



1319 a

**ROMÂNIA**  
**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII**  
**CABINET MINISTRU**

SA/11.11

Nr. EN 11619/2014

Stimate domnule Ministru,

Nr. 635 /D.R.P.  
Data 23.01.2014

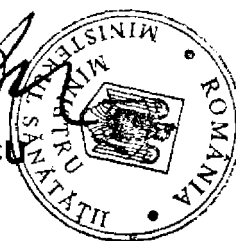
SG: 534  
3.02.2014

11.11.

Referitor la adresa dvs. nr. 10676/DRP/2013, vă transmitem, alăturat, răspunsul Ministerului Sănătății la întrebarea domnului senator Bujor Dumitru Marcel, privind medicamente contrafăcute existente pe piața din România.

Cu stimă,

MINISTRU,  
EUGEN NICOLĂESCU



**Domnului MIHAI ALEXANDRU VOICU**  
**Ministru pentru Relația cu Parlamentul**



**ROMANIA**  
**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII**  
**CABINET MINISTRU**

**Nr. EN 11619/2014**

**Stimate domnule senator,**

Referitor la întrebarea dvs., privind medicamente contrafăcute existente pe piața din România, vă comunicăm următoarele:

Ministerul Sănătății înțelege și se preocupă de problemele bolnavilor de Hepatită B și C, și, totodată, întreprinde toate măsurile necesare pentru ca aceștia să poată beneficia de tratamentul adecvat.

În cazul situației la care dumneavoastră faceți referire, la momentul respectiv, Ministerul Sănătății a solicitat de urgență Agenției Naționale a Medicamentului și pentru Dispozitive Medicale (ANMDM), autoritatea responsabilă în domeniul medicamentului, să întreprindă toate demersurile legale care se impun pentru gestionarea situației, astfel încât pacienții să nu aibă de suferit.

ANMDM a informat de urgență specialiștii din domeniu, doctori și farmaciști, referitor la apariția produsului contrafăcut și, concomitent, s-a decis retragerea tuturor loturilor suspecte de pe piața farmaceutică. De asemenea, reprezentanții ANMDM au luat legătura cu compania producătoare în vederea înlocuirii rapide a produsului.

În același timp, Ministerul Sănătății a purtat discuții cu furnizorul produsului pentru a asigura pe piața farmaceutică necesarul fără discontinuitate în aprovizionare.

În scopul prevenirii oricărei complicații medicale, Ministerul Sănătății a transmis numeroase recomandări pacienților care foloseau produsul respectiv în tratamentul current să se adreseze de urgență medicului curant în vederea stabilirii conduitei terapeutice adecvate.

De asemenea, prin Ordinul ministrului sănătății nr. 1443/2013, a fost completată anexa la OMS nr 456/2013 pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor cu risc crescut de discontinuitate în aprovizionare de care beneficiază asigurații în sistemul de asigurări sociale de sănătate în vederea asigurării medicamentului Pegasys pe piața din România.

Vă asigur, stimate domnule senator, că pacienții bolnavi de Hepatită reprezintă o prioritate pentru Ministerul Sănătății. Începând cu anul 2014, am introdus, pentru prima oară în România, programul național de tratament al infecției cronice cu virusuri hepatitice B, C și D prin care vizăm prevenția, prin efectuarea testării serologice pentru diagnosticul hepatitei B, C și D la grupele de risc și efectuarea testării virusologice la bolnavii cu hepatită cronică de etiologie virală B și D, după caz, în vederea inițierii terapiei antivirale, cât și tratamentul și monitorizarea bolnavilor.

Cu stimă,

MINISTRU,

EUGEN NICOLĂESCU



**Domnului senator BUJOR DUMITRU MARCEL**  
**SENATUL ROMÂNIEI**