



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 172 (XVI) — Nr. 870

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Joi, 23 septembrie 2004

SUMAR

Nr.	Pagina	Nr.	Pagina
HOTĂRÂRI ALE CAMEREI DEPUTAȚILOR			
20.	2		
— Hotărâre pentru modificarea Hotărârii Camerei Deputaților nr. 45/2000 privind aprobarea componenței nominale a comisiilor permanente ale Camerei Deputaților			
21.	2		
— Hotărâre cu privire la validarea unui mandat de deputat			
ORDONANȚE ȘI HOTĂRÂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI			
66.	3-4		
— Ordonanță de urgență privind schimbarea destinației unor părți din imobilele situate în municipiul București, precum și trecerea unor părți dintr-un imobil proprietate privată a statului din administrarea Companiei Naționale de Investiții „C.N.I.” — S.A. în administrarea Societății Comerciale „Compania Națională de Transporturi Aeriene Române — TAROM” — S.A.			
1.493.	4		
— Hotărâre privind transmiterea, fără plată, a unui imobil în proprietatea Arhiepiscopiei Sucevei și Rădăuților din cadrul Patriarhiei Bisericii Ortodoxe Române.....			
1.511.	5		
— Hotărâre pentru modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 1.177/1996 privind aprobarea indicatorilor tehnico-economici ai obiectivului de investiții „Refacere și modernizare Sală polivalentă cu 4.000 de locuri în municipiul Craiova, județul Dolj”			
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE			
1.178.			
— Ordin al ministrului sănătății pentru aprobarea Normelor de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 336/2002, cu modificările și completările ulterioare, referitoare la exceptarea de la etichetarea în limba română a medicamentelor din import			
		1.180.	5-6
		— Ordin al ministrului sănătății privind aprobarea documentației necesare pentru susținerea cererii de evaluare în regim de urgență pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizarea de punere pe piață în România după medicamentul original	
		1.181.	6-7
		— Ordin al ministrului sănătății pentru aprobarea documentației necesare susținerii cererii de autorizare de punere pe piață pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizarea de punere pe piață în România după medicamentul original	
		1.182.	7
		— Ordin al ministrului sănătății pentru aprobarea Listei denumirilor comune internaționale care necesită studii de bioechivalență	
		8-12	
ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE			
		465.	13-16
		— Decizie pentru modificarea și completarea Deciziei președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 219/2003, astfel cum a fost modificată și completată prin Decizia președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 440/2004	

HOTĂRĂRI ALE CAMEREI DEPUTAȚILOR**PARLAMENTUL ROMÂNIEI****CAMERA DEPUTAȚILOR****HOTĂRĂRE****pentru modificarea Hotărârii Camerei Deputaților nr. 45/2000 privind aprobarea componenței nominale a comisiilor permanente ale Camerei Deputaților**

În temeiul art. 38 alin. 4 și al art. 41 din Regulamentul Camerei Deputaților, republicat,

Camera Deputaților adoptă prezenta hotărâre.

Articol unic. — Hotărârea Camerei Deputaților membru al Comisiei pentru tehnologia informației și nr. 45/2000 privind aprobarea componenței nominale a comisiilor permanente ale Camerei Deputaților, cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează: comunicațiilor;

— domnul deputat Victor Sorin Lepșa, fără apartenență la un grup parlamentar, trece de la Comisia pentru industrii și servicii la Comisia pentru învățământ, știință, tineret și sport.

— domnul deputat Emeric Kedves, aparținând Grupului parlamentar al U.D.M.R., este desemnat în calitatea de

Această hotărâre a fost adoptată de Camera Deputaților în ședința din 20 septembrie 2004, cu respectarea prevederilor art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.

p. PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR,
CONSTANTIN NIȚĂ

București, 20 septembrie 2004.
Nr. 20.

PARLAMENTUL ROMÂNIEI**CAMERA DEPUTAȚILOR****HOTĂRĂRE****cu privire la validarea unui mandat de deputat**

În temeiul art. 70 alin. (1) din Constituția României, republicată, și al art. 66 alin. (9) din Legea nr. 68/1992 pentru alegerea Camerei Deputaților și a Senatului, cu modificările ulterioare, având în vedere raportul Comisiei de validare,

Camera Deputaților adoptă prezenta hotărâre.

Articol unic. — Se validează mandatul de deputat al electorală nr. 26 Maramureș, mandat devenit vacant ca doamnei Augusta-Maria Moș, declarată supleant la urmare a demisiei domnului deputat Radu-Vasile alegerile din 26 noiembrie 2000, în Circumscripția Roșca.

Această hotărâre a fost adoptată de Camera Deputaților în ședința din 20 septembrie 2004, cu respectarea prevederilor art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.

p. PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR,
CONSTANTIN NIȚĂ

București, 20 septembrie 2004.
Nr. 21.

ORDONANȚE ȘI HOTĂRÂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI**GUVERNUL ROMÂNIEI****ORDONANȚĂ DE URGENȚĂ**

privind schimbarea destinației unor părți din imobilele situate în municipiul București, precum și trecerea unor părți dintr-un imobil proprietate privată a statului din administrarea Companiei Naționale de Investiții „C.N.I.” — S.A. în administrarea Societății Comerciale „Compania Națională de Transporturi Aeriene Române — TAROM” — S.A.

Situația extraordinară prevăzută de art. 115 alin. (4) din Constituție, republicată, o constituie urgența finalizării lucrărilor de construcție contractate a locuințelor de necesitate pentru cazarea imediată a persoanelor și familiilor acestora, pe perioada consolidării clădirilor de locuit multietajate încadrate în clasa I de risc seismic și care prezintă pericol public, această finalizare fiind împiedicată în situația în care destinația finală a întregului imobil nu este stabilită în condițiile legii.

În temeiul art. 115 alin. (4) din Constituție, republicată,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Parterul și mezaninul imobilelor prevăzute în anexa nr. 1 își schimbă destinația de locuințe de necesitate, stabilită prin Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 51/2002 privind măsuri pentru susținerea și urgentarea acțiunilor de reducere a riscului seismic al clădirilor de locuit multietajate, încadrate în clasa I de risc seismic și care prezintă pericol public, aprobată cu modificări prin Legea nr. 449/2002.

Art. 2. — Parterul și mezaninul imobilului prevăzut la pct. 2 din anexa nr. 1 rămân la dispoziția expropriatorului, care poate dispune de acestea prin hotărâre a Guvernului în conformitate cu prevederile Legii nr. 213/1998 privind proprietatea publică și regimul juridic al acesteia, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 3. — Parterul și mezaninul imobilului proprietate privată a statului, având datele de identificare prevăzute în anexa nr. 2, trec din administrarea Companiei Naționale de Investiții „C.N.I.” — S.A. în administrarea Societății

Comerciale „Compania Națională de Transporturi Aeriene Române — TAROM” — S.A.

Art. 4. — Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 51/2002 privind măsuri pentru susținerea și urgentarea acțiunilor de reducere a riscului seismic al clădirilor de locuit multietajate, încadrate în clasa I de risc seismic și care prezintă pericol public, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 289 din 29 aprilie 2002, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 449/2002, și Hotărârea Guvernului nr. 849/2003 privind trecerea unor imobile, situate în municipiul București, din proprietatea publică a statului și din administrarea Ministerului Transporturilor, Construcțiilor și Turismului în proprietatea privată a statului și în administrarea Companiei Naționale de Investiții „C.N.I.” — S.A., publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 534 din 24 iulie 2003, se modifică în mod corespunzător.

Art. 5. — Anexele nr. 1 și 2 fac parte integrantă din prezenta ordonanță de urgență.

PRIM-MINISTRU
ADRIAN NĂSTASE

Contrasemnează:

p. Ministrul transporturilor, construcțiilor și turismului,

Marius Sorin Ovidiu Bota,
secretar de stat

p. Ministrul finanțelor publice,
Gheorghe Gherghina,
secretar de stat

București, 9 septembrie 2004.
Nr. 66.

ANEXA Nr. 1

LISTA**imobilelor ale căror parter și mezanin își schimbă destinația**

1. Bloc 108, Piața Națiunilor Unite nr. 8 (fostă str. Străpungerea Mihai Vodă), sectorul 5 — structură cu suprafața construită desfășurată de 9.046 m² și teren aferent construcției în suprafață de 646 m².

2. Bloc 107, Piața Națiunilor Unite nr. 9 (fostă str. Străpungerea Mihai Vodă), sectorul 5 — structură cu suprafața construită desfășurată de 8.890 m² și teren aferent construcției în suprafață de 621 m².

DATE DE IDENTIFICARE
a părții din imobilul proprietate privată a statului, care se transmite din administrarea
Companiei Naționale de Investiții „C.N.I.” — S.A. în administrarea
Societății Comerciale „Compania Națională de Transporturi Aeriene Române — TAROM” — S.A.

Locul unde este situat imobilul	Persoana juridică de la care se transmite imobilul	Persoana juridică la care se transmite imobilul	Caracteristicile tehnice ale imobilului
Municipiul București, Piața Națiunilor Unite nr. 8, bl. 108, sectorul 5	Proprietatea privată a statului și administrarea Companiei Naționale de Investiții „C.N.I.” — S.A.	Proprietatea privată a statului și administrarea Societății Comerciale „Compania Națională de Transporturi Aeriene Române — TAROM” — S.A.	Bloc 108, tronson 2 — structură cu suprafața construită desfășurată de 877,2 m ² , reprezentând spații cu altă destinație situate la parter și mezanin, precum și teren aferent în suprafață de 62,7 m ²

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRÂRE

privind transmiterea, fără plată, a unui imobil în proprietatea Arhiepiscopiei Sucevei și Rădăuților din cadrul Patriarhiei Bisericii Ortodoxe Române

În temeiul art. 108 din Constituție, republicată, și al art. 5 alin. (2) din Legea nr. 213/1998 privind proprietatea publică și regimul juridic al acesteia, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aprobă transmiterea, fără plată, a imobilului situat în municipiul Vatra Dornei, str. Mihai Eminescu nr. 1, județul Suceava, având datele de identificare prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezenta hotărâre, din proprietatea privată a statului în proprietatea Arhiepiscopiei Sucevei și Rădăuților din cadrul Patriarhiei Bisericii Ortodoxe Române.

Art. 2. — Transmiterea imobilului potrivit art. 1 se face la valoarea de inventar, urmând ca Arhiepiscopia Sucevei și Rădăuților din cadrul Patriarhiei Bisericii Ortodoxe Române să efectueze demersurile necesare pentru înscrierea modificărilor corespunzătoare în documentele de publicitate imobiliară.

PRIM-MINISTRU
ADRIAN NĂSTASE

Contrasemnează:

Ministru de stat, ministrul economiei și comerțului,

Dan Ioan Popescu

p. Ministrul culturii și cultelor,
Laurențiu Tănase,
secretar de stat

p. Ministrul finanțelor publice,
Gheorghe Gherghina,
secretar de stat

București, 9 septembrie 2004.
Nr. 1.493.

ANEXĂ

DATE DE IDENTIFICARE
a imobilului care se transmite, fără plată, din proprietatea privată a statului
în proprietatea Arhiepiscopiei Sucevei și Rădăuților din cadrul Patriarhiei Bisericii Ortodoxe Române

Adresa imobilului care se transmite	Persoana juridică de la care se transmite imobilul	Persoana juridică la care se transmite imobilul	Caracteristicile tehnice
Municipiul Vatra Dornei, str. Mihai Eminescu nr. 1, județul Suceava	Statul român	Arhiepiscopia Sucevei și Rădăuților din cadrul Patriarhiei Bisericii Ortodoxe Române	<ul style="list-style-type: none"> • Imobil compus din: parter, etaj, mansardă, spațiu centrală termică (fost paraclis), spațiu pentru protecție și pază • Teren = 2.208 m², CF — 2027, parcelele 173 și 174

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRÂRE

pentru modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 1.177/1996 privind aprobarea indicatorilor tehnico-economici ai obiectivului de investiții „Refacere și modernizare Sală polivalentă cu 4.000 de locuri în municipiul Craiova, județul Dolj“

În temeiul art. 108 din Constituție, republicată,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Articol unic. — Hotărârea Guvernului nr. 1.177/1996 privind aprobarea indicatorilor tehnico-economici ai obiectivului de investiții „Refacere și modernizare Sală polivalentă cu 4.000 de locuri în municipiul Craiova, județul Dolj“, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 292 din 18 noiembrie 1996, se modifică și se completează după cum urmează:

1. Articolul 1 va avea următorul cuprins:

„Art. 1. — Se aprobă indicatorii tehnico-economici ai obiectivului de investiții «Refacere și modernizare Sală polivalentă cu 4.000 de locuri în municipiul Craiova, județul Dolj», cuprins în programul «Construcție de săli de sport», derulat prin intermediul Companiei Naționale de Investiții «C.N.I.» — S.A., prevăzuți în anexa*) care face parte integrantă din prezenta hotărâre.“

2. Articolul 2 va avea următorul cuprins:

„Art. 2. — Finanțarea obiectivului de investiții prevăzut la art. 1, ai cărui indicatori tehnico-economici sunt prevăzuți în anexa la prezenta hotărâre, se face din fondurile bugetului local, din bugetul de stat prin bugetul Ministerului Transporturilor, Construcțiilor și Turismului, în limita sumelor aprobate cu această destinație, precum și din alte surse legal constituite, conform programelor de investiții publice aprobate potrivit legii.“

3. Anexa la Hotărârea Guvernului nr. 1.177/1996 privind aprobarea indicatorilor tehnico-economici ai obiectivului de investiții „Refacere și modernizare Sală polivalentă cu 4.000 de locuri în municipiul Craiova, județul Dolj“ se înlocuiește cu anexa care face parte integrantă din prezenta hotărâre.

PRIM-MINISTRU
ADRIAN NĂSTASE

Contrasemnează:

p. Ministrul transporturilor, construcțiilor și turismului,
Marius Sorin Ovidiu Bota,
secretar de stat
p. Ministrul finanțelor publice,
Gheorghe Gherghina,
secretar de stat

București, 16 septembrie 2004.
Nr. 1.511.

*) Anexa se comunică Ministerului Transporturilor, Construcțiilor și Turismului.

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

pentru aprobarea Normelor de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 336/2002, cu modificările și completările ulterioare, referitoare la exceptarea de la etichetarea în limba română a medicamentelor din import

Având în vedere prevederile art. 10 alin. (9) din Ordonanța Guvernului nr. 125/1998 privind înființarea, organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului, aprobată și modificată prin Legea nr. 594/2002, cu modificările și completările ulterioare, și ale Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, aprobată și modificată prin Legea nr. 336/2002, cu modificările și completările ulterioare,

văzând Referatul de aprobare al Direcției generale farmaceutice, inspecția de farmacie și aparatură medicală nr. OB 10.655/2004,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 743/2003 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Normele de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, aprobată cu modificări și completări prin Legea

nr. 336/2002, cu modificările și completările ulterioare, referitoare la exceptarea de la etichetarea în limba română a medicamentelor din import,

conform anexei care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,
Ovidiu Brînzan

București, 20 septembrie 2004.
Nr. 1.178.

ANEXĂ

N O R M E

de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 336/2002, cu modificările și completările ulterioare, referitoare la exceptarea de la etichetarea în limba română a medicamentelor din import

Art. 1. — Exceptarea de la etichetarea în limba română se aplică în cazul medicamentelor orfane, așa cum sunt ele definite în Ordinul ministrului sănătății nr. 1.063/2003 pentru aprobarea Normelor privind stabilirea criteriilor pentru desemnarea unui medicament ca medicament orfan și a modului de autorizare de punere pe piață a acestuia, și în cazul medicamentelor de uz spitalicesc pentru care necesitățile terapeutice ale României sunt mici.

Art. 2. — Sintagma *medicamente de uz spitalicesc pentru care necesitățile terapeutice ale României sunt mici* se referă la medicamentele de uz spitalicesc, care se folosesc în România în cantități mai mici de 20.000 unități pe an.

Art. 3. — (1) Certificarea de către Agenția Națională a Medicamentului a statutului de medicament de uz spitalicesc pentru care necesitățile terapeutice ale României sunt mici se efectuează anual, ca urmare a solicitării propunătorului interesat.

(2) În vederea certificării de către Agenția Națională a Medicamentului a statutului de medicament de uz spitalicesc pentru care necesitățile terapeutice ale României sunt mici, propunătorul trebuie să depună la Agenția Națională a Medicamentului o cerere însoțită de situația consumului medicamentului respectiv în România în anul precedent.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

O R D I N

privind aprobarea documentației necesare pentru susținerea cererii de evaluare în regim de urgență pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizarea de punere pe piață în România după medicamentul original

Având în vedere prevederile art. 10 alin. (9) din Ordonanța Guvernului nr. 125/1998 privind înființarea, organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului, aprobată și modificată prin Legea nr. 594/2002, cu modificările și completările ulterioare, și ale Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, aprobată și modificată prin Legea nr. 336/2002, cu modificările și completările ulterioare,

văzând Referatul de aprobare al Direcției generale farmaceutice, inspecția de farmacie și aparatură medicală nr. OB 10.652/2004,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 743/2003 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. 1. — (1) În vederea susținerii cererii de evaluare în regim de urgență pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizare de punere pe piață în România după medicamentul original, propunătorul trebuie să depună la Agenția Națională a Medicamentului, în plus față de documentația de autorizare prevăzută în Ordinul ministrului sănătății și familiei nr. 263/2003 pentru aprobarea Reglementărilor privind autorizarea de punere pe piață, supravegherea, publicitatea, etichetarea și prospectul produselor medicamentoase de uz uman, o documentație eliberată de o societate abilitată în domeniul proprietății industriale, prin care să se certifice faptul că brevetul/brevetele de invenție al/ale medicamentului original a/au expirat sau se află în ultimele 3 luni de valabilitate; documentația va fi însoțită

și de copia/copiile brevetului/brevetelor de invenție eliberat/eliberate de Oficiul de Stat pentru Invenții și Mărci.

(2) În situația în care, după verificarea documentației referitoare la proprietatea industrială, Agenția Națională a Medicamentului constată că brevetul/brevetele de invenție al/ale medicamentului original nu a/au expirat sau nu se află în ultimele 3 luni de valabilitate, cererea de evaluare va fi respinsă și documentația de autorizare va fi returnată.

(3) Cererea de autorizare va putea fi din nou depusă în momentul în care condițiile prevăzute în prezentul ordin vor fi îndeplinite.

Art. 2. — Cererile de evaluare în regim de urgență pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizarea de punere pe piață în România după medicamentul original nu vor fi primite de Agenția

Națională a Medicamentului decât după expirarea perioadei de exclusivitate a datelor pentru medicamentul original.

Art. 3. — Cererile de evaluare în regim de urgență pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizarea de punere pe piață în România după medicamentul original și pentru care există acordul deținătorului autorizației de punere pe piață a medicamentului original de a se face referire la documentația farmaco-toxicologică și clinică a produsului original se exceptează de la prevederile art. 1 și 2.

Ministrul sănătății,
Ovidiu Brînzan

București, 20 septembrie 2004.
Nr. 1.180.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

pentru aprobarea documentației necesare susținerii cererii de autorizare de punere pe piață pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizarea de punere pe piață în România după medicamentul original

Având în vedere prevederile art. 10 alin. (9) din Ordonanța Guvernului nr. 125/1998 privind înființarea, organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului, aprobată și modificată prin Legea nr. 594/2002, cu modificările și completările ulterioare, și ale Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, aprobată și modificată prin Legea nr. 336/2002, cu modificările și completările ulterioare,

văzând Referatul de aprobare al Direcției generale farmaceutice, inspecția de farmacie și aparatură medicală nr. OB 10.651/2004,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 743/2003 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. 1. — (1) În vederea susținerii cererii de autorizare de punere pe piață pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizarea de punere pe piață în România după medicamentul original, propunătorul trebuie să depună la Agenția Națională a Medicamentului, în plus față de documentația de autorizare prevăzută în Ordinul ministrului sănătății și familiei nr. 263/2003 pentru aprobarea Reglementărilor privind autorizarea de punere pe piață, supravegherea, publicitatea, etichetarea și prospectul produselor medicamentoase de uz uman, o documentație eliberată de o societate abilitată în domeniul proprietății industriale, prin care să se certifice faptul că brevetul/brevetele de invenție al/ale medicamentului original a/au expirat sau se află în ultimii 2 ani de valabilitate; documentația va fi însoțită și de copia/copiile brevetului/brevetelor de invenție eliberat/eliberate de Oficiul de Stat pentru Invenții și Mărci.

(2) În situația în care, după verificarea documentației referitoare la proprietatea industrială, Agenția Națională a Medicamentului constată că brevetul/brevetele de invenție al/ale medicamentului original nu a/au expirat sau nu se află în ultimii 2 ani de valabilitate, cererea de evaluare va fi respinsă și documentația de autorizare va fi returnată.

(3) Cererea de autorizare va putea fi din nou depusă în momentul în care condițiile prevăzute în prezentul ordin vor fi îndeplinite.

Art. 4. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă Ordinul ministrului sănătății nr. 429/2004 privind aprobarea documentației suplimentare care trebuie prezentată de propunători pentru susținerea cererilor de evaluare în regim de urgență pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizarea de punere pe piață în România după medicamentul original, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 387 din 3 mai 2004.

Art. 5. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,
Ovidiu Brînzan

București, 20 septembrie 2004.
Nr. 1.181.

Art. 2. — Cererile de autorizare de punere pe piață pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizare de punere pe piață în România după medicamentul original nu vor fi primite de Agenția Națională a Medicamentului decât după expirarea perioadei de exclusivitate a datelor pentru medicamentul original.

Art. 3. — Cererile de autorizare de punere pe piață pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizarea de punere pe piață în România după medicamentul original și pentru care există acordul deținătorului autorizației de punere pe piață a medicamentului original de a se face referire la documentația farmaco-toxicologică și clinică a produsului original se exceptează de la prevederile art. 1 și 2.

Art. 4. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă Ordinul ministrului sănătății nr. 427/2004 privind aprobarea documentației suplimentare care trebuie prezentată de propunători pentru susținerea cererilor de autorizare pentru medicamentele care reprezintă primul generic pentru care se solicită autorizarea de punere pe piață în România după medicamentul original, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 387 din 3 mai 2004.

Art. 5. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN**pentru aprobarea Listei denumirilor comune internaționale care necesită studii de bioechivalență**

Având în vedere prevederile art. 10 alin. (9) din Ordonanța Guvernului nr. 125/1998 privind înființarea, organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului, aprobată și modificată prin Legea nr. 594/2002, cu modificările și completările ulterioare, și ale Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, aprobată și modificată prin Legea nr. 336/2002, cu modificările și completările ulterioare, văzând Referatul de aprobare al Direcției generale farmaceutice, inspecția de farmacie și aparatură medicală nr. OB 10.650/2004,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 743/2003 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Lista denumirilor comune internaționale care necesită studii de bioechivalență, conform anexei care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — (1) În vederea excluderii unei denumiri comune internaționale din lista aprobată prin prezentul ordin, propunătorii vor depune la Agenția Națională a Medicamentului o cerere însoțită de documentația de susținere bazată pe criteriile de exceptare, prevăzute în Ghidul privind investigarea biodisponibilității și bioechivalenței, adoptat prin Hotărârea Consiliului științific al

Agenciei Naționale a Medicamentului nr. 15 din 25 iunie 2004.

(2) Propunerea de excludere va fi evaluată în prima ședință a Consiliului științific al Agenției Naționale a Medicamentului, planificată după data depunerii cererii, în care se va decide în legătură cu oportunitatea propunerii respective.

Art. 3. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă orice dispoziție contrară.

Art. 4. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,

Ovidiu Brînzan

București, 20 septembrie 2004.

Nr. 1.182.

ANEXĂ*)

LISTA**denumirilor comune internaționale care necesită studii de bioechivalență**

ACEBUTOLOLUM	ATENOLOLUM
ACEMETACINUM	ATORVASTATINUM
ACENOCOUMAROLUM	AZATHIOPRINUM
ACETAZOLAMIDUM	AZITHROMYCINUM
ACICLOVIRUM	BACLOFENUM
ACIDUM ALENDRONICUM	BAMBUTEROLUM
ACIDUM AMINOMETHYLBENZOICUM	BENAZEPRILUM
ACIDUM CHENODEOXYCHOLICUM	BENZATHINI BENZYL PENICILLINUM
ACIDUM CLODRONICUM	BETAMETHASONUM
ACIDUM CROMOGLICICUM	BETAXOLOLUM
ACIDUM MEFENAMICUM	BENZAFIBRATUM
ACIDUM NALIDIXICUM	BICALUTAMIDUM
ACIDUM NIFLUMICUM	BIPERIDENUM
ACIDUM TIAPROFENICUM	BISOPROLOLUM
ACIDUM TILUDRONICUM	BRIVUDINUM
ACIDUM TRANEXANICUM	BROMAZEPAMUM
ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	BROMOCRIPTINUM
ACIDUM VALPROICUM	BUFORMINUM
ACITRETINUM	BUSULFANUM

*) Anexa este reprodusă în facsimil.

AJMALINUM	BUTAMIRATUM
ALFACALCIDOLUM	CABERGOLINUM
ALFUZOSINUM	CALCII FOLINAS
ALIMEMAZINUM	CALCITONINUM
ALLOPURINOLUM	CALCITRIOLUM
ALPRAZOLAMUM	CANDESARTANUM CILEXETIL
AMANTADINUM	CAPTOPRILUM
AMFEPRAMONUM	CARBAMAZEPINUM
AMINOGLUTETHIMIDUM	CARBIMAZOLUM
AMINOPHYLLINUM	CARVEDILOLUM
AMIODARONUM	CEFACLORUM
AMISULPRIDUM	CEFADROXILUM
AMIPTRIPTYLINUM	CEFALEXINUM
AMLODIPINUM	CEFATRIZINUM
AMOXICILLINUM	CEFETAMETUM
AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	CEFTIBUTENUM
AMPICILLINUM	CEFUROXIMUM
ANASTROZOLUM	CELIPROLOLUM
CETIRIZINUM	EFAVIRENZUM
CHINIDINI SULFAS	EMEPRONII BROMIDUM
CHLORAMBUCILUM	ENALAPRILUM
CHLORDIAZEPOXIDUM	EPIMESTROLUM
CHLOROQUINUM	EPROSARTANUM
CHLOROTRIANISENUM	ERYTHROMYCINUM
CHLORPROETHAZINUM	ESTRADIOLUM
CHLORPROMAZINUM	ESTRIOLUM
CICLOSPORINUM	ETHAMBUTOLUM
CILAZAPRILUM	ETHINYLESTRADIOLUM
CIMETIDINUM	ETHOSUXIMIDUM
CINOLAZEPAMUM	ETODOLACUM
CINOXACINUM	ETOPOSIDUM
CIPROFIBRATUM	ETRETINATUM
CIPROFLOXACINUM	FAMCICLOVIRUM
CLARITHROMYCINUM	FAMOTIDINUM
CLENBUTEROLUM	FELODIPINUM
CLINDAMYCINUM	FENOFIBRATUM
CLOBAZAMUM	FENOPROFENUM
CLOFEZONUM	FENOTEROLUM
CLOMIFENUM	FENSPRIDUM
CLOMIPRAMINUM	FINASTERIDUM
CLONAZEPAMUM	FLECAINIDUM
CLOPIDOGRELUM	FLEROXACINUM
CLORAZEPAS DIKALII	FLUCONAZOLUM
CLOZAPINUM	FLUCYDOSINUM
CORTISONUM	FLUNITRAZEPAMUM
CYCLOPHOSPHAMIDUM	FLUOXETINUM
CYCLOSERINUM	FLUPHENAZINUM
CYPROTERONUM	FLUSPIRILENUM
DANAZOLUM	FLUTAMIDUM
DAPSONUM	FLUVASTATINUM
DETAJMIUM BITARTRATE	FLUVOXAMINUM
DEXAMETHASONUM	FOSFESTROLUM

DICLOFENACUM	FOSFOMYCINUM
DIDANOSINUM	FOSINOPRILUM
DIGOXINUM	FUROSEMIDUM
DIHYDROCODEINUM	GABAPENTINUM
DILTIAZEMUM	GALLOPAMILLUM
DIRITHROMICINUM	GANCICLOVIRUM
DISOPYRAMIDUM	GEMFIBROZILUM
DOMPERIDONUM	GLIBENCLAMIDUM
DOXAZOSINUM	GLICLAZIDUM
DOXYCYCLINUM	GLIPIZIDUM
DYDROGESTERONUM	GLIQUIDONUM
GRANISETRONUM	LOPERAMIDUM
GREPAFLOXACINUM	LORACARBEFUM
GRISEOFULVINUM	LORATADINUM
HALOPERIDOLUM	LORNOXICAMUM
HEXOPRENALINUM	LOVASTATINUM
HYDROCHLOROTHIAZIDUM	LOZARTANUM
HYDROCORTISONUM	LYNESTRENOLUM
HYDROXYCARBAMIDUM	MAPROTILINUM
HYDROXYCHLOROQUINUM	MEBENDAZOLUM
IBUPROFENUM	MEDAZEPAMUM
IDARUBICINUM	MEDROXYPROGESTERONUM
IMIPRAMINUM	MEGESTROLUM
INDAPAMIDUM	MELOXICAMUM
INDINAVIRUM	MELPHALANUM
INDOMETACINUM	MERCAPTOPURINUM
IRBESARTANUM	MESTEROLONUM
ISOPRENALINUM	METAMIZOLUM NATRICUM
ISOSORBIDI DINITRAS	METFORMINUM
ISOSORBIDI MONONITRAS	METHOTREXATUM
ISOTRETINOINUM	METHOXALENUM
ISOXSUPRINUM	METHYLDOPUM
ISRADIPINUM	METHYLPREDNISOLONUM
ITRACONAZOLUM	METHYLTHIOURACILUM
JOSAMYCINUM	METHYPRANOLOLUM
KEBUZONUM	METOCLOPRAMIDUM
KETOCONAZOLUM	METOPROLOLUM
KETOPROFENUM	METRONIDAZOLUM
KETOROLACUM TROMETHAMIN	MEXILETINUM
LABETALOLUM	MIANSERINUM
LACIDIPINUM	MIDAZOLAMUM
LAMIVUDINUM	MIDODRINUM
LAMOTRIGINUM	MILNACIPRANUM
LANATOSIDUM C	MIRTAZAPINUM
LANSOPRAZOLUM	MOCLOBEMIDUM
LEUPRORELINUM	MONTELUKASTUM
LEVAMISOLUM	MORNIFLUMATUM
LEVODOPUM + CARBIDOPUM	MORPHYNUM
LEVODOPUM + BENSERAZIDUM	NABUMETONUM
LEVONORGESTRELUM	NAPROXENUM
LEVOTHYROXINUM	NARATRIPTANUM
LINCOMYCINUM	NEBIVOLOLUM
LISINOPRILUM	NELFINAVIRUM

LITHII CARBONAS	NEVIRAPINUM
LOMEFLOXACINUM	NICERGOLINUM
LONAZOLACUM	NICOTINUM
NIFEDIPINUM	PROCHLORPERAZINUM
NIMESULIDUM	PROGESTERONUM
NIMODIPINUM	PROPAFENONUM
NISOLDIPINUM	PROTIONAMIDUM
NITRAZEPAMUM	PYRIDOSTIGMINI BROMIDUM
NITRENDIPINUM	PYRIMETHAMINUM
NITROFURANTOINUM	QUINAPRILUM
NITROGLYCERINUM	RALOXIFENUM
NIZATIDINUM	RAMIPRILUM
NOMEGESTROLUM	RANITIDINUM
NORETHISTERONUM	RANITIDINUM BISMUTH CITRATE
NORFLOXACINUM	REPAGLINIDUM
NORTRIPTYLINUM	RIFABUTINUM
OFLOXACINUM	RIFAMPICINUM
OLANZAPINUM	RILMENIDINUM
OMEPRAZOLUM	RISPERIDONUM
ONDASETRONUM	RITORNAVIR
ORCIPRENALINUM	ROPINIROLUM
ORNIDAZOLUM	ROSOXACINUM
OXETORONUM	ROXITHROMYCINUM
OPRENOLOLUM	SALBUTAMOLUM
PANTOPRAZOLUM	SAQUINAVIRUM
PAROXETINUM	SELEGILINUM
PEFLOXACINUM	SERTRALINUM
PENICILLAMINUM	SIMVASTATINUM
PENTAERITHRITYLI TETRANITRAS	SOTALOLUM
PENTAZOCINUM	SPARFLOXACINUM
PENTOXIFYLLINUM	SPIRAMYCINUM
PENTOXYVERINUM	SPIRONOLACTONUM
PERGOLIDUM	STAVUDINUM
PERICIAZINUM	SUCCIMERUM
PERINDOPRILUM	SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM
PHENOXYMETHYLPENICILLINUM	SULFAMETROLUM + TRIMETHOPRIMUM
PIMOZIDUM	SULFASALAZINUM
PINDOLOLUM	SULINDACUM
PIRENZEPINUM	SULPIRIDUM
PIROXICAMUM	SULTAMICILLINUM
PRAMIPEXOLUM	SUMATRIPTANUM
PRAVASTATINUM	TALINOLOLUM
PRAZIQUANTELUM	TAMOXIFENUM
PRAZOSINUM	TAMSULOSINUM
PREDNISONUM	TELMISARTANUM
PROCARBAZINUM	TEMOZOLOMIDUM

TENONITROZOLUM	TRAMADOLUM
TENOXICAMUM	TRANDOLAPRILUM
TERAZOSINUM	TRETINOINUM
TERBUTALINUM	TRIAMCINOLONUM
TERFENADINUM	TRIFLOUPERAZINUM
TERTATOLOLUM	TRIHXYPHENIDYLUM
TESTOSTERONUM	TRIMETAZIDINUM
TETRACOSACTIDUM	TRIMETHOPRIMUM + SULFAMERAZINUM
TETRACYCLINUM	TRIMIPRAMINUM
TETRAZEPAMUM	TROPISETRONUM
THEOPHYLLINUM	TROVAFLOXACINUM
THIAMAZOLUM	VALACYCLOVIRUM
THIETHYLPERAZINUM	VALSARTANUM
THIOPROPERAZINUM	VASOPRESSINUM
TIABENDAZOLUM	VENLAFAXINUM
TIAGABINUM	VERAPAMILUM
TIANEPTINUM	VIGABATRINUM
TIAPRIDUM	VINCAMINUM
TICLOPIDINUM	VINPOCETINUM
TINIDAZOLUM	WARFARINUM
TIOGUANINUM	ZALCITABINUM
TOFISOPAMUM	ZIDOVUDINUM
TOLCAPONUM	ZOLPIDEMUM
TOPIRAMATUM	ZOPICLONUM
TOREMIFENUM	ZUCLOPENTHIXOLUM

ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

DECIZIE

pentru modificarea și completarea Deciziei președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 219/2003, astfel cum a fost modificată și completată prin Decizia președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 440/2004

În temeiul prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 150/2002 privind organizarea și funcționarea sistemului de asigurări sociale de sănătate, cu modificările și completările ulterioare,

având în vedere:

— Hotărârea Guvernului nr. 516/2003 privind modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 1.417/2002 pentru aprobarea Listei cuprinzând medicamentele de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate;

— art. 13 și 15 din anexa nr. 30 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.220/890/2003 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Contractului-cadru privind condițiile acordării asistenței medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate, cu modificările ulterioare;

— Referatul de aprobare al medicului-șef nr. IV/D/174 din 14 septembrie 2004,

președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate emite următoarea decizie:

Art. I. — Decizia președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 219/2003 pentru aprobarea Listei cuprinzând medicamentele (denumiri comerciale) de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu cu și fără contribuție personală, corespunzătoare denumirilor comune internaționale (DCI), aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 516/2003, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 321 din 13 mai 2003, astfel cum a fost modificată și completată prin Decizia președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 440/2004, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 858 din 20 septembrie 2004, se modifică și se completează după cum urmează:

1. Anexa nr. 1 conținând lista medicamentelor (denumiri comerciale) corespunzătoare denumirilor comune internaționale (DCI), de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu, fără contribuție personală, se completează potrivit anexei nr. 1 care face parte integrantă din prezenta decizie.

2. Anexa nr. 2 conținând lista medicamentelor (denumiri comerciale) corespunzătoare denumirilor comune internaționale (DCI), de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu, pe bază de prescripție medicală, cu contribuție personală (cu preț de referință), se completează potrivit anexei nr. 2 care face parte integrantă din prezenta decizie.

Art. II. — Președinții — directori generali ai caselor de asigurări de sănătate, precum și furnizorii de servicii medicale și farmaceutice care sunt în relații contractuale cu casele de asigurări de sănătate au obligația de a pune în aplicare și de a respecta prevederile prezentei decizii.

Art. III. — Prezenta decizie va fi publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Cristian Celea,
secretar de stat

București, 21 septembrie 2004.

Nr. 465.

LISTA MEDICAMENTELOR (DENUMIRI COMERCIALE) CORESPUNZATOARE DENUMIRILOR COMUNE INTERNATIONALE (DCI) DE CARE BENEFICIAZA ASIGURATII IN TRATAMENTUL AMBULATORIU FARA CONTRIBUTIE PERSONALA

SECTIUNEA A - MEDICAMENTE DE BAZA, OPTIUNEA TERAPEUTICA 1
ACTUALIZATA CU PRODUSELE COMERCIALE AUTORIZATE DE A.N.M. PANA LA 30 Iunie 2004

8. LEUCEMII, LIMFOAME SI APLAZIE MEDULARA; TUMORI MALIGNI

prescriptie	cod atc	dci	den. Produs	forma	concentratie	firma	tara	ambalaj
97 P-RF	N05AN01	LITHII CARBONAS	CARBONAT DE LITIU	COMPR.	250mg	SICOMED SA	ROMANIA	Cutie x 1 flac. x 30 compr.; (2 ani)
64 P-RF	N05AN01	LITHII CARBONAS	CARBONAT DE LITIU	COMPR.	250mg	SICOMED SA	ROMANIA	Cutie x 1 flac. x 30 compr.; (2 ani)

14. BOLI PSIHICE (Schizofrenie, tulburari schizotipale si delirante, tulburari afective, psihoze toxice si infectioase, tulburari psihotice acute, dementele degenerative de tip Alzheimer, vasculare si mixte)

25. STARI POST TRANSPLANT

70 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 100 mg	CAPS. MOI	100mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
71 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 25 mg	CAPS. MOI	25mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
72 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 50 mg	CAPS. MOI	50mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
73 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL®	SOL. ORALA	100mg/ml	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 1 flacon din stica bruna x 50 ml, un dispozitiv de masurat + un capac cu filet

*) Anexa nr. 1 este reprodusă în facsimil.

LISTA MEDICAMENTELOR (DENUMIRI COMERCIALE) CORESPUNZATOARE DENUMIRILOR COMUNE INTERNATIONALE (DCI) DE CARE BENEFICIAZA ASIGURATII IN TRATAMENTUL AMBULATORIU FARA CONTRIBUTIE PERSONALA

SECTIUNEA B - MEDICAMENTE CU RESTRICIE LA PRESCRIERE, OPTIUNEA TERAPEUTICA 2 - AVIZAREA PRESCRIPTIEI MEDICALE
ACTUALIZATA CU PRODUSELE COMERCIALE AUTORIZATE DE A.N.M. PANA LA 30 Iunie 2004

15. LUPUS ERITEMATOS SISTEMIC

34 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 100 mg	CAPS. MOI 100mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
35 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 25 mg	CAPS. MOI 25mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
36 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 50 mg	CAPS. MOI 50mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
37 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL®	SOL. ORALA 100mg/ml	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 1 flacon din stica bruna x 50 ml, un dispozitiv de masurat + un capac cu filet

16. POLIARTRITA REUMATOIDA

28 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 100 mg	CAPS. MOI 100mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
29 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 25 mg	CAPS. MOI 25mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
30 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 50 mg	CAPS. MOI 50mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
31 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL®	SOL. ORALA 100mg/ml	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 1 flacon din stica bruna x 50 ml, un dispozitiv de masurat + un capac cu filet

29. PEMFIGUS

20 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 100 mg	CAPS. MOI 100mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
21 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 25 mg	CAPS. MOI 25mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
22 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL® 50 mg	CAPS. MOI 50mg	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 5 blist. x 10 caps. moi
23 S/P-RF	L04AA01	CICLOSPORINUM	EQUORAL®	SOL. ORALA 100mg/ml	IVAX - PHARMACEUTICALS S.R.O.	CEHIA	Cutie x 1 flacon din stica bruna x 50 ml, un dispozitiv de masurat + un capac cu filet

LISTA MEDICAMENTELOR (DENUMIRI COMERCIALE) CORESPUNZATOARE DENUMIRILOR COMUNE INTERNATIONALE (DCI) DE CARE
BENEFICIAZA ASIGURATII IN TRATAMENTUL AMBULATORIU PE BAZA DE PRESCRIPTIE MEDICALA CU CONTRIBUTIE PERSONALA (CU PRET REFERINTA)

SECTIUNEA A - MEDICAMENTE DE BAZA, OPTIUNEA TERAPEUTICA 1
ACTUALIZATA CU PRODUSELE COMERCIALE AUTORIZATE DE A.N.M. PANA LA 30 Iunie 2004

NR.CRT	COD ATC	DCI	DENUMIRE COMERCIALA	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRATIE	FIRMA	TARA	AMBALAJ	PRES.	PRET REF 65%	PRET REF 90%
42	A02BC01	OMEPRAZOLUM	EPICAZOLE	CAPS. ENTER.	20mg	E.I.P.I.CO.	EGYPT	Cutie x 1 fiac. x 16 caps. enter.	P-RF	5.051	6.994
43	A02BC01	OMEPRAZOLUM	GLAVERAL	CAPS. ENTER.	20mg	HELP PHARMACEUTICALS LTD	GRECIA	Cutie x 1 fiac. x 14 caps. enter.; (3 ani)	P-RF	5.051	6.994
44	A02BC01	OMEPRAZOLUM	ODASOL	CAPS. ENTER.	20mg	GENEPHARM S.A.	GRECIA	Cutie x 1 fiac. x 14 caps. enter.;	P-RF	5.051	6.994
45	A02BC01	OMEPRAZOLUM	OMEPRAZOL	CAPS. ENTER.	20mg	ANTIBIOTICE S.A. - Lab. BELMAC	ROMANIA	Cutie x 1 fiac. x 14 caps. enter.; (3 ani)	P-RF	5.051	6.994
46	A02BC01	OMEPRAZOLUM	OMEPRAZOL	CAPS. ENTER.	20mg	ANTIBIOTICE S.A. - Lab. BELMAC	ROMANIA	Cutie x 2 blist. x 10 caps. enter.; (3 ani)	P-RF	5.051	6.994
47	A02BC01	OMEPRAZOLUM	OMERAN	CAPS. ENTER.	20mg	EUROPHARM S.A.	ROMANIA	Cutie x 2 blist. x 10 caps. enter.; (2 ani)	P-RF	5.051	6.994
48	A02BC01	OMEPRAZOLUM	OMEZ	CAPS. ENTER.	20mg	DR. REDDY'S LAB. LTD	INDIA	Cutie x 3 blist. x 10 caps. enter.; (30 luni)	P-RF	5.051	6.994
49	A02BC01	OMEPRAZOLUM	RISEK	CAPS. ENTER.	20mg	GUJF PHARMACEUTICAL IND. (UJPHAR)	EMIR. ARABE	Cutie x 14 caps. enter.;	P-RF	5.051	6.994
50	A02BC01	OMEPRAZOLUM	ULTOP	CAPS. ENTER.	20mg	KRKA d.d.	SLOVENIA	Cutie x 2 blist. x 7 caps. enter.; (2 ani)	P-RF	5.051	6.994
51	A02BC01	OMEPRAZOLUM	OMEPRAZOL 20 mg	CAPS. GASTROREZ.	20mg	M/S LYKA LABS Ltd.	INDIA	Cutie x 1 fiac. x 14 caps.; (2 ani)	P-RF	5.051	6.994
52	A02BC01	OMEPRAZOLUM	ORTANOLR	CAPS. GASTROREZ.	20mg	LEK	SLOVENIA	Cutie x 1 fiac. x 14 caps.; (2 ani)	P-RF	5.051	6.994
53	A02BC01	OMEPRAZOLUM	ULZOL(R)	CAPS. GASTROREZ.	20mg	PLIVA	CROATIA	Cutie x 2 blistere x 7 capsule gastrorezistente (2 ani)	P-RF	5.051	6.994
275	C07AB03	ATENOLOLUM	ATENOLOL 50 mg	COMPR.	50 mg	LAROPHARM S.R.L.	ROMANIA	Cutie x 2 blist. x 10 compr.;	P-6L	930	1.287

LISTA MEDICAMENTELOR (DENUMIRI COMERCIALE) CORESPUNZATOARE DENUMIRILOR COMUNE INTERNATIONALE (DCI) DE CARE
BENEFICIAZA ASIGURATII IN TRATAMENTUL AMBULATORIU PE BAZA DE PRESCRIPTIE MEDICALA CU CONTRIBUTIE PERSONALA (CU PRET REFERINTA)

SECTIUNEA B - MEDICAMENTE CU RESTRICIE LA PRESCRIERE - OPTIUNEA TERAPEUTICA 2
ACTUALIZATA CU PRODUSELE COMERCIALE AUTORIZATE DE A.N.M. PANA LA 30 Iunie 2004

188	J01CR02	AMOXICILINUM+ ACIDUM	AMOKSIKLAVr	PULB. PT. SOL. INJ. 1.2g	LEK	SLOVENIA	Cutie x 5 fiac. pulb.; (2 ani)	P-RF	37.570	67.626
189	J01CR02	AMOXICILINUM+ ACIDUM	AMOKSIKLAVr	PULB. PT. SOL. INJ. 600 mg	LEK	SLOVENIA	Cutie x 5 fiac. pulb.; (2 ani)	P-RF	27265	49077

*) Anexa nr. 2 este reprodusă în facsimil.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI – CAMERA DEPUTAȚILOR

Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București,
IBAN: RO75RNCB510100000120001 Banca Comercială Română – S.A. – Sucursala „Unirea” București
și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 Direcția de Trezorerie și Contabilitate Publică a Municipiului București
(alocat numai persoanelor juridice bugetare)

Tel. 224.09.71/150, fax 225.00.43, E-mail: marketing@ramo.ro, Internet: www.monitoruloficial.ro
Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1,
bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 411.58.33 și 410.47.30, tel./fax 410.77.36 și 410.47.23
Tiparul: Regia Autonomă „Monitorul Oficial”