



**ORDIN
ПРИКАЗ**

„21” 04 2011

Nr. 112

mun. Chișinău

***Cu privire la interzicerea recepționării
și prepararea prescripției denumite „Maturinol”***

În temeiul prevederilor Legii cu privire activitatea farmaceutică nr.1456-XIII din 25.05.93, cu modificările și completările ulterioare, în scopul asigurării populației cu medicamente de calitate, eficiente și inofensive, precum și a utilizării raționale a medicamentelor, ținând cont de adresările pacienților în diferite instanțe privind prescripția denumită „Maturinol”,

ORDON:

1. Conducătorilor farmaciilor cu funcția de producere:
 - 1.1. a interzice recepționarea prescripțiilor, pregătirea și eliberarea din farmacie a prescripției denumită „Maturinol” (compoziție: Pantogam - 2,5 g; Glicerofosfat de calciu - 3,5g; Orotat de potasiu - 2,5g; Acid lipoic - 0,2g; Coenzima Q10 - 0,15g; Prednizolon - 0,05g; Retinol acetat sau palmitat - 15000 UI; Ergocalciferol -15000UI; Tocoferol acetat -0,01g; Cianocobalamină - 0,003g; Acid folic -0,01g; Ulei de nucă - pînă la 100ml) sau componentă similară cu modificări neesențiale, tuturor pacienților, indiferent de vîrstă.
 - 1.2. a informa Agenția Medicamentului, în regim de urgență (termen - 3 zile din data emiterii prezentului ordin), despre prezența/lipsa prescripțiilor denumită „Maturinol” în compoziția calitativă-cantitativă indicată în pct. 1.1. al prezentului Ordin sau compoziție similară pentru perioada aa.2009 - 2011 (situație la 20.07.2011).
 - 1.3. a intensifica controlul prescripțiilor magistrale la prezența/absența incompatibilităților și interacțiunilor între ingredientele prescrise;
 - 1.4. a manifesta vigilență sporită asupra prescripțiilor magistrale destinate nou-născuților, copiilor cu vîrsta de pînă la 14 ani.
 - 1.5. a ține evidența prescripțiilor cu erori și a le comunica conducătorilor instituțiilor medico-sanitare respective pentru aplicarea de măsuri.

2. Secția management și marketing farmaceutic cu grupul de prețuri (Dna Angela Buzu) va plasa prezentul ordin pe site-ul Agenției Medicamentului cu publicarea ulterioară în Buletinul Agenției Medicamentului.
3. Inspectoratul farmaceutic (Dna Astra Coșcodan) va efectua controale tematice privind executarea prevederilor prezentului Ordin.
4. Ordinul Agenției Medicamentului nr.17 din 27.03.2010 "Cu privire la recepția rețetelor și eliberarea unor medicamente" se abrogă.
5. Controlul asupra executării prezentului ordin se atribuie dnei Maria Cojocaru-Toma, șef Departament calitate.

Prim-vice-direc

Rita SEICAȘ

Cu privire la limitarea recepționării și preparării prescripției denumite "Maturinol"

În temeiul prevederilor Legii cu privire la activitatea farmaceutică nr.1456-XIII din 25.05.93, cu modificările și completările ulterioare, în scopul asigurării populației cu medicamente de calitate, eficiente și inofensive, precum și a utilizării raționale a medicamentelor, ținând cont de adresările pacienților în diferite instanțe privind prescripția denumită "Maturinol",

ORDON:

1. Conducătorilor farmaciilor cu funcția de producere:
 - 1.1. a interzice recepționarea prescripțiilor, pregătirea și eliberarea din farmacie a prescripției denumită „Maturinol” (compoziție: Pantogam - 2,5 g; Glicerofosfat de calciu - 3,5g; Oromid de potasiu - 2,5g; Acid lipoic - 0,2g; Coenzima Q10 - 0,15g; Prednizolon - 0,05g; Retinol acetat sau palmitat - 15000 UI; Ergocalciferol -15000UI; Tocoferol acetat -0,01g; Cianocobalamină - 0,003g; Acid folic -0,01g; Ulei de nucă - până la 100ml) sau componență similară cu modificări necesare, tuturor pacienților, indiferent de vîrstă.
 - 1.2. a informa Agenția Medicamentului, în regim de urgență (termen - 3 zile din data emiterii prezentului ordin), despre prezența/lipsa prescripțiilor denumită „Maturinol” în compoziția calitativă-cantitativă indicată în pct. 1.1. al prezentului Ordin sau compoziție similară pentru perioada an.2009 - 2011 (situație la 20.07.2011).
 - 1.3. a intensifica controlul prescripțiilor magistrale la prezența/absența incompatibilităților și interacțiunilor între ingredientele prescrise;
 - 1.4. a manifesta vigilență sporită asupra prescripțiilor magistrale destinate nou-născuților, copiilor cu vîrsta de pînă la 14 ani.
 - 1.5. a ține evidența prescripțiilor cu erori și a le comunica conducătorilor instituțiilor medico-sanitare respective pentru aplicarea de măsuri.