

Intralegis 6.2 - CTCE Piatra Neamț, 2022
www.ctce.ro

ORDIN nr. 2.367 din 5 august 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. 788 din 9 august 2022

Data intrării în vigoare: 09 August 2022

Văzând Referatul de aprobare nr. AR 13.856/2022 al Ministerului Sănătății și nr. DG 2.470 din 29.07.2022 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”, pozițiile 291 și 563 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 403-406 și 540 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

403	W68252001	J05AE03	RITONAVIRUM**	RITONAVIR MYLAN 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED	IRLAND.
404	W59955001	J05AE03	RITONAVIRUM**	NORVIR 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ABBVIE LTD.	MAREA BRITAN
405	W64691001	J05AE03	RITONAVIRUM**	NORVIR 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG	GERMAN
406	W64015001	J05AE03	RITONAVIRUM**	RITONAVIR MYLAN 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	MYLAN S.A.S.	FRANȚA
.....								
540	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRI.

"

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 581 se introduc patru noi poziții, pozițiile 582-585, cu următorul cuprins:

"

„582	W66225002	J02AC04	POSACONAZOLUM**	POSACONAZOLE ACCORD 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.
583	W68235002	J05AR03	EMTRICITABINUM + TENOFVIRUM DISOPROXIL	EMTRICITABINA /TENOFVIR DISOPROXIL MYLAN 200 mg/ 245 mg	COMPR. FILM.	200 mg/ 245 mg	MYLAN PHARMACEUTICAL LIMITED
584	W68881001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OPTIGLOBIN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS - S.R.L.
585	W68982001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 50 g/ 1	SOL. PERF.	50 g/l	BESMAX PHARMA SOLUTIONS - S.R.L.

"

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 333, 435, 439, 441, 443, 445, 449 și 450 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

333	W64588001	L01FF02	PEMBROLIZUMABUM**1 Ω	KEYTRUDA 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg /ml	MERCK SHARP & DOHME
.....							

435	W68199001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	VORTEMYEL 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	3,5 mg	LABORMED PHARMA - S.A.
.....							
439	W61926001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB ACCORD 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	3,5 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED
.....							
441	W61907001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	VORTEMYEL 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	3,5 mg	ALVOGEN IPCO S.AR.L.
.....							
443	W62997001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB DR. REDDY'S 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	3,5 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES
.....							
445	W65669001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB ACCORD 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	3,5 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.
.....							
449	W67920003	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB ACCORD 2,5 mg/ ml	SOL INJ.	2,5 mg/ ml	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.

450	W65545001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB STADA 2,5 mg/ ml	SOL. INJ.	2,5 mg/ ml	STADA M&D - S.R.L.	

"

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 436, 440, 442, 446 și 523 se abrogă.

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 646 se introduc nouă noi poziții, pozițiile 647-655, cu următorul cuprins:

"

„647	W67871001	L01EA04	BOSUTINIBUM**1	BOSULIF 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	PFIZER EUROPE MA EEG	BELGIA	CU' BL PV' PV' COI FI:
648	W68239001	L01EX01	SUNITINIBUM**1	SUNITINIB TERAPIA 12,5 mg	CAPS.	12,5 mg	TERAPIA - S.A.	ROMÂNIA	CU' BL PV' AL CA
649	W68240001	L01EX01	SUNITINIBUM**1	SUNITINIB TERAPIA 25 mg	CAPS.	25 mg	TERAPIA - S.A.	ROMÂNIA	CU' BL PV' AL CA
650	W68242001	L01EX01	SUNITINIBUM**1	SUNITINIB TERAPIA 50 mg	CAPS.	50 mg	TERAPIA - S.A.	ROMÂNIA	CU' BL PV' AL CA
651	W68829001	L01EX02	SORAFENIBUM**1	SORAFENIB VIATRIS 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CU' BL PV' /A: COI FI:
652	W67937001	L01EX02	SORAFENIBUM**1	SORAFENIB SANDOZ 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CU' BL OP. AL COI FI:

653	W68844001	L02BB03	BICALUTAMIDUM	BICALUTAMIDA LABORMED 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CU' BL PV' X FI:
654	W68845002	L02BG06	EXEMESTANUM	EXEMESTAN LABORMED 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CU' BL PV' X FI:
655	W68901001	M05BA03	ACIDUM PAMIDRONICUM**	PAMIDRONATE HOSPIRA 3 mg /ml	CONC. PT. SOL. PERF.	3 mg /ml	PFIZER ROMÂNIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CU' FL ML CO PEI SO: PE:

"

7. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 75 și 176-178 se abrogă.

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 94, 100-102 și 120-124 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

94	W67394004	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	GLUAMET 50 mg/ 850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 850 mg	MERCK ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUT BLI DIN OPA /AL COM FILM
.....									
100	W64183003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	DALTEX 50 mg/ 850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 850 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUT BLI OPA /AL COM FILM
101	W52551003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	EUCREAS 50 mg/ 850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 850 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUT COM FILM (BL /AL AL)
102	W64470003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	EUCREAS 50 mg/ 850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 850 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUT COM FILM (BL /AL

									AL)
.....									
120	W64467005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	GALVUS 50 mg	COMPR.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUT BLI AL/ X 5 COM
121	W52375005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	GALVUS 50 mg	COMPR.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUT COM (BL PA/ /AL
122	W64117005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	DALMEVIN 50 mg	COMPR.	50 mg	MEDOCHEMIE LTD	CIPRU	CUT BLI PA- AL COM
123	W66805004	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	GLUADDA 50 mg	COMPR.	50 mg	MERCK ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUT BLI OPA /AL COM
124	W66814002	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	AGARTHA 50 mg	COMPR.	50 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA - S.A.	ROMÂNIA	CUT BLI OPA /AL COM

"

9. 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 8 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

„8	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg /ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF. (2,5 G/25 ML)
----	-----------	---------	--	-------------------------	---------------	------------------	---------------------------------------	---------	---

"

10. 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”, după poziția 24 se introduc două noi poziții, pozițiile 25 și 26, cu următorul cuprins:

"

„25	W68881001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OPTIGLOBIN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE FLACON ML SOLU PERFUZAB
26	W68982001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 50 g/l	SOL. PERF.	50 g/l	BESMAX PHARMA SOLUTIONS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE FLACON ML SOLU PERFUZAB SET ADMINI

"

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” se introduce un nou subprogram, subprogramul P6.6 „Osteogeneză imperfectă”, cu următorul cuprins:

"P6: Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever

P6.6: Osteogeneză imperfectă

„1	W68901001	M05BA03	ACIDUM PAMIDRONICUM	PAMIDRONATE HOSPIRA 3 mg/ml	CONC. PT. SOL. PER.	3 mg / ml	PFIZER ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLACON A 10 ML CONCENTRAT PENTRU SOLUȚIE PERFUZABILĂ
----	-----------	---------	------------------------	-----------------------------------	------------------------------	--------------------	----------------------------------	---------	--

"

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.12 „Mucopolizaharidoză tip II (sindrom Hunter)”, după poziția 1 se introduce o poziție nouă, poziția 2, cu următorul cuprins:

"

„2	W68717002	A16AB09	IDURSULFASUM**	ELAPRASE 2 mg/ml	CONC. PT. SOL.	2 mg / ml	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL	IRLANDA	CUTIE X 4 FLACON X 3 ML
----	-----------	---------	----------------	---------------------	----------------------	--------------------	--	---------	-------------------------------------

					PERF.	ml	AG IRELAND BR		CONC PT. SOL. PERF
--	--	--	--	--	-------	----	---------------	--	-----------------------------

"

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 6 și 11 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

6	W66174001	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	HYQVIA 100 mg /ml	SOL. PERF. SUBCUTANĂ	100 mg/ ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUSTRIA	CI F. S. P. D. S. I U (F. S. P. D. S. H U R. (
.....									
11	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg /ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRIA	CI X P. 2

"

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, după poziția 27 se introduc două noi poziții, pozițiile 28 și 29, cu următorul cuprins:

"

„28	W68881001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OPTIGLOBIN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTI FLAC ML S PERF
			IMUNOGLOBULINĂ				BESMAX		CUTI FLAC

29	W68982001	J06BA02	NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 50 g/l	SOL. PERF.	50 g/l	PHARMA SOLUTIONS - S.R.L.	ROMÂNIA	ML S PERF SET ADMI
----	-----------	---------	-----------------------------------	----------------	------------	--------	---------------------------	---------	-----------------------------

"

15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.22 „Angioedem ereditar”, pozițiile 4-6 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

„4	W66736001	B06AC02	ICATIBANTUM**1	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg / ml	SHIRE PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED	IRLANDA
5	W68202001	B06AC02	ICATIBANTUM**1	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg / ml	TAKEDA PHARM. INTERNATIONAL AG IRELAND BRANCH	IRLANDA
6	W62758001	B06AC02	ICATIBANTUM**1	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg / ml	SHIRE ORPHAN THERAPIES GMBH	GERMANIA

"

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 „Boli rare - medicamente incluse condiționat”, pozițiile 10-13 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

„10	W64641001	B02BX06	EMICIZUMABUM** Ω	HEMLIBRA 150 mg/ml	SOL. INJ.	150 mg / ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE FLAC. ML SO: INJ. (CONȚ MG EMICI
11	W64641002	B02BX06	EMICIZUMABUM** Ω	HEMLIBRA 150 mg/ml	SOL. INJ.	150 mg / ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE FLAC. ML SO: INJ. (CONȚ 105 M

									EMICI
12	W64641003	B02BX06	EMICIZUMABUM** Ω	HEMLIBRA 150 mg/1 ml	SOL. INJ.	150 mg/ 1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE FLAC. ML SO: INJ. (CONȚ 150 M EMICI
13	W64640001	B02BX06	EMICIZUMABUM** Ω	HEMLIBRA 30 mg/1 ml	SOL. INJ.	30 mg/ 1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE FLAC. ML SO: INJ. (CONȚ MG EMICI

"

17. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, poziția 79 se abrogă.

18. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, poziția 170 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

„170	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg /ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRIA	CUT X 1 FLA X 2 ML SOL PER: (2, G/2 ML)
------	-----------	---------	--	-------------------------	---------------	------------------	---------------------------------------	---------	--

"

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 326 se introduc trei noi poziții, pozițiile 327-329, cu următorul cuprins:

"

„327	W66225002	J02AC04	POSACONAZOLUM**	POSACONAZOLE ACCORD 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPA	
------	-----------	---------	-----------------	----------------------------------	----------------------	-----------	--------------------------------	-----	--

328	W68881001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OPTIGLOBIN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS - S.R.L.	ROM
329	W68982001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 50 g /1	SOL. PERF.	50 g/l	BESMAX PHARMA SOLUTIONS - S.R.L.	ROM

"

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, poziția 59 se abrogă.

21. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, după poziția 118 se introduc șase noi poziții, pozițiile 119-124, cu următorul cuprins:

"

119	W63591022	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg) /0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU DE SERII PREUMPLU (STICLĂ I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOB ȘI AC D INJEȚII SISTEM AUTOMAT SIGURAN ERIS (R)
120	W63591021	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg) /0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU DE SERII PREUMPLU (STICLĂ I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOB ȘI AC D INJEȚII
									CUTIE CU DE SERII PREUMPLU (STICLĂ

121	W63591023	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg) /0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOBU ȘI AC D INJEȚII SISTEM AUTOMAT SIGURAN PREVENT
122	W63592029	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg) /0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE C DE SERI PREUMPL (STICLĂ I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOBU ȘI AC D INJEȚII SISTEM AUTOMAT SIGURAN PREVENT
123	W63592028	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg) /0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE C DE SERI PREUMPL (STICLĂ I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOBU ȘI AC D INJEȚII SISTEM AUTOMAT SIGURAN ERIS (R)
124	W63592027	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg) /0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE C DE SERI PREUMPL (STICLĂ I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOBU ȘI AC D INJEȚII

"

22. 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", poziția 71 se abrogă.

23. 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”, poziția 157 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

„157	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg /ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRIA	CUT X 1 FLA X 2 ML SOL PER: (2, G/2 ML)
------	-----------	---------	--	-------------------------	---------------	------------------	---------------------------------------	---------	--

"

24. 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”, după poziția 222 se introduc opt noi poziții, pozițiile 223-230, cu următorul cuprins:

"

223	W63591021	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA
224	W63591022	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA

225	W63591023	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNII.
226	W63592029	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNII.
227	W63592028	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNII.
228	W63592027	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNII.
229	W68881001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OPTIGLOBIN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS - S.R.L.	ROMÂNII.

230	W68982001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 50 g/l	SOL. PERF.	50 g /1	BESMAX PHARMA SOLUTIONS - S.R.L.	ROMÂNIA
-----	-----------	---------	--	-------------------	------------	------------	---	---------

"

25. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, poziția 52 se abrogă.

26. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, după poziția 140 se introduc șase noi poziții, pozițiile 141-146, cu următorul cuprins:

"

141	W63591021	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg) /0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU DE SERII PREUMPLU (STICLĂ I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOB ȘI AC D INJEȚII
142	W63591023	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg) /0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA -S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU DE SERII PREUMPLU (STICLĂ I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOB ȘI AC D INJEȚII SISTEM AUTOMAT SIGURAN PREVENT
143	W63591022	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg) /0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU DE SERII PREUMPLU (STICLĂ I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOB ȘI AC D INJEȚII SISTEM

									AUTOMAT SIGURAN' ERIS (R)
144	W63592027	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg) /0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE C DE SERII PREUMPLI (STICLĂ I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOBU ȘI AC D INJEȚII
145	W63592028	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg) /0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE C DE SERII PREUMPLI (STICLĂ I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOBU ȘI AC D INJEȚII SISTEM AUTOMAT SIGURAN' ERIS (R)
146	W63592029	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg) /0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE C DE SERII PREUMPLI (STICLĂ I) ASAM CU DOP CAUCIUC (CLOROB SAU BROMOBU ȘI AC D INJEȚII SISTEM AUTOMAT SIGURAN' PREVENT

"

27. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.7 „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu a pacienților transplantați”, poziția 41 se abrogă.

28. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.7 „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu a pacienților transplantați”, după poziția 131 se introduce o nouă poziție, poziția 132, cu următorul cuprins:

"

„132	W66225002	J02AC04	POSACONAZOLUM**	POSACONAZOLE ACCORD 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPAN
------	-----------	---------	-----------------	----------------------------------	----------------------	-----------	--------------------------------	------

"

29. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 96 se introduc șase noi poziții, pozițiile 97-102, cu următorul cuprins:

"

97	W63591021	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 4000 UI (40 mg) /0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE DE SEI PREUM (STIC: I) AS. CU DO CAUCIU (CLOR: SAU BROMO: ȘI AC INJEC'
98	W63591022	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 4000 UI (40 mg) /0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE DE SEI PREUM (STIC: I) AS. CU DO CAUCIU (CLOR: SAU BROMO: ȘI AC INJEC' SISTEI AUTOM. SIGUR: ERIS (
99	W63591023	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 4000 UI (40 mg) /0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE DE SEI PREUM (STIC: I) AS. CU DO CAUCIU (CLOR: SAU BROMO:

						ml			ȘI AC INJEC' SISTEI AUTOM. SIGUR. PREVEI
100	W63592027	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 6000 UI (60 mg) /0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE DE SE: PREUM (STIC: I) AS: CU DO CAUCI (CLOR: SAU BROMO: ȘI AC INJEC'
101	W63592028	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 6000 UI (60 mg) /0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE DE SE: PREUM (STIC: I) AS: CU DO CAUCI (CLOR: SAU BROMO: ȘI AC INJEC' SISTEI AUTOM. SIGUR. ERIS (:
102	W63592029	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 6000 UI (60 mg) /0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE DE SE: PREUM (STIC: I) AS: CU DO CAUCI (CLOR: SAU BROMO: ȘI AC INJEC' SISTEI AUTOM. SIGUR. PREVEI

"

ART. II

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

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

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări

de Sănătate,

Adela Cojan
