

ORDIN nr. 473 din 26 ianuarie 2024

privind modificarea și completarea [anexelor nr. 1](#) și [2 la Ordinul ministrului sănătății nr. 2.408/2023](#) 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. 82 din 29 ianuarie 2024**Data intrării în vigoare: **01 Februarie 2024**Forma consolidată valabilă la data de **12 Februarie 2024**Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de **01 Februarie 2024 până la 12 Februarie 2024**

Văzând Referatul de aprobare nr. AR 1.331 din 26.01.2024 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

[Anexele nr. 1](#) și 2 la [Ordinul ministrului sănătății nr. 2.408/2023](#) 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. 683 și 683 bis din 25 iulie 2023, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează conform anexei care face parte integrantă din prezentul ordin.

ART. II

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și intră în vigoare începând cu luna februarie 2024.

Ministrul sănătății,

Alexandru Rafila

București, 26 ianuarie 2024.

Nr. 473.

[ANEXA 1](#)**MODIFICĂRI ȘI COMPLETĂRI**

ale [anexelor nr. 1](#) și [2 la Ordinul ministrului sănătății nr. 2.408/2023](#) 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

1. În anexa nr. 1, după poziția nr. 6479 se introduc 21 de noi poziții, pozițiile nr. 6480-

6500, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Semn / Obs.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_atc	Stat_frm	Stat_
6480			W69844002	SUMAMED FORTE 200 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	200 mg/5 ml	TEVA B.V. - ȚĂRILE DE JOS	AZITHROMYCINUM	Cutie cu 1 flac. din PEID conținând pulb. pt. 30 ml susp. orală, o seringă pt. administrare orală din PE/PS sau PP/PP (2 ani după ambalarea pt. comercializare; după reconstituire 10 zile)	J01FA10	MI	inova
6481			W69844003	SUMAMED FORTE 200 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	200 mg/5 ml	TEVA B.V. - ȚĂRILE DE JOS	AZITHROMYCINUM	Cutie cu 1 flac. din PEID conținând pulb. pt. 37,5 ml susp. orală, o seringă pt. administrare orală din PE/PS sau PP/PP (2 ani după ambalarea pt. comercializare; după reconstituire 10 zile)	J01FA10	MI	inova
6482		N	W69918001	PEMAZYRE 13,5 mg	COMPR.	13,5 mg	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PEMIGATINIBUM	Cutie cu blister. x 14 compr. (4 ani)	L01EN02	MI	
6483		N	W63723001	ARTESUN 60 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	60 mg	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ARTESUNATE	Cutie cu 1 flac. cu pulb. artesunat pt. sol. inj. x 1 fiolă cu sol. bicarbonat de sodiu 50 mg/ml - 1 ml + 1 fiolă cu sol. NaCl 9 mg/ml - 5 ml (36 luni)	P01BE03	MI	
6484		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI	
6485		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI	
6486		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI	
6487			W69758001	ABRYSVO	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ.		PFIZER EUROPE MA EEIG - BELGIA	VACCIN ÎMPOTRIVA VIRUSULUI SINCIȚIAL RESPIRATOR	Cutie cu 1 flac. cu pulb. + 1 seringă preumplută cu solv. + 1 adaptor pt. flac. + 1 ac (2 ani)	J07BX05	IM	imuno

6488		W69388002	TERSAL 40 mg	CAPS.	40 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. - OLANDA	ROSUVASTATINUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 caps. (2 ani)	C10AA07	MG	gener
6489		W69389002	TERSAL 20 mg	CAPS.	20 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. - OLANDA	ROSUVASTATINUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 caps. (2 ani)	C10AA07	MG	gener
6490		W69387002	TERSAL 10 mg	CAPS.	10 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. - OLANDA	ROSUVASTATINUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 caps. (2 ani)	C10AA07	MG	gener
6491		W69386002	TERSAL 5 mg	CAPS.	5 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. - OLANDA	ROSUVASTATINUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 caps. (2 ani)	C10AA07	MG	gener
6492		W07770002	CATHEJELL cu LIDOCAINĂ 20 mg + 0,5 mg/g	GEL	20 mg + 0,5 mg/g	PHARMAZEUTISCHE FABRIK MONTAVIT GMBH - AUSTRIA	COMBINATII	Cutie cu 1 blist. x 25 seringi din PP unidoză pentru administrare uretrală conținând x 12,5 g gel (3 ani)	N01BB52	MG	gener
6493		W68527002	MILDRONATE 500 mg	CAPS.	500 mg	AS GRINDEKS - LETONIA	MELDONIUM	Cutie cu 6 blist. PVC-PVDC/Al x 10 caps. (4 ani)	C01EB22	MG	gener
6494		W69568004	ONDANSETRON KABI 0,08 mg/ml	SOL. PERF.	0,08 mg/ml	FRESENIUS KABI ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	ONDANSETRONUM	Cutie cu 40 flac. PEJD x 50 ml sol. perf. (30 luni după amb. pt. comercializare; după prima deschidere se util. imediat)	A04AA01	MG	gener
6495		W69602002	KETONAL DUO 100 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	100 mg	SANDOZ - S.R.L. - ROMÂNIA	KETOPROFENUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 20 compr. elib. prel. (2 ani)	M01AE03	MG	gener
6496		W69090005	ABIRATERONA SUN 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. - OLANDA	ABIRATERONUM	Cutie cu blist. PVC/PE/PVdC//Al perforate cu doze unitare x 60 x 1 compr. film. (2 ani)	L02BX03	MG	gener
6497		W69239005	ROIIVACAINĂ INFOMED 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg/ml	INFOMED FLUIDS - S.R.L. - ROMÂNIA	ROIIVACAINUM	Cutie cu 10 pungi transparente din poliiolefină a câte 200 ml soluție perfuzabilă (2 ani după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează imediat)	N01BB09	MG	gener
6498		W69239003	ROIIVACAINĂ INFOMED 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg/ml	INFOMED FLUIDS - S.R.L. - ROMÂNIA	ROIIVACAINUM	Cutie cu 20 pungi transparente din poliiolefină a câte 100 ml soluție perfuzabilă (2 ani după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează imediat)	N01BB09	MG	gener

6499			W00538004	SULFAT DE BARIU MEDUMAN 500 mg/ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	500 mg/ml	MEDUMAN - S.A. - ROMÂNIA	BARII SULFAS	Cutie cu 1 flac. din PEID x 95 g pulb. pt. susp. orală, pt. 170 ml susp. orală (3 ani după ambalare pt. comercializare; după reconstituirea susp. se utilizează imediat)	V08BA01	MG	gener
6500			W00538001	SULFAT DE BARIU MEDUMAN 500 mg/ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	500 mg/ml	MEDUMAN - S.A. - ROMÂNIA	BARII SULFAS	Cutie cu 1 flac. din PEID x 135 g pulb. pt. susp. orală, pt. 170 ml susp. orală (3 ani după ambalare pt. comercializare; după reconstituirea susp. se utilizează imediat)	V08BA01	MG	gener

"

2. În anexa nr. 1, pozițiile nr. 267, 296, 297, 298, 299, 2346, 2347, 2558, 2705, 2706, 2776, 2777, 3204, 3680, 4054, 4070, 4072, 4239, 4453, 5270, 5278, 5279, 5416, 5417, 5418, 5419 și 6274 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

Nr crt.	Semn /Obs	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_atc	Stat_frm	Stat
267			W64494001	ALOFISEL 5 x 10{6} celule/ml	DISPERSIE INJ.	5 x 10{6} celule/ml	TAKEDA PHARMA A/S - DANEMARCA	DARVADSTROCELUM	Cutie cu 4 flac. din sticlă x 6 ml dispersie (72 ore)	L04AX08	MO	orfa
.....												
296			W65344001	ALUNBRIG 180 mg	COMPR. FILM.	180 mg	TAKEDA PHARMA A/S	BRIGATINIBUM	Cutie cu blist. Aclar/ Al x 28 compr. film. (2 ani)	L01ED04	MI	inov
297			W65342002	ALUNBRIG 30 mg	COMPR. FILM.	30 mg	TAKEDA PHARMA A/S - DANEMARCA	BRIGATINIBUM	Cutie cu blist. Aclar/ Al x 28 compr. film. (3 ani)	L01ED04	MI	inov
298			W65343002	ALUNBRIG 90 mg	COMPR. FILM.	90 mg	TAKEDA PHARMA A/S	BRIGATINIBUM	Cutie cu blist. Aclar/ Al x 28 compr. film. (2 ani)	L01ED04	MI	inov
299			W66552001	ALUNBRIG 90 mg + 180 mg	COMPR. FILM.		TAKEDA PHARMA A/S	BRIGATINIBUM	Pachet de inițiere cu blist. Aclar/Al x 28 compr. film. (7 x 90 mg + 21 x 180 mg) (2 ani)	L01ED04	MI	inov
.....												
2346	!	DC	W52808004	FRAGMIN 5.000 UI/ 0,2 ml	SOL. INJ.	5.000 UI/ 0,2 ml	PFIZER EUROPE MA EEIG - MAREA BRITANIE	DALTEPARINUM	Cutie cu 10 blistere individuale conținând fiecare o seringă preumplută, fără sistem de blocare a acului Needle-Trap a 0,2 ml soluție injectabilă (3	B01AB04	MI	inov

									ani)				
2347			W64849001	FRAGMIN 5.000 UI/ 0,2 ml	SOL. INJ.	5.000 UI/ 0,2 ml	PFIZER EUROPE MA EEIG	DALTEPARINUM	Cutie cu 10 blistere individuale conținând fiecare o seringă preumplută, fără sistem de blocare a acului Needle-Trap a 0,2 ml soluție injectabilă	B01AB04	MI	inov	
.....													
2558			W52389001	HAEMATE P 500 UI FVIII/ 1.200 UI FVW	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. SAU PERF.	500 UI FVIII / 1.200 UI FVW	CSL BEHRING GMBH	FACTOR VIII DE COAGULARE ȘI FACTOR VON WILLEBRAND	Fachet de 500 UI conține: 1 cutie cu 1 fl. pulb. + 1 fl. cu 10 ml apă pt. prep. inj. 1 cutie cu dispoz. de administrare conține: 1 dispoz. de transfer cu filtru 20/20 + 1 seringă cu capac. 10 ml + 1 set pt. puncție venoasă + 2 tampoane alcool + 1 pansament nesteril	B02BD06	MI	deri din sâng	
.....													
2705			W64923002	IMFINZI 50 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg/ml	ASTRAZENECA AB - SUEZIA	DURVALUMABUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă a 10 ml conc. (care conține 500 mg durvalumab) (3 ani)	L01FF03	MI	inov	
2706			W64923001	IMFINZI 50 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg/ml	ASTRAZENECA AB - SUEZIA	DURVALUMABUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă a 2,4 ml conc. (care conține 120 mg durvalumab) (3 ani)	L01FF03	MI	inov	
.....													
2776	!	DC	W67621001	INREBIC 100 mg	CAPS.	100 mg	CELGENE EUROPE B.V. - OLANDA	FEDRATINIBUM	Cutie cu un flacon din HDPE x 120 capsule (4 ani)	L01EJ02	MO	orfa	
2777			W68147001	INREBIC 100 mg	CAPS.	100 mg	BRISTOL MYERS SQUIBB PHARMA EEIG - IRLANDA	FEDRATINIBUM	Cutie cu un flacon din HDPE x 120 capsule (4 ani)	L01EJ02	MO	orfa	
.....													
3204			W66237001	LIBTAYO 350 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg/ml	REGENERON IRELAND DAC - IRLANDA	CEMPIPLIMABUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă prevăzută cu dop din cauciuc cu strat FluroTec și un capac etaș cu capsă detașabilă x 7 ml conc. pt. sol. perf. (350 mg cempiplimab) (30 luni; după prima deschidere a se utiliza imediat)	L01FF06	MI	inov	
.....													
3680			W66358001	MYLOTARG 5 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	5 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	GEMTUZUMAB OZOGAMICIN	Cutie cu 1 flac. din sticlă brună cu dop din cauciuc butilic și sigiliu cu capac detașabil x 5 mg gemtuzumab ozogamicin (5	L01FX02	MO	orfa	

									ani; după reconstituire se utilizează imediat)			
4054			W66173001	ONIVYDE PEGYLATED LIPOSOMAL 4,3 mg/ml	CONC. PT. DISPERSIE PERF.	4,3 mg/ml	LES LABORATOIRES SERVIER - FRANȚA	IRINOTECANUM	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. (30 luni; după deschidere se utilizează imediat)	L01CE02	MO	orfa
4070			W65560002	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG - IRLANDA	NIVOLUMABUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă de tip I x 10 ml (100 mg conc. pt. sol. perf.) (3 ani - flacon nedeschis)	L01FF01	MI	inov
4072			W65560004	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG - IRLANDA	NIVOLUMABUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă de tip I x 12 ml (120 mg conc. pt. sol. perf.) (2 ani)	L01FF01	MI	inov
4239			W67432001	OXLUMO 94,5 mg/0,5 ml	SOL. INJ.	94,5 mg/ 0,5 ml	ALNYLAM NETHERLANDS B.V.	LUMASIRANUM	Cutie cu un flacon din sticlă x 0,5 ml soluție injectabilă (3 ani)	A16AX18	MO	orfa
4453			W67184001	POTELIGEO 4 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	4 mg/ml	KYOWA KIRIN HOLDINGS B.V.	MOGAMULIZUMAB	Cutie cu 1 flac. a 5 ml conc. pt. sol. perf. (3 ani - flacon nedeschis)	L01FX09	MO	orfa
5270			W60351002	SULFAT DE ATROPINĂ TAKEDA 1 mg/ml	SOL. INJ.	1 mg/ml	TAKEDA GmbH	ATROPINUM	Cutie cu 5 fiole din sticlă incoloră, cu inel de rupere sau punct de rupere x 1 ml sol. inj.	A03BA01	MG	gene
5278	!	DC	W64358002	SUMAMED FORTE 200 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	200 mg/5 ml	TEVA B.V.	AZITHROMYCINUM	Cutie cu 1 flac. din PEID conținând pulb. pt. 30 ml susp. orală, o seringă pt. administrare orală din PE/PS sau PP/PP și o linguriță dozatoare	J01FA10	MI	inov
5279	!	DC	W64358003	SUMAMED FORTE 200 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	200 mg/5 ml	TEVA B.V.	AZITHROMYCINUM	Cutie cu 1 flac. din PEID conținând pulb. pt. 37,5 ml susp. orală, o seringă pt. administrare orală din PE/PS sau PP/PP și o linguriță dozatoare	J01FA10	MI	inov
5416			W64295001	TECENTRIQ	CONC. PT.	1.200 mg/ 20	ROCHE REGISTRATION	ATEZOLIZUMAB	Cutie cu 1 flac. din sticlă x 20 ml conc. pt.	L01FF05	MI	inov

				1.200 mg	SOL. PERF.	ml	GMBH - GERMANIA		sol. perf. (3 ani)			
5417		W66772001	TECENTRIQ 840 mg	CONC. PT. SOL. PERF.		840 mg/ 14 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	ATEZOLIZUMAB	Cutie cu 1 flac. din sticlă x 14 ml conc. pt. sol. perf. (3 ani)	L01FF05	MI	inov
5418		W65150001	TECFIDERA 120 mg	CAPS. GASTROREZ.		120 mg	BIOGEN NETHERLANDS B.V. - OLANDA	DIMETHYL FUMARATE	Cutie cu blistere PVC/PE/ PVDC-PVC aluminu x 14 capsule gastrorezistente (4 ani)	L04AX07	MI	inov
5419		W65151001	TECFIDERA 240 mg	CAPS. GASTROREZ.		240 mg	BIOGEN NETHERLANDS B.V. - OLANDA	DIMETHYL FUMARATE	Cutie cu blist. PVC/PE/PVDC-PVC aluminu x 56 capsule gastrorezistente (2 ani)	L04AX07	MI	inov
.....												
6274		W69090002	ABIRATERONĂ SUN 500 mg	COMPR. FILM.		500 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. - OLANDA	ABIRATERONUM	Cutie cu blist. PVC-PE-PVDC//Al x 60 compr. film. (2 ani)	L02BX03	MG	gene

"

3. În anexa nr. 1, pozițiile nr. 440, 551, 1534, 1616, 2165, 2166, 2167, 2236, 2937, 3054, 3659, 3870, 3871, 3872, 3873 și 5705 se abrogă.

4. În anexa nr. 2 lista B, după poziția nr. 1371 se introduc 8 noi poziții, pozițiile nr. 1372-1379, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	cod_cim	obs.	Denumire produs	forma	Concentrația	Firma/țara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_frm	Statut_anm	Stare	Pr re ge (P Ac T2)
1372	W69602002		KETONAL DUO 100 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	100 mg	SANDOZ - S.R.L. - ROMÂNIA	KETOPROFENUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 20 compr. elib. prel. (2 ani)	M01AE03	MG	generic		18
1373	W69568004		ONDANSETRON KABI 0,08 mg/ml	SOL. PERF.	0,08 mg/ ml	FRESENIUS KABI ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	ONDANSETRONUM	Cutie cu 40 flac. PEJD x 50 ml sol.perf. (30 luni după amb. pt. comercializare; după prima deschidere se util. imediat)	A04AA01	MG	generic		44
1374	W69386002		TERSAL 5 mg	CAPS.	5 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. - OLANDA	ROSUVASTATINUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 caps. (2 ani)	C10AA07	MG	generic		15
			TERSAL 10			SUN PHARMACEUTICAL		Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x					

1375	W69387002		mg	CAPS.	10 mg	INDUSTRIES EUROPE B.V. - OLANDA	ROSUVASTATINUM	30 caps. (2 ani)	C10AA07	MG	generic	20
1376	W69389002		TERSAL 20 mg	CAPS.	20 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. - OLANDA	ROSUVASTATINUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 caps. (2 ani)	C10AA07	MG	generic	28
1377	W69388002		TERSAL 40 mg	CAPS.	40 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. - OLANDA	ROSUVASTATINUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 caps. (2 ani)	C10AA07	MG	generic	46
1378	W07770002		CATHEJELL cu LIDOCAINĂ 20 mg + 0,5 mg/g	GEL	20 mg + 0,5 mg/g	PHARMAZEUTISCHE FABRIK MONTAVIT GMBH - AUSTRIA	COMBINAȚII	Cutie cu 1 blist. x 25 seringi din PP unidoză pentru administrare uretrală, conținând x 12,5 g gel (3 ani)	N01BB52	MG	generic	14
1379	W68527002		MILDRONATE 500 mg	CAPS.	500 mg	AS GRINDEKS - LETONIA	MELDONIUM	Cutie cu 6 blist. PVC-PVDC /Al x 10 caps. (4 ani)	C01EB22	MG	generic	62

"
