

2. În anexa nr. 2, la secțiunea P1 "Programul național de boli transmisibile" litera A) "Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere", poziția 402 se modifică și va avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|-----|-----|---------------------------------------|-----------------|-----------------------------|-----------|---|-------------------------------|--|--------------------|--------------|------------------|---------------|---------------|------------------|---------------|---------------|
| 4 | W51 | J05 | TENOFOVIRUM DISOPROXIL FUMARATE | VIREAD 245mg | CO MP R. FIL M. | 245 mg | GILEA D SCIENC E INTER NATIO NAL LIMITE D | MA REA BRI TA NIE | CUTIE X 1 FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM | P- R F/ R | 3 0 01 | 1.0 97, 01 | 36,56 7000 | 28,94 2399 | 1.2 33, 89 | 41,12 9666 | 33,07 3200 |
|---|-----|-----|---------------------------------------|-----------------|-----------------------------|-----------|---|-------------------------------|--|--------------------|--------------|------------------|---------------|---------------|------------------|---------------|---------------|

3. În anexa nr. 2, la secțiunea P1 "Programul național de boli transmisibile" litera A) "Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere", după poziția nr. 452 se adaugă o nouă poziție, poziția nr. 453, cu următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|-----|-----|---------------------------------------|---|-----------------------------|-----------|--|-----------------|--|-------------|--------------|------------|---------------|---------------|------------|---------------|---------------|
| 4 | W60 | J05 | TENOFOVIRUM DISOPROXIL FUMARATE | TENOFOVI R DISOPROX IL TEVA 245 mg | CO MP R. FIL M. | 245 mg | TEVA PHARM ACEUTI CAL S.R.L. | RO MA NIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID CU CAPAC CAPAC PREVAZUT CU SYSTEM SECURIZAT PENTRU COPII DIN PP SI RECIPIENT CU DESICANT, A 30 COMPR. FILM. | P R 0 | 3 0 01 | 723 ,56 | 24,11 8666 | 24,11 8666 | 826 ,83 | 27,56 1000 | 27,56 1000 |
|---|-----|-----|---------------------------------------|---|-----------------------------|-----------|--|-----------------|--|-------------|--------------|------------|---------------|---------------|------------|---------------|---------------|

4. În anexa nr. 2, la secțiunea P6 "PROGRAMUL NAȚIONAL DE DIAGNOSTIC SI TRATAMENT PENTRU BOLI RARE SI SEPSIS SEVER" subprogramul P6.1 "HEMOFILIE SI TALASEMIE", poziția nr. 1 se abrogă.

5. În anexa nr. 2, la secțiunea P6 "PROGRAMUL NAȚIONAL DE DIAGNOSTIC ȘI TRATAMENT PENTRU BOLI RARE ȘI SEPSIS SEVER" subprogramul P6.1 "HEMOFILIE ȘI TALASEMIE", pozițiile nr. 5, 10, 15 și 16 se modifică și vor avea următorul cuprins:

| | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|----------------------------|---------------------|-------------------------|------------------------------------|--|-----------------------|-------------------------------|-----------------------------------|---|----------------------------|-------------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|---|---------------------------------|
| 5 | W6 106 000 1 | B0 2B D0 2 | MOROCO COG ALFA** | REFAC TO AF 500UI | PULB. + SOL. PT. SOL. INJ. | 5 0 0 U I | PFIZ ER LIMI TED | MA RE A BRI TA NIE | CUTIE X 1 FLAC.CU PULB. + 1 SERINGA PREUMPL. X 4 ML SOLV + 1 ADAPTOR + 2 TAMP.CU ALCOOL + 1 SET STERIL DE PERF. + 1 PLASTURE + 1 TIFON | P R | 1 16 2, 85 0 0 85 | 1.16 2,85 000 0 0 | 1.16 2,85 000 0 0 | 1. 30 30 5, 000 000 0 0 | 1.30 5,66 000 0 |
| 1 | W5 0 496 900 1 | B0 2B D0 2 | OCTOCOG ALFA** | RECO MBIN ATE 500 UI | PULB+ SOLV. PT. SOL. INJ. | 5 0 0 U I | BAX TER AG | AU ST RIA | CUTIE CU 1 FLAC. PULB.+1 FLAC. SOLV.+DISPOZITIV PT. RECONST. (BAXJECT II) +1 SERINGA +1 SET MINI- PERF.+ 2 TAMP. ALCOOL+2 PLAST. | S / P - R F | 1 21 1, 80 0 80 | 1.21 1,80 000 0 0 | 1.21 1,80 000 0 0 | 1. 35 35 9, 001 000 000 0 0 | 1.35 9,01 000 000 0 |
| 1 | W5 5 144 800 1 | B0 2B D0 2 | OCTOCOG ALFA** | ADVA TE 500UI | PULB+ SOLV.P T.SOL.I NJ | 5 0 0 U I | BAX TER AG | AU ST RIA | CUTIE X 1 FLAC. CU PULB. + 1 FLAC. X 5 ML APA PT. SOL. INJ. + 1 DISPOZITIV BAXJECT II | P - R F / R | 1 28 0, 02 02 | 1.28 0,02 000 0 0 | 1.28 0,02 000 0 0 | 1. 43 43 3, 37 000 000 0 0 | 1.43 3,37 000 000 0 |
| 1 | W6 6 117 000 1 | B0 2B D0 2 | OCTOCOG ALFA** | KOGE NATE BAYE R 500UI | PULB+ SOLV.P T.SOL.I NJ | 5 0 0 U I | BAY ER PHA RMA AG | GE RM AN IA | CUTIE X 1 FLAC. CU PULB. PT. SOL. INJ. + 1 SERINGA PREUMPLUTA X 2,5ML SOL. + AMBALAJ SUPL. CE CONTINE O TRUSA DE ADM. | P - R F / R | 1 26 9, 02 02 | 1.26 9,02 000 0 0 | 1.26 9,02 000 0 0 | 1. 42 42 1, 38 000 000 0 0 | 1.42 1,38 000 000 0 |

ART. II Prezentul ordin intră în vigoare începând cu data de 19 ianuarie 2015 și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,


Nicolae BĂNICIOIU

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,


Vasile CIURCHEA