

ORDIN nr. 4.395 din 29 august 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. 881 din 2 septembrie 2024

Data intrării în vigoare: 02 Septembrie 2024

Forma consolidată valabilă la data de 18 Septembrie 2024

Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de 02 Septembrie 2024 până la 18 Septembrie 2024

Văzând Referatul de aprobare nr. 4.395R din 29.08.2024 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 septembrie 2024.

Ministrul sănătății,

Alexandru Rafila

București, 29 august 2024.

Nr. 4.395.

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, pozițiile nr. 686, 1166, 1327, 1328, 1329, 1330, 1332, 1456, 1458, 1786, 1996, 2678, 3312, 3369, 4795, 4818, 5356, 5357, 5973, 6146, 6147, 6339, 6373, 6407, 6738, 6741 și 6742 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	S
686	!	DC	W67347001	AZACITIDINĂ SANDOZ 25 mg/ml	PULB. PT. SUSP. INJ.	25 mg/ml	SANDOZ - S.R.L.	AZACITIDINUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră de tip I cu 100 mg azacitidină	L01BC07	MG	g
.....												
1166	!	DC	W66959021	CEXADO 10 mg	COMPR.	10 mg	ZENTIVA K.S.	EZETIMIBUM	Cutie cu blist. PVC/PE/PVDC/Al x 30 compr.	C10AX09	MG	g
.....												
1327	!	DC	W68676002	COLEATEZ 10 mg/10 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 10 mg	SANDOZ - S.R.L. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 compr. film. (2 ani)	C10BA05	MG	g
1328	!	DC	W68677002	COLEATEZ 10 mg/20 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 20 mg	SANDOZ - S.R.L. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 compr. film. (2 ani)	C10BA05	MG	g
1329	!	DC	W68678002	COLEATEZ 10 mg/40 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 40 mg	SANDOZ - S.R.L. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 compr. film. (2 ani)	C10BA05	MG	g
1330	!	DC	W68679002	COLEATEZ 10 mg/80 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 80 mg	SANDOZ - S.R.L. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 compr. film. (2 ani)	C10BA05	MG	g
.....												
1332	!	DC	W63371003	COLOBREATHE	CAPS. CU PULB. DE INHAL.	1662500 UI	TEVA BV - OLANDA	COLISTIMETAT DE SODIU	Cutie cu 7 blistere OPA/Al /PVC x 8 capsule + inhalator de pulbere Turbospin (3 ani)	J01XB01	MI	i
.....												
1456	!	DC	W68203001	DARUNAVIR MYLAN 600 mg	COMPR. FILM.	600 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED	DARUNAVIRUM	Cutie cu blistere PVC/PE /PVDC-Al x 60 compr. film.	J05AE10	MG	g
.....												
1458	!	DC	W68204001	DARUNAVIR MYLAN 800 mg	COMPR. FILM.	800 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED	DARUNAVIRUM	Cutie cu blistere PVC/PE /PVDC-Al x 30 compr. film.	J05AE10	MG	g
.....												
1786	!	DC	W64597001	DUOTRAV 40 micrograme/ml + 5 mg/ml	PIC. OFT., SOL.	40 µg/ml + 5 mg/ml	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED	COMBINAȚII (TRAVOPROSTUM + TIMOLOLUM)	Cutie cu 1 flac. din PP x 2,5 ml pic. oftalmice, soluție	S01ED51	MI	i
.....												
1996			W64754001	EPCLUSA 400 mg/100 mg	COMPR. FILM.	400 mg/ 100 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC - IRLANDA	COMBINAȚII (SOFOSBUVIRUM + ELPATASVIRUM)	Cutie cu 1 flac. PEID prevăzut cu sistem securizat pentru copii x 28 compr. film. (3 ani)	J05AP55	MI	i
.....												
									Cutie cu 6			

2678			W62621001	IKERVIS 1 mg/ml	PIC. OFT., EMULSIE	1 mg/ml	SANTEN OY	CICLOSPORINUM	folii protectoare sigilate din Al a câte 5 recipiente unidoză din PEJD x 0,3 ml picături oftalmice, emulsie (3 ani)	S01XA18	MI	i
.....												
3312			W66797001	LYRICA 150 mg	CAPS.	150 mg	UPJOHN EESV	PREGABALINUM	Cutie x 14 caps. (blist. PVC/Al)	N02BF02	MI	i
.....												
3369			W65905001	MAVIRET 100 mg/40 mg	COMPR. FILM.	100 mg/ 40 mg	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG - GERMANIA	COMBINAȚII (GLECAPREVIRUM + PIBRENTASVIRUM)	Cutie cu 4 blist. PVC/PE/ PCTFE/Al x 21 compr. film. (30 de luni)	J05AP57	MI	i
.....												
4795			W66589001	RINVOQ 15 mg	COMPR. ELIB. PREL.	15 mg	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG	UPADACITINIBUM	Cutie cu blistere calendaristice din PVC/PE/ PCTFE/Al x 28 comprimate cu eliberare prelungită (2 ani)	L04AA44	MI	i
.....												
4818	!	DC	W68252001	RITONAVIR MYLAN 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED	RITONAVIRUM	Cutie cu 1 flac. PEID x 30 compr. film.	J05AE03	MG	g
.....												
5356	!	DC	W55262007	TACROLIMUS SANDOZ 0,5 mg	CAPS.	0,5 mg	SANDOZ - S.R.L.	TACROLIMUSUM	Cutie cu blister. PVC-PE-PVDC/Al în pungi de Al triplu laminat x 50 caps.	L04AD02	MG	g
5357	!	DC	W55263007	TACROLIMUS SANDOZ 1 mg	CAPS.	1 mg	SANDOZ - S.R.L.	TACROLIMUSUM	Cutie cu blister. PVC-PE-PVDC/Al în pungi de Al triplu laminat x 50 caps.	L04AD02	MG	g
.....												
5973			W68026001	VORICONAZOL ROMPHARM 200 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	200 mg	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	VORICONAZOLUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă transparentă, incoloră care conține pulb. pt. conc. pt. sol. perf.	J02AC03	MG	g
.....												
6146			W67064001	ZEPOSIA 0,23 mg/ 0,46 mg	CAPS.	0,23 mg + 0,46 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	OZANIMODUM	Ambalaj de 7 capsule (4 x 0,23 mg + 3 x 0,46 mg) - pachet de inițiere a tratamentului (3 ani)	L04AA38	MI	i
6147			W67065001	ZEPOSIA 0,92 mg	CAPS.	0,92 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	OZANIMODUM	Ambalaj de 28 caps. - pachet de întreținere (3 ani)	L04AA38	MI	i

6339	!	DC	W69351001	MYOCET LIPOSOMAL 50 mg	PULB. + AMESTC. PT. CONC. PT. DISP. LIPOZOM. PT. PERF.	50 mg	TEVA B.V. -- OLANDA	DOXORUBICINUM	Cutie x 2 seturi a 3 flac. (1 flac. pulp. + 1 flac. lipozomi + 1 flac. sol. tamp.) (18 luni)	L01DB01	MI	i
6373			W69187001	VERDYE 5 mg /ml	PULB. PT. SOL. INJ.	5 mg/ml	DIAGNOSTIC GREEN GMBH - GERMANIA	VERDE DE INDOCIANINĂ	Cutie cu 5 flac. din sticlă portocalie (tip I) a câte 25 mg pulp. pt. sol. inj. (5 ani după ambalare pentru comercializare; după reconstituire se utilizează imediat)	V04CX01	MG	g
6407	!	DC	W69287002	TEREBYO 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	SANDOZ - S.R.L. - ROMÂNIA	TERIFLUNOMIDUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 28 compr. film. (3 ani)	L04AA31	MG	g
6738			W70161002	COLEATEZ 10 mg/20 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 20 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 compr. film. (2 ani)	C10BA05	MG	g
6741			W70162002	COLEATEZ 10 mg/40 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 40 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 compr. film. (2 ani)	C10BA05	MG	g
6742			W70160002	COLEATEZ 10 mg/10 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 10 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 compr. film. (2 ani)	C10BA05	MG	g

"

2. În anexa nr. 1, pozițiile nr. 234, 2723, 3169, 3308, 4055, 4246, 5755, 6333, 6334, 6335, 6336, 6653, 6654, 6655 și 6656 se abrogă.

3. În anexa nr. 1, după poziția nr. 6811 se introduc 48 de noi poziții, pozițiile nr. 6812-6859, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Semn. /Obs.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_a
6812			W70200001	XGEVA 120 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	120 mg/ml	AMGEN EUROPE B.V. - OLANDA	DENOSUMABUM	Cutie cu 1 seringă preumplută ce conține 120 mg denosumab în 1 ml sol. inj. (3 ani)	M05B
6813			W70041002	SORTIS PLUS 10 mg/20 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 20 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED - IRLANDA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. Al/Al x 30 compr. film. (30 de luni)	C10B
6814			W70040002	SORTIS PLUS 10 mg/10 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 10 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED - IRLANDA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. Al/Al x 30 compr. film. (30 de luni)	C10B

6815			W70042002	SORTIS PLUS 10 mg/40 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 40 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED - IRLANDA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. Al/Al x 30 compr. film. (30 de luni)	C10B
6816			W70043002	SORTIS PLUS 10 mg/80 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 80 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED - IRLANDA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. Al/Al x 30 compr. film. (30 de luni)	C10B
6817			W70276002	ROCURIUM ROMPHARM 10 mg/ml	SOL INJ./ PERF.	10 mg/ml	ROMPHARM COMPANY - S.R.L. - ROMÂNIA	ROCURIUM BROMIDE	Cutie de carton cu 2 suporturi de protecție din folie PVC acoperite cu folie PET/PE fiecare cu câte 5 flac. din sticlă x 10 ml sol. inj./perf. (2 ani după ambalarea pentru comercializare; după prima deschidere a flac. se utilizează imediat)	M03A
6818			W70259001	EPTIFIBATIDĂ ROMPHARM 2 mg/ml	SOL. INJ.	2 mg/ml	ROMPHARM COMPANY - S.R.L. - ROMÂNIA	EPTIFIBATIDUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră de tip I, cu capacitatea de 10 ml x 10 ml sol. inj. (1 an)	B01A
6819			W69064002	WASEDOC 110 mg	CAPS.	110 mg	TERAPIA - S.A. - ROMÂNIA	DABIGATRANUM ETEXILATUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PE/Al perforate x 30 caps. (2 ani)	B01A
6820			W69065003	WASEDOC 150 mg	CAPS.	150 mg	TERAPIA - S.A. - ROMÂNIA	DABIGATRANUM ETEXILATUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PE/Al perforate x 60 caps. (2 ani)	B01A
6821			W69063002	WASEDOC 75 mg	CAPS.	75 mg	TERAPIA - S.A. - ROMÂNIA	DABIGATRANUM ETEXILATUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PE/Al perforate x 30 caps. (2 ani)	B01A
6822			W64131001	BUPIVACAINĂ GRINDEKS 5 mg/ml	SOL. INJ.	5 mg/ml	AS GRINDEKS - LETONIA	BUPIVACAINUM	Cutie cu 5 fiole din sticlă incoloră tip I, cu linie sau punct de rupere așezate în suport din PVC x 10 ml sol. inj. (5 ani)	N01B
6823			W64120001	SANERGY SPINAL 5 mg/ml	SOL. INJ.	5 mg/ml	AS GRINDEKS - LETONIA	BUPIVACAINUM	Cutie cu 5 fiole din sticlă incoloră tip I, cu linie sau punct de rupere, așezate în suport din PVC x 4 ml sol. inj. (5 ani)	N01B
6824			W70317002	FLUENZ	SPRAY NAZ., SUSP.		ASTRAZENECA AB - SUECIA	VACCIN GRIPAL VIU ATENUAT	Ambalaj cu 1 pulverizator (sticlă) de unică folosință x 0,2 ml susp. (15 săptămâni)	J07B
6825			W65318005	DULSEVIA 90 mg	CAPS. GASTROREZ.	90 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO - SLOVENIA	DULOXETINUM	Cutie cu blist. din OPA-Al-[PEİD-PE-desicant-PEİD]/Al-PE x 30 caps. gastrorez. (2 ani)	N06A
6826			W69965001	GENCEBOK	SOL. PERF.	10 mg/ml	GENNISUM PHARMA - FRANȚA	CAFEINUM CITRAT	Cutie cu 50 fiole a 1 ml (3 ani)	N06B
Nr. crt.	Semn. /Obs.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_a
6827			W69919001	ANIDULAFUNGINA ROMPHARM 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	ROMPHARM COMPANY - S.R.L. - ROMÂNIA	ANIDULAFUNGINUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă de tip I cu pulb. pt. conc. pt. sol. perf. (3 ani după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere se	J02A

									utilizează imediat)	
6828			W53953003	METFORMINĂ ARENA 1.000 mg	COMPR.	1.000 mg	ARENA GROUP - S.A. - ROMÂNIA	METFORMINUM	Cutie cu 12 blist. PVC/ Al x 5 compr. (3 ani)	A10B
6829			W53947002	INDOMETACIN ARENA 25 mg	CAPS.	25 mg	ARENA GROUP - S.A. - ROMÂNIA	INDOMETACINUM	Cutie cu 3 blist. PVC/ Al x 10 caps. (3 ani)	M01A
6830			W01016005	CEFALEXINA ARENA 250 mg	CAPS.	250 mg	ARENA GROUP - S.A. - ROMÂNIA	CEFALEXINUM	Cutie cu 2 blist. PVC/ Al x 10 caps. (3 ani)	J01D
6831			W67523002	ALVESCO 160 INHALER	SOL. DE INHALAT PRESURIZATĂ	160 micrograme/ doză	COVIS PHARMA EUROPE B.V. - OLANDA	CICLESONIDUM	Cutie cu 1 flac. din Al cu valvă dozatoare x 120 doze sol. de inhalat presurizată (3 ani)	R03B
6832			W69450001	TERIFLUNOMIDĂ ZENTIVA 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	ZENTIVA, K.S. - REPUBLICA CEHĂ	TERIFLUNOMIDUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC-Al x 28 compr. film. (2 ani)	I04A
6833			W70163002	COLEATEZ 10 mg /80 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 80 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 30 compr. film. (2 ani)	C10B
6834			W70439001	DARUNAVIR VIATRIS 600 mg	COMPR. FILM.	600 mg	VIATRIS LIMITED - IRLANDA	DARUNAVIRUM	Cutie cu blistere PVC/ PE/PVDC-Al x 60 compr. film. (3 ani)	J05A
6835			W70440001	DARUNAVIR VIATRIS 800 mg	COMPR. FILM.	800 mg	VIATRIS LIMITED - IRLANDA	DARUNAVIRUM	Cutie cu blistere PVC/ PE/PVDC-Al x 30 compr. film.	J05A
6836			W70448001	RITONAVIR VIATRIS 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	VIATRIS LIMITED - IRLANDA	RITONAVIRUM	Cutie cu 1 flac. PEID x 30 compr. film. (2 ani; după prima deschidere - 45 de zile)	J05A
6837			W70399001	MYOCET LIPOSOMAL 50 mg	PULB. + AMESTC. PT. CONC. PT. DISP. LIPOZOM. PT. PERF.	50 mg	CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH - GERMANIA	DOXORUBICINUM	Cutie x 2 seturi a 3 flac. (1 flac pulb. + 1 flac. lipozomi + 1 flac. sol. tamp.) (18 luni)	I01D
6838			W66959012	CEXADO 10 mg	COMPR.	10 mg	ZENTIVA K.S. - REPUBLICA CEHĂ	EZETIMIBUM	Cutie cu blist. PVC/ PVDC/Al x 30 compr. (2 ani)	C10A
6839			W69939001	VERDYE 5 mg/ml	PULB. PT. SOL. INJ.	5 mg/ml	DIAGNOSTIC GREEN LIMITED - IRLANDA	VERDE DE INDOCIANINĂ	Cutie cu 5 flac. din sticlă brună (tip I) a câte 25 mg pulb. pt. sol. inj.	V04C
6840			W70433007	TACROLIMUS SANDOZ 0,5 mg	CAPS.	0,5 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	TACROLIMUSUM	Cutie cu blist. PVC-PE-PVDC/Al în punji de Al triplu laminat x 50 caps. (2 ani după ambalarea pt. comercializare; după prima deschidere a pungii de Al-1 an)	I04A
6841			W70434007	TACROLIMUS SANDOZ 1 mg	CAPS.	1 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	TACROLIMUSUM	Cutie cu blist. PVC-PE-PVDC/Al în punji de Al triplu laminat x 50 caps. (2 ani după ambalarea pt. comercializare; după prima deschidere a pungii de Al-1 an)	I04A

6842			W70235001	AZACITIDINĂ SANDOZ 25 mg/ ml	PULB. PT. SUSP. INJ.	25 mg/ml	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	AZACITIDINUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră de tip I cu 100 mg azacitidină (2 ani)	L01B
6843			W70374002	TEREBYO 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	TERIFLUNOMIDUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 28 compr. film. (3 ani)	L04A
6844			W64597002	DUOTRAV 40 micrograme/ml + 5 mg/ml	PIC. OFT., SOL.	40 µg/ml + 5 mg/ml	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED - IRLANDA	COMBINAȚII (TRAVOPROSTUM + TIMOLOLUM)	Cutie cu 1 flac. din PEJD x 2,5 ml pic. oftalmice soluție (2 ani)	S01E
6845			W70380003	COLOBREATHE	CAPS. CU PULB. DE INHAL.	1662500 UI	ESSENTIAL PHARMA LIMITED - MALTA	COLISTIMETHATUM NATRICUM	Cutie cu 7 blist. OPA/ Al/PVC x 8 capsule + inhalator de pulbere Turbospin (3 ani)	J01X
6846		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)	L01C
6847		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)	L01C
6848		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)	L01C
6849		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)	L01C
6850		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)	L01C
6851		N	W70454001	TETANUS GAMMA 250 UI/1 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	250 UI/ ml	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ ANTI-TETANICĂ	Cutie cu 1 seringă preumplută a 1 ml sol. inj. (3 ani)	J06B
6852		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)	L01C
6853		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)	L01C
6854		N	W70471001	CARBETOCIN PHARMIDEA 100 micrograme/ml	SOL. INJ.	100 micrograme/ ml	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	CARBETOCINUM	Cutie cu 4 flac. a câte 1 ml sol. inj. (30 luni)	H01B
6855		N	W66819001	SIBELIUM 10 mg	COMPR.	10 mg	JOHNSON & JOHNSON ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	FLUNARIZINUM	Cutie x 30 compr.	N02C

6856		SP	W70499002	MILRINONE ZENTIVA 1 mg/ ml	SOL. INJ./ PERF.	1 mg/ml	ZENTIVA K.S. - REPUBLICA CEHĂ	MILRINONUM	Cutie cu 10 flacoane de sticlă incoloră, transparentă de tip I, volum de umplere 10 ml sol. (3 ani)	C01C
6857		N	W70453001	ORLADEYO 150 mg	CAPS.	150 mg	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	BEROTRALSTATUM	Cutie cu blist. x 28 caps. (3 ani)	B06A
6858		N	W70453001	ORLADEYO 150 mg	CAPS.	150 mg	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	BEROTRALSTATUM	Cutie cu blist. x 28 caps. (3 ani)	B06A
6859		N	W70453001	ORLADEYO 150 mg	CAPS.	150 mg	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	BEROTRALSTATUM	Cutie cu blist. x 28 caps. (3 ani)	B06A

"

4. În anexa nr. 2 lista A, după poziția nr. 465 se introduce o nouă poziție, poziția nr. 466, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Cod_cim	Obs.	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_frm	Statut_anm	Stare	PRG (le pentru medicam generic 65% actuali T2 2022 indexar
466	W52942002		PRADAXA 75 mg	CAPS.	75 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	DABIGATRANUM ETEXILATUM	Cutie x 3 blist. (Al/Al) x 10 caps. (30 x 1 blister perforat unidoză)	B01AE07	MI		inovativ	73,63

"

5. În anexa nr. 2 lista B, după poziția nr. 1395 se introduc 7 noi poziții, pozițiile nr. 1396-1402, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Cod_cim	Obs.	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_frm	Statut_anm	Statut_S
1396	W70040002		SORTIS PLUS 10 mg/10 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 10 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED - IRLANDA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. Al/Al x 30 compr. film. (30 luni)	C10BA05	MG		generic
1397	W70041002		SORTIS PLUS 10 mg/20 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 20 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED - IRLANDA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. Al/Al x 30 compr. film. (30 luni)	C10BA05	MG		generic
1398	W70042002		SORTIS PLUS 10 mg/40 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 40 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED - IRLANDA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. Al/Al x 30 compr. film. (30 luni)	C10BA05	MG		generic
1399	W70043002		SORTIS PLUS 10 mg/80 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 80 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED - IRLANDA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. Al/Al x 30 compr. film. (30 luni)	C10BA05	MG		generic
1400	W69965001		GENCEBOK	SOL. PERF.	10 mg/ml	GENNISIMUM PHARMA - FRANȚA	CAFEINUM CITRAT	Cutie cu 50 fiole a 1 ml (3 ani)	N06BC01	MG		generic

1401	W65318005		DULSEVIA 90 mg	CAPS. GASTROREZ.	90 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO - SLOVENIA	DULOXETINUM	Cutie cu blist. din OPA-Al-[PEfD- PE-desicant-PEfD] /Al-PE x 30 caps. gastrorez. (2 ani)	N06AX21	MG	generic
1402	W70259001		EPTIFIBATIDĂ ROMPHARM 2 mg/ml	SOL. INJ.	2 mg/ml	ROMPHARM COMPANY - S.R.L. - ROMÂNIA	EPTIFIBATIDUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră de tip I, cu capacitatea de 10 ml x 10 ml sol. inj. (1 an)	B01AC16	MG	generic

"
