autorizație de punere pe piață: LEO Pharma A/S în următoarele condiții:

1. restricționarea indicațiilor la:
  - plăgi infectate,
  - furuncule,
  - foliculită.
  
2. schimbarea denumirii comerciale.

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

**Prof. Dr. Anca-Dana Buzoianu**