

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. ~~AR 2284/2023~~ al Ministerului Sănătății și nr. ~~16645/30.01.2024~~ al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, având în vedere:

- art. 58 alin. (4) și (5) și art. 221 alin. (1), lit. k) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare,
  - Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, republicată, cu modificările și completările ulterioare,
- în temeiul dispozițiilor art. 291 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare, și ale art. 17 alin. (5) din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 972/2006, cu modificările și completările ulterioare,

**ministrul sănătății și președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate emit următorul ordin:**

**Art. I.** - Anexa nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr 1605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 951 și 951 bis din 29 decembrie 2014, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, pozițiile 3-6, 235, 417, 442 și 490 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”, după poziția 562 se introduc trei noi poziții, pozițiile 563-565 cu următorul cuprins:

|   |     |     |   |             |              |                         |                            |               |   |             |        |               |                    |              |
|---|-----|-----|---|-------------|--------------|-------------------------|----------------------------|---------------|---|-------------|--------|---------------|--------------------|--------------|
| 5 | W69 | J01 | AZITHROMYCINUM                          | SUMAMED     | PULB. PT.    | 200mg/                  | TEVA B.V.                  | TARILE DE JOS | CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID CONTINAND PULB. PT. 30 ML SUSP. ORALA, O SERINGA PT. ADMINISTRARE ORALA DIN PE/PS SAU PP/PP   | P<br>R<br>F | 1      | 30,77<br>0000 | 40,25<br>0000      | 0,00<br>0000 |
| 6 | 844 | FA  |   | FORTE 200   | SUSP.        | 5ml                     |                            |               |   |             |        |               |                    |              |
| 3 | 002 | 10  |   | mg/5 ml     | ORALA        |                         |                            |               |   |             |        |               |                    |              |
| 5 | W69 | J01 | AZITHROMYCINUM                          | SUMAMED     | PULB. PT.    | 200mg/                  | TEVA B.V.                  | TARILE DE JOS | CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID CONTINAND PULB. PT. 37,5 ML SUSP. ORALA, O SERINGA PT. ADMINISTRARE ORALA DIN PE/PS SAU PP/PP | P<br>R<br>F | 1      | 38,21<br>0000 | 49,98<br>0000      | 0,00<br>0000 |
| 6 | 844 | FA  |   | FORTE 200   | SUSP.        | 5ml                     |                            |               |   |             |        |               |                    |              |
| 4 | 003 | 10  |   | mg/5 ml     | ORALA        |                         |                            |               |   |             |        |               |                    |              |
| 5 | W69 | J05 | BICTEGRAVIRUM+EMTRICITABINUM+TENOFVIRUM | BIKTARVY 30 | COMPR. FILM. | 30mg/1<br>20mg/1<br>5mg | GILEAD SCIENCES IRELAND UC | IRLANDA       | CUTIE CU 1 FLAC DIN PEID, PREVAZUT CU CAPAC DIN PP SI SISTEM DE INCHIDERE SECURIZAT PENTRU COPII X 30 COMPR. FILM.      | P<br>R      | 3<br>0 | 96,48<br>1000 | 106,4<br>3600<br>0 | 0,00<br>0000 |
| 6 | 346 | AR  |   | mg/120      |              |                         |                            |               |   |             |        |               |                    |              |
| 5 | 001 | 20  |   | mg/15 mg    |              |                         |                            |               |   |             |        |               |                    |              |

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, pozițiile 120 și 165 se abrogă.

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 14, 160, 297-300, 325, 410, 413, 416-421, 433, 436 și 701 se modifică și vor avea următorul cuprins:

|     |               |             |                       |  |                                      |          |                              |         |   |    |   |              |              |                 |
|-----|---------------|-------------|-----------------------|--|--------------------------------------|----------|------------------------------|---------|---|----|---|--------------|--------------|-----------------|
| 14  | W6811100<br>1 | L01AA0<br>3 | MELPHALANUM           | MELPHALAN-RATIOPHARM<br>50 mg            | PULB+SOLV.<br>PT. SOL.<br>INJ./PERF. | 50mg     | TEVA PHARMACEUTICAL S.S.R.L. | ROMANIA | CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. SI 1 FLAC. CU 10 ML SOLV.                     | PR | 1 | 636,000000   | 739,020000   | 493,120000<br>0 |
| 160 | W6617300<br>1 | L01CE0<br>2 | IRINOTECANUM<br>**1 Ω | ONIVYDE PEGYLATED LIPOSOMAL<br>4,3 mg/ml | CONC. PT.<br>DISPERSIE<br>PERF.      | 4,3mg/ml | LES LABORATOIRES SERVIER     | FRANTA  | CUTIE CU 1 FLAC. DE STICLA DE TIP I CU DOP DE CLOROBUTIL GRI SI SIGILIU | PR | 1 | 3.939,100000 | 4.331,770000 | 0,000000        |

|     |               |             |                       |                          |                         |                          |  |               |   |    |         |                   |                   |          |  |
|-----|---------------|-------------|-----------------------|--------------------------|-------------------------|--------------------------|--|---------------|---|----|---------|-------------------|-------------------|----------|--|
|     |               |             |                       |                          |                         |                          |  |               | DE AL CU<br>CAPAC<br>DETASABIL X<br>10 ML CONC.<br>PT. DISPERSIE<br>PERF.                       |    |         |                   |                   |          |  |
| 297 | W6534400<br>1 | L01ED0<br>4 | BRIGATINIBUM<br>**1 Ω | ALUNBRIG<br>180 mg       | COMPR.<br>FILM.         | 180mg                    | TAKEDA PHARMA<br>A/S                   | DANEMARC<br>A | CUTIE CU<br>BLIST.<br>ACLAR/AL X 28<br>COMPR. FILM  | PR | 28      | 624,706071        | 682,292142        | 0,000000 |  |
| 298 | W6534200<br>2 | L01ED0<br>4 | BRIGATINIBUM<br>**1 Ω | ALUNBRIG 30<br>mg        | COMPR.<br>FILM.         | 30mg                     | TAKEDA PHARMA<br>A/S                   | DANEMARC<br>A | CUTIE CU<br>BLIST.<br>ACLAR/AL X 28<br>COMPR. FILM  | PR | 28      | 106,526071        | 117,476071        | 0,000000 |  |
| 299 | W6534300<br>2 | L01ED0<br>4 | BRIGATINIBUM<br>**1 Ω | ALUNBRIG 90<br>mg        | COMPR.<br>FILM.         | 90mg                     | TAKEDA PHARMA<br>A/S                   | DANEMARC<br>A | CUTIE CU<br>BLIST.<br>ACLAR/AL X 28<br>COMPR. FILM  | PR | 28      | 317,435357        | 347,367142        | 0,000000 |  |
| 300 | W6655200<br>1 | L01ED0<br>4 | BRIGATINIBUM<br>**1 Ω | ALUNBRIG 90<br>mg+180 mg | COMPR.<br>FILM.         | FARA<br>CONCENTRATI<br>E | TAKEDA PHARMA<br>A/S                   | DANEMARC<br>A | PACHET DE<br>INITIERE CU<br>BLIST.<br>ACLAR/AL X 28<br>COMPR. FILM<br>(7 X 90MG +<br>21 X 180MG | PR | 1       | 17.491,77000<br>0 | 19.104,18000<br>0 | 0,000000 |  |
| 325 | W6814700<br>1 | L01EJ02     | FEDRATINIBUM<br>**1 Ω | INREBIC 100<br>mg        | CAPS.                   | 100mg                    | BRISTOL-MYERS<br>SQUIBB PHARMA<br>EEIG | IRLANDA       | CUTIE CU UN<br>FLACON DIN<br>HDPE X 120<br>CAPSULE  | PR | 12<br>0 | 140,686583        | 153,666333        | 0,000000 |  |
| 410 | W6556000<br>4 | L01FF01     | NIVOLUMABUM<br>**1    | OPDIVO 10<br>mg/ml       | CONC. PT.<br>SOL. PERF. | 10mg/ml                  | BRISTOL-MYERS<br>SQUIBB PHARMA<br>EEIG | IRLANDA       | CUTIE CU 1<br>FLAC. DIN<br>STICLA DE TIP I<br>X 12ML (120<br>MG CONC. PT.<br>SOL. PERF.)        | PR | 1       | 6.008,990000      | 6.587,950000      | 0,000000 |  |
| 413 | W6556000<br>4 | L01FF01     | NIVOLUMABUM<br>**1 Ω  | OPDIVO 10<br>mg/ml       | CONC. PT.<br>SOL. PERF. | 10mg/ml                  | BRISTOL-MYERS<br>SQUIBB PHARMA<br>EEIG | IRLANDA       | CUTIE CU 1<br>FLAC. DIN<br>STICLA DE TIP I<br>X 12ML (120                                       | PR | 1       | 6.008,990000      | 6.587,950000      | 0,000000 |  |

|     |               |         |                       |                      |                         |             |                               |          |  |    |   |                   |                   |          |  |
|-----|---------------|---------|-----------------------|----------------------|-------------------------|-------------|-------------------------------|----------|--|----|---|-------------------|-------------------|----------|--|
|     |               |         |                       |                      |                         |             |                               |          | MG CONC. PT.<br>SOL. PERF.)  |    |   |                   |                   |          |  |
| 416 | W6492300<br>2 | L01FF03 | DURVALUMABUM<br>**1 Ω | IMFINZI 50<br>mg/ml  | CONC. PT.<br>SOL. PERF. | 50mg/ml     | ASTRAZENECA AB                | SUEDIA   | CUTIE CU 1<br>FLAC. DIN<br>STICLA A 10<br>ML CONC.<br>(CARE<br>CONTINE 500<br>MG<br>DURVALUMAB<br>)  | PR | 1 | 8.546,920000      | 9.354,290000      | 0,000000 |  |
| 417 | W6492300<br>1 | L01FF03 | DURVALUMABUM<br>**1 Ω | IMFINZI 50<br>mg/ml  | CONC. PT.<br>SOL. PERF. | 50mg/ml     | ASTRAZENECA AB                | SUEDIA   | CUTIE CU 1<br>FLAC. DIN<br>STICLA A 2,4<br>ML CONC.<br>(CARE<br>CONTINE 120<br>MG<br>DURVALUMAB<br>) | PR | 1 | 2.074,060000      | 2.298,880000      | 0,000000 |  |
| 418 | W6429500<br>1 | L01FF05 | ATEZOLIZUMAB<br>**1   | TECENTRIQ<br>1200 mg | CONC. PT.<br>SOL. PERF. | 1200mg/20ml | ROCHE<br>REGISTRATION<br>GMBH | GERMANIA | CUTIE CU 1<br>FLAC. DIN<br>STICLA X 20<br>ML CONC. PT.<br>SOL. PERF.                                 | PR | 1 | 16.466,63000<br>0 | 17.986,78000<br>0 | 0,000000 |  |
| 419 | W6429500<br>1 | L01FF05 | ATEZOLIZUMAB<br>**1 Ω | TECENTRIQ<br>1200 mg | CONC. PT.<br>SOL. PERF. | 1200mg/20ml | ROCHE<br>REGISTRATION<br>GMBH | GERMANIA | CUTIE CU 1<br>FLAC. DIN<br>STICLA X 20<br>ML CONC. PT.<br>SOL. PERF.                                 | PR | 1 | 16.466,63000<br>0 | 17.986,78000<br>0 | 0,000000 |  |
| 420 | W6677200<br>1 | L01FF05 | ATEZOLIZUMAB<br>**1 Ω | TECENTRIQ<br>840 mg  | CONC. PT.<br>SOL. PERF. | 840mg/14ml  | ROCHE<br>REGISTRATION<br>GMBH | GERMANIA | CUTIE CU 1<br>FLAC. DIN<br>STICLA X 14<br>ML CONC. PT.<br>SOL. PERF.                                 | PR | 1 | 11.216,61000<br>0 | 12.264,25000<br>0 | 0,000000 |  |
| 421 | W6623700<br>1 | L01FF06 | CEMIPLIMABUM<br>**1 Ω | LIBTAYO 350<br>mg    | CONC. PT.<br>SOL. PERF. | 50mg/ml     | REGENERON<br>IRELAND DAC      | IRLANDA  | CUTIE CU 1<br>FLAC. DIN<br>STICLA<br>PREVAZUTA<br>CU DOP DIN   | PR | 1 | 16.447,63000<br>0 | 17.966,07000<br>0 | 0,000000 |  |

|     |               |             |                                |                               |                                      |        |  |        |   |         |    |                   |                   |          |
|-----|---------------|-------------|--------------------------------|-------------------------------|--------------------------------------|--------|--|--------|---|---------|----|-------------------|-------------------|----------|
|     |               |             |                                |                               |                                      |        |  |        | CAUCIUC CU STRAT FLUROTEC SI UN CAPAC ETANS CU CAPSA DETASABILA X 7 ML CONC. PT. SOL. PERF. (350 MG CEMPLIMAB)          |         |    |                   |                   |          |
| 433 | W6635800<br>1 | L01FX02     | GEMTUZUMAB OZOGAMICIN **1<br>Ω | MYLOTARG 5<br>mg              | PULB. PT.<br>CONC. PT.<br>SOL. PERF. | 5mg    | PFIZER EUROPE<br>MA EEIG                           | BELGIA | CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA BRUNA CU DOP DIN CAUCIUC BUTILIC SI SIGILIU CU CAPAC DETASABIL X 5 MG GEMTUZUMAB OZOGAMICIN | PR      | 1  | 28.624,80000<br>0 | 31.239,18000<br>0 | 0,000000 |
| 436 | W6718400<br>1 | L01FX09     | MOGAMULIZUMAB **1<br>Ω         | POTELJGEO 4<br>mg/ml          | CONC. PT.<br>SOL. PERF.              | 4mg/ml | KYOWA KIRIN<br>HOLDINGS B.V.                       | OLANDA | CUTIE CU 1 FLAC. A 5 ML CONC. PT. SOL. PERF.  | PR      | 1  | 5.472,910000      | 6.003,620000      | 0,000000 |
| 701 | W6909000<br>2 | L02BX0<br>3 | ABIRATERONUM<br>**1            | ABIRATERON<br>A SUN 500<br>mg | COMPR.<br>FILM.                      | 500mg  | SUN<br>PHARMACEUTICAL<br>INDUSTRIES<br>EUROPE B.V. | OLANDA | CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 60 COMPR. FILM.  | PR<br>F | 60 | 48,840000         | 53,998600         | 0,000066 |

**5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 729 se introduc patru noi poziții, pozițiile 730-733 cu următorul cuprins:**

|             |                   |                 |             |                                |                                     |          |              |                 |   |        |   |                |                |              |
|-------------|-------------------|-----------------|-------------|--------------------------------|-------------------------------------|----------|--------------|-----------------|---|--------|---|----------------|----------------|--------------|
| 7<br>3<br>0 | W69<br>9140<br>01 | L01<br>AAO<br>3 | MELPHALANUM | MELPHALAN<br>TILLOMED 50<br>mg | PULB.<br>SI<br>SOLV.<br>PT.<br>SOL. | 50m<br>g | ZENTIVA S.A. | RO<br>MA<br>NIA | CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. SI 1 FLAC. CU 10 ML SOLV. | P<br>R | 1 | 530,00<br>0000 | 615,85<br>0000 | 0,000<br>000 |
|-------------|-------------------|-----------------|-------------|--------------------------------|-------------------------------------|----------|--------------|-----------------|---|--------|---|----------------|----------------|--------------|

|             |                   |                 |                  |                           |                     |                     |  |                              |            |  |   |        |               |                  |                  |              |
|-------------|-------------------|-----------------|------------------|---------------------------|---------------------|---------------------|--|------------------------------|------------|--|---|--------|---------------|------------------|------------------|--------------|
|             |                   |                 |                  |                           | INJ./PE<br>RF.      |                     |  |                              |            |  |   |        |               |                  |                  |              |
| 7<br>3<br>1 | W67<br>8980<br>01 | L01<br>BC0<br>7 | AZACITIDINUM **1 | ONUREG<br>mg              | 200                 | COMP<br>R.<br>FILM. | 200<br>mg                                    | BRISTOL-MYERS<br>PHARMA EEIG | SQUIBB     | IRLA<br>NDA  | CUTIE CU BLISTER (OPA/PVC/AL) X 7 COMPRIMATE<br>FILMATE | P<br>R | 7             | 4.559,0<br>25714 | 4.974,7<br>88571 | 0,000<br>000 |
| 7<br>3<br>2 | W67<br>8990<br>01 | L01<br>BC0<br>7 | AZACITIDINUM **1 | ONUREG<br>mg              | 300                 | COMP<br>R.<br>FILM. | 300<br>mg                                    | BRISTOL-MYERS<br>PHARMA EEIG | SQUIBB     | IRLA<br>NDA  | CUTIE CU BLISTER (OPA/PVC/AL) X 7 COMPRIMATE<br>FILMATE | P<br>R | 7             | 4.559,0<br>25714 | 4.974,7<br>88571 | 0,000<br>000 |
| 7<br>3<br>3 | W69<br>0900<br>05 | L02<br>BX0<br>3 | ABIRATERONUM **1 | ABIRATERONA<br>SUN 500 mg | COMP<br>R.<br>FILM. | 500<br>mg           | SUN PHARMACEUTICAL<br>INDUSTRIES EUROPE B.V. |                              | OLA<br>NDA | CUTIE CU BLIST. PVC/PE/PVDC//AL PERFORATE CU<br>DOZE UNITARE X 60X1 COMPR. FILM. | P<br>R<br>F   | 6<br>0 | 48,840<br>000 | 53,998<br>600    | 0,000<br>066     |              |

6. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1 ” Hemofilie și talasemie”, poziția 82 se modifică și va avea următorul cuprins:

|        |               |             |   |                                      |  |                  |                     |              |  |                  |   |                  |                  |              |
|--------|---------------|-------------|---|--------------------------------------|--|------------------|---------------------|--------------|--|------------------|---|------------------|------------------|--------------|
| 8<br>2 | W5238<br>9001 | B02B<br>D06 | FACTOR VIII DE COAGULARE SI<br>FACTOR VON WILLEBRAND ** | HAEMATE P 500UI<br>FVIII/1200 UI FVW | PULB.+S<br>OLV. PT.<br>SOL. INJ.<br>SAU<br>PERF. | 500UI+12<br>00UI | CSL BEHRING<br>GMBH | GERMA<br>NIA | PACHET DE 500 UI CONTINE:1<br>CUTIE CU 1 FL.PULB+1 FL. CU<br>10ML APA PT PREP.INJ. 1<br>CUTIE CU DIZPOZ. DE<br>ADMINISTRARE<br>CONTINE:1DISPOZ. DE<br>TRANSFER CU FILTRU<br>20/20+1SERINGA CU CAPAC.<br>10 ML+1SET PT PUNCTIE<br>VENOASA+2 TAMPOANE<br>ALCOOL+1PANSAMENT<br>NESTERIL | P<br>-<br>R<br>F | 1 | 1.153,250<br>000 | 1.295,190<br>000 | 0,00000<br>0 |
|--------|---------------|-------------|---|--------------------------------------|--|------------------|---------------------|--------------|--|------------------|---|------------------|------------------|--------------|

7. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 ” Boli rare - medicamente incluse condiționat”, poziția 21 se modifică și va avea următorul cuprins:

|        |               |             |                       |                                |                    |                               |                      |               |   |        |   |                    |                    |              |
|--------|---------------|-------------|-----------------------|--------------------------------|--------------------|-------------------------------|----------------------|---------------|---|--------|---|--------------------|--------------------|--------------|
| 2<br>1 | W6449<br>4001 | L04A<br>X08 | DARVADSTROCELUM **1 Ω | ALOFISEL 5 ×<br>10{6}celule/ml | DISPER<br>SIE INJ. | 5 ×<br>10{6}<br>celule<br>/ml | TAKEDA<br>PHARMA A/S | DANEMA<br>RCA | CUTIE CU 4 FLAC. DIN STICLA X<br>6 ML DISPERSIE | P<br>R | 1 | 247.435,00<br>0000 | 269.742,30<br>0000 | 0,00000<br>0 |
|--------|---------------|-------------|-----------------------|--------------------------------|--------------------|-------------------------------|----------------------|---------------|---|--------|---|--------------------|--------------------|--------------|

8. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1: „Transplant medular”, poziția 196 se modifică și va avea următorul cuprins:

|             |               |             |             |                                |  |      |                                    |             |  |        |   |                |                |                |
|-------------|---------------|-------------|-------------|--------------------------------|--|------|------------------------------------|-------------|--|--------|---|----------------|----------------|----------------|
| 1<br>9<br>6 | W6811<br>1001 | L01A<br>A03 | MELPHALANUM | MELPHALAN-<br>RATIOPHARM 50 mg | PULB+SO<br>LV. PT.<br>SOL.<br>INJ./PER<br>F. | 50mg | TEVA<br>PHARMACEUTI<br>CALS S.R.L. | ROMA<br>NIA | CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. SI 1<br>FLAC. CU 10 ML SOLV. | P<br>R | 1 | 636,00000<br>0 | 739,02000<br>0 | 493,1200<br>00 |
|-------------|---------------|-------------|-------------|--------------------------------|--|------|------------------------------------|-------------|--|--------|---|----------------|----------------|----------------|

9. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1: „Transplant medular”, după poziția 333 se introduc două noi poziții, pozițiile 334 și 335 cu următorul cuprins:

|             |               |                 |                  |                                |                                       |                   |                                     |             |  |        |    |                |                |              |
|-------------|---------------|-----------------|------------------|--------------------------------|---------------------------------------|-------------------|-------------------------------------|-------------|--|--------|----|----------------|----------------|--------------|
| 3<br>3<br>4 | W695<br>68004 | A04<br>AA0<br>1 | ONDANSETRONUM ** | ONDANSETRON<br>KABI 0,08 mg/ml | SOL. PERF.                            | 0,08<br>mg/<br>ml | FRESENIUS<br>KABI<br>ROMANIA<br>SRL | ROM<br>ANIA | CUTIE CU 40 FLAC. PEJD X 50 ML<br>SOL.PERF.            | P<br>R | 40 | 5,58960<br>0   | 7,55520<br>0   | 6,4048<br>00 |
| 3<br>3<br>5 | W699<br>14001 | L01A<br>A03     | MELPHALANUM      | MELPHALAN<br>TILLOMED 50 mg    | PULB. SI SOLV. PT. SOL.<br>INJ./PERF. | 50mg              | ZENTIVA<br>S.A.                     | ROM<br>ANIA | CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. SI 1 FLAC.<br>CU 10 ML SOLV. | P<br>R | 1  | 530,000<br>000 | 615,850<br>000 | 0,0000<br>00 |

10. 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 18 și 19 se modifică și vor avea următorul cuprins:

|        |                   |                     |              |                              |              |                      |                             |                       |  |                |        |               |               |              |
|--------|-------------------|---------------------|--------------|------------------------------|--------------|----------------------|-----------------------------|-----------------------|--|----------------|--------|---------------|---------------|--------------|
| 1<br>8 | W64<br>849<br>001 | B0<br>1A<br>B0<br>4 | DALTEPARINUM | FRAGMIN<br>5000 UI/0,2<br>ml | SOL.<br>INJ. | 5000<br>UI/0,<br>2ml | PFIZER<br>EUROPE<br>MA EEIG | BELGIA                | CUTIE CU 10 BLISTERE INDIVIDUALE CONTINÂND FIECARE O SERINGA PREUMPLUTA,<br>FARA SISTEM DE BLOCARE A ACULUI NEEDLE-TRAP A 0,2 ML SOLUTIE INJECTABILA | PR<br>/P<br>RF | 1<br>0 | 15,32<br>8000 | 18,71<br>3000 | 0,00<br>0000 |
| 1<br>9 | W52<br>808<br>004 | B0<br>1A<br>B0<br>4 | DALTEPARINUM | FRAGMIN<br>5000 UI/0,2<br>ml | SOL.<br>INJ. | 5000<br>ui/0,<br>2ml | PFIZER<br>EUROPE<br>MA EEIG | MAREA<br>BRITAN<br>IE | CUTIE CU 10 BLISTERE INDIVIDUALE CONTINÂND FIECARE O SERINGA PREUMPLUTA,<br>FARA SISTEM DE BLOCARE A ACULUI NEEDLE-TRAP A 0,2 ML SOLUTIE INJECTABILA | S/<br>P-<br>RF | 1<br>0 | 15,32<br>8000 | 18,71<br>3000 | 0,00<br>0000 |

**Art. II.** – Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și se aplică începând cu luna februarie 2024.

**Ministrul Sănătății,**

**Prof. Univ. Dr. Alexandru RAFLA**

**Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,**

**Dr. Valeria HERDEA**

**DIRECTOR GENERAL**

**Dr. Mihaela ION**