



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

