

ORDIN nr. 302 din 8 februarie 2023

privind completarea [anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 443/2022](#) pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii de autorizație de punere pe piață a medicamentelor sau reprezentanții acestora, distribuitorii angro și furnizorii de servicii medicale și medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relații contractuale cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România, a prețurilor de referință generice și a prețurilor de referință inovative

EMITENT: [Ministerul Sănătății](#)PUBLICAT ÎN: [Monitorul Oficial nr. 119 din 10 februarie 2023](#)Data intrării în vigoare: **10 Februarie 2023**Forma consolidată valabilă la data de **15 Martie 2023****Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de 10 Februarie 2023 până la 15 Martie 2023**

Văzând Referatul de aprobare nr. AR 2.506/2023 al Direcției farmaceutice și dispozitive medicale din cadrul Ministerului Sănătății,

având în vedere prevederile [art. 890 din Legea nr. 95/2006](#) privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

ținând cont de prevederile [Ordinului ministrului sănătății nr. 368/2017](#) pentru aprobarea [Normelor](#) privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul [art. 7 alin. \(4\) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010](#) privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

ART. I

[Anexa nr. 1](#) la [Ordinul ministrului sănătății nr. 443/2022](#) pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii de autorizație de punere pe piață a medicamentelor sau reprezentanții acestora, distribuitorii angro și furnizorii de servicii medicale și medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relații contractuale cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România, a prețurilor de referință generice și a prețurilor de referință inovative, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 194 și 194 bis din 28 februarie 2022, cu modificările și completările ulterioare, se completează potrivit anexei care face parte integrantă din prezentul ordin.

ART. II

Prin derogare de la prevederile [art. 21 alin. \(2\) din Normele](#) privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, aprobate prin [Ordinul ministrului sănătății nr. 368/2017](#), cu modificările și completările ulterioare, prețurile prevăzute în anexa la prezentul ordin intră în vigoare la data publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I.

ART. III

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

p. Ministrul sănătății,

Romică-Andrei Baciuc,

secretar de stat

București, 8 februarie 2023.

Nr. 302.

[ANEXA 1](#)

COMPLETĂRI

ale anexei nr. 1 la [Ordinul ministrului sănătății nr. 443/2022](#) pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii de autorizație de punere pe piață

a medicamentelor sau reprezentanții acestora, distribuitorii angro și furnizorii de servicii medicale și medicamente

pentru acele medicamente care fac obiectul unei relații contractuale cu Ministerul Sănătății,

casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București,

cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România,

a prețurilor de referință generice și a prețurilor de referință inovative

- După poziția nr. 7210 se introduc 5 noi poziții, pozițiile nr. 7211-7215, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Semn_obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_atc	Stat_frm	S
„7211		N	W69292001	ROBINUL-NEOSTIGMINE 0,5 mg/ml 2,5 mg/ml	SOL. INJ.	0,5 mg/ml 2,5 mg/ml	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (GLICOPIRONIUM BROMIDUM + NEOSTIGMINI METILSULFAS)	Cutie cu 10 fiole a câte 1 ml sol. inj.		MG	
7212		N	W69245001	DOPRAM 20 mg/ml	SOL. INJ.	20 mg/ml	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	DOXAPRAMUM	Cutie cu 5 fiole a câte 5 ml sol. inj. (4 ani)	R07AB01	MG	
7213		N	W69339001	COSMEGEN LYOVAC 500 micrograme	PULB. PT. SOL. INJ.	500 micrograme	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	DACTINOMICINUM	Cutie cu 1 flac. a 500 micrograme publ. pt. sol. inj. (36 de luni)	L01DA01	MI	
7214		N	W69322001	LEVOBUPIVACAINA BIOINDUSTRIA L.I.M. 5 mg/ml	SOL. INJ./ PERF.	5 mg/ml	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	LEVOBUPIVACAINUM	Cutie cu 10 fiole a câte 10 ml sol. inj./ perf. (3 ani)	N01BB10	MG	
7215			W66236001	QARZIBA 4,5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	4,5 mg/ml	EUSA PHARMA (NETHERLANDS) B.V. - OLANDA	DINUTUXIMAB BETA	Cutie cu 1 flac. din sticlă, prevăzută cu dop din cauciuc și sigiliu detașabil din Al x 4,5 ml conc. pt. sol. perf. (20 mg dintuximab beta) (3 ani; după deschiderea flac. se utilizează imediat)	L01XC16	MO	c

"