

ORDIN nr. 1.351 din 23 octombrie 2025
privind modificarea și completarea anexei la Ordinul ministrului sănătății nr. 368/2017 pentru aprobarea Normelor privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman

EMITENT: Ministerul Sănătății
PUBLICAT ÎN: Monitorul Oficial nr. 998 din 30 octombrie 2025

Data intrării în vigoare: 30 Octombrie 2025

Forma consolidată valabilă la data de 04 Noiembrie 2025

Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de 30 Octombrie 2025 până la 04 Noiembrie 2025

Văzând Referatul de aprobare nr. 1.351R din 23.10.2025 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, 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
Anexa la Ordinul ministrului sănătății nr. 368/2017 pentru aprobarea Normelor privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 215 din 29 martie 2017, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La articolul 3 alineatul (1), după lit. u) se introduce o nouă literă, litera v), cu următorul cuprins:

"v) medicamente perfuzabile - medicamente din categoria soluțiilor apoase sau emulsii, izotonice, sterile și apirogene, care se administrează parenteral în volume de cel puțin 100 ml/unitate, cu ajutorul unui dispozitiv de perfuzare, utilizate în principal pentru a furniza fluide, electroliți sau medicamente direct în circulația sanguină și ale căror denumire comună internațională și cod ATC sunt prevăzute în anexa nr. 9. Lista care include aceste medicamente se elaborează de către ANMDMR în baza informațiilor existente în Nomenclatorul medicamentelor de uz uman la data elaborării și se actualizează trimestrial."

2. După articolul 20^1 se introduce un nou articol, articolul 20^2, cu următorul cuprins:
" **ART. 20^2**

(1) Prin excepție de la prevederile art. 20, pentru medicamentele prevăzute în anexa nr. 9, destinate unităților sanitare, la calculul prețului cu ridicata maximal de distribuție se aplică nivelurile valorice pentru prețul de producător maximal și cotele maxime de adaos, după cum urmează:

	- lei-
Nivelul valoric al prețului de producător	Cota de adaos maxim
0-50,00	24%
peste 50,00-100,00	22%
peste 100,00-300,00	16%
peste 300,00-1.500,00	35 lei
peste 1.500	1% + 35 lei

(2) Prețurile pentru medicamentele prevăzute în anexa nr. 9, calculate conform prevederilor alin. (1), se aprobă prin ordin al ministrului sănătății care completează, în anexă distinctă, ordinul ministrului sănătății pentru aprobarea prețurilor maxime 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 și au aceeași valabilitate cu cea stabilită în Canamed."

3. Articolul 25 se modifică și va avea următorul cuprins:
" **ART. 25**

Anexele nr. 1-9 fac parte integrantă din prezentele norme."

4. După anexa nr. 8 se introduce o nouă anexă, anexa nr. 9, al cărei conținut este prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

ART. II
În termen de 30 de zile de la intrarea în vigoare a prezentului ordin se aprobă ordinul ministrului sănătății prevăzut la art. 20^2 alin. (2) din Ordinul ministrului sănătății nr. 368/2017 pentru aprobarea Normelor privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, cu modificările și completările ulterioare.

ART. III
Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și intră în vigoare la data

(Anexa nr. 9 la [norme](#))

DENUMIREA COMUNĂ INTERNAȚIONALĂ ȘI CODUL ATC

pentru medicamentele din categoria soluțiilor apoase sau emulsii,
izotonice, sterile și aprotogene, care se administrează parenteral în
volume de cel puțin 100 ml/unitate, cu ajutorul unui dispozitiv de
perfuzare, utilizate în principal pentru a furniza fluide, electroliți
sau medicamente direct în circulația sanguină

Nr. crt.	Cod ATC	DCI	Cale de administrare	Forme farmaceutice
1.	B05BB01	Natrii chloridum	parenterală	sol. perf., conc. pt. sol. perf.
2.	B05BB01	Soluții compuse cu electroliți, Natrii lactatis	parenterală	sol. perf.
3.	B05XA02	Natrii hydrogeni carbonas	parenterală	sol. perf.
4.	B05BA03	Glucosum	parenterală	sol. perf.
5.	J01XD01	Metronidazolum	parenterală	sol. perf.
6.	N02BE01	Paracetamolum	parenterală	sol. perf.
7.	B05BC01	Mannitolum	parenterală	sol. perf.
8.	A05BA	Soluții compuse cu L-Arginină, Sorbitol	parenterală	sol. perf.
9.	B05DB	Soluții compuse cu glucoză, electroliți, lactat	parenterală	sol. dial. perit.
10.	B05DB	Soluție electrolitică cu conținut de glucoză cu tampon lactat pentru dializă	parenterală	sol. dial. perit.
11.	B05ZB	Soluție alcalină de hidrogen carbonat, soluție acidă cu electroliți și glucoză, pentru hemofiltrare	parenterală	sol. pt. hemodializă/ hemofiltrare
12.	B05ZB	Soluție pentru hemodializă și hemofiltrare	parenterală	sol. pt. hemodializă/ hemofiltrare
13.	B05ZB	Soluție de electroliți și soluție-tampon pentru hemodializă și hemofiltrare	parenterală	sol. pt. hemodializă/ hemofiltrare
