

ORDIN nr. 1.080 din 3 aprilie 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. 316 din 9 aprilie 2025**

Data intrării în vigoare: **09 Aprilie 2025**

Forma consolidată valabilă la data de **14 Aprilie 2025**

Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de **09 Aprilie 2025 până la 14 Aprilie 2025**

Văzând Referatul de aprobare nr. 1.080/R din 3.04.2025 al Ministerului Sănătății și nr. DG 2.302 din 31.03.2025 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 2 [9](#) 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 aprilie 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 64 și 71 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”, după poziția 556 se introduc trei noi poziții, pozițiile 557-559, cu următorul cuprins:

”

557	W70105001	J05AR13	COMBINAȚII (DOLUTEGRAVIRUM	TRIUMEQ 5 mg/60 mg/	COMPR.	5 mg / 60	VIIIV HEALTHCARE	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID + MĂSURĂ	PR	90	12,301111	13,832111
-----	-----------	---------	-------------------------------	------------------------	--------	--------------------	---------------------	--------	---	----	----	-----------	-----------

			+ ABACAVIRUM + LAMIVUDINUM)	30 mg	DISPERSABILE	mg / 30 mg	BV		DOZATOARE X 90 COMPR. DISPERSABILE				
558	W52560003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ ml	SOL. PERF.	50 mg / ml	INSTITUTO GRIFOLS S.A.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.476,210000	1.647,2200
559	W70670001	S01BA01	DEXAMETHASONUM	MAXIDEX 1 mg/ml	PIC. OFT., SUSP.	1 mg / ml	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEJD, PREVĂZUT CU PICURĂTOR DIN PEJD X 5 ML PIC. OFT., SOL.	PRF	1	5,600000	7,570000

"

3. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 98, 130, 245, 254, 298-301, 325, 333, 334, 517, 518, 601-603, 605, 630-633, 636-638, 735 și 736 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

98	W59211001	L01CA01	VINBLASTINUM(4)	VINBLASTINA TEVA 1 mg/ml	SOL. INJ.	1 mg/ ml	TEVA PHARMACEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ TIP I X 10 ML SOL. INJ.	PR	1	70,530000	
.....													
130	W70415001	L01CD01	PACLITAXELUM**	NAVERUCLIF 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ ml	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU CAPACITATE DE 50 ML CONȚINÂND 100 MG PACLITAXEL	PR	1	1.905,240000	
.....													
245	W65562001	L01EA02	DASATINIBUM**1	SPRYCEL 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE X 1 FLAC. DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	PR	60	74,212999	
.....													
254	W69606003	L01EA02	DASATINIBUM**1	DASATINIB SANDOZ 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	PRF	60	74,212999	
.....													
298	W64724002	L01EC02	DABRAFENIBUM**1	TAFINLAR 50 mg	CAPS.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	117,413916	
299	W64724002	L01EC02	DABRAFENIBUM**1	TAFINLAR 50 mg	CAPS.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	117,413916	
300	W64725002	L01EC02	DABRAFENIBUM**1	TAFINLAR 75 mg	CAPS.	75 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	179,780250	

301	W64725002	L01EC02	DABRAFENIBUM**1	TAFINLAR 75 mg	CAPS.	75 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNALTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	179,780250
.....												
325	W64592005	L01EH01	LAPATINIBUM**1Q	TYVERB	COMPR. FILM.	250 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	FLACON DIN PEID CU SISTEM DE ÎNCHIDERE SECURIZAT X 140 COMPR. FILM.	PR	140	50,303071
.....												
333	W64813002	L01EK01	AXITINIBUM**1Q	INLYTA	COMPR. FILM.	1 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE	PR	56	41,484821
334	W64814002	L01EK01	AXITINIBUM**1Q	INLYTA	COMPR. FILM.	5 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE	PR	56	205,287500
..... *												
517	W65131001	L01XC31	AVELUMABUM**1Q	BAVENCIO 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	MERCK EUROPE B.V.	OLANDA	1 FLACON X 10 ML CONC. PT. SOL. PERF. (200 MG AVELUMAB)	PR	1	3.285,860000
518	W65131001	L01XC31	AVELUMABUM**1	BAVENCIO 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	MERCK EUROPE B.V.	OLANDA	1 FLACON X 10 ML CONC. PT. SOL. PERF. (200 MG AVELUMAB)	PR	1	3.285,860000
.....												
601	W65075001	L02BB03	BICALUTAMIDUM	CASODEX 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU 2 BLIST. PVC/AL X 14 COMPR. FILM.	P6L	28	13,095357
602	W68844001	L02BB03	BICALUTAMIDUM	BICALUTAMIDA LABORMED 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 2 BLIST. PVC-PVDC/AL X 14 COMPR. FILM.	P6L	28	15,714428
603	W68106001	L02BB03	BICALUTAMIDUM	CASODEX 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	LABORATOIRES JUVISÉ PHARMACEUTICALS	FRANȚA	CUTIE CU 2 BLIST. PVC/AL X 14 COMPR. FILM.	P6L	28	13,095357
.....												
605	W64314001	L02BB03	BICALUTAMIDUM	BICALUTAMIDA ALVOGEN 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MALTA	CUTIE CU 2 BLIST. PVC-PVDC/AL X 14 COMPR. FILM.	P6L	28	15,714428
.....												
630	W68820001	L02BX03	ABIRATERONUM**1	ABIRATERONE ACCORD 250 mg	COMPR.	250 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 120 COMPR.	PRF	120	20,107399
631	W67711001	L02BX03	ABIRATERONUM**1	ABIRATERONA ZENTIVA 250 mg	COMPR.	250 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU UN FLACON DIN PEID CU 120 COMPRIMATE	PRF	120	20,107399
632	W58139001	L02BX03	ABIRATERONUM**1	ZYTIGA 250 mg	COMPR.	250 mg	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 120 COMPRIMATE	PRF	120	20,107399
633	W68018001	L02BX03	ABIRATERONUM**1	ABIRATERONA LANNACHER 250 mg	COMPR.	250 mg	LANNACHER HEILMITTEL GES. M.B.H.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 120 COMPR.	PR	120	20,107399
.....												
							SANDOZ		CUTIE CU 1			

636	W70045005	L02BX03	ABIRATERONUM**1	BIXODALAN 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	PHARMACEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	FLAC. DIN PEID X 120 COMPR. FILM.	PR	120	20,107399
637	W67982005	L02BX03	ABIRATERONUM**1	BIXODALAN 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 120 COMPR. FILM.	PR	120	20,107399
638	W68030015	L02BX03	ABIRATERONUM**1	ABIRATERONA STADA 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PE /PVDC-AL X 120 COMPR. FILM.	PR	120	20,107399
.....												
735	W57534001	M05BX04	DENOSUMABUM**Q	XGEVA 120 mg	SOL. INJ.	70 mg/ ml	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ CE CONȚINE 120 MG DENOSUMAB ÎN 1,7 ML SOL. INJ.	PRF	1	1.048,690000
736	W70200001	M05BX04	DENOSUMABUM**Q	XGEVA 120 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	120 mg/ ml	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CE CONȚINE 120 MG DENOSUMAB ÎN 1 ML SOL. INJ.	PRF	1	1.048,690000

"

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 545 și 604 se abrogă.

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 757 se introduc trei noi poziții, pozițiile 758-760, cu următorul cuprins:

"

758	W70595001	L01CD01	PACLITAXELUM**	BUGVI 5 mg/ ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ ml	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU CAPACITATEA DE 50 ML X 100 MG PACLITAXEL	PR	1	1.587,700000	1.786,050000
759	W65965001	L01EA02	DASATINIBUM**1	DASATINIB STADA 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PERFORATE UNIDOZĂ OPA-PVC/AL X 60 X 1 COMPR. FILM.	PR	60	61,844166	68,720166
760	W67872001	L02BX03	ABIRATERONUM**1	ABIRATERONA PHARMAZAC 250 mg	COMPR.	250 mg	PHARMAZAC S.A.	GRECIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 120 COMPR.	PR	120	16,756166	18,764833

"

6. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 186 se introduc două noi poziții, pozițiile 187 și 188, cu următorul cuprins:

"

187	W68768002	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	SITAGLIPTIN / METFORMIN GRINDEKS 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg / 1.000 mg	AS GRINDEKS	LETONIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 56 COMPR. FILM.	PR	56	0,585400	0,765799	0,928486
188	W68988002	A10BH01	SITAGLIPTINUM**	MELIGLIX 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	PHARMAZAC S.A.	GRECIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC / AL X 28 COMPR. FILM.	PRF	28	1,331142	1,741285	1,006572

"

7. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1 „Hemofilie și talasemie”, după poziția 96 se introduce o nouă poziție, poziția 97, cu următorul cuprins:

"

97	W70665001	V03AC01	DEFEROXAMINUM** (3)	DESFERAL 500 mg	PULB. PT. SOL. INJ./ PERF.	500 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ, TRANSPARENTĂ, CU CAPACITATE DE 7,5 ML X 500 MG PULB. PT. SOL. INJ. /PERF.	PR	10	11,992000	14,640000	0,000000
----	-----------	---------	------------------------	--------------------	--	-----------	-------------------------------	---------	---	----	----	-----------	-----------	----------

"

8. 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 24 se introduce o nouă poziție, poziția 25, cu următorul cuprins:

"

25	W52560003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ ml	SOL. PERF.	50 mg / ml	INSTITUTO GRIFOLS S.A.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.476,210000	1.647,220000	0,000000
----	-----------	---------	--	--------------------------------	---------------	---------------------	------------------------------	--------	---	----	---	--------------	--------------	----------

"

9. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, după poziția 27 se introduce o nouă poziție, poziția 28, cu următorul cuprins:

"

28	W52560003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ ml	SOL. PERF.	50 mg / ml	INSTITUTO GRIFOLS S.A.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.476,210000	1.647,220000	0,000000
----	-----------	---------	--	--------------------------------	---------------	---------------------	------------------------------	--------	---	----	---	--------------	--------------	----------

"

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 „Boli rare - medicamente incluse condiționat”, pozițiile 5-15 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

5	W65588001	B01AX07	CAPLACIZUMABUM**Q	CABLIVI 10 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	10 mg	ABLYNX NV	BELGIA	1 FLAC. + 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU SOLV. + 1 ADAPTOR + 2 TAMPOANE	PR	1	16.339,390000	18.026,18000
6	W68368001	B02BD02	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL**Q	ADYNOVI 3.000 UI /5 ml	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	3.000 UI/ 5 ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE ȘI 1 FLACON CU 5 ML SOLVENT, PREASAMBLATE ÎN SISTEM BAXJECT III	PR	1	7.566,670000	8.368,300000
7	W66507001	B02BD02	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL**Q	ADYNOVI 250 UI/2 ml	PULB. ȘI SOLV. PT. SOL. INJ.	125 UI/ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE ȘI 1 FLACON CU 2 ML SOLVENT, PREASAMBLATE ÎN SISTEM BAXJECT III	PR	1	616,210000	709,820000
8	W66508001	B02BD02	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL**Q	ADYNOVI 500 UI/2 ml	PULB. ȘI SOLV. PT. SOL. INJ.	250 UI/ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE ȘI 1 FLACON CU 2 ML SOLVENT, PREASAMBLATE ÎN SISTEM	PR	1	1.388,360000	1.551,460000

									BAXJECT III				
9	W66276002	B02BD02	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL**Q	ADYNOVI 2.000 UI / 5 ml	PULB. ȘI SOLV. PT. SOL. INJ.	400 UI/ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE ȘI 1 FLACON CU 5 ML SOLVENT, PREASAMBLATE ÎN SISTEM BAXJECT III	PR	1	5.071,170000	5.621,000000
10	W66509001	B02BD02	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL**Q	ADYNOVI 1.000 UI / 2 ml	PULB. ȘI SOLV. PT. SOL. INJ.	500 UI/ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE ȘI 1 FLACON CU 2 ML SOLVENT, PREASAMBLATE ÎN SISTEM BAXJECT III	PR	1	2.564,980000	2.861,940000
11	W66808001	B02BD02	TUROCTOCOG ALFA PEGOL**Q	ESPEROCT 1.000 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	1.000 UI	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE, 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 4 ML SOLVENT, 1 TIJĂ PISTON ȘI UN ADAPTOR PENTRU FLACON PENTRU RECONSTITUIRE	PR	1	2.564,980000	2.861,940000
12	W66809001	B02BD02	TUROCTOCOG ALFA PEGOL**Q	ESPEROCT 1.500 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	1.500 UI	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE, 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 4 ML SOLVENT, 1 TIJĂ PISTON ȘI UN ADAPTOR PENTRU FLACON PENTRU RECONSTITUIRE	PR	1	3.916,230000	4.349,520000
13	W66810001	B02BD02	TUROCTOCOG ALFA PEGOL**Q	ESPEROCT 2.000 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	2.000 UI	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE, 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 4 ML SOLVENT, 1 TIJĂ PISTON ȘI UN ADAPTOR PENTRU FLACON PENTRU RECONSTITUIRE	PR	1	5.071,170000	5.621,000000
14	W66811001	B02BD02	TUROCTOCOG ALFA PEGOL**Q	ESPEROCT 3.000 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	3.000 UI	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE, 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 4 ML SOLVENT, 1 TIJĂ PISTON ȘI UN ADAPTOR PENTRU FLACON PENTRU RECONSTITUIRE	PR	1	7.566,670000	8.368,300000
15	W66807001	B02BD02	TUROCTOCOG ALFA PEGOL**Q	ESPEROCT 500 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	500 UI	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE, 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 4 ML SOLVENT, 1 TIJĂ PISTON ȘI UN ADAPTOR PENTRU FLACON PENTRU RECONSTITUIRE	PR	1	1.334,990000	1.493,290000

"

11. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 93 se introduce o nouă poziție, poziția 94, cu următorul cuprins:

"

94	W70900002	H01AB01	TIREOTROPINUM ALFA	THYROGEN 0,9 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	0,9 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	FRANȚA	CUTIE X 2 FLACOANE	S	2	1.368,040000	1.525,150000	0,000000
----	-----------	---------	-----------------------	--------------------	------------------------------	-----------	---------------------------------	--------	--------------------------	---	---	--------------	--------------	----------

"

12. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 27 și 34 se abrogă.

13. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 334 se introduc cinci noi poziții, pozițiile 335-339, cu următorul cuprins:

"

335	W52560003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ ml	SOL. PERF.	50 mg/ ml	INSTITUTO GRIFOLS S.A.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.476,210000	1.647,220000
336	W70688003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 180 mg	COMPR. GASTROREZ.	180 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/ AL X 10 COMPR. GASTROREZ.	PRF	120	2,650250	3,206666
337	W70689003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 360 mg	COMPR. GASTROREZ.	360 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/ AL X 10 COMPR. GASTROREZ.	PRF	120	5,068666	5,842750
338	W70606001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 25 mg	CAPS. MOI	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	1,424000	1,800600
339	W70607001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 50 mg	CAPS. MOI	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	2,704200	3,301200

"

14. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, pozițiile 6 și 13 se abrogă.

15. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, după poziția 115 se introduc patru noi poziții, pozițiile 116-119, cu următorul cuprins:

"

116	W70688003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 180 mg	COMPR. GASTROREZ.	180 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/ AL X 10 COMPR. GASTROREZ.	PRF	120	2,650250	3,206666	0,000000
117	W70689003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 360 mg	COMPR. GASTROREZ.	360 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/ AL X 10 COMPR. GASTROREZ.	PRF	120	5,068666	5,842750	0,000000
118	W70606001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 25 mg	CAPS. MOI	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	1,424000	1,800600	0,000000
119	W70607001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 50 mg	CAPS. MOI	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	2,704200	3,301200	0,000000

"

16. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, pozițiile 40 și 47 se abrogă.

17. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, după poziția 133 se introduc patru noi poziții, pozițiile 134-137, cu următorul cuprins:

"

134	W70688003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 180 mg	COMPR. GASTROREZ.	180 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/ AL X 10	PRF	120	2,650250	3,206666	0,000000
-----	-----------	---------	------------------	--------------------	----------------------	-----------	-------------------------------	---------	---	-----	-----	----------	----------	----------

									COMPR. GASTROREZ.						
135	W70689003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 360 mg	COMPR. GASTROREZ.	360 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/ AL X 10 COMPR. GASTROREZ.	PRF	120	5,068666	5,842750	0,000000	
136	W70606001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 25 mg	CAPS. MOI	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	1,424000	1,800600	0,000000	
137	W70607001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 50 mg	CAPS. MOI	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	2,704200	3,301200	0,000000	

"

18. 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 44 și 51 se abrogă.

19. 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 238 se introduc nouă noi poziții, pozițiile 239-247, cu următorul cuprins:

"

239	W70609002	H01CB02	OCTREOTIDUM**	SANDOSTATIN LAR 10 mg	PULB. ȘI SOLV. PT. SUSP. INJ.	10 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULBERE (MICROSFERE) + 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 2 ML SOLVENT + ADAPTOR PT. FLACON + 1 AC PT. INJECTARE CU SISTEM DE SIGURANȚĂ	PR	1	531,740000	617,75000	
240	W70610002	H01CB02	OCTREOTIDUM**	SANDOSTATIN LAR 20 mg	PULB. ȘI SOLV. PT. SUSP. INJ.	20 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULBERE (MICROSFERE) + 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 2 ML SOLVENT + ADAPTOR PT. FLACON + 1 AC PT. INJECTARE CU SISTEM DE SIGURANȚĂ	PR	1	1.049,630000	1.182,250	
241	W70611002	H01CB02	OCTREOTIDUM**	SANDOSTATIN LAR 30 mg	PULB. ȘI SOLV. PT. SUSP. INJ.	30 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULBERE (MICROSFERE) + 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 2 ML SOLVENT + ADAPTOR PT. FLACON + 1 AC PT. INJECTARE CU SISTEM DE SIGURANȚĂ	PR	1	649,520000	746,13000	
242	W70612001	H01CB02	OCTREOTIDUM**	SANDOSTATIN 100 micrograme/ ml	SOL. INJ./ PERF.	0,1 mg/ ml	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 5 FIOLE DIN STICLĂ INCOLORĂ X 1 ML SOL. INJ.	PR	5	5,424000	7,329600	
243	W52560003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ ml	SOL. PERF.	50 mg/ ml	INSTITUTO GRIFOLS S.A.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.476,210000	1.647,220	
244	W70688003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 180 mg	COMPR. GASTROREZ.	180 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/AL X 10 COMPR. GASTROREZ.	PRF	120	2,650250	3,206666	
245	W70689003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 360 mg	COMPR. GASTROREZ.	360 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/AL	PRF	120	5,068666	5,842750	

									X 10 COMPR. GASTROREZ.					
246	W70606001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 25 mg	CAPS. MOI	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	1,424000	1,800600	
247	W70607001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 50 mg	CAPS. MOI	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	2,704200	3,301200	

"

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, pozițiile 23 și 30 se abrogă.

21. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, după poziția 146 se introduc patru noi poziții, pozițiile 147-150, cu următorul cuprins:

"

147	W70688003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 180 mg	COMPR. GASTROREZ.	180 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/ AL X 10 COMPR. GASTROREZ.	PRF	120	2,650250	3,206666	0,000000
148	W70689003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 360 mg	COMPR. GASTROREZ.	360 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/ AL X 10 COMPR. GASTROREZ.	PRF	120	5,068666	5,842750	0,000000
149	W70606001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 25 mg	CAPS. MOI	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	1,424000	1,800600	0,000000
150	W70607001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 50 mg	CAPS. MOI	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	2,704200	3,301200	0,000000

"

22. 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 patru noi poziții, pozițiile 141-144, cu următorul cuprins:

"

141	W70688003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 180 mg	COMPR. GASTROREZ.	180 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/ AL X 10 COMPR. GASTROREZ.	PRF	120	2,650250	3,206666	0,000000
142	W70689003	L04AA06	MYCOPHENOLATUM**	MYFORTIC 360 mg	COMPR. GASTROREZ.	360 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE PLIANTĂ CU 12 BLIST. PA-AL-PVC/ AL X 10 COMPR. GASTROREZ.	PRF	120	5,068666	5,842750	0,000000
143	W70606001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 25 mg	CAPS. MOI	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	1,424000	1,800600	0,000000
144	W70607001	L04AD01	CICLOSPORINUM	SANDIMMUN NEORAL 50 mg	CAPS. MOI	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU 10 BLIST. X 5 CAPS. MOI	PR	50	2,704200	3,301200	0,000000

"

23. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 98 se introduce o nouă poziție, poziția 99, cu următorul cuprins:

"

99	W70894002	V03AE02	SEVELAMER**	RENAGEL 800 mg	COMPR. FILM.	800 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	FRANȚA	FLAC. PEID. X 180 COMPR. FILM.	P-RF	180	1,781333	2,153611	0,000000
----	-----------	---------	-------------	-------------------	-----------------	-----------	---------------------------------	--------	--	------	-----	----------	----------	----------

"
