

ORDIN

privind modificarea și completarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1605/875/2014 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

Văzând Referatul de aprobare nr. ~~1770/06.05.2021~~ al Ministerului Sănătății și nr. ~~1605/875/2014~~ 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 1605/875/2014 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 528-530 și 651 se modifică și vor avea următorul cuprins:

528	W6518	J05A2	ABACAVIRUM+LAMIVUDINUM **	KIVEXA 600mg/300mg	COM PR. FILM	600mg/300mg	VIIV HEALTHCARE BV	OLANDA	CUTIE X 30 COMPR. FILM. (BLIST.ALB-OPAC PVC/PVDC-AL/HARTIE)	P R	30	20.20000	23.54400	1.83533
529	W61598	J05A2	ABACAVIRUM+LAMIVUDINUM **	KIVEXA 600mg/300mg	COM PR. FILM	600mg/300mg	VIIV HEALTHCARE UK LIMITED	MAREATA BRITANIE	CUTIE X 30 COMPR. FILM.(BLIST.ALB-OPAC PVC-PVDC/AL)	P R	30	20.20000	23.54400	1.83533
530	W65903	J05A2	ABACAVIRUM+LAMIVUDINUM **	ABACAVIR/LAMIVUDINA GLENMARK 600mg/300 mg	COM PR. FILM	600mg/300mg	GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O.	REPUBLICA CEHA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 COMPR. FILM.	P R	30	20.20000	23.54400	9.63733
651	W65901	J05A2	BICTEGRAVIRUM+EMTRICITABINUM+TENOFOVIRUM	BIKTARVY 50 mg/200 mg/25 mg	COM PR. FILM	50mg/200mg/25mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC DIN PEID, PREVAZUT CU CAPAC DIN PP SI SISTEM DE INCHIDERE SECURIZAT PENTRU COPII X 30 COMPR. FILM.	P R	30	104.3333	114.99500	0.00000

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 676 se introduc trei noi poziții, pozițiile 677 - 679 cu următorul cuprins:

677	W64880	J05AR02	ABACAVIRUM+LAMIVUDINUM **	ABACAVIR/LAMIVUDINA MYLAN PHARMA 600 mg/300 mg	COMP R. FILM.	600mg/300mg	MYLAN IRELAND LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 COMPR. FILM.	P R	30	17.282000	20.109000	0.000000
678	W69060	J05AR02	ABACAVIRUM+LAMIVUDINUM **	ABACAVIR/LAMIVUDINA TERAPIA 600 mg/300 mg	COMP R. FILM.	600mg/300mg	S.C. TERAPIA S.A.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. FORMAT LA RECE DIN PVC-PA/AL X 30 COMPR. FILM	P R	30	17.282000	20.109000	0.000000
679	W62240	J05AR02	ABACAVIRUM+LAMIVUDINUM **	ABACAVIR/LAMIVUDINA AUROBINDO 600 mg/300mg	COMP R. FILM.	600mg/300mg	AUROBINDO PHARMA ROMANIA S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 COMPR. FILM.	P R	30	16.833333	19.620000	0.000000

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile”, litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, poziția 175 se abrogă.

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie” pozițiile 178, 323, 531-532, 668, 688-691, 708, 711, 717 și 737 se modifică și vor avea următorul cuprins:

1 7 8	W5 959 300 1	L0 1C D0 4	CABAZITAXE LUM **1 Ω	JEVTANA	CONC. + SOLV. PT. SOL. PERF.	60m g	SANOFI- AVENTIS GROUPE	FRA NTA	CUTIE CU 1 FL. DIN STICLA X 1,5 ML CONCENTRAT + 1 FL. DIN STICLA X 4,5 ML SOLVENT	P R	1	15,0 56,7 8000 0	16,4 50,0 6000 0	0,0 000 00
3 2 3	W6 429 500 1	L0 1X C3 2	ATEZOLIZUM AB **1	TECENTRIQ 1200 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	1200 mg/ 20m l	ROCHE REGISTRATION GMBH	GER MA NIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA X 20 ML CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	17,9 34,5 6000 0	19,5 86,8 5000 0	0,0 000 00
5 3 1	W6 440 200 2	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM **	FASLODEX 250 mg	SOL. INJ.	250 mg/ 5ml	ASTRAZENECA AB	SUE DIA	CUTIE X 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA X 5ML SOLUTIE INJECTABILA + 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANTA	P R F	2	315. 0300 00	366. 2700 00	523 .71 500 0
5 3 2	W5 151 400 2	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM **	FASLODEX 250mg	SOL. INJ.	250 mg/ 5ml	ASTRAZENECA UK LTD.	MAR EA BRIT ANIE	CUTIE X 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA X 5ML SOLUTIE INJECTABILA + 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANTA	P - R F	2	315. 0300 00	366. 2700 00	523 .71 500 0
6 6 8	W6 277 300 2	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM **	FULVESTRAN TEVA 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPL UTA	250 mg	TEVA PHARMACEUTI CAL S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA INCOLORA CU PISTON DIN PP, PREVAZUTE CU SISTEM DE INCHIDERE CU SIGILIU SI DOUA ACE, CU CATE 5 ML SOL. INJ.	P R F	2	315. 0300 00	366. 2700 00	102 .33 500 0
6 8 8	W6 541 400 2	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM **	FULVESTRAN SUN 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPL UTA	250 mg	SUN PHARMACEUTI CAL INDUSTRIES EUROPE B.V.	OLA NDA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA INCOLORA TIP I CONTINAND 5 ML SOL. INJ.	P R	2	315. 0300 00	366. 2700 00	423 .23 000 0
6 8 9	W6 541 400 1	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM **	FULVESTRAN SUN 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPL UTA	250 mg	SUN PHARMACEUTI CAL INDUSTRIES EUROPE B.V.	OLA NDA	CUTIE CU 1 SERINGA PREUMPLUTA DIN STICLA INCOLORA TIP I CONTINAND 5 ML SOL. INJ.	P R	1	315. 0300 00	366. 2700 00	458 .65 000 0
6 9 0	W6 416 000 2	L0 2B A0 3	FULVESTRAN TUM **	FALVAX 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPL UTA	250 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES	RO MA NIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA INCOLORA CU 5 ML SOL. INJ. SI 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANTA	P R F	2	315. 0300 00	366. 2700 00	423 .23 000 0

691	W65873001	L02B A03	FULVESTRANTUM **	FULVESTRANT ACCORD 250 mg	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	250 mg	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	POL ONIA	CUTIE CU 2 SERINGI DIN STICLA, CU PISTON DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC SI TIJA DIN PLASTIC SI 2 ACE PENTRU INJECTII CU SIGURANTA (BD SAFETYGLIDE) X 5 ML SOL. INJ.	P R F	2	315.030000	366.270000	423.230000
708	W67128002	L02B A03	FULVESTRANTUM **	VASTALOMA 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	250 mg	ALVOGEN PHARMA TRADING EUROPE EOOD	BUL GARIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA, CU TIJA SI PISTON DE POLISTIREN SI 2 ACE DE SIGURANTA (BD SAFETYGLIDE) PENTRU CONECTARE LA SERINGA X 5 ML SOL. INJ.	P R F	2	315.030000	366.270000	423.230000
711	W65489001	L02B A03	FULVESTRANTUM **	FULVESTRANT ROMPHARM 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	250 mg	ROMPHARM COMPANY S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU DOUA BLIST. CU CATE O SERINGA PREUMPLUTA FIECARE SI DOUA ACE STERILE HIPODERMICE, FIECARE CONTINE 5 ML SOL. INJ.	P R F	2	315.030000	366.270000	423.220000
717	W67405002	L02B A03	FULVESTRANTUM **	IMARSA 250 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	250 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA DE TIP I, INCOLORA CU PISTON DE POLISTIREN SI DOP ELASTOMERIC SI 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANTA (BD SAFETYGLIDE) PENTRU CONECTAREA LA SERINGA X 5 ML SOL. INJ.	P R F	2	315.030000	366.270000	96.435000
737	W65851002	L02B A03	FULVESTRANTUM **	FULVESTRANT EVER PHARMA 250 mg	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	250 mg	EVER VALINJECT GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA, CU DOP DIN CAUCIUC, PISTON SI STOPPER, PREVAZUTE CU AC X 5 ML SOL. INJ.	P R F	2	262.525000	305.225000	0.000000

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, poziția 706 se abrogă.

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 742 se introduc trei noi poziții, pozițiile 743-745 cu următorul cuprins:

743	W62671002	L01BA04	PEMETREXEDUM **1	PEMETREXED STADA 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25mg g/ml	STADA ARZNEIMITTEL AG	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA CU 20 ML CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	828.360000	948.696000	917.594000
744	W62671001	L01BA04	PEMETREXEDUM **1	PEMETREXED STADA 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25mg g/ml	STADA ARZNEIMITTEL AG	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA TRANSPARENTA CU 4 ML CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	174.324000	212.808000	202.452000

7	W67	L01	TRETINOINUM 4)	VESANOID 10	CAPS. MOI	10m	MAGNAPHARM MARKETING & SALES ROMANIA S.R.L.	RO	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 CAPS. MOI	P	1	17.800	19.783	0.000
4	9160	XX		mg		g		MA		R	0	000	500	000
5	01	14						NIA			0			

7. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușa datorată deficienței de iod și proliferării maligne” după poziția 110 se introduce o nouă poziție, poziția 111 cu următorul cuprins:

1	W6629	H03	LEVOTHYROXINUM	EUTHYROX 150µg	COMP	150µg	MERCK	ROM	CUTIE CU 4 BLIST. PVC/AL X	P	10	0.145700	0.196900	0.00000
1	4002	AA01			R.		ROMANIA SRL	ANIA	25 COMPR.	L	0			0
1														

8. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.3: „Transplant hepatic”, pozițiile 13-16 se modifică și vor avea următorul cuprins:

1	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	2000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	1	6.177	7.810	0.00
3	359	1A		2000 UI (20	SERINGA	(20mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P	0	000	000	0000
	001	B0		mg)/0,2 ml	PREUMPLUTA	/0,2ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF				
	2	5												
1	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	4000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	1	11.18	13.66	0.00
4	359	1A		4000 UI (40	SERINGA	(40mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P	0	9000	0000	0000
	101	B0		mg)/0,4 ml	PREUMPLUTA	/0,4ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF				
	2	5												
1	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	6000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	1	13.70	16.73	0.00
5	359	1A		6000 UI (60	SERINGA	(60mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P	0	9000	6000	0000
	201	B0		mg)/0,6 ml	PREUMPLUTA	/0,6ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF				
	2	5												
1	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	8000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	6	18.11	22.11	0.00
6	359	1A		8000 UI (80	SERINGA	(80mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P		3333	3333	0000
	300	B0		mg)/0,8 ml	PREUMPLUTA	/0,8ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF				
	9	5												

9. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.4: „Transplant renal combinat rinichi și pancreas”, pozițiile 22-25 se modifică și vor avea următorul cuprins:

2	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	2000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	1	6.177	7.810	0.00
2	359	1A		2000 UI (20	SERINGA	(20mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P	0	000	000	0000
	001	B0		mg)/0,2 ml	PREUMPLUTA	/0,2ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF				
	2	5												
2	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	4000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	1	11.18	13.66	0.00
3	359	1A		4000 UI (40	SERINGA	(40mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P	0	9000	0000	0000
	101	B0		mg)/0,4 ml	PREUMPLUTA	/0,4ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF				
	2	5												
2	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	6000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	1	13.70	16.73	0.00
4	359	1A		6000 UI (60	SERINGA	(60mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P	0	9000	6000	0000
	201	B0		mg)/0,6 ml	PREUMPLUTA	/0,6ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF				
	2	5												
2	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	8000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	6	18.11	22.11	0.00
5	359	1A		8000 UI (80	SERINGA	(80mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P		3333	3333	0000
	300	B0		mg)/0,8 ml	PREUMPLUTA	/0,8ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF				
	9	5												

10. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.6: „Transplant pulmonar”, pozițiile 9-12 se modifică și vor avea următorul cuprins:

9	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	2000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	1	6.177	7.810	0.00
	359	1A		2000 UI (20	SERINGA	(20mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P	0	000	000	0000
	001	B0		mg)/0,2 ml	PREUMPLUTA	/0,2ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF				
	2	5												
1	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	4000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	1	11.18	13.66	0.00
0	359	1A		4000 UI (40	SERINGA	(40mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P	0	9000	0000	0000
	101	B0		mg)/0,4 ml	PREUMPLUTA	/0,4ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF				
	2	5												
1	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	6000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	1	13.70	16.73	0.00
1	359	1A		6000 UI (60	SERINGA	(60mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P	0	9000	6000	0000
	201	B0		mg)/0,6 ml	PREUMPLUTA	/0,6ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF				
	2	5												
1	W6	B0	ENOXAPARINUM	CLEXANE	SOL. INJ. IN	8000UI	SANOFI	RO	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU	PR	6	18.11	22.11	0.00
	359	1A		8000 UI (80	SERINGA	(80mg)	ROMANIA	MA	DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE	/P				

2	300 9	B0 5		mg)/0,8 ml	PREUMPLUTA	/0,8ml	S.R.L.	NIA	INJECTIE	RF		3333	3333	0000
---	----------	---------	--	------------	------------	--------	--------	-----	----------	----	--	------	------	------

11. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, pozițiile 20-23 se modifică și vor avea următorul cuprins:

2 0	W6 359 001 2	B0 1A B0 5	ENOXAPARINUM **	CLEXANE 2000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	2000UI (20mg) /0,2ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	6.177 000	7.810 000	0.00 0000
2 1	W6 359 101 2	B0 1A B0 5	ENOXAPARINUM **	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	4000UI (40mg) /0,4ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	11.18 9000	13.66 0000	0.00 0000
2 2	W6 359 201 2	B0 1A B0 5	ENOXAPARINUM **	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	6000UI (60mg) /0,6ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	1 0	13.70 9000	16.73 6000	0.00 0000
2 3	W6 359 300 9	B0 1A B0 5	ENOXAPARINUM **	CLEXANE 8000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	8000UI (80mg) /0,8ml	SANOFI ROMANIA S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLA TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INJECTIE	PR /P RF	6	18.11 3333	22.11 3333	0.00 0000

Art. II. – Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și se aplică începând cu luna septembrie 2021.

Ministrul Sănătății

Ioana MITEA

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Adrian GHEORGHE