

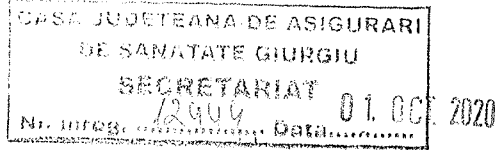


# CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET PREȘEDINTE

Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București

E-mail: [cabinet\\_președinte@casan.ro](mailto:cabinet_președinte@casan.ro). Tel. 0372/309.270, Fax 0372/309.231



88770/23.09.2020

Către,  
Casa de Asigurări de Sănătate .....

În atenția,  
Doamnei/Domnului Președinte - Director General

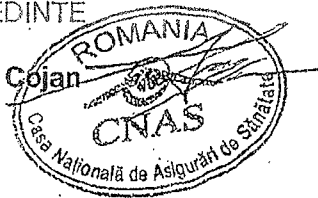
Magnapharm Marketing & Sales Romania SRL prin adresa cu nr. 550/09.09.2020, înregistrată la CNAS cu nr.RG 6009/10.09.2020 ne aduce la cunoștință, pentru informarea furnizorilor de servicii medicale, că medicamentul **Ceretec 500 micrograme**, APP nr. 8754/2016/01-02-03, nu se va mai comercializa în Romania, conform Deciziei Președintelui ANMDDMR cu nr. 755/17.07.2020, prin care încetează valabilitatea Autorizației de punere pe piata a medicamentului mai sus mentionat.

Anexăm în fotocopie Decizia Președintelui ANMDDMR cu nr. 755/17.07.2020.

Cu stimă,

PREȘEDINTE

Adela Cojan



Întocmit,

LC/FCCV/21.09.2020



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

