

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. 591/43/01.02.2013 al Ministerului Sănătății și nr. 46402/31.01.2013 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” poziția 351 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”, poziția 350 se modifică și va avea următorul cuprins:

350	W5584 1001	J02A X06	ANIDULAFUNGINUM	ECALTA 100mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	100mg	PFIZER LIMITED	MARE A BRITA NIE	CUTIE X 1FLAC.DIN STICLA A 30ML X 100MG PULB.	S	1	1.449,080 000	1.617,650 000	0,00000 0
-----	---------------	-------------	-----------------	--------------	---	-------	-------------------	---------------------------	--	---	---	------------------	------------------	--------------

3. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie” pozițiile 19, 140 și 197 se abrogă.

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 32, 34, 39 și 348 se modifică și vor avea următorul cuprins:

32	W64 8270 03	L01 AX 03	TEMOZOLOMIDUM	TEMODAL 20 mg	CAPS.	20mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU 5 CAPS. AMBALATE INDIVIDUAL IN PLICURI	PR	5	9,9672 00	13,036 800	2,993 200
34	W59 6170 03	L01 AX 03	TEMOZOLOMIDUM	TEMODAL 20 mg	CAPS.	20mg	MERCK SHARP & DOHME	MAREA BRITANI E	CUTIE X 5 CAPS. AMBALATE INDIVIDUAL IN PLICURI	P- RF /R	5	9,9672 00	13,036 800	2,993 200
39	W62 6020 01	L01 BA 01	METHOTREXATUM	METHOTREXA TE 2,5 mg	COMPR. FILM.	2,5mg	CN UNIFARM S.A.	ROMANI A	CUTIE CU 10 BLIST. X 10 COMPR. FILM.	PR	1 0 0	0,3100 00	0,3621 00	0,000 000
348	W64 9150 01	L01 XX 02	ASPARAGINAZUM	ERWINASE	PULB. PT. SOL. INJ.	10000 unitati/fl acon	DIRECT PHARMA LOGISTICS S.R.L.	ROMANI A	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLA NEUTRA CU 10000UI/FLACON PULB. PT. SOL. INJ.	PR	5	3.013, 26000 0	3.292, 08200 0	0,000 000

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 495 se adaugă șase noi poziții, pozițiile 496-501 cu următorul cuprins:

496	W652 19001	L01 AA0 3	MELPHALANUM	MELPHALAN RATIOPHARM	PULB+S OLV. PT. SOL. INJ./PER F.	50mg	CN UNIFARM S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU 1FL. X 50MG PULB. + 1F SOLVENT	P R	1	106,820 000	130,410 000	0,0000 00
-----	---------------	-----------------	-------------	-------------------------	--	------	-----------------	-------------	--	--------	---	----------------	----------------	--------------

4 9 7	W597 66002	L01X B01	PROCARBAZINUM 4)	NATULAN	CAPS.	50 mg	CN UNIFARM S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU 5 BLIST X 10 CAPS.	P R F	50	22,2200 00	24,9828 00	0,0000 00
4 9 8	W645 02002	L01X E11	PAZOPANIB **1	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLA NDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	P R	90	84,2916 66	92,3018 88	0,0000 00
4 9 9	W645 03002	L01X E11	PAZOPANIB **1	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLA NDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	P R	60	171,197 333	187,241 166	0,0000 00
5 0 0	W645 02002	L01X E11	PAZOPANIB **1 Q	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLA NDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	P R	90	84,2916 66	92,3018 88	0,0000 00
5 0 1	W645 03002	L01X E11	PAZOPANIB **1 Q	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLA NDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	P R	60	171,197 333	187,241 166	0,0000 00

6. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.20: „Fibroză pulmonară idiopatică”, după poziția 4 se adaugă patru noi poziții, pozițiile 5-8 cu următorul cuprins:

5	W643 78001	L04 AX0 5	PIRFENIDONUM **1	ESBRIET 267 mg	COMPR. FILM.	267 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	AMBALAJ CU 252 COMPR. FILM.	P R	25 2	35,6421 03	39,0013 49	0,0000 00
6	W640 64001	L04 AX0 5	PIRFENIDONUM **1	ESBRIET 267 mg	COMPR. FILM.	267 mg	ROCHE REGISTRATION LTD.	MAREA BRITANIE	AMBALAJ CU 252 COMPR. FILM.	P R	25 2	35,6421 03	39,0013 49	0,0000 00
7	W640 65001	L04 AX0 5	PIRFENIDONUM **1	ESBRIET 801 mg	COMPR. FILM.	801 mg	ROCHE REGISTRATION LTD.	MAREA BRITANIE	AMBALAJ CU 84 COMPR. FILM	P R	84	106,929 285	117,007 261	0,0000 00
8	W643 79001	L04 AX0 5	PIRFENIDONUM **1	ESBRIET 801 mg	COMPR. FILM.	801 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	AMBALAJ CU 84 COMPR. FILM	P R	84	106,929 285	117,007 261	0,0000 00

7. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, poziția 188 se modifică și va avea următorul cuprins:

1 8 8	W6260 2001	L01B A01	METHOTREXATUM	METHOTREXATE 2,5 mg	COMPR . FILM.	2,5m g	CN UNIFARM S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU 10 BLIST. X 10 COMPR. FILM.	P R	10 0	0,310000	0,362100	0,00000 0
-------------	---------------	-------------	---------------	------------------------	------------------	-----------	--------------------	-------------	---	--------	---------	----------	----------	--------------

8. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, după poziția 323 se adaugă o nouă poziție, poziția 324 cu următorul cuprins:

3 2 4	W6521 9001	L01A A03	MELPHALANUM	MELPHALAN RATIOPHARM	PULB+S OLV. PT. SOL. INJ./PER F.	50mg	CN UNIFARM S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU 1FL. X 50MG PULB. + 1F SOLVENT	P R	1	106,8200 00	130,4100 00	0,00000 0
-------------	---------------	-------------	-------------	-------------------------	--	------	--------------------	-------------	--	--------	---	----------------	----------------	--------------

9. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.3: „Transplant hepatic”, după poziția 118 se adaugă patru noi poziții, pozițiile 119-122 cu următorul cuprins:

1 1 9	W6 359 001 2	B0 1A B0 5	ENOXAPARINUM	CLEXANE 2000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	2000UI (20mg) /0,2ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	5,30 0000	6,70 1000	0,00 000 0
1 2 0	W6 359 101 2	B0 1A B0 5	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	4000UI (40mg) /0,4ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	9,61 4000	12,1 5600 0	0,00 000 0
1 2 1	W6 359 201 2	B0 1A B0 5	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	6000UI (60mg) /0,6ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	12,8 0000 0	15,6 2600 0	0,00 000 0
1 2 2	W6 359 300 9	B0 1A B0 5	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	8000UI (80mg) /0,8ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	6 0	16,3 1000 0	20,6 2166 6	0,00 000 0

10. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.4: „Transplant renal combinat rinichi si pancreas”, după poziția 214 se adaugă patru noi poziții, pozițiile 215-218 cu următorul cuprins:

215	W63590012	B01A B05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 2000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	2000UI (20mg) /0,2ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	5,30 0000	6,70 1000	0,00 000 0
216	W63591012	B01A B05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	4000UI (40mg) /0,4ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	9,61 4000	12,1 5600 0	0,00 000 0
217	W63592012	B01A B05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	6000UI (60mg) /0,6ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	12,8 0000 0	15,6 2600 0	0,00 000 0
218	W63593009	B01A B05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	8000UI (80mg) /0,8ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	6	16,3 1000 0	20,6 2166 6	0,00 000 0

11. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.6: „Transplant pulmonar”, după poziția 147 se adaugă patru noi poziții, pozițiile 148-151 cu următorul cuprins:

148	W63590012	B01A B05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 2000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	2000UI (20mg) /0,2ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	5,30 0000	6,70 1000	0,00 000 0
149	W63591012	B01A B05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	4000UI (40mg) /0,4ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	9,61 4000	12,1 5600 0	0,00 000 0
150	W63592012	B01A B05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	6000UI (60mg) /0,6ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	12,8 0000 0	15,6 2600 0	0,00 000 0
151	W63593009	B01A B05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	8000UI (80mg) /0,8ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	6	16,3 1000 0	20,6 2166 6	0,00 000 0

12. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 98 se adaugă patru noi poziții, pozițiile 99-102 cu următorul cuprins:

99	W63590012	B01A80S	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 2000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	2000UI (20mg)/0,2ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	10	5,300000	6,701000	0,000000
100	W63590102	B01A80S	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	4000UI (40mg)/0,4ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	10	9,614000	12,156000	0,000000
101	W635902012	B01A80S	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	6000UI (60mg)/0,6ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	10	12,800000	15,626000	0,000000
102	W635902009	B01A80S	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 8000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	8000UI (80mg)/0,8ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	6	16,310000	20,621666	0,000000

Art. II. - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și intră în vigoare începând cu luna februarie 2019.

Ministrul sănătății,

Sorina PINTEA

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Adriana COTEL