

ORDIN nr. 562 din 4 mai 2021
 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. 468 din 5 mai 2021

Data intrării în vigoare: 05 Mai 2021

Văzând Referatul de aprobare nr. IM 458 din 29.04.2021 al Ministerului Sănătății și nr. DG 1.360 din 27.04.2021 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 după cum urmează:

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 249-254 se modifică și vor avea următorul cuprins:

249	W60727002	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA KABI 400 mg/ 250 ml	SOL. PERF.	400 mg/ 250 ml	FRESENIUS KABI ROMÂNIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 FLAC. PEJD (KABIPACK) A CÂTE 250 ML SOL. PERF. (400 MG MOXIFLOXACINA)	PR	10	58,522000	66,302400	1,301600
250	W57938004	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	AVELOX (R) 400 mg/ 250 ml	SOL. PERF.	400 mg/ 250 ml	BAYER PHARMA AG	GERMANIA	CUTIE X 5 FLACOANE DIN STICLĂ X 250 ML	S	5	58,728000	66,302400	10,251600
251	W63849002	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA ROMPHARM 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/ 250	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FLĂC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ X	PR	5	58,728000	66,302400	7,225600

						ml			250 ML SOL. PERF.						
252	W63849001	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA ROMPHARM 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/250 ml	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ X 250 ML SOL. PERF.	PR	1	58,728000	66,302400	11,517600	
253	W63877004	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	AVELOX (R) 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/250 ml	BAYER AG	GERMANIA	AMBALAJ MULTIPLU (FOLIE DE PLASTIC ETICHETATĂ) CU 5 CUTII DIN CARTON A CĂTE 1 FLAC. DIN STICLĂ X 250 ML SOL. PERF., ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC	PR	5	58,728000	66,302400	10,251600	
254	W60727001	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA KABI 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/250 ml	FRESENIUS KABI ROMÂNIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEJD (KABIPACK) A 250 ML SOL. PERF. (400 MG MOXIFLOXACINA)	PR	1	58,728000	66,302400	12,31760	

"

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 667 se introduc patru noi poziții, pozițiile 668-671, cu următorul cuprins:

"

„668	W67305002	D06BB03	ACICLOVIRUM	ACICLOVIR ROMPHARM 50 mg/g	CREMĂ	50 mg/g	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 TUB DIN AL X 15 G CREMĂ	PRF	1	5,520000	7,460000	0,000000
669	W67240002	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA VIOSER 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/250 ml	VIOSER - S.A. PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY	GRECIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN PEJD X 250 ML SOL. PERF.	PR	10	50,440000	58,795000	0,000000
670	W67240003	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA VIOSER 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/250 ml	VIOSER - S.A. PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY	GRECIA	CUTIE CU 20 FLAC. DIN PEJD X 250 ML SOL. PERF.	PR	20	48,940000	55,252000	0,000000
671	W64707001	J06BB16	PALIVIZUMABUM**	SYNAGIS 50 mg/0,5 ml	SOL. INJ.	100 mg/ml	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DE 0,5 ML CARE CONȚINE 50 MG PALIVIZUMAB	PRF	1	1.803,100000	2.003,530000	0,000000

"

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, pozițiile 130-135 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

130	W60727002	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA KABI 400 mg/ 250 ml	SOL. PERF.	400 mg/ 250 ml	FRESENIUS KABI ROMÂNIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 FLAC. PEJD (KABIPACK) A CÂTE 250 ML SOL. PERF. (400 MG MOXIFLOXACINĂ)	PR	10	58,522000	66,302400	1,301600
131	W57938004	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	AVELOX (R) 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/ 250 ml	BAYER PHARMA AG	GERMANIA	CUTIE X 5 FLACOANE DIN STICLĂ X 250 ML	S	5	58,728000	66,302400	10,251600
132	W63849002	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA ROMPHARM 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/ 250 ml	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ X 250 ML SOL. PERF.	PR	5	58,728000	66,302400	7,225600
133	W63849001	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA ROMPHARM 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/ 250 ml	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ X 250 ML SOL. PERF.	PR	1	58,728000	66,302400	11,517600
134	W63877004	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	AVELOX (R) 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/ 250 ml	BAYER AG	GERMANIA	AMBALAJ MULTIPLU (FOLIE DE PLASTIC ETICHETATĂ) CU 5 CUTII DIN CARTON A CÂTE 1 FLAC. DIN STICLĂ X 250 ML SOL. PERF., ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC	PR	5	58,728000	66,302400	10,251600
135	W60727001	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA KABI 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/ 250 ml	FRESENIUS KABI ROMÂNIA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEJD (KABIPAC) A 250 ML SOL. PERF. (400 MG MOXIFLOXACINĂ)	PR	1	58,728000	66,302400	12,317600

"

4. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, după poziția 180 se introduc două noi poziții, pozițiile 181 și 182, cu următorul cuprins:

"

„181	W67240003	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA VIOSER 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/ 250 ml	VIOSER S.A. PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY	GRECIA	CUTIE CU 20 FLAC. DIN PEJD X 250 ML SOL. PERF.	PR	20	48,940000	55,252000	0,000000
182	W67240002	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	MOXIFLOXACINA VIOSER 400 mg/250 ml	SOL. PERF.	400 mg/ 250 ml	VIOSER S.A. PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY	GRECIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN PEJD X 250 ML SOL. PERF.	PR	10	50,440000	58,795000	0,000000"

"

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 8, 21, 338, 392, 529 și 604 se abrogă.

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 385-387, 393 și 648 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

385	W60260003	L01XE13	AFATINIBUM**1	GIOTRIF 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC /PVDC PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITĂȚI DOZATE CONȚINÂND 28 X 1 COMPRIMATE FILMATE	PR	28	267,995357	293,477857	0,000000
386	W60261003	L01XE13	AFATINIBUM**1	GIOTRIF 30 mg	COMPR. FILM.	30 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC /PVDC PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITĂȚI DOZATE CONȚINÂND 28 X 1 COMPRIMATE FILMATE	PR	28	267,995357	293,477857	0,000000
387	W60262003	L01XE13	AFATINIBUM**1	GIOTRIF 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC /PVDC PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITĂȚI DOZATE CONȚINÂND 28 X 1	PR	28	267,995357	293,477857	0,000000

										COMPRIMATE FILMATE				
.....														
393	W64409001	L01XE15	VEMURAFENIBUM**1 Ω	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	99,599642	109,245000	0,000000	
.....														
648	W66698001	L01AA03	MELPHALANUM	MELFALAN AMRING 50 mg	PULB+SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	50 mg	AMRING FARMA - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DIN INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF. ȘI 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU SOLV.	PR 1	692,910000	793,420000	0,000000	

"

7. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 709 se introduc două noi poziții, pozițiile 710 și 711, cu următorul cuprins:

"

„710	W55726002	L02AE04	TRIPTORELINUM**	DIPHERELINE PR 11,25 mg	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ. CU ELIB. PREL.	11,25 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU PULB. PT. SUSP. INJ. + 1 FIOLĂ DIN STICLĂ INCOLORĂ CU 2 ML SOLV. + 1 BLIST. CU 1 SERINGĂ DIN PP A 3 ML + 1 BLIST. CU 3 ACE STERILE	S/ P-RF	1	600,060000	692,220000	0,000000
711	W65489001	L02BA03	FULVESTRANTUM**	FULVESTRANT ROMPHARM 250 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	250 mg	ROMPHARM COMPANY - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU DOUĂ BLIST. CU CĂTE O SERINGĂ PREUMPLUTĂ FIECARE ȘI DOUĂ ACE STERILE HIPODERMICE, FIECARE CONȚINE 5 ML SOL. INJ.	PRF 2	494,892000	562,326000	227,164000	

"

8. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 „Mucoviscidoza”, după poziția 41 se introduce o nouă poziție, poziția 42, cu următorul cuprins:

"

„42	W65612003	R07AX02	IVACAFTORUM**	KALYDECO 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	VERTEX PHARMACEUTICALS (IRELAND) LIMITED	IRLANDA	CARD CU BLIST. PCTFE/ AL X 28 COMPR.	PR	28	1.099,395000	1.199,704642	0,000000"
-----	-----------	---------	---------------	--------------------	-----------------	-----------	---	---------	--	----	----	--------------	--------------	-----------

"

9. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.6 „Osteogeneza imperfectă”, poziția 1 se abrogă.

10. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușa datorată carenței de iod și proliferării maligne” după poziția 105 se introduc două noi poziții, pozițiile 106 și 107 cu următorul cuprins:

"

„106	W67321001	A11CC03	ALFACALCIDOLUM	ALPHA D3 0,25 micrograme	CAPS. MOI	0,25 micrograme	THERAMEX IRELAND LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 50 CAPS. MOI	PRF	50	0,460000	0,621800	0,000000
107	W67323001	A11CC03	ALFACALCIDOLUM	ALPHA D3 0,50 micrograme	CAPS. MOI	0,50 micrograme	THERAMEX IRELAND LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 30 CAPS. MOI	PRF	30	0,928333	1,214333	0,000000"

"

11. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1 „Transplant medular”, poziția 212 se abrogă.

12. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1 „Transplant medular”, poziția 372 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

„372	W66698001	L01AA03	MELPHALANUM	MELFALAN AMRING	PULB+SOLV. PT. SOL.	50	AMRING FARMA	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL.	PR	1	692,910000	793,420000	0,000000"
------	-----------	---------	-------------	--------------------	------------------------	----	-----------------	---------	--	----	---	------------	------------	-----------

				50 mg	INJ./PERF.	mg	-	S.R.L.	INJ./ PERF. ȘI 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU SOLV.								
--	--	--	--	-------	------------	----	---	--------	---	--	--	--	--	--	--	--	--

"

13. 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 256 se introduc două noi poziții, pozițiile 257 și 258, cu următorul cuprins:

"

„257	W67321001	A11CC03	ALFACALCIDOLUM	ALPHA D3 0,25 micrograme	CAPS. MOI	0,25 micrograme	THERAMEX IRELAND LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 50 CAPS. MOI	PRF	50	0,460000	0,621800	0,000000
258	W67323001	A11CC03	ALFACALCIDOLUM	ALPHA D3 0,50 micrograme	CAPS. MOI	0,50 micrograme	THERAMEX IRELAND LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 30 CAPS. MOI	PRF	30	0,928333	1,214333	0,000000"

"

14. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 106 se introduc două noi poziții, pozițiile 107 și 108, cu următorul cuprins:

"

„107	W67321001	A11CC03	ALFACALCIDOLUM	ALPHA D3 0,25 micrograme	CAPS. MOI	0,25 micrograme	THERAMEX IRELAND LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 50 CAPS. MOI	PRF	50	0,460000	0,621800	0,000000
108	W67323001	A11CC03	ALFACALCIDOLUM	ALPHA D3 0,50 micrograme	CAPS. MOI	0,50 micrograme	THERAMEX IRELAND LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PPID X 30 CAPS. MOI	PRF	30	0,928333	1,214333	0,000000"

"

ART. II

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și se aplică începând cu luna mai 2021.

Ministrul sănătății,

Ioana Mihăilă

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Adrian Gheorghe
