

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. *IN 2891/2021* al Ministerului Sănătății și nr. *06.1676/28.05.2021* 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 33, 420, 440- 441, 446-447, 451, 456, 520, 574-576, 578-582 și 594 - 601 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”, poziția 656 se modifică și va avea următorul cuprins:

6 5 6	W6649 4001	J01X A01	VANCOMYCINUM	VANCOTEK 1 g I.V.	PULB. PT. SOL. PERF.	1g	CN UNIFARM S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU 1 FLAC. CE CONTINE 1G PULB. PT. SOL. PERF.	P R	1	26,20000 0	34,27000 0	0,00000 0
-------------	---------------	-------------	--------------	-------------------	-------------------------------	----	--------------------	-------------	--	--------	---	---------------	---------------	--------------

3. 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 671 se introduce o nouă poziție, poziția 672 cu următorul cuprins:

6 7 2	W6748 2001	J01X A01	VANCOMYCINUM	VANCOMICINA ROMPHARM 1000mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1000 mg	ROMPHARM COMPANY S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA CARE CONTINE 1000 MG PULBERE PT. CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	22,60000 0	30,54000 0	0,00000 0
-------------	---------------	-------------	--------------	-----------------------------------	---	------------	-------------------------------	-------------	---	--------	---	---------------	---------------	--------------

4. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, poziția 9 se abrogă.

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 284, 286, 288, 290, 487, 660- 662 și 670- 673 se abrogă.

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie” pozițiile 6, 48-49, 374-375, 423- 425, 438-441, 531-532, 666, 688-691,708 și 711 se modifică și vor avea următorul cuprins:

6	W5 886 600 2	L0 1A A0 2	CHLORAMBU CILUM	LEUKERAN 2 mg	COMPR. FILM.	2m g	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED	IRLA NDA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 COMPR. FILM.	P - R F	2 5	2,04 720 0	2,58 840 0	0,00 000 0
4 8	W4 200 300 1	L0 1B A0 4	PEMETREXED UM **1	ALIMTA 500mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLA NDA	CUTIE X 1 FLAC. PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	S	1	2,01 5,31 600 0	2,24 2,47 600 0	2,16 7,51 400 0

49	W5 886 800 1	L0 1B B0 2	MERCAPTOP URINUM	PURI - NETHOL	COMPR.	50 mg	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED	IRLA NDA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA BRUNA X 25 COMPR.	P - R R F	2 5	2,00 200 0	2,53 120 0	0,00 000 0
374	W6 450 500 1	L0 1X E1 0	EVEROLIMUS **1	AFINITOR 10 mg	COMPR.	10 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLA NDA	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR.	P R	3 0	274, 266 666	300, 222 666	0,00 000 0
375	W5 458 900 1	L0 1X E1 0	EVEROLIMUS **1	AFINITOR 10 mg	COMPR.	10 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAR EA BRIT ANIE	CUTIE X 3 BLIST. AL/PA/PVC/AL X 10 COMPR.	P - R R F	3 0	274, 266 666	300, 222 666	0,00 000 0
423	W6 452 700 1	L0 1X E2 6	CABOZANTINI BUM **1 Ω	CABOMETYX 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	IPSEN PHARMA	FRAN TA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	P R	3 0	698, 552 333	762, 694 666	0,00 000 0
424	W6 452 800 1	L0 1X E2 6	CABOZANTINI BUM **1 Ω	CABOMETYX 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	IPSEN PHARMA	FRAN TA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	P R	3 0	698, 552 333	762, 694 666	0,00 000 0
425	W6 452 900 1	L0 1X E2 6	CABOZANTINI BUM **1 Ω	CABOMETYX 60 mg	COMPR. FILM.	60 mg	IPSEN PHARMA	FRAN TA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	P R	3 0	698, 552 333	762, 694 666	0,00 000 0
438	W6 429 400 1	L0 1X E3 6	ALECTINIB **1 Ω	ALECENSA 150mg	CAPS.	150 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GER MAN IA	AMBALAJ MULTIPLU X 224 CAPSULE	P R	2 2 4	92,3 092 85	100, 787 544	0,00 000 0
439	W6 444 700 1	L0 1X E3 9	MIDOSTAURI NUM **1	RYDAPT 25 mg	CAPS. MOI	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLA NDA	CUTIE CU BLIST. PA-AL-PVC/AL X 112 (4X28) CAPS. MOI	P R	1 1 2	486, 456 964	530, 579 375	0,00 000 0
440	W6 444 700 1	L0 1X E3 9	MIDOSTAURI NUM **1 Ω	RYDAPT 25 mg	CAPS. MOI	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLA NDA	CUTIE CU BLIST. PA-AL-PVC/AL X 112 (4X28) CAPS. MOI	P R	1 1 2	486, 456 964	530, 579 375	0,00 000 0

4 4 1	W6 445 000 1	L0 1X E4 2	RIBOCICLIBU M**1 Ω	KISQALI 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLA NDA	CUTIE CU BLIST. PCTFE/PVC X 63 COMPR. FILM.	P R	6 3	144, 175 714	157, 757 301	0,00 000 0
5 3 1	W6 440 200 2	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM**	FASLODEX 250 mg	SOL. INJ.	250 mg/ 5ml	ASTRAZENECA AB	SUED IA	CUTIE X 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA X 5ML SOLUTIE INJECTABILA + 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANTA	P R F	2	488, 400 000	555, 246 000	334, 739 000
5 3 2	W5 151 400 2	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM**	FASLODEX 250mg	SOL. INJ.	250 mg/ 5ml	ASTRAZENECA UK LTD.	MAR EA BRIT ANIE	CUTIE X 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA X 5ML SOLUTIE INJECTABILA + 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANTA	P - R F	2	488, 400 000	555, 246 000	334, 739 000
6 6 6	W6 617 300 1	L0 1X X1 9	IRINOTECANU M**1 Ω	ONIVYDE PEGYLATED LIPOSOMAL 4,3 mg/ml	CONC. PT. DISPERSIE PERF.	4,3 mg/ ml	LES LABORATOIRES SERVIER	FRAN TA	CUTIE CU 1 FLAC. DE STICLA DE TIP I CU DOP DE CLOROBUTIL GRI SI SIGILIU DE AL CU CAPAC DETASABIL X 10 ML CONC. PT. DISPERSIE PERF.	P R	1	3.78 8,21 000 0	4.16 7,30 000 0	0,00 000 0
6 8 8	W6 541 400 2	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM**	FULVESTRANT SUN 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUT A	250 mg	SUN PHARMACEUTICA L INDUSTRIES EUROPE B.V.	OLA NDA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA INCOLORA TIP I CONTINAND 5 ML SOL. INJ.	P R	2	488, 400 000	555, 246 000	234, 254 000
6 8 9	W6 541 400 1	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM**	FULVESTRANT SUN 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUT A	250 mg	SUN PHARMACEUTICA L INDUSTRIES EUROPE B.V.	OLA NDA	CUTIE CU 1 SERINGA PREUMPLUTA DIN STICLA INCOLORA TIP I CONTINAND 5 ML SOL. INJ.	P R	1	488, 400 000	555, 246 000	269, 674 000
6 9 0	W6 416 000 2	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM**	FALVAX 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUT A	250 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES	ROM ANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA INCOLORA CU 5 ML SOL. INJ. SI 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANTA	P R F	2	488, 400 000	555, 246 000	234, 254 000
6 9 1	W6 587 300 1	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM**	FULVESTRANT ACCORD 250 mg	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUT A	250 mg	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	POLO NIA	CUTIE CU 2 SERINGI DIN STICLA, CU PISTON DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC SI TIJA DIN PLASTIC SI 2 ACE PENTRU INJECTII CU SIGURANTA (BD SAFETYGLIDE) X 5 ML SOL. INJ.	P R F	2	488, 400 000	555, 246 000	234, 254 000
7 0 8	W6 712 800 2	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM**	VASTALOMA 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUT A	250 mg	ALVOGEN PHARMA TRADING EUROPE EOOD	BULG ARIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA, CU TIJA SI PISTON DE POLISTIREN SI 2 ACE DE SIGURANTA (BD SAFETYGLIDE) PENTRU CONECTARE LA SERINGA X 5 ML SOL. INJ.	P R F	2	488, 400 000	555, 246 000	234, 254 000

7	W6	LO	FULVESTRAN TUM **	FULVESTRANT ROMPHARM 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUT A	250 mg	ROMPHARM COMPANY S.R.L.	ROM ANIA	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	488, 400 000	555, 246 000	234, 244 000
---	----	----	----------------------	-----------------------------------	--	-----------	----------------------------	-------------	---	-------------	---	--------------------	--------------------	--------------------

**7. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 711 se introduc unsprezece noi poziții, pozițiile 712-722 cu următorul cuprins:**

7	W6	LO	PEMETREXED UM **1	ARMISAR TE 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25m g/ml	ACTAVIS GROUP PTC EHF.	ISL AN DA	FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA DE 20 ML (500 MG/20 ML)	P R	1	1.67 9,43 000 0	1.86 8,73 000 0	0,0 000 00
1	281	1B												
2	600	A0												
		4												
7	W6	LO	CYTARABINU M	KORABIN 1000 mg/20 ml	SOL. INJ./PERF.	1000 mg/ 20ml	CN UNIFARM S.A.	RO MA NI A	CUTIE CU 1 FLAC. X 20 ML SOL. INJ./PERF.	P R	1	51,3 000 00	64,8 600 00	0,0 000 00
1	624	1B												
3	600	C0												
		1												
7	W6	LO	BLEOMYCINU M SULFAS	BLEMISIN 15 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	15m g	C.N. UNIFARM S.A.	RO MA NI A	CUTIE CU 1 FLACON X 15 MG PULB. PT. SOL. INJ.	P R	1	109, 760 000	132, 644 400	1,3 556 00
1	624	1D												
4	100	C0												
		1												
7	W6	LO	CISPLATINU M	CISPLATIN KOCAK 10 mg/20 ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10m g/20 ml	CN UNIFARM S.A.	RO MA NI A	CUTIE CU 1 FLAC. X 20 ML CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	8,72 400 0	11,7 960 00	31, 444 000
1	624	1X												
5	700	A0												
		1												
7	W5	LO	PROCARBAZI NUM 4)	NATULAN 50 mg	CAPS.	50 mg	CN UNIFARM S.A.	RO MA NI A	CUTIE CU 5 BLIST X 10 CAPS.	P R F	5	27,7 000 00	30,9 560 00	0,0 000 00
1	976	1X												
6	600	B0												
		1												
7	W6	LO	FULVESTRAN TUM **	IMARSA 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLU TA	250 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	RO MA NI A	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA DE TIP I, INCOLORA CU PISTON DE POLISTIREN SI DOP ELASTOMERIC SI 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANTA (BD SAFETYGLIDE) PENTRU CONECTAREA LA SERINGA X 5 ML SOL. INJ.	P R F	2	407, 000 000	462, 705 000	0,0 000 00
1	740	2B												
7	500	A0												
		3												
		4												
7	W6	LO	LENALIDOMI DUM **	LENALIDO MIDA SANDOZ 10 mg	CAPS.	10m g	SANDOZ SRL	RO MA NI A	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2	360, 888 571	395, 185 714	0,0 000 00
1	524	4A												
8	800	X0												
		4												

7 1 9	W6 524 900 3	L0 4A X0 4	LENALIDOMI DUM **	LENALIDO MIDA SANDOZ 15 mg	CAPS.	15m g	SANDOZ SRL	RO MA NI A	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	379, 488 571	415, 459 523	0,0 000 00
7 2 0	W6 525 100 3	L0 4A X0 4	LENALIDOMI DUM **	LENALIDO MIDA SANDOZ 25 mg	CAPS.	25m g	SANDOZ SRL	RO MA NI A	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	417, 971 904	457, 406 666	0,0 000 00
7 2 1	W6 524 600 3	L0 4A X0 4	LENALIDOMI DUM **	LENALIDO MIDA SANDOZ 5 mg	CAPS.	5mg	SANDOZ SRL	RO MA NI A	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	P R	2 1	270, 667 428	297, 208 000	75, 258 190
7 2 2	W6 734 700 1	L0 1B C0 7	AZACITIDINU M **1	AZACITIDI NA SANDOZ 25 mg/ml	PULB. PT. SUSP. INJ.	25m g/ml	SANDOZ S.R.L.	RO MA NI A	CUTIE CU UN FLACON DIN STICLA CU 100 MG AZACITIDINA	P R	1	544, 170 000	631, 300 000	0,0 000 00

**8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat- Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, poziția 42 se abrogă.**

**9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat -Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat ” pozițiile 98-102 se modifică și vor avea următorul cuprins:**

9 8	W525 5200 3	A10 BD0 8	COMBINATII ( VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	EUCREAS 50mg/1000mg	COMPR . FILM.	50mg/ 1000m g	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	P - R F	6 0	1,7023 99	2,1526 00	0,0940 66
9 9	W644 6900 3	A10 BD0 8	COMBINATII ( VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	EUCREAS 50mg/1000mg	COMPR . FILM.	50mg/ 1000m g	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	P R F	6 0	1,7023 99	2,1526 00	0,0940 66
1 0 0	W641 8300 3	A10 BD0 8	COMBINATII ( VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	DALTEX 50 mg/850 mg	COMPR . FILM.	50mg/ 850mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	P R F	6 0	1,7023 99	2,1526 00	0,1547 33

101	W525 5100 3	A10 BDO 8	COMBINATII ( VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	EUCREAS 50mg/850mg	COMPR . FILM.	50mg/ 850mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	P - R F	6 0	1,7023 99	2,1526 00	0,0940 66
102	W644 7000 3	A10 BDO 8	COMBINATII ( VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	EUCREAS 50mg/850mg	COMPR . FILM.	50mg/ 850mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	P R F	6 0	1,7023 99	2,1526 00	0,0940 66

**10. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 182 se introduc șase noi poziții, pozițiile 183-188 cu următorul cuprins:**

183	W6 739 400 4	A1 OB DO 8	COMBINATII ( VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	GLUAMET 50 mg/850 mg	COM PR. FILM	50 mg/8 50 mg	MERCK ROMANIA SRL	RO MA NIA	CUTIE CU BLISTERE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPRIMATE FILMATE	P R F	6 0	1,70 2399	2,15 2600	0,09 406 6
184	W6 749 200 2	A1 OB DO 8	COMBINATII ( VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	AGARTHA DUO 50 mg/1000 mg	COM PR. FILM	50m g/10 00m g	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	RO MA NIA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC//AL X 60 COMPR. FILM.	P R F	6 0	1,41 8666	1,79 3833	0,00 000 0
185	W6 739 900 4	A1 OB DO 8	COMBINATII ( VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	GLUAMET 50 mg/1000 mg	COM PR. FILM	50m g/10 00m g	MERCK ROMANIA SRL	RO MA NIA	CUTIE CU BLISTERE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPRIMATE FILMATE	P R F	6 0	1,70 2399	2,15 2600	0,09 406 6
186	W6 749 100 2	A1 OB DO 8	COMBINATII ( VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	AGARTHA DUO 50 mg/850 mg	COM PR. FILM	50m g/85 0mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	RO MA NIA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC//AL X 60 COMPR. FILM.	P R F	6 0	1,41 8666	1,79 3833	0,00 000 0
187	W6 714 800 1	A1 OBJ 05	DULAGLUTIDUM **	TRULICITY 3 mg/0,5ml	SOL INJ.	3 mg/0 ,5ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OL AN DA	AMBALAJ MULTIPLU X 12 (3 PACHETE A CÂTE 4) STILOURI INJECTOARE (PENURI) PREUMPLUTE CU 0,5 ML SOLUTIE INJECTABILA (FIECARE CU 3MG DULAGLUTID)	P R F	1 2	91,6 5000 0	103, 0775 00	0,00 000 0
188	W6 714 900 1	A1 OBJ 05	DULAGLUTIDUM **	TRULICITY 4,5 mg/0,5ml	SOL INJ.	4,5 mg/0 ,5ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OL AN DA	AMBALAJ MULTIPLU X 12 (3 PACHETE A CÂTE 4) STILOURI INJECTOARE (PENURI) PREUMPLUTE CU 0,5 ML SOLUTIE INJECTABILA (FIECARE CU 4,5MG DULAGLUTID)	P R F	1 2	91,6 5000 0	103, 0775 00	0,00 000 0

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1 ”Hemofilie și talasemie”, pozițiile 3 și 17 se abrogă.

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 ”Mucoviscidoză”, poziția 1 se abrogă.

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” P6.5 ”Boli neurologice degenerative/inflamator-imune”, P6.5.1 Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, pozițiile 5-7, 9-13, 25-30 se abrogă.

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 ”Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 5-7, 9-13, 25-30 se abrogă.

15. La secțiune P6 "Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever", denumirea subprogramului P6.27 "Boli rare - medicamente incluse condiționat utilizate în tratamentul spitalicesc" se modifică și va avea următorul cuprins:

"P6.27: «Boli rare - medicamente incluse condiționat»"

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 ”Boli rare - medicamente incluse condiționat”, după poziția 6 se introduc șase noi poziții, pozițiile 7-12 cu următorul cuprins:

7	W664 2500 1	A16 AA0 4	MERCAPTAMINUM **1 Ω	PROCYSBI 25 mg	CAPS. GASTRORE Z.	25m g	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.	ITALI A	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 60 CAPS. GASTROREZ.	P R	6 0	37,435 333	41,440 333	0,0000 00
8	W664 2600 1	A16 AA0 4	MERCAPTAMINUM **1 Ω	PROCYSBI 75 mg	CAPS. GASTRORE Z.	75m g	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.	ITALI A	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 250 CAPS. GASTROREZ.	P R	2 5 0	110,92 5600	121,06 1640	0,0000 00
9	W646 4100 2	B02 BX0 6	EMICIZUMABUM ** Ω	HEMLIBRA 150 mg/1 ml	SOL INJ.	150 mg/1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GER MANI A	CUTIE CU 1 FLAC. X 0,7 ML SOL. INJ. (CONTINE 105 MG EMICIZUMAB)	P R	1	36.103, 490000	39.391, 010000	0,0000 00
10	W646 4100 3	B02 BX0 6	EMICIZUMABUM ** Ω	HEMLIBRA 150 mg/1 ml	SOL INJ.	150 mg/1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GER MANI A	CUTIE CU 1 FLAC. X 1 ML SOL. INJ. (CONTINE 150 MG EMICIZUMAB)	P R	1	51.563, 560000	56.242, 500000	0,0000 00
11	W646 4100 1	B02 BX0 6	EMICIZUMABUM ** Ω	HEMLIBRA 150 mg/ml	SOL INJ.	150 mg/1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GER MANI A	CUTIE CU 1 FLAC. X 0,4 ML SOL. INJ. (CONTINE 60 MG EMICIZUMAB)	P R	1	20.643, 430000	22.539, 520000	0,0000 00



1	W646	B02	EMICIZUMABUM ** Ω	HEMLIBRA 30	SOL INJ.	30m	ROCHE	GER	CUTIE CU 1 FLAC. X 1 ML SOL. INJ.	P	1	10.336,	11.305,	0,0000
2	4000	BX0		mg/1 ml		g/1m	REGISTRATION	MANI	(CONTINE 30 MG EMICIZUMAB)	R		720000	190000	00
	1	6				l	GMBH	A						

17. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușa datorată carenței de iod și proliferării maligne” după poziția 107 se introduce o nouă poziție, poziția 108 cu următorul cuprins:

1	W6205	G03C	ESTRADIOLUM	LENZETTO 1,53	SPRAY	1,53mg	GEDEON	ROM	CUTIE CU UN FLAC. DIN	P	1	37,24000	48,71000	0,00000
0	8002	A03		mg/doza	TRANSDER	/doza	RICHTER	ANIA	STICLA CARE CONTINE 6,5	6		0	0	0
8					MIC, SOL.		ROMANIA		ML SOL., PREVAZUT CU O	L				
							S.A.		POMPA DOZATOARE					

18. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, pozițiile 179-181, 183-187, 199-206, 343 și 344 se abrogă.

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, poziția 373 se modifică și va avea următorul cuprins:

3	W6649	J01X	VANCOMYCINUM	VANCOTEK 1 g i.v.	PULB.	1g	CN UNIFARM	ROM	CUTIE CU 1 FLAC. CE CONTINE	P	1	26,20000	34,27000	0,00000
7	4001	A01			PT.		S.A.	ANIA	1G PULB. PT. SOL. PERF.	R		0	0	0
3					SOL.									
					PERF.									

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, după poziția 383 se introduc două noi poziții, pozițiile 384-385 cu următorul cuprins

3	W674	J01X	VANCOMYCINUM	VANCOMICINA	PULB. PT.	1000	ROMPHAR	ROM	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA	P	1	22,6000	30,5400	0,0000
8	82001	A01		ROMPHARM	CONC. PT.	mg	M	ANIA	TRANSPARENTA CARE CONTINE	R		00	00	00
4				1000mg	SOL. PERF.		COMPANY		1000 MG PULBERE PT. CONC. PT.					
							S.R.L.		SOL. PERF.					
3	W662	LO1	CISPLATINUM	CISPLATIN KOCAK	CONC. PT.	10mg	CN	ROM	CUTIE CU 1 FLAC. X 20 ML CONC.	P	1	8,72400	11,7960	31,444
8	47001	XA0		10 mg/20 ml	SOL. PERF.	/20ml	UNIFARM	ANIA	PT. SOL. PERF.	R		0	00	000
5		1					S.A.							

21. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.4: „Transplant renal combinat rinichi și pancreas”, pozițiile 166-168, 170-174, 186-193 se abrogă.

22. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.6: „Transplant pulmonar”, pozițiile 154 și 155 se abrogă.

23. La secțiunea P10 „Programul național de supleere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, poziția 8 se abrogă.

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

~~Ministrul Sănătății,~~

// ~~Toana MIHAILA~~

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

~~Adrian GHEORGHE~~