

ORDIN nr. 1.425 din 9 mai 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. 454 din 16 mai 2025**

Data intrării în vigoare: 16 Mai 2025

Forma consolidată valabilă la data de 20 Mai 2025

Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de 16 Mai 2025 până la 20 Mai 2025

Văzând Referatul de aprobare nr. 1.425R din 9.05.2025 al Ministerului Sănătății și nr. DG 3.022 din 30.04.2025 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 mai 2025.

Ministrul sănătății,

Alexandru Rafila

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Horațiu-Remus Moldovan

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 206 și 208 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„

206	W61489003	J01MA02	CIPROFLOXACINUM	CIPRO INF 2 mg/ml	SOL. INF. 2 PERF.	2 mg / ml	INFOMED FLUIDS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 PUNGI DIN PVC PLASTICIZAT A CÂTE 200 ML SOL. PERF.	PR	10	17,315599	20,400000	1,242000
-----	-----------	---------	-----------------	-------------------------	-------------------------	--------------------	----------------------------------	---------	--	----	----	-----------	-----------	----------

208	W61489001	J01MA02	CIPROFLOXACINUM	CIPRO INF 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg / ml	INFOMED FLUIDS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 PUNGI DIN PVC PLASTICIZAT A CÂTE 100 ML SOL. PERF.	PR	10	9,127920	10,865040	1,041960
-----	-----------	---------	-----------------	-------------------------	---------------	--------------------	----------------------------------	---------	--	----	----	----------	-----------	----------

"

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 327 și 524 se abrogă.

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, pozițiile 96 și 98 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

96	W61489003	J01MA02	CIPROFLOXACINUM	CIPRO INF 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg / ml	INFOMED FLUIDS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 PUNGI DIN PVC PLASTICIZAT A CÂTE 200 ML SOL. PERF.	PR	10	17,315599	20,400000	1,242000
98	W61489001	J01MA02	CIPROFLOXACINUM	CIPRO INF 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg / ml	INFOMED FLUIDS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 PUNGI DIN PVC PLASTICIZAT A CÂTE 100 ML SOL. PERF.	PR	10	9,127920	10,865040	1,041960

"

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 1, 2, 23, 297, 309, 310, 709-711, 713-722 și 755-757 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

1	W64445002	B02BX05	ELTROMBOPAG**1Q	REVOLADE 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/ PVC/AL X 28 COMPR. FILM.	PR	28	120,932500	134,
2	W64446002	B02BX05	ELTROMBOPAG**1Q	REVOLADE 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/ PVC/AL X 28 COMPR. FILM.	PR	28	240,793928	266,
23	W68966001	L01AD02	LOMUSTINUM(4)	CECENU 40 mg	CAPS.	40 mg	TRIDENT PHARMA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 20 CAPS.	PR	20	138,000000	158,
297	W64409001	L01EC01	VEMURAFENIBUM**1Q	ZELBORAF	COMPR. FILM.	240 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. AL/AL PERFORATE PENTRU UNITĂȚI DOZATE 56 X 1 COMPR. FILM	PR	56	95,749464	106,
309	W66360001	L01ED05	LORLATINIBUM**1Q	LORVIQUA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 3 BLIST. OPA/AL/ PVC-AL X 10 COMPR. FILM.	PR	30	567,756666	626,
310	W66359002	L01ED05	LORLATINIBUM**1Q	LORVIQUA 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 9 BLIST. OPA/AL/ PVC-AL X 10 COMPR. FILM.	PR	90	166,032333	183,
709	W66643002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ GRINDEKS 5 mg	CAPS.	5 mg	AS GRINDEKS	LETONIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR-PVC /AL X 21 CAPS.	PR	21	57,125142	64,4
710	W64955002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ	CAPS.	5	ALVOGEN MALTA OPERATIONS	MALTA	CUTIE CU BLIST.	PR	21	57,125142	64,4

				ALVOGEN 5 mg		mg	(ROW) LTD.		PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.					
711	W65682001	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ ACCORD 5 mg	CAPS.	5 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL-PVC/AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	57,125142	64,4	
.....														
713	W65246003	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 5 mg	CAPS.	5 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	57,125142	64,4	
714	W68917002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ LABORMED 5 mg	CAPS.	5 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	57,125142	64,4	
715	W69610003	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 5 mg	CAPS.	5 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	57,125142	64,4	
716	W68142001	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	IMNOVID 3 mg	CAPS.	3 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE X 21 CAPS.	PR	21	1.006,684571	1.11	
717	W70469004	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	POMALIDOMIDE ZENTIVA 3 mg	CAPS.	3 mg	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. PERFORATE UNIDOZA OPA/AL/PVC//AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	1.006,684571	1.11	
718	W70511006	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	POMALIDOMIDE ACCORD 3 mg	CAPS.	3 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLISTERE PERFORATE CU DOZĂ UNITARĂ OPA/AL/PVC/AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	1.006,684571	1.11	
719	W68143001	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	IMNOVID 4 mg	CAPS.	4 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE X 21 CAPS.	PR	21	1.006,684571	1.11	
720	W70512006	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	POMALIDOMIDE ACCORD 4 mg	CAPS.	4 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLISTERE PERFORATE PENTRU CU DOZĂ UNITARĂ OPA/AL/PVC/AL X 21 X 1 COMPR. FILM.	PR	21	1.006,684571	1.11	
721	W70470004	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	POMALIDOMIDE ZENTIVA 4 mg	CAPS.	4 mg	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. PERFORATE UNIDOZĂ OPA/AL/PVC//AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	1.006,684571	1.11	
722	W64986001	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	IMNOVID 4 mg	CAPS.	4 mg	CELGENE EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE X 21 CAPS.	PR	21	1.006,684571	1.11	
.....														
755	W67042002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ STADA 5 mg	CAPS.	5 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	57,125142	64,4	
756	W70705002	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	POMALIDOMIDĂ SANDOZ 3 mg	CAPS.	3 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	1.006,684571	1.11	
757	W70706002	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	POMALIDOMIDĂ SANDOZ 4 mg	CAPS.	4 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	1.006,684571	1.11	

"

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 760 se introduc șapte noi poziții, pozițiile 761-767, cu următorul cuprins:

"

761	W71021001	L01AD02	LOMUSTINUM(4)	LOMOOTHER 40 mg	CAPS.	40 mg	PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 6 CAPS.	PR	6	115,000000	131,708333	0,0000
762	W67875002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ ALKALOID-INT	CAPS.	10	ALKALOID - INT	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST.	PR	21	59,037143	66,530285	41,822

				10 mg		mg	D.O.O.		OPA-AL-PVC X 21 CAPS.						
763	W67874002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDĂ ALKALOID-INT 5 mg	CAPS.	5 mg	ALKALOID - INT D.O.O.	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC X 21 CAPS.	PR	21	47,604285	53,705238	0,0000	
764	W70886001	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	POMALIDOMIDĂ GRINDEKS 3 mg	CAPS.	3 mg	AS GRINDEKS	LETONIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PCTFE-PVC /AL X 21 CAPS.	PR	21	838,903809	925,365714	0,0000	
765	W70887001	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	POMALIDOMIDĂ GRINDEKS 4 mg	CAPS.	4 mg	AS GRINDEKS	LETONIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PCTFE-PVC /AL X 21 CAPS.	PR	21	838,903809	925,365714	0,0000	
766	W70933005	V03AF03	CALCII FOLINAS	FOLINAT DE CALCIU KALCEKS 10 mg/ml	SOL. INJ./ PERF.	10 mg / ml	AS KALCEKS	LETONIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ X 10 ML SOL. INJ./PERF.	PR	10	31,680000	38,676000	2,7070	
767	W70933004	V03AF03	CALCII FOLINAS	FOLINAT DE CALCIU KALCEKS 10 mg/ml	SOL. INJ./ PERF.	10 mg / ml	AS KALCEKS	LETONIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ X 10 ML SOL. INJ./PERF.	PR	1	31,030000	38,676000	1,9140	

"

6. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1 „Hemofilie și talasemie”, după poziția 97 se introduce o nouă poziție, poziția 98, cu următorul cuprins:

"

98	W70234001	B02BD03	COMPLEX DE ANTIINHIBITORI AI COAGULĂRII**	FEIBA 100 U /ml	PULB + SOLV. PT. SOL. PERF.	100 U/ ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ (TIP I) DE 500 U PULB. PT. SOL. PERF. + 1 FLAC. DIN STICLĂ (TIP I) CU 5 ML APĂ PENTRU PREPARATE INJ. + 1 DISPOZITIV BAXJECT II HI-FLOW PENTRU RECONST. + 1 SERINGĂ DE UNICĂ FOLOSINȚĂ ȘI O BRANULĂ CU CLEMĂ	PR	1	1.759,130000	1.974,780000	0,000000
----	-----------	---------	--	-----------------------	--	-----------------	--------------------------------	---------	---	----	---	--------------	--------------	----------

"

7. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.2 „Epidermoliza buloasă”, după poziția 19 se introduc trei noi poziții, pozițiile 20-22, cu următorul cuprins:

"

20	W59725002	D07CC01	COMBINAȚII (BETAMETHASONUM + CLOTRIMAZOLUM + GENTAMICINUM)	TRESYL	CREMĂ	FĂRĂ CONCENTRAȚIE	FITERMAN PHARMA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 TUB DIN AL FILMAT ACOPERIT LA INTERIOR CU LAC EPOXIFENOLIC X 30 G CREMĂ	P6L	1	17,100000	23,110000	0,
21	W59725003	D07CC01	COMBINAȚII (BETAMETHASONUM + CLOTRIMAZOLUM + GENTAMICINUM)	TRESYL	CREMĂ	FĂRĂ CONCENTRAȚIE	FITERMAN PHARMA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 TUB DIN AL FILMAT ACOPERIT LA INTERIOR CU LAC EPOXIFENOLIC X 50 G CREMĂ	P6L	1	28,500000	37,280000	0,
				FENITOINĂ			GEDEON		CUTIE CU 2					

22	W12143002	N03AB02	PHENYTOINUM	RICHTER 100 mg	COMPR.	100 mg	RICHTER ROMANIA - S.A.	ROMÂNIA	BLIST. PVC/ AL X 15 COMPR.	P-6L	30	0,421666	0,570000	0,
----	-----------	---------	-------------	-------------------	--------	--------	------------------------------	---------	----------------------------------	------	----	----------	----------	----

"

8. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.3 „Hipertensiune pulmonară”, pozițiile 1, 2 și 4 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

1	W66826001	B01AC21	TREPROSTINILUM**Q	TREPULMIX 10 mg/ml	SOL. PERF.	10 mg/ ml	SCIPHARM SARL	LUXEMBURG	1 FLAC. DE 10 ML DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CU DOP DIN CAUCIUC ȘI PREVĂZUT CU UN CAPAC ROȘU X 100 MG TREPROSTINIL	PR	1	47.060,740000	51.847,320000	0,00
2	W66824001	B01AC21	TREPROSTINILUM**Q	TREPULMIX 2,5 mg/ml	SOL. PERF.	2,5 mg/ ml	SCIPHARM SARL	LUXEMBURG	1 FLAC. DE 10 ML DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CU DOP DIN CAUCIUC ȘI PREVĂZUT CU UN CAPAC ALBASTRU X 25 MG TREPROSTINIL	PR	1	12.282,640000	13.560,110000	0,00
.....														
4	W66825001	B01AC21	TREPROSTINILUM**Q	TREPULMIX 5 mg/ml	SOL. PERF.	5 mg/ ml	SCIPHARM SARL	LUXEMBURG	1 FLAC. DE 10 ML DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CU DOP DIN CAUCIUC ȘI PREVĂZUT CU UN CAPAC VERDE X 50 MG TREPROSTINIL	PR	1	23.772,500000	26.209,290000	0,00

"

9. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” subpunctul P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, poziția 12 se abrogă.

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, poziția 15 se abrogă.

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.17 „Purpura trombocitopenică imună idiopatică cronică”, pozițiile 2 și 3 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

2	W64445002	B02BX05	ELTROMBOPAG**1	REVOLADE 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/ PVC/AL X 28 COMPR. FILM.	PR	28	120,932500	134,497142	0,000000
3	W64446002	B02BX05	ELTROMBOPAG**1	REVOLADE 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/ PVC/AL X 28 COMPR. FILM.	PR	28	240,793928	266,452500	0,000000

"

12. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 116, 185 și 256 se abrogă.

13. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, pozițiile 1 și 4 se modifică și vor avea

următorul cuprins:

"

1	W68719001	C01CA24	EPINEPHRINUM	EPIPEN 150 micrograme	SOL. INJ. ÎN STILOU PREUMPLUT	150 mcg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 STILOU AUTOINJECTOR PREUMPLUT CU 2 ML PENTRU O DOZĂ UNICĂ DE 0,3 ML	PR	1	168,720000	205,970000	0,000000
.....														
4	W60389001	C01CA24	EPINEPHRINUM	EPIPEN 150 micrograme	SOL. INJ. ÎN STILOU PREUMPLUT	150 mcg	MEDA PHARMA GMBH & CO KG	GERMANIA	CUTIE CU 1 STILOU AUTOINJECTOR PREUMPLUT CU 2 ML PENTRU O DOZĂ UNICĂ DE 0,3 ML	PR	1	168,720000	205,970000	0,000000

"

14. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, poziția 77 se abrogă.

15. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, poziția 67 se abrogă.

16. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, după poziția 137 se introduc două noi poziții, pozițiile 138 și 139, cu următorul cuprins:

"

138	W64175007	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 4.000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4.000 UI (40 mg) / 0,4 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE NEGRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 0,5 ML PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	11,766000	14,350320	2,139680
139	W64176007	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 6.000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6.000 UI (60 mg) / 0,6 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE GRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 1 ML PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	14,112000	16,659120	4,060880

"

17. 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”, pozițiile 108 și 167 se abrogă.

18. 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 247 se introduc două noi poziții, pozițiile 248 și 249, cu următorul cuprins:

"

248	W64175007	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 4.000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4.000 UI (40 mg) / 0,4 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE NEGRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 0,5 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	11,766000	14,350320	2,139680
-----	-----------	---------	--------------	---	---------------------------------------	--	--	--------	--	------------	---	-----------	-----------	----------

249	W64176007	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 6.000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6.000 UI (60 mg) / 0,6 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE GRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 1 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	14,112000	16,659120	4,060880
-----	-----------	---------	--------------	---	---------------------------------------	--	--	--------	--	------------	---	-----------	-----------	----------

"

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.5 „Transplant celule pancreatice”, poziția 20 se abrogă.

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, pozițiile 18 și 21 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

18	W68719001	C01CA24	EPINEPHRINUM	EPIPEN 150 micrograme	SOL. INJ. ÎN STILOU PREUMPLUT	150 mcg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 STILOU AUTOINJECTOR PREUMPLUT CU 2 ML PENTRU O DOZĂ UNICĂ DE 0,3 ML	PR	1	168,720000	205,970000	0,000000
.....														
21	W60389001	C01CA24	EPINEPHRINUM	EPIPEN 150 micrograme	SOL. INJ. ÎN STILOU PREUMPLUT	150 mcg	MEDA PHARMA GMBH & CO KG	GERMANIA	CUTIE CU 1 STILOU AUTOINJECTOR PREUMPLUT CU 2 ML PENTRU O DOZĂ UNICĂ DE 0,3 ML	PR	1	168,720000	205,970000	0,000000

"

21. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, poziția 81 se abrogă.

22. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, după poziția 150 se introduc două noi poziții, pozițiile 151 și 152, cu următorul cuprins:

"

151	W64175007	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 4.000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4.000 UI (40 mg) / 0,4 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE NEGRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 0,5 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	11,766000	14,350320	2,139680
152	W64176007	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 6.000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6.000 UI (60 mg) / 0,6 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE GRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 1 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	14,112000	16,659120	4,060880

"

23. 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 transplantati”, poziția 71 se abrogă.

24. La secțiunea P10 „Programul național de supleere a funcției renale la bolnavii cu

insuficiență renală cronică", pozițiile 84 și 85 se abrogă.

25. La secțiunea P10 „Programul național de supleere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 99 se introduc trei noi poziții, pozițiile 100-102, cu următorul cuprins:

"

100	W70367002	B01AB01	HEPARINUM**	HEPARINĂ SODICĂ ROVI 5.000 UI /ml	SOL. INJ.	5.000 UI/ml	ANISAPHARM DISTRIBUTION - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 FLAC. DIN STICLĂ (TIP I) INCOLORĂ X 5 ML SOL. INJ.	PR	50	28,350000	31,664600	0,00
101	W64175007	B01AB05	ENOXAPARINUM**	LOSMINA 4.000 UI (40 mg) / 0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4.000 UI (40 mg) / 0,4 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE NEGRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 0,5 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	11,766000	14,350320	2,13
102	W64176007	B01AB05	ENOXAPARINUM**	LOSMINA 6.000 UI (60 mg) / 0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6.000 UI (60 mg) / 0,6 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE GRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 1 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	14,112000	16,659120	4,06

"
