

În atenția tuturor distribuitorilor angro de medicamente autorizați din România

În baza **Ordinului ministrului sănătății nr. 85/2013 pentru aprobarea Normelor de aplicare a prevederilor art. 703 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății** referitoare la medicamentele utilizate pentru rezolvarea unor nevoi speciale, cu modificările și completările ulterioare și având în vedere solicitarea comisiilor de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății de punere pe piață a unor medicamente care nu pot fi asigurate temporar, prin canale obișnuite de distribuție și/sau nu dețin autorizație de punere pe piață validă în România, Ministerul Sănătății comunică mai jos lista cuprinzând medicamentele încadrate în categoria nevoi speciale (denumirile comune internaționale, forma farmaceutică, concentrație).

Nr.	Denumire comună internațională
1	Pilocarpinum 5 mg, comprimate
2	Aztreonam 1g, soluție injectabilă
3	Cefiderocol 1 g, soluție injectabilă
4	Vaccin holeric 1 mg/ml, soluție injectabilă
5	Ser antidifteric 20.000 UI/fiolă, soluție injectabilă
6	Lomustinum 40 mg, comprimate
7	Acidum pamidronicum 30 mg, pulbere și solvent pentru soluție perfuzabilă
8	Chinina 300 mg, capsule
9	Arthemether / Lumefantrine 20 mg/120 mg, capsule
10	Primaquine 7,5 mg, capsule
11	Miltefosinum 50 mg, capsule
12	Diethylcarbazine 100 mg, capsule
13	Praziquantelum 600 mg, capsule
14	Atovaquone / Proguanil 250 mg/100 mg, capsule
15	Dacarbazinum 500 mg, pulbere pentru sol. perf.
16	Cytarabinum 1000 mg/20 ml, soluție injectabilă/perfuzabilă
17	Daunorubicinum 20 mg, pulbere și solvent pt. soluție injectabilă/perfuzabilă
18	Procarbazinum 50 mg, capsule
19	Sulfadiazinum 1%, cremă

20	Artesunatum 60 mg, pulbere pentru sol. injectabilă
21	Buprenorfinum + Naloxone 2 mg/0,5 mg, cp. sublinguale
22	Buprenorfinum + Naloxone 8 mg/2 mg, cp. sublinguale
23	Glucagonum 1 mg/ml, pulbere pentru soluție injectabilă
24	Vaccin BCG 0,05 mg/doza, pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă
25	Dapsonum 100 mg, comprimate divizibile

Distribuitorii de medicamente interesați de efectuarea demersurilor în vederea obținerii autorizației de nevoie speciale pentru medicamentul cu DCI de mai sus, vor transmite intenția Ministerului Sănătății, în atenția Direcției Politica Medicamentului, a Dispozitivelor și Tehnologiilor Medicale, la adresele de email monica.lazar@ms.ro și bianca.baluta@ms.ro, până la data de **25 ianuarie 2022**.

Termenul limită până la care solicitanții se angajează să pună pe piață medicamentul, calculat din momentul eliberării autorizației privind furnizarea de medicamente pentru nevoi speciale, este de **30 de zile calendaristice**, pentru fiecare dintre medicamentele sus-enumerate.