



Către,

COLEGIUL MEDICILOR DIN ROMÂNIA

În atenția Doamnei Prof. Univ. Dr. Cătălina Poiană

Vă informăm prin prezenta că, în conformitate cu Decizia Comisiei Europene Comisiei C(2024) 3294 final din 10.05.2024 privind condițiile de ridicare a suspendării autorizațiilor de punere pe piață precizate în anexă, ca urmare a aprobării unui nou studiu de bioechivalență, Vicepreședintele Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, a emis Decizia nr. 900/14.07.2025, prin care **se ridică suspendarea autorizației de punere pe piață nr. 14624/2022/01** pentru medicamentul:

PADUDEN Express Forte 400 mg capsule moi (ibuprofen), Terapia SA, România

Anexăm, în copie, Decizia Vicepreședintelui Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România nr. 900/14.07.2025.

Cu stimă,

VICEPRESEDINTE
Elena Valeria BRODEALĂ





DECIZIE

Nr. 900 din 11.07.2025

Vicepreședintele Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, conform OMS 5968/12.12.2024.

Având în vedere decizia Președintelui ANMDMR nr. 1505 din 18.12.2024 de delegare de atribuții privind activitățile specifice din domeniul medicamentelor de uz uman și dispozitivelor medicale.

Ținând cont de condițiile de ridicare a suspendării autorizațiilor de punere pe piață precizate în Decizia Comisiei C(2024) 3294 final din 10.05.2024;

Ca urmare a aprobării unui nou studiu de bioechivalență;

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 – Se ridică suspendarea autorizației de punere pe piață nr. **14624/2022/01** a medicamentului **PADUDEN Express Forte 400 mg capsule moi (ibuprofen), Terapia SA, România**, în condițiile prevăzute de art. 4 alin. (3) pct. 14 din Legea nr. 134/2019.

Art. 2 – Începând cu data prezentei, își încetează valabilitatea prevederile Deciziei Președintelui Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România nr. **480 din 17.05.2024** pentru acest medicament.

Art. 3 - Prevederile prezentei se comunică spre informare Deținătorului Autorizației de punere pe piață, Ministerului Sănătății, Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, Colegiului Medicilor din România și Colegiului Farmaciștilor din România.

VICEPREȘEDINTE
Elena Valeriu BRODEALĂ

