



ROMANIA
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
CABINET MINISTRU

Nr. NB 1465/2014

Stimate domnule Ministru,

Nr. 7504 /D.R.P.
Data 23.07.2014

Referitor la adresa dvs. nr. 2880/DRP/03.04.2014, vă transmitem, alăturat, răspunsul Ministerului Sănătății la întrebarea domnului deputat Ciuhodaru Tudor (3777A/2014), privind "fluimucil fiole".

Cu stimă,

MINISTRU
NICOLAE BĂNICIOLU

Domnului EUGEN NICOLICEA

MINISTRU DELEGAT PENTRU RELAȚIA CU PARLAMENTUL



ROMANIA
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
CABINET MINISTRU

Nr. NB 1465/2014

Stimate domnule deputat,

Referitor la întrebarea dvs. (3777A/2014), privind "fluimucil fiole", vă comunicăm următoarele:

Potrivit informațiilor furnizate de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, în România deținătorii de autorizație de punere pe piață pentru DCI-ul ACETYLCYSTEINUM, forma farmaceutică fiole sunt:

o *Angelini Pharmaceuticals*, pentru medicamentul Fluimucil fiole 300 mg/3 ml; în cazul acestui medicament, producția a fost oprită pentru reautorizarea GMP; începând cu luna aprilie 2014, produsul a reintrat în lanțul de distribuție;

o *Hexal AG – Germania*, pentru medicamentul ACC injekt 300 mg/3 ml; lipsa acestui produs de pe piață a fost justificată de anumite modificări în procesul de fabricație; reprezentanții Hexal, au comunicat faptul că, în acest moment, produsul se află în stoc.

Cu stima,

MINISTRU
NICOLAE BĂNICIUIU

Domnul deputat CIUHODARU TUDOR
CAMERA DEPUTAȚIILOR