

ORDIN nr. 1.265 din 28 februarie 2024

privind modificarea și completarea [anexelor nr. 1](#) și [2 la Ordinul ministrului sănătății nr. 2.408/2023](#) 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

EMITENT: **Ministerul Sănătății**PUBLICAT ÎN: **Monitorul Oficial nr. 174 din 4 martie 2024**Data intrării în vigoare: **04 Martie 2024**Forma consolidată valabilă la data de **08 Mai 2024****Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de 04 Martie 2024 până la 08 Mai 2024**

Văzând Referatul de aprobare nr. A.R. 3.731 din 27.02.2024 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,

ținând cont de prevederile [Ordinului 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,

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

[Anexele nr. 1](#) și [2 la Ordinul ministrului sănătății nr. 2.408/2023](#) 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, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 683 și 683 bis din 25 iulie 2023, 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 2024.

Ministrul sănătății,

Alexandru Rafila

București, 28 februarie 2024.

Nr. 1.265.

[ANEXA 1](#)**MODIFICĂRI ȘI COMPLETĂRI**ale [anexelor nr. 1](#) și [2 la Ordinul ministrului sănătății nr. 2.408/2023](#)

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

1. În anexa nr. 1, după poziția nr. 6500 se introduc 26 de noi poziții, pozițiile nr. 6501-6526, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Semn / Obs.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_atc	Stat_frm	Stat_a
6501		SP	W69929003	MADOPAR DEPOT	CAPS. ELIB. MODIF.	100 mg + 25 mg	ROCHE ROMANIA S.R.L. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (LEVODOPUM + BENSERAZIDUM)	Cutie cu flac. de sticlă de culoare maro, sticlă de tip III x 100 caps. cu elib. modif. (3 ani)	N04BA02		
6502			W62324004	XIGDUO 5 mg/850 mg	COMPR. FILM.	5 mg/850 mg	ASTRAZENECA AB - SUECIA	COMBINAȚII (DAPAGLIFLOZINUM + METFORMINUM)	Blist. PVC/PCTFE/Al x 60 (3 ani)	A10BD15	MI	inovat
6503			W66025001	RAPIBLOC 20 mg/2 ml	CONC. PT. SOL. INJ.	20 mg/2 ml	AMOMED PHARMA GMBH - AUSTRIA	LANDIOLOLUM	Cutie cu 5 fiole din sticlă incolore, cu capacitatea de 3 ml, care conțin conc. pt. sol. perf. (18 luni după ambalarea pt. comercializare; după prima deschidere a fiolei se utilizează imediat)	C07AB14	MI	inovat
6504		N	W69364001	ADOZIN 10 mg /2 ml	SOL INJ./ PERF.	10 mg/2 ml	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ADENOSINUM	Cutie cu 10 fiole a câte 2 ml sol. inj./ perf. (36 luni: ambalaj nedeschis)	C01EB10	MG	
6505			W68121001	NEXPLANON 68 mg	IMPLANT	68 mg	ORGANON BIOSCIENCES - S.R.L. - ROMÂNIA	ETONOGESTRELUM	Cutie cu 1 blist. transparent PETG prevăzut cu sigiliu din PEID cu 1 aplicator ce conține 1 implant (5 ani)	G03AC08	MI	inovat
6506		N	W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI	
6507		N	W63723001	ARTESUN 60 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	60 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ARTESUNATE	Cutie cu 1 flac. cu pulb. artesunat pt. sol. inj. x 1 fiolă cu sol. bicarbonat de sodiu 50 mg/ml - 1 ml + 1 fiolă cu sol. NaCl 9 mg/ml - 5 ml (36 luni)	P01BE03	MI	
6508		N	W69754001	MAGNESIUM SULFATE KALCEKS 200 mg/ml	SOL. INJ./ PERF.	200 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	MAGNESII SULFAS	Cutie cu 5 fiole a câte 10 ml sol. inj./ perf. (5 ani)	A12CC02	MG	
6509		N	W61063002	CUPRIPEN 250 mg	CAPS.	250 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	PENICILLAMINUM	Cutie a câte 30 caps.	M01CC01	MI	
6510		N	W68337001	TRASYLLOL	SOL. PERF.	500.000 KIU/ 50 ml	AMRING FARMA - S.R.L. - ROMÂNIA	APROTININUM	Cutie cu 1 flac. cu 50 ml sol. perf. (3 ani)	B02AB01	MG	

6511			W69793001	PANTOPRAZOL GEMAX 20 mg	COMPR. GASTROREZ.	20 mg	GEMAX PHARMA S.R.O. - REPUBLICA CEHĂ	PANTOPRAZOLUM	Cutie cu 3 blist. OPA-Al-PVC/Al x 10 compr. gastrorez. (3 ani)	A02BC02	MG	generi
6512			W69794001	PANTOPRAZOL GEMAX 40 mg	COMPR. GASTROREZ.	40 mg	GEMAX PHARMA S.R.O. - REPUBLICA CEHĂ	PANTOPRAZOLUM	Cutie cu 3 blist. OPA-Al-PVC/Al x 10 compr. gastrorez. (3 ani)	A02BC02	MG	generi
6513			W69795001	INDAPAMIDĂ SR GEMAX 1,5 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	1,5 mg	GEMAX PHARMA S.R.O. - REPUBLICA CEHĂ	INDAPAMIDUM	Cutie cu 3 blist. PVC/Al x 10 compr. elib. prel. (2 ani)	C03BA11	MG	generi
6514			W69853001	SITAGLIPTINĂ HELCOX 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	AC HELCOR PHARMA - S.R.L. - ROMÂNIA	SITAGLIPTINUM	Cutie cu 3 blist. PVC/Al x 10 compr. film. (2 ani)	A10BH01	MG	generi
6515			W69852001	SITAGLIPTINĂ HELCOX 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	AC HELCOR PHARMA - S.R.L. - ROMÂNIA	SITAGLIPTINUM	Cutie cu 3 blist. PVC/Al x 10 compr. film. (2 ani)	A10BH01	MG	generi
6516			W69917003	DAXANLO 150 mg	CAPS.	150 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO - SLOVENIA	DABIGATRANUM ETEXILATUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PE+DES/ Al-PE pt. eliberarea unei unități dozate a câte 60 x 1 caps. (2 ani)	B01AE07	MG	generi
6517			W69916002	DAXANLO 110 mg	CAPS.	110 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO - SLOVENIA	DABIGATRANUM ETEXILATUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PE+DES/ Al-PE pt. eliberarea unei unități dozate a câte 30 x 1 caps. (2 ani)	B01AE07	MG	generi
6518	N		W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI	
6519	N		W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI	
6520	N		W69520001	ABRAXANE 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ALLIANCE HEALTHCARE ROMANIA - S.R.L. - ROMÂNIA	PACLITAXELUM	Cutie cu 1 flac. a 100 mg pulb. pt. dispersie perf. (3 ani)	L01CD01	MI	
6521	N		W63723001	ARTESUN 60 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	60 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ARTESUNATE	Cutie cu 1 flac. cu pulb. artesonat pt. sol. inj. x 1 fiolă cu sol. bicarbonat de sodiu 50 mg/ml - 1 ml + 1 fiolă cu sol. NaCl 9 mg/ml - 5 ml (36 luni)	P01BE03	MI	
6522	N		W63723001	ARTESUN 60 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	60 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ARTESUNATE	Cutie cu 1 flac. cu pulb. artesonat pt. sol. inj. x 1 fiolă cu sol. bicarbonat de sodiu 50 mg/ml - 1 ml + 1 fiolă cu sol. NaCl 9 mg/ml -	P01BE03	MI	

									5 ml (36 luni)			
6523		N	W63723001	ARTESUN 60 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	60 mg	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ARTESUNATE	Cutie cu 1 flac. cu pulb. artesunat pt. sol. inj. x 1 fiolă cu sol. bicarbonat de sodiu 50 mg/ml - 1 ml + 1 fiola cu sol. NaCl 9 mg/ml - 5 ml (36 luni)	P01BE03	MI	
6524		N	W59828001	NORMOSANG	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	HEMINĂ UMANĂ	1 cutie x 4 fiole x 10 ml conc. pt. sol. perf. (2 ani)	B06AB	MI	
6525		N	W69972001	VANCOCIN MATRIGEL 125 mg	CAPS.	125 mg	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	VANCOMYCINUM	Cutie cu 28 caps. (2 ani)	A07AA09	MG	
6526		N	W70006001	MILRICOR 10 mg/10 ml i.v.	SOL. INJ./PERF.	10 mg/10 ml	C.N. UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	MILRINONUM	Cutie cu 1 fiolă a 10 ml sol. inj./perf. (48 luni)	C01CE02	MG	

"

2. În anexa nr. 1, pozițiile nr. 918, 919, 920, 921, 922, 923, 1790, 1791, 1792, 1793, 1794, 1795, 1796, 1797, 1798, 1799, 1996, 2102, 2103, 2104, 2572, 2745, 3312, 3369, 3375, 3376, 3879, 4271, 4272, 4771, 4862, 4863, 4865, 5183, 5184, 5821 și 5822 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Semn / Obs.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Gr_atc	Stat_frm	Sta
918	!	DC	W62190001	BRUFEN 20 mg/ml	SUSP. ORALĂ	20 mg/ml	BGP PRODUCTS AB	IBUPROFENUM	Cutie cu 1 flacon din PET de culoare brună cu capac din Al și sigiliu din PEJD + seringă dozatoare din PP de 5 ml, a 100 ml suspensie orală (3 ani)	M01AE01	MI	ino
919			W68649001	BRUFEN 20 mg/ml	SUSP. ORALĂ	20 mg/ml	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED	IBUPROFENUM	Cutie cu 1 flac. din PET de culoare brună cu capac din Al și sigiliu din PEJD + seringă dozatoare din PP de 5 ml, a 100 ml susp. orală	M01AE01	MI	ino
									Cutie cu			

920	!	DC	W62192002	BRUFEN 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	BGP PRODUCTS AB	IBUPROFENUM	blistere Al/PVC x 30 comprimate filmate (3 ani)	M01AE01	MI	ino
921	!	DC	W62192005	BRUFEN 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	BGP PRODUCTS AB	IBUPROFENUM	Cutie cu blistere PVC-PVDC/Al x 30 comprimate filmate (3 ani)	M01AE01	MI	ino
922			W68648002	BRUFEN 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED	IBUPROFENUM	Cutie cu blist. Al/PVC x 30 compr. film.	M01AE01	MI	ino
923			W68648005	BRUFEN 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED	IBUPROFENUM	Cutie cu blist. PVC-PVDC/Al x 30 compr. film.	M01AE01	MI	ino
.....												
1790	!	DC	W66695001	DUPIXENT 200 mg	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	175 mg/ml	SANOFI	DUPILUMABUM	Cutie cu 2 stilouri injectoare (pen) preumplute x 1,14 ml sol. (2 ani)	D11AH05	MI	ino
1791	!	DC	W66694001	DUPIXENT 200 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	175 mg/ml	SANOFI-AVENTIS GROUPE	DUPILUMABUM	Cutie cu 2 seringi preumplute cu scut pt. ac x 1,14 ml sol. (2 ani)	D11AH05	MI	ino
1792			W69345001	DUPIXENT 200 mg	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	175 mg/ml	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE - FRANȚA	DUPILUMABUM	Cutie cu 2 stilouri injectoare (pen) preumplute cu capac rotund și o fereastră de vizualizare ovală înconjurată cu o săgeată x 1,14 ml sol. inj. în pen preumplut (3 ani)	D11AH05	MI	ino
1793			W69344001	DUPIXENT 200 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	175 mg/ml	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE -	DUPILUMABUM	Cutie cu 2 seringi preumplute cu scut pt. ac x	D11AH05	MI	ino

							FRANȚA		1,14 ml sol. (3 ani)			
1794	!	DC	W66535001	DUPIXENT 300 mg	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	150 mg/ml	SANOFI	DUPILUMABUM	Cutie cu 2 stilouri injectoare (pen) preumplute x 2 ml sol. inj. în pen preumplut (30 luni)	D11AH05	MI	ino
1795	!	DC	W65623002	DUPIXENT 300 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	300 mg	SANOFI-AVENTIS GROUPE - FRANȚA	DUPILUMABUM	Cutie cu 2 seringi preumplute din sticlă transparentă de tip 1 siliconată, cu un ac fix din oțel inoxidabil, cu scut pentru ac, cu perete subțire x 2 ml sol. inj. în seringă preumplută (2 ani)	D11AH05	MI	ino
1796	!	DC	W65623001	DUPIXENT 300 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	300 mg	SANOFI-AVENTIS GROUPE - FRANȚA	DUPILUMABUM	Cutie cu 2 seringi preumplute din sticlă transparentă de tip 1 siliconată, cu un ac fix din oțel inoxidabil cu perete subțire x 2 ml sol. inj. în seringă preumplută (2 ani)	D11AH05	MI	ino
1797			W69343001	DUPIXENT 300 mg	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	150 mg/ml	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE - FRANȚA	DUPILUMABUM	Cutie cu 2 stilouri injectoare (pen) preumplute cu capac rotund și o fereastră de vizualizare ovală înconjurată cu o săgeată x 2 ml sol. inj. în pen preumplut (3 ani)	D11AH05	MI	ino
1798			W69342002	DUPIXENT 300 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	150 mg/ml	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE - FRANȚA	DUPILUMABUM	Cutie cu 2 seringi preumplute din sticlă transparentă de tip 1 siliconată, cu un ac fix din oțel inoxidabil, cu scut pentru ac, cu perete subțire x 2 ml sol. inj. în seringă preumplută (3 ani)	D11AH05	MI	ino
1799			W69342001	DUPIXENT 300 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	150 mg/ml	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE - FRANȚA	DUPILUMABUM	Cutie cu 2 seringi preumplute din sticlă transparentă de tip 1 siliconată, cu un ac fix din oțel inoxidabil, cu perete subțire x 2 ml sol. inj. în seringă preumplută (3 ani)	D11AH05	MI	ino
									Cutie cu 1			

1996			W64754001	EPCLUSA 400 mg/100 mg	COMPR. FILM.	400 mg/ 100 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC - IRLANDA	COMBINAȚII (SOFOSBUVIRUM + VELPATASVIRUM)	flac. PEID prevăzut cu sistem securizat pentru copii x 28 compr. film. (3 ani)	J05AP55	MI	ino
.....												
2102			W60084001	EUVAX B ADULT 20 µg/ml	SUSP. INJ.	20 µg/ml	LG CHEM LIFE SCIENCES POLAND SP. ZO.O. - POLONIA	VACCIN HEPATITIC B	Cutie cu 1 flac. unidoză din sticlă incoloră x 1 ml susp. inj.	J07BC01	MI	imu
2103			W60085001	EUVAX B PEDIATRIC 10 µg/0,5 ml	SUSP. INJ.	10 µg/0,5 ml	LG CHEM LIFE SCIENCES POLAND SP. ZO.O. - POLONIA	VACCIN HEPATITIC B	Cutie cu 1 flac. unidoză din sticlă incoloră x 0,5 ml susp. inj.	J07BC01	MI	imu
2104			W60085002	EUVAX B PEDIATRIC 10 µg/0,5 ml	SUSP. INJ.	10 µg/0,5 ml	LG CHEM LIFE SCIENCES POLAND SP. ZO.O. - POLONIA	VACCIN HEPATITIC B	Cutie cu 10 flac. unidoză din sticlă incoloră x 0,5 ml susp. inj.	J07BC01	IM	imu
.....												
2572			W64756001	HARVONI 90 mg /400 mg	COMPR. FILM.	90 mg/ 400 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC - IRLANDA	COMBINAȚII (LEDIPASVIRUM + SOFOSBUVIRUM)	Cutie cu 1 flac. PEID prevăzut cu un sistem de închidere securizat pt. copii x 28 compr. film. (4 ani)	J05AP51	MI	ino
.....												
2745	!	DC	W67387001	INDAPAMIDĂ SR MEDREG 1,5 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	1,5 mg	MEDREG S.R.O.	INDAPAMIDUM	Cutie cu 3 blist. PVC/Al x 10 compr. elib. prel.	C03BA11	MG	gen
.....												
3312			W66797001	LYRICA 150 mg	CAPS.	150 mg	UPJOHN EESV	PREGABALINUM	Cutie x 14 caps. (blist. PVC/Al)	N03AX16	MI	ino
.....												
3369			W65905001	MAVIRET 100 mg/40 mg	COMPR. FILM.	100 mg/ 40 mg	ABEVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG - GERMANIA	COMBINAȚII (GLECAPREVIRUM + PIBRENTASVIRUM)	Cutie cu 4 blist. PVC/PE/ PCTFE/Al x 21 compr. film. (30 luni)	J05AP57	MI	ino
.....												
3375			W67106002	MAYSIGLU 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	KRKA, D.D. NOVO MESTO	SITAGLIPTINUM	Cutie cu blist. OPA-AL-PVC/Al x 28 compr. film.	A10BH01	MG	gen
3376			W67105002	MAYSIGLU 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	KRKA, D.D. NOVO MESTO	SITAGLIPTINUM	Cutie cu blist. OPA-AL-PVC/Al x 28 compr. film.	A10BH01	MG	gen
.....												

3879			W67202006	NORVASC 5 mg	COMPR.	5 mg	UPJOHN EESV	AMLODIPINUM	Cutie cu blist. PVC-PVDC/Al x 30 compr.	C08CA01	MI	ino
.....												
4271	!	DC	W67388001	PANTOPRAZOL MEDREG 20 mg	COMPR. GASTROREZ.	20 mg	MEDREG S.R.O.	PANTOPRAZOLUM	Cutie cu 3 blist. OPA-Al-PVC/Al x 10 compr. gastrorez.	A02BC02	MG	gen
4272	!	DC	W67390001	PANTOPRAZOL MEDREG 40 mg	COMPR. GASTROREZ.	40 mg	MEDREG S.R.O.	PANTOPRAZOLUM	Cutie cu 3 blist. OPA-Al-PVC/Al x 10 compr. gastrorez.	A02BC02	MG	gen
.....												
4771			W66755001	REVATIO 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	UPJOHN EESV	SILDENAFILUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 90 compr. film.	G04BE03	MI	ino
.....												
4862			W66514007	ROSUVASTATINĂ MSN LABORATORIES 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	VIVANTA GENERICS S.R.O. - REPUBLICA CEHĂ	ROSUVASTATINUM	Cutie cu blist. Al/Al cu 30 comprimate filmate (3 ani)	C10AA07	MG	gen
4863			W66515007	ROSUVASTATINĂ MSN LABORATORIES 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	VIVANTA GENERICS S.R.O. - REPUBLICA CEHĂ	ROSUVASTATINUM	Cutie cu blist. Al/Al cu 30 comprimate filmate (3 ani)	C10AA07	MG	gen
.....												
4865			W66513007	ROSUVASTATINĂ MSN LABORATORIES 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	VIVANTA GENERICS S.R.O. - REPUBLICA CEHĂ	ROSUVASTATINUM	Cutie cu blist. Al/Al cu 30 comprimate filmate (3 ani)	C10AA07	MG	gen
.....												
5183			W67272006	SORTIS 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	UPJOHN EESV	ATORVASTATINUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 14 compr. film.	C10AA05	MI	ino
.....												

5184			W67273006	SORTIS 80 mg	COMPR. FILM.	80 mg	UPJOHN EESV	ATORVASTATINUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 14 compr. film.	C10AA05	MI	ino
.....												
5821			W13416001	VERORAB	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ.		SANOFI PASTEUR	VACCIN RABIC INACTIVAT	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră cu pulb. monodoză și cutie cu 1 seringă preumplută din sticlă incoloră cu 0,5 ml solv. pt. susp. inj.	J07BG01	MI	imu
5822			W13416004	VERORAB	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ.		SANOFI PASTEUR - FRANȚA	VACCIN RABIC INACTIVAT	Cutie cu 10 flac. din sticlă incoloră cu pulb. monodoză și 10 seringi preumplute din sticlă incoloră a 0,5 ml solv. pt. susp. inj. (3 ani după ambalarea pt. comercializare; după reconstituire se utilizează imediat)	J07BG01	IM	imu

"

3. În anexa nr. 1, pozițiile nr. 145, 543, 884, 1184, 1263, 1421, 1459, 1937, 1938, 2829, 3433, 3777, 3778, 3875, 4240, 5271, 5448, 5599, 5602, 6350, 6351, 6372 și 6376 se abrogă.

4. În anexa nr. 2 lista B, poziția nr. 1371 se abrogă.
