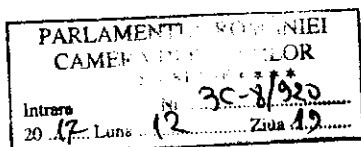
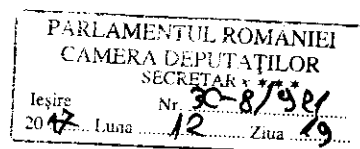




MINISTERUL PENTRU RELAȚIA CU PARLAMENTUL



Nr. 12913;12808;12810;12811;12812;12825;12826;
12827;12828;12829;12831;12832;12833;12834;
12835;12836;12837;12838;12839;12840;12841;
12842;12843;12844;12845;12846;12847;12848;
12849;12851;12852;12853;12854/14.12.2017



**Către: Domnul Cristian BUICAN
Secretar al Camerei Deputaților**

Ref. la: Răspunsuri la întrebări formulate de deputați

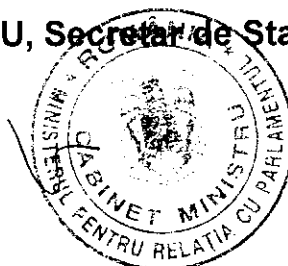
Stimate domnule secretar,

Vă transmitem, alăturat, răspunsurile instituțiilor vizate cu privire la unele întrebări formulate de deputați, potrivit tabelului anexat.

Cu stimă,

pentru Viorel ILIE, Ministrul pentru Relația cu Parlamentul, semnează

Ștefania BÎRLIBESCU, Secretar de Stat





ROMÂNIA
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SECRETAR DE STAT

R843 MRP
12.12.2017

Nr. FB 12204/8.12.2017

Stimate domnule deputat,

Referitor la întrebarea/interpelarea dvs. privind “monopolul impus de producătorii de medicamente”, vă comunicăm următoarele:

În conformitate cu art. 799 alin. (1), din Legea nr. 95/2006, republicată, cu modificările și completările ulterioare, Ministerul Sănătății prin Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) ia toate măsurile corespunzătoare pentru a se asigura că numai medicamentele pentru care a fost acordată o autorizație de punere pe piață conform prevederilor legii sunt distribuite pe teritoriul României.

Totodată, distribuția angro și depozitarea medicamentelor, precum și distribuția en détail se efectuează numai pentru medicamente care au autorizații de punere pe piață eliberate:

- a) de Comisia Europeană, conform procedurii centralizate; sau
- b) de ANMDM, conform prevederilor prezentului titlu.

Potrivit art. 799 alin. (6) din actul normativ invocat: ”În cazul medicamentelor decontate în cadrul sistemului național de asigurări sociale de sănătate, deținătorul autorizației de punere pe piață/reprezentantul acestuia în România ia toate măsurile necesare astfel încât distribuția angro a acestor medicamente să se realizeze prin minimum 3 distribuitori angro autorizați.

În cazul nerespectării prevederilor de mai sus, fapta săvârșită constituie contravenție și se sancționează potrivit lit. n) „cu amendă de la 50.000 lei la 100.000 lei și suspendarea autorizației de funcționare, în cazul nerespectării de către distribuitorii angro a obligațiilor prevăzute la art. 699 pct. 19, a obligațiilor stabilite potrivit art. 799 alin. (6) și art. 804 alin. (2);”

De asemenea, vă informăm că Parlamentul României, cu respectarea prevederilor art. 75 și ale art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată, prin Legea Nr. 108/2017 din 19 mai 2017 pentru modificarea alin. (2) al art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, a considerat oportună că persoanele juridice autorizate să elibereze medicamentele către populație „pot



ROMÂNIA
MINISTERUL SĂNĂȚĂII
SECRETAR DE STAT

să desfășoare și activitate de distribuție angro de medicamente, cu respectarea prevederilor prezentei legi, precum și a legislației naționale în vigoare.”

Totodată, Legea Nr. 21/1996 din 10 aprilie 1996, republicată, cu modificările și completările ulterioare, are drept scop protecția, menținerea și stimularea concurenței și a unui mediu concurențial normal, în vederea promovării intereselor consumatorilor. Pentru identificarea practicilor anticoncurențiale, art. 3 alin. (1) statuează că „Punerea în aplicare a prezentei legi este încredințată Consiliului Concurenței ca autoritate națională în domeniul concurenței.”

Cu deosebită considerație,

SECRETAR DE STAT
DAN DUMITRESCU



Domnului deputat Corneliu Bichineț
Camera Deputaților