

Parlamentul României  
Senat

Comisia pentru Sănătate,  
Ecologie și Sport

București.....XXV.....  
Nr. 148/10.03.2004.

Către,

**BIROUL PERMANENT AL SENATULUI**  
**R A P O R T**

**La Proiectul de lege privind aprobarea Ordonanței Guvernului nr.72/2003  
privind modificarea și completarea Ordonanței de urgență a Guvernului  
nr.152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman**

Cu adresa nr.L.88/2004 Comisia pentru sănătate, ecologie și sport a fost sesizată în fond cu proiectul de lege menționat mai sus, adoptat de Camera Deputaților.

S-au primit avize favorabile din partea Consiliului Legislativ , Comisiei pentru buget, finanțe și bănci și Comisiei Economice.

În ședința din 3 martie 2004, membrii comisiei au analizat acest act normativ în prezența reprezentanților Ministerului Sănătății și a Agenției Naționale a Medicamentului.

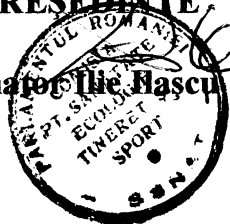
Ordonanța are ca obiect de reglementare modificarea și completarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr.152/1999 , constatându-se că unele prevederi ale acesteia fie nu pot fi aplicate fie nu sunt în concordanță cu reglementările Uniunii Europene .

În urma dezbaterilor, membrii comisiei au hotărât în unanimitate să adopte raport de admitere, cu un amendament, cuprins în Anexă.

În raport cu obiectul de reglementare, proiectul de lege face parte din categoria legilor ordinare și urmează să fie adoptat potrivit art.76 alin.(2) din Constituția României, revizuită.

PREȘEDINTE

Senator Ilie Flăscu



SECRETAR

senator dr. Ion Iliescu

Anexa

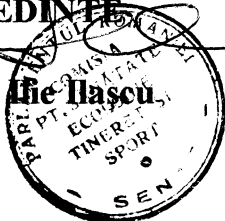
AMENDAMENT

la Proiectul de lege privind aprobarea Ordonanței Guvernului nr.72/2003 pentru modificarea și completarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr.152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman

Nr. crt.	Text adoptat de Camera Deputaților	Amendament	motivare
1.	<b>Art. 23<sup>1</sup>- (1)</b> Medicamentele originale cu autorizație de punere pe piață în România beneficiază de exclusivitatea datelor timp de 6 ani de la data autorizării în România, respectiv 10 ani pentru produsele de înaltă tehnologie, de la data autorizării acestora în Uniunea Europeană sau în țara de origine.	<b>Art.23<sup>1</sup> - (1)</b> Medicamentele originale autorizate de punere pe piață în România beneficiază de exclusivitatea datelor timp de 6 ani, respectiv 10 ani pentru produsele de înaltă tehnologie, de la data autorizării în Uniunea Europeană sau în țara de origine.	Dispoziție în acord cu Directiva 2001/83/CE, Titlul 3 art.10 alin.2

PRESEDINTE

Senator **Ilie Iliescu**



SECRETAR

Senator **dr. Ion Iliescu**