



ORDIN

Nr. 8004-000011 din 27.01.2020

Cu privire la întreruperea procedurii de autorizare

În conformitate cu legislația în vigoare, în temeiul prevederilor Ordinului Ministerului Sănătății nr. 739 din 23 iulie 2012 cu privire la reglementarea autorizării produselor medicamentoase de uz uman și introducerea modificărilor postautorizare, pct.46 Secțiunea 1, cap.III, anexa nr.1 emit prezentul ordin:

1. A întrerupe procedura de autorizare a produselor medicamentoase conform anexei la prezentul ordin.
2. Controlul asupra executării prezentului ordin se atribuie Dnei/Dlui Elena Gudumac, contabil șef

Director general

Silvia CIBOTARI



"Anexă la
Ordinul Agenției
Medicamentului și
Dispozitivelor Medicale"

Nr. Re 04 din 17/01/2021
000011

Lista produselor medicamentoase
pentru care se întrerupe procedura de
autorizare

India Micro Labs Limited			
Nr. d/o	Denumirea produsului medicamentos	Forma farmaceutică	Concentrația, doza
1	Ornilox®	comprimate filmate	500 mg/200 mg N10

Turcia Ali Raif Ilaç Sanayi A.Ş.			
Nr. d/o	Denumirea produsului medicamentos	Forma farmaceutică	Concentrația, doza
1	Dorepam™	comprimate filmate	10 mg N14x2
2	Dorepam™	comprimate filmate	20 mg N14x2