



CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE A JUDEȚULUI PRAHOVA
Strada Praga, nr. 1, Ploiești, CUI 11319359, Tel. 0244-594600, 594703, 517462,
Fax 0244-511442, Tel Verde 0800 800 955
Nr. reg. ANSPDCP – 244

Email: info@casph.mmc.ro

In atentie,

CASA DE ASIGURARI DE SANATATE A JUDEȚULUI PRAHOVA	
1	14.4.75
NR.....	DATA 30.09.2020

MEDICILOR SPECIALISTI

Ca urmare a adresei CNAS nr.P 8770/ 23.09.2020 inregistrata la CAS Prahova cu nr. 14438/29.09.2020, va aducem la cunostinta ca medicamentul **Ceretec 500 micrograme**, APP nr. 8754/2016/01-02-03, **nu se va mai comercializa in Romania**, conform Deciziei Presedintelui ANMDMR cu nr. 755/17.07.2020 prin care inceteaza valabilitatea Autorizatiei de punere pe piata a medicamentului mai sus mentionat.

Precizam ca aceasta informatie a fost publicata pe site-ul Casei de Asigurari de Sanatate Prahova in sectiunea „**Informatii pentru furnizori – Informatii medicale – Informatii utilizare medicamente**”.

Cu stima,

**DIRECTOR GENERAL,
EC. MAGULEANU CATALIN**



**MEDIC SEF,
DR. ALEXANDRU SIMONA**

**INTOCMIT,
Cons. NITA STELIANA**



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA
Str. Av. Sănătescu nr. 48, Sector 1, 011478 București
Tel: +4021-317.11.00
Fax: +4021-316.34.97
www.anm.ro

DECIZIE

Nr. 755 din 17 iulie 2020

Președintele Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România;

Văzând solicitarea firmei, **GE HEALTHCARE AS, Norvegia**, deținătoare a autorizației de punere pe piață nr. **8754/2016/01-02-03**, având ca obiect retragerea acesteia, înregistrată la ANMDMR sub numărul **10845/07.07.2020**.

În temeiul dispozițiilor art. 7 alin. (4) din Legea nr. 134/2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;

DECIDE :

Art. 1 - Încetează valabilitatea Autorizației de punere pe piață pentru următorul medicament, în condițiile prevăzute de art. 4 alin. (3) lit. 14 din Legea nr. 134/2019.

Ceretec 500 micrograme trusă (kit) pentru preparat radiofarmaceutic (exametazimă), GE HEALTHCARE AS, Norvegia

Art. 2 - Prevederile prezentei se comunică spre informare Ministerului Sănătății, Casei Naționale de Asigurări de Sănătate și Deținătorului Autorizației de punere pe piață.

PREȘEDINTE,

Bujor Eugen ALMĂȘAN

