

## 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. *SP 8669/2019* al Ministerului Sănătății și nr. *OG 861/28.06.19* 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, 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” A. „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere” poziția 246 se abrogă.**

2. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” A. „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, pozițiile 247, 248, 394, 395, 588 și 589 se modifică și vor avea următorul cuprins:

2 4 7	W082 57001	J01X D01	METRONID AZOLUM	FLAGYL ( vezi J01XD01)	COMPR . FILM.	250 mg	LABORATOIRE AVENTIS	FRANTA	CUTIE X 2 BLIST. PVC-PVDC/AL X 10 COMPR. FILM.	P- RF	2 0	0,283 500	0,383 000	0,00 0000
2 4 8	W635 35001	J01X D01	METRONID AZOLUM	FLAGYL 250 mg (vezi P01AB01)	COMPR . FILM.	250 mg	SANOFI ROMANIA S.R.L.	ROMANI A	CUTIE CU 2 BLIST. PVC-PVDC/AL X 10 COMPR. FILM.	PRF	2 0	0,283 500	0,383 000	0,00 0000
3 9 4	W140 87002	J05A E08	ATAZANAV IRUM	REYATAZ 150 mg	CAPS.	150 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	MAREA BRITANIE	CUTIE X 60 CAPS. (BLIST. AL/AL)	P- RF/ R	6 0	20,50 4200	23,11 2600	6,17 6900
3 9 5	W140 88001	J05A E08	ATAZANAV IRUM	REYATAZ 200 mg	CAPS.	200 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLAC. PEID CU 1 SISTEM DE ÎNCHIDERE SECURIZAT PT. COPII, DIN POLIPROPILENA X 60 CAPS.	P- RF/ R	6 0	21,38 4600	24,07 2199	6,44 7301
5 8 8	W655 67002	J05A E08	ATAZANAV IRUM	REYATAZ 150 mg	CAPS.	150 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE X 60 CAPS. (BLIST. AL/AL 6X1)	PR	6 0	20,50 4200	23,11 2600	6,17 6900
5 8 9	W655 68001	J05A E08	ATAZANAV IRUM	REYATAZ 200 mg	CAPS.	200 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE X 1 FLAC. PEID CU 1 SISTEM DE ÎNCHIDERE SECURIZAT PT. COPII, DIN POLIPROPILENA X 60 CAPS.	PR	6 0	21,38 4600	24,07 2199	6,44 7301

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” A. „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, după poziția 592 se adaugă paisprezece noi poziții, pozițiile 593-606 cu următorul cuprins:

5 9 3	W60 4690 02	J01 CFO 4	OXACILLINUM	OXACILINA ATB 1000 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000m g	ANTIBIOTICE SA	ROM ANIA	CUTIE CU 50 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	PR F	5 0	4,14 7000	5,06 2600	0,00 0000
5 9 4	W60 4690 04	J01 CFO 4	OXACILLINUM	OXACILINA ATB 1000 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000m g	ANTIBIOTICE SA	ROM ANIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	PR F	1 0	4,29 8000	5,62 2000	0,00 0000
5 9 5	W60 4680 02	J01 CFO 4	OXACILLINUM	OXACILINA ATB 500 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	500mg	ANTIBIOTICE S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU 50 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	PR F	5 0	3,82 8000	4,67 3200	0,00 0000
5 9 6	W60 4680 04	J01 CFO 4	OXACILLINUM	OXACILINA ATB 500 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	500mg	ANTIBIOTICE S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	PR F	1 0	3,96 7000	5,18 9000	0,00 0000
5 9 7	W58 9010 04	J01 CRO 1	AMPICILLINUM + SULBACTAM	AMPIPLUS 1000 mg/500 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000m g/500 mg	ANTIBIOTICE S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU 25 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CONTINAND PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	PR, PR F	2 5	14,3 9000 0	17,2 1120 0	0,00 0000
5 9 8	W58 9010 03	J01 CRO 1	AMPICILLINUM + SULBACTAM	AMPIPLUS 1000 mg/500 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000m g/500 mg	ANTIBIOTICE S.A.	ROM ANIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CONTINAND PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	PR, PR F	1 0	14,5 0900 0	17,7 1300 0	0,00 0000

599	W589010	J01CRO1	AMPICILLINUM + SULBACTAM	AMPIPLUS 1000 mg/500 mg	PULB. PT. INJ./PERF.	1000mg/500 mg	ANTIBIOTICE S.A.	ROMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. IN STICLA INCOLORA CONTINAND PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	PR, PR F	1	15,03000	18,96072	1,359280
600	W59739004	J01CRO2	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXIPLUS 1000 mg/200 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000mg/200 mg	ANTIBIOTICE SA	ROMANIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CARE CONTIN PULB. PT. SOL. INJ. / PERF.	PR F	10	7,952000	10,05500	0,000000
601	W597390101	J01CRO2	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXIPLUS 1000 mg/200 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000mg/200 mg	ANTIBIOTICE SA	ROMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CARE CONTINE PULB. PT. SOL. INJ. / PERF.	PR F	1	8,090000	10,94000	0,000000
602	W597390205	J01CRO2	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXIPLUS 1000 mg/200 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000mg/200 mg	ANTIBIOTICE SA	ROMANIA	CUTIE CU 25 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CARE CONTIN PULB. PT. SOL. INJ. / PERF.	PR F	25	7,810000	9,534400	0,000000
603	W638760317	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	AVELOX 400 mg	COMPR. FILM.	400mg	BAYER AG	GERMANIA	CUTIE CU 1 BLIST. TRANSPARENT PVC-PVDC/AL X 5 COMPR. FILM.	PR F	5	4,377600	5,916000	3,826000
604	W6506310401	J05AE08	ATAZANAVIRUM	ATAZANAVIR ALVOGEN 150 mg	CAPS.	150mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MALTA	CUTIE CU BLIST. PERFORATE UNIDOZA OPA-AL-PVC/AL CONTINAND 60X1 CAPS.	PR	60	17,08683	19,26050	0,000000
605	W6506320502	J05AE08	ATAZANAVIRUM	ATAZANAVIR ALVOGEN 200 mg	CAPS.	200mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.	MALTA	CUTIE CU FLAC. PEID CU CAPAC PP, PREVAZUT CU SISTEM DE INCHIDERE SECURIZAT PENTRU COPII X 60 CAPS.	PR	60	17,82050	20,06016	0,000000
606	W6504210601	S01AA23	NETILMICINUM	NETTACIN 3 mg/g	UNG. OFT.	3mg/g	SIFI S.P.A.	ITALIA	CUTIE CU 1 TUB DIN AL PREVAZUT CU APLICATOR DIN PEJD X 5 G UNG. OFT.	PR F	1	13,76400	18,60000	15,76000

4. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, după poziția 172 se adaugă patru noi poziții, pozițiile 173-176 cu următorul cuprins:

173	W597390034	J01CRO2	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXIPLUS 1000 mg/200 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000mg/200mg	ANTIBIOTICE SA	ROMANIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CARE CONTIN PULB. PT. SOL. INJ. / PERF.	PR F	10	7,952000	10,055000	0,000000
174	W597390041	J01CRO2	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXIPLUS 1000 mg/200 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000mg/200mg	ANTIBIOTICE SA	ROMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CARE CONTINE PULB. PT. SOL. INJ. / PERF.	PR F	1	8,090000	10,940000	0,000000
175	W597390055	J01CRO2	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXIPLUS 1000 mg/200 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000mg/200mg	ANTIBIOTICE SA	ROMANIA	CUTIE CU 25 FLAC. DIN STICLA INCOLORA CARE CONTIN PULB. PT. SOL. INJ. / PERF.	PR F	25	7,810000	9,534400	0,000000
176	W63876017	J01MA14	MOXIFLOXACINUM	AVELOX 400 mg	COMPR. FILM.	400mg	BAYER AG	GERMANIA	CUTIE CU 1 BLIST. TRANSPARENT PVC-PVDC/AL X 5 COMPR. FILM.	PR F	5	4,377600	5,916000	3,826000

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie” pozițiile 76, 86, 508, 509 și 564 se abrogă.

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 10, 12, 13, 211, 212, 469 și 470 se modifică și vor avea următorul cuprins:

10	W62 5480 05	L01 AA 09	BENDAM USTINUM **1	BENDAMUSTIN A ACCORD 2,5 mg/ml	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MARE A BRITA NIE	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLA BRUNA, CU CAPACITATEA DE 50 ML CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. CARE CONTINE 100 MG BENDAMUSTINA	P R	5	493,6 1400 0	545,6 7000 0	0,00 0000
12	W63 0640 06	L01 AA 09	BENDAM USTINUM **1	BENDAMUSTIN A MYLAN 2,5 mg/ml	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ ml	MYLAN S.A.S.	FRANT A	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLA BRUNA, CAPACITATEA DE 50 ML CARE CONTINE 100 MG CLORHIDRAT DE BENDAMUSTINA	P R	5	592,3 3680 0	654,8 0400 0	13,8 8000
13	W62 4320 06	L01 AA 09	BENDAM USTINUM **1	BENDAMUSTIN A ZENTIVA 2,5 mg/ml	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ ml	ZENTIVA, K.S.	REPUB LICA CEHA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLA BRUNA, CU CAPACITATEA DE 50 ML CU PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF. CARE CONTINE 100 MG CLORHIDRAT DE BENDAMUSTINA	P R	5	562,9 0000 0	621,1 9200 0	0,00 0000
211	W64 3810 01	L01 XC 03	TRASTUZ UMABU M **1	HERCEPTIN 150mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	150 mg	ROCHE REGISTRATI ON GMBH	GERM ANIA	CUTIE X 1 FLAC. PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. CONTINÂND 150 MG TRASTUZUMAB	P R	1	1.932 ,6000 00	2.152 ,3200 00	71,9 7000 0
212	W07 8810 01	L01 XC 03	TRASTUZ UMABU M **1	HERCEPTIN 150mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	150 mg	ROCHE REGISTRATI ON LTD.	MARE A BRITA NIE	CUTIE X 1 FLAC. PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	1.932 ,6000 00	2.152 ,3200 00	71,9 7000 0
469	W64 9490 01	L03 AA 13	PEGFILGR ASTIMU M **	PELGRAZ 6 mg	SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	6m g	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MARE A BRITA NIE	CUTIE CU 1 SERINGA PREUMPLUTA CARE CONTINE 0,6 ML SOL. INJ.	P R	1	2.540 ,1840 00	2.814 ,5880 00	58,8 5200 0
470	W51 5630 01	L03 AA 13	PEGFILGR ASTIMU M **	NEULASTA 6mg	SOL. INJ.	6m g	AMGEN EUROPE B.V.	OLAND A	CUTIE X BLISTER X 1 SERINGA PREUMPLUTA X 0,6ML SOL. INJ.	P R	1	2.540 ,1840 00	2.814 ,5880 00	721, 5820 00

7. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 572 se adaugă patru noi poziții, pozițiile 573-576 cu următorul cuprins:

573	W65 2730 01	L01 XC 03	TRASTUZ UMABU M **1	OGIVRI 150 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	150 mg	MYLAN S.A.S.	FRA NTA	CUTIE X 1 FLAC. CU CAPACITATEA DE 15 ML DIN STICLA TRANSPARENTA DE TIP I CU DOP DIN CAUCIUC BUTILIC LAMINAT CU FILM DE FLUORO-REZINA CONTINÂND TRASTUZUMAB 150 MG	P R	1	1.610 ,5000 00	1.793 ,6000 00	0,0 000 00
574	W62 9950 01	L01 XE1 Z	VANDETA NIBUM **1 Ω	CAPRELS A 100mg	COMPR. FILM.	100 mg	GENZYME EUROPE B.V.	OLA ND A	BLISTERE PVC/PVDC/AL, SIGILATE CU FOLIE DE ALUMINIU X 30 COMPRIMATE FILMATE	P R	3 0	209,3 7300 0	229,4 8866 6	0,0 000 00
575	W64 2780 01	L01 XX 02	ASPARAG INAZUM	KIDROLA SE 10000 U.I.	PULB+SOLV. PT. SOL. INJ.	100 000 .l.	DIRECT PHARMA LOGISTICS S.R.L.	RO MA NIA	CUTIE CU 10 FLAC. CU PULB. PT. SOL. INJ.	P R	1 0	410,8 3300 0	451,6 2400 0	0,0 000 00
576	W65 2540 01	L03 AA 13	PEGFILGR ASTIMU M **	ZIEXTEN ZO 6 mg	SOL INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA	6m g	SANDOZ GMBH	AUS TRI A	CUTIE CU 1 SERINGA PREUMPLUTA CARE CONTINE 0,6 ML SOL. INJ.	P R	1	2.116 ,8200 00	2.345 ,4900 00	0,0 000 00

8. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice - Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, după poziția 17 se adaugă două noi poziții, pozițiile 18-19 cu următorul cuprins:

1	W64873	L04AA	ALEMTUZUMABU	LEMTRADA	CONC. PT. SOL.	12mg/1,			CUTIE CU 1 FLACON X	P		30.894,82	33.713,55	0,000
8	001	34	M **1 Q	12mg	PERF.	2ml	SANOFI BELGIUM	BELGIA	12MG/1,2ML	R	1	0000	0000	000
1	W60450	L04AA	ALEMTUZUMABU	LEMTRADA	CONC. PT. SOL.	12mg/1,			CUTIE CU 1 FLACON X	P		30.894,82	33.713,55	0,000
9	001	34	M **1 Q	12mg	PERF.	2ml	GENZYME THERAPEUTICS LTD	MAREA BRITANIE	12MG/1,2ML	R	1	0000	0000	000

9. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.3: „Hipertensiune Pulmonara”, după poziția 22 se adaugă o nouă poziție, poziția 23 cu următorul cuprins:

2	W647460	G04BE0	SILDENAFILUM	REVIATIO 20	COMPR.	20m	PFIZER EUROPE MA	BELGI	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 90 COMPR.	P	9	10,2656	11,6134	0,00000
3	01	3	**	mg	FILM.	g	EEIG	A	FILM.	R	0	66	44	0

10. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, poziția 11 se modifică și va avea următorul cuprins:

1	W6462	B02A	ACIDUM TRANEXAMICUM	ACIDO TRANEXAMICO BIOINDUSTRIA	SOL. INJ. PT. ADM.	500mg	CN UNIFARM	ROMA	CUTIE CU 5 FIOLE X 5	P		3,086	4,172	0,000
1	9001	A02	4)	L.I.M. 500 mg/5 ml	I.V.SI ORALA	/5ml	S.A.	NIA	ML SOL. INJ.	R	5	000	000	000

11. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.3: „Transplant hepatic”, poziția 16 se modifică și va avea următorul cuprins:

1	W6462	B02A	ACIDUM TRANEXAMICUM	ACIDO TRANEXAMICO BIOINDUSTRIA	SOL. INJ. PT. ADM.	500mg	CN UNIFARM	ROMA	CUTIE CU 5 FIOLE X 5	P		3,086	4,172	0,000
6	9001	A02	4)	L.I.M. 500 mg/5 ml	I.V.SI ORALA	/5ml	S.A.	NIA	ML SOL. INJ.	R	5	000	000	000

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

	W6462	B02A	ACIDUM TRANEXAMICUM	ACIDO TRANEXAMICO BIOINDUSTRIA	SOL. INJ. PT. ADM.	500mg	CN UNIFARM	ROMA	CUTIE CU 5 FIOLE X 5	P		3,086	4,172	0,000
9	9001	A02	4)	L.I.M. 500 mg/5 ml	I.V.SI ORALA	/5ml	S.A.	NIA	ML SOL. INJ.	R	5	000	000	000

Art. II. - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și intră în vigoare începând cu luna iulie 2019.

Ministerul ~~sănătății~~.

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Razvan Teohar / VULCANESCU  
Vicepreședinte