

ORDIN nr. 740 din 6 martie 2025

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. 209 din 10 martie 2025**

Data intrării în vigoare: **10 Martie 2025**

Forma consolidată valabilă la data de **17 Martie 2025**

Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de **10 Martie 2025 până la 17 Martie 2025**

Văzând Referatul de aprobare nr. 740R din 6.03.2025 al Ministerului Sănătății și nr. DG 1.447 din 28.02.2025 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 martie 2025.

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”, pozițiile 104, 105, 138, 139, 237, 251, 288 și 305 se abrogă.

2. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, pozițiile 123 și 133-135 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„

123	W69722001	J01EE01	SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM	COTRIM-RATIOPHARM 400 mg/80 mg	SOL. INJ.	400 mg/ 80	C.N. UNIFARM -	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FIOLE A CÂTE 5	PR	5	8,116000	10,616000	0,00
-----	-----------	---------	---------------------------------------	-----------------------------------	--------------	------------------	-------------------	---------	---------------------------------	----	---	----------	-----------	------

						mg	S.A.		ML SOL. INJ.						
...															
133	W68967002	J01FA09	CLARITHROMYCINUM	KLACID 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC-PVDC /AL X 14 COMPR. FILM.	PRF	14	1,407428	1,902857	0,16	
134	W62390002	J01FA09	CLARITHROMYCINUM	KLACID 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	BGP PRODUCTS - S.R.L.	ITALIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC-PVDC /AL X 14 COMPR. FILM.	PRF	14	1,407428	1,902857	0,16	
135	W65820002	J01FA09	CLARITHROMYCINUM	KLACID 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	MYLAN ITALIA - S.R.L.	ITALIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC-PVDC /AL X 14 COMPR. FILM.	PRF	14	1,407428	1,902857	0,16	

"

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, după poziția 554 se introduc două noi poziții, pozițiile 555 și 556, cu următorul cuprins:

"

555	W70776002	J02AC02	ITRACONAZOLUM	ORUNGAL 100 mg	CAPS.	100 mg	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE X 3 BLIST. AL/ PVC-PE-PVDC X 5 CAPS.	PRF	15	2,111333	2,761333	0,000000	
556	W13091002	J05AG01	NEVIRAPINUM	VIRAMUNE 50 mg/5 ml	SUSP. ORALĂ	50 mg/ 5 ml	BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON PEID X 240 ML	PR	1	202,040000	246,650000	0,000000	

"

4. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, pozițiile 48-50 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

48	W68967002	J01FA09	CLARITHROMYCINUM	KLACID 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC-PVDC /AL X 14 COMPR. FILM.	PRF	14	1,407428	1,902857	0,164285	
49	W62390002	J01FA09	CLARITHROMYCINUM	KLACID 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	BGP PRODUCTS - S.R.L.	ITALIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC-PVDC /AL X 14 COMPR. FILM.	PRF	14	1,407428	1,902857	0,164285	
50	W65820002	J01FA09	CLARITHROMYCINUM	KLACID 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	MYLAN ITALIA - S.R.L.	ITALIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC-PVDC /AL X 14 COMPR. FILM.	PRF	14	1,407428	1,902857	0,164285	

"

5. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, pozițiile 53, 54 și 119 se abrogă.

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 18, 193-196 și 339 se abrogă.

7. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 20, 156, 305-308, 332, 418-420, 456-461, 463-466, 468-470, 486-489, 556-559 și 687-708 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

20	W65791005	L01AA09	BENDAMUSTINUM**1	BENDAMUSTINA ACCORD 2,5 mg/ml	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	POLONIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ, CU CAPACITATEA DE 50 ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. CARE CONȚINE 100 MG BENDAMUSTINĂ	PR	5	406
...												
156	W66173001	L01CE02	IRINOTECANUM**1	ONIVYDE PEGYLATED LIPOSOMAL 4,3 mg/ml	CONC. PT. DISPERSIE PERF.	4,3 mg/ml	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANȚA	CUTIE CU 1 FLAC. DE STICLĂ DE TIP I CU DOP DE CLOROBUTIL GRI ȘI SIGILIU DE AL CU CAPAC DETAȘABIL X 10 ML CONC. PT. DISPERSIE PERF.	PR	1	3.9
...												
305	W65344001	L01ED04	BRIGATINIBUM**1	ALUNBRIG 180 mg	COMPR. FILM.	180 mg	TAKEDA PHARMA A/ S	DANEMARCA	CUTIE CU BLIST. ACLAR/ AL X 28 COMPR. FILM	PR	28	621
306	W65342002	L01ED04	BRIGATINIBUM**1	ALUNBRIG 30 mg	COMPR. FILM.	30 mg	TAKEDA PHARMA A/ S	DANEMARCA	CUTIE CU BLIST. ACLAR/ AL X 28 COMPR. FILM	PR	28	110
307	W65343002	L01ED04	BRIGATINIBUM**1	ALUNBRIG 90 mg	COMPR. FILM.	90 mg	TAKEDA PHARMA A/ S	DANEMARCA	CUTIE CU BLIST. ACLAR/ AL X 28 COMPR. FILM	PR	28	333
308	W66552001	L01ED04	BRIGATINIBUM**1	ALUNBRIG 90 mg + 180 mg	COMPR. FILM.	FĂRĂ CONCENTRAȚIE	TAKEDA PHARMA A/ S	DANEMARCA	PACHET DE INIȚIERE CU BLIST. ACLAR/ AL X 28 COMPR. FILM (7 X 90 MG + 21 X 180 MG)	PR	1	17.
...												
332	W68147001	L01EJ02	FEDRATINIBUM**1	INREBIC 100 mg	CAPS.	100 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU UN FLACON DIN HDPE X 120 CAPSULE	PR	120	128
...												
418	W64527001	L01EX07	CABOZANTINIBUM**1	CABOMETYX 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	667
419	W64528001	L01EX07	CABOZANTINIBUM**1	CABOMETYX 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	667
420	W64529001	L01EX07	CABOZANTINIBUM**1	CABOMETYX 60 mg	COMPR. FILM.	60 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	667
...												
456	W65560002	L01FF01	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg /ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 10 ML (100 MG CONC. PT. SOL. PERF.)	PR	1	5.0
457	W65560004	L01FF01	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg /ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 12 ML (120 MG CONC. PT. SOL. PERF.)	PR	1	6.0
458	W65560001	L01FF01	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg /ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	1.9

459	W65560002	L01FF01	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 10 ML (100 MG CONC. PT. SOL. PERF.)	PR	1	5.0
460	W65560004	L01FF01	NIVOLUMABUM **1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 12 ML (120 MG CONC. PT. SOL. PERF.)	PR	1	6.0
461	W65560001	L01FF01	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	1.9
...												
463	W64923002	L01FF03	DURVALUMABUM**1	IMFINZI 50 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg/ml	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ A 10 ML CONC. (CARE CONȚINE 500 MG DURVALUMAB)	PR	1	8.6
464	W64923001	L01FF03	DURVALUMABUM**1	IMFINZI 50 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg/ml	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ A 2,4 ML CONC. (CARE CONȚINE 120 MG DURVALUMAB)	PR	1	2.1
465	W64295001	L01FF05	ATEZOLIZUMAB**1	TECENTRIQ 1200 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	1.200 mg/ 20 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	16.
466	W64295001	L01FF05	ATEZOLIZUMAB**1	TECENTRIQ 1200 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	1.200 mg/ 20 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	16.
...												
468	W69966001	L01FF05	ATEZOLIZUMAB**1	TECENTRIQ 1.875 mg	SOL. INJ.	1.875 mg/ 15 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 15 ML SOL. INJ.	PR	1	16.
469	W69966001	L01FF05	ATEZOLIZUMAB**1	TECENTRIQ 1.875 mg	SOL. INJ.	1.875 mg/ 15 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 15 ML SOL. INJ.	PR	1	16.
470	W66237001	L01FF06	CEMPIIMABUM**1	LIBTAYO 350 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg/ml	REGENERON IRELAND DAC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ PREVĂZUTĂ CU DOP DIN CAUCIUC CU STRAT FLUROTEC ȘI UN CAPAC ETANȘ CU CAPSĂ DETAȘABILĂ X 7 ML CONC. PT. SOL. PERF. (350 MG CEMPIIMAB)	PR	1	16.
...												
486	W66358001	L01FX02	GEMTUZUMAB OZOGAMICIN**1	MYLOTARG 5 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	5 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ CU DOP DIN CAUCIUC BUTILIC ȘI SIGILIU CU CAPAC DETAȘABIL X 5 MG GEMTUZUMAB OZOGAMICIN	PR	1	29.
487	W65565002	L01FX04	IPILIMUMABUM**1	YERVOY 5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	5 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ X 40 ML CONCENTRAT PT. SOL. PERF. (200 MG IPILIMUMAB)	PR	1	54.

488	W65565001	L01FX04	IPILIMUMABUM**1 Ω	YERVOY 5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	5 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ X 10 ML CONCENTRAT PT. SOL. PERF. (50 MG IPILIMUMAB)	PR	1	13.
489	W67184001	L01FX09	MOGAMULIZUMAB**1 Ω	POTELIGEO 4 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	4 mg/ml	KYOWA KIRIN HOLDINGS B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. A 5 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	5.5
...												
556	W64660001	L01XX46	OLAPARIBUM**1 Ω	LYNPARZA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU BLIST. AL/AL X 56 COMPR. FILM.	PR	56	115
557	W64660001	L01XX46	OLAPARIBUM**1	LYNPARZA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU BLIST. AL/AL X 56 COMPR. FILM.	PR	56	115
558	W64661001	L01XX46	OLAPARIBUM**1 Ω	LYNPARZA 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU BLIST. AL/AL X 56 COMPR. FILM.	PR	56	172
559	W64661001	L01XX46	OLAPARIBUM**1	LYNPARZA 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU BLIST. AL/AL X 56 COMPR. FILM.	PR	56	172
...												
687	W65248003	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 10 mg	CAPS.	10 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	59,
688	W64957001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ ALVOGEN 10 mg	CAPS.	10 mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MALTA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	59,
689	W69612003	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 10 mg	CAPS.	10 mg	SANDOZ PHARMA-CEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	59,
690	W68960002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDE KRKA 10 mg	CAPS.	10 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. (OPA/AL/PVC-PET/AL) TIP CALENDAR, CU 21 X 1 CAPSULĂ (DOZĂ UNITARĂ)	PR	21	59,
691	W65684001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDE ACCORD 10 mg	CAPS.	10 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL-PVC/AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	59,
692	W68919001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ LABORMED 10 mg	CAPS.	10 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	59,
693	W65685001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDE ACCORD 15 mg	CAPS.	15 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL-PVC/AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	62,
694	W66646002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ GRINDEKS 15 mg	CAPS.	15 mg	AS GRINDEKS	LETONIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR-PVC /AL X 21 CAPS.	PR	21	62,
695	W64958001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ ALVOGEN 15 mg	CAPS.	15 mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MALTA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	62,
696	W67876002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ ALKALOID-INT 15 mg	CAPS.	15 mg	ALKALOID - INT D.O.O.	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC X 21 CAPS.	PR	21	62,
697	W69613003	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 15 mg	CAPS.	15 mg	SANDOZ PHARMA-CEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	62,
698	W68961002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDE KRKA 15 mg	CAPS.	15 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. (OPA/AL/PVC-PET/AL) TIP CALENDAR, CU 21 X 1 CAPSULĂ (DOZA	PR	21	62,

									UNITARĂ)			
699	W65249003	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 15 mg	CAPS.	15 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	62,
700	W68920001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ LABORMED 15 mg	CAPS.	15 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	62,
701	W67877002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ ALKALOID-INT 25 mg	CAPS.	25 mg	ALKALOID - INT D.O.O.	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC X 21 CAPS.	PR	21	67,
702	W65687001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDE ACCORD 25 mg	CAPS.	25 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL-PVC/AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	67,
703	W66648002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ GRINDEKS 25 mg	CAPS.	25 mg	AS GRINDEKS	LETONIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR-PVC /AL X 21 CAPS.	PR	21	67,
704	W68963002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDE KRKA 25 mg	CAPS.	25 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. (OPA/AL/PVC-PET/AL) TIP CALENDAR, CU 21 X 1 CAPSULĂ (DOZĂ UNITARĂ)	PR	21	67,
705	W69615003	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 25 mg	CAPS.	25 mg	SANDOZ PHARMACEUTI-CALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	67,
706	W65251003	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 25 mg	CAPS.	25 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	67,
707	W64960001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ ALVOGEN 25 mg	CAPS.	25 mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MALTA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	67,
708	W68922001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ LABORMED 25 mg	CAPS.	25 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	67,

"

8. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 749 se introduc opt noi poziții, pozițiile 750-757, cu următorul cuprins:

"

750	W70755001	L01EA03	NILOTINIBUM**1	NILOTINIB ACCORD 150 mg	CAPS.	150 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	AMBALAJ MULTIPLU CONTINÂND 112 (4 AMBALAJE A CÂTE 28) CAPSULE	PR	112	58,570803	64,821250
751	W70756001	L01EA03	NILOTINIBUM**1	NILOTINIB ACCORD 200 mg	CAPS.	200 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	AMBALAJ MULTIPLU CONTINÂND 112 (4 AMBALAJE A CÂTE 28) CAPSULE	PR	112	61,769821	68,343035
752	W67046001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ STADA 10 mg	CAPS.	10 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	49,197619	55,441904
753	W67048001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ STADA 15 mg	CAPS.	15 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	52,193333	58,707619
754	W67052001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ STADA 25 mg	CAPS.	25 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	56,063809	62,926666
									CUTIE CU				

755	W67042002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ STADA 5 mg	CAPS.	5 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	BLIST. PVC-ACLAR/ AL X 21 CAPS.	PR	21	63,940000	71,874857
756	W70705002	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	POMALIDOMIDĂ SANDOZ 3 mg	CAPS.	3 mg	SANDOZ PHARMA-CEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC /AL X 21 CAPS.	PR	21	1.118,861904	1.233,571
757	W70706002	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	POMALIDOMIDĂ SANDOZ 4 mg	CAPS.	4 mg	SANDOZ PHARMA-CEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC /AL X 21 CAPS.	PR	21	1.065,021904	1.174,299

"

9. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice - Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, pozițiile 25, 28, 29, 38 și 39 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

25	W64873001	L04AA34	ALEMTUZUMABUM**1 Ω	LEMTRADA 12 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	12 mg/ 1,2 ml	SANOFI BELGIUM	BELGIA	CUTIE CU 1 FLACON X 12MG/1,2 ML	PR	1	26.354,460000	29.051,770000
...													
28	W64663001	L04AA40	CLADRIBINUM**1 Ω	MAVENCLAD 10 mg	COMPR.	10 mg	MERCK EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. OPA /AL/PVC-AL X 1 COMPR. (AMBALAJ TIP PORTOFEL)	PR	1	5.631,590000	6.237,970000
29	W64663002	L04AA40	CLADRIBINUM**1 Ω	MAVENCLAD 10 mg	COMPR.	10 mg	MERCK EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. OPA /AL/PVC-AL X 4 COMPR. (AMBALAJ TIP PORTOFEL)	PR	4	5.609,090000	6.184,585000
...													
38	W65150001	L04AX07	DIMETHYL FUMARATE**1 Ω	TECFIDERA 120 mg	CAPS. GASTROREZ.	120 mg	BIOGEN NETHERLANDS B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC /PE/ PVDC-PVC ALUMINIU X 14 CAPS. GASTROREZ.	PR	14	30,966428	36,478571
39	W65151001	L04AX07	DIMETHYL FUMARATE**1 Ω	TECFIDERA 240 mg	CAPS. GASTROREZ.	240 mg	BIOGEN NETHERLANDS B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC /PE/ PVDC-PVC ALUMINIU X 56 CAPS. GASTROREZ.	PR	56	47,349642	52,808571

"

10. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice - Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, după poziția 40 se introduce o nouă poziție, poziția 41, cu următorul cuprins:

"

41	W70847001	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	TERIFLUNOMIDA VIATRIS 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL / PVC-AL X 28 COMPR. FILM.	PR	28	47,012428	52,300999	8,613286
----	-----------	---------	-------------------	--------------------------------	-----------------	-------	--------------------	---------	--	----	----	-----------	-----------	----------

"

11. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 38-40, 42, 45 și 49-55 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

38	W53953004	A10BA02	METFORMINUM	METFORMINA ARENA 1.000 mg	COMPR.	1.000 mg	ARENA GROUP - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PE X 180 COMPR.	PRF	180	0,114000	0,154000	0,238055
39	W53953003	A10BA02	METFORMINUM	METFORMINA ARENA 1.000 mg	COMPR.	1.000 mg	ARENA GROUP - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 12 BLIST. PVC/AL X 5 COMPR.	PRF	60	0,114000	0,154000	0,201833
40	W53953002	A10BA02	METFORMINUM	METFORMINA ARENA 1.000 mg	COMPR.	1.000 mg	ARENA GROUP - S.A.	ROMÂNIA	FLACON DIN PE X 200 COMPR.	PRF	200	0,114000	0,154000	0,202100
...														
42	W65730002	A10BA02	METFORMINUM	SIOFOR 1.000 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	1.000 mg	BERLIN - CHEMIE AG	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 30 COMPR. ELIB. PREL.	P6L	30	0,114000	0,154000	0,661333
...														
45	W63931004	A10BA02	METFORMINUM	GLUCOPHAGE XR 1.000 mg	COMPR. ELIB. PREL.	1.000 mg	MERCK SANTE S.A.S.	FRANȚA	CUTIE CU 6 BLIST. PVC/PVDC /AL X 10 COMPR. ELIB. PREL.	PRF	60	0,114000	0,154000	0,798833
...														
49	W43828002	A10BA02	METFORMINUM	METFOGAMMA 1.000 mg	COMPR. FILM.	1.000 mg	WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG	GERMANIA	CUTIE X 8 BLIST. AL/PVC X 15 COMPR. FILM	P6L	120	0,114000	0,154000	0,058416
50	W13583011	A10BA02	METFORMINUM	GLUCOPHAGE 1.000 mg	COMPR. FILM.	1.000 mg	MERCK SANTE	FRANȚA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	P-6L	60	0,114000	0,154000	0,230500
51	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	0,095000	0,128333	0,000000
52	W68292011	A10BA02	METFORMINUM	BROTMIN 1.000 mg	COMPR. FILM.	1.000 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	P6L	60	0,114000	0,154000	0,054000
53	W65995002	A10BA02	METFORMINUM	METFORMIN AUROBINDO 1.000 mg	COMPR. FILM.	1.000 mg	AUROBINDO PHARMA ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC /AL X 30 COMPR. FILM.	P6L	30	0,095000	0,128333	0,000000
54	W69016005	A10BA02	METFORMINUM	ZENOFOR 1.000 mg	COMPR. FILM.	1.000 mg	ZENTIVA, K.S.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	P6L	60	0,114000	0,154000	0,087833
55	W42349002	A10BA02	METFORMINUM	SIOFOR 1.000 mg	COMPR. FILM.	1.000 mg	BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP	GERMANIA	CUTIE X 4 BLIST. PVC/AL X 15 COMPR. FILM.	P6L	60	0,114000	0,154000	0,182333

"

12. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, poziția 110 se abrogă.

13. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 184 se introduc două noi poziții, pozițiile 185 și 186, cu următorul cuprins:

"

185	W69998006	A10BA02	METFORMINUM	METFORMIN GEMAX PHARMA 1.000 mg	COMPR. FILM.	1.000 mg	GEMAX PHARMA S.R.O.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	P6L	60	0,114000	0,154000	0,095333
186	W69996003	A10BA02	METFORMINUM	METFORMIN GEMAX PHARMA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	GEMAX PHARMA S.R.O.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	P6L	30	0,133999	0,181000	0,170333

"

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.2 „Epidermoliza buloasă”, după poziția 16 se introduc trei noi poziții, pozițiile 17-19, cu următorul cuprins:

"

17	W70554003	D03AX13	PLANTE (MESTEACĂN)	FILSUVEZ	GEL		FĂRĂ CONCEN-TRAȚIE	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.	ITALIA	CUTIE CU 10 TUBURI X 23,4 G GEL	PRF	10	1.186,105000	1.309,5980
18	W68122001	D07CC01	COMBINAȚII (BETAMETHASONUM + CLOTRIMAZOLUM + GENTAMICINUM)	TRIDERM 0,5 mg + 10 mg + 1 mg/ gram	CREMĂ		0,5 mg + 10 mg + 1 mg/gram	ORGANON BIOSCIENCES - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 TUB DE AL CU 15 G CREMĂ	PRF	1	41,590000	54,400000
19	W68123001	D07CC01	COMBINAȚII (BETAMETHASONUM + CLOTRIMAZOLUM + GENTAMICINUM)	TRIDERM 0,5 mg + 10 mg + 1 mg/ gram	UNGUENT		0,5 mg + 10 mg + 1 mg/gram	ORGANON BIOSCIENCES - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 TUB DE AL CU 15 G UNGUENT	PRF	1	41,590000	54,400000

"

15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.3 „Hipertensiune pulmonară”, pozițiile 3 și 5 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

3	W66880001	B01AC21	TREPROSTINILUM** Ω	TRESUVI 2,5 mg/ ml	SOL. PERF.	2,5 mg/ ml	AMOMED PHARMA GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE 10 ML CARE CONȚINE 10 ML SOL. PERF.	PR	1	5.701,200000	6.314,600000	0,000000
...														
5	W66881001	B01AC21	TREPROSTINILUM** Ω	TRESUVI 5 mg/ml	SOL. PERF.	5 mg/ ml	AMOMED PHARMA GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE 10 ML CARE CONȚINE 10 ML SOL. PERF.	PR	1	10.912,410000	12.051,620000	0,000000

"

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.3 „Hipertensiune pulmonară”, poziția 19 se abrogă.

17. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 „Mucoviscidoza”, pozițiile 7-9 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

7	W68967002	J01FA09	CLARITHROMYCINUM	KLACID	COMPR.	250	VIATRIS HEALTHCARE	IRLANDA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC-PVDC	PRF	14	1,407428	1,902857	0,164285
---	-----------	---------	------------------	--------	--------	-----	-----------------------	---------	----------------------------------	-----	----	----------	----------	----------

				250 mg	FILM.	mg	LIMITED		/AL X 14 COMPR. FILM.						
8	W62390002	J01FA09	CLARITHROMYCINUM	KLACID 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	BGP PRODUCTS - S.R.L.	ITALIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC-PVDC /AL X 14 COMPR. FILM.	PRF	14	1,407428	1,902857	0,164285	
9	W65820002	J01FA09	CLARITHROMYCINUM	KLACID 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	MYLAN ITALIA - S.R.L.	ITALIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC-PVDC /AL X 14 COMPR. FILM.	PRF	14	1,407428	1,902857	0,164285	

"

18. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 „Mucoviscidoza”, pozițiile 12 și 13 se abrogă.

19. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” subpunctul P6.5.2 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice degenerative - scleroză laterală amiotrofică”, după poziția 1 se introduce o nouă poziție, poziția 2, cu următorul cuprins:

"

2	W70824001	N07XX02	RILUZOLUM**	RILUTEK 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	FRANȚA	CUTIE CU BLIST. X 56 COMPR. FILM.	PR	56	7,515000	8,872678	0,000000
---	-----------	---------	-------------	------------------	-----------------	----------	---------------------------------	--------	---	----	----	----------	----------	----------

"

20. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.22 „Angioedem ereditar”, pozițiile 3 și 5-8 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

3	W68280001	B06AC02	ICATIBANTUM**1	ICATIBANT ZENTIVA 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg / ml	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU O SERINGĂ PREUMPLUTĂ, DE CAPACITATE 3 ML, CU PISTON, DOP GRI ȘI CAPAC ALB, PREVĂZUTĂ CU UN AC, CONȚINÂND SOLUȚIE INJECTABILĂ	PR	1	3.498,800000	3.889,98
...													
5	W68417001	B06AC02	ICATIBANTUM**1	ICATIBANT STADA 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	30 mg / ml	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ, DE CAPACITATE 3 ML, PREVĂZUTĂ CU UN AC, CONȚINÂND SOL. INJ.	PR	1	3.599,390000	4.000,72
6	W66736001	B06AC02	ICATIBANTUM**1	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg / ml	SHIRE PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED	IRLANDA	CUTIE X 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ X 3 ML + AC HIPODERMIC	PR	1	3.056,520000	3.403,07
7	W62758001	B06AC02	ICATIBANTUM**1	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg / ml	SHIRE ORPHAN THERAPIES GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ X 3 ML + AC HIPODERMIC	P-RF	1	3.056,520000	3.403,07
8	W68202001	B06AC02	ICATIBANTUM**1	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg / ml	TAKEDA PHARM. INTERNATIONAL AG IRELAND BRANCH	IRLANDA	CUTIE X 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ X 3 ML + AC HIPODERMIC	PR	1	3.056,520000	3.403,07

"

21. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.22 „Angioedem ereditar”, poziția 4 se abrogă.

22. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.22 „Angioedem ereditar”, după poziția 9 se introduce o nouă poziție, poziția 10, cu următorul cuprins:

"

10	W65555001	B06AC01	INHIBITOR DE ESTERAZĂ C1, UMANĂ**1	BERINERT 2000 2.000 UI	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ.	2.000 UI	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. PT. SOL. INJ. ȘI 1 FLAC. CU SOLV., UN DISPOZITIV DE TRANSFER CU FILTRU 20 /20 ȘI O CUTIE CU 1 SET DE ADMINISTRARE	PR	1	10.097,190000	11.154,150000	0,000000
----	-----------	---------	------------------------------------	------------------------	----------------------------	----------	------------------	----------	---	----	---	---------------	---------------	----------

"

23. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 „Boli rare - medicamente incluse condiționat”, poziția 4 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

4	W65240002	A16AB15	VELMANAZA ALFA **1Q	LAMZEDE 10 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	10 mg	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.	ITALIA	FLACON DE 10 ML CARE CONȚINE 10 MG VELMANAZĂ ALFA	PR	1	4.427,560000	4.912,460000	0,000000
---	-----------	---------	---------------------	---------------	----------------------	-------	----------------------------	--------	---	----	---	--------------	--------------	----------

"

24. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 91 se introduc două noi poziții, pozițiile 92 și 93, cu următorul cuprins:

"

92	W70825005	A11CC04	CALCITRIOLUM	DECOSTRIOL 0,25 micrograme	CAPS. MOI	0,25 micrograme	MIBE GMBH ARZNEIMITTEL	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DE STICLĂ BRUNĂ TIP III CU GĂT LARG X 100 CAPS.	P6L	100	1,154300	1,409200	0,000000
93	W70826005	A11CC04	CALCITRIOLUM	DECOSTRIOL 0,50 micrograme	CAPS. MOI	0,50 micrograme	MIBE GMBH ARZNEIMITTEL	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DE STICLĂ BRUNĂ TIP III CU GĂT LARG X 100 CAPS.	P6L	100	1,829000	2,232800	0,000000

"

25. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 38, 39, 57, 82, 99 și 293 se abrogă.

26. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, pozițiile 43, 60 și 115 se abrogă.

27. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, poziția 28 se modifică și va avea

următorul cuprins:

"

28	W63593009	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) /0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INJEȚIE	PR/ PRF	6	19,151666	23,380000	0,000000
----	-----------	---------	--------------	---	---------------------------------------	---------------------------------------	----------------------------------	---------	---	------------	---	-----------	-----------	----------

"

28. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, poziția 130 se abrogă.

29. 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 trei noi poziții, pozițiile 131-133, cu următorul cuprins:

"

131	W63593012	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) /0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INJEȚIE	PR/ PRF	10	19,151000	23,380000	0,000000
132	W63593014	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) /0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INJEȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS (R)	PR/ PRF	10	19,151000	23,380000	0,000000
133	W63593013	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) /0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INJEȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS (R)	PR/ PRF	10	19,151000	23,380000	0,000000

"

30. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.4 „Transplant renal combinat rinichi și pancreas”, poziția 38 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

38	W63593009	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) /0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU	PR/ PRF	6	19,151666	23,380000	0,000000
----	-----------	---------	--------------	---	---------------------------------------	---------------------------------------	----------------------------------	---------	---	------------	---	-----------	-----------	----------

									BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE							
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--------------------------------------	--	--	--	--	--	--	--

"

31. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.4 „Transplant renal combinat rinichi și pancreas”, pozițiile 69, 86 și 221 se abrogă.

32. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.4 „Transplant renal combinat rinichi și pancreas”, după poziția 234 se introduc patru noi poziții, pozițiile 235-238, cu următorul cuprins:

"

235	W63593012	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) /0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	10	19,151000	23,380000	0,0
236	W63593014	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) /0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS (R)	PR/ PRF	10	19,151000	23,380000	0,0
237	W63593013	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) /0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS (R)	PR/ PRF	10	19,151000	23,380000	0,0
238	W70776002	J02AC02	ITRACONAZOLUM	ORUNGAL 100 mg	CAPS.	100 mg	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE X 3 BLIST. AL/ PVC-PE-PVDC X 5 CAPS.	PRF	15	2,111333	2,761333	0,0

"

33. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, poziția 14 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

14	W63593009	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) /0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	6	19,151666	23,380000	0,000000
----	-----------	---------	--------------	--	---------------------------------------	--	-------------------------------	---------	---	------------	---	-----------	-----------	----------

"

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

origine umană" subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, pozițiile 47 și 64 se abrogă.

35. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, după poziția 143 se introduc trei noi poziții, pozițiile 144-146, cu următorul cuprins:

"

144	W63593012	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	10	19,151000	23,380000	0,000000
145	W63593014	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS (R)	PR/ PRF	10	19,151000	23,380000	0,000000
146	W63593013	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS (R)	PR/ PRF	10	19,151000	23,380000	0,000000

"

36. 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”, poziția 31 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

31	W69722001	J01EE01	SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM	COTRIM-RATIOPHARM 400 mg/80 mg	SOL. INJ.	400 mg/ 80 mg	C.N. UNIFARM - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FIOLE A CÂTE 5 ML SOL. INJ.	PR	5	8,116000	10,616000	0,000000
----	-----------	---------	---------------------------------------	-----------------------------------	--------------	------------------------	---------------------------	---------	---	----	---	----------	-----------	----------

"

37. 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”, pozițiile 37, 54 și 139 se abrogă.

38. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, poziția 28 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

28	W63593009	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC	PR/ PRF	6	19,151666	23,380000	0,000000
----	-----------	---------	----------------	---	---------------------------------------	---------------------------------------	----------------------------------	---------	--	------------	---	-----------	-----------	----------

						ml			SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INjecție					
--	--	--	--	--	--	----	--	--	--	--	--	--	--	--

"

39. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 93 se introduc cinci noi poziții, pozițiile 94-98, cu următorul cuprins:

"

94	W70825005	A11CC04	CALCITRIOLUM**	DECOSTRIOL 0,25 micrograme	CAPS. MOI	0,25 micro-grame	MIBE GMBH ARZNEIMITTEL	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DE STICLĂ BRUNĂ TIP III CU GÂT LARG X 100 CAPS.	P6L	100	1,154300	1,4
95	W70826005	A11CC04	CALCITRIOLUM**	DECOSTRIOL 0,50 micrograme	CAPS. MOI	0,50 micro-grame	MIBE GMBH ARZNEIMITTEL	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DE STICLĂ BRUNĂ TIP III CU GÂT LARG X 100 CAPS.	P6L	100	1,829000	2,2
96	W63593013	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INjecție CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS (R)	PR/ PRF	10	19,151000	23,
97	W63593012	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INjecție	PR/ PRF	10	19,151000	23,
98	W63593014	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg) / 0,8 ml	SANOFI ROMANIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INjecție CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS (R)	PR/ PRF	10	19,151000	23,

"
