

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1
011478 București
.11.15
74.54

Prin prezenta vă aducem la cunoștință lipsa medicamentului **TAMOXIFEN SANDOZ 10 mg comprimate filmate** din circuitul terapeutic.

ANMDM a fost notificată de compania Sandoz SRL, reprezentant al DAPP HEXAL AG/Germania, cu privire la imposibilitatea furnizării necesarului din piață pentru medicamentul **TAMOXIFEN SANDOZ 10 mg comprimate filmate** începând cu 1 martie 2016. Datorită relocării site-ului de fabricație Salutas Pharma GmbH/Germania producția a fost afectată, estimându-se că primele loturi pentru România vor fi disponibile începând cu luna septembrie 2016.

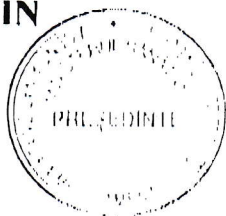
Medicamentul **TAMOXIFEN SANDOZ 10 mg comprimate filmate** reprezintă singura alternativă comercială autorizată în România pentru **DCI Tamoxifen**. Molecula se află inclusă în **HG 720/2008, Sublista C/ Secțiunea C2** „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații incluși în programele naționale de sănătate cu scop curativ în tratamentul ambulatoriu și spitalicesc **P3: Programul național de oncologie (poz.59)**).

În prezent ANMDM a emis distribuitorului CN Unifarm Autorizația de nevoie speciale nr. 211/07.04.2016 pentru medicamentul **TAMOXIFEN SOPHARMA 10 mg comprimate, Cutie x 30 comprimate (cod CIM W62667001), DCI Tamoxifenum**.

Cu stimă,

PREȘEDINTE,


Dr. Nicolae FOTIN



ȘEF DPN

Dr. Simona BĂDOI

