

**ORDIN nr. 3.810 din 10 noiembrie 2023**

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. 1030 din 13 noiembrie 2023**Data intrării în vigoare: **13 Noiembrie 2023**Forma consolidată valabilă la data de **22 Noiembrie 2023**Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de **13 Noiembrie 2023 până la 22 Noiembrie 2023**

Văzând Referatul de aprobare nr. AR 20.280/2023 al Ministerului Sănătății și nr. DG 5.065 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 553 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

553	W69723001	J01EE01	SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM	SEVATRIM	SOL. INJ.	400 mg/80 mg	DIRECT PHARMA LOGISTICS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 FIOLE A CÂTE 5 ML SOL. INJ.	PR	50	12,960000	16,387200	37,349800
-----	-----------	---------	------------------------------------	----------	-----------	--------------	----------------------------------	---------	---	----	----	-----------	-----------	-----------

"

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 556 se introduc două noi poziții, pozițiile 557 și 558, cu următorul cuprins:

"

									CUTIE CU 1					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	------------	--	--	--	--	--

557	W13949004	J01DD04	CEFTRIAXONUM	CEFORT 1 g		PULB. PT. SOL. INJ./ PERF.	1 g	ANTIBIOTICE - S.A.	ROMÂNIA	FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ, CAPACITATE 10 ML CU PULB. PT. SOL. INJ./ PERF.	PR	1	10,054800	12,712800	13,4772
558	W69722001	J01EE01	SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM	COTRIM-RATIOPHARM 400 mg/80 mg		SOL. INJ.	400 mg/ 80 mg	C.N. UNIFARM - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FIOLE A CÂTE 5 ML SOL. INJ.	PR	5	10,800000	13,656000	0,00000

"

3. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 335, 343, 350, 359, 364, 371, 385, 387-395, 398-403, 409, 412, 508, 649-652 și 666-670 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

335	W65026001	L01EX01	SUNITINIBUM **1	SUTENT 12,5 mg	CAPS.	12,5 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 30 CAPS.	PR	30	13,639999	16,350000
343	W43546001	L01EX01	SUNITINIBUM **1	SUTENT 12,5 mg	CAPS.	12,5 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLACON DIN PEID X 30 CAPS.	P-RF /R	30	13,639999	16,350000
350	W43556001	L01EX01	SUNITINIBUM **1	SUTENT 25 mg	CAPS.	25 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLACON DIN PEID X 30 CAPS.	P-RF /R	30	29,800000	33,971666
359	W65027001	L01EX01	SUNITINIBUM **1	SUTENT 25 mg	CAPS.	25 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 30 CAPS.	PR	30	29,800000	33,971666
364	W43557001	L01EX01	SUNITINIBUM **1	SUTENT 50 mg	CAPS.	50 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLACON DIN PEID X 30 CAPS.	P-RF /R	30	48,000000	53,809666
371	W65028001	L01EX01	SUNITINIBUM **1	SUTENT 50 mg	CAPS.	50 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 30 CAPS.	PR	30	48,000000	53,809666
385	W64502002	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	PR	90	50,520000	55,575466
387	W68580005	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/ AL X 90 COMPR. FILM.	PR	90	42,100000	46,312888
388	W68756002	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB TEVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	TEVA B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/ AL X 60 COMPR. FILM.	PR	60	50,520000	55,575466
389	W68580008	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. UNIDOZĂ PVC-PE-PVDC/ AL X 90 X 1 COMPR. FILM.	PR	90	42,100000	46,312888
									AMBALAJ MULTIPLU CU				

390	W68580009	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	BLIST. UNIDOZĂ PVC-PE-PVDC/ AL X 90 X 1 (3 PACHETE CU 30 X 1) COMPR. FILM.	PR	90	42,100000	46,312888
391	W68580006	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	AMBALAJ MULTIPLU CU BLIST. PVC-PE-PVDC/ AL X 90 (3 X 30) COMPR. FILM.	PR	90	42,100000	46,312888
392	W68580002	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 90 COMPR. FILM.	PR	90	42,100000	46,312888
393	W68580003	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	AMBALAJ MULTIPLU CU FLAC. PEID X 90 (3 X 30) COMPR. FILM.	PR	90	42,100000	46,312888
394	W68700007	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PYZYPI 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/ AL X 90 COMPR. FILM.	PR	90	50,520000	55,575466
395	W64503002	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	PR	60	99,322399	109,02439
.....													
398	W68583007	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. UNIDOZĂ PVC-PE-PVDC/ AL X 60 X 1 COMPR. FILM.	PR	60	82,768666	90,853666
399	W68583008	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	AMBALAJ MULTIPLU CU BLIST. UNIDOZĂ PVC-PE-PVDC/ AL X 60 X 1 (2 PACHETE CU 30 X 1) COMPR. FILM.	PR	60	82,768666	90,853666
400	W68701005	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PYZYPI 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	STADA M&D S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/ AL X 60 COMPR. FILM.	PR	60	99,322399	109,02439
401	W68583004	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/ AL X 60 COMPR. FILM.	PR	60	82,768666	90,853666
402	W68583005	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	AMBALAJ MULTIPLU CU BLIST. PVC-PE-PVDC/ AL X 60 (2 X 30) COMPR. FILM.	PR	60	82,768666	90,853666
403	W68583002	L01EX03	PAZOPANIBUM **1	PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 60 COMPR. FILM.	PR	60	82,768666	90,853666
.....													
409	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 10 ML (100 MG CONC. PT. SOL. PERF.)	PR	1	4.990,470000	5.477,770
.....													
			NIVOLUMABUM**1	OPDIVO	CONC. PT.	10	BRISTOL-MYERS		CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP				

412	W65560002	L01FF01	Ω	10 mg/ml	SOL. PERF.	mg/ ml	SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	I X 10 ML (100 MG CONC. PT. SOL. PERF.)	PR	1	4.990,470000	5.477,770
.....													
508	W68328001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB FRESENIUS KABI 2,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	2,5 mg	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE TIP I, CU CAPACITATEA DE 10 ML, CE CONȚINE 2,5 MG BORTEZOMIB	PR	1	1.214,148000	1.369,190
.....													
649	W65684001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDE ACCORD 10 mg	CAPS.	10 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA/ AL-PVC/AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	119,883428	132,85314
650	W68919001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ LABORMED 10 mg	CAPS.	10 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	119,883428	132,85314
651	W64957001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ ALVOGEN 10 mg	CAPS.	10 mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MALTA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	119,883428	132,85314
652	W65248003	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 10 mg	CAPS.	10 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	119,883428	132,85314
.....													
666	W64955002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ ALVOGEN 5 mg	CAPS.	5 mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MALTA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	63,562285	71,462856
667	W65246003	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 5 mg	CAPS.	5 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	63,562285	71,462856
668	W65682001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDE ACCORD 5 mg	CAPS.	5 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA/ AL-PVC/AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	63,562285	71,462856
669	W66643002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ GRINDEKS 5 mg	CAPS.	5 mg	AS GRINDEKS	LETONIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR-PVC /AL X 21 CAPS.	PR	21	63,562285	71,462856
670	W68917002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ LABORMED 5 mg	CAPS.	5 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	63,562285	71,462856

"

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 702 și 705 se abrogă.

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 710 se introduc două noi poziții, pozițiile 711 și 712, cu următorul cuprins:

"

711	W67816003	L02AE02	LEUPRORELINUM**	ELIGARD 45 mg	PULB.+SOLV. PT. SOL. INJ.	45 mg	RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA E FARMACEUTICA S.P.A.	ITALIA	O CUTIE DE CARTON CONȚINÂND 1 CASETĂ TERMOFORMATĂ. CASETA CONȚINE UN SISTEM PRECONECTAT FORMAT DINTR-O SERINGĂ PREUPLUTĂ CU SOLVENT (SERINGA A), O SERINGĂ PREUPLUTĂ CU PULBERE (SERINGA B)	PR	1	1.259,550000	1.411,060000	0,0
-----	-----------	---------	-----------------	------------------	---------------------------------	----------	---	--------	---	----	---	--------------	--------------	-----

712	W67702007	L02AE02	LEUPRORELINUM**	ELIGARD 22,5 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ.	22,5 mg	RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA E FARMACEUTICA S.P.A	ITALIA	1 CUTIE X 1 CASETĂ TERMOFORMATĂ CARE CONȚINE UN SISTEM PRECONECTAT FORMAT DINTR-O SERINGĂ DIN PP, PREUMPLUTĂ CU SOLVENT (SERINGA A), O SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU PULBERE (SERINGA B) ȘI UN CONECTOR CU BUTON DE COMUTARE ÎNTRE CELE 2 SERINGI; UN AC STERIL	PR 1	706,690000	808,440000	0,0
-----	-----------	---------	-----------------	--------------------	----------------------------------	------------	--	--------	--	------	------------	------------	-----

"

6. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice - Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, după poziția 29 se introduc două noi poziții, pozițiile 30 și 31, cu următorul cuprins:

"

30	W69287002	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	TEREBYO 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC / AL X 28 COMPR. FILM.	PR 28	53,771785	59,973571	0,000000
31	W69303001	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	AUBAGIO	COMPR. FILM.	7 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	FRANȚA	CUTIE CU 28 COMPR. FILM.	PR 28	59,832500	66,580000	0,000000

"

7. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 91-100 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

91	W68796004	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	SITAGLIPTIN/ METFORMIN TEVA 50 mg/ 1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	TEVA PHARMACEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/ AL X 56 COMPR. FILM.	PRF 56	0,581800	0,7609
92	W68474001	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	JUZIMETTE 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	GEDEON RICHTER ROMÂNIA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. ALBE, OPACE PVC-PE-PVDC/ AL X 28 COMPR. FILM.	PRF 28	0,581800	0,7609
93	W67780008	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	EPROCLIV 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 56 COMPR. FILM.	PRF 56	0,581800	0,7609
94	W67718005	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	MAYMETS 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 56 COMPR. FILM.	PRF 56	0,581800	0,7609
95	W68835003	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	JAMESI 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/ AL X 56 COMPR. FILM.	PRF 56	0,581800	0,7609
96	W69327001	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	SITAGLIPTIN/ METFORMIN HYDROCHLORIDE ACCORD 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. (PVC/PE/PVDC/ALU) X 56 COMPR. FILM.	PRF 56	0,581800	0,7609
97	W69327002	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	SITAGLIPTIN/ METFORMIN HYDROCHLORIDE	COMPR.	50 mg / 1.000 mg	ACCORD HEALTHCARE	SPANIA	CUTIE CU BLIST. (ALU/ALU) X 56	PRF 56	0,581800	0,7609

			+ METFORMINUM) **	ACCORD 50 mg/1.000 mg	FILM.	1.000 mg	S.L.U.		COMPR. FILM.					
98	W67718025	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	MAYMETS 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. TIP CALENDAR PVC-PE-PVDC-PE-PVC /AL X 56 COMPR. FILM.	PRF	56	0,581800	0,7609	
99	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	0,581800	0,7609	
100	W69160003	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	LONAMO DUO 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.	UNGARIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/ AL X 56 COMPR. FILM.	PRF	56	0,581800	0,7609	

"

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 202 se introduce o nouă poziție, poziția 203, cu următorul cuprins:

"

203	W69237004	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	JANSITIN DUO 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	G.L. PHARMA GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC / AL X 60 COMPR. FILM.	PRF	60	0,484833	0,634166	0,000000
-----	-----------	---------	--	--------------------------------------	-----------------	---------------------------	------------------------	---------	---	-----	----	----------	----------	----------

"

9. 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:

"

21	W64494001	L04AX08	DARVADSTROCELOM**1 Ω	ALOFISEL 5 x 10 (6) celule/ ml	SUSP. INJ.	5 x 10 (6) celule /ml	TAKEDA PHARMA A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 4 FLAC. DIN STICLĂ X 6 ML SUSP.	PR	1	279.347,640000	304.527,470000	0,000000
----	-----------	---------	-------------------------	--	---------------	--------------------------------	-------------------------	-----------	--	----	---	----------------	----------------	----------

"

10. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușa datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 90 se introduce o nouă poziție, poziția 91, cu următorul cuprins:

"

91	W69566002	H01AB01	TIREOTROPINUM ALFA	THYROGEN 0,9 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	0,9 mg	SANOFI B.V.	ȚĂRILE DE JOS	CUTIE X 2 FLACOANE	S	2	1.346,515000	1.486,775000	0,000000
----	-----------	---------	-----------------------	--------------------	------------------------------	-----------	----------------	------------------	--------------------------	---	---	--------------	--------------	----------

"

11. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, pozițiile 85, 86 și 87 se abrogă.

12. 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 127 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

									CUTIE CU 50					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	----------------	--	--	--	--	--

127	W69723001	J01EE01	SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM	SEVATRIM	SOL. INJ.	400 mg/ 80 mg	DIRECT PHARMA LOGISTICS - S.R.L.	ROMÂNIA	FIOLE A CÂTE 5 ML SOL. INJ.	PR	50	12,960000	16,387200	37,349800
-----	-----------	---------	---------------------------------------	----------	--------------	------------------------	---	---------	--	----	----	-----------	-----------	-----------

"

13. 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 127 se introduce o nouă poziție, poziția 128, cu următorul cuprins:

"

128	W69722001	J01EE01	SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM	COTRIM-RATIOPHARM 400 mg/80 mg	SOL. INJ.	400 mg/ 80 mg	C.N. UNIFARM - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FIOLE A CÂTE 5 ML SOL. INJ.	PR	5	10,800000	13,656000	0,000000
-----	-----------	---------	---------------------------------------	-----------------------------------	--------------	------------------------	---------------------------	---------	---	----	---	-----------	-----------	----------

"

14. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.8 „Tratamentul recidivei hepatitei cronice VHB la pacienții cu transplant hepatic”, pozițiile 1, 2 și 3 se abrogă.

15. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 90 se introduce o nouă poziție, poziția 91, cu următorul cuprins:

"

91	W69702002	V03AE02	SEVELAMER**	RENAGEL 800 mg	COMPR. FILM.	800 mg	SANOFI B.V.	ȚĂRILE DE JOS	FLAC. PEID. X 180 COMPR. FILM.	P-RF	180	1,770500	2,141777	0,000000
----	-----------	---------	-------------	-------------------	-----------------	-----------	----------------	------------------	--	------	-----	----------	----------	----------

"

**ART. II**

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și se aplică începând cu luna noiembrie 2023.

Ministrul sănătății,  
Alexandru Rafila  
Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,  
Romică-Andrei Baciu

-----