

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

3206/05-06.2024

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

Hr. 400/30.05.2024

ORDIN

**privind modificarea și completarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora**

Văzând Referatul de aprobare nr. .... al Ministerului Sănătății și nr. 06.3886/30.05.2024.... al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, având în vedere:

- art. 58 alin. (4) și (5) și art. 221 alin. (1), lit. k) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

- Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul dispozițiilor art. 291 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare, și ale art. 17 alin. (5) din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 972/2006, cu modificările și completările ulterioare,

**ministrul sănătății și președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate emit următorul ordin:**

**Art. I.** - Anexa nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr 1605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 951 și 951 bis din 29 decembrie 2014, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează conform anexei care face parte integrantă din prezentul ordin.

**Art. II.** – Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și intră în vigoare începând cu luna iunie 2024.

Ministrul Sănătății,

Prof. Univ. Dr. Alexandru RAȘILA

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Dr. Valeria HERDEA

**Modificări și completări ale Anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora**

- ✓ 1. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, pozițiile 269, 274, 323, 329, 333, 344, 360, 533 și 568 se abrogă.
- ✓ 2. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, după poziția 576 se introduc două noi poziții, pozițiile 577 și 578 cu următorul cuprins:

5	7	W701	J02A	CASPOFUNGINA	CASPOFUN	PULB. PT. CONC.	50	VIATRIS	IRLA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA DE TIP I CU CAPACITATEA DE	P		914,56	1.035,0	0,00
7	14001	X04	X04	VIATRIS 50 mg	GINUM **	PT. SOL. PERF.	mg	LIMITED	NDA	10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	R	1	0000	20000	0000
5	7	W701	J02A	CASPOFUNGINA	CASPOFUN	PULB. PT. CONC.	70	VIATRIS	IRLA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA DE TIP I CU CAPACITATEA DE	P		1.184,4	1.329,2	0,00
8	15001	X04	X04	VIATRIS 70 mg	GINUM **	PT. SOL. PERF.	mg	LIMITED	NDA	10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	R	1	80000	30000	0000

- ✓ 3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, pozițiile 134 și 139 se abrogă.
- ✓ 4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 207, 269, 272, 293, 294, 308, 309, 317, 343, 350, 364 și 607 se abrogă.
5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 296, 408, 454 – 463, 497 – 499, 529, 649 – 661, 663 – 665, 703, 707, 708, 721 – 723 și 738 se modifică și vor avea următorul cuprins:

2	9	W642	L01				150m	ROCHE	GER		P	2	92,525	102,03	0,000
6	1	9400	EDO	ALECENSA 150mg	ALECTINIB **1 Ω	CAPS.	g	REGISTRATION GMBH	MAN	AMBALAJ MULTIPLU X 224 CAPSULE	R	4	669	1830	000
4	0	W676	L01		TRASTUZUMABUM	PULB. PT.	100m		GER	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA BRUNA DE 10 ML	P		7.543,	8.343,	0,000
8	1	5800	FDO	ENHERTU 100 mg	DERUXTECANUM **1 Ω	CONC. PT. SOL. PERF.	g	DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH	MAN	CARE CONTINE 100 MG TRASTUZUMAB DERUXTECAN	R	1	0	0	000
4	5	W644	L01			CONC. PT. SOL. PERF.	100m	CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT.	UNG	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLA X 10 ML (100 MG RITUXIMAB IN 10 ML-10MG/ML)	P		579,58	647,00	22,50
4	1	2200	FAO	BLITZIMA 100 mg	RITUXIMABUM **1	PERF.	g		ARIA		R	2	3999	8000	7000

4 5 5	W645 1200 1	L01 FA0 1	RIXATHON 100 mg	RITUXIMABUM **1	CONC. PT. SOL. PERF.	100m g	SANDOZ GMBH	AUST RIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLA DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	P R	2	487,99 0000	550,98 5000	0,000 000
4 6	W645 1200 2	L01 FA0 1	RIXATHON 100 mg	RITUXIMABUM **1	CONC. PT. SOL. PERF.	100m g	SANDOZ GMBH	AUST RIA	CUTIE CU 3 FLAC. DIN STICLA DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	P R	3	482,98 6666	539,17 3333	0,000 000
4 5 7	W643 8500 1	L01 FA0 1	MABTHERA 100 mg	RITUXIMABUM **1	CONC. PT. SOL. PERF.	10mg /ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GER MAN IA	CUTIE X 2 FLACOANE X 10 ML CARE CONTIN 100 MG RITUXIMABUM	P R	2	579,58 3999	647,00 8000	170,3 0700
4 5 8	W645 1300 1	L01 FA0 1	RIXATHON 500 mg	RITUXIMABUM **1	CONC. PT. SOL. PERF.	500m g	SANDOZ GMBH	AUST RIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	P R	1	2.423, 34000 0	2.706, 00000 0	0,000 000
4 5 9	W644 2100 1	L01 FA0 1	BLITZIMA 500 mg	RITUXIMABUM **1	CONC. PT. SOL. PERF.	500m g	CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT.	UNG ARIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA X 50 ML (500 MG RITUXIMAB IN 50 ML-10MG/ML)	P R	1	2.890, 00800 0	3.204, 49800 0	160,9 5200 0
4 6 0	W643 8600 1	L01 FA0 1	MABTHERA 500 mg	RITUXIMABUM **1	CONC. PT. SOL. PERF.	500m g	ROCHE REGISTRATION GMBH	GER MAN IA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML (500MG RITUXIMAB IN 50ML- 10MG/ML)	P R	1	2.890, 00800 0	3.204, 49800 0	854,6 9200 0
4 6 1	W645 1300 2	L01 FA0 1	RIXATHON 500 mg	RITUXIMABUM **1	CONC. PT. SOL. PERF.	500m g	SANDOZ GMBH	AUST RIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLA DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	P R	2	2.408, 34000 0	2.670, 41500 0	0,000 000
4 6 2	W666 5100 1	L01 FA0 1	MABTHERA 1600 mg	RITUXIMABUM **1	SOL INJ.	120m g/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GER MAN IA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLA(1600 MG RITUXIMAB /13,4ML) SOL. INJ. PT. ADM. SUBCUTANATA	P R	1	7.773, 09000 0	8.595, 54000 0	0,000 000
4 6 3	W643 8700 1	L01 FA0 1	MABTHERA 1400 mg	RITUXIMABUM **1	SOL INJ.	120m g/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GER MAN IA	CUTIE X 1 FLACON (1400 MG RITUXIMAB /11,7 ML) SOL. INJ. PT. ADM. SUBCUTANATA	P R	1	6.793, 11000 0	7.516, 68000 0	0,000 000
4 9 7	W645 2700 1	L01 XE2 6	CABOMETYX 20 mg	CABOZANTINIBUM **1 Ω	COMPR. FILM.	20mg	IPSEN PHARMA	FRAN TA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	P R	3 0	616,08 5000	679,51 9666	0,000 000
4 9 8	W645 2800 1	L01 XE2 6	CABOMETYX 40 mg	CABOZANTINIBUM **1 Ω	COMPR. FILM.	40mg	IPSEN PHARMA	FRAN TA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	P R	3 0	616,08 5000	679,51 9666	0,000 000
4 9 9	W645 2900 1	L01 XE2 6	CABOMETYX 60 mg	CABOZANTINIBUM **1 Ω	COMPR. FILM.	60mg	IPSEN PHARMA	FRAN TA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	P R	3 0	616,08 5000	679,51 9666	0,000 000
5 2 9	W673 2900 1	L01 XX4 1	HALAVEN	ERIBULINUM **1 Ω	SOL INJ.	0,44 mg/ ml	EISAI GMBH	GER MAN IA	CUTIE CU UN FLACON A 5 ML DIN STICLA DE TIP X 2 ML DE SOLUTIE INJECTABILA	P R	1	1.505, 17000 0	1.695, 19000 0	0,000 000
6 4 9	W656 8400 1	L04 AX0 4	LENALIDOMIDE ACCORD 10 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	10mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPAN IA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL-PVC/AL X 21X1 CAPS.	P R	2 1	79,106 856	88,406 285	90,46 9905
6 5 0	W689 1900 1	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA LABORMED 10 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	10mg	LABORMED PHARMA S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	79,106 856	88,406 285	288,2 1133 4
6 5 1	W649 5700 1	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA ALVOGEN 10 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	10mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MAL TA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	79,106 856	88,406 285	288,2 1133 4
6 5 2	W652 4800 3	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA SANDOZ 10 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	10mg	SANDOZ SRL	ROM ANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	79,106 856	88,406 285	61,24 6572

6 5 3	W689 6000 2	L04 AX0 4	LENALIDOMIDE KRKA 10 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	10mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOV ENIA	CUTIE CU BLIST. (OPA/AL/PVC-PET/AL) TIP CALENDAR, CU 21 X 1 CAPSULA (DOZA UNITARA)	P R	2 1	79,106 856	88,406 285	24,47 7524
6 5 4	W652 4900 3	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA SANDOZ 15 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	15mg	SANDOZ SRL	ROM ANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	94,413 714	106,12 0000	61,53 2857
6 5 5	W689 2000 1	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA LABORMED 15 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	15mg	LABORMED PHARMA S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	94,413 714	106,12 0000	385,3 2428 5
6 5 6	W666 4600 2	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA GRINDEKS 15 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	15mg	AS GRINDEKS	LETO NIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	94,413 714	106,12 0000	302,9 9285 7
6 5 7	W649 5800 1	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA ALVOGEN 15 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	15mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MAL TA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	94,413 714	106,12 0000	385,3 2428 5
6 5 8	W656 8500 1	L04 AX0 4	LENALIDOMIDE ACCORD 15 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	15mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPAN IA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL-PVC/AL X 21X1 CAPS.	P R	2 1	94,413 714	106,12 0000	111,5 3333 3
6 5 9	W689 6100 2	L04 AX0 4	LENALIDOMIDE KRKA 15 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	15mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOV ENIA	CUTIE CU BLIST. (OPA/AL/PVC-PET/AL) TIP CALENDAR, CU 21 X 1 CAPSULA (DOZA UNITARA)	P R	2 1	94,413 714	106,12 0000	6,763 809
6 6 0	W666 4800 2	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA GRINDEKS 25 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	25mg	AS GRINDEKS	LETO NIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	117,87 1999	131,94 5713	246,2 9666 7
6 6 1	W649 6000 1	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA ALVOGEN 25 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	25mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MAL TA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	117,87 1999	131,94 5713	522,0 7333 4
6 6 3	W689 2200 1	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA LABORMED 25 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	25mg	LABORMED PHARMA S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	117,87 1999	131,94 5713	522,0 7333 4
6 6 4	W656 8700 1	L04 AX0 4	LENALIDOMIDE ACCORD 25 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	25mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPAN IA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL-PVC/AL X 21X1 CAPS.	P R	2 1	117,87 1999	131,94 5713	119,6 1285 8
6 6 5	W652 5100 3	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA SANDOZ 25 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	25mg	SANDOZ SRL	ROM ANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	117,87 1999	131,94 5713	74,70 2382
7 0 3	W678 7600 2	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA ALKALOID-INT 15 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	15mg	ALKALOID - INT D.O.O.	SLOV ENIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC X 21 CAPS.	P R	2 1	94,413 714	106,12 0000	15,55 5238
7 0 7	W666 2800 1	L01 FA0 1	RUXIENCE 100mg	RITUXIMABUM **1	CONC. PT. SOL. PERF.	100m g	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELG IA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	P R	1 1	533,04 0000	619,16 0000	0,000 000
7 0 8	W666 2900 1	L01 FA0 1	RUXIENCE 500mg	RITUXIMABUM **1	CONC. PT. SOL. PERF.	500m g	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELG IA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	P R	1 1	2,597, 45000 0	2,897, 68000 0	0,000 000
7 2 1	W696 1200 3	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA SANDOZ 10 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	10mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	79,106 856	88,406 285	61,24 6572
7 2 2	W696 1300 3	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA SANDOZ 15 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	15mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	94,413 714	106,12 0000	61,53 2857

7 2 3	W696 1500 3	L04 AX0 4	LENALIDOMIDA SANDOZ 25 mg	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	25mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	117,87 1999	131,94 5713	74,70 2382
7 3 8	W696 0400 2	L01 ELO 2	CALQUENCE 100 mg	ACALABRUTINIBUM **1	COMPR. FILM.	100m g	ASTRAZENECA AB	SUED IA	CUTIE CU BLISTERE DIN AL/AL CU SIMBOLURILE SOARELUI/LUNII X 60 COMPR. FILM.	P R	6 0	416,35 4500	459,00 0500	0,000 000

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 757 se introduc douăzeci și unu noi poziții, pozițiile 758-778 cu următorul cuprins:

7 5 8	W69 6510 02	L01 EA0 2	DASATINIB TEVA 100 mg	DASATINIBUM **1	COMPR. FILM.	100 mg	TEVA B.V.	TARIL E DE JOS	CUTIE CU BLIST. PERFORATE PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE DIN OPA-AL-PVC/AL X 30X1 COMPR. FILM.	P R	3 0	142,8 37666	158,5 21666	0,000 000
7 5 9	W69 6470 04	L01 EA0 2	DASATINIB TEVA 20 mg	DASATINIBUM **1	COMPR. FILM.	20 mg	TEVA B.V.	TARIL E DE JOS	CUTIE CU BLIST. PERFORATE PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60X1 COMPR. FILM.	P R	6 0	67,85 1000	75,46 0200	2,748 800
7 6 0	W69 6480 04	L01 EA0 2	DASATINIB TEVA 50 mg	DASATINIBUM **1	COMPR. FILM.	50 mg	TEVA B.V.	TARIL E DE JOS	CUTIE CU BLIST. PERFORATE PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60X1 COMPR. FILM.	P R	6 0	71,41 8833	79,26 0833	0,000 000
7 6 1	W69 6490 04	L01 EA0 2	DASATINIB TEVA 70 mg	DASATINIBUM **1	COMPR. FILM.	70 mg	TEVA B.V.	TARIL E DE JOS	CUTIE CU BLIST. PERFORATE PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60X1 COMPR. FILM.	P R	6 0	71,41 8833	79,26 0833	0,000 000
7 6 2	W69 1700 02	L01 EA0 6	SCEMBLIX 20 mg	ASCIMINIBUM **	COMPR. FILM.	20 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLAN DA	CUTIE CU BLIST. PCTFE/PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	P R	6 0	371,5 08500	409,6 29500	0,000 000
7 6 3	W69 1710 02	L01 EA0 6	SCEMBLIX 40 mg	ASCIMINIBUM **	COMPR. FILM.	40 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLAN DA	CUTIE CU BLIST. PCTFE/PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	P R	6 0	371,5 08500	409,6 29500	0,000 000
7 6 4	W66 5440 01	L01 EFO 1	IBRANCE 100 mg	PALBOCICLIBUM **1	COMPR. FILM.	100 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGI A	CUTIE CU BLIST. DIN PVC/OPA/AL/PVC/AL X 21 COMPRIMATE FILMATE	P R	2 1	461,6 41428	510,0 37619	0,000 000
7 6 5	W66 5480 01	L01 EFO 1	IBRANCE 125 mg	PALBOCICLIBUM **1	COMPR. FILM.	125 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGI A	CUTIE CU BLIST. DIN PVC/OPA/AL/PVC/AL X 21 COMPRIMATE FILMATE	P R	2 1	461,6 41428	510,0 37619	0,000 000
7 6 6	W66 5390 01	L01 EFO 1	IBRANCE 75 mg	PALBOCICLIBUM **1	COMPR. FILM.	75 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGI A	CUTIE CU BLIST. DIN PVC/OPA/AL/PVC/AL X 21 COMPRIMATE FILMATE	P R	2 1	461,6 41428	510,0 37619	0,000 000
7 6 7	W69 0280 01	L01 EH0 3	TUKYSA 150 mg	TUCATINIBUM **1	COMPR. FILM.	150 mg	SEAGEN B.V.	OLAN DA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL/PVC X 84 COMPR. FILM.	P R	8 4	355,7 85833	392,1 38809	0,000 000
7 6 8	W69 0270 01	L01 EH0 3	TUKYSA 50 mg	TUCATINIBUM **1	COMPR. FILM.	50 mg	SEAGEN B.V.	OLAN DA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL/PVC X 88 COMPR. FILM.	P R	8 8	117,4 43522	129,7 27045	0,000 000
7 6 9	W69 6840 05	L01 EXO 1	SUNITINIB TEVA 12,5 mg	SUNITINIBUM **1	CAPS.	12, 5m g	TEVA B.V.	TARIL E DE JOS	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 30 CAPS.	P R	3 0	11,36 6666	13,66 1333	0,000 000
7 7 0	W69 6850 05	L01 EXO 1	SUNITINIB TEVA 25 mg	SUNITINIBUM **1	CAPS.	25 mg	TEVA B.V.	TARIL E DE JOS	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 30 CAPS.	P R	3 0	24,83 3333	28,34 0000	0,000 000

7	W69	L01	SUNITINIB			50		TARIL									
7	6870	EX0	TEVA 50 mg	SUNITINIBUM **1	CAPS.	mg	TEVA B.V.	E DE									
1	05	1						JOS		CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 30 CAPS.	P	3	40,00	44,87	0,000		
											R	0	0000	1666	000		
7	W68	L01	TRODELVY	SACITUZUMAB	PULB. PT.	200	GILEAD SCIENCES			CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA INCOLORA,	P		5.014,	5.558,	0,000		
7	3650	FX1	200 mg	GOVITECAN **1	CONC. PT.	mg	IRELAND UC	IRLAN		DE 50 ML CARE CONTINE 200 MG DE SACITUZUMAB	R	1	36000	46000	000		
2	01	7			SOL. PERF.			DA		GOVITECAN			0	0			
7	W69	L02	ABIRATERON				SUN				P						
7	0900	BX0	A SUN 500	ABIRATERONUM **1	COMPR. FILM.	500	PHARMACEUTICAL			CUTIE CU BLIST. PVC/PE/PVDC//AL PERFORATE CU DOZE	R	6	49,32	55,06	0,003		
3	05	3	mg			mg	INDUSTRIES EUROPE	OLAN		UNITARE X 60X1 COMPR. FILM.	F	0	2400	2000	666		
7	W68	L04	ATGAM 50	IMUNOGLOBULINA		50					P		2.150,	2.375,	0,000		
7	5630	AA0	mg/ml	ANTI-LIMFOCITE (DE	CONC. PT.	mg/	PFIZER EUROPE MA			CUTIE CU 5 FIOLE DIN STICLE A CATE 5 ML CONC. PT. SOL.	R	5	76600	40800	000		
4	01	3		CAL) **	SOL. PERF.	ml	EEIG	BELGI		PERF.			0	0			
7	W67	L04	LENALIDOMI			10					P	2	65,92	73,67	0,000		
7	0460	AX0	DA STADA 10	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	mg	STADA M&D SRL	ROMA		CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	R	1	2380	1904	000		
5	01	4	mg					NIA									
7	W67	L04	LENALIDOMI			15					P	2	78,67	88,43	0,000		
7	0480	AX0	DA STADA 15	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	mg	STADA M&D SRL	ROMA		CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	R	1	8095	3333	000		
6	01	4	mg					NIA									
7	W67	L04	LENALIDOMI			25					P	2	98,22	109,9	0,000		
7	0520	AX0	DA STADA 25	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	mg	STADA M&D SRL	ROMA		CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	R	1	6666	54761	000		
7	01	4	mg					NIA									
7	W67	L04	LENALIDOMI			5m					P	2	63,56	71,46	141,2		
7	0420	AX0	DA STADA 5	LENALIDOMIDUM **	CAPS.	g	STADA M&D SRL	ROMA		CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	R	1	2285	2856	9476		
8	02	4	mg					NIA							3		

7. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat – Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 73, 122, 123, 205 și 206 se abrogă.

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat – Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 94 și 98 se modifică și vor avea următorul cuprins:

9	W6771	A10B	MAYMETSI 50	COMBINATII		50mg/10					P						
4	8005	D07	mg/1000 mg	(SITAGLIPTINUM+METFORMINU	COMPR.	00mg	KRKA, D.D.,	SLOVE		CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 56 COMPR.	R	5	0,581	0,760	0,000		
				M) **	FILM.		NOVO MESTO	NIA		FILM.	F	6	785	999	072		
9	W6771	A10B	MAYMETSI 50	COMBINATII		50mg/10					P						
8	8025	D07	mg/1000 mg	(SITAGLIPTINUM+METFORMINU	COMPR.	00mg	KRKA, D.D.,	SLOVE		CUTIE CU BLIST. TIP CALENDAR PVC-PE-PVDC-	R	5	0,581	0,760	0,000		
				M) **	FILM.		NOVO MESTO	NIA		PE-PVC/AL X 56 COMPR. FILM.	F	6	785	999	072		

9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat – Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 209 se introduc două noi poziții, pozițiile 210 și 211, cu următorul cuprins:

2				COMBINATII		5mg/85					P	6	2,9636	3,6180	0,000		
1	W6232	A10B	XIGDUO 5	(DAPAGLIPTINUM+METFORMINU		0mg					R	0	66	00	000		
0	4004	D15	mg/850 mg	M) **	COMPR. FILM.		ASTRAZENECA AB	SUE		BLIST. PVC/PCTFE/AL X 60							
								DIA		COMPR. FILM.							

2																	
1	W7014	H04A			PULB. NAZALA			AMPHASTAR FRANCE	FRA	CUTIE X 1 FLACON CU	P		275,66	336,53	0,000		
1	2001	A01	BAQSIMI 3 mg	GLUCAGONUM	UNIDOZA	3mg	PHARMACEUTICALS	NTA	DOZA UNICA	RF	1	0000	0000	000			

✓ 10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1 ”Hemofilie și talasemie”, pozițiile 20 – 23, 29, 72, 73, 75 și 78 se abrogă.

✓ 11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.2 ” Epidermoliza buloasa”, după poziția 18 se introduce o poziție nouă, poziția 19, cu următorul cuprins:

1	W6922400	D03AX1	FILSUVE	PLANTE	GE	FARA	AMRYT PHARMACEUTICALS	IRLAND	CUTIE CU 1 TUB X 23,4 G	PR		1.399,74000	1.563,87000	0,00000		
9	2	3	Z	(MESTEACAN)	L	CONCENTRATIE	DAC	A	GEL	F	1	0	0	0		

✓ 12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 ”Mucoviscidoză”, poziția 33 se modifică și va avea următorul cuprins:

3	W63371	J01XB	COLOBRE	COLISTIMETAT DE	CAPS. CU PULB. DE	166250	TEVA	OLAN	CUTIE CU 7 BLIST. OPA/AL/PVC X 8 CAPSULE + INHALATOR	PR	5	71,572	79,475	0,000		
3	003	01	ATHE	SODIU ** Ω	INHAL.	0 UI	B.V.	DA	DE PULBERE TURBOSPIN	F	6	857	000	000		

✓ 13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5 ”Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” subpct. P6.5.1 ”Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, poziția 28 se abrogă.

✓ 14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5 ”Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” subpct. P6.5.3 ” Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu amiloidoză cu transtiretină”, pozițiile 1 și 3 se abrogă.

✓ 15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 ”Sindrom de imunodeficiență primară”, poziția 31 se abrogă.

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.18 ” Pacienți adulți și copii cu hiperfenilalaninemie diagnosticată cu fenilcetonurie sau deficit de tetrahidrobiopterină (BH4)”, poziția 1 se modifică și va avea următorul cuprins:

1	W624730 02	A16AX 07	KUVAN 100 mg	SAPROPTERINUM **1	COMPR. SOLUBILE	100 mg	BIOMARIN INTERNATIONAL LIMITED	IRLAN DA	CUTIE X FLAC. PEID X 120 COMPR. SOLUBILE	P R	12 0	48,3207 00	53,5777 00	53,4077 16
---	---------------	-------------	-----------------	----------------------	--------------------	-----------	-----------------------------------	-------------	---	--------	---------	---------------	---------------	---------------

17. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.18 ” Pacienți adulți și copii cu hiperfenilalaninemie diagnosticată cu fenilcetonurie sau deficit de tetrahidrobiopterină (BH4)”, după poziția 1 se adaugă o poziție nouă, poziția 2, cu următorul cuprins:

2	W69967 001	A16AX 07	SAPROPTERINA DIPHARMA 100 mg	SAPROPTERINU M **1	COMPR. SOLUBILE	100 mg	DIPHARMA ARZNEIMITTEL GMBH	GERMA NIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 120 COMPR. SOLUBILE	P R	12 0	40,267 250	44,648 083	0,0000 00
---	---------------	-------------	---------------------------------	-----------------------	--------------------	-----------	-------------------------------	--------------	--	--------	---------	---------------	---------------	--------------

18. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.30 30 ” Sindrom hemolitic uremic atipic (SHUa) și hemoglobinurie paroxistică nocturnă (HPN)” se adaugă un nou subprogram, subprogramul P6.31 ” Sfingomielinază acidă (DSMA)” cu următorul cuprins:

1	W6894 5001	A16A B25	XENPOZYME 20 mg	OLIPUDASE ALFA **1	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg	GENZYME EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CARE CONTINE 20 MG PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	19.898,32 0000	21.944,21 0000	0,000 000
2	W6963 0001	A16A B25	XENPOZYME 20 mg	OLIPUDASE ALFA **1	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg	SANOFI B.V.	TARILE DE JOS	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CARE CONTINE 20 MG PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	19.898,32 0000	21.944,21 0000	0,000 000

19. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 94 se introduce o poziție nouă, poziția 95, cu următorul cuprins:

9 5	W696660 01	A11CC 03	ALFACALCIDOL STADA 0,5 micrograme	ALFACALCIDOL UM	CAPS. MOI	0,5microgra me	STADA M&D SRL	ROMAN IA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 CAPS. MOI	PR F	3 0	1,0373 33	1,3570 00	0,0000 00
--------	---------------	-------------	--------------------------------------	--------------------	--------------	-------------------	------------------	-------------	---	---------	--------	--------------	--------------	--------------

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 60, 65, 108, 114, 118, 129, 188, 214, 255 și 262 se abrogă.

21. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 227 – 236, 326 și 327 se modifică și vor avea următorul cuprins:



2	2	W6442	L01F	BLITZIMA	RITUXIMA	CONC. PT.	100m	CELLTRION HEALTHCARE	UNGA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLA X 10 ML (100 MG RITUXIMAB	P		579,583	647,008	22,507
7	2001	A01	100 mg	BUM **	SOL. PERF.	g		HUNGARY KFT.	RIA	IN 10 ML-10MG/ML)	R	2	999	000	000
2	2	W6451	L01F	RIXATHON	RITUXIMA	CONC. PT.	100m		AUSTR	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLA DE 10 ML X 100 MG	P		487,990	550,985	0,0000
8	2001	A01	100 mg	BUM **	SOL. PERF.	g		SANDOZ GMBH	IA	RITUXIMAB	R	2	000	000	00
2	2	W6451	L01F	RIXATHON	RITUXIMA	CONC. PT.	100m		AUSTR	CUTIE CU 3 FLAC. DIN STICLA DE 10 ML X 100 MG	P		482,986	539,173	0,0000
9	2002	A01	100 mg	BUM **	SOL. PERF.	g		SANDOZ GMBH	IA	RITUXIMAB	R	3	666	333	00
2	3	W6438	L01F	MABTHERA	RITUXIMA	CONC. PT.	10mg	ROCHE REGISTRATION	GERM	CUTIE X 2 FLACOANE X 10 ML CARE CONTIN 100 MG	P		579,583	647,008	170,30
0	5001	A01	100 mg	BUM **	SOL. PERF.	/ml		GMBH	ANIA	RITUXIMABUM	R	2	999	000	7000
2	3	W6451	L01F	RIXATHON	RITUXIMA	CONC. PT.	500m		AUSTR	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE 50 ML X 500 MG	P		2.423,3	2.706,0	0,0000
1	3001	A01	500 mg	BUM **	SOL. PERF.	g		SANDOZ GMBH	IA	RITUXIMAB	R	1	40000	00000	00
2	3	W6442	L01F	BLITZIMA	RITUXIMA	CONC. PT.	500m	CELLTRION HEALTHCARE	UNGA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA X 50 ML (500 MG RITUXIMAB	P		2.890,0	3.204,4	160,95
2	1001	A01	500 mg	BUM **	SOL. PERF.	g		HUNGARY KFT.	RIA	IN 50 ML-10MG/ML)	R	1	08000	98000	2000
2	3	W6438	L01F	MABTHERA	RITUXIMA	CONC. PT.	500m	ROCHE REGISTRATION	GERM	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML (500MG RITUXIMAB IN 50ML-	P		2.890,0	3.204,4	854,69
3	6001	A01	500 mg	BUM **	SOL. PERF.	g		GMBH	ANIA	10MG/ML)	R	1	08000	98000	2000
2	3	W6451	L01F	RIXATHON	RITUXIMA	CONC. PT.	500m		AUSTR	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLA DE 50 ML X 500 MG	P		2.408,3	2.670,4	0,0000
4	3002	A01	500 mg	BUM **	SOL. PERF.	g		SANDOZ GMBH	IA	RITUXIMAB	R	2	40000	15000	00
2	3	W6665	L01F	MABTHERA	RITUXIMA		120m	ROCHE REGISTRATION	GERM	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLA(1600 MG RITUXIMAB	P		7.773,0	8.595,5	0,0000
5	1001	A01	1600 mg	BUM **	SOL INJ.	g/ml		GMBH	ANIA	/13,4ML) SOL. INJ. PT. ADM. SUBCUTANATA	R	1	90000	40000	00
2	3	W6438	L01F	MABTHERA	RITUXIMA		120m	ROCHE REGISTRATION	GERM	CUTIE X 1 FLACON (1400 MG RITUXIMAB /11,7 ML) SOL.	P		6.793,1	7.516,6	0,0000
6	7001	A01	1400 mg	BUM **	SOL INJ.	g/ml		GMBH	ANIA	INJ. PT. ADM. SUBCUTANATA	R	1	10000	80000	00
2	3	W6662	L01F	RUXIENCE	RITUXIMA	CONC. PT.	100m		BELGI	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE 10 ML X 100 MG	P		533,040	619,160	0,0000
6	8001	A01	100mg	BUM **	SOL. PERF.	g		PFIZER EUROPE MA EEIG	A	RITUXIMAB	R	1	000	000	00
2	3	W6662	L01F	RUXIENCE	RITUXIMA	CONC. PT.	500m		BELGI	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE 50 ML X 500 MG	P		2.597,4	2.897,6	0,0000
7	9001	A01	500mg	BUM **	SOL. PERF.	g		PFIZER EUROPE MA EEIG	A	RITUXIMAB	R	1	50000	80000	00

**22. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 342 se introduc două noi poziții, pozițiile 343 și 344, cu următorul cuprins:**

3	4	W701	J02A	CASPOFUNGINA	CASPOFUN	PULB. PT. CONC.	50	VIATRIS	IRLA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENȚA DE TIP I CU CAPACITATEA DE	P		914,56	1.035,0	0,00
3	14001	X04	VIATRIS 50 mg	GINUM **	PT. SOL. PERF.	mg	LIMITED	NDA		10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	R	1	0000	20000	0000
3	4	W701	J02A	CASPOFUNGINA	CASPOFUN	PULB. PT. CONC.	70	VIATRIS	IRLA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENȚA DE TIP I CU CAPACITATEA DE	P		1.184,4	1.329,2	0,00
4	15001	X04	VIATRIS 70 mg	GINUM **	PT. SOL. PERF.	mg	LIMITED	NDA		10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	R	1	80000	30000	0000

23. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, pozițiile 30, 35, 78, 84, 88 și 90 se abrogă.

24. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, pozițiile 39, 44, 56, 62, 66 și 68 se abrogă.

25. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, după poziția 123 se introduc trei noi poziții, pozițiile 124 – 126, cu următorul cuprins:

1	W58	C03	DIUROCARD	COMBINATII (SPIRONOLACTONUM+F UROSEMIDUM)		50mg /20 mg	LABORMED PHARMA S.A.	RO MA NIA		P 6 L	2 0	1,141 000	1,542 500	0,00 0
2	7260	EBO	50 mg/20 mg		CAPS.				CUTIE CU 2 BLIST. PVC/AL X 10 CAPS.					
4	02	1												
1	W70	J02	CASPOFUNGIN		PULB. PT.				CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA DE TIP I CU	P			1.035,	0,00
2	1140	AX0	A VIATRIS 50		CONC. PT. SOL.		VIATRIS	IRLA	CAPACITATEA DE 10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONCENTRAT	P		914,5	02000	000
5	01	4	mg	CASPOFUNGINUM **	PERF.	50mg	LIMITED	NDA	PT. SOL. PERF.	R	1	60000	0	0
1	W70	J02	CASPOFUNGIN		PULB. PT.				CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA DE TIP I CU	P		1.184,	1.329,	0,00
2	1150	AX0	A VIATRIS 70		CONC. PT. SOL.		VIATRIS	IRLA	CAPACITATEA DE 10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONCENTRAT	P		48000	23000	000
6	01	4	mg	CASPOFUNGINUM **	PERF.	70mg	LIMITED	NDA	PT. SOL. PERF.	R	1	0	0	0

✓ 26. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.4 „Transplant renal, transplant combinat de rinichi și pancreas”, pozițiile 19, 47, 52, 100, 106, 110, 112 și 170 se abrogă.

✓ 27. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.4 „Transplant renal, transplant combinat de rinichi și pancreas”, după poziția 228 se introduc trei noi poziții, pozițiile 229 – 231, cu următorul cuprins:

2	W696	A11	ALFACALCIDOL				STADA			P				0,00
2	66001	CC0	STADA 0,5	ALFACALCI		0,5micr	M&D	ROM		R	3	1,0373	1,3570	000
9		3	micrograme	DOLUM	CAPS. MOI	ograme	SRL	ANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 CAPS. MOI	F	0	33	00	0
2	W701	J02A	CASPOFUNGINA	CASPOFUN	PULB. PT.				CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA DE TIP I CU CAPACITATEA	P		914,56	1.035,	0,00
3	14001	X04	VIATRIS 50 mg	GINUM **	CONC. PT. SOL.	50mg	VIATRIS	IRLA	DE 10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	P		0000	02000	000
0					PERF.		LIMITED	NDA		R	1	0	0	0
2	W701	J02A	CASPOFUNGINA	CASPOFUN	PULB. PT.				CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA DE TIP I CU CAPACITATEA	P		1.184,	1.329,	0,00
3	15001	X04	VIATRIS 70 mg	GINUM **	CONC. PT. SOL.	70mg	VIATRIS	IRLA	DE 10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	P		48000	23000	000
1					PERF.		LIMITED	NDA		R	1	0	0	0

✓ 28. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.5 „Transplant de celule pancreatice”, pozițiile 5, 10, 22, 28, 32 și 34 se abrogă.

✓ 29. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, pozițiile 30, 35, 78, 84, 88 și 90 se abrogă.

- ✓ 30. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.7 „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu a pacienților transplantați”, pozițiile 62, 68, 72 și 83 se abrogă.
- ✓ 31. La secțiunea P10 „Programul național de supleere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 92 se adaugă o poziție nouă, poziția 93 cu următorul cuprins:

9	W696660	A11CC	ALFACALCIDOL STADA 0,5	ALFACALCIDOL	CAPS.	0,5microgra	STADA M&D	ROMAN	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30	PR	3	1,0373	1,3570	0,0000
3	01	03	micrograme	UM	MOI	me	SRL	IA	CAPS. MOI	F	0	33	00	00