

2

MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI, PARTEA I, Nr. 695/15.IX.2015

HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRĂRE

privind modificarea și completarea Hotărârii 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

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. I. — 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, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 523 din 10 iulie 2008, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La articolul 1, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Lista cuprinzând denumirile comune internaționale prevăzută la alin. (1) este alcătuită din sublistele A, B, C și D. Sublista C are în componență secțiunile C1, C2 și C3.”

2. La articolul 2, alineatele (1), (1¹) și (3) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(1) Procentul de compensare a medicamentelor corespunzătoare denumirilor comune internaționale prevăzute în sublista A este de 90% din prețul de referință, a celor din sublista B este de 50% din prețul de referință, a celor din sublista C este de 100% din prețul de referință pentru secțiunile C1 și C3, iar a celor din sublista D este de 20% din prețul de referință.

(1¹) Pentru pensionarii cu venituri numai din pensii de până la 700 lei/lună, quantumul de compensare a medicamentelor corespunzătoare denumirilor comune internaționale prevăzute în sublista B este de 90% din prețul de referință, din care 50% se suportă din bugetul Fondului național unic de asigurări sociale de sănătate și 40% din transferuri din bugetul Ministerului Sănătății către bugetul Fondului național unic de asigurări sociale de sănătate, pentru prescripțiile a căror contravaloare la nivelul prețului de referință/prescripție este de până la 330 lei pe lună.

(3) Medicamentele corespunzătoare denumirilor comune internaționale prevăzute în secțiunea C2 din sublista C care se utilizează în unitățile sanitare cu paturi pe perioada spitalizării sau eliberate prin farmaciile cu circuit închis pentru tratamentul în regim ambulatoriu al bolnavilor cuprinși în programele naționale de sănătate se suportă la un preț care nu poate depăși prețul de decontare.”

3. La articolul 3, alineatele (1) și (3) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(1) Prescrierea, eliberarea și decontarea medicamentelor corespunzătoare denumirilor comune internaționale prevăzute în sublistele A, B, secțiunile C1 și C3 din sublista C și sublista D se realizează în conformitate cu prevederile Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate și ale normelor metodologice de aplicare a acestuia.

(3) În sistemul de asigurări sociale de sănătate, prescrierea, eliberarea și decontarea medicamentelor corespunzătoare denumirilor comune internaționale prevăzute în sublistele A, B, C — secțiunile C1, C2, C3 și sublista D, notate cu (**), (***) și (****), se realizează potrivit prevederilor alin. (1) și (2) și în baza protocoalelor terapeutice aprobate în condițiile art. 4.”

4. Articolul 5 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 5. — Lista medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale cuprinse în sublista C secțiunea C2, care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, precum și prețul de decontare al acestora se aprobă prin ordin al ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.”

5. În anexă, la sublista A „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu în regim de compensare 90% din prețul de referință”, pozițiile 1, 2, 3, 6, 7, 10, 31, 67 și 68 se abrogă.

6. În anexă, sublista B „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu în regim de compensare 50% din prețul de referință” se modifică după cum urmează:

a) Pozițiile 3, 10, 12, 16, 32, 33, 34, 35, 64, 151, 156, 157, 160, 163, 167 și 201 se abrogă.

b) Pozițiile 8, 221, 222 și 223 vor avea următorul cuprins:

„8.	Budesonidum**#	A07EA06
.....		
221.	Rivaroxabanum**	B01AF01
222.	Glicopirionium**	R03BB06
223	Indacaterolum**	R03AC18*

7. În anexă, la sublista C „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în regim de compensare 100%”, secțiunea C1 „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu al unor grupe de boli în regim de compensare 100% din prețul de referință” se modifică după cum urmează:

a) La punctul G2 „Bolnavi cu proteze valvulare și vasculare”, poziția 1 va avea următorul cuprins:

„1.	Acenocumarolum	B01AA07”
-----	----------------	----------

b) La punctul G2 „Bolnavi cu proteze valvulare și vasculare”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul în specialitatea cardiologie, chirurgie cardiovasculară și chirurgie vasculară.”

c) La punctul G3 „Bolnavi cu proceduri intervenționale percutane, numai după implantarea unei proteze endovasculare (stent)”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul în specialitatea cardiologie, chirurgie cardiovasculară și chirurgie vasculară.”

d) La punctul G4 „Hepatite cronice de etiologie virală B, C și D”, poziția 4 va avea următorul cuprins:

„4.	Lamivudinum**** (concentrații de 5 mg/ml, 100 mg)	J05AF05”
-----	---	----------

e) La punctul G5 „Hepatita autoimună”, poziția 3 va avea următorul cuprins:

„3.	Azathioprinum	L04AX01”
-----	---------------	----------

f) La punctul G7 „Ciroza hepatică”, pozițiile 1, 2 și 9 vor avea următorul cuprins:

„1.	Lactulosum	A06AD11
2.	Rifaximinum	A07AA11
.....		
9.	Lamivudinum**** (concentrații de 5 mg/ml, 100 mg)	J05AF05”

g) La punctul G10 „Leucemii, limfoame, aplazie medulară, gamapatii monoclonale maligne, mieloproliferări cronice și tumori maligne, sindroame mielodisplazice”, pozițiile 14, 19 și 25 vor avea următorul cuprins:

„14.	Ciclosporinum	L04AD01
....		
19.	Fentanylum**	N02AB03
....		
25	Epoetin zeta***	B03XA01”

h) La punctul G11 „Epilepsie”, poziția 3 se abrogă.

i) La punctul G11 „Epilepsie” mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul în specialitatea neurologie și neurologie pediatrică.”

j) La punctul G13 „Miastenia gravis”, poziția 2 va avea următorul cuprins:

„2.	Methotrexatum	L01BA01”
-----	---------------	----------

k) La punctul G14 „Scleroza multiplă”, poziția 3 va avea următorul cuprins:

„3.	Methotrexatum	L01BA01”
-----	---------------	----------

l) La punctul G14 „Scleroza multiplă”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul din specialitatea neurologie.”

m) La punctul G15 „Boli psihice (schizofrenie, tulburări schizotipale și delirante, tulburări afective majore, tulburări psihotice acute și boli psihice copii, autism)”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul în specialitatea psihiatrie și psihiatrie pediatrică.”

n) La punctul G17 „Colagenoze majore (lupus eritematos sistemic, sclerodermie, poli/dermatomiozită, vasculite sistemice)”, pozițiile 2 și 3 vor avea următorul cuprins:

„2.	Cyclophosphamidum	L01AA01
3.	Azathioprinum	L04AX01”

o) La punctul G18 „Poliartrită reumatoidă, artropatia psoriazică și artrita juvenilă”, pozițiile 4, 5 și 7 vor avea următorul cuprins:

„4.	Methotrexatum	L01BA01
5.	Ciclosporinum	L04AD01
....		
7.	Azathioprinum	L04AX01”

p) La punctul G18 „Poliartrită reumatoidă, artropatia psoriazică și artrita juvenilă”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul din specialitatea reumatologie, nefrologie, medicină internă, pediatrie și reabilitare medicală.”

r) La punctul G19 „Spondilită ankilozantă”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul din specialitatea reumatologie sau reabilitare medicală.”

4

MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI, PARTEA I, Nr. 695/15.IX.2015

s) La punctul G23 „Boala Wilson”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul din specialitatea endocrinologie, neurologie sau neurologie pediatrică.”

ș) La punctul G25 „Boala cronică de rinichi — faza predializă”, pozițiile 9, 10 și 12 vor avea următorul cuprins:

„9.	Ciclosporinum	L04AD01
10.	Azathioprinum	L04AX01
....		
12.	Metoxi-polietilenglicol epoetina beta**	B03XA03*

t) La punctul G27 „Pemfigus”, pozițiile 6, 7 și 8 vor avea următorul cuprins:

„6.	Methotrexatum	L01BA01
7.	Ciclosporinum	L04AD01
8.	Azathioprinum	L04AX01*

ț) La punctul G29 „Boala Gaucher”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„După precizarea diagnosticului de către laboratoarele de specialitate, tratamentul se inițiază de către medicul din specialitatea gastroenterologie, hematologie, neurologie, neurologie pediatrică și pediatrie.”

u) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31a „Boală cronică inflamatorie intestinală”, pozițiile 1 și 2 vor avea următorul cuprins:

„1.	Infliximabum****	L04AB02
2.	Adalimumabum****	L04AB04*

v) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31a „Boală cronică inflamatorie intestinală”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul în specialitatea gastro-enterologie și medicină internă.”

w) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31b „Poliartrita reumatoidă”, pozițiile 2, 3, 4 și 7 vor avea următorul cuprins:

„2.	Etanerceptum****	L04AB01
3.	Infliximabum****	L04AB02
4.	Adalimumabum****	L04AB04
....		
7.	Certolizumab pegol****	L04AB05*

x) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31b „Poliartrita reumatoidă”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul în specialitatea reumatologie, medicină internă, nefrologie (pentru pacienții cu afectare renală) și reabilitarea medicală.”

y) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31c „Artropatia psoriazică”, pozițiile 1, 2 și 3 vor avea următorul cuprins:

„1.	Etanerceptum****	L04AB01
2.	Infliximabum****	L04AB02
3.	Adalimumabum****	L04AB04*

z) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31c „Artropatia psoriazică”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul în specialitatea reumatologie și reabilitare medicală.”

aa) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31d „Spondilita ankilozantă”, pozițiile 1, 2 și 3 vor avea următorul cuprins:

„1.	Etanerceptum****	L04AB01
2.	Infliximabum****	L04AB02
3.	Adalimumabum****	L04AB04*

ab) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31d „Spondilita ankilozantă”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul în specialitatea reumatologie, medicină internă și reabilitare medicală.”

ac) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31e „Artrita juvenilă”, poziția 1 va avea următorul cuprins:

„1.	Etanerceptum****	L04AB01*
-----	------------------	----------

ad) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31e „Artrita juvenilă”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul în specialitatea reumatologie, pediatrie și reabilitare medicală.”

ae) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31f „Psoriazis cronic sever (plăci)”, pozițiile 1, 2 și 3 vor avea următorul cuprins:

„1.	Etanerceptum****	L04AB01
2.	Infliximabum****	L04AB02
3.	Adalimumabum****	L04AB04*

af) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31f „Psoriazis cronic sever (plăci)”, poziția 4 se abrogă.

ag) La punctul G31 „Imunosupresoare selective”, subpunctul G31f „Psoriazis cronic sever (plăci)”, mențiunea prevăzută în subsolul tabelului va avea următorul cuprins:

„Tratamentul se inițiază de către medicul în specialitatea dermatologie.”

ah) Nota din finalul secțiunii C1 „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu al unor grupe de boli în regim de compensare 100% din prețul de referință” va avea următorul cuprins:

„NOTĂ:

Pentru medicamentele corespunzătoare acestei secțiuni inițierea tratamentului se face de către medicul de specialitate, altul decât medicul de familie, excepție făcând medicamentele din G1 — Insuficiență cardiacă cronică (clasa III sau IV Nyha) pozițiile 2, 3, 4, 5, 6, 7 și 9, pentru care inițierea tratamentului poate fi efectuată și de către medicul de familie.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (**) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (***) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății și cu aprobarea comisiilor de la nivelul caselor județene de asigurări de sănătate.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (****) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății și cu aprobarea comisiilor de la nivelul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

Medicamentul corespunzător DCI-ului notat cu (3) se livrează împreună cu solventul.

Medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (4) se importă cu avizul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (5) se utilizează numai pentru cazurile fără răspuns terapeutic la prednisonum.”

8. În anexă, la sublista C „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în regim de compensare 100%”, secțiunea C2 „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații incluși în programele naționale de sănătate cu scop curativ în tratamentul ambulatoriu și spitalicesc” se modifică după cum urmează:

a) La punctul P1 „Programul național de boli transmisibile”, litera A „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, subpunctul „Medicație specifică antiretrovirală”, poziția 13 va avea următorul cuprins:

„13.	Lamivudinum (concentrații de 10 mg/ml, 150 mg și 300 mg)	J05AF05”
------	--	----------

b) La punctul P1 „Programul național de boli transmisibile”, litera A „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”,

subpunctul „Medicație antiinfecțioasă pentru tratamentul infecțiilor asociate”, pozițiile 84 și 88 vor avea următorul cuprins:

„84.	Mefloquinum ⁴	P01BC02
.....		
88.	Primaquine ⁴	P01BA03”

c) La punctul P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 73 și 74 vor avea următorul cuprins:

„73.	Acidum ibandronicum** (concentrații de 2 mg, 6 mg și 50 mg)	M05BA06
74.	Acidum zoledronicum** (concentrația de 4 mg)	M05BA08”

d) La punctul P3 „Programul național de oncologie”, poziția 40 se abrogă.

e) La punctul P4 „Programul național de boli neurologice. Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, poziția 5 va avea următorul cuprins:

„5.	Azathioprinum	L04AX01”
-----	---------------	----------

f) La punctul P5 „Programul național de diabet zaharat. Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 35 și 36 vor avea următorul cuprins:

„35.	Combi-nați (Saxagliptinum+Metforminum)****	A10BD10
36.	Dapagliflozinum***	A10BX09”

g) La punctul P5 „Programul național de diabet zaharat. Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 21, 22 și 25 se abrogă.

h) La punctul P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subpunctul P6.11 „Sepsis sever”, poziția 1 se abrogă.

i) La punctul P7 „Programul național de boli endocrine. Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferări maligne”, pozițiile 16, 18, 22 și 23 se abrogă.

j) La punctul P7 „Programul național de boli endocrine. Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferări maligne”, poziția 20 va avea următorul cuprins:

„20.	Acidum zoledronicum** (concentrația de 5 mg)	M05BA08”
------	---	----------

k) La punctul P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subpunctul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 36 și 42 se abrogă.

6

MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI, PARTEA I, Nr. 695/15.IX.2015

l) La punctul P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subpunctul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 38 și 40 vor avea următorul cuprins:

„38.	Ciclosporinum	L04AD01
.....		
40.	Tacrolimusum**	L04AD02*

m) La punctul P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subpunctul P9.2 „Transplant de cord”, pozițiile 11 și 13 vor avea următorul cuprins:

„11.	Ciclosporinum	L04AD01
.....		
13.	Tacrolimusum**	L04AD02*

n) La punctul P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subpunctul P9.3 „Transplant hepatic”, pozițiile 17 și 18 vor avea următorul cuprins:

„17.	Ciclosporinum	L04AD01
18.	Tacrolimusum**	L04AD02*

o) La punctul P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subpunctul P9.4 „Transplant renal, transplant combinat de rinichi și pancreas”, pozițiile 24 și 26 vor avea următorul cuprins:

„24.	Ciclosporinum	L04AD01
.....		
26.	Tacrolimusum**	L04AD02*

p) La punctul P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subpunctul P9.4 „Transplant renal, transplant combinat de rinichi și pancreas”, poziția 28 se abrogă.

r) La punctul P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subpunctul P9.6 „Transplant pulmonar”, poziția 11 va avea următorul cuprins:

„11.	Ciclosporinum	L04AD01*
------	---------------	----------

s) La punctul P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subpunctul P9.7 „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu al pacienților transplantati”, pozițiile 14, 15, 16 și 18 vor avea următorul cuprins:

„14.	Ciclosporinum	L04AD01
15.	Tacrolimusum*** (forme orale)	L04AD02
16.	Mycophenolatium** (forme orale)	L04AA06
.....		
18.	Azathioprinum	L04AX01*

ș) Nota din finalul secțiunii C2 „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații incluși în programele naționale de sănătate cu scop curativ în tratamentul ambulatoriu și spitalicesc” va avea următorul cuprins:

„NOTĂ:

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (**) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (***) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății și cu aprobarea comisiilor de la nivelul caselor județene de asigurări de sănătate.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (****) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății și cu aprobarea comisiilor de la nivelul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.

Medicamentul corespunzător DCI-ului notat cu (3) se livrează împreună cu solvent.

Medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (4) se importă cu avizul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale.”

9. În anexă, la sublista C „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în regim de compensare 100%, secțiunea C3 „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază copiii până la 18 ani, tinerii de la 18 la 26 de ani dacă sunt elevi, ucenici sau studenți, dacă nu realizează venituri, precum și gravide și lehuze, în tratamentul ambulatoriu în regim de compensare 100% din prețul de referință” se modifică după cum urmează:

a) Pozițiile 1, 67, 116, 132 și 151 se abrogă.

b) „Nota din finalul secțiunii C3 „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază copiii până la 18 ani, tinerii de la 18 la 26 de ani dacă sunt elevi, ucenici sau studenți, dacă nu realizează venituri, precum și gravide și lehuze, în tratamentul ambulatoriu în regim de compensare 100% din prețul de referință” se modifică după cum urmează:

„NOTĂ:

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (**) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății.

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (***) se face pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății și cu aprobarea comisiilor de la nivelul caselor județene de asigurări de sănătate.

Medicamentele din această sublistă corespund DCI-urilor din nomenclatorul de produse, altele decât cele din sublistele A, B, sublista C secțiunea C1 și sublista D. Pentru categoriile de asigurați menționate în această sublistă, medicamentele

corespunzătoare denumirilor comune internaționale din sublista A, sublista B, secțiunea C1 a sublistei C și sublista D se vor acorda în regim de compensare de 100% la preț de referință, indiferent de indicația pentru care sunt prevăzute în aceste subliste."

10. În anexă, după sublista C „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în regim de compensare 100%” se introduce o nouă sublistă, sublista D „DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu în regim de compensare 20% din prețul de referință”, cu următorul cuprins:

„SUBLISTA D

DCI-uri corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații în tratamentul ambulatoriu în regim de compensare 20% din prețul de referință

Nr.	DCI	COD ATC
1.	Ranitidinum	A02BA02
2.	Famotidinum	A02BA03
3.	Nizatidinum	A02BA04
4.	Sucralfatum	A02BX02
5.	Mebeverinum	A03AA04
6.	Trimebutinum	A03AA05
7.	Domperidonum	A03FA03

Nr.	DCI	COD ATC
8.	Acid omega-3-esteri etilici 90**	C01AX06
9.	Trimetazidinum	C01EB15
10.	Nicergolinum	C04AE02
11.	Vincaminum	C04AX07
12.	Diosminum (combinații)**	C05CA53
13.	Aciclovirum	D06BB03
14.	Calcitoninum (somon)	H05BA01
15.	Piroxicamum	M01AC01
16.	Nimesulidum	M01AX17
17.	Acidum ibandronicum** (concentrațiile 3 mg și 150 mg)	M05BA06
18.	Strontium Ranelatum	M05BX03
19.	Clonazepamum	N03AA01
20.	Piracetamum	N06BX03
21.	Erdosteinum**	R05CB15

NOTĂ:

Tratamentul cu medicamentele corespunzătoare DCI-urilor notate cu (**) se efectuează pe baza protocoalelor terapeutice elaborate de comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății."

Art. II. — Prezenta hotărâre intră în vigoare la data de 1 octombrie 2015.

PRIM-MINISTRU
VICTOR-VIOREL PONTA

Contrasemnează:
Ministrul sănătății,
Nicolae Bănicioiu
Ministrul finanțelor publice,
Eugen Orlando Teodorovici

București, 9 septembrie 2015.
Nr. 741.