

**ORDIN nr. 1.786 din 8 aprilie 2024**

privind modificarea și completarea [anexei nr. 1](#) 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. 336 din 11 aprilie 2024**Data intrării în vigoare: **11 Aprilie 2024**Forma consolidată valabilă la data de **08 Mai 2024****Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de 11 Aprilie 2024 până la 08 Mai 2024**

Văzând Referatul de aprobare nr. A.R. 6.475 din 8.04.2024 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**

[Anexa nr. 1](#) 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**

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.

Ministrul sănătății,  
Alexandru Rafila

București, 8 aprilie 2024.

Nr. 1.786.

**ANEXA 1**

MODIFICĂRI ȘI COMPLETĂRI  
ale anexei nr. 1 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. Poziția nr. 4454 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Semn / Obs.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_atc	Stat_frm	Stat_anm	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximal fără TVA c (lei)	P a m c (
4454		N	W69510001	PPD TUBERCULIN MAMMALIAN 5 TU/0,1 ml	SOL. INJ.	5 U.I/0,1 ml	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	TUBERCULINUM	Cutie cu 10 flac. x 1 ml sol. inj. (1 ml conținând 10 doze) (2 ani)	V04CF01	MI		1165,00	1195,00	1

"

2. După poziția nr. 6565 se introduc opt noi poziții, pozițiile nr. 6566-6573, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Semn / Obs.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_atc	Stat_frm	Stat_anm
6566		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	
6567		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	
6568		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	
6569		N	W70118001	MODIGRAF 0,2 mg	GRAN. PT. SUSP. ORALĂ	0,2 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	TACROLIMUSUM	Cutie cu 50 plicuri PET/AL/PE x 0,2 mg (3 ani)	L04AD02	MI	
6570		N	W70118001	MODIGRAF 0,2 mg	GRAN. PT. SUSP. ORALĂ	0,2 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	TACROLIMUSUM	Cutie cu 50 plicuri PET/AL/PE x 0,2 mg (3 ani)	L04AD02	MI	
6571		SP	W70117001	ONKO BCG 100	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INTRAVEZICALĂ	100 mg/ml	ANISAPHARM DISTRIBUTION S.R. - ROMÂNIA	VACCIN BCG	Cutie cu 1 fiolă din sticlă cu o capacitate de 3,4 ml x 100 mg pulb.pt. susp. intravezicală + 1 fiolă din sticlă cu capacitatea	L03AX03	IM	imunologic

									de 2,0 ml x 1 ml solv. pt. susp. intravezicală (2 ani)			
6572			W70044001	FETCROJA 1 g	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1 g	SHIONOGI B.V. - OLANDA	CEFIDEROCOLUM	Cutie cu 10 flac. cu pulb. pt. conc. pt. sol. perf. (3 ani)	J01DI04	MI	inovativ
6573			W68577001	MELFALAN ZENTIVA 50 mg	PULB. SI SOLV. PT. SOL. INJ./ PERF.	50 mg	ZENTIVA K.S.- REPUBLICA CEHĂ	MELPHALANUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă x 50 mg melfalan + 1 flac. din sticlă x 10 ml solvent (2 ani; după prima deschidere a flac. se utilizează imediat)	L01AA03	MG	generic

"

-----