

ORDIN

RB5/31.05.2022

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. AR.....5710/2022 al Ministerului Sănătății și nr. DG.993/31.03.2022 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”, poziția 550 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”, pozițiile 543-545 și 551 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|----------------------|-------------|-----------|-----------------|------------|---|--------|---|------------------|------------------|--------------|
| 543 | W43965001 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 10g/200ml | SOL. PER F. | 10g/200ml | KEDRIO N SPA | ITALI A | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 2.591,500 000 | 2.862,890 000 | 0,0000 00 |
| 544 | W43962001 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 1g/20ml | SOL. PER F. | 1g/20ml | KEDRIO N SPA | ITALI A | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET PT. PERFUZARE | P R | 1 | 289,76000 0 | 353,74000 0 | 0,0000 00 |
| 545 | W43963001 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 2,5g/50ml | SOL. PER F. | 2,5g/50ml | KEDRIO N SPA | ITALI A | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 670,37000 0 | 768,85000 0 | 0,0000 00 |
| 551 | W43964001 | J06BA02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 5g/100ml | SOL. PER F. | 5g/100ml | KEDRIO N SPA | ITALI A | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 1.310,750 000 | 1.466,870 000 | 0,0000 00 |

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 569 se introduc două noi poziții, pozițiile 570 și 571 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|-------------------|-------------------------------|--------------------------------|----------|---------------------|-------------|---|--------|---|------------------|------------------|--------------|
| 570 | W68343001 | J02AX04 | CASPOFUNGINU M ** | CASPOFUNGIN A STADA M&D 50 mg | PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | 50m g | STADA M&D SRL | ROMAN IA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CU CAPACITATEA DE 10 ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 902,62000 0 | 1.022,010 000 | 0,0000 00 |
| 571 | W68342001 | J02AX04 | CASPOFUNGINU M ** | CASPOFUNGIN A STADA M&D 70 mg | PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | 70m g | STADA M&D SRL | ROMAN IA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CU CAPACITATEA DE 10 ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 1.168,910 000 | 1.312,260 000 | 0,0000 00 |

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 284, 350, 352, 369, 372, 437 și 438 se abrogă.

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 49, 149, 226-229, 319, 320, 327-332, 335, 342, 343, 347, 351, 353-356, 377, 378, 385-392, 403-410, 435, 436, 439- 441, 443, 445-447, 449, 450 și 544 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-------------|-----------------------|---------------------|------------------------|---------------------------|---------------------------------------|---------------------|--|---------------------------|--|------------------|--------|---------------------------|---------------------------|--------------------------|
| 4 9 | W5 886 800 1 | LO 1B BO 2 | MERCAPTOP URINUM | PURI - NETHOL 50 mg | COMPR. | 50 mg | ASPEN PHARMA TRADING LIMITED | IRLA NDA | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA BRUNA X 25 COMPR. | P - R F | 2 5 | 2,40 6000 | 3,04 2400 | 0,00 000 0 |
| 1 4 9 | W5 959 300 1 | LO 1C DO 4 | CABAZITAXEL UM **1 | JEVTANA | CONC. + SOLV. PT. SOL. PERF. | 60 mg | SANOFI-AVENTIS GROUPE | FRAN TA | CUTIE CU 1 FL. DIN STICLA X 1,5 ML CONCENTRAT + 1 FL. DIN STICLA X 4,5 ML SOLVENT | P R | 1 | 12.1 11,1 0800 0 | 13.2 46,9 0800 0 | 3.20 3,15 200 0 |
| 2 2 6 | W6 481 300 2 | LO 1E KO 1 | AXITINIBUM **1 Ω | INLYTA | COMPR. FILM. | 1 mg | PFIZER EUROPE MA EEIG | BELG IA | CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE | P R | 5 6 | 50,8 4982 1 | 56,1 0767 8 | 0,00 000 0 |
| 2 2 7 | W5 930 400 2 | LO 1E KO 1 | AXITINIBUM **1 Ω | INLYTA 1 mg | COMPR. FILM. | 1 mg | PFIZER LIMITED | MAR EA BRIT ANIE | CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE | P R | 5 6 | 50,8 4982 1 | 56,1 0767 8 | 0,00 000 0 |
| 2 2 8 | W6 481 400 2 | LO 1E KO 1 | AXITINIBUM **1 Ω | INLYTA | COMPR. FILM. | 5 mg | PFIZER EUROPE MA EEIG | BELG IA | CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE | P R | 5 6 | 252, 1076 78 | 275, 4789 28 | 0,00 000 0 |
| 2 2 9 | W5 930 500 2 | LO 1E KO 1 | AXITINIBUM **1 Ω | INLYTA 5 mg | COMPR. FILM. | 5 mg | PFIZER LIMITED | MAR EA BRIT ANIE | CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE | P R | 5 6 | 252, 1076 78 | 275, 4789 28 | 0,00 000 0 |
| 3 1 9 | W6 556 500 1 | LO 1F XO 4 | IPILIMUMAB UM **1 Ω | YERVOY 5 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 5m g/ ml | BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG | IRLA NDA | CUTIE CU 1FLACON DIN STICLA X 10ML CONCENTRAT PT SOL. PERF. (50MG IPILIMUMAB) | P R | 1 | 13.6 19,6 2000 0 | 14.8 83,5 5000 0 | 0,00 000 0 |
| 3 2 0 | W6 556 500 2 | LO 1F XO 4 | IPILIMUMAB UM **1 Ω | YERVOY 5 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 5m g/ ml | BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG | IRLA NDA | CUTIE CU 1FLACON DIN STICLA X 40ML CONCENTRAT PT SOL. PERF. (200MG IPILIMUMAB) | P R | 1 | 53.1 32,7 7000 0 | 57.9 52,9 5000 0 | 0,00 000 0 |
| 3 2 7 | W6 556 000 2 | LO 1F FO 1 | NIVOLUMAB UM **1 | OPDIVO 10 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 10 mg /m l | BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG | IRLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 100 MG CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 4.96 9,51 0000 | 5.45 4,92 0000 | 0,00 000 0 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-------------|-----------------------|---------------------|------------------------|----------------------|----------------------------|---------------------|--|---------------------------|--|--------|--------|---------------------------|---------------------------|------------------|
| 3 2 8 | W6 556 000 2 | LO 1F FO 1 | NIVOLUMAB UM **1 Ω | OPDIVO 10 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 10 mg /m l | BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG | IRLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 100 MG CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 4.96 9,51 0000 | 5.45 4,92 0000 | 0,00 000 0 |
| 3 2 9 | W6 556 000 1 | LO 1F FO 1 | NIVOLUMAB UM **1 | OPDIVO 10 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 10 mg /m l | BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG | IRLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 1.78 4,93 0000 | 1.98 3,73 0000 | 0,00 000 0 |
| 3 3 0 | W6 556 000 1 | LO 1F FO 1 | NIVOLUMAB UM **1 Ω | OPDIVO 10 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 10 mg /m l | BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG | IRLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 1.78 4,93 0000 | 1.98 3,73 0000 | 0,00 000 0 |
| 3 3 1 | W6 190 100 2 | LO 1F FO 1 | NIVOLUMAB UM **1 | OPDIVO 10 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 10 mg /m l | BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG | MAR EA BRIT ANIE | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 100 MG CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 4.96 9,51 0000 | 5.45 4,92 0000 | 0,00 000 0 |
| 3 3 2 | W6 190 100 1 | LO 1F FO 1 | NIVOLUMAB UM **1 | OPDIVO 10 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 10 mg /m l | BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG | MAR EA BRIT ANIE | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 1.78 4,93 0000 | 1.98 3,73 0000 | 0,00 000 0 |
| 3 3 5 | W6 146 300 1 | LO 1X C2 1 | RAMUCIRUM ABUM **1 | CYRAMZA | CONC. PT. SOL. PERF. | 10 mg /m l | ELI LILLY NEDERLAND BV | OLA NDA | AMBALAJ CU 2 FLACOANE A 10ML | P R | 2 | 1.67 3,59 0000 | 1.84 3,29 0000 | 0,00 000 0 |
| 3 4 2 | W6 412 500 1 | LO 1X C3 1 | AVELUMABU M **1 | BAVENCIO 20 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 20 mg /m l | MERCK SERONO EUROPE LIMITED | MAR EA BRIT ANIE | 1 FLACON X 10 ML CONC. PT. SOL. PERF. (200 MG AVELUMAB) | P R | 1 | 4.03 3,04 0000 | 4.43 4,17 0000 | 0,00 000 0 |
| 3 4 3 | W6 513 100 1 | LO 1X C3 1 | AVELUMABU M **1 | BAVENCIO 20 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 20 mg /m l | MERCK EUROPE B.V. | OLA NDA | 1 FLACON X 10 ML CONC. PT. SOL. PERF. (200 MG AVELUMAB) | P R | 1 | 4.03 3,04 0000 | 4.43 4,17 0000 | 0,00 000 0 |
| 3 4 7 | W6 623 700 1 | LO 1F FO 6 | CEMIPLIMAB UM **1 Ω | LIBTAYO 350 mg | CONC. PT. SOL. PERF. | 50 mg /m l | REGENERON IRELAND DAC | IRLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA PREVAZUTA CU DOP DIN CAUCIUC CU STRAT FLUROTEC SI UN CAPAC ETANS CU CAPSA DETASABILA X 7 ML CONC. PT. SOL. PERF. (350 MG CEMIPILMAB) | P R | 1 | 26.7 97,4 9000 0 | 29.2 47,4 5000 0 | 0,00 000 0 |
| 3 5 | W5 948 | LO 1X | IMATINIBUM **1 | IMAKREBIN 100 mg | COMPR. FILM. | 10 0m | ALVOGEN IPCO S.AR.L. | LUXE MBU | CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 120 COMPR. FILM. | P R | 1 2 | 7,45 5000 | 8,44 3916 | 0,00 000 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-------------|-----------------------|---------------------|----------------------|-------------------------------|-----------------|---------------|--------------------------------|---------------------------|---|--------|-------------|-------------------|-------------------|------------------|
| 1 | 600 6 | EO 1 | | | | g | | RG | | | 0 | | | 0 |
| 3 5 3 | W6 191 300 6 | LO 1X EO 1 | IMATINIBUM **1 | IMATINIB TERAPIA 100 mg | COMPR. FILM. | 10 0m g | TERAPIA S.A. | ROM ANIA | CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PE-DESICANT-PEID/AL X 60 COMPR. FILM. | P R | 6 0 | 8,94 6000 | 10,1 3269 9 | 5,54 430 1 |
| 3 5 4 | W6 191 300 2 | LO 1X EO 1 | IMATINIBUM **1 | IMATINIB TERAPIA 100 mg | COMPR. FILM. | 10 0m g | TERAPIA S.A. | ROM ANIA | CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM. | P R | 6 0 | 8,94 6000 | 10,1 3269 9 | 5,54 430 1 |
| 3 5 5 | W6 761 700 6 | LO 1X EO 1 | IMATINIBUM **1 | IMAKREBIN 100 mg | COMPR. FILM. | 10 0m g | LABORMED PHARMA S.A. | ROM ANIA | CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 120 COMPR. FILM. | P R | 1 2 0 | 7,45 5000 | 8,44 3916 | 0,00 000 0 |
| 3 5 6 | W6 567 300 1 | LO 1X EO 1 | IMATINIBUM **1 | IMATINIB ACCORD 100 mg | COMPR. FILM. | 10 0m g | ACCORD HEALTHCARE S.L.U. | SPAN IA | BLIST. PVC/PVDC/AL X 60 COMPR. FILM. | P R | 6 0 | 7,68 3833 | 9,01 1166 | 0,00 000 0 |
| 3 7 7 | W6 459 200 5 | LO 1X EO 7 | LAPATINIBUM **1 Ω | TYVERB | COMPR. FILM. | 25 0m g | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLA NDA | FLACON DIN PEID CU SISTEM DE INCHIDERE SECURIZAT X 140 COMPR. FILM. | P R | 1 4 0 | 46,0 7435 7 | 50,4 9364 2 | 0,00 000 0 |
| 3 7 8 | W6 170 200 6 | LO 1X EO 7 | LAPATINIBUM **1 Ω | TYVERB | COMPR. FILM. | 25 0m g | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAR EA BRIT ANIE | FLACON DIN PEID CU SISTEM DE INCHIDERE SECURIZAT X 140 COMPR. FILM. | P R | 1 4 0 | 46,0 7435 7 | 50,4 9364 2 | 0,00 000 0 |
| 3 8 5 | W6 450 200 2 | LO 1X E1 1 | PAZOPANIB **1 Ω | VOTRIENT 200 mg | COMPR. FILM. | 20 0 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLA NDA | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM. | P R | 9 0 | 74,4 2544 4 | 81,5 4777 7 | 0,00 000 0 |
| 3 8 6 | W6 450 200 2 | LO 1X E1 1 | PAZOPANIB **1 | VOTRIENT 200 mg | COMPR. FILM. | 20 0 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLA NDA | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM. | P R | 9 0 | 74,4 2544 4 | 81,5 4777 7 | 0,00 000 0 |
| 3 8 7 | W6 170 300 2 | LO 1X E1 1 | PAZOPANIB **1 Ω | VOTRIENT 200 mg | COMPR. FILM. | 20 0 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAR EA BRIT ANIE | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM. | S | 9 0 | 74,4 2544 4 | 81,5 4777 7 | 0,00 000 0 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------------------|---------------------|------------------------|--------------------|-----------------|---------------|-------------------------------|---------------------------|---|--------|-------------|--------------------|--------------------|------------------|
| 388 | W6 170 300 2 | LO 1X E1 1 | PAZOPANIB **1 | VOTRIENT 200 mg | COMPR. FILM. | 20 0 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAR EA BRIT ANIE | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM. | S | 9 0 | 74,4 2544 4 | 81,5 4777 7 | 0,00 000 0 |
| 389 | W6 450 300 2 | LO 1X E1 1 | PAZOPANIB **1 Ω | VOTRIENT 400 mg | COMPR. FILM. | 40 0 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLA NDA | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM. | P R | 6 0 | 148, 6841 66 | 162, 7018 33 | 0,00 000 0 |
| 390 | W6 450 300 2 | LO 1X E1 1 | PAZOPANIB **1 | VOTRIENT 400 mg | COMPR. FILM. | 40 0 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLA NDA | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM. | P R | 6 0 | 148, 6841 66 | 162, 7018 33 | 0,00 000 0 |
| 391 | W6 170 400 2 | LO 1X E1 1 | PAZOPANIB **1 Ω | VOTRIENT 400 mg | COMPR. FILM. | 40 0 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAR EA BRIT ANIE | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM. | S | 6 0 | 148, 6841 66 | 162, 7018 33 | 0,00 000 0 |
| 392 | W6 170 400 2 | LO 1X E1 1 | PAZOPANIB **1 | VOTRIENT 400 mg | COMPR. FILM. | 40 0 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAR EA BRIT ANIE | CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM. | S | 6 0 | 148, 6841 66 | 162, 7018 33 | 0,00 000 0 |
| 403 | W6 170 000 2 | LO 1X E2 3 | DABRAFENIB UM **1 | TAFINLAR 50mg | CAPS. | 50 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAR EA BRIT ANIE | FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE | P R | 1 2 0 | 127, 9245 00 | 139, 7558 33 | 0,00 000 0 |
| 404 | W6 170 000 2 | LO 1X E2 3 | DABRAFENIB UM **1 Ω | TAFINLAR 50mg | CAPS. | 50 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAR EA BRIT ANIE | FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE | P R | 1 2 0 | 127, 9245 00 | 139, 7558 33 | 0,00 000 0 |
| 405 | W6 472 400 2 | LO 1X E2 3 | DABRAFENIB UM **1 | TAFINLAR 50mg | CAPS. | 50 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLA NDA | FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE | P R | 1 2 0 | 127, 9245 00 | 139, 7558 33 | 0,00 000 0 |
| 406 | W6 472 400 2 | LO 1X E2 3 | DABRAFENIB UM **1 Ω | TAFINLAR 50mg | CAPS. | 50 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLA NDA | FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE | P R | 1 2 0 | 127, 9245 00 | 139, 7558 33 | 0,00 000 0 |
| 407 | W6 472 | LO 1X | DABRAFENIB UM **1 | TAFINLAR 75mg | CAPS. | 75 mg | NOVARTIS EUROPHARM | IRLA NDA | FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL | P R | 1 2 | 191, 7617 | 209, 3385 | 0,00 000 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-------------|-----------------------|---------------------|------------------------|---|------------------------|-----------|--|---------------------------|--|--------|-------------|--------------------|--------------------|--------------------------|
| 7 | 500 2 | E2 3 | | | | | LTD. | | X 120 CAPSULE | | 0 | 50 | 00 | 0 |
| 4 0 8 | W6 472 500 2 | LO 1X E2 3 | DABRAFENIB UM **1 Ω | TAFINLAR 75mg | CAPS. | 75 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLA NDA | FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE | P R | 1 2 0 | 191, 7617 50 | 209, 3385 00 | 0,00 000 0 |
| 4 0 9 | W6 170 100 2 | LO 1X E2 3 | DABRAFENIB UM **1 | TAFINLAR 75mg | CAPS. | 75 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAR EA BRIT ANIE | FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE | P R | 1 2 0 | 191, 7617 50 | 209, 3385 00 | 0,00 000 0 |
| 4 1 0 | W6 170 100 2 | LO 1X E2 3 | DABRAFENIB UM **1 Ω | TAFINLAR 75mg | CAPS. | 75 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MAR EA BRIT ANIE | FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE | P R | 1 2 0 | 191, 7617 50 | 209, 3385 00 | 0,00 000 0 |
| 4 3 5 | W6 819 900 1 | LO 1X GO 1 | BORTEZOMIB UM **1 | VORTEMYEL 3,5 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 3,5 mg | LABORMED PHARMA S.A. | ROM ANIA | CUTIE CU 1 FLAC. TRANSPARENT DIN STICLA INCOLORA (VOLUM NOMINAL DE 10 ML), CARE CONTINE PULB. PT. SOL. INJ. | P R | 1 | 782, 9880 00 | 899, 2320 00 | 1,42 1,83 800 0 |
| 4 3 6 | W6 199 000 1 | LO 1X GO 1 | BORTEZOMIB UM **1 | BORTEZOMI B ACTAVIS 3,5 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 3,5 mg | ACTAVIS GROUP PTC EHF. | ISLA NDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CARE CONTINE PULB. PT. SOL. INJ. | P R | 1 | 782, 9880 00 | 899, 2320 00 | 1,02 3,23 800 0 |
| 4 3 9 | W6 192 600 1 | LO 1X GO 1 | BORTEZOMIB UM **1 | BORTEZOMI B ACCORD 3,5 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 3,5 mg | ACCORD HEALTHCARE LIMITED | MAR EA BRIT ANIE | FLACON DIN STICLA DE TIP I CU CAPACITATEA DE 10 ML, PREVAZUT CU DOP DIN CAUCIUC CLOROBUTILIC SI O CAPSA DIN ALUMINIU, CU UN CAPAC ROSU, CE CONTINE BORTEZOMIB 3,5 MG | P R | 1 | 782, 9880 00 | 899, 2320 00 | 611, 068 000 |
| 4 4 0 | W6 191 800 1 | LO 1X GO 1 | BORTEZOMIB UM **1 | BORTEZOMI B GLENMARK 3,5 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 3,5 mg | GLENMARK PHARMACEUTIC ALS S.R.O. | REPU BLIC A CEHA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA DE TIP I CU CAPACITATE DE 10 ML | P R | 1 | 782, 9880 00 | 899, 2320 00 | 477, 938 000 |
| 4 4 1 | W6 190 700 1 | LO 1X GO 1 | BORTEZOMIB UM **1 | VORTEMYEL 3,5 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 3,5 mg | ALVOGEN IPCO S.A.R.L. | LUXE MBU RG | CUTIE CU 1 FLAC. TRANSPARENT DIN STICLA INCOLORA (VOLUM NOMINAL DE 10 ML), CARE CONTINE PULB. PT. SOL. INJ. | P R | 1 | 782, 9880 00 | 899, 2320 00 | 1,42 1,83 800 0 |
| 4 4 3 | W6 299 700 1 | LO 1X GO 1 | BORTEZOMIB UM **1 | BORTEZOMI B DR. REDDY'S 3,5 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 3,5 mg | DR. REDDY'S LABORATORIES | ROM ANIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENȚA CU CAPACITATE DE 10 ML CARE CONTINE PULB. PT. SOL. INJ. | P R | 1 | 782, 9880 00 | 899, 2320 00 | 2,73 5,23 800 0 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|------------|-----------|---------------------|----------------------------------|---------------------|-----------|---|----------|---|-------------|-------------|------------|------------|------------|
| 445 | W6569001 | LO1XGO1 | BORTEZOMIB UM **1 | BORTEZOMIB ACCORD 3,5 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 3,5 mg | ACCORD HEALTHCARE S.L.U. | SPANIA | FLACON DIN STICLA DE TIP I CU CAPACITATEA DE 10 ML, PREVAZUT CU DOP DIN CAUCIUC CLOROBUTILIC SI O CAPSA DIN ALUMINIU, CU UN CAPAC ROSU, CE CONTINE BORTEZOMIB 3,5 MG | P R | 1 | 782,988000 | 899,232000 | 611,068000 |
| 446 | W64673001 | LO1XGO1 | BORTEZOMIB UM **1 | BORTEZOMIB SUN 3,5 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 3,5 mg | SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. | OLANDA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA DE CAPACITATE 10ML CE CONTINE 3,5 BORTEZOMIB | P R | 1 | 782,988000 | 899,232000 | 29,678000 |
| 447 | W665971001 | LO1XGO1 | BORTEZOMIB UM **1 | BORTEZOMIB FRESENIUS KABI 3,5 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 3,5 mg | FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH | GERMANIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA DE TIP I, CU CAPACITATEA DE 10 ML CU PULB. PT. SOL. INJ. | P R | 1 | 764,000000 | 870,910000 | 0,000000 |
| 449 | W67920003 | LO1XGO1 | BORTEZOMIB UM **1 | BORTEZOMIB ACCORD 2,5 mg/ml | SOL. INJ. | 2,5 mg/ml | ACCORD HEALTHCARE S.L.U. | SPANIA | FLACON DIN STICLA DE TIP I TRANSPARENTA, PREVAZUT CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC DE CULOARE GRI SI CAPSA DIN ALUMINIU, CU CAPAC ROSU, CE CONTINE 1,4 ML DE SOLUTIE INJECTABILA | P R | 1 | 782,988000 | 899,232000 | 1,19370000 |
| 450 | W655405001 | LO1XGO1 | BORTEZOMIB UM **1 | BORTEZOMIB STADA 2,5 mg/ml | SOL. INJ. | 2,5 mg/ml | STADA M&D SRL | ROMANIA | CUTIE CU FLAC. DIN STICLA TIP I PREVAZUT CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC SI CAPSA DIN AL TIP FLIP-OFF, CU CAPAC COLORAT X 1,4 ML SOL. INJ. | P R | 1 | 782,988000 | 899,232000 | 968,638000 |
| 544 | W58139001 | LO2BXOXO3 | ABIRATERON UM **1 Ω | ZYTIGA 250 mg | COMPR. | 250 mg | JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV | BELGIA | CUTIE CU FLACON DIN PEÎD X 120 COMPRIMATE | P R F | 1 2 0 | 103,560833 | 113,199333 | 0,000000 |

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 599 se introduc douăzecișipatru noi poziții, pozițiile 600-623 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|---------|-------------------|----------------|--------------|-------|-------------------------|---------------|--|----------------------------|--------|------------|------------|----------|
| 600 | W61698002 | B02BXO5 | ELTROMBOPAG Ω **1 | REVOLADE 25 mg | COMPR. FILM. | 25 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MARE BRITANIE | CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC/AL X 28 COMPR. FILM. | P - R F / R | 2 8 | 129,108214 | 142,090714 | 0,000000 |
|-----|-----------|---------|-------------------|----------------|--------------|-------|-------------------------|---------------|--|----------------------------|--------|------------|------------|----------|

| | | | | | | | | | | | | | | |
|------|-----------|---------|----------------------|---|------------------------------|----------|-----------------------------|-----------------|---|----------------------------|----|---------------|---------------|--------|
| 6011 | W64445002 | B02BX05 | ELTROMBOPAG **1 Ω | REVOLADE 25 mg | COMPR. FILM. | 25 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLANDA | CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC/AL X 28 COMPR. FILM. | P R | 28 | 129,108214 | 142,090714 | 0,0000 |
| 6022 | W61699002 | B02BX05 | ELTROMBOPAG **1 Ω | REVOLADE 50 mg | COMPR. FILM. | 50 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | MARE A BRITANIE | CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC/AL X 28 COMPR. FILM. | P - R F / R | 28 | 257,206428 | 281,717857 | 0,0000 |
| 6033 | W64446002 | B02BX05 | ELTROMBOPAG **1 Ω | REVOLADE 50 mg | COMPR. FILM. | 50 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLANDA | CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC/AL X 28 COMPR. FILM. | P R | 28 | 257,206428 | 281,717857 | 0,0000 |
| 6044 | W66801001 | B03XA06 | LUSPATERCEPT **1 | REBLOZYL 75 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 50mg /ml | CELGENE EUROPE B.V. | OLANDA | 1 FLAC. DE 3 ML DIN STICLA DE TIP I, CU CAPAC DETASABIL PORTOCALIU DIN PP X 1,5 ML DE LUSPATERCEPT | P R | 1 | 21.655,040000 | 23.642,170000 | 0,0000 |
| 6055 | W66800001 | B03XA06 | LUSPATERCEPT **1 | REBLOZYL 25 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 50mg /ml | CELGENE EUROPE B.V. | OLANDA | 1 FLAC. DE 3 ML DIN STICLA DE TIP I, CU CAPAC DETASABIL GALBEN DIN PP X 0,5 ML DE LUSPATERCEPT | P R | 1 | 7.239,970000 | 7.929,730000 | 0,0000 |
| 6066 | W68112002 | L04AX03 | METHOTREXATUM | METHOTREXAAT PCH 2,5 mg | COMPR. | 2,5mg g | TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L. | ROMANIA | CUTIE CU 3 BLIST. X 10 COMPR. | P R | 30 | 0,839333 | 1,098000 | 0,0000 |
| 6077 | W68338004 | L04AX03 | METHOTREXATUM | METOTREXAT SANDOZ 2,5 mg (vezi L01BA01) | COMPR. | 2,5mg g | SANDOZ S.R.L. | ROMANIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN PP X 50 COMPR. | P R | 50 | 0,660000 | 0,863400 | 0,0000 |
| 6088 | W67781001 | L01CD04 | CABAZITAXELUM **1 | ELEBER 60 mg | CONC. + SOLV. PT. SOL. PERF. | 60 mg | ZENTIVA K.S. | REPUBLICA CEHA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CU CAPACITATEA DE 15 ML, CU 1,5 ML CONC. SI 1 FLAC. DIN STICLA CU CAPACITATEA DE 15 ML, CU 4,5 ML SOLVENT | P R | 1 | 10.092,590000 | 11.039,090000 | 0,0000 |
| 6099 | W66108002 | L01EX01 | SUNITINIBUM **1 | SUNITINIB SANDOZ 12,5 mg | CAPS. | 12,5 mg | S.C. SANDOZ S.R.L. | ROMANIA | CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 CAPS. | P R | 30 | 77,506333 | 85,753666 | 0,0000 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-------------|-----------------------|-----------------|-----------------------|---------------------------|-------------------------|-------------|-----------------------------|-------------|--|--------|--------|----------------------|----------------------|------------------|
| 6 1 0 | W6 610 900 2 | L01 EX 01 | SUNITINIBUM **1 | SUNITINIB SANDOZ 25 mg | CAPS. | 25mg | S.C. SANDOZ S.R.L. | ROM ANIA | CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 CAPS. | P R | 3 0 | 154, 0130 00 | 169, 1460 00 | 0,0 000 00 |
| 6 1 1 | W6 596 800 1 | L01 EX 01 | SUNITINIBUM **1 | SUNITINIB STADA 25 mg | CAPS. | 25mg | STADA M&D SRL | ROM ANIA | CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 28 CAPS. | P R | 2 8 | 172, 7971 42 | 189, 7117 85 | 0,0 000 00 |
| 6 1 2 | W6 611 100 2 | L01 EX 01 | SUNITINIBUM **1 | SUNITINIB SANDOZ 50 mg | CAPS. | 50mg | S.C. SANDOZ S.R.L. | ROM ANIA | CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 CAPS. | P R | 3 0 | 307, 0253 33 | 335, 9296 66 | 0,0 000 00 |
| 6 1 3 | W6 596 900 1 | L01 EX 01 | SUNITINIBUM **1 | SUNITINIB STADA 50 mg | CAPS. | 50mg | STADA M&D SRL | ROM ANIA | CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 28 CAPS. | P R | 2 8 | 342, 1767 85 | 374, 3357 14 | 0,0 000 00 |
| 6 1 4 | W6 513 100 1 | L01 XC 31 | AVELUMABUM **1 Ω | BAVENCIO 20 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 20mg /ml | MERCK EUROPE B.V. | OLAN DA | 1 FLACON X 10 ML CONC. PT. SOL. PERF. (200 MG AVELUMAB) | P R | 1 | 4.03 3,04 0000 | 4.43 4,17 0000 | 0,0 000 00 |
| 6 1 5 | W6 636 000 1 | L01 XE 44 | LORLATINIBUM **1 Ω | LORVIQUA 100 mg | COMPR. FILM. | 100m g | PFIZER EUROPE MA EEIG | BELGI A | CUTIE CU 3 BLIST. OPA/AL/PVC-AL X 10 COMPR. FILM. | P R | 3 0 | 703, 9673 33 | 768, 5970 00 | 0,0 000 00 |
| 6 1 6 | W6 635 900 2 | L01 XE 44 | LORLATINIBUM **1 Ω | LORVIQUA 25 mg | COMPR. FILM. | 25mg | PFIZER EUROPE MA EEIG | BELGI A | CUTIE CU 9 BLIST. OPA/AL/PVC-AL X 10 COMPR. FILM. | P R | 9 0 | 176, 0753 33 | 192, 3462 22 | 0,0 000 00 |
| 6 1 7 | W6 708 500 2 | L01 XX 63 | GLASDEGIB **1 | DAURISMO 100 mg | COMPR. FILM. | 100m g | PFIZER EUROPE MA EEIG | BELGI A | CUTIE CU BLIST. DIN PVC/AL X 30 COMPRIMATE FILMATE | P R | 3 0 | 1.82 1,05 4000 | 1.98 6,22 3000 | 0,0 000 00 |
| 6 1 8 | W6 708 300 2 | L01 XX 63 | GLASDEGIB **1 | DAURISMO 25 mg | COMPR. FILM. | 25mg | PFIZER EUROPE MA EEIG | BELGI A | CUTIE CU BLIST. DIN PVC/AL X 60 COMPRIMATE FILMATE | P R | 6 0 | 910, 5270 00 | 993, 1115 00 | 0,0 000 00 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-----------|----------|---|--------------------------------|-----------------------------|---------------|-------------------------------|----------|---|-------------|---|---------------------------|---------------------------|------------------------|
| 619 | W67286001 | L01XY02 | COMBINATII (PERTUZUMABUM+TRASTUZUMABUM) **1 | PHESGO 1200 mg/600 mg | SOL. INJ. | 1200 mg/600mg | ROCHE REGISTRATIO N GMBH | GERMANIA | CUTIE CU UN FLACON DIN STICLA CU 15 ML SOLUTIE CARE CONTINE PERTUZUMAB 1200 MG SI TRASTUZUMAB 600 MG. | P R | 1 | 28.3 27,9 6000 0 | 30.9 15,6 7000 0 | 0,0 000 00 |
| 620 | W67296001 | L01XY02 | COMBINATII (PERTUZUMABUM+TRASTUZUMABUM) **1 | PHESGO 600 mg/600 mg | SOL. INJ. | 600mg/600mg | ROCHE REGISTRATIO N GMBH | GERMANIA | CUTIE CU UN FLACON DIN STICLA CU 10 ML SOLUTIE CARE CONTINE PERTUZUMAB 600 MG SI TRASTUZUMAB 600 MG. | P R | 1 | 17.0 93,9 8000 0 | 18.6 70,6 1000 0 | 0,0 000 00 |
| 621 | W65757001 | L03AB15 | ROPEGINTERFERON ALFA-2B **1 | BESREMI 250 mcg/0,5 ml | SOL. INJ. IN PEN PRE-UMPLUT | 250mcg/0,5ml | AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG | AUSTRIA | CUTIE X 1 PEN PREUMPLUT SI 2 ACE X 0,5 ML SOL. INJ. IN PEN PREUMPLUT | P R | 1 | 6.76 8,00 0000 | 7.41 5,28 0000 | 0,0 000 00 |
| 622 | W68325004 | M05B A08 | ACIDUM ZOLEDRONICUM ** | ACID ZOLEDRONIC TEVA 4 mg/5 ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 4 mg/5 ml | TEVA B.V. | OLANDA | CUTIE X 1 FLACON DIN STICLA CU 5ML CONCENTRAT PENTRU SOLUTIE PERFUZABILA | P R | 1 | 93,8 6400 0 | 118, 6800 00 | 209 ,17 000 0 |
| 623 | W57534001 | M05B X04 | DENOSUMAB ** Q | XGEVA 120mg | SOL. INJ. | 70mg/ml | AMGEN EUROPE B.V. | OLANDA | CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLA CE CONTINE 120MG DENOSUMAB IN 1,7ML SOL. INJ. | P R F | 1 | 1.15 3,34 0000 | 1.29 5,29 0000 | 0,0 000 00 |

7. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice - Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, după poziția 26 se introduc trei noi poziții, pozițiile 27-29 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|----|-----------|---------|---------------|-----------------|--------------|---------|-------------------------|---------|--|--------|-------------|----------------|----------------|--------------|
| 27 | W66696001 | L04AA42 | SIPONIMOD **1 | MAYZENT 0,25 mg | COMPR. FILM. | 0,25 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLANDA | PACHETE/KITURI DE TITRARE A CATE 12 COMPRIMATE FILMATE IN BLIST.PA/AL/PVC/AI IN PORTOFEL | P R | 1 2 | 48,4135 99 | 53,1523 99 | 9,7076 01 |
| 28 | W66696002 | L04AA42 | SIPONIMOD **1 | MAYZENT 0,25 mg | COMPR. FILM. | 0,25 mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLANDA | CUTIE CU BLIST.PA/AL/PVC/A X 120 COMPRIMATE FILMATE | P R | 1 2 0 | 40,3446 66 | 44,2936 66 | 0,0000 00 |
| 29 | W66697001 | L04AA42 | SIPONIMOD **1 | MAYZENT 2 mg | COMPR. FILM. | 2mg | NOVARTIS EUROPHARM LTD. | IRLANDA | CUTIE CU BLIST.PA/AL/PVC/A X 28 COMPRIMATE FILMATE | P R | 2 8 | 161,451 071 | 177,344 285 | 0,0000 00 |

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratatamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 6, 7, 10, 18, 21, 28, 29, 93 și 118 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|----|-------------------|---------------------|--|---|---|-----------------------|------------------------------|----------------|--|------------------|--------|---------------|---------------|--------------|
| 6 | W66 676 001 | A1 0A B0 4 | INSULINUM LISPRO ** | LYUMJEV 100U/ml | SOL INJ. IN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT | 100U /ml | ELI LILLY NEDERLAND BV | OL AN DA | CUTIE X 5 STILOURI INJECTOARE PREUMPLUTE (KWIKPEN) X 3 ML SOL. INJ. (3,5MG/ML) | P R F | 5 | 28,95 0000 | 35,34 2000 | 0,00 0000 |
| 7 | W64 009 002 | A1 0A B0 4 | INSULINUM LISPRO ** | HUMALOG 100 unitati/ml JUNIOR KWIKPEN | SOL INJ. IN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT | 100u nitati /ml | ELI LILLY NEDERLAND BV | OL AN DA | CUTIE CU 5 STILOURI INJECTOARE (PEN- URI) PREUMPLUTE A CATE 3 ML SOL. INJ. | P R F | 5 | 28,95 0000 | 35,34 2000 | 0,00 0000 |
| 10 | W53 873 001 | A1 0A B0 4 | INSULINUM LISPRO ** | HUMALOG KWIKPEN100U/ml | SOL. INJ. | 100U /ml | ELI LILLY NEDERLAND BV | OL AN DA | CUTIE X 5 STILOURI INJECTOARE (PEN- URI) PRE-UMPLUTE X 3 ML SOL. INJ. | P - R F | 5 | 28,95 0000 | 35,34 2000 | 0,00 0000 |
| 18 | W64 795 002 | A1 0A C0 1 | INSULINE UMANE | HUMULIN N KwikPen 100 UI/ml | SUSP. INJ. | 100U l/ml | LILLY FRANCE S.A.S. | FR AN TA | CUTIE CU 6 STILOURI INJECTOARE A CATE 3 ML SUSP. INJ. | P R F | 6 | 20,31 1200 | 25,67 8333 | 0,00 0000 |
| 21 | W64 796 002 | A1 0A D0 1 | INSULINE UMANE | HUMULIN M3 KwikPen 100 UI/ml | SUSP. INJ. | 100U l/ml | LILLY FRANCE S.A.S. | FR AN TA | CUTIE CU 6 STILOURI INJECTOARE A CATE 3 ML SUSP. INJ. | P R F | 6 | 20,76 4800 | 26,25 5000 | 0,00 0000 |
| 28 | W53 875 001 | A1 0A D0 4 | INSULINUM LISPRO ** | HUMALOG MIX50 KWIKPEN 100U/ml | SUSP. INJ. | 100U /ml | ELI LILLY NEDERLAND BV | OL AN DA | CUTIE X 5 STILOURI INJECTOARE (PEN- URI), PREUMPLUTE X 3 ML, SUSP. INJ. | P - R F | 5 | 30,49 8000 | 37,23 2000 | 0,00 0000 |
| 29 | W53 874 001 | A1 0A D0 4 | INSULINUM LISPRO ** | HUMALOG MIX25 KWIKPEN 100U/ml | SUSP. INJ. | 100U /ml | ELI LILLY NEDERLAND BV | OL AN DA | CUTIE X 5 STILOURI INJECTOARE (PEN- URI), PREUMPLUTE X 3 ML, SUSP. INJ. | P - R F | 5 | 30,49 8000 | 37,23 2000 | 0,00 0000 |
| 93 | W64 669 003 | A1 0B D0 7 | COMBINATII (SITAGLIPTINUM+METF ORMINUM) ** | JANUMET 50 mg/1000 mg | COMPR. FILM. | 50mg /100 0mg | MERCK SHARP & DOHME | OL AN DA | CUTIE CU BLIST. PVC/PE/PVDC/AL X 56 COMPR. FILM. | P R F | 5 6 | 1,985 000 | 2,423 392 | 0,00 0000 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---|-----|----|------------------|----------------|--------------|------|---------------------|----------|--|-------|-----|-----------|-----------|-----------|
| 1 | W64 | A1 | SITAGLIPTINUM ** | JANUVIA 100 mg | COMPR. FILM. | 100m | MERCK SHARP & DOHME | OL AN DA | CUTIE CU 28 COMPR. FILM. (BLIST. PVC/PE/PVDC/AL) | P R F | 2 8 | 3,970 000 | 4,846 785 | 0,00 0000 |
|---|-----|----|------------------|----------------|--------------|------|---------------------|----------|--|-------|-----|-----------|-----------|-----------|

9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 89-92, 116 și 117 se abrogă.

10. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 165 se introduc zece noi poziții, pozițiile 166-175 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---|-----|----|---|-------------------------------------|--|---------------------------------|---|-------------|--|-------|-----|--------------|--------------|------------|
| 1 | W6 | A1 | COMBINATII (INSULINUM + DEGLUDEC + INSULINUM ASPART) ** | RYZODEG 100 unitati/ml | SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT | 100 unitati /ml (2,56mg+ 1,05mg | NOVO NORDISK A/S | DAN EMA RCA | CUTIE CU 5 STILOURI INJECTOARE (FLEXTOUCH) PREUMPLUTE A 3 ML | P R F | 5 | 51,2 0800 0 | 62,5 1400 0 | 0,00 000 0 |
| 6 | 711 | 0A | | | | | | | | | | | | |
| 6 | 100 | D0 | | | | | | | | | | | | |
| 4 | 6 | 6 | | | | | | | | | | | | |
| 1 | W6 | A1 | COMBINATII (INSULINUM + DEGLUDEC + LIRAGLUTIDUM) ** | XULTOPHY 100 unitati/ml + 3,6 mg/ml | SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT | 100U/ ml+3,6 mg/ml | NOVO NORDISK A/S | DAN EMA RCA | CUTIE CU 5 STILOURI INJECTOARE (PEN-URI) PREUMPLUTE X 3 ML SOL. INJ. IN CARTUS | P R F | 5 | 148, 1500 00 | 169, 1140 00 | 0,00 000 0 |
| 6 | 624 | 0A | | | | | | | | | | | | |
| 7 | 000 | E5 | | | | | | | | | | | | |
| 3 | 6 | 6 | | | | | | | | | | | | |
| 1 | W6 | A1 | COMBINATII (EMPAGLIFLOZINUM+ METFORMINUM) ** | SYNJARDY 12,5 mg/1000 mg | COMPR. FILM. | 12,5mg/1000 mg | BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH | GER MA NIA | CUTIE CU BLIST. PERFORATE DIN PVC/PVDC/AL PT. ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE X 60X1 COMPR. FILM. | P R F | 6 0 | 3,01 3666 | 3,67 9000 | 0,00 000 0 |
| 6 | 483 | 0B | | | | | | | | | | | | |
| 8 | 700 | D2 | | | | | | | | | | | | |
| 5 | 5 | 0 | | | | | | | | | | | | |
| 1 | W6 | A1 | COMBINATII (EMPAGLIFLOZINUM+ METFORMINUM) ** | SYNJARDY 5 mg/1000 mg | COMPR. FILM. | 5mg/1000mg | BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH | GER MA NIA | CUTIE CU BLIST. PERFORATE DIN PVC/PVDC/AL PT. ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE X 60X1 COMPR. FILM. | P R F | 6 0 | 3,01 3666 | 3,67 9000 | 0,00 000 0 |
| 6 | 483 | 0B | | | | | | | | | | | | |
| 9 | 500 | D2 | | | | | | | | | | | | |
| 5 | 5 | 0 | | | | | | | | | | | | |
| 1 | W6 | A1 | ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM ** | STEGLUJAN 15 mg/100mg | COMPR. FILM. | 15 mg+100mg | MERCK SHARP & DOHME | OLA NDA | CUTIE CU BLIST. X 28 COMPRIMATE FILMATE | P R F | 2 8 | 12,0 9607 1 | 14,5 4714 2 | 0,00 000 0 |
| 7 | 652 | 0B | | | | | | | | | | | | |
| 0 | 800 | D2 | | | | | | | | | | | | |
| 1 | 1 | 4 | | | | | | | | | | | | |
| 1 | W6 | A1 | ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM ** | STEGLUJAN 15 mg/100mg | COMPR. FILM. | 15 mg+100mg | MERCK SHARP & DOHME | OLA NDA | CUTIE CU BLIST. X 30 COMPRIMATE FILMATE | P R F | 3 0 | 12,0 2466 6 | 14,3 7866 6 | 0,00 000 0 |
| 7 | 652 | 0B | | | | | | | | | | | | |
| 1 | 800 | D2 | | | | | | | | | | | | |
| 2 | 2 | 4 | | | | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|------|-----------|----------|------------------------------------|-----------------------|--------------|-------------|---------------------|--------|---|-----|----|-----------|-----------|----------|
| 1724 | W66528004 | A10B D24 | ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM ** | STEGLUJAN 15 mg/100mg | COMPR. FILM. | 15 mg+100mg | MERCK SHARP & DOHME | OLANDA | CUTIE CU BLIST. X 90 COMPRIMATE FILMATE | PRF | 90 | 11,358111 | 12,804222 | 0,000000 |
| 1732 | W66527002 | A10B D24 | ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM ** | STEGLUJAN 5 mg/100mg | COMPR. FILM. | 5 mg+100mg | MERCK SHARP & DOHME | OLANDA | CUTIE CU BLIST. X 30 COMPRIMATE FILMATE | PRF | 30 | 9,375333 | 11,445333 | 0,000000 |
| 1744 | W66527003 | A10B D24 | ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM ** | STEGLUJAN 5 mg/100mg | COMPR. FILM. | 5 mg+100mg | MERCK SHARP & DOHME | OLANDA | CUTIE CU BLIST. X 90 COMPRIMATE FILMATE | PRF | 90 | 11,250400 | 12,804222 | 0,000000 |
| 1751 | W66527001 | A10B D24 | ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM ** | STEGLUJAN 5 mg/100mg | COMPR. FILM. | 5 mg+100mg | MERCK SHARP & DOHME | OLANDA | CUTIE CU BLIST. X 28 COMPRIMATE FILMATE | PRF | 28 | 9,375714 | 11,445714 | 0,000000 |

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.1 „Hemofilie și Talasemie ” după poziția 99 se introduc trei noi poziții, pozițiile 100-102 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|------|-----------|---------|--------------------|----------------|---------------------------|---------|--------------------------|---------|--|----|---|---------------|---------------|----------|
| 1000 | W66930001 | B02BD14 | SUSOCTOCOG ALFA ** | OBIZUR 500 U | PULB+SO LV. PT. SOL. INJ. | 500U/ml | BAXALTA INNOVATIONS GMBH | AUSTRIA | CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. PT. SOL. PERF. | PR | 1 | 4.981,860000 | 5.468,380000 | 0,000000 |
| 1001 | W66801001 | B03XA06 | LUSPATERCEPT ** | REBLOZYL 75 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 50mg/ml | CELGENE EUROPE B.V. | OLANDA | 1 FLAC. DE 3 ML DIN STICLA DE TIP I, CU CAPAC DETASABIL PORTOCALIU DIN PP X 1,5 ML DE LUSPATERCEPT | PR | 1 | 21.655,040000 | 23.642,170000 | 0,000000 |
| 1002 | W66800001 | B03XA06 | LUSPATERCEPT ** | REBLOZYL 25 mg | PULB. PT. SOL. INJ. | 50mg/ml | CELGENE EUROPE B.V. | OLANDA | 1 FLAC. DE 3 ML DIN STICLA DE TIP I, CU CAPAC DETASABIL GALBEN DIN PP X 0,5 ML DE LUSPATERCEPT | PR | 1 | 7.239,970000 | 7.929,730000 | 0,000000 |

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.2 „Epidermoliza Buloasă” după poziția 13 se introduc două noi poziții, pozițiile 14 și 15 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|--------|---------------|-------------|------------|--------------------------------------|-------------|-------------------------|----------------------------------|-------------|---|---------|---|---------------|---------------|--------------|
| 1 4 | W681220 01 | D07CC 01 | COMBINATII | TRIDERM 0,5 mg+10 mg+1 mg/gram | CREMA | 0,5mg+10mg+1mg/ gram | ORGANON BIOSCIENCES S.R.L. | ROMAN IA | CUTIE CU 1 TUB DE AL CU 15 G CREMA | PR F | 1 | 8,39000 0 | 11,3400 00 | 0,0000 00 |
| 1 5 | W681230 01 | D07CC 01 | COMBINATII | TRIDERM 0,5 mg+10 mg+1 mg/gram | UNGUE NT | 0,5mg+10mg+1mg/ gram | ORGANON BIOSCIENCES S.R.L. | ROMAN IA | CUTIE CU 1 TUB DE AL CU 15 G UNGUENT | PR F | 1 | 10,0680 00 | 13,6080 00 | 5,2720 00 |

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.3 ”Hipertensiune Pulmonară” după poziția 18 se introduc zece noi poziții, pozițiile 19-28 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|--------|---------------|-------------|----------------|-------------------------------|---------------------|--------------------|--------------------------------------|------------|---|--------|---------|----------------|----------------|--------------|
| 1 9 | W673620 01 | B01AC 27 | SELEXIPAGUM ** | UPTRAVI 1000 micrograme | COMP R. FILM. | 1000microgra me | JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV | BELGI A | CUTIE CU BLIST. (PA/ALU/HDPE/PE/ALU) X 60 COMPR. FILM. | P R | 60 | 207,6566 66 | 226,9818 33 | 0,0000 00 |
| 2 0 | W673630 01 | B01AC 27 | SELEXIPAGUM ** | UPTRAVI 1200 micrograme | COMP R. FILM. | 1200microgra me | JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV | BELGI A | CUTIE CU BLIST. (PA/ALU/HDPE/PE/ALU) X 60 COMPR. FILM. | P R | 60 | 207,6566 66 | 226,9818 33 | 0,0000 00 |
| 2 1 | W673640 01 | B01AC 27 | SELEXIPAGUM ** | UPTRAVI 1400 micrograme | COMP R. FILM. | 1400microgra me | JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV | BELGI A | CUTIE CU BLIST. (PA/ALU/HDPE/PE/ALU) X 60 COMPR. FILM. | P R | 60 | 207,6566 66 | 226,9818 33 | 0,0000 00 |
| 2 2 | W673650 01 | B01AC 27 | SELEXIPAGUM ** | UPTRAVI 1600 micrograme | COMP R. FILM. | 1600microgra me | JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV | BELGI A | CUTIE CU BLIST. (PA/ALU/HDPE/PE/ALU) X 60 COMPR. FILM. | P R | 60 | 207,6566 66 | 226,9818 33 | 0,0000 00 |
| 2 3 | W673580 01 | B01AC 27 | SELEXIPAGUM ** | UPTRAVI 200 micrograme | COMP R. FILM. | 200microgra me | JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV | BELGI A | CUTIE CU BLIST. (PA/ALU/HDPE/PE/ALU) X 10 COMPR. FILM. | P R | 10 | 210,1580 00 | 230,9235 42 | 1,9634 58 |
| 2 4 | W673580 03 | B01AC 27 | SELEXIPAGUM ** | UPTRAVI 200 micrograme | COMP R. FILM. | 200microgra me | JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV | BELGI A | CUTIE CU BLIST. (PA/ALU/HDPE/PE/ALU) X 140 COMPR. FILM. | P R | 14 0 | 176,2968 57 | 192,4362 85 | 0,0000 00 |
| 2 5 | W673580 02 | B01AC 27 | SELEXIPAGUM ** | UPTRAVI 200 micrograme | COMP R. FILM. | 200microgra me | JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV | BELGI A | CUTIE CU BLIST. (PA/ALU/HDPE/PE/ALU) X 60 COMPR. FILM. | P R | 60 | 207,6566 66 | 226,9818 33 | 0,0000 00 |
| 2 6 | W673590 01 | B01AC 27 | SELEXIPAGUM ** | UPTRAVI 400 micrograme | COMP R. FILM. | 400microgra me | JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV | BELGI A | CUTIE CU BLIST. (PA/ALU/HDPE/PE/ALU) X 60 COMPR. FILM. | P R | 60 | 207,6566 66 | 226,9818 33 | 0,0000 00 |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|----|-----------|---------|----------------|------------------------|---------------|---------------|--------------------------------|--------|--|-----|----|------------|------------|----------|
| 27 | W67360001 | B01AC27 | SELEXIPAGUM ** | UPTRAVI 600 micrograme | COMP R. FILM. | 600micrograme | JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV | BELGIA | CUTIE CU BLIST. (PA/ALU/HDPE/PE/ALU) X 60 COMPR. FILM. | P R | 60 | 207,656666 | 226,981833 | 0,000000 |
| 28 | W67361001 | B01AC27 | SELEXIPAGUM ** | UPTRAVI 800 micrograme | COMP R. FILM. | 800micrograme | JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV | BELGIA | CUTIE CU BLIST. (PA/ALU/HDPE/PE/ALU) X 60 COMPR. FILM. | P R | 60 | 207,656666 | 226,981833 | 0,000000 |

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.4 ”Mucoviscidoză” după poziția 36 se introduce o nouă poziție, poziția 37 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|----|-----------|---------|---|-----------------------------|---------------|--------------------|--|---------|--|-----|----|------------|------------|----------|
| 37 | W67255001 | R07AX32 | IVACAFTORUM+TEZACAFTORUM+ELEX ACAFTORUM **1 | KAFTRIO 75 mg/ 50 mg/100 mg | COMP R. FILM. | 75 mg/50 mg/100 mg | VERTEX PHARMACEUTICALS (IRELAND) LIMITED | IRLANDA | CUTIE CU BLIST.PCTFE/PVC/HARTIE/AL X 56 (4X14)COMPRIMATE FILMATE | P R | 56 | 855,890178 | 933,602678 | 0,000000 |
|----|-----------|---------|---|-----------------------------|---------------|--------------------|--|---------|--|-----|----|------------|------------|----------|

15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.5 ”Boli neurologice degenerative/inflamator-imune”, subpt. P6.5.1 ”Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, pozițiile 11-13 și 19 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|----|-----------|---------|--|-------------------|------------|-----------|-------------|--------|---|-----|---|--------------|--------------|----------|
| 11 | W43965001 | J06BA02 | IMUNOGLOBULIN A NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 10g/200ml | SOL. PERF. | 10g/200ml | KEDRION SPA | ITALIA | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 2.591,500000 | 2.862,890000 | 0,000000 |
| 12 | W43962001 | J06BA02 | IMUNOGLOBULIN A NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 1g/20ml | SOL. PERF. | 1g/20ml | KEDRION SPA | ITALIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET PT. PERFUZARE | P R | 1 | 289,760000 | 353,740000 | 0,000000 |
| 13 | W43963001 | J06BA02 | IMUNOGLOBULIN A NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 2,5g/50ml | SOL. PERF. | 2,5g/50ml | KEDRION SPA | ITALIA | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 670,370000 | 768,850000 | 0,000000 |
| 19 | W43964001 | J06BA02 | IMUNOGLOBULIN A NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 5g/100ml | SOL. PERF. | 5g/100ml | KEDRION SPA | ITALIA | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 1.310,750000 | 1.466,870000 | 0,000000 |

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.5 ”Boli neurologice degenerative/inflamator-imune”, subpct. P6.5.1 ”Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, poziția 18 se abrogă.

17. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.5 ”Boli neurologice degenerative/inflamator-imune”, subpct. P6.5.3 ”Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu amiloidoză cu transtiretină”, după poziția 4 se introduce o nouă poziție, poziția 5 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---|---------------|-------------|----------------|---------------------|----------------------------|------------|---------------------------------|------------|--|--------|---|-------------------|-------------------|--------------|
| 5 | W648920 01 | N07XX1 2 | PATISIRANUM ** | ONPATTRO 2 mg/ml | CONC. PT. SOL. PERF. | 2mg/ ml | ALNYLAM NETHERLAN DS B.V. | OLAND A | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CU 5 ML CONC. | P R | 1 | 35.193,6300 00 | 38.399,2600 00 | 0,00000 0 |
|---|---------------|-------------|----------------|---------------------|----------------------------|------------|---------------------------------|------------|--|--------|---|-------------------|-------------------|--------------|

18. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 ”Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 14-16 și 22 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|--------|---------------|-------------|--|----------------------|---------------|-----------|-------------|------------|--|--------|---|------------------|------------------|--------------|
| 1 4 | W4396500 1 | J06BA0 2 | IMUNOGLOBULIN A NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 10g/200ml | SOL. PERF. | 10g/200ml | KEDRION SPA | ITALI A | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 2.591,50000 0 | 2.862,89000 0 | 0,00000 0 |
| 1 5 | W4396200 1 | J06BA0 2 | IMUNOGLOBULIN A NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 1g/20ml | SOL. PERF. | 1g/20ml | KEDRION SPA | ITALI A | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET PT. PERFUZARE | P R | 1 | 289,760000 | 353,740000 | 0,00000 0 |
| 1 6 | W4396300 1 | J06BA0 2 | IMUNOGLOBULIN A NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 2,5g/50ml | SOL. PERF. | 2,5g/50ml | KEDRION SPA | ITALI A | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 670,370000 | 768,850000 | 0,00000 0 |
| 2 2 | W4396400 1 | J06BA0 2 | IMUNOGLOBULIN A NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 5g/100ml | SOL. PERF. | 5g/100ml | KEDRION SPA | ITALI A | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 1.310,75000 0 | 1.466,87000 0 | 0,00000 0 |

19. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.15 ”Sindrom de imunodeficiență primară”, poziția 21 se abrogă.

20. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.22 ”Angioedem ereditar” după poziția 6 se introduc două noi poziții, pozițiile 7 și 8 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---|---------------|-------------|-----------------------|---------------------|--|-------|---|-------------|--|--------|---|-------------------|-------------------|--------------|
| 7 | W6815100 1 | B06AC0 5 | LANADELUMABU M **1 | TAKHZYR O 300 mg | SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUT A | 300mg | TAKEDA PHARMACEUTICA LS INTERNATIONAL AG IRELAND BR | IRLAND A | 2 SERINGI PREUMPLUTE X 2 ML SOL. | P R | 2 | 56.017,03000 0 | 61.077,71500 0 | 0,00000 0 |
| 8 | W6679500 1 | B06AC0 5 | LANADELUMABU M **1 | TAKHZYR O 300 mg | SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUT A | 300mg | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IRLAND A | 2 SERINGI PREUMPLUTE X 2 ML SOL. | P R | 2 | 56.017,03000 0 | 61.077,71500 0 | 0,00000 0 |

21. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.24 ”Amiotrofia spinală musculară” după poziția 2 se introduce o nouă poziție, poziția 3 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---|---------------|-------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|---------------|-------------------------------|--------------|---|--------|---|-------------------|-------------------|--------------|
| 3 | W6754700 1 | M09AX1 0 | RISDIPLAMUM **1 | EVRYSDI 0,75 mg/ml | PULB. PT. SOL. ORALA | 0,75 mg/ml | ROCHE REGISTRATION GMBH | GERMANI A | CUTIE CU UN FLACON DIN STICLA +ADAPTOR+ SERINGI REUTILIZABILE PENTRU ADMINISTRARE ORALA (2 DE 6ML+2DE12ML) | P R | 1 | 40.445,84000 0 | 44.124,17000 0 | 0,00000 0 |
|---|---------------|-------------|--------------------|--------------------------|----------------------------|---------------|-------------------------------|--------------|---|--------|---|-------------------|-------------------|--------------|

22. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 ”Boli rare-medicamente incluse condiționat”, poziția 5 se modifică și va avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---|---------------|-------------|---------------------|---------------|--------------------------------|------|---------|------------|--|--------|---|-------------------|-------------------|--------------|
| 5 | W6558 8001 | B01A X07 | CAPLACIZUMABUM ** Q | CABLIVI 10 mg | PULB+S OLV. PT. SOL. INJ | 10mg | ABLX NV | BEL GIA | 1 FLAC+1 SERINGA PREUMPLUTA CU SOLV.+1 ADAPTOR +2 TAMPOANE | P R | 1 | 16.756,3 50000 | 18.302,5 90000 | 0,00000 0 |
|---|---------------|-------------|---------------------|---------------|--------------------------------|------|---------|------------|--|--------|---|-------------------|-------------------|--------------|

23. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.27 ”Boli rare-medicamente incluse condiționat”, poziția 15 se abrogă.

24. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1 „Transplant medular”, poziția 180 se abrogă.

25. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 173-175 și 181 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|-------------------|-----------------|--|----------------------|---------------|-------------------|----------------|------------|--|--------|---|------------------|------------------|--------------|
| 173 | W43 9650 01 | J06 BA 02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 10g/200ml | SOL. PERF. | 10g/ 200 ml | KEDRION SPA | ITA LIA | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 2.591,5 00000 | 2.862,8 90000 | 0,000 000 |
| 174 | W43 9620 01 | J06 BA 02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 1g/20ml | SOL. PERF. | 1g/2 0ml | KEDRION SPA | ITA LIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET PT. PERFUZARE | P R | 1 | 289,76 0000 | 353,74 0000 | 0,000 000 |
| 175 | W43 9630 01 | J06 BA 02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 2,5g/50ml | SOL. PERF. | 2,5g /50 ml | KEDRION SPA | ITA LIA | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 670,37 0000 | 768,85 0000 | 0,000 000 |
| 181 | W43 9640 01 | J06 BA 02 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. ADM. INTRAVASCULARA ** | IG VENA 5g/100ml | SOL. PERF. | 5g/1 00ml | KEDRION SPA | ITA LIA | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | P R | 1 | 1.310,7 50000 | 1.466,8 70000 | 0,000 000 |

26. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 313 se introduc două noi poziții, pozițiile 314 și 315 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|---------------|-------------|----------------------|-------------------------------------|--------------------------------------|----------|---------------------|-------------|---|--------|---|------------------|------------------|--------------|
| 314 | W683430 01 | J02AX 04 | CASPOFUNGINU M ** | CASPOFUNGIN A STADA M&D 50 mg | PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | 50m g | STADA M&D SRL | ROMAN IA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CU CAPACITATEA DE 10 ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 902,62000 0 | 1.022,010 000 | 0,0000 00 |
| 315 | W683420 01 | J02AX 04 | CASPOFUNGINU M ** | CASPOFUNGIN A STADA M&D 70 mg | PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | 70m g | STADA M&D SRL | ROMAN IA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CU CAPACITATEA DE 10 ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 1.168,910 000 | 1.312,260 000 | 0,0000 00 |

27. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, după poziția 115 se introduc două noi poziții, pozițiile 116 și 117 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---|------|-----|------------------|--------------|-----------------|----|---------|-----|--|---|---|--------|--------|-------|
| 1 | W68 | J02 | CASPOFUNGINUM ** | CASPOFUNGINA | PULB. PT. CONC. | 50 | STADA | RO | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CU CAPACITATEA DE 10 | P | 1 | 902,62 | 1.022, | 0,000 |
| 1 | 3430 | AX | | STADA M&D 50 | PT. SOL. PERF. | mg | M&D SRL | MA | ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | R | | 0000 | 01000 | 000 |
| 6 | 01 | 04 | | mg | | | | NIA | | | | | 0 | |
| 1 | W68 | J02 | CASPOFUNGINUM ** | CASPOFUNGINA | PULB. PT. CONC. | 70 | STADA | RO | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CU CAPACITATEA DE 10 | P | 1 | 1.168, | 1.312, | 0,000 |
| 1 | 3420 | AX | | STADA M&D 70 | PT. SOL. PERF. | mg | M&D SRL | MA | ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | R | | 91000 | 26000 | 000 |
| 7 | 01 | 04 | | mg | | | | NIA | | | | 0 | 0 | |

28. 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 160-162 și 168 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---|------|-----|----------------------------|-----------|-------|------|---------|-----|--|---|---|---------|---------|-------|
| 1 | W43 | J06 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. | IG VENA | SOL. | 10g/ | KEDRION | ITA | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 200 ML | P | 1 | 2.591,5 | 2.862,8 | 0,000 |
| 6 | 9650 | BA | ADM. INTRAVASCULARA ** | 10g/200ml | PERF. | 200 | SPA | LIA | SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | R | | 00000 | 90000 | 000 |
| 0 | 01 | 02 | | | | ml | | | | | | | | |
| 1 | W43 | J06 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. | IG VENA | SOL. | 1g/2 | KEDRION | ITA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 20 ML | P | 1 | 289,76 | 353,74 | 0,000 |
| 6 | 9620 | BA | ADM. INTRAVASCULARA ** | 1g/20ml | PERF. | 0ml | SPA | LIA | SOL. PERF. + 1 SET PT. PERFUZARE | R | | 0000 | 0000 | 000 |
| 1 | 01 | 02 | | | | | | | | | | | | |
| 1 | W43 | J06 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. | IG VENA | SOL. | 2,5g | KEDRION | ITA | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 50 ML SOL. | P | 1 | 670,37 | 768,85 | 0,000 |
| 6 | 9630 | BA | ADM. INTRAVASCULARA ** | 2,5g/50ml | PERF. | /50 | SPA | LIA | PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | R | | 0000 | 0000 | 000 |
| 2 | 01 | 02 | | | | ml | | | | | | | | |
| 1 | W43 | J06 | IMUNOGLOBULINA NORMALA PT. | IG VENA | SOL. | 5g/1 | KEDRION | ITA | CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA X 100 ML | P | 1 | 1.310,7 | 1.466,8 | 0,000 |
| 6 | 9640 | BA | ADM. INTRAVASCULARA ** | 5g/100ml | PERF. | 00ml | SPA | LIA | SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE | R | | 50000 | 70000 | 000 |
| 8 | 01 | 02 | | | | l | | | | | | | | |

29. 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”, poziția 167 se abrogă.

30. 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”, după poziția 212 se introduc două noi poziții, pozițiile 213 și 214 cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------------|-------------|---------------------|-------------------------------------|--------------------------------------|----------|---------------------|-------------|---|--------|---|------------------|------------------|--------------|
| 21 3 | W683430 01 | J02AX 04 | CASPOFUNGINU M** | CASPOFUNGIN A STADA M&D 50 mg | PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | 50m g | STADA M&D SRL | ROMAN IA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CU CAPACITATEA DE 10 ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 902,62000 0 | 1.022,010 000 | 0,0000 00 |
| 21 4 | W683420 01 | J02AX 04 | CASPOFUNGINU M** | CASPOFUNGIN A STADA M&D 70 mg | PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | 70m g | STADA M&D SRL | ROMAN IA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA CU CAPACITATEA DE 10 ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. | P R | 1 | 1.168,910 000 | 1.312,260 000 | 0,0000 00 |

Art. II. – Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și se aplică începând cu luna aprilie 2022.

p. Ministrul Sănătății,

Dr.Romică-Andrei BACIU
Secretar de Stat

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Adela COJAN
Vicepreședinte