

ORDIN nr. 3.202 din 5 iunie 2024

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. 533 din 7 iunie 2024

Data intrării în vigoare: 07 Iunie 2024

Forma consolidată valabilă la data de 28 Iunie 2024

Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de 07 Iunie 2024 până la 28 Iunie 2024

Văzând Referatul de aprobare nr. 3.202R din 5.06.2024 al Ministerului Sănătății și nr. DG 3.886 din 30.05.2024 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 iunie 2024.

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 269, 274, 323, 329, 333, 344, 360, 533 și 568 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 576 se introduc două noi poziții, pozițiile 577 și 578, cu următorul cuprins:

577	W70114001	J02AX04	CASPOFUNGINĂ VIATRIS 50 mg	CASPOFUNGINUM**	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE TIP I, CU CAPACITATEA DE 10 ML, CARE CONȚINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	PR 1	914,560000	1.035,020000	0,000000
578	W70115001	J02AX04	CASPOFUNGINĂ VIATRIS 70 mg	CASPOFUNGINUM**	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	70 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE TIP I, CU CAPACITATEA DE 10 ML, CARE CONȚINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	PR 1	1.184,480000	1.329,230000	0,000000

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, pozițiile 134 și 139 se abrogă.

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 207, 269, 272, 293, 308, 309, 317, 343, 350, 364 și 607 se abrogă.

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 296, 408, 454-463, 497-499, 529, 649-661, 663-665, 703, 707, 708, 721-723 și 738 se modifică și vor avea următorul cuprins:

296	W64294001	L01ED03	ALECENSA 150 mg	ALECTINIB**1Q	CAPS.	150 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	AMBALAJ MULTIPLU X 224 CAPSULE	PR	224	92,525669	102,031830	0,000000
408	W67658001	L01FD04	ENHERTU 100 mg	TRASTUZUMABUM DERUXTECANUM**1Q	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ DE 10 ML CARE CONȚINE 100 MG TRASTUZUMAB DERUXTECAN	PR 1	7.543,930000	8.343,260000	0,000000	
454	W64422001	L01FA01	BLITZIMA 100 mg	RITUXIMABUM**1	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT.	UNGARIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ X 10 ML (100 MG RITUXIMAB ÎN 10 ML - 10 MG /ML)	PR 2	579,583999	647,008000	22,507000	
455	W64512001	L01FA01	RIXATHON 100 mg	RITUXIMABUM**1	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ DE 10 ML X 100 MG	PR 2	487,990000	550,985000	0,000000	

456	W64512002	L01FA01	RIXATHON 100 mg	RITUXIMABUM**1	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 3 FLAC. DIN STICLA DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	PR	3	482,986666	539,173333	0,000000
457	W64385001	L01FA01	MABTHERA 100 mg	RITUXIMABUM**1	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE X 2 FLACOANE X 10 ML CARE CONTIN 100 MG RITUXIMABUM	PR	2	579,583999	647,008000	170,307000
458	W64513001	L01FA01	RIXATHON 500 mg	RITUXIMABUM**1	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	PR	1	2.423,340000	2.706,000000	0,000000
459	W64421001	L01FA01	BLITZIMA 500 mg	RITUXIMABUM**1	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT.	UNGARIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA X 50 ML (500 MG RITUXIMAB IN 50 ML - 10 MG /ML)	PR	1	2.890,008000	3.204,498000	160,952000
460	W64386001	L01FA01	MABTHERA 500 mg	RITUXIMABUM**1	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML (500 MG RITUXIMAB IN 50 ML - 10 MG /ML)	PR	1	2.890,008000	3.204,498000	854,692000
461	W64513002	L01FA01	RIXATHON 500 mg	RITUXIMABUM**1	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLA DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	PR	2	2.408,340000	2.670,415000	0,000000
462	W66651001	L01FA01	MABTHERA 1.600 mg	RITUXIMABUM**1	SOL. INJ.	120 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLA (1.600 MG RITUXIMAB/ 13,4 ML) SOL. INJ. PT. ADM. SUBCUTANATA	PR	1	7.773,090000	8.595,540000	0,000000
463	W64387001	L01FA01	MABTHERA 1.400 mg	RITUXIMABUM**1	SOL. INJ.	120 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON (1.400 MG RITUXIMAB/ 11,7 ML) SOL. INJ. PT. ADM. SUBCUTANATA	PR	1	6.793,110000	7.516,680000	0,000000
497	W64527001	L01XE26	CABOMETYX 20 mg	CABOZANTINIBUM**1 Q	COMPR. FILM.	20 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	616,085000	679,519666	0,000000
498	W64528001	L01XE26	CABOMETYX 40 mg	CABOZANTINIBUM**1 Q	COMPR. FILM.	40 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	616,085000	679,519666	0,000000
499	W64529001	L01XE26	CABOMETYX 60 mg	CABOZANTINIBUM**1 Q	COMPR. FILM.	60 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	616,085000	679,519666	0,000000
529	W67329001	L01XX41	HALAVEN	ERIBULINUM**1 Q	SOL. INJ.	0,44 mg/ml	EISAI GMBH	GERMANIA	CUTIE CU UN FLACON A 5 ML DIN STICLA DE TIP X 2 ML DE SOLUȚIE INJECTABILĂ	PR	1	1.505,170000	1.695,190000	0,000000
649	W65684001	L04AX04	LENALIDOMIDE ACCORD 10 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	10 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL-PVC/AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	79,106856	88,406285	90,469905
650	W68919001	L04AX04	LENALIDOMIDĂ LABORMED 10 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	10 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLR/AL X 21 CAPS.	PR	21	79,106856	88,406285	288,211334
651	W64957001	L04AX04	LENALIDOMIDĂ ALVOGEN 10 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	10 mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MALTA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLR/AL X 21 CAPS.	PR	21	79,106856	88,406285	288,211334
652	W65248003	L04AX04	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 10 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	10 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	79,106856	88,406285	61,246572
653	W68960002	L04AX04	LENALIDOMIDE KRKA 10 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	10 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. (OPA/AL/PVC-PET/AL) TIP CALENDAR, CU 21 X 1 CAPSULĂ (DOZĂ UNITARĂ)	PR	21	79,106856	88,406285	24,477524
654	W65249003	L04AX04	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 15 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	15 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	94,413714	106,120000	61,532857
655	W68920001	L04AX04	LENALIDOMIDĂ LABORMED 15 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	15 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLR/AL X 21 CAPS.	PR	21	94,413714	106,120000	385,324285
656	W66646002	L04AX04	LENALIDOMIDĂ GRINDEKS 15 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	15 mg	AS GRINDEKS	LETONIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLR-PVC /AL X 21 CAPS.	PR	21	94,413714	106,120000	302,992857
657	W64958001	L04AX04	LENALIDOMIDĂ ALVOGEN 15 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	15 mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MALTA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLR/AL X 21 CAPS.	PR	21	94,413714	106,120000	385,324285
658	W65685001	L04AX04	LENALIDOMIDE ACCORD 15 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	15 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL-PVC/AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	94,413714	106,120000	111,533333
659	W68961002	L04AX04	LENALIDOMIDE KRKA 15 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	15 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. (OPA/AL/PVC-PET/AL) TIP CALENDAR, CU 21 X 1 CAPSULĂ (DOZĂ UNITARĂ)	PR	21	94,413714	106,120000	6,763809
			LENALIDOMIDĂ			25			CUTIE CU BLIST.					

660	W66648002	L04AX04	GRINDEKS 25 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	mg	AS GRINDEKS	LETONIA	PVC-ACLAR-PVC /AL X 21 CAPS.	PR	21	117,871999	131,945713	246,296667
661	W64960001	L04AX04	LENALIDOMIDĂ ALVOGEN 25 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	25 mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MALTA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	117,871999	131,945713	522,073334
663	W68922001	L04AX04	LENALIDOMIDĂ LABORMED 25 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	25 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	117,871999	131,945713	522,073334
664	W65687001	L04AX04	LENALIDOMIDE ACCORD 25 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	25 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL-PVC/AL X 21 X 1 CAPS.	PR	21	117,871999	131,945713	119,612858
665	W65251003	L04AX04	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 25 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	25 mg	SANDOZ - S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	117,871999	131,945713	74,702382
703	W67876002	L04AX04	LENALIDOMIDĂ ALKALOID-INT 15 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	15 mg	ALKALOID-INT D.O.O.	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC X 21 CAPS.	PR	21	94,413714	106,120000	15,555238
707	W66628001	L01FA01	RUXIENCE 100 mg	RITUXIMABUM**1	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	PR	1	533,040000	619,160000	0,000000
708	W66629001	L01FA01	RUXIENCE 500 mg	RITUXIMABUM**1	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	PR	1	2.597,450000	2.897,680000	0,000000
721	W69612003	L04AX04	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 10 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	10 mg	SANDOZ PHARMACEUTI-CALS - S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	79,106856	88,406285	61,246572
722	W69613003	L04AX04	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 15 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	15 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	94,413714	106,120000	61,532857
723	W69615003	L04AX04	LENALIDOMIDĂ SANDOZ 25 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	25 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS - S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	117,871999	131,945713	74,702382
738	W69604002	L01E02	CALQUENCE 100 mg	ACALABRUTINIBUM**1	COMPR. FILM.	100 mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU BLISTERE DIN AL/AL CU SIMBOLURILE SOARELII/ LUNII X 60 COMPR. FILM.	PR	60	416,354500	459,000500	0,000000

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 757 se introduc douăzeci și una de noi poziții, pozițiile 758-778, cu următorul cuprins:

758	W69651002	L01EA02	DASATINIB TEVA 100 mg	DASATINIBUM**1	COMPR. FILM.	100 mg	TEVA B.V.	ȚĂRILE DE JOS	CUTIE CU BLIST. PERFORATE PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITĂȚI DOZATE DIN OPA-AL-PVC/AL X 30 X 1 COMPR. FILM.	PR	30	142,837666	158,521666	0,000000
759	W69647004	L01EA02	DASATINIB TEVA 20 mg	DASATINIBUM**1	COMPR. FILM.	20 mg	TEVA B.V.	ȚĂRILE DE JOS	CUTIE CU BLIST. PERFORATE PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITĂȚI DOZATE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60 X 1 COMPR. FILM.	PR	60	67,851000	75,460200	2,748800
760	W69648004	L01EA02	DASATINIB TEVA 50 mg	DASATINIBUM**1	COMPR. FILM.	50 mg	TEVA B.V.	ȚĂRILE DE JOS	CUTIE CU BLIST. PERFORATE PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITĂȚI DOZATE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60 X 1 COMPR. FILM.	PR	60	71,418833	79,260833	0,000000
761	W69649004	L01EA02	DASATINIB TEVA 70 mg	DASATINIBUM**1	COMPR. FILM.	70 mg	TEVA B.V.	ȚĂRILE DE JOS	CUTIE CU BLIST. PERFORATE PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITĂȚI DOZATE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60 X 1 COMPR. FILM.	PR	60	71,418833	79,260833	0,000000
762	W69170002	L01EA06	SCEMBLIX 20 mg	ASCIMINIBUM**	COMPR. FILM.	20 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PCTFE /PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	PR	60	371,508500	409,629500	0,000000
763	W69171002	L01EA06	SCEMBLIX 40 mg	ASCIMINIBUM**	COMPR. FILM.	40 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PCTFE /PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	PR	60	371,508500	409,629500	0,000000
764	W66544001	L01EF01	IBRANCE 100 mg	PALBOCICLIBUM**1	COMPR. FILM.	100 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU BLIST. DIN PVC/OPA/AL/PVC/AL X 21 COMPRIMATE FILMATE	PR	21	461,641428	510,037619	0,000000
765	W66548001	L01EF01	IBRANCE 125 mg	PALBOCICLIBUM**1	COMPR. FILM.	125 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU BLIST. DIN PVC/OPA/AL/PVC/AL X 21 COMPRIMATE	PR	21	461,641428	510,037619	0,000000

													FILMATE		
766	W66539001	L01EF01	IBRANCE 75 mg	PALBOCICLIBUM**1	COMPR. FILM.	75 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU BLIST. DIN PVC/OPA/AL/PVC/AL X 21 COMPRIMATE FILMATE	PR	21	461,641428	510,037619	0,000000	
767	W69028001	L01EH03	TUKYSA 150 mg	TUCATINIBUM**1	COMPR. FILM.	150 mg	SEAGEN B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL/PVC X 84 COMPR. FILM.	PR	84	355,785833	392,138809	0,000000	
768	W69027001	L01EH03	TUKYSA 50 mg	TUCATINIBUM**1	COMPR. FILM.	50 mg	SEAGEN B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL/PVC X 88 COMPR. FILM.	PR	88	117,443522	129,727045	0,000000	
769	W69684005	L01EX01	SUNITINIB TEVA 12,5 mg	SUNITINIBUM**1	CAPS.	12,5 mg	TEVA B.V.	ȚĂRILE DE JOS	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 30 CAPS.	PR	30	11,366666	13,661333	0,000000	
770	W69685005	L01EX01	SUNITINIB TEVA 25 mg	SUNITINIBUM**1	CAPS.	25 mg	TEVA B.V.	ȚĂRILE DE JOS	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 30 CAPS.	PR	30	24,833333	28,340000	0,000000	
771	W69687005	L01EX01	SUNITINIB TEVA 50 mg	SUNITINIBUM**1	CAPS.	50 mg	TEVA B.V.	ȚĂRILE DE JOS	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 30 CAPS.	PR	30	40,000000	44,871666	0,000000	
772	W68365001	L01FX17	TRODELVY 200 mg	SACITUZUMAB GOVITECAN**1	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	200 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ INCOLORĂ, DE 50 ML, CARE CONTINE 200 MG DE SACITUZUMAB GOVITECAN	PR	1	5.014,360000	5.558,460000	0,000000	
773	W69090005	L02BX03	ABIRATERONĂ SUN 500 mg	ABIRATERONUM**1	COMPR. FILM.	500 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PE/PVDC/AL PERFORATE CU DOZE UNITARE X 60 X 1 COMPR. FILM.	PRF	60	49,322400	55,062000	0,003666	
774	W68563001	L04AA03	ATGAM 50 mg/ml	IMUNOGLOBULINĂ ANTI-LIMFOCITE (DE CAL)**	CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg/ml	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 5 FIOLE DIN STICLĂ A CĂTE 5 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	5	2.150,766000	2.375,408000	0,000000	
775	W67046001	L04AX04	LENALIDOMIDĂ STADA 10 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	10 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	65,922380	73,671904	0,000000	
776	W67048001	L04AX04	LENALIDOMIDĂ STADA 15 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	15 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	78,678095	88,433333	0,000000	
777	W67052001	L04AX04	LENALIDOMIDĂ STADA 25 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	25 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	98,226666	109,954761	0,000000	
778	W67042002	L04AX04	LENALIDOMIDĂ STADA 5 mg	LENALIDOMIDUM**	CAPS.	5 mg	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-ACLAR/AL X 21 CAPS.	PR	21	63,562285	71,462856	141,294763	

7. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratatamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 73, 122, 123, 205 și 206 se abrogă.

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratatamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 94 și 98 se modifică și vor avea următorul cuprins:

94	W67718005	A10BD07	MAYMETSI 50 mg/1.000 mg	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	COMPR. FILM.	50 mg/1.000 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 56 COMPR. FILM.	PRF	56	0,581785	0,760999	0,000072
98	W67718025	A10BD07	MAYMETSI 50 mg/1.000 mg	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	COMPR. FILM.	50 mg/1.000 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. TIP CALENDAR PVC-PE-PVDC-PE-PVC/AL X 56 COMPR. FILM.	PRF	56	0,581785	0,760999	0,000072

9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratatamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 209 se introduc două noi poziții, pozițiile 210 și 211, cu următorul cuprins:

210	W62324004	A10BD15	XIGDUO 5 mg/850 mg	COMBINAȚII (DAPAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	COMPR. FILM.	5 mg/850 mg	ASTRAZENECA AB	SUEEDIA	BLIST. PVC/PCTFE/AL X 60 COMPR. FILM.	PRF	60	2,963666	3,618000	0,000000
211	W70142001	H04AA01	BAQSIMI 3 mg	GLUCAGONUM	PULB. NAZALĂ UNIDOZĂ	3 mg	AMPHASTAR FRANCE PHARMACEUTICALS	FRANȚA	CUTIE X 1 FLACON CU DOZĂ UNICĂ	PRF	1	275,660000	336,530000	0,000000

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1 „Hemofilie și talasemie”, pozițiile 20-23, 29, 72, 73, 75 și 78 se abrogă.

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.2 „Epidermoliza buloasă”, după poziția 18 se introduce o nouă poziție, poziția 19, cu următorul cuprins:

19	W69224002	D03AX13	FILSUVZ	PLANTE (MESTEACĂN)	GEL	FĂRĂ CONCENTRAȚIE	AMRYT PHARMACEUTICALS DAC	IRLANDA	CUTIE CU 1 TUB X 23,4	PRF	1	1.399,740000	1.563,870000	0,000000
----	-----------	---------	---------	--------------------	-----	-------------------	---------------------------	---------	-----------------------	-----	---	--------------	--------------	----------

G GEL

"

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 „Mucoviscidoză”, poziția 33 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

33	W63371003	J01XB01	COLOBREATHE	COLISTIMETAT DE SODIU** Q	CAPS. CU PULB. DE INHAL.	1662500	TEVA B.V.	OLANDA	CUTIE CU 7 BLIST. OPA/AL/ PVC X 8 CAPSULE + PRF 56	71,572857	79,475000	0,000000
----	-----------	---------	-------------	---------------------------	--------------------------	---------	-----------	--------	--	-----------	-----------	----------

"

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” subpt. P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, poziția 28 se abrogă.

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” subpt. P6.5.3 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu amiloidoză cu transtiretină”, pozițiile 1 și 3 se abrogă.

15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, poziția 31 se abrogă.

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.18 „Pacienți adulți și copii cu hiperfenilalaninemie diagnosticată cu fenilcetonurie sau deficit de tetrahidrobiopterină (BH4)”, poziția 1 se modifică și va avea următorul cuprins:

"

1	W62473002	A16AX07	KUVAN	SAPROPTERINUM** ^1	COMPR. SOLUBILE	100 mg	BIOMARIN INTERNATIONAL LIMITED	IRLANDA	CUTIE X FLAC. PEID X 120 COMPR. SOLUBILE	FR 120	48,320700	53,577700	53,407716
---	-----------	---------	-------	--------------------	-----------------	--------	--------------------------------	---------	--	--------	-----------	-----------	-----------

"

17. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.18 „Pacienți adulți și copii cu hiperfenilalaninemie diagnosticată cu fenilcetonurie sau deficit de tetrahidrobiopterină (BH4)”, după poziția 1 se adaugă o nouă poziție, poziția 2, cu următorul cuprins:

"

2	W69967001	A16AX07	SAPROPTERINĂ DIPHARMA 100 mg	SAPROPTERINUM**1	COMPR. SOLUBILE	100 mg	DIPHARMA ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 120 COMPR. SOLUBILE	FR 120	40,267250	44,648083	0,000000
---	-----------	---------	------------------------------	------------------	-----------------	--------	----------------------------	----------	---	--------	-----------	-----------	----------

"

18. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.30 „Sindrom hemolitic uremic atipic (SHUA) și hemoglobinurie paroxistică nocturnă (HPN)” se adaugă un nou subprogram, subprogramul P6.31 „Sfingomielinază acidă (DSMA)” cu următorul cuprins:

"

1	W68945001	A16AB25	XENPOZYME 20 mg	OLIPUDASE ALFA**1	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg	GENZYME EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CARE CONTINE 20 MG PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	PR 1	19.898,320000	21.944,210000	0,000000
2	W69630001	A16AB25	XENPOZYME 20 mg	OLIPUDASE ALFA**1	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg	SANOFI B.V.	ȚĂRILE DE JOS	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CARE CONTINE 20 MG PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	PR 1	19.898,320000	21.944,210000	0,000000

"

19. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 94 se introduce o nouă poziție, poziția 95, cu următorul cuprins:

"

95	W69666001	A11CC03	ALFACALCIDOL STADA 0,5 micrograme	ALFACALCIDOLUM	CAPS. MOI	0,5 micrograme	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC /AL X 30 CAPS. MOI	PRF 30	1,037333	1,357000	0,000000
----	-----------	---------	-----------------------------------	----------------	-----------	----------------	--------------------	---------	---	--------	----------	----------	----------

"

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 60, 65, 108, 114, 118, 129, 188, 214, 255 și 262 se abrogă.

21. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 227-236, 326 și 327 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"

			BLITZIMA		CONC. PT.	100	CELLTRION		CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ X 10				
--	--	--	----------	--	-----------	-----	-----------	--	----------------------------------	--	--	--	--

227	W64422001	L01FA01	100 mg	RITUXIMABUM**	SOL. PERF.	mg	HEALTHCARE HUNGARY KFT.	UNGARIA	ML (100 MG RITUXIMAB ÎN 10 ML - 10 MG/ML)	PR 2	579,583999	647,008000	22,507000
228	W64512001	L01FA01	RIXATHON 100 mg	RITUXIMABUM**	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	PR 2	487,990000	550,985000	0,000000
229	W64512002	L01FA01	RIXATHON 100 mg	RITUXIMABUM**	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 3 FLAC. DIN STICLĂ DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	PR 3	482,986666	539,173333	0,000000
230	W64385001	L01FA01	MABTHERA 100 mg	RITUXIMABUM**	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE X 2 FLACOANE X 10 ML. CARE CONȚINE 100 MG RITUXIMABUM	PR 2	579,583999	647,008000	170,307000
231	W64513001	L01FA01	RIXATHON 500 mg	RITUXIMABUM**	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	PR 1	2.423,340000	2.706,000000	0,000000
232	W64421001	L01FA01	BLITZIMA 500 mg	RITUXIMABUM**	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT.	UNGARIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 50 ML (500 MG RITUXIMAB ÎN 50 ML - 10 MG/ML)	PR 1	2.890,008000	3.204,498000	160,952000
233	W64386001	L01FA01	MABTHERA 500 mg	RITUXIMABUM**	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML (500 MG RITUXIMAB ÎN 50 ML - 10 MG/ML)	PR 1	2.890,008000	3.204,498000	854,692000
234	W64513002	L01FA01	RIXATHON 500 mg	RITUXIMABUM**	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	PR 2	2.408,340000	2.670,415000	0,000000
235	W66651001	L01FA01	MABTHERA 1.600 mg	RITUXIMABUM**	SOL. INJ.	120 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLĂ (1.600 MG RITUXIMAB/ 13,4 ML) SOL. INJ. PT. ADM. SUBCUTANATĂ	PR 1	7.773,090000	8.595,540000	0,000000
236	W64387001	L01FA01	MABTHERA 1.400 mg	RITUXIMABUM**	SOL. INJ.	120 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON (1.400 MG RITUXIMAB/ 11,7 ML) SOL. INJ. PT. ADM. SUBCUTANATĂ	PR 1	6.793,110000	7.516,680000	0,000000
.....													
326	W66628001	L01FA01	RUXIENCE 100 mg	RITUXIMABUM**	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	PR 1	533,040000	619,160000	0,000000
327	W66629001	L01FA01	RUXIENCE 500 mg	RITUXIMABUM**	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	PR 1	2.597,450000	2.897,680000	0,000000

22. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 342 se introduc două noi poziții, pozițiile 343 și 344, cu următorul cuprins:

343	W70114001	J02AX04	CASPOFUNGINĂ VIATRIS 50 mg	CASPOFUNGINUM**	PULB. FT. SOL. PERF.	50 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE TIP I, CU CAPACITATEA DE 10 ML, CARE CONȚINE PULB. FT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	PR 1	914,560000	1.035,020000	0,000000
344	W70115001	J02AX04	CASPOFUNGINĂ VIATRIS 70 mg	CASPOFUNGINUM**	PULB. FT. SOL. PERF.	70 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE TIP I, CU CAPACITATEA DE 10 ML, CARE CONȚINE PULB. FT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	PR 1	1.184,480000	1.329,230000	0,000000

23. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, pozițiile 30, 35, 78, 84, 88 și 90 se abrogă.

24. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, pozițiile 39, 44, 56, 62, 66 și 68 se abrogă.

25. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, după poziția 123 se introduc trei noi poziții, pozițiile 124-126, cu următorul cuprins:

124	W59726002	C03EB01	DIUROCARD 50 mg/20 mg	COMBINAȚII (SPIRONOLACTONUM + FUROSEMIDUM)	CAPS.	50 mg / 20 mg	LABORMED PHARMA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 2 BLIST. PVC/AL X 10 CAPS.	P6L 20	1,141000	1,542500	0,000000
-----	-----------	---------	-----------------------	--	-------	---------------	------------------------	---------	-------------------------------------	--------	----------	----------	----------

125	W70114001	J02AX04	CASPOFUNGINĂ VIATRIS 50 mg	CASPOFUNGINUM**	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE TIP I, CU CAPACITATEA DE 10 ML, CARE CONȚINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	PR	1	914,560000	1.035,020000	0,000000
126	W70115001	J02AX04	CASPOFUNGINĂ VIATRIS 70 mg	CASPOFUNGINUM**	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	70 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE TIP I, CU CAPACITATEA DE 10 ML, CARE CONȚINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	PR	1	1.184,480000	1.329,230000	0,000000

26. 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 19, 47, 52, 100, 106, 110, 112 și 170 se abrogă.

27. 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 228 se introduc trei noi poziții, pozițiile 229-231, cu următorul cuprins:

229	W69666001	A11CC03	ALFACALCIDOL STADA 0,5 micrograme	ALFACALCIDOLUM	CAPS. MOI	0,5 micrograme	STADA M &D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 CAPS. MOI	PRF	30	1,037333	1,357000	0,000000
230	W70114001	J02AX04	CASPOFUNGINĂ VIATRIS 50 mg	CASPOFUNGINUM**	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE TIP I, CU CAPACITATEA DE 10 ML, CARE CONȚINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	PR	1	914,560000	1.035,020000	0,000000
231	W70115001	J02AX04	CASPOFUNGINĂ VIATRIS 70 mg	CASPOFUNGINUM**	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	70 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ DE TIP I, CU CAPACITATEA DE 10 ML, CARE CONȚINE PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF.	PR	1	1.184,480000	1.329,230000	0,000000

28. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.5 „Transplant de celule pancreatice”, pozițiile 5, 10, 22, 28, 32 și 34 se abrogă.

29. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, pozițiile 30, 35, 78, 84, 88 și 90 se abrogă.

30. 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”, pozițiile 62, 68, 72 și 83 se abrogă.

31. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 92 se adaugă o nouă poziție, poziția 93, cu următorul cuprins:

93	W69666001	A11CC03	ALFACALCIDOL STADA 0,5 micrograme	ALFACALCIDOLUM	CAPS. MOI	0,5 micrograme	STADA M&D - S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC /AL X 30 CAPS. MOI	PRF	30	1,037333	1,357000	0,000000
----	-----------	---------	---	----------------	--------------	-------------------	--------------------------	---------	--	-----	----	----------	----------	----------