

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. AT 3295/2020 al Ministerului Sănătății și nr. DC 2170/28.05.2020 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, 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” A. „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, pozițiile 483, 484, 486, 487, 504, 505, 617-620 și 692 se abrogă.

2. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” A. „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, pozițiile 331, 545, 694 și 695 se modifică și vor avea următorul cuprins:

3 3 1	W60 9130 01	J02 AC 04	POSACONAZOLUM **	NOXAFIL 100mg	COMPR. GASTROREZ	100 mg	MERCK SHARP & DOHME LTD.	MA REA BRIT ANI E	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTF/AL X 24 COMPRIMATE GASTROREZISTENTE	P R	2 4	131,32 2916	144,73 1666	0,000 000
5 4 5	W64 6930 01	J02 AC 04	POSACONAZOLUM **	NOXAFIL 100mg	COMPR. GASTROREZ	100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLA NDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE/AL X 24 COMPR. GASTROREZ.	P R	2 4	131,32 2916	144,73 1666	0,000 000
6 9 4	W66 1820 05	J06 BA 01	IMUNOGLOBULINA UMANA NORMALA **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ ml	OCTAPHARM A (IP) SPRL	BEL GIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 24 ML SOL. INJ.	P R	1	1.482, 64000 0	1.654, 23000 0	0,000 000
6 9 5	W66 1820 03	J06 BA 01	IMUNOGLOBULINA UMANA NORMALA **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ ml	OCTAPHARM A (IP) SPRL	BEL GIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 12 ML SOL. INJ.	P R	1	756,32 0000	862,54 0000	0,000 000

3. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie” pozițiile 514 și 543-545 se abrogă.

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 687 se introduc cincisprezece noi poziții, pozițiile 688-702 cu următorul cuprins:

6 8 8	W6 590 400 1	L0 1B AO 1	METHOTREXA TUM	JYLAMV O 2 mg/ml	SOL. ORALA	2mg /ml	THERAKIND (EUROPE) LIMITED	IRL AN DA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, CU ADAPTOR DIN PEJD PENTRU FLACON SI O SERINGA DOZATOARE DIN PP X 60 ML SOL. ORALA	P R	1	622, 9700 00	717, 1900 00	0,0 000 00
6 8 9	W6 623 600 1	L0 1X C1 6	DINUTUXIMAB BETA **1	QARZIBA 4,5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	4,5m g/ml	EUSA PHARMA (NETHERLAN DS) B.V.	OL AN DA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA, PREVAZUT CU DOP DIN CAUCIUC SI SIGILIU DETASABIL DIN AL X 4,5 ML CONC. PT. SOL. PERF. (20 MG DINUTUXIMAB BETA)	P R	1	40,0 65,5 3000 0	43,7 09,6 3000 0	0,0 000 00
6 9 0	W6 429 500 1	L0 1X C3 2	ATEZOLIZUMA B **1	TECENTR IQ 1200 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	1200 mg/ 20ml	ROCHE REGISTRATIO N GMBH	GE RM ANI A	CUTIE CU 1 FLAC. X 20 ML SOLUTIE (1200MG)	P R	1	21,3 68,5 6000 0	23,3 29,9 1000 0	0,0 000 00
6 9 1	W6 483 300 2	L0 1X E2 1	REGORAFENIB UM **1	STIVARG A	COMPR . FILM.	40m g	BAYER AG	GE RM ANI A	CUTIE CU 3 FLAC. DIN PEJD X 28 COMPR. FILM. (AMBALAJ MULTIPLU)	P R	8 4	116, 2111 90	127, 1245 23	0,0 000 00

692	W60442002	L01XE21	REGORAFENIBUM **1	STIVARGA	COMPR.FILM.	40mg	BAYER PHARMA AG	GERMANIA	CUTIE CU 3 FLACOANE DIN PEID DE CULOARE ALBA OPACA INCHIS CU CAPAC CU FILET DIN PP/PP CU FOLIE DE SIGILARE SI DESICANT SITA MOLECULARA A CATE 28 COMPRIMATE FILMATE (AMBALAJ MULTIPLU)	P8R4	116,211190	127,124523	0,0000
693	W64527001	L01XE26	CABOZANTINIBUM **1 Ω	CABOMETYX 20mg	COMPR.FILM.	20mg	IPSEN PHARMA	FRAANTA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	P3R0	787,454333	859,598000	0,0000
694	W64528001	L01XE26	CABOZANTINIBUM **1 Ω	CABOMETYX 40mg	COMPR.FILM.	40mg	IPSEN PHARMA	FRAANTA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	P3R0	787,454333	859,598000	0,0000
695	W64529001	L01XE26	CABOZANTINIBUM **1 Ω	CABOMETYX 60mg	COMPR.FILM.	60mg	IPSEN PHARMA	FRAANTA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	P3R0	787,454333	859,598000	0,0000
696	W64628002	L01XE28	CERITINIBUM **1	ZYKADIA 150mg	CAPS.	150mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE/AL X 90 CAPS.	P9R0	138,168888	151,028222	0,0000
697	W642974001	L01XE36	ALECTINIB **1 Ω	ALECENSA 150mg	CAPS.	150mg	ROCHE REGISTRATIUN GMBH	GERMANIA	AMBALAJ MULTIPLU X 224 CAPSULE	P2R24	112,506071	122,802098	0,0000
698	W64447001	L01XE39	MIDOSTAURINUM **1 Ω	RYDAPT 25 mg	CAPS.MOI	25mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA-AL-PVC/AL X 112 (4X28) CAPS. MOI	P1R12	541,001160	590,032678	0,0000
699	W64459001	L01XE42	RIBOCICLIBUM **1 Ω	KISQALI 200 mg	COMPR.FILM.	200mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PCTFE/PVC X 63 COMPR. FILM.	P6R3	241,746507	264,109523	0,0000
700	W64278001	L01X02	ASPARAGINAZUM	KIDROLA SE 10000 U.I.	PULB.PT.SOL.INJ.	1000OU.I.	DIRECT PHARMA LOGISTICS S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU 10 FLAC. CU PULB. PT. SOL. INJ.	P1R0	410,833000	451,624000	0,0000

701	W62931	L01X27	ARSENICUM TRIOXIDUM **1	TRISENOX 1mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1mg/ml	TEVA B.V.	OLANDA	CUTIE X 10 FIOLE CU CONC. PT. SOL. PERF. X 10 ML	P	10	1.32 5,82 9000	1.44 8,97 1000	0,0 000 00
702	W64982	L04A0X06	POMALIDOMIDUM **1	IMNOVID 4 mg	CAPS.	4mg	CELGENE EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE X 21 CAPS.	P	21	1.71 8,75 5238	1.87 5,26 2380	0,0 000 00

5. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice – Subprogramul de tratament al sclerozei multiple” după poziția 19 se introduc opt noi poziții, pozițiile 20-27 cu următorul cuprins:

201	W65153001	L03A0B13	PEGINTERFERON BETA-1A **1	PLEGRIDY 125 micrograme	SOL. INJ. IN PEN PRE-UMPLUT	FARA CONCE NTRATIE	BIOGEN NETHERLANDS B.V.	OLANDA	CUTIE CU 2 PEN-URI PREUMPLUTE DE 125 MICROGRAME (PEN-URI CU ETICHETA GRI)	P	20	1.39 6,11 0000	1.54 0,83 5000	0,0 00 00
202	W64761001	L03A0B13	PEGINTERFERON BETA-1A **1	PLEGRIDY 63 micrograme+94 micrograme	SOL. INJ. IN PEN PRE-UMPLUT	FARA CONCE NTRATIE	BIOGEN NETHERLANDS B.V.	OLANDA	PACHET DE INITIERE CONTINE 1 PEN PREUMPLUT DE 63 MICROGRAME (PEN CU ETICHETA PORTOCALIE,PRIMA DOZA) SI 1 PEN PREUMPLUT DE 94 MICROGRAME(PEN CU ETICHETA ALBASTRA,A DOUA DOZA)	P	10	2.13 7,40 0000	2.36 7,92 0000	0,0 00 00
202	W61735001	L03A0B13	PEGINTERFERON BETA-1A **1	PLEGRIDY 63 micrograme+94 micrograme	SOL. INJ. IN PEN PRE-UMPLUT	FARA CONCE NTRATIE	BIOGEN IDEC LIMITED	MAR EA BRIT ANIE	PACHET DE INITIERE CONTINE 1 PEN PREUMPLUT DE 63 MICROGRAME (PEN CU ETICHETA PORTOCALIE,PRIMA DOZA) SI 1 PEN PREUMPLUT DE 94 MICROGRAME(PEN CU ETICHETA ALBASTRA,A DOUA DOZA)	P	10	2.13 7,40 0000	2.36 7,92 0000	0,0 00 00
203	W61736001	L03A0B13	PEGINTERFERON BETA-1A **1	PLEGRIDY 125 micrograme	SOL. INJ. IN PEN PRE-UMPLUT	FARA CONCE NTRATIE	BIOGEN IDEC LIMITED	MAR EA BRIT ANIE	CUTIE CU 2 PEN-URI PREUMPLUTE DE 125 MICROGRAME (PEN-URI CU ETICHETA GRI)	P	20	1.39 6,11 0000	1.54 0,83 5000	0,0 00 00
204	W64461005	L04A0A27	FINGOLIMODUM **1 Ω	GILENYA 0,5 mg	CAPS.	0,5mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/AL CU 28 CAPSULE	P	28	243, 0703 57	266, 3096 42	0,0 00 00
205	W57766001	L04A0A27	FINGOLIMODUM **1 Ω	GILENYA 0,5 mg	CAPS.	0,5mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAR EA BRIT ANIE	CUTIE CU BLIST.PVC/PVDC/AL CU 28 CAPSULE	P	28	243, 0703 57	266, 3096 42	0,0 00 00

26	W64485001	L04A36	OCRELIZUMA B**1 Ω	OCREVUS 300 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	300mg	ROCHE REGISTRA TION GMBH	GER MAN IA	CUTIE CU 1 FLAC. X 10 ML CONC.	P R	1	29.101,500	31.758,800	0,000
27	W64232001	L04A36	OCRELIZUMA B**1 Ω	OCREVUS 300 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	300mg	ROCHE REGISTRA TION LTD.	MAR EA BRIT ANIE	CUTIE CU 1 FLAC. X 10 ML CONC.	P R	1	29.101,500	31.758,800	0,000

6. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 149-151 și 178 se modifică și vor avea următorul cuprins:

149	W61955001	A1OBJ01	EXENATIDUM **	BYDUREON 2 mg	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ. CU ELIB. PREL.	2mg	ASTRAZE NECA AB	SU ED IA	AMBALAJ X 4 STILOURI INJECTOARE (PEN-URI) PREUMPLUTE CU DOZA UNICA	P R F	4	93,285000	111,217500	0,000000
150	W61682001	A1OBJ01	EXENATIDUM **	BYETTA 10μg/doza	SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT	10μg/d oza	ASTRAZE NECA AB	SU ED IA	CUTIE X 1 STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT (60 DOZE)	P - R F	1	328,500000	396,220000	0,000000
151	W61681001	A1OBJ01	EXENATIDUM **	BYETTA 5μg/doza	SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT	5μg /do za	ASTRAZE NECA AB	SU ED IA	CUTIE X 1 STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT (60 DOZE)	P - R F	1	218,910000	267,250000	0,000000
178	W64922001	A1OBJ01	EXENATIDUM **	BYDUREON 2 mg	SUSP. INJ. CU ELIB. PREL. IN STILOU INJECOTR (PEN)	2mg	ASTRAZE NECA AB	SU ED IA	AMBALAJ X 4 STILOURI INJECTOARE (PEN-URI) PREUMPLUTE CU DOZA UNICA (BCISE)	P R F	4	93,285000	111,217500	0,000000

7. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 192 se introduc cinci noi poziții, pozițiile 193-197 cu următorul cuprins:

193	W65786002	A1OBJ06	SEMAGLUTIDUM **	OZEMPIC 0,5 mg	SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	1,34mg g/ml	NOVO NORDISK A/S	DANE MAR CA	CUTIE CU 3 STILOURI INJECTOARE (PEN-URI) PREUMPLUTE + 12 ACE X 0,5 MG SEMAGLUTIDA	P R F	3	367,900000	413,726666	0,000000
-----	-----------	---------	-----------------	----------------	--	-------------	------------------	-------------	---	-------	---	------------	------------	----------

1 9 4	W65 785 001	A1 OBJ 06	SEMAGLUTIDUM **	OZEMPIC 0,25 mg	SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	1,3 4m g/ml	NOVO NORDISK A/S	DANE MAR CA	CUTIE CU 1 STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT + 4 ACE X 0,25 MG SEMAGLUTIDA	P R F	1	387,9 00000	460,9 60000	0,000 000
1 9 5	W65 787 002	A1 OBJ 06	SEMAGLUTIDUM **	OZEMPIC 1 mg	SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	1,3 4m g/ml	NOVO NORDISK A/S	DANE MAR CA	CUTIE CU 3 STILOURI INJECTOARE (PEN-URI) PREUMPLUTE + 12 ACE X 1 MG SEMAGLUTIDA	P R F	3	406,1 66666	455,4 40000	0,000 000
1 9 6	W66 482 006	A1 1D A0 3	BENFOTIAMINUM	TIAVELLA 300 mg	COMPR. FILM.	300 mg	G.L. PHARMA GMBH	AUST RIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 COMPR. FILM.	P L	3 0	2,172 333	2,746 666	0,000 000
1 9 7	W66 520 001	H0 4A A0 1	GLUCAGONUM	BAQSIMI 3 mg	PULB. NAZALA UNIDOZA	3m g	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLAN DA	CUTIE X 1 FLACON CU DOZA UNICA	P R F	1	425,7 00000	502,1 60000	0,000 000

8. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.4: „Mucoviscidoza”, poziția 21 se modifică și va avea următorul cuprins:

2 1	W5206 0001	J01G B01	TOBRAMYCINUM **	TOBI (R)	SOL. INHAL.	300m g/5ml	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERM ANIA	CUTIE X 4 PLICURI DIN AL; FIECARE PLIC CONTINE 7 FIOLE GEMENE DIN PEJD X 5ML SOLUTIE DE INHALAT PRIN NEBULIZATOR	P - R F	56 2	58,08089 4	63,98946 4	0,00000 0
--------	---------------	-------------	-----------------	----------	----------------	---------------	----------------------------	--------------	--	------------------	---------	---------------	---------------	--------------

9. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.4: „Mucoviscidoza”, ”, după poziția 32 se introduc două noi poziții, pozițiile 33-34 cu următorul cuprins:

3 3	W6 655 000 1	A0 9A A0 2	PANCREATINUM **	PANKREAL 35000	CAPS. GASTROREZ.	420 mg	MYLAN HEALTHCARE GMBH	GER MA NIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID INCHIS CU CAPAC DIN PP X 50 CAPS. GASTROREZ.	P L	5 6 0	2,225 600	2,717 000	0,00 0000
--------	-----------------------	---------------------	--------------------	-------------------	---------------------	-----------	-----------------------------	------------------	---	--------	-------------	--------------	--------------	--------------

3	W6	J01	TOBRAMYCINUM	TOBI 300	SOL.	PT.	300	MYLAN IRE	IRE	IRL	CUTIE CU 4 PLICURI DIN AL; FIECARE PLIC CONTINE 7 FIOLE	P	5	58,08	63,98	0,00
4	658	GB	**	mg/5 ml	INHALARE	PRIN	mg/	HEALTHCARE	AN	AN	GEMENE DIN PEJD A 5 ML SOL. DE INHALAT PRIN	R	6	0892	9464	0000
	700	01			NEBULIZATOR		5ml	LIMITED	DA		NEBULIZATOR	F				
	1															

10. 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 2, 3, 5, 6 și 30-33 se abrogă.

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 42 și 44 se modifică și vor avea următorul cuprins:

4	W66	J06	IMUNOGLOBULINA	CUTAQUIG 165	SOL.	165	OCTAPHARM	BEL	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCHIS CU DOP DIN CAUCIUC	P	1	1.482,6	1.654,2	0,0000
2	1820	BA0	UMANA NORMALA **	mg/ml	INJ.	mg/	A (IP) SPRL	GI	BROMOBUTILIC X 24 ML SOL. INJ.	R		40000	30000	00
	05	1				ml		A						
4	W66	J06	IMUNOGLOBULINA	CUTAQUIG 165	SOL.	165	OCTAPHARM	BEL	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCHIS CU DOP DIN CAUCIUC	P	1	756,32	862,54	0,0000
4	1820	BA0	UMANA NORMALA **	mg/ml	INJ.	mg/	A (IP) SPRL	GI	BROMOBUTILIC X 12 ML SOL. INJ.	R		0000	0000	00
	03	1				ml		A						

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.15: „Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 2, 3, 5, 6 și 30-33 se abrogă.

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.15: „Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 43 și 45 se modifică și vor avea următorul cuprins:

4	W66	J06	IMUNOGLOBULINA	CUTAQUIG 165	SOL.	165	OCTAPHARM	BEL	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCHIS CU DOP DIN CAUCIUC	P	1	1.482,6	1.654,2	0,0000
3	1820	BA0	UMANA NORMALA **	mg/ml	INJ.	mg/	A (IP) SPRL	GI	BROMOBUTILIC X 24 ML SOL. INJ.	R		40000	30000	00
	05	1				ml		A						
4	W66	J06	IMUNOGLOBULINA	CUTAQUIG 165	SOL.	165	OCTAPHARM	BEL	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCHIS CU DOP DIN CAUCIUC	P	1	756,32	862,54	0,0000
5	1820	BA0	UMANA NORMALA **	mg/ml	INJ.	mg/	A (IP) SPRL	GI	BROMOBUTILIC X 12 ML SOL. INJ.	R		0000	0000	00
	03	1				ml		A						

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.25 „Boala Castelman” se adaugă un nou subprogram, subprogramul P6.26 ”Mucopolizaharidoza tip IVA” cu următorul cuprins:

1	W66 1810 01	A16 AB1 2	ELOSULFASE ALFA **	VIMIZIM mg/ml	1	CONC. PT. SOL. PERF.	1mg /ml	BIOMARIN INTERNATIONAL LIMITED	IRLANDA	FLACON DE STICLA TRANSPARENTA DE 5 ML X 5 MG ALFA ELOSULFAZA	P R	1	3.486,0 40000	3.837,9 40000	0,000 000
2	W63 0170 01	A16 AB1 2	ELOSULFASE ALFA **	VIMIZIM mg/ml	1	CONC. PT. SOL. PERF.	1mg /ml	BIOMARIN EUROPE LIMITED	MAREA BRITANIE	FLACON DE STICLA TRANSPARENTA DE 5 ML X 5 MG ALFA ELOSULFAZA	P R	1	3.486,0 40000	3.837,9 40000	0,000 000

15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.26 ” Mucopolizaharidoza tip IVA” se adaugă un nou subprogram, subprogramul P6.27 ” Boli rare - medicamente incluse condiționat utilizate în tratamentul spitalicesc” cu următorul cuprins:

1	W6 524 000 2	A1 6A B1 5	VELMANAZA ALFA **1 Ω	LAMZEDE 10 mg	PUL B. PT. SOL. PER F.	10 mg	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.	ITALI A	FLACON DE 10 ML (STICLA DE TIP I) CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC, SIGILIU DIN ALUMINIU SI UN CAPAC FARA FILET, DETASABIL, DIN POLIPROPILENA	P R	1	4.638, 75000 0	5.094, 39000 0	0,00 0000
2	W6 448 600 1	A1 6A B1 7	CERLIPONASUM ALFA **1 Ω	BRINEURA 150 mg	SOL. PER F.	150mg	BIOMARIN INTERNATIONAL LIMITED	IRLA NDA	DIMENSIUNEA AMBALAJULUI CU 3 FLAC.: 2 FLAC. X 150 MG DE CERLIPONAZA ALFA IN 5 ML SOLUTIE + 1 FLAC. X 5 ML SOLUTIE DE SPALARE	P R	1	94.92 6,400 000	103.5 08,06 0000	0,00 0000
3	W6 449 400 1	L0 4A X0 8	DARVADSTROCEL UM **1 Ω	ALOFISEL 5 milioane celule/ml	SUS P. INJ.	30milioa ne celule/6 ml	TAKEDA PHARMA A/S	DAN EMA RCA	CUTIE CU 4 FLAC. DIN STICLA X 6 ML SUSP.	P R	1	279.3 47,64 0000	304.5 27,47 0000	0,00 0000

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.27 ” Boli rare - medicamente incluse condiționat utilizate în tratamentul spitalicesc” se adaugă un nou subprogram, subprogramul P6.28 ” Limfangioleiomiomatoză” cu următorul cuprins:

1	W6502 5001	L04A A10	SIROLIMUS **	RAPAMUNE 1 mg	DRAJ.	1mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE X 30 DRAJ. (BLIST. PVC/PE /ACLAR)	P R	30	15,27866 6	17,92533 3	0,00000 0
2	W6147 9001	L04A A10	SIROLIMUS **	RAPAMUNE 1mg	DRAJ.	1mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE X 30 DRAJ. (BLIST. PVC/PE /ACLAR)	P R	30	15,27866 6	17,92533 3	0,00000 0

17. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, pozițiile 153, 154, 156, 157, 174, 175, 357-360 și 400 se abrogă.

18. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, pozițiile 115, 331 și 403-404 se modifică și vor avea următorul cuprins:

1 1 5	W60 9130 01	J02 AC 04	POSACONAZOLUM **	NOXAFIL 100mg	COMPR. GASTROREZ	100 mg	MERCK SHARP & DOHME LTD.	MA REA BRIT ANI E	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTF/AL X 24 COMPRIMATE GASTROREZISTENTE	P R	2 4	131,32 2916	144,73 1666	0,000 000
3 3 1	W64 6930 01	J02 AC 04	POSACONAZOLUM **	NOXAFIL 100mg	COMPR. GASTROREZ	100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLA NDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE/AL X 24 COMPR. GASTROREZ.	P R	2 4	131,32 2916	144,73 1666	0,000 000
4 0 3	W66 1820 05	J06 BA 01	IMUNOGLOBULINA UMANA NORMALA **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ ml	OCTAPHARM A (IP) SPRL	BEL GIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 24 ML SOL. INJ.	P R	1	1.482, 64000 0	1.654, 23000 0	0,000 000
4 0 4	W66 1820 03	J06 BA 01	IMUNOGLOBULINA UMANA NORMALA **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ ml	OCTAPHARM A (IP) SPRL	BEL GIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 12 ML SOL. INJ.	P R	1	756,32 0000	862,54 0000	0,000 000

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, după poziția 404 se introduce o nouă poziție, poziția 405 cu următorul cuprins:

4 0 5	W6383 2001	L04A B01	ETANERCEPTUM **	ERELZI 50 mg	SOL INJ.	50mg	SANDOZ GMBH	AUST RIA	CUTIE CU 4 STILOURI INJECTOARE PREUMPLUTE (PEN)	P R	4	514,5775 00	570,4275 00	0,00000 0
-------------	---------------	-------------	-----------------	--------------	-------------	------	----------------	-------------	--	--------	---	----------------	----------------	--------------

20. 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 144, 145, 147, 148, 165, 166 și 238-241 se abrogă.

21. 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 265 și 267 se modifică și vor avea următorul cuprins:

2 6 5	W66 1820 03	J06 BAO 1	IMUNOGLOBULINA UMANA NORMALA **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ ml	OCTAPHARM A (IP) SPRL	BE LGI A	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 12 ML SOL. INJ.	P R	1	756,32 0000	862,54 0000	0,000 000
2 6 7	W66 1820 05 -	J06 BAO 1	IMUNOGLOBULINA UMANA NORMALA **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ ml	OCTAPHARM A (IP) SPRL	BE LGI A	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 24 ML SOL. INJ.	P R	1	1.482,6 40000	1.654,2 30000	0,000 000

22. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.7: „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu al pacienților transplantați”, poziția 155 se abrogă.

23. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.7: „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu al pacienților transplantați”, pozițiile 78 și 131 se modifică și vor avea următorul cuprins:

7 8	W609 13001	J02 ACO 4	POSACONAZOLUM **	NOXAFIL 100mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	MERCK SHARP & DOHME LTD.	MAR EA BRIT ANIE	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTF/AL X 24 COMPRIMATE GASTROREZISTENTE	P R	2 4	131,322 916	144,731 666	0,0000 00
1 3 1	W646 93001	J02 ACO 4	POSACONAZOLUM **	NOXAFIL 100mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLA NDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE/AL X 24 COMPR. GASTROREZ.	P R	2 4	131,322 916	144,731 666	0,0000 00

Art. II. - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și se aplică începând cu luna iunie 2020.

Ministrul sănătății,

Nelu TATARU

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Adela COJAN