



Către,

COLEGIUL MEDICILOR DIN ROMÂNIA

În atenția D-lui Prof. univ. dr. Daniel Coriu

cmr

Vă informăm prin prezenta că, în conformitate cu Decizia Comisiei Europene Comisiei C(2024) 3594 final din 24.05.2024 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. 791/18.07.2024, prin care **se ridică suspendarea autorizațiilor de punere pe piață nr. 15013/2023/01-03, 15014/2023/01-05** pentru medicamentele:

Atazanavir Stada 150 mg capsule (atazanavir), STADA M&D SRL, Romania

Atazanavir Stada 300 mg capsule (atazanavir), STADA M&D SRL, Romania

Anexăm, în copie, Decizia Vicepreședintelui Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România nr. 791/18.07.2024.

Cu stimă,

VICEPREȘEDINTE
Elena Valeria BRODEALĂ



DECIZIE

Nr. 791 din 18 iulie 2024

Vicepreședintele Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, conform OMS 926/07.02.2024.

Având în vedere decizia Președintelui ANMDMR nr. 177 din 16.02.2024 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) 3594 final din 24.05.2024;

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 autorizațiilor de punere pe piață nr. **15013/2023/01-03, 15014/2023/01-05** a medicamentelor **Atazanavir Stada 150 mg capsule (atazanavir), Atazanavir Stada 300 mg capsule (atazanavir) ale firmei STADA M&D SRL, Romania**, 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. **666 din 20.06.2024** 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.

VICEPRESEDINTE
Elena Valeria BRODEALĂ

