

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. 11459/29.04.2021 al Ministerului Sănătății și nr. 16360/27.04.2021 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 249-254 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|----------|----------------|--------------------------------------|-------------|---------------|----------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|-----------|-----------|-----------|
| 249 | W60727002 | J01M A14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA KABI 400 mg/250 ml | SOL. PE RF. | 400 mg/250 ml | FRESENIUS KABI ROMANIA SRL | ROMANIA | CUTIE CU 10 FLAC. PEJD (KABIPACK) A CATE 250 ML SOL. PERF. (400 MG MOXIFLOXACINA) | PR | 10 | 58,522000 | 66,302400 | 1,301600 |
| 250 | W57938004 | J01M A14 | MOXIFLOXACINUM | AVELOX® 400 mg/250 ml | SOL. PE RF. | 400 mg/250 ml | BAYER PHARMA AG | GERMANIA | CUTIE X 5 FLACOANE DIN STICLA X 250 ML | S | 5 | 58,728000 | 66,302400 | 10,251600 |
| 251 | W63849002 | J01M A14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA ROMPHARM 400 mg/250 ml | SOL. PE RF. | 400 mg/250 ml | ROMPHARM COMPANY S.R.L. | ROMANIA | CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA X 250 ML SOL. PERF. | PR | 5 | 58,728000 | 66,302400 | 7,225600 |
| 252 | W63849001 | J01M A14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA ROMPHARM 400 mg/250 ml | SOL. PE RF. | 400 mg/250 ml | ROMPHARM COMPANY S.R.L. | ROMANIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA X 250 ML SOL. PERF. | PR | 1 | 58,728000 | 66,302400 | 11,517600 |
| 253 | W63877004 | J01M A14 | MOXIFLOXACINUM | AVELOX® 400 mg/250 ml | SOL. PE RF. | 400 mg/250 ml | BAYER AG | GERMANIA | AMBALAJ MULTIPLU (FOLIE DE PLASTIC ETICHETATA) CU 5 CUTII DIN CARTON A CATE 1 FLAC. DIN STICLA X 250 ML SOL. PERF., ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC | PR | 5 | 58,728000 | 66,302400 | 10,251600 |
| 254 | W60727001 | J01M A14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA KABI 400 mg/250 ml | SOL. PE RF. | 400 mg/250 ml | FRESENIUS KABI ROMANIA SRL | ROMANIA | CUTIE CU 1 FLAC. PEJD (KABIPAC) A 250 ML SOL. PERF. (400 MG MOXIFLOXACINA) | PR | 1 | 58,728000 | 66,302400 | 12,317600 |

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 667 se introduc patru noi poziții, pozițiile 668-671 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|----------------|------------------------------------|------------|--------------|-------------------------------------------|---------|------------------------------------------------|-----|----|-----------|-----------|----------|
| 668 | W67305002 | D06BB03 | ACICLOVIRUM | ACICLOVIR ROMPHARM 50 mg/g | CREMA | 50mg/g | ROMPHARM COMPANY S.R.L. | ROMANIA | CUTIE CU 1 TUB DIN AL X 15 G CREMA | PRF | 1 | 5,520000 | 7,460000 | 0,000000 |
| 669 | W67240002 | J01MA14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA VIOSER 400 mg/250 ml | SOL. PERF. | 400mg/250 ml | VIOSER S.A. PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY | GRECIA | CUTIE CU 10 FLAC. DIN PEJD X 250 ML SOL. PERF. | PR | 10 | 50,440000 | 58,795000 | 0,000000 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|------------------|---------------------------------------|------------|--------------|-------------------------------------------|----------|------------------------------------------------------------|-------------|--------|----------------------|----------------------|--------------|
| 670 | W67240003 | J01MA14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA VIOSER 400 mg/250 ml | SOL. PERF. | 400mg/250 ml | VIOSER S.A. PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY | GRECIA | CUTIE CU 20 FLAC. DIN PEJD X 250 ML SOL. PERF. | P R | 2 0 | 48,940 000 | 55,252 000 | 0,0000 00 |
| 671 | W64707001 | J06BB16 | PALIVIZUMABUM ** | SYNAGIS 50 mg/ 0,5 ml | SOL. INJ. | 100mg/ml | ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG | GERMANIA | CUTIE CU 1 FLAC. DE 0,5 ML CARE CONTINE 50 MG PALIVIZUMAB. | P R F | 1 | 1.803, 10000 0 | 2.003, 53000 0 | 0,0000 00 |

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, pozițiile 130-135 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|------------|---------|----------------|--------------------------------------|------------|--------------|----------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|--------|-------------------|-------------------|-------------------|
| 130 | W60727002 | J01MA14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA KABI 400 mg/250 ml | SOL. PERF. | 400mg/250 ml | FRESENIUS KABI ROMANIA SRL | ROMANIA | CUTIE CU 10 FLAC. PEJD (KABIPACK) A CATE 250 ML SOL. PERF. (400 MG MOXIFLOXACINA) | P R | 1 0 | 58,5 220 00 | 66,3 024 00 | 1,30 1600 |
| 131 | W537938004 | J01MA14 | MOXIFLOXACINUM | AVELOX® 400 mg/250 ml | SOL. PERF. | 400mg/250 ml | BAYER PHARMA AG | GERMANIA | CUTIE X 5 FLACOANE DIN STICLA X 250 ML | S | 5 | 58,7 280 00 | 66,3 024 00 | 10,2 5160 0 |
| 132 | W633849002 | J01MA14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA ROMPHARM 400 mg/250 ml | SOL. PERF. | 400mg/250 ml | ROMPHARM COMPANY S.R.L. | ROMANIA | CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA X 250 ML SOL. PERF. | P R | 5 | 58,7 280 00 | 66,3 024 00 | 7,22 5600 |
| 133 | W633849001 | J01MA14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA ROMPHARM 400 mg/250 ml | SOL. PERF. | 400mg/250 ml | ROMPHARM COMPANY S.R.L. | ROMANIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA X 250 ML SOL. PERF. | P R | 1 | 58,7 280 00 | 66,3 024 00 | 11,5 1760 0 |
| 134 | W633877004 | J01MA14 | MOXIFLOXACINUM | AVELOX® 400 mg/250 ml | SOL. PERF. | 400mg/250 ml | BAYER AG | GERMANIA | AMBALAJ MULTIPLU (FOLIE DE PLASTIC ETICHETATA) CU 5 CUTII DIN CARTON A CATE 1 FLAC. DIN STICLA X 250 ML SOL. PERF., ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC | P R | 5 | 58,7 280 00 | 66,3 024 00 | 10,2 5160 0 |
| 135 | W630727001 | J01MA14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA KABI 400 mg/250 ml | SOL. PERF. | 400mg/250 ml | FRESENIUS KABI ROMANIA SRL | ROMANIA | CUTIE CU 1 FLAC. PEJD (KABIPAC) A 250 ML SOL. PERF. (400 MG MOXIFLOXACINA) | P R | 1 | 58,7 280 00 | 66,3 024 00 | 12,3 1760 0 |

4. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, după poziția 180 se introduc două noi poziții, pozițiile 181-182 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-------------------|-----------------|----------------|---------------------------------------|---------------|---------------------|----------------------------------------------|----------------|---------------------------------------------------|--------|--------|---------------|---------------|--------------|
| 181 | W67 2400 03 | J01 MA 14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA VIOSER 400 mg/250 ml | SOL. PERF. | 400m g/250 ml | VIOSER S.A. PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY | GR ECI A | CUTIE CU 20 FLAC. DIN PEJD X 250 ML SOL. PERF. | P R | 2 0 | 48,940 000 | 55,252 000 | 0,00000 0 |
| 182 | W67 2400 02 | J01 MA 14 | MOXIFLOXACINUM | MOXIFLOXACINA VIOSER 400 mg/250 ml | SOL. PERF. | 400m g/250 ml | VIOSER S.A. PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY | GR ECI A | CUTIE CU 10 FLAC. DIN PEJD X 250 ML SOL. PERF. | P R | 1 0 | 50,440 000 | 58,795 000 | 0,00000 0 |

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 8, 21, 338, 392, 529 și 604 se abrogă.

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie” pozițiile 385-387, 393 și 648 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------------------|---------------------|-------------------------|-----------------------------|--------------------------------------|----------------|--------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|--------|--------------------|--------------------|--------------|
| 385 | W6 026 000 3 | L0 1X E1 3 | AFATINIBUM **1 | GIOTRIF 20mg | COMPR. FILM. | 20 mg | BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH | GER MA NIA | CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE CONTINAND 28X1 COMPRIMATE FILMATE | P R | 2 8 | 267,9 9535 7 | 293,4 7785 7 | 0,000 000 |
| 386 | W6 026 100 3 | L0 1X E1 3 | AFATINIBUM **1 | GIOTRIF 30mg | COMPR. FILM. | 30 mg | BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH | GER MA NIA | CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE CONTINAND 28X1 COMPRIMATE FILMATE | P R | 2 8 | 267,9 9535 7 | 293,4 7785 7 | 0,000 000 |
| 387 | W6 026 200 3 | L0 1X E1 3 | AFATINIBUM **1 | GIOTRIF 40mg | COMPR. FILM. | 40 mg | BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH | GER MA NIA | CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE CONTINAND 28X1 COMPRIMATE FILMATE | P R | 2 8 | 267,9 9535 7 | 293,4 7785 7 | 0,000 000 |
| 393 | W6 440 900 1 | L0 1X E1 5 | VEMURAFENIBU M **1 Ω | ZELBORAF | COMPR. FILM. | 24 0mg g | ROCHE REGISTRATION GMBH | GER MA NIA | CUTIE CU BLIST. AL/AL PERFORATE PENTRU UNITATI DOZATE 56X1 COMPR. FILM | P R | 5 6 | 99,59 9642 | 109,2 4500 0 | 0,000 000 |
| 648 | W6 669 800 1 | L0 1A AO 3 | MELPHALANUM | MELFALAN AMRING 50 mg | PULB+SOLV. PT. SOL. INJ./PERF. | 50 mg | AMRING FARMA SRL | RO MA NIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF. SI 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU SOLV. | P R | 1 | 692,9 1000 0 | 793,4 2000 0 | 0,000 000 |

7. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 709 se introduc două noi poziții, pozițiile 710-711 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-------------|-----------------------|---------------------|----------------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------|-----------------|-------------------------------|-----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|---|--------------------|--------------------|--------------------|
| 7 1 0 | W5 572 600 2 | L0 2A E0 4 | TRIPTORELINUM ** | DIPHERELINE PR 11,25 mg | PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ. CU ELIB. PREL. | 11, 25 mg | IPSEN PHARMA | FR AN TA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CU PULB. PT. SUSP. INJ. + 1 FIOLA DIN STICLA INCOLORA CU 2 ML SOLV. + 1 BLIST. CU 1 SERINGA DIN PP A 3 ML + 1 BLIST. CU 3 ACE STERILE | S / P - R F | 1 | 600, 0600 00 | 692, 2200 00 | 0,000 000 |
| 7 1 1 | W6 548 900 1 | L0 2B A0 3 | FULVESTRANTU M ** | FULVESTRANT ROMPHARM 250 mg | SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA | 25 0m g | ROMPHARM COMPANY S.R.L. | RO MA NIA | CUTIE CU DOUA BLIST. CU CATE O SERINGA PREUMPLUTA FIECARE SI DOUA ACE STERILE HIPODERMICE, FIECARE CONTINE 5 ML SOL. INJ. | P R F | 2 | 494, 8920 00 | 562, 3260 00 | 227,1 6400 0 |

8. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 „Mucoviscidoza”, după poziția 41 se introduce o nouă poziție, poziția 42 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|--------|---------------|-------------|----------------|-----------------|---------------------|-----------|-------------------------------------------------------|-------------|----------------------------------------|--------|----|------------------|------------------|----------|
| 4 2 | W6561 2003 | R07A X02 | IVACAFTORUM ** | KALYDECO 150 mg | COMP R. FILM. | 150m g | VERTEX PHARMACEUT ICALS (IRELAND) LIMITED | IRLA NDA | CARD CU BLIST. PCTFE/AL X 28 COMPR. | P R | 28 | 1.099,39 5000 | 1.199,70 4642 | 0,000000 |
|--------|---------------|-------------|----------------|-----------------|---------------------|-----------|-------------------------------------------------------|-------------|----------------------------------------|--------|----|------------------|------------------|----------|

9. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.6 „Osteogeneza imperfecta”, poziția 1 se abrogă.

10. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușa datorată carenței de iod și proliferării maligne” după poziția 105 se introduc două noi poziții, pozițiile 106-107 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|---------------|-------------|----------------|-----------------------------|--------------|--------------------|-----------------------------|-------------|---------------------------------------------|-------------|----|--------------|--------------|----------|
| 106 | W673 21001 | A11 CC03 | ALFACALCIDOLUM | ALPHA D3 0,25 micrograme | CAPS. MOI | 0,25micr ograme | THERAMEX IRELAND LIMITED | IRLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 50 CAPS. MOI | P R F | 50 | 0,46000 0 | 0,62180 0 | 0,000000 |
| 107 | W673 23001 | A11 CC03 | ALFACALCIDOLUM | ALPHA D3 0,50 micrograme | CAPS. MOI | 0,50micr ograme | THERAMEX IRELAND LIMITED | IRLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 30 CAPS. MOI | P R F | 30 | 0,92833 3 | 1,21433 3 | 0,000000 |

11. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, poziția 212 se abrogă.

12. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, poziția 372 se modifică și va avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|---------------|-------------|-------------|--------------------------|----------------------------------------------|------|---------------------|-------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|---|----------------|----------------|----------|
| 372 | W6669 8001 | L01A A03 | MELPHALANUM | MELFALAN AMRING 50 mg | PULB+S OLV. PT. SOL. INJ./PER F. | 50mg | AMRING FARMA SRL | ROM ANIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF. SI 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU SOLV. | P R | 1 | 692,9100 00 | 793,4200 00 | 0,000000 |
|-----|---------------|-------------|-------------|--------------------------|----------------------------------------------|------|---------------------|-------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|---|----------------|----------------|----------|

13. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.4: „Transplant renal combinat rinichi și pancreas”, după poziția 256 se introduc două noi poziții, pozițiile 257-258 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|---------------|-------------|----------------|-----------------------------|--------------|--------------------|-----------------------------|-------------|---------------------------------------------|-------------|----|--------------|--------------|----------|
| 257 | W673 21001 | A11 CC03 | ALFACALCIDOLUM | ALPHA D3 0,25 micrograme | CAPS. MOI | 0,25micr ograme | THERAMEX IRELAND LIMITED | IRLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 50 CAPS. MOI | P R F | 50 | 0,46000 0 | 0,62180 0 | 0,000000 |
| 258 | W673 23001 | A11 CC03 | ALFACALCIDOLUM | ALPHA D3 0,50 micrograme | CAPS. MOI | 0,50micr ograme | THERAMEX IRELAND LIMITED | IRLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 30 CAPS. MOI | P R F | 30 | 0,92833 3 | 1,21433 3 | 0,000000 |

14. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 106 se introduc două noi poziții, pozițiile 107-108 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-------------|---------------|-------------|----------------|-----------------------------|--------------|--------------------|-----------------------------|-------------|---------------------------------------------|-------------|----|--------------|--------------|----------|
| 1 0 7 | W673 21001 | A11 CC03 | ALFACALCIDOLUM | ALPHA D3 0,25 micrograme | CAPS. MOI | 0,25micr ograme | THERAMEX IRELAND LIMITED | IRLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 50 CAPS. MOI | P R F | 50 | 0,46000 0 | 0,62180 0 | 0,000000 |
| 1 0 8 | W673 23001 | A11 CC03 | ALFACALCIDOLUM | ALPHA D3 0,50 micrograme | CAPS. MOI | 0,50micr ograme | THERAMEX IRELAND LIMITED | IRLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 30 CAPS. MOI | P R F | 30 | 0,92833 3 | 1,21433 3 | 0,000000 |

Art. II. - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și se aplică începând cu luna mai 2021.

Ministrul Sănătății,

Ioană MIHAILA

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Adrian GHEORGHE