

ORDIN nr. 5.335 din 25 octombrie 2024

privind modificarea și completarea [anexelor nr. 1](#) și [2 la Ordinul ministrului sănătății nr. 2.408/2023](#) pentru aprobarea prețurilor maximale 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. 1080 din 29 octombrie 2024

Data intrării în vigoare: 29 Octombrie 2024

Forma consolidată valabilă la data de 05 Noiembrie 2024

Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de 29 Octombrie 2024 până la 05 Noiembrie 2024

Văzând Referatul de aprobare nr. 5.335R din 25.10.2024 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 maximale 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 maximale 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 maximale 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.

p. Ministrul sănătății,

Adriana Pistol,
secretar de stat

București, 25 octombrie 2024.

Nr. 5.335.

ANEXA 1

MODIFICĂRI ȘI COMPLETĂRI

ale [anexelor nr. 1](#) și [2 la Ordinul ministrului sănătății nr. 2.408/2023](#) pentru aprobarea

prețurilor maximale 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. 103, 188, 189, 190, 191, 950, 951, 952, 1049, 1050, 1703, 1756, 1780, 2796, 2797, 2868, 2946, 2953, 4369, 4796, 4821, 4822, 4823, 4824, 4835, 5255, 5687, 5752, 5999, 6410, 6795, 6812, 6819, 6871 și 6877 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Semn / Obs.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_atc	Sta
103		N	W69217001	ACIDO TRANEXAMICO BIOINDUSTRIA L.I.M. 500 mg/ 5 ml	SOL. INJ. PT. ADM. I.V. ȘI ORALĂ	500 mg/ 5 ml	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ACIDUM TRANEXAMICUM	Cutie cu 5 fiole x 5 ml sol. inj. (3 ani)	B02AA02	MG
.....											
188	!	DC	W64699006	AERIUS 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	MERCK SHARP & DOHME B.V.	DESLORATADINUM	Cutie cu 10 compr. film. (PCTFE/PVC/Al) (2 ani)	R06AX27	MI
189	!	DC	W64699011	AERIUS 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	MERCK SHARP & DOHME B.V.	DESLORATADINUM	Cutie cu 30 compr. film. (PCTFE/PVC/Al) (2 ani)	R06AX27	MI
190			W67690006	AERIUS 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	N.V. ORGANON	DESLORATADINUM	Cutie cu 10 compr. film. (PCTFE/ PVC/Al)	R06AX27	MI
191			W67690011	AERIUS 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	N.V. ORGANON	DESLORATADINUM	Cutie cu 30 compr. film. (PCTFE/ PVC/Al)	R06AX27	MI
.....											
950			W64527001	CABOMETYX 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	IPSEN PHARMA - FRANȚA	CABOZANTINIBUM	Flacon din PEID cu sistem de închidere din polipropilenă, securizat pt. copii, și 3 plicuri cu gel de siliciu drept desicant x 30 comprimate filmate (3 ani)	L01XE26	MI
									Flacon din PEID cu sistem de închidere din polipropilenă,		

951			W64528001	CABOMETYX 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	IPSEN PHARMA - FRANȚA	CABOZANTINIBUM	securizat pt. copii, și 3 plicuri cu gel de siliciu drept desicant x 30 comprimate filmate (3 ani)	L01XE26	MI
952			W64529001	CABOMETYX 60 mg	COMPR. FILM.	60 mg	IPSEN PHARMA - FRANȚA	CABOZANTINIBUM	Flacon din PEID cu sistem de închidere din polipropilenă, securizat pt. copii, și 3 plicuri cu gel de siliciu drept desicant x 30 comprimate filmate (3 ani)	L01XE26	MI
.....											
1049			W63455001	CARVEDILOL SLAVIA 25 mg	COMPR.	25 mg	SLAVIA PHARM - S.R.L.	CARVEDILOLUM	Cutie cu 3 blist. PVC/Al x 10 compr.	C07AG02	MG
1050			W63453001	CARVEDILOL SLAVIA 6,25 mg	COMPR.	6,25 mg	SLAVIA PHARM - S.R.L.	CARVEDILOLUM	Cutie cu 2 blist. PVC/Al x 15 compr.	C07AG02	MG
.....											
1703		N	W69245001	DOPRAM 20 mg/ml	SOL. INJ.	20 mg/ml	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	DOXAPRAMUM	Cutie cu 5 fiole a câte 5 ml sol. inj. (4 ani)	R07AB01	MG
.....											
1756		N	W60295001	DROPERIDOL AGUETTANT 2,5 mg/ml	SOL. INJ.	2,5 mg/ml	HYPERICUM - S.R.L. - ROMÂNIA	DROPERIDOLUM	Cutie cu 10 fiole x 1 ml sol. inj. (3 ani)	N05AD08	MG
.....											
1780			W42784009	DULTAVAX	SUSP. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ		SANOFI PASTEUR	VACCIN DIFTERO-TETANIC ȘI POLIOMIELITIC INACTIVAT	Cutie cu 1 seringă preumplută din sticlă x 0,5 ml susp. inj. fără ac atașat, cu 2 ace separate	J07CA01	MI
.....											
2796		N	W69207001	INTRATECT 50 g/l	SOL. PERF.	50 g/l	PRISUM HEALTHCARE - S.R.L. - ROMÂNIA	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ	Cutie cu 1 flac. din sticlă a 100 ml sol. perf. (3 ani după ambalarea pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează se imediat)	J06BA02	MDS
									Cutie cu 1 flac. din		

2797		N	W69207002	INTRATECT 50 g/l	SOL. PERF.	50 g/l	PRISUM HEALTHCARE - S.R.L. - ROMÂNIA	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ	sticlă a 200 ml sol. perf. (3 ani după ambalarea pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează imediat)	J06BA02	MDS
.....											
2868		N	W69199001	ISOPRENALIN MACURE 0,2 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	0,2 mg/ml	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ISOPRENALINUM	Cutie cu 5 fiole de sticlă a câte 5 ml (24 de luni)	C01CA02	MG
.....											
2946		N	W69211001	KAMRAB 150 UI/ml	SOL. INJ.	150 UI/ml	TORUS PHARMA COMPANY - S.R.L. - ROMÂNIA	IMUNOGLOBULINĂ ANTIRABICĂ UMANĂ	Cutie cu un flac. a 2 ml sol. inj.	J06BB05	MG
.....											
2953		N	W69234001	KARAZEPIN	COMPR.	200 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	CARBAMAZEPINUM	Cutie cu blist. x 25 comprimate (2 ani)	N03AF01	MG
.....											
4369		N	W69257001	PETINIMID 250 mg	CAPS.	250 mg	FARMEXIM - S.A. - ROMÂNIA	ETHOSUXIMIDUM	Cutie cu 10 blist. x 10 caps. (4 ani)	N03AD01	MG
.....											
4796			W68028001	RINVOQ 30 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	30 mg	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG	UPADACITINIBUM	Cutie cu blist. calendaristice din PVC/PE/ PCTFE/Al x 28 compr. cu elib. prel.	L04AA44	MI
.....											
4821	!	DC	W51336001	RIVOTRIL 0,5 mg	COMPR.	0,5 mg	ROCHE ROMÂNIA - S.R.L.	CLONAZEPAMUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă brună x 50 compr. (5 ani)	N03AE01	MI
4822			W68924001	RIVOTRIL 0,5 mg	COMPR.	0,5 mg	CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH - GERMANIA	CLONAZEPAMUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă brună x 50 compr. (5	N03AE01	MI

									ani)		
4823	!	DC	W55375001	RIVOTRIL 2 mg	COMPR.	2 mg	ROCHE ROMÂNIA - S.R.L.	CLONAZEPAMUM	Cutie x 1 flac. x 30 comprimate (5 ani)	N03AE01	MI
4824			W68923001	RIVOTRIL 2 mg	COMPR.	2 mg	CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH - GERMANIA	CLONAZEPAMUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă brună x 30 compr. (5 ani)	N03AE01	MI
.....											
4835		N	W69292001	ROBINUL-NEOSTIGMINE 0,5 mg/ml 2,5 mg/ml	SOL. INJ.	0,5 mg/ml 2,5 mg/ml	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (GLICOPIRONIUM BROMIDUM + NEOSTIGMINI METILSULFAS)	Cutie cu 10 fiole a câte 1 ml sol. inj.		MG
.....											
5255		N	W69202001	STREPTOMICINĂ SULFAT CRISTALIZATĂ 1 g	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	1 g	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	STREPTOMYCINUM	Cutie cu 1 flac. cu pulb. pt. sol. inj. + 1 fiolă x 2 ml apă pt. preparate injectabile (48 de luni)	J01GA01	MG
.....											
5687		N	W69235001	TURKTIPSAN NEOSTIGMINE METHYL SULFATE 0,5 mg/ml	SOL. INJ.	0,5 mg/ml	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	NEOSTIGMINI METILSULFAS	Cutie cu 6 fiole a câte 1 ml soluție injectabilă	N07AA01	MG
.....											
5752			W69155001	VABYSMO 120 mg/ml	SOL. INJ.	120 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	FARICIMABUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă x 0,24 ml sol. sterile și 1 ac bont cu filtru pentru transfer	S01LA09	MI
.....											
5999			W69156001	VYVGART	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	ARGENX BV - BELGIA	EFGARTIGIMODUM ALFA	Cutie cu 1 flac. a 20 ml care conține 400 mg efgartigimod alfa (20 mg/ml) (18 luni)	L04AA58	MO
.....											
6410		N	W69804001	TRANDATE 5 mg/ml	SOL. INJ.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMÂNIA - S.R.L. - ROMÂNIA	LABETALOLUM	Cutie cu 5 fiole x 20 ml sol. inj. (2 ani; după deschidere/ diluție trebuie	C07AG01	MG

									utilizat imediat)		
..... *											
6795			W69966001	TECENTRIQ 1.875 mg	SOL. INJ.	1.875 mg/ 15 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH - GERMANIA	ATEZOLIZUMAB	Cutie cu 1 flac. din sticlă x 15 ml sol.inj. (2 ani)	L01FF05	MI
..... *											
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)	M05BX04	MI
..... *											
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)	B01AE07	MG
..... *											
6871			W69761003	ERLEADA 240 mg	COMPR. FILM.	240 mg	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV - BELGIA	APALUTAMIDUM	3 ambalaje tip portofel x 10 compr. film. (2 ani)	L02BB05	MI
..... *											
6877			W66025001	RAPIBLOC 20 mg/2 ml	CONC. PT. SOL. INJ.	20 mg/ 2 ml	AMOMED PHARMA GMBH - AUSTRIA	LANDIOLOLUM	Cutie cu 5 fiole din sticlă incoloră, cu capacitatea de 3 ml, care conțin conc. pt. sol. perf. (18 luni după ambalarea pt. comercializare; după prima deschidere a fiolei se utilizează imediat)	C07AB14	MI

"

2. În anexa nr. 1, pozițiile nr. 323, 807, 1291, 1389, 1402, 2164, 2351, 2639, 3022, 3024, 3026, 3342, 3424, 3483, 3558, 3701, 3702, 4053, 4243, 4244, 4245, 5164, 5816, 6234, 6235, 6337, 6338, 6377, 6378, 6379, 6380, 6381, 6411, 6412 și 6454 se abrogă.

3. În anexa nr. 1, după poziția nr. 6949 se introduc 43 de noi poziții, pozițiile nr. 6950-6992, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Semn / Obs.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_atc
6950		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMÂNIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD0
6951		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMÂNIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD0
6952		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMÂNIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD0

6953		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMÂNIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD0
6954		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMÂNIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD0
6955		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMÂNIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD0
6956		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMÂNIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD0
6957		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMÂNIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD0
6958		N	W59828001	NORMOSANG	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	HEMINĂ UMANĂ	Cutie x 4 fiole x 10 ml conc. pt. sol. perf. (2 ani)	B06AB
6959		N	W59828001	NORMOSANG	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	HEMINĂ UMANĂ	Cutie x 4 fiole x 10 ml conc. pt. sol. perf. (2 ani)	B06AB
6960		N	W70598001	AMBISOME 50 mg	PULB. PT. CONC. PT. DISPERSIE PERF.		GILEAD SCIENCES (GSR) - S.R.L. - ROMÂNIA	AMPHOTERICINUM B	Cutie cu 10 flac. cu pulb. pt. conc. pt. dispersie perfuzabilă (4 ani)	J02AA0
6961		N	W69722001	COTRIM-RATIOPHARM 400 mg/80 mg	SOL. INJ.	400 mg/ 80 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM	Cutie cu 5 fiole a câte 5 ml sol. inj.	J01EE0
6962		N	W69339001	COSMEGEN LYOVAC 500 micrograme	PULB. PT. SOL. INJ.	500 micrograme	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	DACTINOMICINUM	Cutie cu 1 flac. a 500 micrograme pulp. pt. sol. inj. (36 luni)	L01DA0
6963		N	W69754002	MAGNESIUM SULFATE KALCEKS 200 mg/ml	SOL. INJ. /PERF.	200 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	MAGNESII SULFAS	Cutie cu 10 fiole a câte 10 ml sol. inj./perf. (5 ani)	A12CC0
6964		N	W54309001	FLAMMAZINE	CREMĂ	10 mg/g	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	SULFADIAZINUM	Borcan x 500 g cremă (3 ani)	D06BA0
6965			W67921001	TEPADINA 400 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. PERF.	400 mg	ADIENCE - S.R.L. S.U. - ITALIA	THIOTEPUM	Cutie cu o pungă bicompartimentată, conținând 400 mg de pulbere într-un compartiment și 400 ml soluție injectabilă de clorură de sodiu 9 mg/ml în celălalt compartiment (18 luni)	L01AC0

[illegible]

6978			W69294002	TERIFLUNOMIDĂ STADA 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	STADA M&D - SRL - ROMÂNIA	TERIFLUNOMIDUM	din OPA-Al-PVC/Al x 84 compr. film. (30 luni)	L04AA3
6979			W69689001	COLUMVI 2,5 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH - GERMANIA	GLOFITAMABUM	Cutie cu 1 flac. de 6 ml cu 2,5 ml conc. pt. sol. perf. (2 ani)	L01FX2
6980			W69690001	COLUMVI 10 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH - GERMANIA	GLOFITAMABUM	Cutie cu 1 flac. de 15 ml cu 10 ml conc. pt. sol. perf. (2 ani)	L01FX2
6981			W67738001	VEDIDA 200 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	200 mg	MEDOCHEMIE LTD. - CIPRU	VORICONAZOLUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră cu capacitate de 50 ml cu pulb. pt. sol. perf. (3 ani după ambalare pentru comercializare; după prima deschidere a flac. se utilizează imediat)	J02AC0
6982			W69995010	BETAXOLOL GEMAX PHARMA 20 mg	COMPR.	20 mg	GEMAX PHARMA S.R.O. - REPUBLICA CEHĂ	BETAXOLOLUM	Cutie cu blist. PVC-PVdC/Al x 84 compr. (5 ani)	C07AB0
6983		SP	W70545001	CLONOTRIL 2 mg	COMPR.	2 mg	BESMAX PHARMA SOLUTIONS - S.R.L. - ROMÂNIA	CLONAZEPAMUM	Cutie cu 3 blist. PVC-PVDC x 10 compr. (3 ani)	N03AE0
6984		SP	W70544001	CLONOTRIL 0,5 mg	COMPR.	0,5 mg	BESMAX PHARMA SOLUTIONS - S.R.L. - ROMÂNIA	CLONAZEPAMUM	Cutie cu 3 blist. PVC-PVDC x 10 compr. (3 ani)	N03AE0
6985			W70364002	OCTREOTIDĂ ROMPHARM 0,1 mg/ ml	SOL. INJ. /PERF.	0,1 mg/ml	ROMPHARM COMPANY - S.R.L. - ROMÂNIA	OCTREOTIDUM	Cutie cu 5 fiole din sticlă brună în suport protector din PVC, prevăzute cu inel de rupere, cu capacitatea de 1 ml (2 ani după ambalarea pentru comercializare; după prima deschidere a fiolei se utilizează imediat)	H01CB0
6986			W69798001	TIBSOVO 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	LES LABORATOIRES SERVIER - FRANȚA	IVOSIDENIBUM	Cutie cu 1 flac. din PEID x 60 compr. film. (4 ani)	L01XX6
6987		N	W70382001	PADCEV 20 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ENFORTUMABUM VEDOTINUM	Cutie cu 1 flac. a 20 mg pulb. pt. conc. pt. sol. perf. (3 ani)	L01FX1
6988		N	W70382001	PADCEV 20 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ENFORTUMABUM VEDOTINUM	Cutie cu 1 flac. a 20 mg pulb. pt. conc. pt. sol. perf. (3 ani)	L01FX1
6989		N	W70620001	AETHOXYSKLEROL 0,5%	SOL. INJ.	0,50%	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	LAUROMACROGOLUM 400	Cutie cu 5 fiole x 2 ml sol. inj. (3 ani)	C05BB0
6990		N	W70621001	AETHOXYSKLEROL 1%	SOL. INJ.	1,00%	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	LAUROMACROGOLUM400	Cutie cu 5 fiole x 2 ml sol. inj. (3 ani)	C05BB0

6991		N	W70622001	AETHOXYSKLEROL 2%	SOL. INJ.	2%	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	LAUROMACROGOLUM 400	Cutie cu 5 fiole x 2 ml sol. inj. (3 ani)	C05BB0
6992		N	W70623001	AETHOXYSKLEROL 3%	SOL. INJ.	3%	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	LAUROMACROGOLUM 400	Cutie cu 5 fiole x 2 ml sol. inj. (3 ani)	C05BB0

"

4. În anexa nr. 2 Lista A, după poziția nr. 466 se introduc 2 noi poziții, pozițiile nr. 467-468, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Cod_cim	Obs.	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Grupa_atc	Statut_frm	Statut_anm	Stare	PRG (pentru medic gener 65% actua T2 20 index
467	W64986001	!	IMNOVID 4 mg	CAPS.	4 mg	CELGENE EUROPE B.V.	POMALIDOMIDUM	Cutie cu blister. PVC/PCTFE x 21 caps. (4 ani)	L04AX06	MO	orfan	DC	21.98
468	W68143001		IMNOVID 4 mg	CAPS.	4 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	POMALIDOMIDUM	Cutie cu blister. PVC/PCTFE x 21 caps.	L04AX06	MO	orfan		21.98

"

5. În anexa nr. 2 Lista B, după poziția nr. 1406 se introduc 4 noi poziții, pozițiile nr. 1407-1410, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Cod_cim	Obs.	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Grupa_atc	Statut_frm	Statut_anm	Star
1407	W68668001		CARMUSTINĂ WAYMADE 100 mg	PULB. + SOLV. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	WAYMADE B.V. - OLANDA	CARMUSTINUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă brună, cu capacitate de 30 ml cu pulb. pt. conc. pt. sol. perf. și 1 flac. din sticlă transparentă de 5 ml cu 3 ml solv. pt. conc. pt. sol. perf. (3 ani)	L01AD01	MG	generic	
1408	W70353001		KAULIV 20 micrograme / 80 microlitri	SOL. INJ.	20 micrograme/ 80 microlitri	STRIDES PHARMA (CYPRUS) LTD - CIPRU	TERIPARATIDUM	Cutie cu 1 cartuș x 3 ml sol. inj. (24 luni)	H05AA02	MB	biosimilar	
1409	W69995010		BETAXOLOL GEMAX PHARMA 20 mg	COMPR.	20 mg	GEMAX PHARMA S.R.O. - REPUBLICA CEHĂ	BETAXOLOLUM	Cutie cu blister. PVC-PVdC/Al x 84 compr. (5 ani)	C07AB05	MG	generic	
								Cutie cu 5 fiole din sticlă brună în suport protector din				

1410	W70364002		OCTREOTIDĂ ROMPHARM 0,1 mg/ml	SOL. INJ./ PERF.	0,1 mg/ml	ROMPHARM COMPANY - S.R.L. - ROMÂNIA	OCTREOTIDUM	PVC prevăzute cu inel de rupere, cu capacitatea de 1 ml (2 ani după ambalarea pentru comercializare; după prima deschidere a fiolei se utilizează imediat)	H01CB02	MG	generic	
------	-----------	--	-------------------------------------	------------------------	-----------	--	-------------	--	---------	----	---------	--

"
