

ORDIN nr. 941 din 8 februarie 2024

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. 118 din 9 februarie 2024**Data intrării în vigoare: **09 Februarie 2024**Forma consolidată valabilă la data de **06 Martie 2024**Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de **09 Februarie 2024 până la 06 Martie 2024**

Văzând Referatul de aprobare nr. AR 2.284/2024 al Ministerului Sănătății și nr. DG 645 din 30.01.2024 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 t ratamentul postexpunere”, pozițiile 3-6, 235, 417, 442 și 490 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”, după poziția 562 se introduc trei noi poziții, pozițiile 563-565, cu următorul cuprins:

"

563	W69844002	J01FA10	AZITHROMYCINUM	SUMAMED FORTE 200 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	200 mg/5 ml	TEVA B.V.	ȚĂRILE DE JOS	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID CONȚINÂND PULB. PT. 30 ML SUSP. ORALĂ, O SERINGĂ PT. ADMINISTRARE ORALĂ DIN PE /PS SAU PP/ PP	PRF	1	30,770000	40,250000	0,000000
				SUMAMED FORTE	PULB. PT.	200 mg/	TEVA	ȚĂRILE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID CONȚINÂND PULB. PT. 37,5 ML					

564	W69844003	J01FA10	AZITHROMYCINUM	200 mg/5 ml	SUSP. ORALĂ	5 ml	B.V.	DE JOS	SUSP. ORALĂ, O SERINGĂ PT. ADMINISTRARE ORALĂ DIN PE /PS SAU PP/ PP	PRF	1	38,210000	49,980000	0,000000
565	W69346001	J05AR20	BICTEGRAVIRUM + EMTRICITABINUM + TENOFOVIRUM	BIKTARVY 30 mg/120 mg/15 mg	COMPR. FILM.	30 mg/120 mg/15 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC DIN PEID, PREVĂZUT CU CAPAC DIN PP ȘI SISTEM DE ÎNCHIDERE SECURIZAT PENTRU COPII X 30 COMPR. FILM.	PR	30	96,481000	106,436000	0,000000

"

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, pozițiile 120 și 165 se abrogă.

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 14, 160, 297-300, 325, 410, 413, 416-421, 433, 436 și 701 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

14	W68111001	L01AA03	MELPHALANUM	MELPHALAN-RATIOPHARM 50 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ. /PERF.	50 mg		TEVA PHARMACEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. ȘI 1 FLAC. CU 10 ML SOLV.	PR	1		636,
160	W66173001	L01CE02	IRINOTECANUM **1 Ω	ONIVYDE PEGYLATED LIPOSOMAL 4,3 mg/ml	CONC. PT. DISPERSIE PERF.	4,3 mg/ml		LES LABORATOIRES SERVIER	FRANȚA	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.	PR	1		3.93
297	W65344001	L01ED04	BRIGATINIBUM **1 Ω	ALUNBRIG 180 mg	COMPR. FILM.	180 mg		TAKEDA PHARMA A/S	DANEMARCA	CUTIE CU BLIST. ACLAR/AL X 28 COMPR. FILM	PR	28		624,
298	W65342002	L01ED04	BRIGATINIBUM **1 Ω	ALUNBRIG 30 mg	COMPR. FILM.	30 mg		TAKEDA PHARMA A/S	DANEMARCA	CUTIE CU BLIST. ACLAR/AL X 28 COMPR. FILM	PR	28		106,
299	W65343002	L01ED04	BRIGATINIBUM **1 Ω	ALUNBRIG 90 mg	COMPR. FILM.	90 mg		TAKEDA PHARMA A/S	DANEMARCA	CUTIE CU BLIST. ACLAR/AL X 28 COMPR. FILM	PR	28		317,
300	W66552001	L01ED04	BRIGATINIBUM **1 Ω	ALUNBRIG 90 mg + 180 mg	COMPR. FILM.		FĂRĂ CONCENTRAȚIE	TAKEDA PHARMA A/S	DANEMARCA	PACHET DE INIȚIERE CU BLIST. ACLAR/AL X 28 COMPR. FILM (7 X 90 MG + 21 X 180 MG)	PR	1		17.4
325	W68147001	L01EJ02	FEDRATINIBUM **1 Ω	INREBIC 100 mg	CAPS.	100 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU UN FLACON DIN HDPE X 120 CAPSULE	PR	120		140,
			NIVOLUMABUM		CONC. PT.			BRISTOL-MYERS		CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE				

410	W65560004	L01FF01	**1	OPDIVO 10 mg/ml	SOL. PERF.	10 mg/ml	SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	TIP I X 12 ML (120 MG CONC. PT. SOL. PERF.)	PR	1	6.00
.....												
413	W65560004	L01FF01	NIVOLUMABUM **1 Ω	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 12 ML (120 MG CONC. PT. SOL. PERF.)	PR	1	6.00
.....												
416	W64923002	L01FF03	DURVALUMABUM **1 Ω	IMFINZI 50 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg/ml	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ A 10 ML CONC. (CARE CONTINE 500 MG DURVALUMAB)	PR	1	8.54
417	W64923001	L01FF03	DURVALUMABUM **1 Ω	IMFINZI 50 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg/ml	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ A 2,4 ML CONC. (CARE CONTINE 120 MG DURVALUMAB)	PR	1	2.07
418	W64295001	L01FF05	ATEZOLIZUMAB **1	TECENTRIQ 1.200 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	1.200 mg/20 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	16.4
419	W64295001	L01FF05	ATEZOLIZUMAB **1 Ω	TECENTRIQ 1.200 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	1.200 mg/20 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	16.4
420	W66772001	L01FF05	ATEZOLIZUMAB **1 Ω	TECENTRIQ 840 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	840 mg/14 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 14 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	11.2
421	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 ETANȘ CU CAPSĂ DETAȘABILĂ X 7 ML CONC. PT. SOL. PERF. (350 MG CEMIPLIMAB)	PR	1	16.4
.....												
433	W66358001	L01FX02	GEMTUZUMAB OZOGAMICIN **1 Ω	MYLOTARG 5 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	5 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ CU DOP DIN CAUCIUC BUTILIC ȘI SIGILIU CU CAPAC DETAȘABIL X 5 MG GEMTUZUMAB OZOGAMICIN	PR	1	28.6
.....												
436	W67184001	L01FX09	MOGAMULIZUMAB **1 Ω	POTELIGEO 4 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	4 mg/ml	KYOWA KIRIN HOLDINGS B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. A 5 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	5.47

701	W69090002	L02BX03	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA SUN 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC /AL X 60 COMPR. FILM.	PRF	60	48,8
-----	-----------	---------	---------------------	---------------------------	-----------------	-----------	--	--------	--	-----	----	------

"

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 729 se introduc patru noi poziții, pozițiile 730-733, cu următorul cuprins:

"

730	W69914001	L01AA03	MELPHALANUM	MELPHALAN TILLOMED 50 mg	PULB. ȘI SOLV. PT. SOL. INJ./ PERF.	50 mg	ZENTIVA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. ȘI 1 FLAC. CU 10 ML SOLV.	PR	1	530,000000	615,850000	0,0
731	W67898001	L01BC07	AZACITIDINUM**1	ONUREG 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU BLISTER (OPA/PVC/ AL) X 7 COMPRIMATE FILMATE	PR	7	4.559,025714	4.974,788571	0,0
732	W67899001	L01BC07	AZACITIDINUM **1	ONUREG 300 mg	COMPR. FILM.	300 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU BLISTER (OPA/PVC/ AL) X 7 COMPRIMATE FILMATE	PR	7	4.559,025714	4.974,788571	0,0
733	W69090005	L02BX03	ABIRATERONUM**1	ABIRATERONA SUN 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC /PE/PVDC// AL PERFORATE CU DOZE UNITARE X 60 X 1 COMPR. FILM.	PRF	60	48,840000	53,998600	0,0

"

6. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1 „ Hemofilie și talasemie”, poziția 82 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

82	W52389001	B02BD06	FACTOR VIII DE COAGULARE ȘI FACTOR VON WILLEBRAND **	HAEMATE P 500 UI FVIII/ 1.200 UI FVW	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. SAU PERF.	500 UI + 1.200 UI	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	PACHET DE 500 UI CONȚINE: 1 CUTIE CU 1 FL. PULB + 1 FL. CU 10 ML APĂ PT. PREP. INJ. 1 CUTIE CU DIZPOZ. 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	P-RF	1	1.153,250000	1.295,190000	0,000000
----	-----------	---------	--	---	--	----------------------------	------------------------	----------	---	------	---	--------------	--------------	----------

"

7. 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	DARVADSTROCELUM**1 Ω	ALOFISEL 5 x 10 (6) celule/ ml	DISPERSIE INJ.	5 x 10 (6) celule /ml	TAKEDA PHARMA A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 4 FLAC. DIN STICLĂ X 6 ML DISPERSIE	PR	1	247.435,000000	269.742,300000	0,0
----	-----------	---------	-------------------------	--	-------------------	--------------------------------	-------------------------	-----------	---	----	---	----------------	----------------	-----

"

8. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1: „Transplant medular”, poziția 196 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

196	W68111001	L01AA03	MELPHALANUM	MELPHALAN-RATIOPHARM 50 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ./ PERF.	50 mg	TEVA PHARMACEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. ȘI 1 FLAC. CU 10 ML SOLV.	PR	1	636,000000	739,020000	493,120000
-----	-----------	---------	-------------	-------------------------------	---	----------	-------------------------------------	---------	--	----	---	------------	------------	------------

"

9. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1: „Transplant medular”, după poziția 333 se introduc două noi poziții, pozițiile 334 și 335, cu următorul cuprins:

"

334	W69568004	A04AA01	ONDANSETRONUM **	ONDANSETRON KABI 0,08 mg/ml	SOL. PERF.	0,08 mg/ ml	FRESENIUS KABI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 40 FLAC. PEJD X 50 ML SOL. PERF.	PR	40	5,589600	7,555200	6,404800
335	W69914001	L01AA03	MELPHALANUM	MELPHALAN TILLOMED 50 mg	PULB. ȘI SOLV. PT. SOL. INJ./ PERF.	50 mg	ZENTIVA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. ȘI 1 FLAC. CU 10 ML SOLV.	PR	1	530,000000	615,850000	0,000000

"

10. 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”, pozițiile 18 și 19 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

18	W64849001	B01AB04	DALTEPARINUM	FRAGMIN 5.000 UI/0,2 ml	SOL. INJ.	5.000 UI/ 0,2 ml	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 10 BLISTERE INDIVIDUALE CONȚINÂND FIECARE O SERINGĂ PREUMPLUTĂ, FĂRĂ SISTEM DE BLOCARE A ACULUI NEEDLE-TRAP A 0,2 ML SOLUȚIE	PR/ PRF	10	15,328000	18,713000	0,000000
----	-----------	---------	--------------	----------------------------------	--------------	---------------------------	--------------------------------	--------	---	------------	----	-----------	-----------	----------

									INJECTABILĂ						
19	W52808004	B01AB04	DALTEFARINUM	FRAGMIN 5.000 UI/0,2 ml	SOL. INJ.	5.000 ui/ 0,2 ml	PFIZER EUROPE MA EEIG	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 BLISTERE INDIVIDUALE CONȚINÂND FIECARE O SERINGĂ PREUMPLUTĂ, FĂRĂ SISTEM DE BLOCARE A ACULUI NEEDLE-TRAP A 0,2 ML SOLUȚIE INJECTABILĂ	S/ P-RF	10	15,328000	18,713000	0,000000	

"

ART. II

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

Ministrul sănătății,

Alexandru Rafila

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Valeria Herdea
