

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. ~~NR. 11833/11.07.2022~~ al Ministerului Sănătății și nr. ~~OG 2026/30.06.2022~~ 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 după cum urmează:

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 494 - 495, 537 - 538 și 542 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|--|---------------|---------------|---------------------------------|---------|--|-----|-----|--------------|--------------|----------|
| 494 | W68235001 | J05AR03 | EMTRICITABINUM+TENOF OVIRUM DISOPROXIL | EMTRICITABINA/TENOFOVIR DISOPROXIL MYLAN 200 mg/245 mg | COMP R. FILM. | 200 mg/245 mg | MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED | IRLANDA | CUTIE CU BLIST. X 30 COMPR. FILM. | P R | 3 0 | 7,804399 | 9,527599 | 5,321734 |
| 495 | W63257001 | J05AR03 | EMTRICITABINUM+TENOF OVIRUM DISOPROXIL | EMTRICITABINA/TENOFOVIR DISOPROXIL MYLAN 200 mg/245 mg | COMP R. FILM. | 200 mg/245 mg | MYLAN S.A.S | FRANTA | CUTIE CU BLIST. X 30 COMPR. FILM. | P R | 3 0 | 7,804399 | 9,527599 | 5,321734 |
| 537 | W66549003 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | KIOVIG 100mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG | AUSTRIA | CUTIE X 1 FLAC X 50ML SOL. PERF.(5G/50ML) | P R | 1 | 1.209,010000 | 1.355,970000 | 0,000000 |
| 538 | W66549004 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | KIOVIG 100mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG | AUSTRIA | CUTIE X 1 FLAC X 100ML SOL. PERF.(10G/100ML) | P R | 1 | 2.374,930000 | 2.626,830000 | 0,000000 |
| 542 | W66549001 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | KIOVIG 100mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG | AUSTRIA | CUTIE X 1 FLAC X 10ML SOL. PERF.(1G/10ML) | P R | 1 | 269,770000 | 329,330000 | 0,000000 |

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 cinci noi poziții, pozițiile 577-581 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|-------------------------------------|---------------------------|---------------|------------|--------------------------------|---------|---|------|-----|-----------|-----------|----------|
| 577 | W68734001 | J01EE01 | SULFAMETHOXAZOLU M + TRIMETHOPRIMUM | SEVATRIM | SOL. INJ. | 400mg/80mg | DIRECT PHARMA LOGISTICS S.R.L. | ROMANIA | CUTIE CU 50 FIOLE X 5 ML SOL. INJ. | PR | 5 0 | 54,600000 | 60,277000 | 0,000000 |
| 578 | W68675004 | J01MA12 | LEVOFLOXACINUM | LEVOFLOXACINA TEVA 500 mg | COMP R. FILM. | 500mg | TEVA B.V. | OLANDA | CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 7 COMPR. FILM. | PR F | 7 | 3,062857 | 4,140000 | 0,000000 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|-------------------|------------|----------|----------------------|--------|---|----|---|--------------|--------------|----------|
| 579 | W65358003 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 70 ML, CU 50 ML SOL. PERF. | PR | 1 | 1.865,760000 | 2.071,830000 | 0,000000 |
| 580 | W65358007 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 250 ML, CU 200 ML SOL. PERF. | PR | 1 | 7.373,010000 | 8.074,740000 | 0,000000 |
| 581 | W65358005 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 100 ML, CU 100 ML SOL. PERF. | PR | 1 | 3.701,510000 | 4.072,800000 | 0,000000 |

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, după poziția 160 se introduce o nouă poziție, poziția 161 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|----------------|---------------------------|----------------|-------|-----------|--------|---|------|---|----------|----------|----------|
| 161 | W68675004 | J01MA12 | LEVOFLOXACINUM | LEVOFLOXACINA TEVA 500 mg | COMP. R. FILM. | 500mg | TEVA B.V. | OLANDA | CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 7 COMPR. FILM. | PR F | 7 | 3,062857 | 4,140000 | 0,000000 |
|-----|-----------|---------|----------------|---------------------------|----------------|-------|-----------|--------|---|------|---|----------|----------|----------|

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 135 și 136 se abrogă.

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 386, 388, 390, 392 - 393, 523 și 524 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|---------------|-----------------|--------------|-------|-------------------------|----------------|--|----|----|------------|------------|----------|
| 386 | W64502002 | L01EX03 | PAZOPANIB **1 | VOTRIENT 200 mg | COMPR. FILM. | 200mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLANDA | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM. | PR | 90 | 73,221600 | 80,320266 | 1,227511 |
| 388 | W61703002 | L01EX03 | PAZOPANIB **1 | VOTRIENT 200 mg | COMPR. FILM. | 200mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAREA BRITANIE | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM. | S | 90 | 73,221600 | 80,320266 | 1,227511 |
| 390 | W64503002 | L01EX03 | PAZOPANIB **1 | VOTRIENT 400 mg | COMPR. FILM. | 400mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLANDA | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM. | PR | 60 | 142,295599 | 155,865400 | 6,836433 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|-------------------------|--------------------|-----------------|-----------|-----------------------------------|-----------------------|--|---------|---------|----------------|----------------|--------------|
| | | | | | | | M LTD. | | | | | | | |
| 39 2 | W6170400 2 | L01EX0 3 | PAZOPANIB **1 | VOTRIENT 400 mg | COMPR. FILM. | 400 mg | NOVARTIS EUROPHAR M LTD. | MAREA BRITANI E | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM. | S | 60 | 142,29559 9 | 155,86540 0 | 6,83643 3 |
| 39 3 | W6299500 1 | L01XE1 2 | VANDETANIBUM **1 Ω | CAPRELSA 100mg | COMPR. FILM. | 100m g | GENZYME EUROPE B.V. | OLANDA | BLISTERE PVC/PVDC/AL, SIGILATE CU FOLIE DE ALUMINIU X 30 COMPRIMATE FILMATE | PR | 30 | 215,71700 0 | 236,40366 6 | 0,00000 0 |
| 52 3 | W6046500 1 | L02BBO 4 | ENZALUTAMIDU M **1 Ω | XTANDI 40 mg | CAPS. MOI | 40mg | ASTELLAS PHARMA EUROPE BV | OLANDA | COMPARTIMENT EXTERIOR CARE CONTINE UN BLISTER DE ALUMINIU/PVC/PCTFE CU 28 CAPS. MOI. FIECARE CUTIE ARE 4 COMPARTIMENTE EXTERIOARE (112 CPAS. MOI) | PR F | 11 2 | 105,27000 0 | 115,08508 9 | 0,00000 0 |
| 52 4 | W6658100 1 | L02BBO 4 | ENZALUTAMIDU M **1 Ω | XTANDI 40 mg | COMPR. FILM. | 40mg | ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. | OLANDA | SUPORT DE CARTON CARE CONTINE UN BLIST. DE PVC- PCTFE/AL CU 28 DE COMPRIMATE FILMATE. FIECARE CUTIE CONTINE 112 COMPR.FILM. (4 COMPARTIMENTE X28) | PR F | 11 2 | 105,27000 0 | 115,08508 9 | 0,00000 0 |

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 631 se introduc cincisprezece noi poziții, pozițiile 632 - 646 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|-----------------------|------------------------------------|-------------------------|-------------|-------------------------------|--------------------|---|----|--------|------------------|------------------|------------------|
| 63 2 | W6702100 1 | L01CDO 4 | CABAZITAXELU M **1 | CABAZITAX EL ACCORD 20 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 20mg/ ml | ACCORD HEALTHCARE S.LU. | SPANIA | CUTIE CU 1 FLACON TUBULAR DIN STICLA X 3 ML CONCENTRAT + 1 FLACON DE UNICA FOLOSINTA | PR | 1 | 8.231,36400 0 | 9.017,97600 0 | 2.021,10400 0 |
| 63 3 | W6858000 9 | L01EX0 3 | PAZOPANIB **1 | PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg | COMPR. FILM. | 200mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLIC A CEHA | AMBALAJ MULTIPLU CU BLIST. UNIDOZA PVC- PE-PVDC/AL X 90X1 (3 PACHETE CU 30X1) COMPR.FILM. | PR | 9 0 | 61,018000 | 66,933555 | 0,000000 |
| 63 4 | W6858000 8 | L01EX0 3 | PAZOPANIB **1 | PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg | COMPR. FILM. | 200mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLIC A CEHA | CUTIE CU BLIST. UNIDOZA PVC-PE- PVDC/AL X 90 X 1 COMPR. FILM. | PR | 9 0 | 61,018000 | 66,933555 | 0,000000 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|----------------------|--------------------------------|-------------------------|-------------|---|--------------------|--|----|--------|------------------|------------------|----------|
| 63 5 | W6858000 6 | L01EX0 3 | PAZOPANIB ***1 | PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg | COMPR. FILM. | 200mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLIC A CEHA | AMBALAJ MULTIPLU CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 90 (3 X30) COMPR. FILM. | PR | 9 0 | 61,018000 | 66,933555 | 0,000000 |
| 63 6 | W6858000 5 | L01EX0 3 | PAZOPANIB ***1 | PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg | COMPR. FILM. | 200mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLIC A CEHA | CUTIE CU BLIST. PVC-PE- PVDC/AL X 90 COMPR.FILM. | PR | 9 0 | 61,018000 | 66,933555 | 0,000000 |
| 63 7 | W6858000 3 | L01EX0 3 | PAZOPANIB ***1 | PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg | COMPR. FILM. | 200mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLIC A CEHA | AMBALAJ MULTIPLU CU FLAC. PEID X 90 (3X30) COMPR.FILM. | PR | 9 0 | 61,018000 | 66,933555 | 0,000000 |
| 63 8 | W6858000 2 | L01EX0 3 | PAZOPANIB ***1 | PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg | COMPR. FILM. | 200mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLIC A CEHA | CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 90 COMPR.FILM. | PR | 9 0 | 61,018000 | 66,933555 | 0,000000 |
| 63 9 | W6858300 8 | L01EX0 3 | PAZOPANIB ***1 | PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg | COMPR. FILM. | 400mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLIC A CEHA | AMBALAJ MULTIPLU CU BLIST. UNIDOZA PVC- PE-PVDC/AL X 60 X 1 (2 PACHETE CU 30 X 1) COMPR. FILM. | PR | 6 0 | 118,579666 | 129,887833 | 0,000000 |
| 64 0 | W6858300 7 | L01EX0 3 | PAZOPANIB ***1 | PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg | COMPR. FILM. | 400mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLIC A CEHA | CUTIE CU BLIST. UNIDOZA PVC-PE- PVDC/AL X 60 X 1 COMPR. FILM. | PR | 6 0 | 118,579666 | 129,887833 | 0,000000 |
| 64 1 | W6858300 2 | L01EX0 3 | PAZOPANIB ***1 | PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg | COMPR. FILM. | 400mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLIC A CEHA | CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 60 COMPR.FILM. | PR | 6 0 | 118,579666 | 129,887833 | 0,000000 |
| 64 2 | W6858300 4 | L01EX0 3 | PAZOPANIB ***1 | PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg | COMPR. FILM. | 400mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLIC A CEHA | CUTIE CU BLIST. PVC-PE- PVDC/AL X 60 COMPR.FILM. | PR | 6 0 | 118,579666 | 129,887833 | 0,000000 |
| 64 3 | W6858300 5 | L01EX0 3 | PAZOPANIB ***1 | PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg | COMPR. FILM. | 400mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLIC A CEHA | AMBALAJ MULTIPLU CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 60 (2 X30) COMPR. FILM. | PR | 6 0 | 118,579666 | 129,887833 | 0,000000 |
| 64 4 | W6556000 4 | L01FF0 1 | NIVOLUMABU M ***1 | OPDIVO 10 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 10mg/ ml | BRISTOL- MYERS SQUIBB PHARMA EEIG | IRLANDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 12ML (120 MG CONC. PT. SOL. PERF.) | PR | 1 | 5.957,34000 0 | 6.531,66000 0 | 0,000000 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|----------------|--|--------------------|-------------|---|--------------|--|---------|--------|------------|------------|----------|
| 64 5 | W6874000 3 | L02BG0 4 | LETROZOLUM | LETROZOL LABORMED 2,5 mg | COMPR. FILM. | 2,5mg | LABORMED PHARMA S.A. | ROMANIA | CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 30 COMPR. FILM. | P6 L | 3 0 | 2,019666 | 2,553666 | 0,000000 |
| 64 6 | W6252500 9 | V03AF0 3 | CALCII FOLINAS | FOLINAT DE CALCIU KABI 10 mg/ml | SOL. INJ./PERF. | 10mg/ ml | FRESENIUS KABI DEUTSCHLAN D GMBH | GERMANI A | CUTIE CU 10 FLACOANE DIN STICLA BRUNA, PREVAZUTE CU DOP DIN CAUCIUC CLOROBUTILIC SI SIGILATE CU CAPSA DIN AL TIP FLIP-OFF SI DISC DE CULOARE VIOLET, CARE CONTIN 20 ML SOL. INJ./PERF. | PR | 1 0 | 138,997000 | 155,322000 | 0,000000 |

7. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice – Subprogramul de tratament al sclerozei multiple ” pozițiile 16-18 și 21 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|--------|---------------|-------------|-----------------------|--------------------|---------------------------------------|------------|--------------------------------|-----------------------|---|--------|--------|-------------------|-------------------|--------------|
| 1 6 | W664960 02 | L04AA 27 | FINGOLIMODUM **1 Ω | GILENYA 0,25 mg | CAPS . | 0,25 mg | NOVARTIS EUROPHAR M LTD. | IRLANDA | CUTIE CU BLIST. DIN PVC/PVDC/AL X 28 CAPS. | P R | 2 8 | 144,852857 | 159,252142 | 0,0000 00 |
| 1 7 | W644610 05 | L04AA 27 | FINGOLIMODUM **1 Ω | GILENYA 0,5 mg | CAPS . | 0,5m g | NOVARTIS EUROPHAR M LTD. | IRLANDA | CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/AL CU 28 CAPSULE | P R | 2 8 | 127,882500 | 140,754642 | 0,0000 00 |
| 1 8 | W577660 01 | L04AA 27 | FINGOLIMODUM **1 Ω | GILENYA 0,5 mg | CAPS . | 0,5m g | NOVARTIS EUROPHAR M LTD. | MAREA BRITANI E | CUTIE CU BLIST.PVC/PVDC/AL CU 28 CAPSULE | P R | 2 8 | 127,882500 | 140,754642 | 0,0000 00 |
| 2 1 | W644850 01 | L04AA 36 | OCRELIZUMAB **1 Ω | OCREVUS 300 mg | CON C. PT. SOL. PERF . | 300m g | ROCHE REGISTRATI ON GMBH | GERMA NIA | CUTIE CU 1 FLAC. X 10 ML CONC. | P R | 1 | 21.596,400 000 | 23.578,260 000 | 0,0000 00 |

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat” pozițiile 94, 100-102 și 120-124 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|---|-------------------------|---------------------|-----------------|-----------------------------------|-----------------------|---|----------|--------|--------------|--------------|--------------|
| 94 | W673940 04 | A10BD 08 | COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) ** | GLUAMET 50 mg/850 mg | COMP R. FILM. | 50 mg/850 mg | MERCK ROMANIA SRL | ROMANI A | CUTIE CU BLISTERE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPRIMATE FILMATE | PR F | 6 0 | 1,6255 99 | 2,0554 00 | 0,2591 00 |
| 10 0 | W641830 03 | A10BD 08 | COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) ** | DALTEX 50 mg/850 mg | COMP R. FILM. | 50mg/850 mg | MEDOCHEMIE LTD. | CIPRU | CUTIE CU BLIST. OPA-AL- PVC/AL X 60 COMPR. FILM. | PR F | 6 0 | 1,6255 99 | 2,0554 00 | 0,1956 00 |
| 10 1 | W525510 03 | A10BD 08 | COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) ** | EUCREAS 50mg/850mg | COMP R. FILM. | 50mg/850 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAREA BRITANI E | CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL) | P- RF | 6 0 | 1,6255 99 | 2,0554 00 | 0,2069 33 |
| 10 2 | W644700 03 | A10BD 08 | COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) ** | EUCREAS 50mg/850mg | COMP R. FILM. | 50mg/850 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLAND A | CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL) | PR F | 6 0 | 1,6255 99 | 2,0554 00 | 0,2069 33 |
| 12 0 | W644670 05 | A10BH 02 | VILDAGLIPTINUM ** | GALVUS 50 mg | COMP R. | 50mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLAND A | CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC//AL X 56 COMPR. | PR F | 5 6 | 1,5816 00 | 1,9998 00 | 0,3034 14 |
| 12 1 | W523750 05 | A10BH 02 | VILDAGLIPTINUM ** | GALVUS 50mg | COMP R. | 50mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAREA BRITANI E | CUTIE X, 56 COMPR. (BLISTER PA/AL/PVC//AL) | P- RF | 5 6 | 1,5816 00 | 1,9998 00 | 0,3034 14 |
| 12 2 | W641170 05 | A10BH 02 | VILDAGLIPTINUM ** | DALMEVIN 50 mg | COMP R. | 50mg | MEDOCHEMIE LTD | CIPRU | CUTIE CU BLIST. PA-AL- PVC/AL X 56 COMPR. | PR F | 5 6 | 1,5816 00 | 1,9998 00 | 0,2991 28 |
| 12 3 | W668050 04 | A10BH 02 | VILDAGLIPTINUM ** | GLUADDA 50 mg | COMP R. | 50mg | MERCK ROMANIA SRL | ROMANI A | CUTIE CU BLIST. OPA-AL- PVC/AL X 30 COMPR. | PR F | 3 0 | 1,5816 00 | 1,9998 00 | 0,3565 33 |
| 12 4 | W668140 02 | A10BH 02 | VILDAGLIPTINUM ** | AGARTHA 50 mg | COMP R. | 50mg | GEDEON RICHTER ROMANIA S.A. | ROMANI A | CUTIE CU BLIST. OPA-AL- PVC/AL X 30 COMPR. | PR F | 3 0 | 1,5816 00 | 1,9998 00 | 0,3092 00 |

9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat”, după poziția 175 se introduc trei noi poziții, pozițiile 176-178 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|---|------------------------------------|---------------------|-----------------|------------------------|-------------|---|---------|--------|--------------|--------------|--------------|
| 17 6 | W67437 005 | A10BD 08 | COMBINATII (VILDAGLIPTINU M + METFORMINUM) ** | MELKART DUO 50 mg/1000 mg | COM PR. FILM. | 50mg/100 0mg | G.L. PHARMA GMBH | AUST RIA | CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM. | PR F | 6 0 | 1,3546 66 | 1,7128 33 | 0,0000 00 |
|---------|---------------|-------------|---|------------------------------------|---------------------|-----------------|------------------------|-------------|---|---------|--------|--------------|--------------|--------------|

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|--|--------------------------|---------------|-------------|------------------|---------|---|------|-----|-----------|-----------|-----------|
| 17 7 | W67436 005 | A10BD 08 | COMBINATII (VILDAGLIPTINU M + METFORMINUM) ** | MELKART DUO 50 mg/850 mg | COM PR. FILM. | 50mg/850 mg | G.L. PHARMA GMBH | AUSTRIA | CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM. | PR F | 6 0 | 1,3546 66 | 1,7128 33 | 0,0000 00 |
| 17 8 | W67312 006 | A10BH 02 | VILDAGLIPTINU M ** | MELKART 50 mg | COM PR. | 50mg | G.L. PHARMA GMBH | AUSTRIA | CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. | PR F | 6 0 | 1,3180 00 | 1,6665 00 | 0,0000 00 |

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1” Hemofilie și talasemie ”, după poziția 104 se introduc două noi poziții, pozițiile 105-106 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|-------------------|-----------------|---------------|--------|---------------------------|---------|--|------|-----|------------|------------|-----------|
| 10 5 | W685930 01 | V03AC 03 | DEFERASIROXUM **1 | DEFLOXOL 180 mg | COMP R. FILM. | 180 mg | EGIS PHARMACEUTICAL S PLC | UNGARIA | CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 COMPR.FILM. | P6 L | 3 0 | 31,2970 00 | 35,3853 33 | 0,0000 00 |
| 10 6 | W685940 01 | V03AC 03 | DEFERASIROXUM **1 | DEFLOXOL 360 mg | COMP R. FILM. | 360 mg | EGIS PHARMACEUTICAL S PLC | UNGARIA | CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 COMPR.FILM. | P6 L | 3 0 | 61,5940 00 | 68,4093 33 | 0,0000 00 |

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5” Boli neurologice degenerative/inflamator-imune ” - subpunctul P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune” pozițiile 5, 6 și 10 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|--------|---------------|-------------|---|-----------------|------------|----------|---------------------------------|---------|--|-----|---|---------------|---------------|-----------|
| 5 | W665490 03 | J06BA 02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | KIOVIG 100mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG | AUSTRIA | CUTIE X 1 FLAC X 50ML SOL. PERF.(5G/50ML) | P R | 1 | 1.209,0100 00 | 1.355,9700 00 | 0,0000 00 |
| 6 | W665490 04 | J06BA 02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | KIOVIG 100mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG | AUSTRIA | CUTIE X 1 FLAC X 100ML SOL. PERF.(10G/100ML) | P R | 1 | 2.374,9300 00 | 2.626,8300 00 | 0,0000 00 |
| 1 0 | W665490 01 | J06BA 02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | KIOVIG 100mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG | AUSTRIA | CUTIE X 1 FLAC X 10ML SOL. PERF.(1G/10ML) | P R | 1 | 269,77000 0 | 329,33000 0 | 0,0000 00 |

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5” Boli neurologice degenerative/inflamator-imune ” - subpunctul P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, după poziția 21 se introduc trei noi poziții, pozițiile 22-24 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---|----------|--------|---|---------|-----------|----------|---------------------|---------|---|-----|---|-------------|-------------|---------|
| 2 | W6535800 | J06BA0 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA | SOL. PERF | 100mg/ml | OCTAPARMA (IP) SPRL | BELGI A | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 250 ML, CU 200 ML SOL. PERF. | P R | 1 | 7.373,01000 | 8.074,74000 | 0,00000 |
| 2 | 7 | 2 | | | | | | | | | | 0 | 0 | 0 |
| 2 | W6535800 | J06BA0 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA | SOL. PERF | 100mg/ml | OCTAPARMA (IP) SPRL | BELGI A | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 70 ML, CU 50 ML SOL. PERF. | P R | 1 | 1.865,76000 | 2.071,83000 | 0,00000 |
| 2 | 3 | 2 | | | | | | | | | | 0 | 0 | 0 |
| 2 | W6535800 | J06BA0 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA | SOL. PERF | 100mg/ml | OCTAPARMA (IP) SPRL | BELGI A | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 100 ML, CU 100 ML SOL. PERF. | P R | 1 | 3.701,51000 | 4.072,80000 | 0,00000 |
| 2 | 4 | 2 | | | | | | | | | | 0 | 0 | 0 |

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” P6.15 ”Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 5, 7-9 și 13 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---|-----------|---------|---|------------------|----------------------|----------|---------------------------------|---------|---|-----|---|--------------|--------------|----------|
| 5 | W66174002 | J06BA01 | IMUNOGLOBULINA UMANA NORMALA ** | HYQVIA 100 mg/ml | SOL. PERF. SUBCUTANA | 100mg/ml | BAXALTA INNOVATIONS GMBH | AUSTRIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA PREVAZUT CU DOP X 50 ML SOLUTIE IMUNOGLOBULINA UMANA NORMALA (IG 10%) + 1 FLAC. DIN STICLA PREVAZUT CU DOP X 2,5 ML SOLUTIE HIALURONIDAZA UMANA RECOMBINATA (RHUPH20) | P R | 1 | 1.436,350000 | 1.603,770000 | 0,000000 |
| 7 | W66174003 | J06BA01 | IMUNOGLOBULINA UMANA NORMALA ** | HYQVIA 100 mg/ml | SOL. PERF. SUBCUTANA | 100mg/ml | BAXALTA INNOVATIONS GMBH | AUSTRIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA PREVAZUT CU DOP X 100 ML SOLUTIE IMUNOGLOBULINA UMANA NORMALA (IG 10%) + 1 FLAC. DIN STICLA PREVAZUT CU DOP X 5 ML SOLUTIE HIALURONIDAZA UMANA RECOMBINATA (RHUPH20) | P R | 1 | 2.840,400000 | 3.134,190000 | 0,000000 |
| 8 | W66549003 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | KIOVIG 100mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG | AUSTRIA | CUTIE X 1 FLAC X 50ML SOL. PERF.(5G/50ML) | P R | 1 | 1.209,010000 | 1.355,970000 | 0,000000 |
| 9 | W66549004 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | KIOVIG 100mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG | AUSTRIA | CUTIE X 1 FLAC X 100ML SOL. PERF.(10G/100ML) | P R | 1 | 2.374,930000 | 2.626,830000 | 0,000000 |

| | | | | | | | | | | | | | | | |
|--------|---------------|-------------|--|------------------------|---------------|--------------|---|-------------|---|--------|---|----------------|----------------|--------------|--|
| | | | ARA ** | | | | | | | | | | | | |
| 1 3 | W66549 001 | J06BA 02 | IMUNOGLOB ULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCUL ARA ** | KIOVIG 100mg /ml | SOL. PERF. | 100mg /ml | TAKEDA MANUFACTUR ING AUSTRIA AG | AUST RIA | CUTIE X 1 FLAC X 10ML SOL. PERF.(1G/10ML) | P R | 1 | 269,7700 00 | 329,3300 00 | 0,0000 00 | |

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, după poziția 24 se introduc trei noi poziții, pozițiile 25-27 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|--------|---------------|-------------|---|----------------------|-------------------|--------------|-------------------------|------------|---|--------|---|------------------|------------------|--------------|
| 2 5 | W653580 03 | J06BA 02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PER F. | 100mg/ ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGI A | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 70 ML, CU 50 ML SOL. PERF. | P R | 1 | 1.865,7600 00 | 2.071,8300 00 | 0,0000 00 |
| 2 6 | W653580 05 | J06BA 02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PER F. | 100mg/ ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGI A | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 100 ML, CU 100 ML SOL. PERF. | P R | 1 | 3.701,5100 00 | 4.072,8000 00 | 0,0000 00 |
| 2 7 | W653580 07 | J06BA 02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PER F. | 100mg/ ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGI A | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 250 ML, CU 200 ML SOL. PERF. | P R | 1 | 7.373,0100 00 | 8.074,7400 00 | 0,0000 00 |

15. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 167, 168 și 172 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|---|------------------------|---------------|--------------|---|-------------|---|--------|---|------------------|------------------|--------------|
| 16 7 | W665490 03 | J06BA 02 | IMUNOGLOBUL INA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULA RA ** | KIOVIG 100mg/ ml | SOL. PERF. | 100mg/ ml | TAKEDA MANUFACTURI NG AUSTRIA AG | AUSTRI A | CUTIE X 1 FLAC X 50ML SOL. PERF.(5G/50ML) | P R | 1 | 1.209,0100 00 | 1.355,9700 00 | 0,0000 00 |
| 16 8 | W665490 04 | J06BA 02 | IMUNOGLOBUL INA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULA RA ** | KIOVIG 100mg/ ml | SOL. PERF. | 100mg/ ml | TAKEDA MANUFACTURI NG AUSTRIA AG | AUSTRI A | CUTIE X 1 FLAC X 100ML SOL. PERF.(10G/100ML) | P R | 1 | 2.374,9300 00 | 2.626,8300 00 | 0,0000 00 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|---|------------------------|---------------|--------------|---|-------------|---|--------|---|----------------|----------------|--------------|
| 17 2 | W665490 01 | J06BA 02 | IMUNOGLOBUL INA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULA RA ** | KIOVIG 100mg/ ml | SOL. PERF. | 100mg/ ml | TAKEDA MANUFACTURI NG AUSTRIA AG | AUSTRI A | CUTIE X 1 FLAC X 10ML SOL. PERF.(1G/10ML) | P R | 1 | 269,77000 0 | 329,33000 0 | 0,0000 00 |
|---------|---------------|-------------|---|------------------------|---------------|--------------|---|-------------|---|--------|---|----------------|----------------|--------------|

16. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 321 se introduc cinci noi poziții, pozițiile 322 - 326 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|--|----------------------|---------------------|--------------|--------------------------------|-------------|--|---------|--------|------------------|------------------|--------------|
| 32 2 | W653580 03 | J06BA0 2 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 70 ML, CU 50 ML SOL. PERF. | PR | 1 | 1.865,760 000 | 2.071,830 000 | 0,0000 00 |
| 32 3 | W653580 07 | J06BA0 2 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 250 ML, CU 200 ML SOL. PERF. | PR | 1 | 7.373,010 000 | 8.074,740 000 | 0,0000 00 |
| 32 4 | W653580 05 | J06BA0 2 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 100 ML, CU 100 ML SOL. PERF. | PR | 1 | 3.701,510 000 | 4.072,800 000 | 0,0000 00 |
| 32 5 | W685930 01 | V03AC 03 | DEFERASIROXUM ** | DEFLOXOL 180 mg | COMP R. FILM. | 180mg | EGIS PARMACEUTI CALC PLC | UNGAR IA | CUTIE CU BLIST. PVC- PVDC/AL X 30 COMPR.FILM. | P6 L | 3 0 | 31,297000 | 35,385333 | 0,0000 00 |
| 32 6 | W685940 01 | V03AC 03 | DEFERASIROXUM ** | DEFLOXOL 360 mg | COMP R. FILM. | 360mg | EGIS PARMACEUTI CALC PLC | UNGAR IA | CUTIE CU BLIST. PVC- PVDC/AL X 30 COMPR.FILM. | P6 L | 3 0 | 61,594000 | 68,409333 | 0,0000 00 |

17. 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 154, 155 și 159 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|---|------------------------|---------------|--------------|---|-------------|---|--------|---|------------------|------------------|--------------|
| 15 4 | W665490 03 | J06BA 02 | IMUNOGLOBUL INA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULA RA ** | KIOVIG 100mg/ ml | SOL. PERF. | 100mg/ ml | TAKEDA MANUFACTURI NG AUSTRIA AG | AUSTRI A | CUTIE X 1 FLAC X 50ML SOL. PERF.(5G/50ML) | P R | 1 | 1.209,0100 00 | 1.355,9700 00 | 0,0000 00 |
|---------|---------------|-------------|---|------------------------|---------------|--------------|---|-------------|---|--------|---|------------------|------------------|--------------|

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|-----------------|------------|----------|---------------------------------|---------|--|--------|---|--------------|--------------|----------|
| 155 | W66549004 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | KIOVIG 100mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG | AUSTRIA | CUTIE X 1 FLAC X 100ML SOL. PERF.(10G/100ML) | P R | 1 | 2.374,930000 | 2.626,830000 | 0,000000 |
| 159 | W66549001 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | KIOVIG 100mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG | AUSTRIA | CUTIE X 1 FLAC X 10ML SOL. PERF.(1G/10ML) | P R | 1 | 269,770000 | 329,330000 | 0,000000 |

18. 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 219 se introduc trei noi poziții, poziția 220-222 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|-------------------|------------|----------|----------------------|--------|---|--------|---|--------------|--------------|----------|
| 220 | W65358003 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 70 ML, CU 50 ML SOL. PERF. | P R | 1 | 1.865,760000 | 2.071,830000 | 0,000000 |
| 221 | W65358005 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 100 ML, CU 100 ML SOL. PERF. | P R | 1 | 3.701,510000 | 4.072,800000 | 0,000000 |
| 222 | W65358007 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | PANZYGA 100 mg/ml | SOL. PERF. | 100mg/ml | OCTAPHARMA (IP) SPRL | BELGIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU CAPACITATEA DE 250 ML, CU 200 ML SOL. PERF. | P R | 1 | 7.373,010000 | 8.074,740000 | 0,000000 |

19. 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”, după poziția 130 se introduce o nouă poziție, poziția 131 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|------------------------------------|----------|-----------|-------------|--------------------------------|---------|------------------------------------|--------|----|-----------|-----------|----------|
| 131 | W68734001 | J01EE01 | SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM | SEVATRIM | SOL. INJ. | 400mg/80 mg | DIRECT PHARMA LOGISTICS S.R.L. | ROMANIA | CUTIE CU 50 FIOLE X 5 ML SOL. INJ. | P R | 50 | 54,600000 | 60,277000 | 0,000000 |
|-----|-----------|---------|------------------------------------|----------|-----------|-------------|--------------------------------|---------|------------------------------------|--------|----|-----------|-----------|----------|

Art. II. – Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și se aplică începând cu luna iulie 2022.

Ministrul Sănătății,

Prof. Univ. Dr. Alexandru RAFILA

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Adela COJAN
Vicepreședinte