

ORDIN nr. 1.621 din 28 martie 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. 283 din 2 aprilie 2024**Data intrării în vigoare: **02 Aprilie 2024**Forma consolidată valabilă la data de **08 Mai 2024****Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de 02 Aprilie 2024 până la 08 Mai 2024**

Văzând Referatul de aprobare nr. AR 5.801 din 28.03.2024 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 aprilie 2024.

Ministrul sănătății,

Alexandru Rafila

București, 28 martie 2024.

Nr. 1.621.

[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. 6526 se introduc 39 de noi poziții, pozițiile nr. 6527-6565, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Semn / Obs.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_atc	Stat_fm
6527		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
6528		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
6529		N	W70055001	HYDROCORTISON GALEPHARM 10 mg	COMPR.	10 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	HYDROCORTISONUM	Cutie cu 100 compr.	H02AB09	MG
6530			W69274012	KARDATUXAN 2,5 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA - S.A. - ROMÂNIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 98 compr. film. (3 ani - după ambalare pentru comercializare; compr. zdrobite - 4 h)	B01AF01	MG
6531			W69275005	KARDATUXAN 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA - S.A. - ROMÂNIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 28 compr. film. (3 ani - după ambalare pentru comercializare; compr. zdrobite - 4 h)	B01AF01	MG
6532			W69276016	KARDATUXAN 15 mg	COMPR. FILM.	15 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA - S.A. - ROMÂNIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 98 compr. film. (fără zile calendaristice) (3 ani - după ambalare pentru comercializare; compr. zdrobite - 4 h)	B01AF01	MG
6533			W69277010	KARDATUXAN 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA - S.A. - ROMÂNIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 98 compr. film. (3 ani - după ambalare pentru comercializare; compr. zdrobite - 4 h)	B01AF01	MG
6534			W69606003	DASATINIB SANDOZ 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	DASATINIBUM	Cutie cu 1 flac. PEID x 60 compr. film. (3 ani)	L01EA02	MG
6535			W69607003	DASATINIB SANDOZ 70 mg	COMPR. FILM.	70 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	DASATINIBUM	Cutie cu 1 flac. PEID x 60 compr. film. (3 ani)	L01EA02	MG
6536			W67002004	XANIRVA 2,5 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg	ZENTIVA K.S. - REPUBLICA CEHĂ	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 100 compr. film. (2 ani)	B01AF01	MG
6537			W66999004	XANIRVA 10 mg	CAPS.	10 mg	ZENTIVA K.S. - REPUBLICA CEHĂ	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. PVC-PVDC/Al x 30 caps. (2 ani)	B01AF01	MG

6538		W67000005	XANIRVA 15 mg	CAPS.	15 mg	ZENTIVA K.S. - REPUBLICA CEHĂ	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. PVC-PVDC/Al x 98 caps. (2 ani)	B01AF01	MG
6539		W67001004	XANIRVA 20 mg	CAPS.	20 mg	ZENTIVA K.S. - REPUBLICA CEHĂ	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. PVC-PVDC/Al x 98 caps. (2 ani)	B01AF01	MG
6540		W69668001	FROTHROMPLEX TOTAL 500 UI	PULB.+SOLV. PT. SOL. INJ.	500 UI	BAXALTA INNOVATIONS GMBH - AUSTRIA	COMBINAȚII (FACTORI DE COAGULARE)	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră cu capacitatea de 50 ml, cu pulb. pt. sol. inj., 1 flac. din sticlă incoloră cu capacitatea de 20 ml, cu solv. pt. sol. inj. și 1 dispozitiv Mix2Vial pt. reconstituirea sol. (3 ani)	B02BD01	MDS
6541		W64163002	OFOST 8,3 micrograme/ml	SOL. INJ./ PERF.	8,3 micrograme/ ml	AS GRINDEKS - LETONIA	OXYTOCINUM	Cutie cu 10 fiole din sticlă borosilicată transparentă tip I, cu punct sau inel de rupere a câte 1 ml sol. inj./ perf. (5 ani - după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere - se utilizează imediat)	H01BB02	MG
6542		W67079002	OFOST 16,7 micrograme/ml	SOL. INJ./ PERF.	16,7 micrograme/ ml	AS GRINDEKS - LETONIA	OXYTOCINUM	Cutie cu 10 fiole din sticlă borosilicată transparentă tip I, prevăzute cu inel sau punct de rupere a câte 1 ml sol. inj./perf. (5 ani- după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere - se utilizează imediat)	H01BB02	MG
6543		W69433002	XILTESS 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC - UNGARIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 98 compr. film. (30 luni)	B01AF01	MG
6544		W69432003	XILTESS 15 mg	COMPR. FILM.	15 mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC - UNGARIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 98 compr. film. (30 luni)	B01AF01	MG
6545		W69431002	XILTESS 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC - UNGARIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 28 compr. film. (30 luni)	B01AF01	MG
6546		W69430001	XILTESS 2,5 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC - UNGARIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 56 compr. film. (30 luni)	B01AF01	MG
								Cutie cu 1 flac. din		

6547			W69919001	ANIDULAFUNGINA ROMPHARM 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	ROMPHARM COMPANY - S.R.L. - ROMÂNIA	ANIDULAFUNGINUM	sticlă de tip I cu pulb. pt. conc. pt. sol. perf. (3 ani - după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere - se utilizează imediat)	J02AX06	MG
6548			W69143001	IPIGRIX 5 mg/ ml	SOL. INJ.	5 mg/ml	AS GRINDEKS - LETONIA	IPIDACRINUM	Cutie cu 2 tăvițe din PVC a câte 5 fiole (10 fiole) din sticlă incoloră cu linie de rupere sau punct de taiere care conțin 1 ml sol. inj. (2 ani)	N07AA	MG
6549			W69144001	IPIGRIX 15 mg/ ml	SOL. INJ.	15 mg/ml	AS GRINDEKS - LETONIA	IPIDACRINUM	Cutie cu 2 tăvițe din PVC a câte 5 fiole (10 fiole) din sticlă incoloră cu linie de rupere sau punct de taiere care conțin 1 ml sol. inj. (2 ani)	N07AA	MG
6550			W69142001	IPIGRIX 20 mg	COMPR.	20 mg	AS GRINDEKS - LETONIA	IPIDACRINUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 50 compr. (5 ani)	N07AA	MG
6551			W69142002	IPIGRIX 20 mg	COMPR.	20 mg	AS GRINDEKS - LETONIA	IPIDACRINUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 100 compr. (5 ani)	N07AA	MG
6552			W04266003	EGILOK 100 mg	COMPR.	100 mg	EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C. - UNGARIA	METOPROLOLUM	Cutie x 1 flac. din sticlă brună x 100 compr. (3 ani)	C07AB02	MG
6553			W69736002	DEXAMETAZONA ZENTIVA 4 mg	COMPR.	4 mg	ZENTIVA, K.S. - REPUBLICA CEHĂ	DEXAMETHASONUM	Cutie cu blist. PVC-PDC/A x 20 compr. film. (3 ani)	H02AB02	MG
6554			W69598001	VANCOMICINA VIATRIS 500 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	500 mg	VIATRIS LIMITED - IRLANDA	VANCOMYCINUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră cu pulb. pt. sol. perf. (3 ani - după ambalare pentru comercializare; după prima deschidere a flac. - se utilizează imediat)	J01XA01	MG
6555			W69599001	VANCOMICINA VIATRIS 1000 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	1000 mg	VIATRIS LIMITED - IRLANDA	VANCOMYCINUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră cu pulb. pt. sol. perf. (3 ani - după ambalare pentru comercializare; după prima deschidere a flac. - se utilizează imediat)	J01XA01	MG
6556			W69848001	SIMULECT 20 mg	PULB. PT. SOL. INJ. SAU PERF.	20 mg	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED - IRLANDA	BASILIXIMABUM	Cutie cu 1 flac. cu pulb. pt. sol inj. sau perf. (3 ani)	L04AC02	MI

6557			W69548001	TECVAYLI 90 mg/ml	SOL. INJ.	90 mg/ml	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV - BELGIA	TECLISTAMABUM	Cutie cu 1 flac. x 1,7 ml sol. inj. (18 luni - flacon nedeschis)		MI
6558			W69547001	TECVAYLI 10 mg/ml	SOL. INJ.	10 mg/ml	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV - BELGIA	TECLISTAMABUM	Cutie cu 1 flac. x 3 ml sol. inj. (18 luni -flacon nedeschis)		MI
6559		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMANIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI
6560		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMANIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI
6561		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMANIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI
6562			W68599001	CABAZITAXEL MSN 60 mg	CONC. ȘI SOLV. PT. SOL. PERF.	60 mg	MSN LABS EUROPE LIMITED - MALTA	CABAZITAXELUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă transparentă (tip I), capacitate de 15 ml, cu conc. pt. sol. perf. și 1 flac. din sticlă transparentă (tip I), capacitate 15 ml, cu solv. pt. sol. perf.	L01CD04	MG
6563		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMANIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI
6564		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMANIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI
6565		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMANIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI

"

2. În anexa nr. 1, pozițiile nr. 179, 180, 181, 182, 183, 710, 711, 712, 719, 949, 1229, 1393, 1447, 2001, 2002, 2003, 2004, 2071, 2072, 2073, 2074, 2075, 2242, 2243, 2761, 2762, 2763, 2764, 3203, 4238, 4955, 4956, 4957, 4958, 5039, 5228, 5362, 5363, 5465, 5704, 5822, 5981, 5982, 6051, 6249 și 6501 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Semn /Obs	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_atc	Stat_frm	Stat
----------	-----------	-------	-----	-----------------	-------	--------------	------------	-----	---------	--------	----------	------

179			W66509001	ADYNOVI 1000 UI/2 ml	PULB. ȘI SOLV. PT. SOL. INJ.	500 UI/ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH - AUSTRIA	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL	Cutie cu 1 flacon cu pulbere și 1 flacon cu 2 ml solvent, preasblate în sistem BAXJECT III (2 ani)	B02BD02	MI	inov
180			W66276002	ADYNOVI 2000 UI/5ml	PULB. ȘI SOLV. PT. SOL. INJ.	400 UI/ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH - AUSTRIA	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL	Cutie cu 1 sistem BAXJECT III într-un blister sigilat cu 1 flac. cu pulb. pt. sol. inj. și 1 flac. cu solvent preasblate pt. reconstituire (2 ani)	B02BD02	MI	inov
181			W66507001	ADYNOVI 250 UI/2ml	PULB. ȘI SOLV. PT. SOL. INJ.	125 UI/ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH - AUSTRIA	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL	Cutie cu 1 flacon cu pulbere și 1 flacon cu 2 ml solvent, preasblate în sistem BAXJECT III (2 ani)	B02BD02	MI	inov
182			W68368001	ADYNOVI 3000 UI/5 ml	PULB.+SOLV. PT. SOL. INJ.	3000 UI/5ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH - AUSTRIA	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL	Cutie cu 1 flacon cu pulbere și 1 flacon cu 5 ml solvent, preasblate în sistem BAXJECT III (2 ani)	B02BD02	MI	inov
183			W66508001	ADYNOVI 500 UI/2ml	PULB. ȘI SOLV. PT. SOL. INJ.	250 UI/ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH - AUSTRIA	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL	Cutie cu 1 flacon cu pulbere și 1 flacon cu 2 ml solvent, preasblate în sistem BAXJECT III (2 ani)	B02BD02	MI	inov
.....												
710		N	W69459001	BACLOFEN SINTETICA 0,05 mg/ml	SOL. INJ.	0,05 mg/ml	DIRECT PHARMA LOGISTICS - S.R.L. - ROMÂNIA	BACLOFENUM	Cutie cu 5 fiole din sticlă a câte 1 ml sol. inj. (5 ani)	M03BX01	MG	
711		N	W69460001	BACLOFEN SINTETICA 0,5 mg/ml	SOL. INJ.	0,5 mg/ml	DIRECT PHARMA LOGISTICS - S.R.L. - ROMÂNIA	BACLOFENUM	Cutie cu 1 fiolă din sticlă x 20 ml sol. inj. (5 ani)	M03BX01	MG	
712		N	W69461001	BACLOFEN SINTETICA 2 mg/ml	SOL. INJ.	2 mg/ml	DIRECT PHARMA LOGISTICS - S.R.L. - ROMÂNIA	BACLOFENUM	Cutie cu 5 fiole din sticlă a câte 5 ml sol. inj. (5 ani)	M03BX01	MG	
.....												
719			W65131001	BAVENCIO 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	MERCK EUROPE B.V. - OLANDA	AVELUMABUM	1 flacon x 10 ml conc. pt. sol. perf. (200 mg avelumab) (2 ani)	L01XC31	MO	orfa
.....												
949			W65588001	CABLIVI 10 mg	PULB.+SOLV. PT. SOL. INJ.	10 mg	ABLYNX NV - BELGIA	CAPLACIZUMABUM	1 flac. +1 seringă preumplută cu solv.+ 1 adaptor + 2 tampoane (4 ani)	B01AX07	MO	orfa
.....												
1229		DC	W65790003	CISPLATINA ACCORD 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z	CISPLATINUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă brună care conține 50	L01XA01	MG	gene

							O.O.			ml conc. pt. sol. perf.			
1393		N	W69483001	CORTAIR 0,5 mg/ml Suspensie pentru nebulizator	SUSP. DE INHALAT PRIN NEBULIZATOR	0,5 mg/ml	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	BUDESONIDUM	Cutie cu 20 fiole a câte 2 ml susp. pt. nebulizator (24 luni)	R03BA02	MG		
1447		N	W68769001	DANTRIUM IV 20 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	20 mg	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	DANTROLEN SODIC	Cutie x 12 flacoane cu pulbere pentru soluție injectabilă	M03CA01	MI		
2001	!	DC	W60389001	EPIPEN 150 micrograme	SOL. INJ. ÎN STILOU PREUMPLUT	150 micrograme	MEDA PHARMA GMBH & CO.KG	ADRENALINUM	Cutie x 1 stilou autoinjector preumplut x 2 ml pentru o doză unică de 0,3 ml	C01CA24	MI		inov
2002			W68719001	EPIPEN 150 micrograme	SOL. INJ. ÎN STILOU PREUMPLUT	150 micrograme	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED	EPINEPHRINUM	Cutie cu 1 stilou autoinjector preumplut cu 2 ml pentru o doză unică de 0,3 ml	C01CA24	MI		inov
2003	!	DC	W60390001	EPIPEN 300 micrograme	SOL. INJ. ÎN STILOU PREUMPLUT	300 micrograme	MEDA PHARMA GMBH & CO.KG	ADRENALINUM	Cutie x 1 stilou autoinjector preumplut x 2 ml pentru o doză unică de 0,3 ml	C01CA24	MI		inov
2004			W68720001	EPIPEN 300 micrograme	SOL. INJ. ÎN STILOU PREUMPLUT	300 micrograme	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED	EPINEPHRINUM	Cutie cu 1 stilou autoinjector preumplut cu 2 ml pentru o doză unică de 0,3 ml	C01CA24	MI		inov
2071			W66808001	ESPEROCT 1000 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	1000 UI	NOVO NORDISK A /S - DANEMARCA	TUROCTOCOG ALFA PEGOL	Cutie cu 1 flacon cu pulbere, 1 seringă preumplută cu 4 ml solvent, 1 tijă piston și un adaptor pentru flacon pentru reconstituire (30 luni)	B02BD02	MI		inov
2072			W66809001	ESPEROCT 1500 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	1500 UI	NOVO NORDISK A /S - DANEMARCA	TUROCTOCOG ALFA PEGOL	Cutie cu 1 flacon cu pulbere, 1 seringă preumplută cu 4 ml solvent, 1 tijă piston și un adaptor	B02BD02	MI		inov

									pentru flacon pentru reconstituire (30 luni)			
2073			W66810001	ESPEROCT 2000 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	2000 UI	NOVO NORDISK A /S - DANEMARCA	TUROCTOCOG ALFA PEGOL	Cutie cu 1 flacon cu pulbere, 1 seringă preumplută cu 4 ml solvent, 1 tijă piston și un adaptor pentru flacon pentru reconstituire (30 luni)	B02BD02	MI	inov
2074			W66811001	ESPEROCT 3.000 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	3.000 UI	NOVO NORDISK A /S - DANEMARCA	TUROCTOCOG ALFA PEGOL	Cutie cu 1 flacon cu pulbere, 1 seringă preumplută cu 4 ml solvent, 1 tijă piston și un adaptor pentru flacon pentru reconstituire (30 luni)	B02BD02	MI	inov
2075			W66807001	ESPEROCT 500 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	500 UI	NOVO NORDISK A /S - DANEMARCA	TUROCTOCOG ALFA PEGOL	Cutie cu 1 flacon cu pulbere, 1 seringă preumplută cu 4 ml solvent, 1 tijă piston și un adaptor pentru flacon pentru reconstituire (30 luni)	B02BD02	MI	inov
.....												
2242		N	W69485001	FLIXAIR 0,5 mg/2 ml Suspensie pentru nebulizator	SUSP. DE INHALAT PRIN NEBULIZATOR	0,5 mg/2 ml	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	FLUTICASONUM PROPIONAT	Cutie cu 10 fiole unidoză a câte 2 ml susp. pt. nebulizator (24 luni)	R03BA05	MG	
2243		N	W69484001	FLIXON 50 micrograme/doză	SUSP. DE INHALAT PRESURIZATĂ	50 micrograme/doză	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	FLUTICASONUM PROPIONAT	Cutie cu 1 inhalator x 120 doze (36 luni)	R03BA05	MG	
.....												
2761			W64814002	INLYTA	COMPR. FILM.	5 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG - BELGIA	AXITINIBUM	Cutie cu blist. Al/Al x 56 comprimate filmate (3 ani)	L01EK01	MI	inov
2762			W64813002	INLYTA	COMPR. FILM.	1 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG - BELGIA	AXITINIBUM	Cutie cu blist. Al/Al x 56 comprimate filmate (3 ani)	L01EK01	MI	inov
2763	!	DC	W59304002	INLYTA 1 mg	COMPR. FILM.	1 mg	PFIZER LIMITED - MAREA BRITANIE	AXITINIBUM	Cutie x blistere Al/Al x 56 comprimate filmate (3 ani)	L01EK01	MI	inov
2764	!	DC	W59305002	INLYTA 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	PFIZER LIMITED - MAREA BRITANIE	AXITINIBUM	Cutie x blistere Al/Al x 56 comprimate filmate (3 ani)	L01EK01	MI	inov

5363			W64725002	TAFINLAR 75 mg	CAPS.	75 mg	EUROPHARM LIMITED - IRLANDA	DABRAFENIBUM	(HDPE) cu capac filetat din polipropilenă și agent deshidratant silicagel x 120 capsule (2 ani)	L01EC02	MI	inov
.....												
5465			W69337001	TERIPARATIDE SUN 20 micrograme/80 microlitri	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	20 micrograme/80 microlitri	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. - OLANDA	TERIPARATIDUM	Cutie cu 1 cartuș prevăzută cu un piston (cauciuc halobutitic) asamblat într-un stilou injector preumplut care conține 2,4 ml sol. inj. (2 ani)	H05AA02	MB	bios
.....												
5704			W64592005	TYVERB	COMPR. FILM.	250 mg	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED - IRLANDA	LAPATINIBUM	Flacon din PEID cu sistem de închidere securizat x 140 compr. film. (2 ani)	L01EH01	MI	inov
.....												
5822			W13416004	VERORAB	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ.		SANOFI PASTEUR - FRANȚA	VACCIN RABIC INACTIVAT	Cutie cu 10 flac. din sticlă incoloră cu pulb. monodoză și 10 seringi preumplute din sticlă incoloră a 0,5 ml solv. pt. susp. inj. (3 ani - după ambalarea pt. comercializare; după reconstituire - se utilizează imediat)	J07BG01	IM	imun
.....												
5981			W64502002	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED - IRLANDA	PAZOPANIB	Cutie cu flacon din PEID x 90 compr. film. (2 ani)	L01EX03	MI	inov
5982			W64503002	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED - IRLANDA	PAZOPANIB	Cutie cu flacon din PEID x 60 compr. film. (2 ani)	L01EX03	MI	inov
.....												
6051			W57534001	XGEVA 120 mg	SOL. INJ.	70 mg/ml	AMGEN EUROPE B.V.	DENOSUMAB	Cutie x 1 flacon din sticlă ce conține 120 mg denosumab în 1,7 ml soluție injectabilă (3 ani)	M05BX04	MI	inov
.....												
6249			W58139001	ZYTIGA 250 mg	COMPR.	250 mg	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV - BELGIA	ABIRATERONUM	Cutie x 1 flacon din PEID x 120 comprimate (2 ani)	L02BX03	MI	inov
.....												
6501		SP	W69929003	MADOPAR DEPOT	CAPS. ELIB. MODIF.	100 mg + 25 mg	ROCHE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (LEVODOPUM + BENSERAZIDUM)	Cutie cu flac. de sticlă de culoare maro, sticlă de tip III x 100 caps. cu elib. modif. (3 ani)	N04BA02		

"

3. În anexa nr. 1, pozițiile nr. 563, 720, 1671, 6308, 6309, 6311, 6312, 6313, 6346, 6354, 6360, 6362, 6368, 6369, 6404, 6413, 6416, 6417 și 6465 se abrogă.

4. În anexa nr. 2 Lista A, după poziția nr. 455 se introduc 4 noi poziții, pozițiile nr. 456-459, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Cod_cim	Obs.	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_frm	Statut_anm	Stare	PRG (lei) pentru medicamente generice 65% actualizare T2 2022 + indexare
456	W64154001		XARELTO 2,5 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg	BAYER AG	RIVAROXABANUM	Cutie cu blister PP/Al x 98 compr. film.	B01AF01	MI	inovativ		267,74
457	W63896003		XARELTO 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	BAYER AG	RIVAROXABANUM	Cutie cu blister PP/Al x 30 compr. film.	B01AF01	MI	inovativ		154,53
458	W63897001		XARELTO 15 mg	COMPR. FILM.	15 mg	BAYER AG - GERMANIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blistere PP/Al x 98 comprimate filmate (3 ani)	B01AF01	MI	inovativ		493,92
459	W63898001		XARELTO 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	BAYER AG - GERMANIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blistere PP/Al x 98 comprimate filmate (3 ani)	B01AF01	MI	inovativ		493,92

"

5. În anexa nr. 2 Lista B, după poziția nr. 1379 se introduc 7 noi poziții, pozițiile nr. 1380-1386, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Cod_cim	Obs.	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_frm	Statut_anm	Stare	Pre ref gen (PR Act T2)
1380	W66999004		XANIRVA 10 mg	CAPS.	10 mg	ZENTIVA K.S. - REPUBLICA CEHĂ	RIVAROXABANUM	Cutie cu blister PVC-PVDC/Al x 30 caps. (2 ani)	B01AF01	MG	generic		154
1381	W67000005		XANIRVA 15 mg	CAPS.	15 mg	ZENTIVA K.S. - REPUBLICA CEHĂ	RIVAROXABANUM	Cutie cu blister PVC-PVDC/Al x 98 caps. (2 ani)	B01AF01	MG	generic		493
1382	W67001004		XANIRVA 20 mg	CAPS.	20 mg	ZENTIVA K.S. - REPUBLICA CEHĂ	RIVAROXABANUM	Cutie cu blister PVC-PVDC/Al x 98 caps. (2 ani)	B01AF01	MG	generic		493
1383	W67079002		OPOST 16,7 micro-gramme/ml	SOL. INJ./PERF.	16,7 micrograme/ml	AS GRINDEKS - LETONIA	OXYTOCINUM	Cutie cu 10 fiole din sticlă borosilicată transparentă tip I, prevăzute cu inel sau punct de rupere a câte 1 ml sol. inj./perf. (5 ani - după ambalare pt. comercializare; după prima	H01BB02	MG	generic		41,

								deschidere - se utilizează imediat)					
1384	W69143001		IPIGRIX 5 mg/ml	SOL. INJ.	5 mg/ml	AS GRINDEKS - LETONIA	IPIDACRINUM	Cutie cu 2 tăvițe din PVC a câte 5 fiole (10 fiole) din sticlă incoloră cu linie de rupere sau punct de tăiere care conțin 1 ml sol. inj. (2 ani)	N07AA	MG	generic		59,
1385	W69144001		IPIGRIX 15 mg/ml	SOL. INJ.	15 mg/ml	AS GRINDEKS - LETONIA	IPIDACRINUM	Cutie cu 2 tăvițe din PVC a câte 5 fiole (10 fiole) din sticlă incoloră cu linie de rupere sau punct de tăiere care conțin 1 ml sol. inj. (2 ani)	N07AA	MG	generic		81,
1386	W69142001		IPIGRIX 20 mg	COMPR.	20 mg	AS GRINDEKS - LETONIA	IPIDACRINUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 50 compr. (5 ani)	N07AA	MG	generic		61,

"
