

ORDIN nr. 777 din 2 iunie 2021
 privind modificarea și completarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 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

EMITENT: Ministerul Sănătății

PUBLICAT ÎN: Monitorul Oficial nr. 566 din 3 iunie 2021

Data intrării în vigoare: 03 Iunie 2021

Văzând Referatul de aprobare nr. IM 2.891/2021 al Ministerului Sănătății și nr. DG 1.676 din 28 05.2021 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. 1.605/875/2014 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 33, 420, 440, 441, 446, 447, 451, 456, 520, 574-576, 578-582 și 594-601 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”, poziția 656 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

656	W66494001	J01XA01	VANCOMYCINUM	VANCOTEK 1 g I.V.	PULB. PT. SOL. PERF.	1 g	CN UNIFARM - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. CE CONȚINE 1 G PULB. PT. SOL. PERF.	PR 1	26,200000	34,270000	0,000000
-----	-----------	---------	--------------	----------------------	-------------------------------	--------	-------------------------	---------	---	------	-----------	-----------	----------

"

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 671 se introduce o nouă poziție, poziția 672, cu următorul cuprins:

"

672	W67482001	J01XA01	VANCOMYCINUM	VANCOMICINA ROMPHARM 1.000 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1.000 mg	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CARE CONȚINE 1.000 MG PULBERE PT. CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	22,600000	30,540000	0,000000
-----	-----------	---------	--------------	-------------------------------------	---	-------------	---------------------------------	---------	---	----	---	-----------	-----------	----------

"

4. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, poziția 9 se abrogă.

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 284, 286, 288, 290, 487, 660-662 și 670-673 se abrogă.

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie” pozițiile 6, 48, 49, 374, 375, 423-425, 438-441, 531, 532, 666, 688-691, 708 și 711 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

6	W58866002	L01AA02	CHLORAMBUCILUM	LEUKERAN 2 mg	COMPR. FILM.	2 mg	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED	IRLANDA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 COMPR. FILM.	P-RF	25	2,047200	2,588400	0,000000
.....														
48	W42003001	L01BA04	PEMETREXEDUM **1	ALIMTA 500 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	CUTIE X 1 FLAC. PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	S	1	2.015,316000	2.242,476000	2.167,514000
49	W58868001	L01BB02	MERCAPTOPYRINUM	PURI-NETHOL	COMPR.	50 mg	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED	IRLANDA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 25 COMPR.	P-RF	25	2,002000	2,531200	0,000000
.....														
374	W64505001	L01XE10	EVEROLIMUS **1	AFINITOR 10 mg	COMPR.	10 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. AL/PA /AL/PVC X 30 COMPR.	PR	30	274,266666	300,222666	0,000000
375	W54589001	L01XE10	EVEROLIMUS **1	AFINITOR 10 mg	COMPR.	10 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 3 BLIST. AL/PA /PVC/AL X 10 COMPR.	P-RF	30	274,266666	300,222666	0,000000
.....														
423	W64527001	L01XE26	CABOZANTINIBUM **1 Ω	CABOMETYX 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	698,552333	762,694666	0,000000

424	W64528001	L01XE26	CABOZANTINIBUM **1 Ω	CABOMETYX 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	698,552333	762,694666	0,000000
425	W64529001	L01XE26	CABOZANTINIBUM **1 Ω	CABOMETYX 60 mg	COMPR. FILM.	60 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	698,552333	762,694666	0,000000
.....														
438	W64294001	L01XE36	ALECTINIB **1 Ω	ALECENSA 150 mg	CAPS.	150 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	AMBALAJ MULTIPLU X 224 CAPSULE	PR	224	92,309285	100,787544	0,000000
439	W64447001	L01XE39	MIDOSTAURINUM **1	RYDAPT 25 mg	CAPS. MOI	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA-AL-PVC/AL X 112 (4X28) CAPS. MOI	PR	112	486,456964	530,579375	0,000000
440	W64447001	L01XE39	MIDOSTAURINUM **1 Ω	RYDAPT 25 mg	CAPS. MOI	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA-AL-PVC/AL X 112 (4 X 28) CAPS. MOI	PR	112	486,456964	530,579375	0,000000
441	W64450001	L01XE42	RIBOCICLIBUM **1 Ω	KISQALI 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PCTFE /PVC X 63 COMPR. FILM.	PR	63	144,175714	157,757301	0,000000
.....														
531	W64402002	L02BA03	FULVESTRANTUM **	FASLODEX 250 mg	SOL. INJ.	250 mg/ 5 ml	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE X 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLĂ X 5 ML SOLUȚIE INJECTABILĂ + 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANȚĂ	PRF	2	488,400000	555,246000	334,739000
532	W51514002	L02BA03	FULVESTRANTUM **	FASLODEX 250 mg	SOL. INJ.	250 mg/ 5 ml	ASTRAZENECA UK LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLĂ X 5 ML SOLUȚIE INJECTABILĂ + 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANȚĂ	P-RF	2	488,400000	555,246000	334,739000
.....														
666	W66173001	L01XX19	IRINOTECANUM **1 Ω	ONIVYDE PEGYLATED LIPOSOMAL 4,3 mg/ml	CONC. PT. DISPERSIE PERF.	4,3 mg/ ml	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANȚA	CUTIE CU 1 FLAC. DE STICLĂ DE TIP I CU DOP DE CLOROBUTIL GRI ȘI SIGILIU DE AL CU CAPAC DETAȘABIL X 10 ML CONC. PT. DISPERSIE PERF.	PR	1	3.788,210000	4.167,300000	0,000000

688	W65414002	L02BA03	FULVESTRANTUM **	FULVESTRANT SUN 250 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	250 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLĂ INCOLORĂ TIP I CONȚINÂND 5 ML SOL. INJ.	PR	2	488,400000	555,246000	234,254000
689	W65414001	L02BA03	FULVESTRANTUM **	FULVESTRANT SUN 250 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	250 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ DIN STICLĂ INCOLORĂ TIP I CONȚINÂND 5 ML SOL. INJ.	PR	1	488,400000	555,246000	269,674000
690	W64160002	L02BA03	FULVESTRANTUM **	FALVAX 250 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	250 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES	ROMÂNIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLĂ INCOLORĂ CU 5 ML SOL. INJ. ȘI 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANȚĂ	PRF	2	488,400000	555,246000	234,254000
691	W65873001	L02BA03	FULVESTRANTUM **	FULVESTRANT ACCORD 250 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	250 mg	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	POLONIA	CUTIE CU 2 SERINGI DIN STICLĂ, CU PISTON DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC ȘI TIJĂ DIN PLASTIC ȘI 2 ACE PENTRU INJEȚII CU SIGURANȚĂ (BD SAFETYGLIDE) X 5 ML SOL. INJ.	PRF	2	488,400000	555,246000	234,254000
708	W67128002	L02BA03	FULVESTRANTUM **	VASTALOMA 250 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	250 mg	ALVOGEN PHARMA TRADING EUROPE EOOD	BULGARIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLĂ, CU TIJĂ ȘI PISTON DE POLISTIREN ȘI 2 ACE DE SIGURANȚĂ (BD SAFETYGLIDE) PENTRU CONECTARE LA SERINGĂ X 5 ML SOL. INJ.	PRF	2	488,400000	555,246000	234,254000
711	W65489001	L02BA03	FULVESTRANTUM **	FULVESTRANT ROMPHARM 250 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	250 mg	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU DOUĂ BLIST. CU CĂTE O SERINGĂ PREUMPLUTĂ FIECARE ȘI DOUĂ ACE	PRF	2	488,400000	555,246000	234,244000

STERILE HIPODERMICE, FIECARE CONȚINE 5 ML SOL. INJ.

"

7. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 711 se introduc unsprezece noi poziții, pozițiile 712-722, cu următorul cuprins:

"

712	W62816002	L01BA04	PEMETREXEDUM **1	ARMISARTE 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg /ml	ACTAVIS GROUP PTC EHF.	ISLANDA	FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE 20 ML (500 MG/20 ML)	PR	1	1.679,430000	1.868,730000	0,000000
713	W66246001	L01BC01	CYTARABINUM	KORABIN 1.000 mg/20 ml	SOL. INJ./ PERF.	1.000 mg/ 20 ml	CN UNIFARM - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 20 ML SOL. INJ. /PERF.	PR	1	51,300000	64,860000	0,000000
714	W66241001	L01DC01	BLEOMYCINUM SULFAS	BLEMISIN 15 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	15 mg	C.N. UNIFARM - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLACON X 15 MG PULB. PT. SOL. INJ.	PR	1	109,760000	132,644400	1,355600
715	W66247001	L01XA01	CISPLATINUM	CISPLATIN KOCAK 10 mg/ 20 ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg / 20 ml	CN UNIFARM - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 20 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	8,724000	11,796000	31,444000
716	W59766002	L01XB01	PROCARBAZINUM 4)	NATULAN 50 mg	CAPS.	50 mg	CN UNIFARM - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST X 10 CAPS.	PRF	50	27,700000	30,956000	0,000000
717	W67405002	L02BA03	FULVESTRANTUM **	IMARSA 250 mg	SOL. INJ. În SERINGĂ PREUMPLUTĂ	250 mg	GEDEON RICHTER ROMÂNIA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLĂ DE TIP I, INCOLORĂ CU PISTON DE POLISTIREN ȘI DOP ELASTOMERIC ȘI 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANȚĂ (BD SAFETYGLIDE) PENTRU CONECTAREA LA SERINGĂ X 5 ML SOL. INJ.	PRF	2	407,000000	462,705000	0,000000
718	W65248003	L04AX04	LENALIDOMIDUM **	LENALIDOMIDA SANDOZ 10 mg	CAPS.	10 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/ AL X 21 CAPS.	PR	21	360,888571	395,185714	0,000000
719	W65249003	L04AX04	LENALIDOMIDUM **	LENALIDOMIDA SANDOZ 15 mg	CAPS.	15 mg	SANDOZ -	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/ AL X 21 CAPS.	PR	21	379,488571	415,459523	0,000000

							S.R.L.		AL X 21 CAPS.						
720	W65251003	L04AX04	LENALIDOMIDUM **	LENALIDOMIDA SANDOZ 25 mg	CAPS.	25 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/ AL X 21 CAPS.	PR	21	417,971904	457,406666	0,000000	
721	W65246003	L04AX04	LENALIDOMIDUM **	LENALIDOMIDA SANDOZ 5 mg	CAPS.	5 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/ AL X 21 CAPS.	PR	21	270,667428	297,208000	75,258190	
722	W67347001	L01BC07	AZACITIDINUM **1	AZACITIDINĂ SANDOZ 25 mg /ml	PULB. PT. SUSP. INJ.	25 mg /ml	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLACON DIN STICLĂ CU 100 MG AZACITIDINĂ	PR	1	544,170000	631,300000	0,000000	

"

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, poziția 42 se abrogă.

9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 98-102 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

98	W52552003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM METFORMINUM) **	EUCREAS 50 mg/ 1.000 mg	COMPR. / FILM.	50 mg / 1.000 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA /AL/PVC/ AL)	P-RF	60	1,702399	2,152600	0,094066
99	W64469003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM METFORMINUM) **	EUCREAS 50 mg/ 1.000 mg	COMPR. / FILM.	50 mg / 1.000 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA /AL/PVC/ AL)	PRF	60	1,702399	2,152600	0,094066
100	W64183003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM METFORMINUM) **	DALTEX 50 mg/ 850 mg	COMPR. / FILM.	50 mg / 850 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC /AL X 60 COMPR. FILM.	PRF	60	1,702399	2,152600	0,154733
101	W52551003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM METFORMINUM) **	EUCREAS 50 mg/ 850 mg	COMPR. / FILM.	50 mg / 850 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA /AL/PVC/ AL)	P-RF	60	1,702399	2,152600	0,094066
102	W64470003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM METFORMINUM) **	EUCREAS 50 mg/ 850 mg	COMPR. / FILM.	50 mg / 850 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA /AL/PVC/ AL)	PRF	60	1,702399	2,152600	0,094066

"

10. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratatamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat“, după poziția 182 se introduc șase noi poziții, pozițiile 183-188, cu următorul cuprins:

"

183	W67394004	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	GLUAMET 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 850 mg	MERCK ROMÂNIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLISTERE DIN OPA-AL-PVC/ AL X 60 COMPRIMATE FILMATE	PRF	60	1,702399	2,152600	0,094066
184	W67492002	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	AGARTHA DUO 50 mg /1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	GEDEON RICHTER ROMÂNIA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PA/ AL/PVC//AL X 60 COMPR. FILM.	PRF	60	1,418666	1,793833	0,000000
185	W67399004	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	GLUAMET 50 mg/ 1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	MERCK ROMÂNIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLISTERE DIN OPA-AL-PVC/ AL X 60 COMPRIMATE FILMATE	PRF	60	1,702399	2,152600	0,094066
186	W67491002	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	AGARTHA DUO 50 mg /850 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 850 mg	GEDEON RICHTER ROMÂNIA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PA/ AL/PVC//AL X 60 COMPR. FILM.	PRF	60	1,418666	1,793833	0,000000
187	W67148001	A10BJ05	DULAGLUTIDUM **	TRULICITY 3 mg/0,5 ml	SOL. INJ.	3 mg/ 0,5 ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	AMBALAJ MULTIPLU X 12 (3 PACHETE A CÂTE 4) STILOURI INJECTOARE (PENURI) PREUMPLUTE CU 0,5 ML SOLUȚIE INJECTABILĂ (FIECARE CU 3 MG DULAGLUTID)	PRF	12	91,650000	103,077500	0,000000
188	W67149001	A10BJ05	DULAGLUTIDUM **	TRULICITY 4,5 mg/ 0,5 ml	SOL. INJ.	4,5 mg/ 0,5 ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	AMBALAJ MULTIPLU X 12 (3 PACHETE A CÂTE 4) STILOURI INJECTOARE (PENURI) PREUMPLUTE CU 0,5 ML SOLUȚIE INJECTABILĂ (FIECARE CU 4,5 MG DULAGLUTID)	PRF	12	91,650000	103,077500	0,000000

"

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1 „Hemofilie și talasemie”, pozițiile 3 și 17 se abrogă.

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 „Mucoviscidoză”, poziția 1 se abrogă.

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” P6.5.1 Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, pozițiile 5-7, 9-13, 25-30 se abrogă.

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 5-7, 9-13, 25-30 se abrogă.

15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, denumirea subprogramului P6.27 „Boli rare - medicamente incluse condiționat utilizate în tratamentul spitalicesc” se modifică și va avea următorul cuprins:

"P6.27: «Boli rare - medicamente incluse condiționat»"

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 „Boli rare - medicamente incluse condiționat”, după poziția 6 se introduc șase noi poziții, pozițiile 7-12, cu următorul cuprins:

"

7	W66425001	A16AA04	MERCAPTAMINUM **1 Ω	PROCYSBI 25 mg	CAPS. GASTROREZ.	25 mg	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.	ITALIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 60 CAPS. GASTROREZ.	PR	60	37,435333	41,440333	0,000000
8	W66426001	A16AA04	MERCAPTAMINUM **1 Ω	PROCYSBI 75 mg	CAPS. GASTROREZ.	75 mg	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.	ITALIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 250 CAPS. GASTROREZ.	PR	250	110,925600	121,061640	0,000000
9	W64641002	B02BX06	EMICIZUMABUM ** Ω	HEMLIBRA 150 mg/1 ml	SOL. INJ.	150 mg/ 1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 0,7 ML SOL. INJ. (CONȚINE 105 MG EMICIZUMAB)	PR	1	36.103,490000	39.391,010000	0,000000
10	W64641003	B02BX06	EMICIZUMABUM ** Ω	HEMLIBRA 150 mg/1 ml	SOL. INJ.	150 mg/ 1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 1 ML SOL. INJ. (CONȚINE 150 MG EMICIZUMAB)	PR	1	51.563,560000	56.242,500000	0,000000
11	W64641001	B02BX06	EMICIZUMABUM ** Ω	HEMLIBRA 150 mg/ ml	SOL. INJ.	150 mg/ 1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 0,4 ML SOL. INJ. (CONȚINE 60 MG EMICIZUMAB)	PR	1	20.643,430000	22.539,520000	0,000000
12	W64640001	B02BX06	EMICIZUMABUM ** Ω	HEMLIBRA 30 mg/1 ml	SOL. INJ.	30 mg/ 1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 1 ML SOL. INJ. (CONȚINE 30 MG EMICIZUMAB)	PR	1	10.336,720000	11.305,190000	0,000000

"

17. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratatamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 107 se introduce o nouă poziție, poziția 108, cu următorul cuprins:

108	W62058002	G03CA03	ESTRADIOLUM	LENZETTO 1,53 mg/ doză	SPRAY TRANSDERMIC, SOL.	1,53 mg/ doză	GEDEON RICHTER ROMÂNIA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLAC. DIN STICLĂ CARE CONȚINE 6,5 ML SOL., PREVĂZUT CU O POMPĂ DOZATOARE	P6L	1	37,240000	48,710000	0,000000
-----	-----------	---------	-------------	------------------------------	-------------------------------	---------------------	--	---------	---	-----	---	-----------	-----------	----------

"

18. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 179-181, 183-187, 199-206, 343 și 344 se abrogă.

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, poziția 373 se modifică și va avea următorul cuprins:

373	W66494001	J01XA01	VANCOMYCINUM	VANCOTEK 1 g I.V.	PULB. PT. SOL. PERF.	1 g	CN UNIFARM - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. CE CONȚINE 1 G PULB. PT. SOL. PERF.	PR	1	26,200000	34,270000	0,000000
-----	-----------	---------	--------------	----------------------	-------------------------------	--------	-------------------------	---------	---	----	---	-----------	-----------	----------

"

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 383 se introduc două noi poziții, pozițiile 384 și 385, cu următorul cuprins:

384	W67482001	J01XA01	VANCOMYCINUM	VANCOMICINĂ ROMPHARM 1.000 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1.000 mg	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CARE CONȚINE 1.000 MG PULBERE PT. CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	22,600000	30,540000	0,000000
385	W66247001	L01XA01	CISPLATINUM	CISPLATIN KOCAK 10 mg	CONC. PT.	10 mg / 20	CN UNIFARM	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 20	PR	1	8,724000	11,796000	31,444000

				/ 20 ml	SOL. PERF.	ml	- S.A.		ML CONC. PT. SOL. PERF.						
--	--	--	--	---------	---------------	----	--------	--	----------------------------	--	--	--	--	--	--

"

21. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.4 „Transplant renal combinat rinichi și pancreas”, pozițiile 166-168, 170-174, 186-193 se abrogă.

22. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, pozițiile 154 și 155 se abrogă.

23. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, poziția 8 se abrogă.

ART. II

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și se aplică începând cu luna iunie 2021.

Ministrul sănătății,

Ioana Mihăilă

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Adrian Gheorghe
