

Acte a căror acțiune de modificare este inclusă în forma actualizată

Ordin	217	12.09.2003	05.11.2003	
Ordin	217	24.09.2003	05.11.2003	
Ordin	217	20.10.2003	05.11.2003	
Ordin	709	12.09.2003	05.11.2003	
Ordin	709	24.09.2003	05.11.2003	
Ordin	709	20.10.2003	05.11.2003	
Ordin	848	12.09.2003	05.11.2003	
Ordin	848	24.09.2003	05.11.2003	
Ordin	848	20.10.2003	05.11.2003	

Ministerul Sănătății și Familiei Nr. 251 din 8 aprilie 2002

Ministerul Agriculturii, Alimentației și Pădurilor Nr. 240 din 11 iunie 2002

Ministerul Industriei și Resurselor Nr. 292 din 8 iulie 2002

ORDIN*)

pentru aprobarea Listei cuprinzând produsele farmaceutice de uz uman și veterinar care conțin substanțe ce intră sub incidența Legii nr. 143/2000 privind combaterea traficului și consumului ilicit de droguri

***) Notă:**

Cuprinde modificările prevăzute în:

O. Nr. 848/709/217/20.10.2003 Publicat în M.Of. Nr. 775/05.11.2003

Ministrul sănătății și familiei, ministrul agriculturii, alimentației și pădurilor și ministrul industriei și resurselor,

având în vedere prevederile Legii nr. 143/2000 privind combaterea traficului și consumului ilicit de droguri, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 2 alin. (5) din Hotărârea Guvernului nr. 1.359/2000 pentru aprobarea Regulamentului de aplicare a dispozițiilor Legii nr. 143/2000 privind combaterea traficului și consumului ilicit de droguri,

în temeiul prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 22/2001 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății și Familiei, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 362/2002 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii, Alimentației și Pădurilor, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 19/2001 privind organizarea și funcționarea Ministerului Industriei și Resurselor, cu modificările și completările ulterioare,

în baza Referatului de aprobare nr. DB.3485 din 2 aprilie 2002,

emit următorul ordin:

Art. 1 - Se aprobă Lista cuprinzând produsele farmaceutice de uz uman și veterinar care conțin substanțe ce intră sub incidența Legii nr. 143/2000 privind combaterea traficului și consumului ilicit de droguri, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2 - Lista prevăzută la art. 1 cuprinde produsele farmaceutice care conțin substanță activă condiționată sub orice formă farmaceutică.

Art. 3 - Prescrierea de către medici și eliberarea de către farmaciști a produselor farmaceutice prevăzute în anexă la pct. A se fac în conformitate cu prevederile Legii nr. 73/1969 privind regimul produselor și al substanțelor stupefiante și ale Instrucțiunilor Ministerului Sănătății nr. 103/1970 pentru executarea prevederilor Legii nr. 73/1969 și în concordanță cu clasificarea produselor farmaceutice prevăzute la art. 3 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 4 - (1) Prescrierea, eliberarea și utilizarea produselor farmaceutice de uz veterinar prevăzute în anexă la pct. B se fac în conformitate cu prevederile Legii nr. 73/1969 privind regimul produselor și al substanțelor stupefiante și ale Instrucțiunilor Ministerului Sănătății nr. 103/1970 pentru executarea prevederilor Legii nr. 73/1969.

(2) Produsele farmaceutice de uz veterinar se prescriu și se eliberează de către medicii veterinari conform precizărilor din anexă, pct. B (ultima coloană a tabelului).

Art. 5 - Actualizarea listei prevăzute în anexa la prezentul ordin se va face de către aceleași autorități ori de câte ori este nevoie.

Art. 6 - Ministerul Sănătății și Familiei, Ministerul Agriculturii, Alimentației și Pădurilor, Ministerul Industriei și Resurselor, prin direcțiile de specialitate, vor aduce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 7 - Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății și familiei,
Daniela Bartoș

Ministrul agriculturii, alimentației și pădurilor,
Ilie Sârbu

p. Ministrul industriei și resurselor,
Mihai Berinde,
secretar de stat

Anexă

LISTA

cuprinzând produsele farmaceutice de uz uman și veterinar care conțin substanțe ce intră sub incidența Legii nr. 143/2000 privind combaterea traficului și consumului ilicit de droguri

A. Produse farmaceutice de uz uman autorizate pentru punerea pe piață în România

a) Produse farmaceutice care conțin substanțe din tabelul nr. II din Legea nr. 143/2000

Denumire comună internățională	Denumire comercială	Forma farmaceutică	Concentrația/ forma farmaceutică	Mod de prescriere și eliberare
CODEINUM	CODEINĂ FOSFAT	COMPR.	15 mg	P-RF
	CODEINĂ FOSFAT 15 mg	COMPR.	15 mg	P-RF
	CODEINĂ FOSFORICĂ	COMPR.	15 mg	P-RF
	CODEINĂ FOSFORICĂ - EEL	COMPR.	15 mg	P-RF
	CODEINĂ FOSFORICĂ 15 mg	COMPR.	15 mg	P-RF
	CODEINE PHOSPHATE	COMPR.	15 mg	P-RF
	FARMACOD	COMPR.	15 mg	P-RF
	FOSFAT DE CODEINĂ	COMPR.	15 mg	P-RF
	FOSFAT DE CODEINĂ 15 mg	COMPR.	15 mg	P-RF
COMBINAȚII CU CODEINĂ	ANTALGIC	COMPR.		P-RF
	ANTALGIC	COMPR.		S
	ARDINEX	COMPR. FILM.		P-RF
	EFERALGAN CODEINE	COMPR. EFF.		P-RF
	EFERALGAN CODEINE	COMPR. EFF.		S
	FASCOREM	COMPR.		S
	GELONIDĂ	COMPR.		P-RF
	GRIPECALM	COMPR.		S
	HIDROMORFON- ATROPINĂ	SOL. INJ.		S/P-TS
	LIZADON P	CAPS.		P-6L
	LIZADON P	CAPS.		S
	NAPODOREN 30	COMPR.	30 mg + 500 mg	P-RF
	PRODEINE	COMPR.		P-RF
DIHYDROCODEINUM	DHC CONTINUS	COMPR. RET.	90 mg	P-RF
	DHC CONTINUS	COMPR. RET.	120 mg	P-RF
	DHC CONTINUS	COMPR. RET.	60 mg	P-RF
FENTANYLUM	DUROGESIC 100 µg/h	SIST. TRANSDERM	2.5 mg/10 cmp	P-TS
	DUROGESIC 25 µg/h	SIST. TRANSDERM	2.5 mg/10 cmp	P-TS

	DUROGESIC 50 µg/h	SIST. TRANSDERM	2.5 mg/10 cmp	P-TS
	FENTANYL	SOL. INJ.	0.05 mg/ml - 2 ml	S
	FENTANYL	SOL. INJ.	0.25 mg/5 ml	S
	FENTANYL - JANSSEN	SOL. INJ.	0.05 mg/ml - 10 ml	S
METHADONUM	SINTALGON	COMPR.	2.5 mg	P-TS
MORPHYNUM	DOLTARD - 100 mg	COMPR. RET.	100 mg	P-TS
	DOLTARD - 10 mg	COMPR. RET.	10 mg	P-TS
	DOLTARD - 30 mg	COMPR. RET.	30 mg	P-TS
	DOLTARD - 60 mg	COMPR. RET.	60 mg	P-TS
	MORFINĂ	SOL. INJ.	20 mg/ml - 1 ml	P-TS
	MST CONTINUS® 100 mg	COMPR. FILM. ELIB. MOD.	100 mg	P-TS
	MST CONTINUS® 200 mg	COMPR. FILM. ELIB. MOD.	200 mg	P-TS
	MST CONTINUS® 30 mg	COMPR. FILM. ELIB. MOD.	30 mg	P-TS
	MST CONTINUS® 60 mg	COMPR. FILM. ELIB. MOD.	60 mg	P-TS
	SEVREDOL	COMPR. FILM.	10 mg	P-TS
	SEVREDOL	COMPR. FILM.	20 mg	P-TS
	SKENAN LP	CAPS. RET.	10 mg	P-TS
	SKENAN LP	CAPS. RET.	30 mg	P-TS
	SKENAN LP	CAPS. RET.	60 mg	P-TS
	SKENAN LP	CAPS. RET.	100 mg	P-TS
	VENDAL RETARD	COMPR. FILM. RET.	30 mg	
	VENDAL RETARD	COMPR. FILM. RET.	60 mg	
	VENDAL RETARD	COMPR. FILM. RET.	100 mg	
	VENDAL RETARD	COMPR. FILM. RET.	10 mg	P-TS
	VENDAL RETARD	COMPR. FILM. RET.	30 mg	P-TS
	VENDAL RETARD	COMPR. FILM. RET.	60 mg	P-TS
	VENDAL RETARD	COMPR. FILM. RET.	100 mg	P-TS
OXYCODONUM	OXYCONTIN® 20 mg	COMPR. FILM. ELIB. MODIF.	20 mg	P-TS
	OXYCONTIN® 40 mg	COMPR. FILM. ELIB. MODIF.	40 mg	P-TS
	OXYCONTIN® 80 mg	COMPR. FILM. ELIB. MODIF.	80 mg	P-TS
PETHIDINUM	MIALGIN	SOL. INJ.	5 mg/ml - 2 ml	P-TS

b) Produse farmaceutice care conțin substanțe din tabelul nr. III din Legea nr. 143/2000

Denumire comună internațională	Denumire comercială	Forma farmaceutică	Concentrația/ forma farmaceutică	Mod de prescriere și eliberare
ALPRAZOLAMUM	ALPRAZOLAM 0.25 mg	COMPR.	0.25 mg	P-RF
	ALPRAZOLAM 0.25 mg	COMPR.	0.25 mg	S
	ALPRAZOLAM 0.5 mg	COMPR.	0.5 mg	S
	ALPRAZOLAM 0.5 mg	COMPR.	0.5 mg	P-RF
	ALPRAZOLAM 1 mg	COMPR.	1 mg	P-RF
	ALPRAZOLAM 1 mg	COMPR.	1 mg	S
	FRONTIN	COMPR.	1 mg	S
	FRONTIN	COMPR.	1 mg	P-RF
	FRONTIN	COMPR.	0.5 mg	S
	FRONTIN	COMPR.	0.5 mg	P-RF
	FRONTIN	COMPR.	0.25 mg	S
	FRONTIN	COMPR.	0.25 mg	P-RF
	HELEX	COMPR.	0.25 mg	P-RF
	HELEX	COMPR.	0.5 mg	P-RF
	HELEX	COMPR.	1 mg	P-RF
	NEUROL® 0,25	COMPR.	0.25 mg	P-RF
	NEUROL® 1,0	COMPR.	1 mg	P-RF
	XANAX	COMPR.	0.25 mg	P-RF
	XANAX	COMPR.	0.5 mg	P-RF
	XANAX	COMPR.	1 mg	P-RF
	XANAX	COMPR.	2 mg	P-RF
	XANAX® XR	COMPR. ELIB. PREL.	0.5 mg	P-RF
	ZOLAREM 0.5	COMPR.	0.5 mg	P-RF
AMFEPRAMONUM	REGENON	CAPS.	25 mg	P-RF
AMOBARBITALUM	AMITAL 200	COMPR.	200 mg	P-RF
	AMOBARBITAL	COMPR.	100 mg	P-RF
BROMAZEPAMUM	BROMAZEPAM	COMPR.	1.5 mg	P-RF
	BROMAZEPAM	COMPR.	1.5 mg	S
	BROMAZEPAM	COMPR.	3 mg	P-RF
	BROMAZEPAM	COMPR.	3 mg	S
	BROMAZEPAM 1,5 mg	COMPR.	1.5 mg	P-RF
	BROMAZEPAM 3 mg	COMPR.	3 mg	P-RF
	CALMEPAM®	COMPR.	1.5 mg	P-RF
	CALMEPAM®	COMPR.	3 mg	P-RF
	LEXOTANIL	COMPR.	3 mg	
	LEXOTANIL® (LEXOTAN)	COMPR.	3 mg	P-RF
CHLORDIAZEPOXIDUM	NAPOTON	DRAJ.	10 mg	P-RF
CLONAZEPAMUM	RIVOTRIL	COMPR.	0.5 mg	P-6L
	RIVOTRIL®	COMPR.	2 mg	P-6L
CYCLOBARBITALUM	CICLOBARBITAL sare de	COMPR.	200 mg	P-RF

DIAZEPAMUM	CALMPOSE	SOL. INJ.	10 mg/2 ml	S
	DIAZEPAM	SOL. INJ.	5 mg/ml - 2 ml	S
	DIAZEPAM	SOL. INJ.	5 mg/ml - 2 ml	P-RF
	DIAZEPAM	SOL. INJ.	5 mg/ml - 2 ml	P-RF
	DIAZEPAM	SOL. INJ.	5 mg/ml - 2 ml	S
	DIAZEPAM	COMPR.	5 mg	S
	DIAZEPAM	COMPR.	5 mg	P-RF
	DIAZEPAM	COMPR.	10 mg	S
	DIAZEPAM	COMPR.	10 mg	P-RF
	DIAZEPAM 10 mg	COMPR.	10 mg	P-RF
	DIAZEPAM 10 mg	COMPR.	10 mg	S
	DIAZEPAM 2 mg	COMPR.	2 mg	S
	DIAZEPAM 2 mg	COMPR.	2 mg	P-RF
	DIAZEPAM DESITIN® SOL	SOL. RECTALĂ	5 mg/2.5 ml	P-RF
	DIAZEPAM DESITIN® SOL	SOL. RECTALĂ	10 mg/2.5 ml	P-RF
FLUNITRAZEPAMUM	FLUNITRAZEPAM	COMPR.	1 mg	S
	FLUNITRAZEPAM	COMPR.	1 mg	P-RF
	FLUNITRAZEPAM	COMPR.	2 mg	P-RF
	FLUNITRAZEPAM	COMPR.	2 mg	S
	FLUNITRAZEPAM	COMPR.	1 mg	S
	FLUNITRAZEPAM	COMPR.	1 mg	P-RF
	FLUNITRAZEPAM	COMPR.	2 mg	S
	FLUNITRAZEPAM	COMPR.	2 mg	P-RF
	NILIUM	COMPR.	2 mg	P-RF
	ROHYPNOL®	COMPR. FILM.	1 mg	P-RF
	ROHYPNOL® 1 mg	COMPR. FILM.	1 mg	P-RF
GLUTETHIMIDUM	GLUTETIMID	COMPR.	250 mg	P-RF
LORAZEPAMUM	LORIVAN	COMPR.	1 mg	P-RF
MEDAZEPAMUM	ANSILAN	CAPS.	10 mg	P-RF
	EUROZEPAM	CAPS.	10 mg	P-RF
	MEDAZEPAM 10 mg	COMPR.	10 mg	P-RF
	RUDOTEL	COMPR.	10 mg	P-RF
	RUSEDAL	COMPR.	10 mg	P-RF
MEPROBAMATUM	MEPROBAMAT	COMPR.	400 mg	P-RF
MIDAZOLAMUM	DORMICUM	SOL. INJ.	1 mg/ml - 5 ml	S
	DORMICUM	SOL. INJ.	5 mg/ml - 1 ml	S
	DORMICUM®	COMPR. FILM.	7.5 mg	P-RF
	DORMICUM® 7,5 mg	COMPR. FILM.	7.5 mg	P-RF
	FULSED INJECTION	SOL. INJ.	1 mg/ml - 5 ml	S
	FULSED INJECTION	SOL. INJ.	1 mg/ml - 10 ml	S
	FULSED INJECTION	SOL. INJ.	5 mg/ml - 1 ml	S
NITRAZEPAMUM	NITRAZEPAM	COMPR.	2.5 mg	P-RF
	NITRAZEPAM 2,5 mg	COMPR.	2.5 mg	S

	NITRAZEPAM 2,5 mg	COMPR.	2.5 mg	P-RF
	NITRAZEPAM 5 mg	COMPR.	5 mg	P-RF
	NITRAZEPAM 5 mg	COMPR.	5 mg	S
OXAZEPAMUM	OXAZEPAM	COMPR.	10 mg	P-RF
	OXAZEPAM	COMPR.	10 mg	S
PENTAZOCINUM	FORTRAL	SOL. INJ.	30 mg/ml	S/P-RF
	FORTRAL	COMPR.	50 mg	S/P-RF
	FORTWIN®	SOL. INJ.	30 mg/ml - 1 ml	S/P-RF
	SALDOREN®	SOL. INJ.	30 mg/ml	P-RF
PHENOBARBITALUM	FENOBARBITAL	COMPR.	15 mg	P-RF
	FENOBARBITAL	COMPR.	100 mg	P-RF
	FENOBARBITAL	SOL. INJ.	4% - 1 ml	P-RF
	FENOBARBITAL	SOL. INJ.	4% - 1 ml	S
	FENOBARBITAL	SOL. INJ.	10% - 2 ml	S
	FENOBARBITAL	SOL. INJ.	10% - 2 ml	P-RF
TETRAZEPAMUM	MYOLASTAN® 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	P-RF
	RELAXAM	COMPR. FILM.	50 mg	P-RF

c) Produse farmaceutice care conțin substanțe din tabelul nr. IV din Legea nr. 143/2000

Denumire comună internățională	Denumire comercială	Forma farmaceutică	Concentrația/ forma farmaceutică	Mod de prescriere și eliberare
EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM	EFEDRINĂ	SOL. INJ.	10 mg/ml - 1 ml	S
EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM	EFEDRINĂ	SOL. INJ.	50 mg/ml - 1 ml	S
EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM	EFEDRINĂ	COMPR.	50 mg	P-RF
EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM	EFEDRINĂ 1%	SOL. INJ.	10 mg/ml - 1 ml	S
EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM	EFEDRINĂ 5%	SOL. INJ.	50 mg/ml - 1 ml	S
ERGOMETRINUM	ERGOMET	SOL. INJ.	0.2 mg/ml - 1 ml	P-RF
ERGOMETRINUM	ERGOMET	SOL. INJ.	0.2 mg/ml - 1 ml	S
ERGOTAMINUM COMBINAȚIE	DISTONOCALM	COMPR. FILM.		P-6L
ERGOTAMINUM COMBINAȚIE	COFEDOL	COMPR. FILM.		P-6L
METHYLERGOMETRINUM	METERGINE	COMPR.	0.125 mg	S
METHYLERGOMETRINUM	METILERGOMETRINA MALEAT	DRAJ.	0.125 mg	S
PSEUDOEPHEDRINUM COMBINAȚIE	CLARINASE	COMP. ELIB. MODIF.		P-6L

NOTĂ:

Ultima rubrică "Modul de prescriere și eliberare" cuprinde modul de eliberare stabilit conform art. 3 și 4 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentozose de uz uman, aprobată cu modificări prin Legea nr. 336/2002, cu modificările și completările ulterioare, mod de eliberare codificat potrivit Ordinului ministrului sănătății și familiei nr. 35 din 21 ianuarie 2003, astfel:

- S = produse medicamentozose care se utilizează numai în spații cu destinație specială (spitale, dispensare etc.);
- P-6L = produse medicamentozose care se eliberează în farmacii pe bază de prescripție medicală valabilă 6 luni;
- P-RF = produse medicamentozose care se eliberează în farmacii pe bază de prescripție medicală care se reține la farmacie;
- P-TS = produse medicamentozose care se eliberează în farmacii pe bază de rețetă cu timbru sec.

B. Produse farmaceutice de uz uman utilizate în scop veterinar și de uz veterinar care conțin substanțe ce intră sub incidența Legii nr. 143/2000 (tabelele nr. II și III)

Denumire comună	Denumire comercială	Forma farmaceutică	Concentrația/ forma farmaceutică	Mod de prescriere și eliberare
PETHIDINUM*	MIALGIN (um)**	SOL. INJ.	5% - fl. X 250 ml	P-TS
PHENTOBARBITAL NATRIUM	EUTHANYL (vet)**	SOL. INJ.	10 ml	P-RF

**) Substanța și produsul farmaceutic sunt supuse regimului stabilit prin prevederile Legii nr. 73/1969 privind regimul produselor și substanțelor stupefiante.*

****) um = medicament de uz uman utilizat și în scop veterinar. vet = medicament de uz veterinar.*

NOTĂ:

- P-TS = prescripție medicală cu timbru sec;
- P-RF = prescripție medicală care se reține în farmacie.