

411/30.05.2017

ORDIN

privind modificarea și completarea Ordinului 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. ~~FO 5226/2017~~ al Ministerului Sănătății și nr. ~~1605/875/2014~~ al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, având în vedere:

- art. 58 alin. (4) și (5) și art. 221 alin. (1), lit. k) și art. 291 alin. (2) 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, cu modificările și completările ulterioare,
- în temeiul art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare, și al 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. - 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 Anexa nr. 1, la articolul 1 alineatul (4) se abrogă.
2. La anexa nr. 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", pozițiile 55 și 57 se abrogă.

3. La anexa nr 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", pozițiile 219, 221-223 și 225 se modifică și vor avea următorul cuprins:

2 1 9	W569 39002	J01 MA 12	LEVOFLOXACINUM	FLERADAY 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES	ROM ANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC - AL X 7 COMPR. FILM.	P R F	7	2.85360 0	3.85680 0	0.57034 2
2 2 1	W605 75001	J01 MA 12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA ARENA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	ARENA GROUP S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC/PE/PVDC/AL X 5 COMPR. FILM.	P R F	5	2.85360 0	3.85680 0	0.56520 0
2 2 2	W605 75002	J01 MA 12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA ARENA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	ARENA GROUP S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC/PE/PVDC/AL X 10 COMPR. FILM.	P R F	10	2.85360 0	3.85680 0	0.31820 0
2 2 3	W617 06003	J01 MA 12	LEVOFLOXACINUM	LEVALOX 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOV ENIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 7 COMPR. FILM.	P R F	7	2.85360 0	3.85680 0	0.41748 5
2 2 5	W557 00002	J01 MA 12	LEVOFLOXACINUM	TAVANIC 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	TERAPIA S.A.	ROM ANIA	CUTIE X 1 BLIST. PVC/AL X 7COMPR. FILM.	P - R F	7	2.85360 0	3.85680 0	2.73462 8

4. La anexa nr 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 446 se introduc două noi poziții, pozițiile 447 și 448 cu următorul cuprins:

4 4 7	W590 48002	J01 MA 12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA MACLEODS 500 mg	COMPR . FILM.	500 mg	MACLEODS PHARMA LIMITED	UK	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 10 COMPR. FILM.	P R F	1 0	2.37800 0	3.21400 0	0.00000 0
4 4 8	W590 48001	J01 MA 12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA MACLEODS 500 mg	COMPR . FILM.	500 mg	MACLEODS PHARMA LIMITED	UK	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 5 COMPR. FILM.	P R F	5	2.85360 0	3.85680 0	0.57120 0

5. La anexa nr 2, la secțiunea P3 "Programul național de oncologie", pozițiile 101, 111, 117, 193, 196, 213, 216, 217, 223, 225, 255 și 260 se abrogă.

6. La anexa nr 2, la secțiunea P3 "Programul național de oncologie", pozițiile 36-39,41 și 234 se modifică și vor avea următorul cuprins:

36	W61248 001	L01AX 03	TEMOZOLOM IDUM	BRASTORYN 250 mg	CAPS	250 mg	NEOLA PHARMA S.R.L.	ROMANI A	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 5 CAPS.	PR	5	202.500 000	229.881 600	129.786 400
37	W56783 001	L01AX 03	TEMOZOLOM IDUM	TEMOZOLO MIDA HF 250 mg	CAPS	250 mg	STADA HEMOFARM SRL	ROMANI A	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA BRUNA X 5 CAPS.	PR	5	202.500 000	229.881 600	69.7524 00
38	W59702 001	L01AX 03	TEMOZOLOM IDUM	TEMOZOLO MIDA GLENMARK 250 mg	CAPS	250 mg	GLENMARK PHARMACEUT ICALS S.R.O.	REPUBLI CA CEHA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 5 CAPS.	PR	5	202.500 000	229.881 600	47.5244 00
39	W61248 002	L01AX 03	TEMOZOLOM IDUM	BRASTORYN 250 mg	CAPS	250 mg	NEOLA PHARMA S.R.L.	ROMANI A	CUTIE CU 5 Plicuri din hartie cu un strat liniar de polietilena cu densitate scazuta (stratul exterior) si al-copolimer etilena-acid acrilic (stratul interior) x 1 caps.	PR	5	202.500 000	229.881 600	129.786 400
41	W59454 001	L01AX 03	TEMOZOLOM IDUM	BLASTOMAT 250 mg	CAPS	250 mg	ALVOGEN IPCO S.AR.L.	LUXEMB URG	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 5 CAPS.	PR F	5	202.500 000	229.881 600	47.5244 00
234	W56665 003	L01XA 01	CISPLATINUM	PLATOSIN 1 mg/ml	CON C. PT. SOL. PERF.	1 mg/ ml	TEVA PHARMACEUT ICALS S.R.L.	ROMANI A	CUTIE CU 1 FLACON din sticla bruna x 100 ml conc. pt. sol. perf.	PR	1	51.6240 00	67.5240 00	21.5660 00

7. La anexa nr 2, la secțiunea P3 "Programul național de oncologie", după poziția 519 se adaugă nouă noi poziții, pozițiile 520-528 cu următorul cuprins:

520	W6 297 900 1	L0 1A B0 1	BUSULFANUM	BUSULFAN ACCORD 6 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	6 m g/ ml	ACCORD HEALTHCAR E LIMITED	MARE A BRITA NIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU 10 ML CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	682. 4400 00	782. 0100 00	0.00 000 0
521	W6 181 200 1	L0 1A X0 3	TEMOZOLOMID UM	TEMOZOLO MIDA ACCORD 100 mg	CAPS.	10 0 m g	ACCORD HEALTHCAR E LIMITED	MARE A BRITA NIE	FLAC. DIN STICLA BRUNA TIP III X 5 CAPS.	P R	5	37.2 4800 0	45.4 7200 0	0.00 000 0
522	W6 181	L0 1A	TEMOZOLOMID	TEMOZOLO MIDA	CAPS.	14 0	ACCORD HEALTHCAR	MARE A	FLAC. DIN STICLA BRUNA TIP III X 5 CAPS.	P	5	78.1 6400	92.8 2800	0.00 000

2	300 1	X0 3	UM	ACCORD 140 mg		m g	E LIMITED	BRITA NIE		R		0	0	0
5 2 3	W6 181 400 1	L0 1A X0 3	TEMOZOLOMID UM	TEMOZOLO MIDA ACCORD 180 mg	CAPS.	18 0 m g	ACCORD HEALTHCAR E LIMITED	MARE A BRITA NIE	FLAC. DIN STICLA BRUNA TIP III X 5 CAPS.	P R	5	97.7 6400 0	114. 1920 00	0.00 000 0
5 2 4	W6 124 400 2	L0 1A X0 3	TEMOZOLOMID UM	BRASTORYN 20 mg	CAPS.	20 m g	NEOLA PHARMA S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE CU 5 PLICURI DIN HARTIE CU UN STRAT LINIAR DE POLIETILENA CU DENSITATE SCAZUTA (STRATUL EXTERIOR) SI AL-COPOLIMER ETILENA-ACID ACRILIC (STRATUL INTERIOR) X 1 CAPS.	P R	5	7.96 6000	10.4 2000 0	0.00 000 0
5 2 5	W6 181 100 1	L0 1A X0 3	TEMOZOLOMID UM	TEMOZOLO MIDA ACCORD 20 mg	CAPS.	20 m g	ACCORD HEALTHCAR E LIMITED	MARE A BRITA NIE	FLAC. DIN STICLA BRUNA TIP III X 5 CAPS.	P R	5	7.96 6000	10.4 2000 0	0.00 000 0
5 2 6	W6 181 500 1	L0 1A X0 3	TEMOZOLOMID UM	TEMOZOLO MIDA ACCORD 250 mg	CAPS.	25 0 m g	ACCORD HEALTHCAR E LIMITED	MARE A BRITA NIE	FLAC. DIN STICLA BRUNA TIP III X 5 CAPS.	P R	5	168. 7500 00	191. 5680 00	0.00 000 0
5 2 7	W5 639 000 4	L0 1X A0 1	CISPLATINUM	CISPLATINA ACCORD 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 m g/ ml	ACCORD HEALTHCAR E LIMITED	MARE A BRITA NIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA BRUNA CARE CONTINE 100 ML CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	43.0 2000 0	56.2 7000 0	0.00 000 0
5 2 8	W6 049 300 1	L0 1X X0 2	ASPARAGINAZU M	ERWINASE 10.000 unitati / flacon	PULB. PT. SOL. INJ.	10 00 0 U.I	HUMANAE VERITAS S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE X 5 FLAC. DIN STICLA NEUTRA CU 10000UI/FLACON	P R	5	2,78 3.75 6000	3,04 1.92 8000	0.00 000 0

8. La anexa nr 2, la secțiunea P4"Programul național de boli neurologice – subprogramul de tratament al sclerozei multiple", poziția 6 se modifică și va avea următorul cuprins:

6	W6155 0002	L03A X13	GLATIRAMER ACETAT **1	COPAXONE mg/ml	20	SOL INJ. IN SERINGA PREUMP LUTA	20mg /ml	TEVA PHARMA CEUT ICALS S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE CU 28 SERINGI PREUMPLUTE CARE CONTIN SOL. INJ.	P R	28	72.10457 0	80.22900 0	21.26635 7
---	---------------	-------------	-----------------------	-------------------	----	---	-------------	--	-------------	--	--------	----	---------------	---------------	---------------

9. La anexa nr 2, la secțiunea P4 "Programul național de boli neurologice – subprogramul de tratament al sclerozei multiple", după poziția 10 se adaugă o nouă poziție, poziția 11 cu următorul cuprins:

1	W6312 4002	L03A X13	GLATIRAMER ACETAT **1	REMUREL mg/ml	20	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMP LUTA	20mg /ml	ALVOGEN IPCO S.AR.L	LUXEMB URG	CUTIE CU 28 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA DE UNICA FOLOSINTA, CU AC INCORPORAT, ACOPERIT CU UN CAPAC PROTECTOR CARE CONTIN SOL. INJ.	P R	28	60.08714 2	66.85750 0	0.000000
---	---------------	-------------	-----------------------	------------------	----	--	-------------	------------------------	---------------	---	--------	----	---------------	---------------	----------

10. La anexa nr 2, la secțiunea P6 "Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever" , la subprogramul P6.1 Hemofilie și talasemie, poziția 28 se modifică și va avea următorul cuprins:

2	W4 397 000 8	B0 2B D0 4	FACTOR IX DE COAGULA RE **	IMMU NINE 1200 UI	PULB.+SOL V. PT. SOL. INJ./PERF.	12 00 UI	BAX TER AG	AU ST RI A	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLA INCOLORA CU PULBERE PENTRU SOLUTIE INJECTABILA PERFUZABILA + 1 FLACON UNIDOZA DIN STICLA INCOLORA X 10ML SOLVENT + 1 AC TRANSFER + 1 AC AERARE +1 AC FILTRARE +1 AC UNICA FOLOSINTA + 1 SERIGA +1 SET TRANSFER	S	1	1,62 5.26 0000	1,80 9.69 0000	0.0 00 00 0
---	-----------------------	---------------------	-------------------------------------	----------------------------	--	----------------	------------------	---------------------	--	---	---	----------------------	----------------------	----------------------

11. La anexa nr 2, la secțiunea P6 "Programul Național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever" , la subprogramul P6.1 Hemofilie și talasemie, după poziția 46 se adaugă o nouă poziție, poziția 47 cu următorul cuprins:

4	W6 289 000 7	B0 2B D0 4	FACTOR IX DE COAGULA RE **	IMMU NINE 1200 UI	PULB.+SOL V. PT. SOL. INJ./PERF.	12 00 UI	BAXALTA INNOVATI ONS GMBH	AU ST RI A	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU PULB. PT. SOL. INJ./ PERF. + 1 FLAC. UNIDOZA DIN STICLA INCOLORA CU 10 ML SOLV. +1 AC PT. TRANSFER+1 AC PT. AERARE+1 AC PT. FILTRARE+1 AC DE UNICA FOLOSINTA+1 SERINGA DE UNICA FOLOSINTA+1 SET DE TRANSFER	P R	1	1,62 5.26 000	1,80 9.69 000	0.0 00 00 0
---	-----------------------	---------------------	-------------------------------------	----------------------------	--	----------------	------------------------------------	---------------------	---	--------	---	---------------------	---------------------	----------------------

12. La anexa nr 2, la secțiunea P6 "Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever" , la subprogramul P6.3 Hipertensiune pulmonara, poziția 2 se abrogă.

13. La anexa nr 2, la secțiunea P6 "Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever" , la subprogramul P6.7 Sindrom Prader Willi , pozițiile 3-5 se modifică și vor avea următorul cuprins:

3	W5234 5001	H01A C01	SOMATROPI NUM **	OMNITROPE 3,3mg/ml	SOL. INJ.	3,3mg/ ml	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE X 1CARTUS X 1,5 ML SOL.INJ.	P- RF/ R	1	76.226 400	92.241 600	292.09 8400
4	W5234 6001	H01A C01	SOMATROPI NUM **	OMNITROPE 6,7mg/ml	SOL. INJ.	6,7mg/ ml	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE X 1CARTUS X 1,5 ML SOL.INJ.	P- RF/ R	1	144.54 2400	166.70 6400	545.98 3600
5	W5404 6001	H01A C01	SOMATROPI NUM **	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1,5ml	SOL. INJ. IN CARTUS	10mg/1 ,5ml	NOVO NORDISK A/S	DANEM ARCA	CUTIE X 1 CARTUS DIN STICLA INCOLORA X 1,5 ML SOL. INJ.	P- RF	1	144.54 2400	166.70 6400	993.17 3600

14. La anexa nr 2, la secțiunea P6 "Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever" , la subprogramul P6.7 Sindrom Prader Willi, după poziția 5 se adaugă două noi poziții, pozițiile 6 și 7 cu următorul cuprins:

6	W63194 001	H01AC 01	SOMATROPIN UM **	OMNITROPE 10 mg/1,5 ml	SOL INJ. IN CARTUS	10mg/1, 5ml	SANDOZ GMBH	AUST RIA	SOL INJ. IN CARTUS PENTRU SUREPAL 5 X 1 CARTUS	PR/P RF	5	120.452 000	138.922 000	0.0000 00
7	W63193 001	H01AC 01	SOMATROPIN UM **	OMNITROPE 5 mg/1,5 ml	SOL INJ. IN CARTUS	5mg/1,5 ml	SANDOZ GMBH	AUST RIA	SOL INJ. IN CARTUS PENTRU SUREPAL 5 X 1 CARTUS	PR/P RF	5	63.5220 00	76.8680 00	0.0000 00

15. La anexa nr 2, la secțiunea P6 "Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever", la subprogramul P6.14 Afibrinogenemia congenitală se adaugă o poziție, poziția 1 cu următorul cuprins:

1	W1338 1003	B02B B01	FIBRINOGEN UMAN **	HAEMOCOMPLET TAN P 1 g	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1 g	CSL BEHRING GMBH	GERMA NIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU PULB. PT. SOL. INJ/PERF.	P R	1	1,364.00 0000	1,524.91 0000	0.000 000
---	---------------	-------------	-----------------------	---------------------------	------------------------------	--------	---------------------	--------------	--	--------	---	------------------	------------------	--------------

16. La anexa nr 2, la secțiunea P6 "Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever" , la subprogramul P6.16 Scleroza sistemică și ulcere digitale evolutive, poziția 2 se abrogă.

17. La anexa nr 2, la secțiunea P6 "Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever" , la 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	W5741800 2	A16AX0 7	SAPROPTERINUM **1	KUVAN	COMPR. SOLUBIL E	100 mg	MERCK SERONO EUROPE LIMITED	MAREA BRITANI E	CUTIE X FLAC. PEID X 120 COMPR. SOLUBILE	P R	12 0	90.45233 3	98.91108 3	0.00000 0
---	---------------	-------------	-------------------	-------	------------------------	-----------	--------------------------------------	-----------------------	---	--------	---------	---------------	---------------	--------------

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

2	W624730 02	A16AX 07	SAPROPTERINU M **1	KUVA N	COMPR. SOLUBILE	100 mg	BIOMARIN INTERNATIONAL LIMITED	IRLAN DA	CUTIE X FLAC. PEID X 120 COMPR. SOLUBILE	P R	12 0	90.4523 33	98.9110 83	0.0000 00
---	---------------	-------------	-----------------------	-----------	--------------------	-----------	-----------------------------------	-------------	---	--------	---------	---------------	---------------	--------------

19. La anexa nr 2, la secțiunea P7 "Programul național de boli endocrine" Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 93 se adaugă două noi poziții, pozițiile 94 și 95 cu următorul cuprins:

9	W62 6790 06	V10 XA0 1	NATRII IODIDUM (131I)	THYROTOP- 131 38-7400 MBq	CAPS. PT UZ TERAPEUTI C	38- 7400 MBq	CN UNIFAR M S.A.	RO MA NIA	CONTAINER DIN PLUMB AMBALAT INTR-UN CONTAINER DIN METAL, SIGILAT CU UN INVELIS DETASABIL CARE CONTINE O CAPSULA PT. UZ TERAPEUTIC 1850 MBQ	P R	1	643.3 0800 0	746.9 8800 0	141.3 6200 0
9	W62 6790 07	V10 XA0 1	NATRII IODIDUM (131I)	THYROTOP- 131 38-7400 MBq	CAPS. PT UZ TERAPEUTI C	38- 7400 MBq	CN UNIFAR M S.A.	RO MA NIA	CONTAINER DIN PLUMB AMBALAT INTR-UN CONTAINER DIN METAL, SIGILAT CU UN INVELIS DETASABIL CARE CONTINE O CAPSULA PT. UZ TERAPEUTIC 2590 MBQ	P R	1	801.8 2000 0	912.1 3000 0	0.000 000 000

20. La Anexa nr. 2, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” la subprogramul P9.1. „Transplant medular” pozițiile 13 și 15 se abrogă.

21. La Anexa nr. 2, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” la subprogramul P9.1. „Transplant medular”, pozițiile 182, 225 și 226 se modifică și vor avea următorul cuprins:

1	W566 65003	L01X A01	CISPLATIN UM	PLATOSIN 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ ml	TEVA PHARMACEUTICA LS S.R.L.	ROMANI A	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLA BRUNA X 100 ML CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	51.62 4000	67.52 4000	21.56 6000
2	W613 00002	L04A B01	ETANERCE PTUM **	ENBREL 50mg	SOL. INJ. (INSERINGA PREUMPLUTA)	50m g	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE X 4 SERINGI PREUMPLUTE X 4 TAMPOANE CU ALCOOL	P- RF/ R	4	851.6 77500	937.8 65000	0.000 000
2	W613 03002	L04A B01	ETANERCE PTUM **	ENBREL 50mg	SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT	50m g	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE X 4 STILOURI INJECTOARE PREUMPLUTE (PEN) X 4 TAMPOANE CU ALCOOL	P- RF/ R	4	851.6 77500	937.8 65000	0.000 000

22. La Anexa nr. 2, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” la subprogramul P9.1. „Transplant medular”, după poziția 280 se adaugă două noi poziții, pozițiile 281 și 282 cu următorul cuprins:

2	W6297 9001	L01A B01	BUSULF ANUM	BUSULFAN ACCORD 6 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	6mg /ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU 10 ML CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	682.44 0000	782.01 0000	0.000 000
2	W5639 0004	L01X A01	CISPLATI NUM	CISPLATINA ACCORD 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1mg /ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA BRUNA CARE CONTINE 100 ML CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	43.020 000	56.270 000	0.000 000

23. La Anexa nr. 2, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” la subprogramul P9.2. „Transplant de cord”, pozițiile 4 și 6 se abrogă.

24. La Anexa nr. 2, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” la subprogramul P9.3. „Transplant hepatic”, pozițiile 27 și 29 se abrogă.

25. La Anexa nr. 2, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” la subprogramul P9.3. „Transplant hepatic”, după poziția 102 se adaugă două noi poziții, pozițiile 103 și 104 cu următorul cuprins:

1	W629	H01	DESMOP	NOC DURNA		25micr	FERRIN	GER	CUTIE CU 1 BLIST. PERFORAT UNIDOZA PVC-OPA-AL-OPA-	P		2.98	3.77	0.00
0	7400	BA0	RESSINU	25	LIOF.	ogram	G	MANI	PVC/LAC-AL-PET-HARTIE CONTINAND 30X1 LIOFILIZAT	R	3	666	633	000
3	2	2	M	micrograme	ORAL	e	GMBH	A	ORAL	F	0	6	3	0
1	W629	H01	DESMOP	NOC DURNA		50micr	FERRIN	GER	CUTIE CU 1 BLIST. PERFORAT UNIDOZA PVC-OPA-AL-OPA-	P		2.98	3.77	0.00
0	7500	BA0	RESSINU	50	LIOF.	ogram	G	MANI	PVC/LAC-AL-PET-HARTIE CONTINAND 30X1 LIOFILIZAT	R	3	666	633	000
4	2	2	M	micrograme	ORAL	e	GMBH	A	ORAL	F	0	6	3	0

26. La Anexa nr. 2, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” , la subprogramul P9.4. „Transplant renal combinat rinichi și pancreas”, pozițiile 28 și 30 se abrogă.

27. La Anexa nr. 2, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, la subprogramul P9.6. „Transplant pulmonar”, pozițiile 12 și 14 se abrogă.

28. La Anexa nr. 2, la secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, poziția 18 se abrogă.

Art. II. - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și intră în vigoare începând cu 01 iunie 2017.

Ministrul sănătății,

~~Florian-Dorel BODOG~~

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

~~Marian BURCEA~~