

ORDIN Nr. 672
din 23 aprilie 2020

pentru aprobarea Listei cuprinzând dispozitivele medicale necesare pentru a asigura prevenția și tratarea afecțiunilor asociate infecției cu SARS-CoV-2, a căror distribuție se suspendă temporar, precum și a unor măsuri pentru asigurarea medicamentelor cu risc crescut de discontinuitate pe piața națională

Publicat în: Monitorul Oficial Nr. 332 din 23 aprilie 2020

Văzând Referatul de aprobare nr. NT 1.437/23.04.2020 al Direcției politica medicamentului și a dispozitivelor medicale, având în vedere dispozițiile:

- [Decretului nr. 195/2020](#) privind instituirea stării de urgență pe teritoriul României și a Decretului nr. 240/2020 privind prelungirea stării de urgență pe teritoriul României;
- [art. 5](#) alin. (1) din Ordonanța militară nr. 1/2020 privind unele măsuri de primă urgență care privesc aglomerările de persoane și circulația transfrontalieră a unor bunuri, cu completările ulterioare;
- [art. 804](#) alin. (2¹) și (3) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
- [art. 4](#) alin. (3) pct. 1 și alin. (4) pct. 4 din Legea nr. 134/2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative, 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. 1 - (1) Se aprobă Lista cuprinzând dispozitivele medicale necesare pentru a asigura prevenția și tratarea afecțiunilor asociate infecției cu SARS-CoV-2, a căror distribuție se suspendă temporar, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin, pe o perioadă de 6 luni de la data intrării în vigoare a prezentului ordin.

(2) Prin derogare de la prevederile alin. (1), se exceptează livrările în afara teritoriului României a dispozitivelor medicale fabricate în România către acei parteneri comerciali cu sediul în afara României cu care operatorul economic român are încheiat un contract de tip manufacturing sau lohn, dispozitivele medicale în tranzit, precum și livrările sub contract în cadrul unei achiziții publice comune lansate la nivelul Uniunii Europene.

(3) În situația prevăzută la alin. (2), operatorul economic va prezenta la vamă:

- a) o copie tradusă într-o limbă de circulație internațională a licenței/certificatului/autorizației de funcționare pentru partenerul comercial cu sediul în afara teritoriului României;
- b) o declarație pe propria răspundere conform căreia dispozitivele medicale livrate nu sunt destinate pieței din România și au ca destinație finală țara menționată în documentele de livrare;
- c) contractul (copie) conform căruia dispozitivele medicale sunt livrate în cadrul unei achiziții publice comune lansate la nivelul Uniunii Europene.

(4) Pentru livrarea în afara teritoriului României a dispozitivelor medicale prevăzute la alin. (2), cu respectarea prevederilor cuprinse în anexa I din Regulamentul de punere în aplicare

(UE) 2020/402 al Comisiei din 14 martie 2020 de instituire a obligației de a prezenta o autorizație de export pentru exportul anumitor produse, autorizația se acordă de autoritatea națională responsabilă cu aplicarea politicii comerciale a Uniunii Europene.

(5) Transportul ansamblelor și subsansamblelor de dispozitive medicale, fabricate în România pentru beneficiarii externi, nu se supune interdicției prevăzute la alin. (1).

Art. 2 - (1) Se suspendă temporar distribuția, pe o perioadă de 6 luni de la data intrării în vigoare a prezentului ordin, a medicamentelor cuprinse în [Protocolul](#) de tratament al infecției cu virusul SARS-Cov-2, aprobat prin Ordinul ministrului sănătății nr. 487/2020, cu modificările ulterioare, precum și a medicamentelor cu risc crescut de discontinuitate destinate patologiilor cronice în contextul pandemiei cu virusul SARS-Cov-2, prevăzute în anexa care face parte din prezentul ordin.

(2) Prin derogare de la prevederile alin. (1), medicamentele prevăzute în anexa la prezentul ordin pot fi livrate intracomunitar în afara teritoriului României în următoarele condiții:

a) operatorul economic notifică Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (**ANMDDMR**) intenția de a livra în afara teritoriului României cu 7 zile lucrătoare înainte de efectuarea livrării, conform anexei la [Ordinul](#) ministrului sănătății nr. 269/2017 privind obligația de a asigura stocuri adecvate și continue de medicamente;

b) ANMDDMR analizează solicitarea operatorului economic și poate aproba sau respinge solicitarea acestuia în cazul unei discontinuități sau risc de discontinuitate pe piața națională. ANMDDMR are în vedere discontinuitățile comunicate în ultimele două luni de către distribuitori, farmacii sau profesioniști din domeniul sănătății. ANMDDMR are în vedere inclusiv situațiile în care stocul actual nu acoperă necesitățile pacienților din România;

c) operatorul economic poate efectua livrarea și în cazul în care ANMDDMR nu dă curs solicitării în termen de maximum 7 zile lucrătoare de la primirea notificării acestuia;

d) în situația în care solicitarea operatorului economic se respinge, ANMDDMR comunică acestuia motivele care au stat la baza deciziei de respingere a solicitării;

e) operatorul economic poate contesta în termen de maximum două zile lucrătoare la ANMDDMR decizia de respingere în situația în care consideră că decizia este neîntemeiată, prezentând în acest sens argumentele necesare; ANMDDMR analizează contestația operatorului economic și emite decizia finală în termen de maximum 5 zile lucrătoare de la primirea contestației.

(3) Se exceptează de la prevederile alin. (1) și (2) medicamentele fabricate de către producătorii cu sediul în România, inclusiv cele fabricate sub contract, precum și medicamentele care tranzitează teritoriul României și care sunt destinate altor piețe din afara teritoriului României.

(4) În cazul medicamentelor prevăzute la alin. (3), producătorul va prezenta la vamă:

a) o copie a autorizației de fabricație însoțită de anexa nr. 8, aprobată de ANMDDMR, în care sunt menționate medicamentele. În cazul în care medicamentele nu sunt prevăzute în anexa nr. 8, producătorul trebuie să furnizeze o copie tradusă într-o limbă de circulație internațională după autorizația de punere pe piață/autorizația de import nevoi speciale/permisul de import aprobat de autoritatea competentă din țara de destinație;

b) o declarație pe propria răspundere, conform căreia medicamentele livrate nu sunt destinate pieței din România și au ca destinație finală țara menționată în documentele de livrare.

(5) Pot fi exportate medicamentele de la alin. (3) numai în situația în care ANMDDMR a vizat declarațiile de export conform [Ordinului](#) ministrului sănătății publice nr. 894/2006 pentru aprobarea Reglementărilor privind exportul medicamentelor de uz uman, cu modificările ulterioare, și [Ordinului](#) ministrului sănătății publice nr. 1.809/2006 pentru aprobarea Normelor privind avizarea declarației de export al medicamentelor de uz uman cu respectarea prevederilor prezentului ordin.

Art. 3 - Pentru scopul prezentului ordin, termenii de mai jos au următorul înțeles:

- a) **export** - orice livrare în țări terțe,
- b) **livrarea în afara teritoriul României** - livrare intracomunitară și/ sau livrare în țări terțe;
- c) **distribuție** - livrarea sau exportul în afara teritoriului României.

Art. 4 - Nerespectarea dispozițiilor prezentului ordin se sancționează potrivit prevederilor [art. 875](#) alin. (1) lit. k) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 5 - La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă [Ordinul](#) ministrului sănătății nr. 428/2020 pentru aprobarea Listei cuprinzând dispozitivele medicale și materialele sanitare pentru a asigura prevenția și tratarea afecțiunilor asociate infecției cu SARS-COV-2, a căror distribuție în afara teritoriului României se suspendă temporar, precum și a unor măsuri pentru asigurarea medicamentelor cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România (Canamed), publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 202 din 12 martie 2020, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 6 - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

*

Prezentul ordin a fost notificat în conformitate cu Directiva (UE) 2015/1.535 a Parlamentului European și a Consiliului din 9 septembrie 2015 referitoare la procedura de furnizare de informații în domeniul reglementărilor tehnice și a normelor privind serviciile societății informaționale.

p. Ministrul sănătății,
Romică-Andrei Baci,
secretar de stat

Anexă

LISTA

cuprinzând dispozitivele medicale necesare pentru a asigura prevenția și tratarea afecțiunilor asociate infecției cu SARS-CoV-2, a căror distribuție se suspendă temporar

I. Dispozitive medicale

Nr. crt.	Denumirea dispozitivului medical
1.	Măști chirurgicale pentru personalul medical
2.	Măști chirurgicale pentru pacienți
3.	Concentrator de oxigen
4.	Pulsoximetru
5.	Repartitor de debit/flux, pentru alimentarea cu oxigen
6.	Debitmetre cu tub Thorpe
7.	Umidificator fără încălzire
8.	Canule nazale

9.	Catetere
10.	Mască de oxigen
11.	Mască Venturi
12.	Ventilator pacient pentru terapie intensivă
13.	Laringoscop adult/copil
14.	Laringoscop pentru nou-născuți
15.	Tub endotraheal fără manșetă gonflabilă
16.	Tub endotraheal cu manșetă gonflabilă
17.	Introducător de tub endotraheal tip Bougie
18.	Introducător de tub endotraheal tip Stylet
19.	Capnometru (detector de CO ₂)
20.	Resuscitatori acționați manual, adult (balon ventilație)
21.	Resuscitatori acționați manual, copil (balon ventilație)
22.	Pipa Guedel, sterilă, de unică utilizare
23.	Sonde nazofaringiene
24.	Aspirator secreții
25.	Trusă de perfuzie
26.	Mănuși de examinare, nesterile
27.	Mănuși de examinare sau chirurgicale, sterile
28.	Ochelari de protecție
29.	Viziere
30.	Îmbrăcăminte medicală, jachete
31.	Îmbrăcăminte medicală, pantaloni
32.	Șorț cu rezistență sporită
33.	Rochie
34.	Teste pentru diagnosticul infecției cu SARS-CoV-2
35.	Medii de transport virusuri/bacterii

II. Medicamente

Nr. crt.	Denumirea comună internațională	Forma farmaceutică	Concentrația
0	1	2	3
1	ACETILCISTEINUM	COMP.	200 mg; 300 mg
2	ACICLOVIRUM	CAPS.	200 mg; 400 mg
3	ACIDUM ACETYLSALICYLICUM	COMPR. GASTROREZ.	75 mg
4	ACIDUM TRANEXAMICUM	SOL. INJ. PT. ADM. I.V. ȘI ORALĂ	500 mg/5 ml
5	ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI	CAPS. MOI GASTROREZ.	150 mg; 200 mg; 300 mg; 500 mg
		COMPR. ELIB. PREL.	300 mg; 500 mg
6	ADENOSINUM	SOL INJ./PERF.	5 mg/ml
7	AMINOPHYLLINUM	SOL. INJ.	24 mg/ml
8	AMIODARONUM	SOL. INJ.	50 mg/ml
9	AMITRIPTYLINUM		
10	AMLODIPINUM	COMPR.	10 mg; 5 mg

11	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000 mg/200 mg
12	AMPICILLINUM + SULBACTAM	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000 mg/500 mg
13	ATORVASTATINUM	COMPR. FILM.	40 mg; 80 mg
14	ATRACURIUM	SOL. INJ.	10 mg/ml - 5 ml
		SOL. INJ.	50 mg/5 ml
		SOL INJ./PERF.	10 mg/ml
15	ATROPINUM	SOL. INJ.	1 mg/ml
16	BACLOFENUM	COMPR.	10 mg; 20 mg
17	BENZYL PENICILLINUM	PULB. PT. SOL. INJ.	1000000 ui
		PULB. PT. SOL. INJ.	400000 ui
		PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	70 mg
18	BISOPROLOLUM	COMPR. FILM.	5 mg
19	BUDESONIDUM	PULB. INHAL.	200 mcg/doza; 400 mcg/doza
		COMPR. ELIB. PREL.	9 mg
		GRANULE GASTROREZ.	9 mg
20	BUPIVACAINUM	SOL. INJ.	0,5%
		SOL. INJ.	5 mg/ml
21	CALCII GLUCONAS	SOL. INJ.	94 mg/ml; 95 mg/ml
22	CANDESARTANUM CILEXETIL	COMPR.	8 mg; 16 mg
23	CARVEDILOLUM	COMPR. FILM.	6,25 mg; 12,5 mg
		COMPR.	6,25 mg; 12,5 mg
24	CASPOFUNGINUM	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg; 70 mg
25	CEFEPIMUM	PULB. PT. SOL. INJ. /PERF.	1 g
26	CEFIXIMUM	COMPR. FILM.	200 mg; 400 mg;
		CAPS.	200 mg; 100 mg
27	CEFOPERAZONUM	PULB. PT. SOL. INJ./PERF. I.M./I.V.	1 g; 2 g; 500 mg
28	CEFOTAXIMUM	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. I.M./I.V.	1 g; 2 g; 500 mg
29	CEFTAZIDIMUM	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1 g; 2 g
30	CEFTRIAXONUM	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	250 mg; 500 mg; 1 g; 2 g;
		PULB. PT. SOL. INJ. I.M./I.V.	250 mg
31	CEFUROXIMUM	PULB. PT. SOL. INJ.	50 mg
		CAPS.	250 mg

		COMPR.	250 mg; 500 mg
		COMPR. FILM.	125 mg; 250 mg; 500 mg
		PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1,5 g
		GRAN. PT. SUSP. ORALĂ	125 mg/5 ml
		PULB. PT. SUSP. (I.M.)/SOL. INJ. (I.M., I.V.)	750 mg
32	CICLOSPORINUM	CAPS. MOI	25 mg; 50 mg
		PIC. OFT., EMULSIE	1 mg/ml
33	CIPROFLOXACINUM	COMPR. FILM.	100 mg; 250 mg; 500 mg; 750 mg
		CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg/10 ml
		SOL. PERF.	2 mg/ml
		COMPR. FILM. ELIB. PREL.	500 mg; 1000 mg
34	CLARITHROMYCINUM	COMPR. FILM. ELIB. PREL.	500 mg
		COMPR. FILM.	500 mg
		PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg
35	CLINDAMYCINUM	SOL. INJ. I.M., I.V.	300 mg/2 ml
		SOL. INJ./PERF.	150 mg/ml
		COMPR. FILM.	600 mg
		CAPS.	150 mg; 300 mg
36	CLONIDINUM	COMPR.	0,15 mg
37	CLOPIDOGRELUM	COMPR. FILM.	75 mg
38	CODEINUM	COMPR.	15 mg
39	COLCHICINUM	COMPR.	1 mg
40	COMBINAȚII (CEFTAZIDIMUM + AVIBACTAMUM)	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	2 g/0,5 g
41	COMBINAȚII (CEFTOLOZANUM + TAZOBACTAMUM)	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1 g/0,5 g
42	COMBINAȚII (FACTORI DE COAGULARE)	PULB. + SOLV. PT. SOL. PERF.	500 ui; 1000 ui
43	COMBINAȚII (SPIRONOLACTONUM + FUROSEMIDUM)	CAPS.	50 mg/20 mg
44	COMBINAȚII (LEVOTIROXINA SODICĂ+LIOTIRONINA SODICĂ)	COMPR.	100 micrograme/20 microgram
45	DEXAMETHASONUM SOL. INJ.		4 mg/ml; 8 mg/2 ml

46	DEXKETOPROFENUM	SOL. INJ./CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg
		SOL. INJ./PERF.	50 mg/2 ml
47	DIAZEPAMUM	SOL. INJ.	10 mg/2 ml
		COMPR.	10 mg
		SOL. RECTALĂ	5 mg/2,5 ml; 10 mg/2,5 ml
48	DICLOFENACUM	SOL. INJ.	75 mg/3 ml
49	DIGOXINUM	SOL. INJ.	0,5 mg/2 ml
		COMPR.	0,25 mg
50	DILTIAZEMUM	COMPR.	60 mg
		CAPS. ELIB. PREL.	90 mg; 180 mg
51	DOBUTAMINUM	SOL. PERF.	250 mg
52	DOPAMINUM	CONC. PT. SOL. PERF.	5 mg/ml
53	DROPERIDOLUM	SOL. INJ.	2,5 mg/ml
54	ENOXAPARINUM	SOL. INJ.	2000 ui (20 mg)/0,2 ml
55	EPINEPHRINUM	SOL. INJ.	1 mg/ml
56	EPTACOG ALFA ACTIVATUM	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	50 KIU
57	ERDOSTEINUM	CAPS.	300 mg
58	ERGOMETRINUM	SOL. INJ.	0,2 mg/ml
59	ERTAPENEMUM	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1 g
60	ERYTHROMYCINUM	COMPR.	200 mg
		SOL. CUT.	4 g/30 ml
61	ETOMIDATUM	EMULSIE INJ.	2 mg/ml
62	FENTANYLUM	COMPR. SUBLING.	100 mcg; 200 mcg; 300 mcg; 400 mcg; 600 mcg; 800 mcg
		PLASTURE TRANSDERMIC	25 mcg/h; 50 mcg/h; 100 mcg/h
63	FIBRINOGEN UMAN	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1 g
64	FLUCONAZOLUM	SOL. PERF.	2 mg/ml
		PULB. PT. SUSP. ORALĂ	10 mg/ml
65	FLUMAZENILUM	SOL. INJ.	0,1 mg/ml
		SOL. INJ./CONC. PT. SOL. PERF.	0,1 mg/ml
66	FUROSEMIDUM	SOL. INJ.	10 mg/ml; 20 mg/2 ml
		COMPR.	40 mg
67	GENTAMICINUM	SOL. INJ.	40 mg/ml; 80 mg/2 ml
		PIC. OFT., SOL.	3 mg/ml
68	GLUCOSUM	SOL. INJ.	3,3 g/10 ml

69	HALOPERIDOLUM	SOL. INJ.	5 mg/1 ml; 50 mg/ml
70	HEPARINUM	SOL. INJ.	5000 ui/ml
71	HYDROCORTISONUM	SOL. INJ. I.V.	25 mg/5 ml
		PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	100 mg
72	IBUPROFENUM	SOL. PERF.	400 mg; 600 mg
		COMPR. FILM.	400 mg; 600 mg
73	IDARUCIZUMABUM	SOL. INJ./PERF.	2,5 g/50 ml
74	IMIPENEMUM + CILASTATINUM	PULB. PT. SOL. PERF.	500 mg/500 mg
75	IPRATROPII BROMIDUM	SOL. DE INHALAT PRESURIZATĂ	20 micrograme/doză
76	IRBESARTANUM	COMPR.	150 mg; 300 mg
		COMPR. FILM.	150 mg; 300 mg
77	ITRACONAZOLUM	CAPS.	100 mg
78	KALII CHLORIDUM	CONC. PT. SOL. PERF.	150 mg/ml
79	KANAMYCINUM	UNG. OFT.	10 mg/g
80	KETAMINUM	SOL. INJ.	50 mg/10 ml
81	KETOROLACUM TROMETHAMIN	SOL. INJ.	30 mg/ml; 30 mg/ml - 1 ml
82	LANDIOLOLUM	CONC. PT. SOL. INJ.	20 mg/2 ml
		PULB. PT SOL. PERF.	300 mg
83	LEVOCETIRIZINUM	COMPR. FILM.	5 mg
84	LEVOFLOXACINUM	SOL. PERF.	5 mg/ml
		COMPR. FILM.	500 mg; 250 mg
85	LEVOTHYROXINUM	COMPR.	25 mcg; 50 mcg
		SOL. ORALĂ	25 mcg/5 ml; 50 mcg/5 ml
86	LIDOCAINUM	SOL. INJ.	1%
		SPRAY - SOL.	10%
87	LINEZOLIDUM	SOL. PERF.	2 mg/ml
		COMPR. FILM.	600 mg
88	LORATADINUM	SUSP. ORALĂ	5 mg/5 ml
		SIROP	1 mg/ml; 5 mg/5 ml
89	LORAZEPAMUM	SOL. INJ.	4 mg/ml
		COMPR.	1 mg
90	MAGNESII SULFAS	SOL. INJ.	250 mg/ml
91	MANNITOLUM	SOL. PERF.	20%
		SOL. PERF.	200 g/l
92	MEROPENEMUM	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	500 mg; 1000 mg
93	METAMIZOLUM NATRIUM	COMPR.	500 mg

		SOL. INJ.	1 g/2 ml
94	METFORMINUM	COMPR.	500 mg; 850 mg; 1000 mg
		COMPR. FILM.	500 mg; 850 mg; 1000 mg
		COMPR. ELIB. PREL.	500 mg
95	METHADONUM	CONC. PT. SOL. ORALĂ	10 mg/ml
		COMPR.	2,5 mg; 5 mg; 20 mg
96	METHOTREXATUM	CONC. PT. SOL. INJ./PERF.	100 mg/ml
		SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg/ml; 15 mg; 20 mg; 7,5 mg; 17,5 mg; 22,5 mg
		COMPR.	10 mg; 2,5 mg
97	METHYLPREDNISOLONUM	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ/ PERF.	125 mg; 500 mg
		COMPR.	16 mg; 32 mg
98	METHYLTHIONINII CHLORIDUM	SOL. INJ.	5 mg/ml
99	METOCLOPRAMIDUM	SOL. INJ.	1 mg/5 ml; 5 mg/ml
100	METOPROLOLUM	SOL. INJ./PERF.	5 mg/5 ml
		COMPR.	25 mg; 50 mg
101	METRONIDAZOLUM	SOL. PERF.	5 g/l; 5 mg/ml; 500 mg/100 ml
		OVULE	500 mg
		COMPR. FILM.	250 mg
102	MICAFUNGINUM	PULB. PT. SOL. PERF.	50 mg; 100 mg
103	MIDAZOLAMUM	SOL. INJ.	5 mg/ml
104	MILRINONUM	SOL. INJ.	10 mg/10 ml
		CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml
105	MIVACURIUM	SOL. INJ./PERF.	20 mg/10 ml
106	MORPHYNUM	SOL. INJ.	20 mg/ml
		COMPR. FILM.	10 mg
107	MOXIFLOXACINUM	SOL. PERF.	400 mg/250 ml
		COMPR. FILM.	400 mg
108	MOXONIDINUM	COMPR. FILM.	0,2 mg; 0,4 mg
109	NADROPARINUM	SOL. INJ.	2850 ui AFXa/0,3 ml; 3800 ui AFXa/0,4 ml; 5700 ui AFXa/0 ml
110	NALOXONUM	SOL. INJ./PERF.	0,4 mg/ml
		SOL. INJ.	0,4 mg/ml

111	NATRII CHLORIDUM	CONC. PT. SOL. PERF.	5,85%
112	NATRII HYDROGENI CARBONAS	SOL. PERF.	8,4%
113	NEBIVOLOLUM	COMPR.	5 mg
114	NEFOPAMUM	SOL. INJ.	20 mg/2 ml
115	NICARDIPINUM	SOL. INJ.	10 mg/10 ml
116	NIMODIPINUM	SOL. PERF.	10 mg/50 ml
		COMPR. FILM.	30 mg
117	NITROGLYCERINUM	SOL. PERF.	1 mg/ml
		COMPR. ELIB. PREL.	2,6 mg
		SPRAY SUBLINGUAL	0,4 mg/doză
118	NORADRENALINUM	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg/ml
119	OMEPRAZOLUM	CAPS. GASTROREZ.	20 mg; 40 mg
120	ONDANSETRONUM	SOL. INJ./PERF.	2 mg/ml
		SOL. INJ.	2 mg/ml - 4 ml
121	OSELTAMIVIRUM	CAPS.	30 mg; 75 mg
122	OXYCODONUM	COMPR. ELIB. PREL.	20 mg; 40 mg; 60 mg; 80 mg
123	PALONOSETRONUM	SOL. INJ.	250 mcg
		SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	250 mcg
124	PANTOPRAZOLUM	PULB. PT. SOL. INJ.	40 mg
		COMPR. GASTROREZ.	20 mg; 40 mg
125	PARACETAMOLUM	SOL. PERF.	10 mg/ml
		COMP.	500 mg
126	PERINDOPRILUM	COMPR. FILM.	5 mg; 10 mg
127	PETHIDINUM	SOL. INJ.	50 mg/ml
128	PHENYLEPHRINUM	SOL. INJ.	50 micrograme/ml
129	PHENYTOINUM	COMPR.	100 mg
		SOL. INJ./PERF.	50 mg/ml
		SOL. INJ.	250 mg/5 ml
130	PHYTOMENADIONUM	SOL. INJ.	10 mg/ml
131	PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM	PULB. PT. SOL. PERF.	2 g/0,25 g; 4 g/0,50 g
132	PREGABALINUM	CAPS.	300 mg; 75 mg; 150 mg
133	PROPAFENONUM	SOL. INJ.	70 mg/20 ml
134	PROPOFOLUM EMULSIE	INJ./PERF.	10 mg/ml
135	PROTAMINI SULFAS	SOL. INJ.	10 mg/ml
136	PYRIDOSTIGMINI BROMIDUM	DRAJ.	60 mg
137	RANITIDINUM	SOL. INJ.	25 mg/ml - 2 ml
138	REMIFENTANILUM	PULB. PT. CONC. PT. SOL. INJ./PERF.	1 mg

139	RIFAMPICINUM	CAPS.	150 mg; 300 mg
140	RILMENIDINUM	COMPR.	1 mg
141	ROCURONIUM BROMIDE	SOL. INJ.	10 mg/ml
142	ROPIVACAINUM	SOL. INJ.	2 mg/ml; 10 mg/ml
143	ROSUVASTATINUM	COMPR. FILM.	10 mg; 20 mg
144	SALBUTAMOLUM	SUSP. INHAL. PRESURIZATĂ	100 mcg/doză
		SOL. INJ.	0,5 mg/ml
		SIROP	2 mg/5 ml
145	SEVOFLURANUM	LICHID PT. VAPORI DE INHAL.	
146	SPIRONOLACTONUM	CAPS.	25 mg
		COMPR.	25 mg
		COMPR. FILM.	25 mg
147	SUCRALFATUM	COMPR.	1 g
148	SUFENTANILUM CITRATUM	SOL. INJ./PERF.	5 micrograme/ml; 50 micrograme/ml
149	SUXAMETHONII CHLORIDUM	SOL. INJ.	0,1 g/5 ml
150	THIOPENTALUM	PULB. PT. SOL. INJ.	1 g; 500 mg
151	TICAGRELOR	COMPR. FILM.	90 mg
152	TIGECYCLINUM	PULB. PT. SOL. PERF.	50 mg
153	TOBRAMYCINUM	SOL. INHAL.	300 mg/5 ml
		PIC. OFT. SOL.	0,3%
		SOL. PT. NEBULIZATOR	300 mg
154	TRAMADOLUM	SOL. INJ.	50 mg/ml - 1 ml; 100 mg
		COMPR. ELIB. PREL.	100 mg; 150 mg; 200 mg
155	TRIMEBUTINUM	COMPR.	100 mg
		COMPR. FILM.	100 mg; 200 mg
		COMPR. FILM. ELIB. PREL.	300 mg
156	VACCIN BCG	PULB + SOLV. PT. SUSP. INJ.	0,05 mg/doză
157	VANCOMYCINUM	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1000 mg; 500 mg
158	VASOPRESINUM (ARGIPRESINUM)	CONC. PT. SOL. PERF.	40 U.I./2 ml
159	VERAPAMILUM	DRAJ.	40 mg; 80 mg
160	VORICONAZOLUM	PULB. PT. SOL. PERF.	PULB. PT. SOL. PERF.
		PULB. PT. SUSP. ORALĂ	PULB. PT. SUSP. ORALĂ

Procesat de NN