

ORDIN nr. 1.002 din 4 aprilie 2022

pentru 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. 348 din 8 aprilie 2022****Data intrării în vigoare: 08 Aprilie 2022**

Văzând Referatul de aprobare nr. AR 5.710/2022 al Ministerului Sănătății și nr. DG 993 din 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. 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”, 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	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 10 g /200 ml	SOL. PERF.	10 g/200 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	PR 1	2.591,500000	2.862,890000	0,000000
544	W43962001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 1 g/20 ml	SOL. PERF.	1 g/20 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET PT. PERFUZARE	PR 1	289,760000	353,740000	0,000000
545	W43963001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 2,5 g/50 ml	SOL. PERF.	2,5 g/50 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET	PR 1	670,370000	768,850000	0,000000

320	W65565002	L01FX04	IPILIMUMABUM**1 Ω	YERVOY 5 mg/ml	PT. SOL. PERF.	5 mg/ ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	STICLĂ X 40 ML CONCENTRAT PT. SOL. PERF. (200 MG IPILIMUMAB)	PR	1	53.132,770
327	W65560002	L01FF01	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 100 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	4.969,5100
328	W65560002	L01FF01	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 100 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	4.969,5100
329	W65560001	L01FF01	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	1.784,9300
330	W65560001	L01FF01	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	1.784,9300
331	W61901002	L01FF01	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 100 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	4.969,5100
332	W61901001	L01FF01	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	1.784,9300
335	W61463001	L01XC21	RAMUCIRUMABUM**1	CYRAMZA	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	AMBALAJ CU 2 FLACOANE A 10 ML	PR	2	1.673,5900
342	W64125001	L01XC31	AVELUMABUM**1	BAVENCIO 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ ml	MERCK SERONO EUROPE LIMITED	MAREA BRITANIE	1 FLACON X 10 ML CONC. PT. SOL. PERF. (200 MG AVELUMAB)	PR	1	4.033,0400
343	W65131001	L01XC31	AVELUMABUM**1	BAVENCIO 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ ml	MERCK EUROPE B.V.	OLANDA	1 FLACON X 10 ML CONC. PT. SOL. PERF. (200 MG AVELUMAB)	PR	1	4.033,0400
347	W66237001	L01FF06	CEMIPLIMABUM**1 Ω	LIBTAYO 350 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg/ ml	REGENERON IRELAND DAC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ PREVĂZUTĂ CU DOP DIN CAUCIUC CU STRAT FLUROTEC ȘI UN CAPAC ETAȘ CU CAPSA DETAȘABILĂ X 7 ML CONC. PT. SOL. PERF. (350 MG CEMIPLIMAB)	PR	1	26.797,490
351	W59486006	L01XE01	IMATINIBUM**1	IMAKREBIN 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ALVOGEN IPCO S.A.R.L.	LUXEMBURG	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 120 COMPR. FILM.	PR	120	7,455000
353	W61913006	L01XE01	IMATINIBUM**1	IMATINIB TERAPIA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	TERAPIA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PE-DESICANT-PEID /AL X 60 COMPR. FILM.	PR	60	8,946000
354	W61913002	L01XE01	IMATINIBUM**1	IMATINIB TERAPIA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	TERAPIA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	PR	60	8,946000
355	W67617006	L01XE01	IMATINIBUM**1	IMAKREBIN 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 120 COMPR. FILM.	PR	120	7,455000
356	W65673001	L01XE01	IMATINIBUM**1	IMATINIB ACCORD 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	BLIST. PVC/PVDC/AL X 60 COMPR. FILM.	PR	60	7,683833
377	W64592005	L01XE07	LAPATINIBUM**1	TYVERB	COMPR. FILM.	250 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	FLACON DIN PEID CU SISTEM DE ÎNCHIDERE SECURIZAT X 140 COMPR. FILM.	PR	140	46,074357

378	W61702006	L01XE07	LAPATINIBUM**1 Ω	TYVERB	COMPR. FILM.	250 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	FLACON DIN PEID CU SISTEM DE ÎNCHIDERE SECURIZAT X 140 COMPR. FILM.	PR	140	46,074357
.....												
385	W64502002	L01XE11	PAZOPANIB**1 Ω	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	PR	90	74,425444
386	W64502002	L01XE11	PAZOPANIB**1	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	PR	90	74,425444
387	W61703002	L01XE11	PAZOPANIB**1 Ω	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	S	90	74,425444
388	W61703002	L01XE11	PAZOPANIB**1	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	S	90	74,425444
389	W64503002	L01XE11	PAZOPANIB**1 Ω	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	PR	60	148,684166
390	W64503002	L01XE11	PAZOPANIB**1	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	PR	60	148,684166
391	W61704002	L01XE11	PAZOPANIB**1 Ω	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	S	60	148,684166
392	W61704002	L01XE11	PAZOPANIB**1	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	S	60	148,684166
.....												
403	W61700002	L01XE23	DABRAFENIBUM**1	TAFINLAR 50 mg	CAPS.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	127,924500
404	W61700002	L01XE23	DABRAFENIBUM**1 Ω	TAFINLAR 50 mg	CAPS.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	127,924500
405	W64724002	L01XE23	DABRAFENIBUM**1	TAFINLAR 50 mg	CAPS.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	127,924500
406	W64724002	L01XE23	DABRAFENIBUM**1 Ω	TAFINLAR 50 mg	CAPS.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	127,924500
407	W64725002	L01XE23	DABRAFENIBUM**1	TAFINLAR 75 mg	CAPS.	75 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	191,761750
408	W64725002	L01XE23	DABRAFENIBUM**1 Ω	TAFINLAR 75 mg	CAPS.	75 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	191,761750
409	W61701002	L01XE23	DABRAFENIBUM**1	TAFINLAR 75 mg	CAPS.	75 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	191,761750
410	W61701002	L01XE23	DABRAFENIBUM**1 Ω	TAFINLAR	CAPS.	75	NOVARTIS	MAREA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN	PR	120	191,761750

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

600	W61698002	B02BX05	ELTROMBOPAG**1 Ω	REVOLADE 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. PA/AL /PVC/AL X 28 COMPR. FILM.	P-RF /R	28	129,108214	14
601	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.	PR	28	129,108214	14
602	W61699002	B02BX05	ELTROMBOPAG **1 Ω	REVOLADE 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. PA/AL /PVC/AL X 28 COMPR. FILM.	P-RF /R	28	257,206428	28
603	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.	PR	28	257,206428	28
604	W66801001	B03XA06	LUSPATERCEPT **1	REBLOZYL 75 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	50 mg /ml	CELGENE EUROPE B.V.	OLANDA	1 FLAC. DE 3 ML DIN STICLĂ DE TIP I, CU CAPAC DETAȘABIL PORTOCALIU DIN PP X 1,5 ML DE LUSPATERCEPT	PR	1	21.655,040000	23
605	W66800001	B03XA06	LUSPATERCEPT **1	REBLOZYL 25 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	50 mg /ml	CELGENE EUROPE B.V.	OLANDA	1 FLAC. DE 3 ML DIN STICLĂ DE TIP I, CU CAPAC DETAȘABIL GALBEN DIN PP X 0,5 ML DE LUSPATERCEPT	PR	1	7.239,970000	7.
606	W68112002	L04AX03	METHOTREXATUM	METHOTRE-XAT PCH 2,5 mg	COMPR.	2,5 mg	TEVA PHARMACEUTI-CALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 3 BLIST. X 10 COMPR.	PR	30	0,839333	1,
607	W68338004	L04AX03	METHOTREXATUM	METOTRE-XAT SANDOZ 2,5 mg (veză L01BA01)	COMPR.	2,5 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PP X 50 COMPR.	PR	50	0,660000	0,
608	W67781001	L01CD04	CABAZITAXELUM **1	ELEBER 60 mg	CONC. + SOLV. PT. SOL. PERF.	60 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU CAPACITATEA DE 15 ML, CU 1,5 ML CONC. ȘI 1 FLAC. DIN STICLĂ CU CAPACITATEA DE 15 ML, CU 4,5 ML SOLVENT	PR	1	10.092,590000	11
609	W66108002	L01EX01	SUNITINIBUM **1	SUNITINIB SANDOZ 12,5 mg	CAPS.	12,5 mg	S.C. SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/ AL X 30 CAPS.	PR	30	77,506333	85
610	W66109002	L01EX01	SUNITINIBUM **1	SUNITINIB SANDOZ 25 mg	CAPS.	25 mg	S.C. SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/ AL X 30 CAPS.	PR	30	154,013000	16
611	W65968001	L01EX01	SUNITINIBUM **1	SUNITINIB STADA 25 mg	CAPS.	25 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/ AL X 28 CAPS.	PR	28	172,797142	18
612	W66111002	L01EX01	SUNITINIBUM **1	SUNITINIB SANDOZ 50 mg	CAPS.	50 mg	S.C. SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/ AL X 30	PR	30	307,025333	33

„27	W66696001	L04AA42	SIPONIMOD **1	MAYZENT 0,25 mg	COMPR. FILM.	0,25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	KITURI DE TITRARE A CÂTE 12 COMPRIMATE FILMATE ÎN BLIST. PA/ AL/PVC/AI ÎN PORTOFEL	PR 12	48,413599	53,152399	9,707601
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	PR 120	40,344666	44,293666	0,000000
29	W66697001	L04AA42	SIPONIMOD **1	MAYZENT 2 mg	COMPR. FILM.	2 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA/ AL/PVC/A X 28 COMPRIMATE FILMATE	PR 28	161,451071	177,344285	0,000000

"

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul 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	W66676001	A10AB04	INSULINUM LISPRO **	LYUMJEV 100 U/ ml	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	100 U/ ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	CUTIE X 5 STILOURI INJECTOARE PREUMPLUTE (KWIKPEN) X 3 ML SOL. INJ. (3,5 MG/ ML)	PRF 5	28,950000	35,342000	0,000000
7	W64009002	A10AB04	INSULINUM LISPRO **	HUMALOG 100 unități /ml JUNIOR KWIKPEN	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	100 unități /ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	CUTIE CU 5 STILOURI INJECTOARE (PENURI) PREUMPLUTE A CÂTE 3 ML SOL. INJ.	PRF 5	28,950000	35,342000	0,000000
10	W53873001	A10AB04	INSULINUM LISPRO **	HUMALOG KWIKPEN 100 U/ ml	SOL. INJ.	100 U/ ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	CUTIE X 5 STILOURI INJECTOARE (PENURI) PREUMPLUTE X 3 ML SOL. INJ.	P-RF 5	28,950000	35,342000	0,000000
18	W64795002	A10AC01	INSULINE UMANE	HUMULIN N KWIKPEN 100 UI/ ml	SUSP. INJ.	100 UI/ ml	LILLY FRANCE S.A.S.	FRANȚA	CUTIE CU 6 STILOURI INJECTOARE A CÂTE 3 ML SUSP. INJ.	PRF 6	20,311200	25,678333	0,000000
21	W64796002	A10AD01	INSULINE UMANE	HUMULIN M3 KwikPen 100 UI/ ml	SUSP. INJ.	100 UI/ ml	LILLY FRANCE S.A.S.	FRANȚA	CUTIE CU 6 STILOURI INJECTOARE A CÂTE 3 ML SUSP. INJ.	PRF 6	20,764800	26,255000	0,000000
28	W53875001	A10AD04	INSULINUM LISPRO **	HUMALOG MIX 50 KWIKPEN 100 U/ ml	SUSP. INJ.	100 U/ ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	CUTIE X 5 STILOURI INJECTOARE (PENURI), PREUMPLUTE X 3 ML, SUSP. INJ.	P-RF 5	30,498000	37,232000	0,000000
			INSULINUM	HUMALOG MIX 25	SUSP.	100 U/	ELI LILLY		CUTIE X 5 STILOURI INJECTOARE				

29	W53874001	A10AD04	LISPRO **	KWIKPEN 100 U/ ml	INJ.	ml	NEDERLAND BV	OLANDA	(PENURI), PREUMPLUTE X 3 ML, SUSP. INJ.	P-RF	5	30,498000	37,232000	0,000000
.....														
93	W64669003	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	JANUMET 50 mg/ 1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 1.000 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC /PE/PVDC/ AL X 56 COMPR. FILM.	PRF	56	1,985000	2,423392	0,000000
.....														
118	W64831002	A10BH01	SITAGLIPTINUM **	JANUVIA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU 28 COMPR. FILM. (BLIST. PVC/PE/ PVDC/AL)	PRF	28	3,970000	4,846785	0,000000

"

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:

"

166	W67111004	A10AD06	COMBINAȚII (INSULINUM DEGLUDEC + INSULINUM ASPART)**	RYZODEG 100 unități/ ml	SOL INJ. ÎN STILOU INJECTOR PREUMPLUT	100 unități /ml (2,56 mg + 1,05 mg	NOVO NORDISK A/S	DANEMAR-CA	CUTIE CU 5 STILOURI INJECTOARE (FLEXTOUCH) PREUMPLUTE A 3 ML	PRF	5	51,208000	62,514000	
167	W66240003	A10AE56	COMBINAȚII (INSULINUM DEGLUDEC + LIRAGLUTIDUM) **	XULTOPHY 100 unități/ ml + 3,6 mg/ml	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	100 U/ ml + 3,6 mg/ ml	NOVO NORDISK A/S	DANEMAR-CA	CUTIE CU 5 STILOURI INJECTOARE (PENURI) PREUMPLUTE X 3 ML SOL. INJ. ÎN CARTUȘ	PRF	5	148,150000	169,114000	
168	W64837005	A10BD20	COMBINAȚII (EMPAGLIFLOZINUM + METFORMINUM)**	SYNJARDY 12,5 mg/ 1.000 mg	COMPR. FILM.	12,5 mg /1.000 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PERFORATE DIN PVC/ PVDC/AL PT. ELIBERAREA UNEI UNITĂȚI DOZATE X 60X1 COMPR. FILM.	PRF	60	3,013666	3,679000	
169	W64835005	A10BD20	COMBINAȚII (EMPAGLIFLOZINUM + METFORMINUM)**	SYNJARDY 5 mg/ 1.000 mg	COMPR. FILM.	5 mg/ 1.000 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PERFORATE DIN PVC/ PVDC/AL PT. ELIBERAREA UNEI UNITĂȚI DOZATE X 60 X 1 COMPR. FILM.	PRF	60	3,013666	3,679000	
170	W66528001	A10BD24	ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM**	STEGLUJAN 15 mg/100 mg	COMPR. FILM.	15 mg + 100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU BLIST. X 28 COMPRIMATE FILMATE	PRF	28	12,096071	14,547142	
171	W66528002	A10BD24	ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM**	STEGLUJAN 15 mg/100 mg	COMPR. FILM.	15 mg + 100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU BLIST. X 30 COMPRIMATE FILMATE	PRF	30	12,024666	14,378666	
172	W66528004	A10BD24	ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM**	STEGLUJAN 15 mg/100 mg	COMPR. FILM.	15 mg + 100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU BLIST. X 90 COMPRIMATE FILMATE	PRF	90	11,358111	12,804222	
									CUTIE CU					

173	W66527002	A10BD24	ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM**	STEGLUJAN 5 mg/100 mg	COMPR. FILM.	5 mg + 100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	BLIST. X 30 COMPRIMATE FILMATE	PRF	30	9,375333	11,445333
174	W66527003	A10BD24	ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM**	STEGLUJAN 5 mg/100 mg	COMPR. FILM.	5 mg + 100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU BLIST. X 90 COMPRIMATE FILMATE	PRF	90	11,250400	12,804222
175	W66527001	A10BD24	ERTUGLIFLOZINUM + SITAGLIPTINUM**	STEGLUJAN 5 mg/100 mg	COMPR. FILM.	5 mg + 100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU BLIST. X 28 COMPRIMATE FILMATE	PRF	28	9,375714	11,445714

"

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:

"

„100	W66930001	B02BD14	SUSOCTOCOG ALFA**	OBIZUR 500 U	PULB + SOLV. U/ml PT. SOL. INJ.	500	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. PT. SOL. PERF.	PR	1	4.981,860000	5.468,380000	0,000000
101	W66801001	B03XA06	LUSPATERCEPT**	REBLOZYL 75 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	50 mg/ml	CELGENE EUROPE B.V.	OLANDA	1 FLAC. DE 3 ML DIN STICLĂ DE TIP I, CU CAPAC DETAȘABIL PORTOCALIU DIN PP X 1,5 ML DE LUSPATERCEPT	PR	1	21.655,040000	23.642,170000	0,000000
102	W66800001	B03XA06	LUSPATERCEPT**	REBLOZYL 25 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	50 mg/ml	CELGENE EUROPE B.V.	OLANDA	1 FLAC. DE 3 ML DIN STICLĂ DE TIP I, CU CAPAC DETAȘABIL 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:

"

„14	W68122001	D07CC01	COMBINAȚII	TRIDERM 0,5 mg + 10 mg + 1 mg/gram	CREMĂ	0,5 mg + 10 mg + 1 mg / gram	ORGANON BIOSCIENCES -S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 TUB DE AL CU 15 G CREMĂ	PRF	1	8,390000	11,340000	0,000000
15	W68123001	D07CC01	COMBINAȚII	TRIDERM 0,5 mg + 10 mg + 1 mg/gram	UNGUENT	0,5 mg + 10 mg + 1 mg / gram	ORGANON BIOSCIENCES - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 TUB DE AL CU 15 G UNGUENT	PRF	1	10,068000	13,608000	5,272000

"

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:

19	W67362001	B01AC27	SELEXIPAGUM**	UPTRAVI 1.000 micro-grame	COMPR. FILM.	1.000 micro-grame	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU BLIST. (PA/ ALU/ HDPE/ PE/ ALU) X 60 COMPR. FILM.	PR	60	207,656666	226,981833	0,000000
20	W67363001	B01AC27	SELEXIPAGUM**	UPTRAVI 1.200 micro-grame	COMPR. FILM.	1.200 micro-grame	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU BLIST. (PA/ ALU/ HDPE/ PE/ ALU) X 60 COMPR. FILM.	PR	60	207,656666	226,981833	0,000000
21	W67364001	B01AC27	SELEXIPAGUM**	UPTRAVI 1.400 micro-grame	COMPR. FILM.	1.400 micro-grame	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU BLIST. (PA/ ALU/ HDPE/ PE/ ALU) X 60 COMPR. FILM.	PR	60	207,656666	226,981833	0,000000
22	W67365001	B01AC27	SELEXIPAGUM**	UPTRAVI 1.600 micro-grame	COMPR. FILM.	1.600 micro-grame	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU BLIST. (PA/ ALU/ HDPE/ PE/ ALU) X 60 COMPR. FILM.	PR	60	207,656666	226,981833	0,000000
23	W67358001	B01AC27	SELEXIPAGUM**	UPTRAVI 200 micro-grame	COMPR. FILM.	200 micro-grame	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU BLIST. (PA/ ALU/ HDPE/ PE/ ALU) X 10 COMPR. FILM.	PR	10	210,158000	230,923542	1,963458
24	W67358003	B01AC27	SELEXIPAGUM**	UPTRAVI 200 micro-grame	COMPR. FILM.	200 micro-grame	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU BLIST. (PA/ ALU/ HDPE/ PE/ ALU) X 140 COMPR. FILM.	PR	140	176,296857	192,436285	0,000000
25	W67358002	B01AC27	SELEXIPAGUM**	UPTRAVI 200 micro-grame	COMPR. FILM.	200 micro-grame	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU BLIST. (PA/ ALU/ HDPE/ PE/ ALU) X 60 COMPR. FILM.	PR	60	207,656666	226,981833	0,000000
26	W67359001	B01AC27	SELEXIPAGUM**	UPTRAVI 400 micro-grame	COMPR. FILM.	400 micro-grame	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU BLIST. (PA/ ALU/ HDPE/ PE/ ALU) X 60 COMPR. FILM.	PR	60	207,656666	226,981833	0,000000

										ALU) X 60 COMPR. FILM.							
27	W67360001	B01AC27	SELEXIPAGUM**	UPTRAVI 600 micro-grame	COMPR. FILM.	600 micro-grame	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA		CUTIE CU BLIST. (PA/ ALU/ HDPE/ PE/ ALU) X 60 COMPR. FILM.	PR	60	207,656666	226,981833	0,000000		
28	W67361001	B01AC27	SELEXIPAGUM**	UPTRAVI 800 micro-grame	COMPR. FILM.	800 micro-grame	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA		CUTIE CU BLIST. (PA/ ALU/ HDPE/ PE/ ALU) X 60 COMPR. FILM.	PR	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 + ELEXACAFTORUM**1	KAFTRIO 75 mg/ 50 mg/ 100 mg	COMPR. FILM.	75 mg/ 50 mg/ 100 mg	VERTEX PHARMACEUTI-CALS (IRELAND) LIMITED	IRLANDA		CUTIE CU BLIST. PCTFE/PVC/ HĂRTIE/AL X 56 (4X14) COMPRIMATE FILMATE	PR	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”, subpunctul 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	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 10 g /200 ml	SOL. PERF.	10 g/ 200 ml	KEDRION SPA	ITALIA		CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	PR	1	2.591,500000	2.862,890000	0,000000		
12	W43962001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 1 g/ 20 ml	SOL. PERF.	1 g /20 ml	KEDRION SPA	ITALIA		CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET PT. PERFUZARE	PR	1	289,760000	353,740000	0,000000		
13	W43963001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 2,5 g/50 ml	SOL. PERF.	2,5 g/ 50 ml	KEDRION SPA	ITALIA		CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	PR	1	670,370000	768,850000	0,000000		
.....																	
			IMUNOGLOBULINĂ	IG VENA		5 g				CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ							

19	W43964001	J06BA02	NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	5 g/100 ml	SOL. PERF.	/100 ml	KEDRION SPA	ITALIA	INCOLORĂ X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	PR	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”, subpunctul 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”, subpunctul 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	W64892001	N07XX12	PATISIRANUM**	ONPATTRO 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg/ml	ALNYLAM NETHERLANDS B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU 5 ML CONC.	PR	1	35.193,630000	38.399,260000	0,000000
----	-----------	---------	---------------	------------------	----------------------	---------	--------------------------	--------	---	----	---	---------------	---------------	----------

"

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:

"

14	W43965001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 10 g/200 ml	SOL. PERF.	10 g/200 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	PR	1	2.591,500000	2.862,890000	0,000000
15	W43962001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 1 g/20 ml	SOL. PERF.	1 g/20 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET PT. PERFUZARE	PR	1	289,760000	353,740000	0,000000
16	W43963001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 2,5 g/50 ml	SOL. PERF.	2,5 g/50 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	PR	1	670,370000	768,850000	0,000000
.....														
22	W43964001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 5 g/100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	PR	1	1.310,750000	1.466,870000	0,000000

"

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	W68151001	B06AC05	LANADELUMABUM**1	TAKHZYRO 300 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	300 mg	TAKEDA PHARMACEUTI-CALS INTERNATIONAL AG IRELAND BR	IRLANDA	2 SERINGI PREUMPLUTE X 2 ML SOL.	PR	2	56.017,030000	61.077,715000
8	W66795001	B06AC05	LANADELUMABUM**1	TAKHZYRO 300 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	300 mg	SHIRE PHARMACEUTI-CALS IRELAND LIMITED	IRLANDA	2 SERINGI PREUMPLUTE X 2 ML SOL.	PR	2	56.017,030000	61.077,715000

"

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	W67547001	M09AX10	RISDIPLAMUM**1	EVRYSDI 0,75 mg /ml	PULB. PT. SOL. ORALĂ	0,75 mg/ ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU UN FLACON DIN STICLĂ + ADAPTOR + SERINGI REUTILIZABILE PENTRU ADMINISTRARE ORALĂ (2 DE 6 ML + 2 DE 12 ML)	PR	1	40.445,840000	44.124,170000	0,000000
----	-----------	---------	----------------	---------------------------	-------------------------------	-------------------	-------------------------------	----------	--	----	---	---------------	---------------	----------

"

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	W65588001	B01AX07	CAPLACIZUMABUM**Q	CABLIVI 10 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ	10 mg	ABLYNX NV	BELGIA	1 FLAC. + 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU SOLV. + 1 ADAPTOR + 2 TAMPOANE	PR	1	16.756,350000	18.302,590000	0,000000
----	-----------	---------	-------------------	------------------	--	----------	--------------	--------	--	----	---	---------------	---------------	----------

"

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	W43965001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 10 g /200 ml	SOL. PERF.	10 g/ 200 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	PR	1	2.591,500000	2.862,890000	0,000000
174	W43962001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 1 g/ 20 ml	SOL. PERF.	1 g /20 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET PT.	PR	1	289,760000	353,740000	0,000000

160	W43965001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 10 g /200 ml	SOL. PERF.	10 g/ 200 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	PR 1	2.591,500000	2.862,890000	0,000000
161	W43962001	J06BA02	IMUNOGLOBULINA NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 1 g/ 20 ml	SOL. PERF.	1 g /20 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET PT. PERFUZARE	PR 1	289,760000	353,740000	0,000000
162	W43963001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 2,5 g/50 ml	SOL. PERF.	2,5 g/ 50 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	PR 1	670,370000	768,850000	0,000000
.....													
168	W43964001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 5 g/ 100 ml	SOL. PERF.	5 g / 100 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	PR 1	1.310,750000	1.466,870000	0,000000"

"

29. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.4: „Transplant renal, combinat 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, combinat rinichi și pancreas”, după poziția 212 se introduc două noi poziții, pozițiile 213 și 214, cu următorul cuprins:

"

„213	W68343001	J02AX04	CASPOFUNGINUM**	CASPOFUN-GINA STADA M&D 50 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg	STADA M &D -S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU CAPACITATEA DE 10 ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	PR 1	902,620000	1.022,010000	0,000000
214	W68342001	J02AX04	CASPOFUNGINUM**	CASPOFUN-GINA STADA M&D 70 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	70 mg	STADA M &D -S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU CAPACITATEA DE 10 ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	PR 1	1.168,910000	1.312,260000	0,000000"

"

ART. II

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

p. Ministrul sănătății,
Romică-Andrei Baciș,
secretar de stat

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
Adela Cojan
