

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. *VV 2856/2016* al Ministerului Sănătății și nr. *AG 1433/11.08.16* 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,

- 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 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 89 - 92 se modifică și vor avea următorul cuprins:**

89	W5378 7003	J01D D62	COMBINATII (CEFOPERAZONUM+SULBACT AMUM)	SULCEF 1000 mg/1000 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000mg/1 000mg	MEDOCHEM IE S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE CU 50 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CONTINAND PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	S/ P- R F	50	17.59280 0	19.939200	0.000000
90	W5378 7002	J01D D62	COMBINATII (CEFOPERAZONUM+SULBACT AMUM)	SULCEF 1000 mg/1000 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000mg/1 000mg	MEDOCHEM IE S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CONTINAND PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	S/ P- R F	10	18.69100 0	22.818000	0.000000



9 1	W5378 7001	J01D D62	COMBINATII (CEFOPERAZONUM+SULBACT AMUM)	SULCEF 1000 mg/1000 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000mg/1 000mg	MEDOICHEM IE S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CONTINAND PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	S/ P- R F F	1	19.37000 0	23.076840	3.103160
9 2	W5378 7004	J01D D62	COMBINATII (CEFOPERAZONUM+SULBACT AMUM)	SULCEF 1000 mg/1000 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000mg/1 000mg	MEDOICHEM IE S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE CU 100 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CONTINAND PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	S	10 0	17.29280 0	19.230700	0.000000

2. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie” pozițiile 45 - 52 se abrogă.

3. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, poziția 57 se modifică și va avea următorul cuprins:

5 7	W562 10002	L01B B05	FLUDARABINUM**	FLUDARA ORAL 10 mg	COMPR. FILM.	10mg	GENZYME EUROPE B.V.	OLA NDA	CUTIE X 1 FLAC. DIN PE X 4 BLIST. AL/AL X 5 COMPR. FILM.	P- R F/ S	20	53.28700 0	59.990500	0.000000
--------	---------------	-------------	----------------	-----------------------	--------------	------	---------------------------	------------	---	--------------------	----	---------------	-----------	----------

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 486, se introduc 24 noi poziții, pozițiile 487 - 510, cu următorul cuprins:

4 8 7	W538 79001	L01 BC0 7	AZACITIDIN UM****	VIDAZA	PULB. PT. SUSP. INJ.	25m g/ml	CELGENE EUROPE LIMITED	MAREA BRITANI E	CUTIE X 1 FLAC. X 100MG PULB. PT. SUSP. INJ.	S	1	1,437.06000 0	1,604.55 0000	0.000000
4 8 8	W527 24003	L01 XC0 8	PANITUMU MABUM****	VECTIBIX 20mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20m g/ml	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE X 1 FLAC. X 400MG PANITUMUMAB X 20ML	S	1	6,233.07000 0	6,832.20 0000	0.000000
4 8 9	W527 24001	L01 XC0 8	PANITUMU MABUM****	VECTIBIX 20mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20m g/ml	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE X 1 FLAC. X 100MG PANITUMUMAB X 5ML	S	1	1,528.46000 0	1,704.17 0000	0.000000
4 9 0	W532 21006	L01 XE0 7	LAPATINIB UM****Ω	TYVERB	COMPR. FILM.	250 mg	GLAXO GROUP LTD.	MAREA BRITANI E	FLACON DIN PEID CU SISTEM DE INCHIDERE SECURIZAT X 140 COMPR. FILM.	P R	14 0	53.302214	58.37200 0	0.000000
4 9 1	W617 02006	L01 XE0 7	LAPATINIB UM****Ω	TYVERB	COMPR. FILM.	250 mg	NOVARTIS EUOPHARM LTD.	MAREA BRITANI E	FLACON DIN PEID CU SISTEM DE INCHIDERE SECURIZAT X 140 COMPR. FILM.	P R	14 0	53.302214	58.37200 0	0.000000
4 9 2	W545 89001	L01 XE1 0	EVEROLIM US****	AFINITOR 10 mg	COMPR.	10 mg	NOVARTIS EUOPHARM LTD.	MAREA BRITANI E	CUTIE X 3 BLIST. AL/PA/PVC/AL X 10 COMPR.	P- R F	30	437.681000	478.3446 66	0.000000
4 9 3	W557 59002	L01 XE1 1	PAZOPANI B****	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	GLAXO GROUP LIMITED	MAREA BRITANI E	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	S	90	84.291666	92.30188 8	0.000000
4 9 4	W617 03002	L01 XE1 1	PAZOPANI B****	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUOPHARM LTD.	MAREA BRITANI E	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	S	90	84.291666	92.30188 8	0.000000
4 9 5	W557 65002	L01 XE1 1	PAZOPANI B****	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	GLAXO GROUP LIMITED	MAREA BRITANI E	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	S	60	171.197333	187.2411 66	0.000000
4 9 6	W617 04002	L01 XE1 1	PAZOPANI B****	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUOPHARM LTD.	MAREA BRITANI E	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	S	60	171.197333	187.2411 66	0.000000
4 9 7	W602 60003	L01 XE1 3	AFATINIBU M****Ω	GIOTRIF 20mg	COMPR. FILM.	20m g	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	GERMAN IA	CUTIE CU BLIST. PVC / PVDC PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE CONTINAND 28 X1 COMPRIMATE	P R	28	284.348928	311.3032 14	0.000000
4 9 8	W602 61003	L01 XE1 3	AFATINIBU M****Ω	GIOTRIF 30mg	COMPR. FILM.	30m g	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	GERMAN IA	CUTIE CU BLIST. PVC / PVDC PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE CONTINAND 28 X1 COMPRIMATE	P R	28	284.348928	311.3032 14	0.000000
4 9 9	W602 62003	L01 XE1 3	AFATINIBU M****Ω	GIOTRIF 40mg	COMPR. FILM.	40m g	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	GERMAN IA	CUTIE CU BLIST. PVC / PVDC PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE CONTINAND 28 X1 COMPRIMATE	P R	28	284.348928	311.3032 14	0.000000
5 0 0	W602 63003	L01 XE1 3	AFATINIBU M****Ω	GIOTRIF 50mg	COMPR. FILM.	50m g	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	GERMAN IA	CUTIE CU BLIST. PVC / PVDC PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE CONTINAND 28 X1 COMPRIMATE	P R	28	284.348928	311.3032 14	0.000000
5 0 1	W609 84001	L01 XE1 4	BOSUTINIB UM****	BOSULIF 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANI E	CUTIE CU 28 COMPRIMATE FILMATE (CUTIE CU 2 BLISTERE DIN PVC/ACLAR/PVC)	P R	28	108.703928	119.8500 00	0.000000
5 0 0	W609 85001	L01 XE1	BOSUTINIB UM****	BOSULIF 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANI	CUTIE CU 28 COMPRIMATE FILMATE (CUTIE CU 2 BLISTERE DIN PVC/ACLAR/PVC)	P R	28	539.338571	589.2425 00	0.000000



2		4						E							
503	W59304002	L01XE17	AXITINIBUM****Q	INLYTA	COMPR.FILM.	1 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE	P R	56	55.562142	61.244107	0.000000	
504	W59305002	L01XE17	AXITINIBUM****Q	INLYTA	COMPR.FILM.	5 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE	P R	56	268.187321	293.005714	0.000000	
505	W61749001	L01XE27	IBRUTINIBUM****	IMBRUVICA 140 mg	CAPS.	140 mg	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	FLACON DIN PEID CU SISTEM DE INCHIDERE SECURIZAT PT. COPII DIN POLIPROPILENA X 90 CAPS.	X	90	275.943555	301.202777	0.000000	
506	W61749002	L01XE27	IBRUTINIBUM****	IMBRUVICA 140 mg	CAPS.	140 mg	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	FLACON DIN PEID CU SISTEM DE INCHIDERE SECURIZAT PT. COPII DIN POLIPROPILENA X 120 CAPS.	X	120	275.860166	301.005916	0.000000	
507	W59956003	L01XX44	AFLIBERCEPTUM****	ZALTRAP	CONC. PT. SOL. PERF.	25m g/ml	SANOFI - AVENTIS GROUPE	FRANTA	CUTIE CU 1 FLACON A 10 ML X 8 ML CONCENTRAT PENTRU SOLUTIE PERFUZABILA CONTINAND 200 MG AFLIBERCEPT	P R	1	2,804.670000	3,095.240000	0.000000	
508	W59956001	L01XX44	AFLIBERCEPTUM****	ZALTRAP	CONC. PT. SOL. PERF.	25m g/ml	SANOFI - AVENTIS GROUPE	FRANTA	CUTIE CU 1 FLACON A 5 ML X 4 ML CONCENTRAT PENTRU SOLUTIE PERFUZABILA CONTINAND 100 MG AFLIBERCEPT	P R	1	1,417.320000	1,583.030000	0.000000	
509	W61522002	L01XX46	OLAPARIBUM****	LYNPARZA	CAPS.	50m g	ASTRA ZENECA AB	SUEDIA	CUTIE X 448 CAPSULE (4 FLACOANE X112 CAPSULE)	P R	448	49.693236	54.250848	0.000000	
510	W61952001	L04AX02	TALIDOMIDUM****	THALIDOMIDE CELGENE 50 mg	CAPS.	50m g	CELGENE EUROPE LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE TIP PORTOFEL X 28 CAPS. (14 CAPS. X 2 BLISTERE PVC/PE/ACLAR/AL)	P- R F/ R	28	55.341071	61.684285	0.000000	

5. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat”, „Subprogramul de tratament medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 132, se introduc 3 noi poziții, pozițiile 133 - 135, cu următorul cuprins:

133	W52375005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM***	GALVUS 50mg	COM PR.	50mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X, 56 COMPR. (BLISTER PA/AL/PVC//AL)	P- R F	56	2.661250	3.248750	0.000000
134	W59971002	A10BX10	LIXISENATIDUM***	LYXUMIA 20 micrograme	SOL INJ.	100 µg/ml	SANOFI - AVENTIS GROUPE	FRANTA	CUTIE CU 2 STILOURI INJECTOARE (PEN-URI) PREUMPLUT X 3ML (2X14 DOZE)	P R F	2	147.945000	180.610000	0.000000
135	W59970001	A10BX10	LIXISENATIDUM***	LYXUMIA 10 micrograme	SOL INJ.	50 µg/ml	SANOFI - AVENTIS GROUPE	FRANTA	CUTIE CU 1 STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT X 3ML (1X14 DOZE)	P R F	1	147.940000	180.600000	0.000000

6. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice”, „Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, după poziția 10, se introduce o noua poziție, poziția 11, cu următorul cuprins:

11	W60449002	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM****	AUBAGIO	COMPR.FILM.	14mg	SANOFI - AVENTIS GROUPE	FRANTA	CUTIE CU 28 COMPR.FILM.	PR	28	116.464642	128.309285	0.000000
----	-----------	---------	--------------------	---------	-------------	------	-------------------------	--------	-------------------------	----	----	------------	------------	----------

7. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.19 „Scleroză tuberoasă”, se introduce un nou subprogram, subprogramul P6.20. „Fibroza pulmonară idiopatică”, cu următorul cuprins:

1	W61951001	L04AX05	PIRFENIDONUM****	ESBRIET 267mg	CAPS.	267mg	ROCHE REGISTRATION LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. X 63 CAPSULE	PR	63	35.411269	39.203809	0.000000
2	W61951002	L04AX05	PIRFENIDONUM****	ESBRIET 267mg	CAPS.	267mg	ROCHE REGISTRATION LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. X 252 CAPSULE	PR	252	34.602857	37.868531	0.000000

8. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine” subprogramul „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoza, gusa datorată carentei de iod și proliferării maligne”, poziția 11 se modifică și va avea următorul cuprins:


11	W12902001	G03CX01	TIBOLONUM	LIVIAL (R) 2,5 mg	COMPR.	2,5mg	ORGANON NV	OLANDA	CUTIE X 1 BLIST. X 28 COMPR.	P- RF	28	1.212500	1.586071	0.000000
----	-----------	---------	-----------	----------------------	--------	-------	------------	--------	------------------------------------	----------	----	----------	----------	----------

9. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, pozițiile 85 - 87 se modifică și vor avea următorul cuprins:

85	W43185002	H05BX01	CINACALCETUM**	MIMPARA 30 mg	COMPR. FILM.	30mg	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE X 2 BLIST. ACLAR-PVC- PVAC/AL X 14 COMPR. FILM.	P- RF	28	22.942857	26.370357	0.000000
86	W43186002	H05BX01	CINACALCETUM**	MIMPARA 60 mg	COMPR. FILM.	60mg	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE X 2 BLIST. ACLAR-PVC- PVAC/AL X 14 COMPR. FILM.	P- RF	28	41.556428	46.658928	0.000000
87	W43187002	H05BX01	CINACALCETUM**	MIMPARA 90 mg	COMPR. FILM.	90mg	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE X 2 BLIST. ACLAR-PVC- PVAC/AL X 14 COMPR. FILM.	P- RF	28	60.643214	67.463571	0.000000

Art. II. - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății  
Vlad VASILE VOICULESCU



p. Președintele Casei Naționale  
de Asigurări de Sănătate,

Radu Gheorghe TIBICHI  
DIRECTOR GENERAL

