

ORDIN nr. 4.966 din 4 octombrie 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. 1006 din 8 octombrie 2024**

Data intrării în vigoare: **08 Octombrie 2024**

Forma consolidată valabilă la data de **14 Octombrie 2024**

Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de **08 Octombrie 2024 până la 14 Octombrie 2024**

Văzând Referatul de aprobare nr. 4.966R din 4.10.2024 al Ministerului Sănătății și nr. DG 6.749 din 27.09.2024 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 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 octombrie 2024.

Ministrul sănătății,
Alexandru Rafila
Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
Valeria Herdea

ANEXA 1

MODIFICĂRI ȘI COMPLETĂRI

ale 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

1. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, poziția 279 se modifică și va avea următorul cuprins:

”

279	W68367001	J02AA01	AMPHOTERICINUM B (4)	AMBISOME 50 mg	PULB. PT. CONC. PT. DISPERSIE PERF.	50 mg	ROMASTRU TRADING - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 FLAC. CU PULB. PT. CONC. PT. DISPERSIE	PR	10	1.093,581600	1.208,502000	323,372
-----	-----------	---------	----------------------	----------------	-------------------------------------	-------	---------------------------	---------	--	----	----	--------------	--------------	---------

"

6. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice - Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, după poziția 36 se introduc două noi poziții, pozițiile 37 și 38, cu următorul cuprins:

"

37	W69318001	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	BOZILOS 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 28 COMPR. FILM.	PR	28	53,771785	60,560000	0
38	W69707001	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	TERIFLUNOMIDA DR. REDDY'S 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC-AL X 28 COMPR. FILM.	PR	28	64,526142	71,968285	7

"

7. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, poziția 78 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

78	W55137009	A10BB09	GLICLAZIDUM	DIAPREL MR 60 mg	COMPR. ELIB. MODIF.	60 mg	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANȚA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 60 COMPR. CU ELIB. MODIF.	P-RF	60	0,511999	0,669799	0,176701
----	-----------	---------	-------------	------------------	---------------------	-------	--------------------------	--------	--	------	----	----------	----------	----------

"

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 149 și 160-162 se abrogă.

9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 216 se introduc două noi poziții, pozițiile 217 și 218, cu următorul cuprins:

"

217	W70087002	A10BA02	METFORMINUM	METFORMIN AUROBINDO 1.000 mg	COMPR. FILM.	1.000 mg	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED	MALTA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC /AL X 30 COMPR. FILM.	P6L	30	0,176333	0,238333	0,000000
218	W69999007	A10BB09	GLICLAZIDUM	GLICLAZIDA GEMAX PHARMA 60 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	60 mg	GEMAX PHARMA S.R.O.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. AL/AL X 60 COMPR. ELIB. PREL.	PRF	60	0,426666	0,558166	0,000000

"

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1 „Hemofilie și talasemie”, după poziția 106 se introduc șapte noi poziții, pozițiile 107-113, cu următorul cuprins:

"

107	W65354002	B02BD02	FACTOR VIII	OCTANATE 100 UI/	PULB. + SOLV.	100	OCTAPHARMA	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. INJ. (100 UI/ML) + CUTIE CU 1 SET PT. RECONSTITUIRE ȘI ADM.: 1 FLAC. DIN	PR	1	1.388,860000	1.552,010000	0,000000
-----	-----------	---------	-------------	------------------	---------------	-----	------------	--------	---	----	---	--------------	--------------	----------

			DE COAGULARE	ml	PT. SOL. INJ.	UI/ml	(IP) SPRL		STICLĂ CU 10 ML APĂ PT. PREPARATE INJ. (100 UI/ FLAC) + 1 SERINGĂ + 1 SET TRANSFER + 1 SET DE PERFUZARE + 2 TAMPOANE CU ALCOOL MEDICINAL					
108	W65353004	B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULARE	OCTANATE 50 UI/ml	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	50 UI /ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. INJ. (500 UI/ML) ȘI CUTIE CU 1 SET DE RECONSTITUIRE ȘI ADM.: 1 FLAC. DIN STICLĂ CU 10 ML APĂ PT. PREPARATE INJ. (50 UI/ML) + 1 SERINGĂ + 1 SET TRANSFER + 1 SET DE PERFUZARE + 2 TAMPOANE CU ALCOOL	PR	1	706,580000	808,320000	0,000000
109	W65353003	B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULARE	OCTANATE 50 UI/ml	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	50 UI /ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. INJ. (250 UI/ML) ȘI CUTIE CU 1 SET DE RECONSTITUIRE ȘI ADM.: 1 FLAC. DIN STICLĂ CU 5 ML APĂ PT. PREPARATE INJ. (50 UI/ ML) + 1 SERINGĂ + 1 SET TRANSFER + 1 SET DE PERFUZARE + 2 TAMPOANE CU ALCOOL	PR	1	418,680000	494,510000	0,000000
110	W65356002	B02BD04	FACTOR IX DE COAGULARE**	OCTANINE F 1.000 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	1.000 UI	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU PULB., CU CAPACITATEA DE 30 ML + CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU 10 ML SOLV. + 1 DISPOZITIV PT. RECONST. ȘI ADM.: 1 AMB. CU ECHIPAMENT PENTRU ADM. I.V. (1 SET DE TRANSFER, 1 SET DE PERFUZARE, 1 SERINGĂ DE UNICĂ FOLOSINȚĂ ȘI 2 TAMP. ALCOOL)	PR	1	1.723,670000	1.935,740000	0,000000
111	W65355002	B02BD04	FACTOR IX DE COAGULARE**	OCTANINE F 500 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL.	500 UI	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU PULB., CU CAPACITATEA DE 30 ML + CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU 5 ML SOLV. + 1 DISPOZITIV PT. RECONST. ȘI ADM.: 1 AMB. CU	PR	1	862,370000	978,130000	0,000000

					INJ.				ECHIPAMENT PENTRU ADM. I.V. (1 SET DE TRANSFER, 1 SET DE PERFUZARE, 1 SERINGĂ DE UNICĂ FOLOSINȚĂ ȘI 2 TAMP. ALCOOL)						
112	W65362002	B02BD06	FACTOR VIII DE COAGULARE ȘI FACTOR VON WILLEBRAND**	WILATE 1.000 1.000 UI FVW/ 1.000 UI FVIII	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	1.000 UI FVW/ 1.000 UI FVIII	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. PT. SOL. INJ. + 1 FLAC. CU SOLV. PT. SOL. INJ., CUTIE CU ECHIPAMENT PT. ADMIN. IV (1 SET TRANSFER, 1 SET DE PERFUZARE, 1 SERINGĂ DE UNICĂ FOLOSINȚĂ ȘI 2 TAMPOANE CU ALCOOL MEDICINAL)	PR	1	1.900,030000	2.129,890000	0,000000	
113	W65361002	B02BD06	FACTOR VIII DE COAGULARE ȘI FACTOR VON WILLEBRAND**	WILATE 500 500 UI FVW/500 UI FVIII	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	500 UI FVW/ 500 UI FVIII	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. PT. SOL. INJ. + 1 FLAC. CU SOLV. PT. SOL. INJ., CUTIE CU ECHIPAMENT PT. ADMIN. IV (1 SET TRANSFER, 1 SET DE PERFUZARE, 1 SERINGĂ DE UNICĂ FOLOSINȚĂ ȘI 2 TAMPOANE CU ALCOOL MEDICINAL)	PR	1	1.016,020000	1.145,610000	0,000000	

"

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 „Mucoviscidoza”, după poziția 48 se introduc două noi poziții, pozițiile 49 și 50, cu următorul cuprins:

"

49	W69909001	R07AX02	IVACAFTORUM**	KALYDECO 59,5 mg	GRANULE	59,5 mg	VERTEX PHARMACEUTICALS (IRELAND) LIMITED	IRLANDA	AMBALAJ CU 28 DE PLICURI (4 X 7) PLICURI DIN BOPET/PE/ FOLIE ALUMINIU/ PE)	PR	28	877,428214	967,323214	0,0000
50	W65614002	R07AX02	IVACAFTORUM**	KALYDECO 75 mg	GRANULE	75 mg	VERTEX PHARMACEUTICALS (IRELAND) LIMITED	IRLANDA	AMBALAJ CU 28 DE PLICURI (CONȚINE 4 PLIANTE INDIVIDUALE CU 7 PLICURI PER PLIANT)	PR	28	877,428214	967,323214	0,0000

"

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” subpct. P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, după poziția 29 se introduce o nouă poziție, poziția 30, cu următorul cuprins:

"

			IMUNOGLOBULINĂ	KIOVIG		100	TAKEDA		CUTIE X 1 FLACON X 200						
--	--	--	----------------	--------	--	-----	--------	--	---------------------------------	--	--	--	--	--	--

30	W66549006	J06BA02	NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	100 mg/ml	SOL. PERF.	mg/ml	MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRIA	ML SOL. PERF. (20 G/200 ML)	PR	1	5.262,100000	5.831,200000	0,000000
----	-----------	---------	-----------------------------------	-----------	------------	-------	--------------------------	---------	-----------------------------	----	---	--------------	--------------	----------

"

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.14 „ Afibrinogenemie congenitală”, după poziția 2 se introduce o nouă poziție, poziția 3, cu următorul cuprins:

"

3	W67066002	B02BB01	FIBRINOGEN UMAN**	FIBRYGA 1 g	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ./ PERF.	1 g	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ DE 100 ML X 1 G FIBRINOGEN UMAN + 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ DE 50 ML CU 50 ML SOLVENT (50 ML APĂ PT. PREPARATE INJ.) + 1 DISPOZITIV DE TRANSFER NEXTARO	PR	1	1.909,170000	2.139,960000	0,000000
---	-----------	---------	-------------------	-------------	------------------------------------	-----	----------------------	--------	--	----	---	--------------	--------------	----------

"

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, după poziția 32 se introduce o nouă poziție, poziția 33, cu următorul cuprins:

"

33	W66549006	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 200 ML SOL. PERF. (20 G/200 ML)	PR	1	5.262,100000	5.831,200000	0,000000
----	-----------	---------	--	------------------	------------	-----------	---------------------------------	---------	--	----	---	--------------	--------------	----------

"

15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 „Boli rare - medicamente incluse condiționat”, pozițiile 17-20 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

17	W64641003	B02BX06	EMICIZUMABUM** Ω	HEMLIBRA 150 mg/1 ml	SOL. INJ.	150 mg/1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 1 ML SOL. INJ. (CONȚINE 150 MG EMICIZUMAB)	PR	1	39.227,340000	43.223,530000	0,0000
18	W64641001	B02BX06	EMICIZUMABUM** Ω	HEMLIBRA 150 mg/ml	SOL. INJ.	150 mg/1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 0,4 ML SOL. INJ. (CONȚINE 60 MG EMICIZUMAB)	PR	1	15.708,920000	17.332,100000	0,0000
19	W64641002	B02BX06	EMICIZUMABUM** Ω	HEMLIBRA 150 mg/1 ml	SOL. INJ.	150 mg/1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 0,7 ML SOL. INJ. (CONȚINE 105 MG EMICIZUMAB)	PR	1	27.468,110000	30.277,790000	0,0000

20	W64640001	B02BX06	EMICIZUMABUM** Ω	HEMLIBRA 30 mg/1 ml	SOL. INJ.	30 mg/ 1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 1 ML SOL. INJ. (CONȚINE 30 MG EMICIZUMAB)	PR	1	7.869,490000	8.701,670000	0,0000
----	-----------	---------	---------------------	---------------------------	--------------	----------------------	-------------------------------	----------	--	----	---	--------------	--------------	--------

"

16. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 96 se introduce o nouă poziție, poziția 97, cu următorul cuprins:

"

97	W69940001	H02AB04	METHYLPRED- NISOLONUM	METILPREDNISOLON ROMPHARM 250 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	250 mg	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ DE TIP I, CU PULB. PT. SOL. INJ. și 1 FIOLĂ DIN STICLĂ CU SOLV. PT. SOL. INJ.	PRF	1	55,500000	70,170000	0,000000
----	-----------	---------	--------------------------	-------------------------------------	--------------------------------------	-----------	---------------------------------	---------	---	-----	---	-----------	-----------	----------

"

17. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, poziția 196 se abrogă.

18. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 357 se introduc șapte noi poziții, pozițiile 358-364, cu următorul cuprins:

"

358	W70153002	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCHOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 BLIST. PVC-PVDC /AL X 10 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900
359	W70504001	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVC/ AL X 10 CAPS.	P6L	50	0,722000	0,944400
360	W70153003	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCHOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVDC /AL X 20 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900
361	W70153001	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCHOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVC/ AL X 10 CAPS.	P6L	50	0,722000	0,944400
362	W70504003	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVDC /AL X 20 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900
363	W70504002	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 BLIST. PVC-PVDC /AL X 10 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900
364	W66549006	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 200 ML SOL. PERF. (20 G/ 200 ML)	PR	1	5.262,100000	5.831,200

"

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de

origine umană" subprogramul P9.3 „Transplant hepatic“, după poziția 130 se introduc șase noi poziții, pozițiile 131-136, cu următorul cuprins:

"

131	W70504003	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVDC /AL X 20 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	0,000000
132	W70504002	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 BLIST. PVC-PVDC /AL X 10 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	0,000000
133	W70504001	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVC/ AL X 10 CAPS.	P6L	50	0,722000	0,944400	0,000000
134	W70153001	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVC/ AL X 10 CAPS.	P6L	50	0,722000	0,944400	0,000000
135	W70153002	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 BLIST. PVC-PVDC /AL X 10 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	0,000000
136	W70153003	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVDC /AL X 20 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	0,000000

"

20. 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“, după poziția 238 se introduc șapte noi poziții, pozițiile 239-245, cu următorul cuprins:

"

239	W70504003	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVDC /AL X 20 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	
240	W70504002	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 BLIST. PVC-PVDC /AL X 10 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	
241	W70504001	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVC/ AL X 10 CAPS.	P6L	50	0,722000	0,944400	
242	W70153003	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVDC /AL X 20 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	
243	W70153001	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVC/ AL X 10 CAPS.	P6L	50	0,722000	0,944400	
244	W70153002	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 BLIST. PVC-PVDC /AL X 10 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	
245	W66549006	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ ml	SOL. PERF.	100 mg/ ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 200 ML SOL. PERF. (20 G/	PR	1	5.262,100000	5.831,2000	

									200 ML)				
--	--	--	--	--	--	--	--	--	---------	--	--	--	--

"

21. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.7 „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu a pacienților transplantați”, după poziția 140 se introduc șapte noi poziții, pozițiile 141-147, cu următorul cuprins:

"

141	W70504003	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVDC /AL X 20 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	0,0
142	W70504002	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 BLIST. PVC-PVDC /AL X 10 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	0,0
143	W70504001	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	URSOLITH 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVC/ AL X 10 CAPS.	P6L	50	0,722000	0,944400	0,0
144	W70153003	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVDC /AL X 20 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	0,0
145	W70153002	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 BLIST. PVC-PVDC /AL X 10 CAPS.	P6L	100	0,662700	0,837900	0,0
146	W70153001	A05AA02	ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	ACID URSODEOXYCOLIC VITEMA 250 mg	CAPS.	250 mg	VITEMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVC/ AL X 10 CAPS.	P6L	50	0,722000	0,944400	0,0
147	W69940001	H02AB04	METHYLPREDNI-SOLONUM	METILPREDNISOLON ROMPHARM 250 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	250 mg	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ DE TIP I, CU PULB. PT. SOL. INJ. ȘI 1 FIOLĂ DIN STICLĂ CU SOLV. PT. SOL. INJ.	PRF	1	55,500000	70,170000	0,0

"

22. La secțiunea P11 „Programul național de sănătate mintală” subprogramul P11.1 „Subprogramul tratamentul toxicodependențelor”, pozițiile 10 și 11 se abrogă.
