

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. AR/6510/2023 al Ministerului Sănătății și nr. DG.1345/30.03.2023 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 P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 226-229, 377, 385, 386, 389, 390, 405-408, 456, 544, 565, 623 și 631 se modifică și vor avea următorul cuprins:

226	W64813002	L01EK01	AXITINIBUM **1 Ω	INLYTA	COMP R. FILM.	1 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE	PR	56	42,590178	47,104464	0,0000 00
227	W59304002	L01EK01	AXITINIBUM **1 Ω	INLYTA 1 mg	COMP R. FILM.	1 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITAN IE	CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE	PR	56	42,590178	47,104464	0,0000 00
228	W64814002	L01EK01	AXITINIBUM **1 Ω	INLYTA	COMP R. FILM.	5 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE	PR	56	210,76625 0	230,41642 8	0,0000 00
229	W59305002	L01EK01	AXITINIBUM **1 Ω	INLYTA 5 mg	COMP R. FILM.	5 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITAN IE	CUTIE CU BLIST. AL/AL. X 56 COMPRIMATE FILMATE	PR	56	210,76625 0	230,41642 8	0,0000 00
377	W64592005	L01EH01	LAPATINIBU M **1 Ω	TYVERB	COMP R. FILM.	250mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLAND A	FLACON DIN PEID CU SISTEM DE INCHIDERE SECURIZAT X 140 COMPR. FILM.	PR	14 0	44,430142	48,701357	0,0000 00
385	W64502002	L01EX03	PAZOPANIB **1 Ω	VOTRIENT 200 mg	COMP R. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLAND A	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	PR	90	61,018000	66,933555	0,0000 00
386	W64502002	L01EX03	PAZOPANIB **1	VOTRIENT 200 mg	COMP R. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLAND A	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	PR	90	61,018000	66,933555	0,0000 00
389	W64503002	L01EX03	PAZOPANIB **1 Ω	VOTRIENT 400 mg	COMP R. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLAND A	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	PR	60	118,57983 3	129,88783 3	0,0000 00
390	W64503002	L01EX03	PAZOPANIB **1	VOTRIENT 400 mg	COMP R. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLAND A	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	PR	60	117,43080 0	128,76280 0	1,1250 33
405	W64724002	L01ECO2	DABRAFENIB UM **1	TAFINLAR 50mg	CAPS.	50mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLAND A	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	12 0	128,87216 6	140,78858 3	0,0000 00

406	W64724002	L01EC02	DABRAFENIB UM **1 Ω	TAFINLAR 50mg	CAPS.	50mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRELAND A	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	128,872166	140,788583	0,000000
407	W64725002	L01EC02	DABRAFENIB UM **1	TAFINLAR 75mg	CAPS.	75mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRELAND A	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	183,897000	200,765666	0,000000
408	W64725002	L01EC02	DABRAFENIB UM **1 Ω	TAFINLAR 75mg	CAPS.	75mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRELAND A	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE INALTA DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENA SI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	183,897000	200,765666	0,000000
456	W65809003	L01CE01	TOPOTECAN UM	TOPOTECA N ACCORD 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1mg/ml	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	POLONIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA BRUNA DE TIP I, CU CAPACITATEA DE 5 ML CARE CONTINE CONC. PT. SOL. PERF. (4 MG TOPOTECAN)	PR	1	282,730000	345,160000	0,000000
544	W58139001	L02BX03	ABIRATERON UM **1 Ω	ZYTIGA 250 mg	COMP R.	250mg	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 120 COMPRIMATE	PR F	120	124,223083	135,721083	0,000000
565	W65072001	L04AX02	TALIDOMIDU M **1	THALIDOMIDE CELGENE 50 mg	CAPS.	50mg	CELGENE EUROPE BV	OLANDA	CUTIE TIP PORTOFEL X 28 CAPS. (14 CAPS. X 2 BLISTERE PCTFE/PVC/AL)	PR	28	44,291142	49,912142	0,000000
623	W57534001	M05BX04	DENOSUMAB ** Ω	XGEVA 120mg	SOL INJ.	70mg/ml	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLA CE CONTINE 120MG DENOSUMAB IN 1,7ML SOL.INJ.	PR F	1	1.140,300000	1.281,080000	0,000000
631	W68371001	L04AX02	TALIDOMIDU M **1	TALIDOMIDA BMS 50 mg	CAPS.	50mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRELAND A	CUTIE TIP PORTOFEL X 28 CAPS. (14 CAPS. X 2 BLISTERE PCTFE/PVC/AL)	PR	28	44,291142	49,912142	0,000000

2. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 378, 387, 388, 391, 392, 403, 404, 409, 410 și 458 se abrogă.

3. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 749 se introduc două noi poziții, pozițiile 750 și 751 cu următorul cuprins:

750	W67325001	L04AX02	TALIDOMIDU M **1	TALIDOMIDA ACCORD 50 mg	CAPS.	50mg	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	POLONIA	CUTIE TIP PORTOFEL CU BLIST. PVC-PCTFE/AL X 28 CAPS.	PRF	28	36,909285	41,593571	0,000000
751	W67325002	L04AX02	TALIDOMIDU M **1	TALIDOMIDA ACCORD 50 mg	CAPS.	50mg	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	POLONIA	CUTIE CU BLIST. PERFORATE PVC-PCTFE/AL PT. ELIB. UNEI UNITATI DOZATE X 28 CAPS.	PRF	28	36,909285	41,593571	0,000000

4. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 45 și 120-123 se modifică și vor avea următorul cuprins:

45	W53951003	A10BA02	METFORMINUM	METFORMINA ARENA 500 mg	COMPR	500mg	ARENA GROUP SA	ROMANIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN PE X 60 COMPR.	P-RF	60	0,131400	0,177600	0,324400
120	W64467005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM **	GALVUS 50 mg	COMPR	50mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC//AL X 56 COMPR.	PRF	56	1,581600	1,999800	0,303414
121	W52375005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM **	GALVUS 50mg	COMPR	50mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X, 56 COMPR. (BLISTER PA/AL/PVC//AL)	P-RF	56	1,581600	1,999800	0,303414
122	W64117005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM **	DALMEVIN 50 mg	COMPR	50mg	MEDOCHEMIE LTD	CIPRU	CUTIE CU BLIST. PA-AL-PVC/AL X 56 COMPR.	PRF	56	1,581600	1,999800	0,299128
123	W66805004	A10BH02	VILDAGLIPTINUM **	GLUJADDA 50 mg	COMPR	50mg	MERCK ROMANIA SRL	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 COMPR.	PRF	30	1,581600	1,999800	0,356533

5. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 221 se introduc șase noi poziții, pozițiile 222-227 cu următorul cuprins:

222	W54001011	A10B809	GLICLAZIDUM	GLYCLADA 30 mg	COMP R. CU ELIB. PREL.	30mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU 4 BLISTERE DIN OPA-AL-PVC/AL X 15 COMPR. CU ELIB. PREL.	P6L	60	0,227666	0,307666	0,000000
-----	-----------	---------	-------------	----------------	------------------------	------	------------------------	----------	------------------------------------------------------------------	-----	----	----------	----------	----------

22 3	W540010 12	A10B80 9	GLICLAZIDUM	GLYCLADA 30 mg	COMP R. CU ELIB. PREL.	30mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENI A	CUTIE CU 6 BLISTERE DIN OPA-AL-PVC/AL X 10 COMPR. CU ELIB. PREL.	P6 L	6 0	0,22766 6	0,30766 6	0,0000 00
22 4	W684740 01	A10BD 07	COMBINATII (SITAGLIPTINUM+METFORMI NUM) **	JUZIMETT E 50 mg/1000 mg	COMP R. FILM.	50mg/1000 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMANI A	CUTIE CU BLIST. ALBE, OPACE PVC-PE-PVDC/AL X 28 COMPR. FILM.	PR F	2 8	1,32714 2	1,73607 1	0,0000 00
22 5	W674370 05	A10BD 08	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	MELKART DUO 50 mg/1000 mg	COMP R. FILM.	50mg/1000 mg	G.L. PHARMA GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL- PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	PR F	6 0	1,35466 6	1,71283 3	0,0000 00
22 6	W691980 01	A10BH 01	SITAGLIPTINUM **	JAZETA 25 mg/ml	SOL. ORALA	25mg/ml	ZENTIVA, K.S.	REPUBLI CA CEHA	CUTIE CU 1 FLAC. DE STICLA CU CAPACITATEA DE 100 ML, CU O SERINGA DE 5 ML DIN PLASTIC PENTRU ADMINISTRARE ORALA GRADATA LA FIECARE 0,5 ML	PR F	1	64,9600 00	82,1400 00	0,0000 00
22 7	W673120 06	A10BH 02	VILDAGLIPTINUM **	MELKART 50 mg	COMP R.	50mg	G.L. PHARMA GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL- PVC/AL X 60 COMPR.	PR F	6 0	1,31800 0	1,66650 0	0,0000 00

6. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 „Mucoviscidoză” după poziția 46 se introduc două noi poziții, pozițiile 47 și 48 cu următorul cuprins:

4 7	W672270 01	R07AX 30	LUMACAFORUM+IVACAFT ORUM **1	ORKAMBI 100 mg/125 mg	GRANU LE	100 mg/125 mg	VERTEX PHARMACEUTI CALS (IRELAND) LIMITED	IRLAND A	AMBALAJ CU 56 PLICURI (4X14) PLICURI DIN BOPET/PE/FOLIE ALUMINIU/PE)	P R	5 6	514,8402 85	561,5854 28	374,3902 86
4 8	W672280 01	R07AX 30	LUMACAFORUM+IVACAFT ORUM **1	ORKAMBI 150 mg/188 mg	GRANU LE	150 mg/188 mg	VERTEX PHARMACEUTI CALS (IRELAND) LIMITED	IRLAND A	AMBALAJ CU 56 PLICURI (4X14) PLICURI DIN BOPET/PE/FOLIE ALUMINIU/PE)	P R	5 6	858,0671 42	935,9757 14	0,000000

7. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 ”Boli rare – medicamente incluse condiționat”, pozițiile 5-9 se modifică și vor avea următorul cuprins:

5	W6558800 1	B01AX0 7	CAPLACIZUMABU M *** Ω	CABLIVI 10 mg	PULB+SOL V. PT. SOL. INJ	10mg	ABLYNX NV	BELGIA	1 FLAC+1 SERINGA PREUMPLUTA CU SOLV.+1 ADAPTOR +2 TAMPOANE	P R	1	16.880,49000 0	18.437,88000 0	0,00000 0
6	W6650700 1	B02BD0 2	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL *** Ω	ADYNOVI 250 UI/2 ml	PULB. SI SOLV. PT. SOL. INJ.	125UI/ml	BAXALTA INNOVATION S GMBH	AUSTRI A	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE SI 1 FLACON CU 2 ML SOLVENT, PREASAMBLATE ÎN SISTEM BAXJECT III	P R	1	738,360000	842,960000	0,00000 0
7	W6650800 1	B02BD0 2	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL *** Ω	ADYNOVI 500 UI/2 ml	PULB. SI SOLV. PT. SOL. INJ.	250UI/ml	BAXALTA INNOVATION S GMBH	AUSTRI A	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE SI 1 FLACON CU 2 ML SOLVENT, PREASAMBLATE ÎN SISTEM BAXJECT III	P R	1	1.412,370000	1.577,630000	0,00000 0
8	W6627600 2	B02BD0 2	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL *** Ω	ADYNOVI 2000 UI/5 ml	PULB. SI SOLV. PT. SOL. INJ.	400UI/ml	BAXALTA INNOVATION S GMBH	AUSTRI A	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE SI 1 FLACON CU 5 ML SOLVENT, PREASAMBLATE IN SISTEM BAXJECT III	P R	1	5.559,490000	6.097,990000	0,00000 0
9	W6650900 1	B02BD0 2	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL *** Ω	ADYNOVI 1000 UI/2 ml	PULB. SI SOLV. PT. SOL. INJ.	500UI/ml	BAXALTA INNOVATION S GMBH	AUSTRI A	CUTIE CU 1 FLACON CU PULBERE SI 1 FLACON CU 2 ML SOLVENT, PREASAMBLATE ÎN SISTEM BAXJECT III	P R	1	2.794,740000	3.094,420000	0,00000 0

8. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușa datorată carenței de iod și proliferării maligne”, pozițiile 3 și 8 se abrogă.

9. La secțiunea a P7 „Programul național de boli endocrine - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușa datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 112 se introduce o nouă poziție, poziția 113 cu următorul cuprins:

1 1 3	W667 76001	G03 CA03	ESTRAD IOLUM	ESTRADIOL BESINS 0,75 mg/doza	GEL TRANSDER MIC	0,75m g/doza	BESINS HEALTHCARE SA	BEL GIA	CUTIE CU 1 RECIPIENT MULTIDOZA, FORMAT DINTR-UN FLAC. DIN PP SI O POMPA DOZATOARE DIN PP CU 80 G GEL	P R F	1	25,91 0000	33,89 0000	0,00 0000
-------------	---------------	-------------	-----------------	----------------------------------	------------------------	-----------------	----------------------------	------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------	---	---------------	---------------	--------------

10. 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 7 și 12 se abrogă.

11. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, pozițiile 3 și 8 se abrogă.

Art. II. – Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și se aplică începând cu luna aprilie 2023.

Ministrul Sănătății,

Prof. Univ. Dr. Alexandru RAFILA

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Adela COJAN
Vicepreședinte