

**HOTĂRÂREA**  
**Nr. 7 /24.10.2017**  
**referitoare la aprobarea schimbării statutului**  
**în ceea ce privește clasificarea pentru eliberare a medicamentului Eptavit**  
**2500 mg/880 UI, comprimate efervescente (combinații)**

Consiliul științific al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMMDM), constituit în baza Ordinului ministrului sănătății nr. 104/09.02.2017, întrunit la convocarea președintelui ANMMDM în ședința ordinară din 24.10.2017, 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 **Eptavit 2500 mg/880 UI, comprimate efervescente (combinații)**, deținător autorizație de punere pe piață: **BIOCODEX - FRANTA**, în următoarele condiții:

1. mărimea de ambalaj: Cutie x 1 tub din PP x 15 compr. eff.
2. Restricționarea indicațiilor la:
  - aport vitamino-calcic la pacienții ce prezintă risc crescut de carență vitamino-calcică
3. schimbarea denumirii comerciale.

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

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