



# MONITORUL OFICIAL

## AL

# ROMÂNIEI

Anul 186 (XXX) — Nr. 1030

PARTEA I  
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Marti, 4 decembrie 2018

### SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
185. — Ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor pentru modificarea anexei nr. 1 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 35/2016 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor .....	2–4
1.523/1.555. — Ordin al ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate 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 .....	5–30
1.667. — Ordin al președintelui Institutului Național de Statistică privind pragurile valorice Intrastat pentru colectarea informațiilor statistice de comerț intra-UE cu bunuri în anul 2019 .....	31

# ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

## ORDIN

**pentru modificarea anexei nr. 1 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 35/2016 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor**

Văzând Referatul de aprobare nr. 2.404 din 7.11.2018, întocmit de Direcția generală sănătatea și bunăstarea animalelor din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, ținând cont de prevederile art. 6<sup>3</sup> și ale art. 10 lit. b) din Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 215/2004, cu modificările și completările ulterioare,

în baza prevederilor art. 6 din Hotărârea Guvernului nr. 1.156/2013 pentru aprobarea acțiunilor sanitar-veterinare cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, a acțiunilor prevăzute în Programul de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, precum și a tarifelor aferente acestora, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 3 alin. (1) și (3), precum și al art. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1.415/2009 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a unităților din subordinea acesteia, cu modificările și completările ulterioare,

**președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor emite următorul ordin:**

**Art. I.** — Anexa nr. 1 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 35/2016 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 303 și 303 bis din 20 aprilie 2016, cu modificările și completările ulterioare, se modifică după cum urmează:

**1. În notă, punctul 51 va avea următorul cuprins:**

„51. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor analizează în detaliu modalitatea de

realizare a inspecțiilor oficiale în exploatațiile nonprofesionale înregistrate în Registrul specific al exploatațiilor și rezultatele obținute în anii precedenți. Până la finalizarea concluziilor acestei analize, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor decide ca inspecțiile în exploatațiile nonprofesionale să se desfășoare în perioada septembrie—15 decembrie. Plata pentru realizarea inspecțiilor în exploatațiile nonprofesionale se efectuează numai în cazul în care au fost operate în Baza națională de date toate modificările identificate în teritoriu în momentul efectuării acestor inspecții.”

**2. În capitolul I secțiunea 1, punctul 9 va avea următorul cuprins:**

„9. PESTA PORCINĂ AFRICANĂ

Scop: controlul și eradicarea pestei porcine africane

I. Supravegherea la porcii domestici	II. Supravegherea la porcii mistreți
1. PRECIZĂRI TEHNICE	1. PRECIZĂRI TEHNICE
Laboratorul nominalizat pentru testarea probelor recoltate este IDSA — LNR pentru PPA sau alt LSVSA acreditat să efectueze testele pentru PPA.	Laboratorul nominalizat pentru testarea probelor recoltate este IDSA — LNR pentru PPA sau alt LSVSA acreditat să efectueze testele pentru PPA.
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
În exploatațiile nonprofesionale din toate cele 41 de județe și din municipiul București se testează toți porcii domestici bolnavi sau găsiți morți pentru care există semne care pot fi atribuite PPC sau PPA. Acești porci sunt supuși testelor virusologice, atât pentru PPC, cât și pentru PPA, pe aceleași probe. Probele care trebuie recoltate constau în organe și sânge integral. În exploatațiile comerciale industriale și de tip A din toate cele 41 de județe și din municipiul București se testează astfel: — porcii bolnavi sau găsiți morți pentru care există semne ce pot fi atribuite PPC sau PPA sunt supuși testelor virusologice, atât pentru PPC, cât și pentru PPA, pe aceleași probe; — în fiecare săptămână sunt supuse testării virusologice probe de organe provenite de la cel puțin primii doi porci morți, cu vârsta de peste două luni, în fiecare unitate de producție.	Toți porcii mistreți bolnavi sau găsiți morți, inclusiv cei morți în urma accidentelor rutiere, din toate cele 41 de județe și din municipiul București Testarea se face virusologic și serologic, pe aceleași probe colectate pentru pesta porcină clasică, ținând cont de programarea cuprinsă în programul cofinanțat UE și transmis de ANSVSA. Probele care trebuie recoltate constau în organe și sânge integral sau lichid din cavitatea toracică, după caz. Probele sunt recoltate, după caz, de către personalul tehnic instruit al fondurilor cinegetice sau de către medicul veterinar oficial și transmise la LSVSA acreditate sau IDSA — LNR pentru diagnostic.

I. Supravegherea la porcii domestici	II. Supravegherea la porcii mistreți
Supravegherea activă	Supravegherea activă
	<p>În zonele de restricție Partea II și Partea III stabilite prin Decizia de punere în aplicare 2014/709/UE privind măsurile zoosanitare de combatere a pestei porcine africane în anumite state membre și de abrogare a Deciziei de punere în aplicare 2014/178/UE, cu modificările și completările ulterioare, se testează porcii mistreți vânați în timpul anului atât virusologic, cât și serologic, în proporție de 100%.</p> <p>În zonele de restricție Partea I, mistreții se testează virusologic și serologic, doar în cazul în care carnea va fi expediată către zone libere.</p> <p>Circulația cărnii proaspete și preparatelor din carne de mistreț va respecta prevederile art. 15 al Deciziei de punere în aplicare 2014/709/UE, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>În zona afectată, respectiv aria calculată, cu o rază de 13 km în jurul cazului confirmat de PPA la mistreț, se recoltează integral mistreții prin metode de vânatoare care nu dislocă efectivul, respectiv prin pândă și dibuire. Acești mistreți uciși se testează atât virusologic, cât și serologic, în proporție de 100%.</p> <p>În zona afectată se execută o groapă/gropi de incinerare, de către gestionarul fondului de vânatoare, unde se incinerează carcasele de mistreți prin ardere <i>in situ</i>, sub supravegherea oficială sanitar-veterinară.</p> <p>Probele sunt recoltate, în condiții de biosecuritate, de către personalul tehnic instruit al gestionarilor fondurilor cinegetice sau de către medicul veterinar oficial, după caz.</p>
Metode de diagnostic	Metode de diagnostic
<p>Testele de elecție sunt examenul virusologic PCR pentru detectarea genomului viral al PPA/examenul IFD pentru detecția antigenului viral și/sau testul serologic ELISA pentru detectarea anticorpilor împotriva virusului PPA, în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 2003/422/EC de aprobare a manualului de diagnostic al pestei porcine africane.</p> <p>Confirmarea unui focar primar de pestă porcină africană prin teste virusologice se face în situația în care se obțin două teste virusologice pozitive — PCR+IFD. Raportul de notificare pentru confirmarea bolii și declararea focarului primar se fac pe baza rezultatului obținut la IDSA — LNR pentru PPA.</p> <p>În cazul focarelor secundare, notificarea de suspiciune se face pe baza semnelor clinice sau leziunilor de boală coroborate cu legătura epidemiologică cu focare de PPA deja confirmate. Confirmarea unui focar secundar de pestă porcină africană se face în situația în care se obține un test virusologic pozitiv. Raportul de notificare pentru confirmarea bolii și declararea focarului secundar se fac pe baza rezultatului obținut la LSVSA.</p>	<p>Testele de elecție atât pentru supravegherea pasivă, cât și pentru cea activă sunt examenul virusologic PCR, pentru detectarea genomului viral al PPA/examenul IFD pentru detecția antigenului viral și/sau testul serologic ELISA, pentru detectarea anticorpilor împotriva virusului PPA, în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 2003/422/EC de aprobare a manualului de diagnostic al pestei porcine africane.</p> <p>Apariția unui caz primar de pestă porcină africană la mistreți se poate confirma după izolarea virusului sau în cazul în care cel puțin două teste de detectare a antigenului, a genomului sau a anticorpului au dat un rezultat pozitiv.</p> <p>Alte cazuri de pestă porcină africană la porcii sălbatici, pentru care s-a stabilit o legătură epidemiologică cu cazuri confirmate anterior, se pot confirma în cazul în care un test de detectare a antigenului, a genomului sau a anticorpului a avut un rezultat pozitiv. Notificarea de suspiciune se face pe baza leziunilor de boală identificate pe carcasă și a faptului că mistrețul este într-o zonă declarată afectată. Raportul de notificare pentru confirmarea bolii și declararea cazului de PPA se fac pe baza rezultatului obținut la LSVSA.</p>
<p>Dacă o probă reacționează pozitiv la testul ELISA pentru anticorpi, un al doilea test va fi efectuat pentru confirmarea bolii de către IDSA: testul de imunofluorescență indirectă — IIFT — sau testul de imunoperoxidază — IPT — pentru detectarea anticorpilor. Confirmarea unui focar de pestă porcină africană prin teste serologice se face în situația în care se obțin două teste serologice pozitive — ELISA + testul de imunoperoxidază, ELISA + imunobloting — corelate cu datele epidemiologice și clinice.</p>	

I. Supravegherea la porcii domestici	II. Supravegherea la porcii mistreți
2. PRECIZĂRI EXECUȚIE	2. PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<p>Supravegherea este făcută de persoanele care supraveghează animalele — proprietari sau îngrijitori — care au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire sau moarte medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți.</p> <p>Responsabilitatea supravegherii pasive revine și structurilor din cadrul DSVSA responsabile pentru controlul la frontieră efectuat asupra importurilor de alimente de origine animală, a animalelor de companie susceptibile, a alimentelor din bagajele călătorilor și a oricărui altor eventuale puncte de risc sau, după caz, medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți sau oficiali.</p>	<p>Supravegherea este făcută de vânătorii și paznicii fondurilor cinegetice sau, după caz, de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali.</p>
Supravegherea activă	Supravegherea activă
<p>Examenele clinice — inspecțiile — sunt efectuate de către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți. La suspectarea bolii este notificată urgent DSVSA.</p>	<p>Probele sunt recoltate de către vânătorii sau paznicii fondurilor cinegetice instruiți în prealabil.</p> <p>Este obligatorie respectarea prevederilor Normei sanitare veterinare privind metodologia de prelevare, ambalare, identificare și transport al probelor destinate examenelor de laborator din domeniul sănătății și al bunăstării animalelor, precum și din domeniul organismelor modificate genetic, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 145/2018.</p> <p>Toți mistreții care sunt vânați și pe care se realizează supravegherea activă pentru pesta porcină africană sunt păstrați, în mod obligatoriu, în centrele de colectare/unitățile de manipulare a vânatului, până la aflarea rezultatului.</p>
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>În cazul confirmării bolii, se aplică prevederile Normei sanitare veterinare privind controlul pestei porcine africane, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 99/2006, cu modificările și completările ulterioare, care transpune în legislația națională Directiva 2002/60/CE a Consiliului din 27 iunie 2002 de stabilire a dispozițiilor specifice de combatere a pestei porcine africane și de modificare a Directivei 92/119/CEE în ceea ce privește boala Teschen și pesta porcină africană.</p>	
<p>Este obligatorie respectarea prevederilor Normei sanitare veterinare privind condițiile de biosecuritate în exploatațiile de suine, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA și al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale nr. 20/195/2018. Se interzice creșterea liberă a porcinelor domestice în vecinătatea fondurilor cinegetice, precum și pe suprafața gropilor de gunoi și în raza acestora, în scopul evitării contactului cu porcii mistreți. Se interzice accesul porcinelor domestice pe suprafața efectivă a fondurilor cinegetice.”</p>	

**Art. II.** — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

p. Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,  
**Csutak Nagy Laszlo**

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
Nr. 1.523 din 4 decembrie 2018

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI  
DE SĂNĂTATE  
Nr. 1.555 din 3 decembrie 2018

## **ORDIN**

### **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**

Văzând Referatul de aprobare nr. SP 14.669 din 4 decembrie 2018 al Ministerului Sănătății și nr. DG 5.224 din 3 decembrie 2018 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, 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 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 363, 476—478, 494—496 și 503 se modifică și vor avea următorul cuprins:

6

„363	W55841001	J02AX06	ANIDULAFUNGINUM	ECALTA 100 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV	BELGIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ A 30 ML X 100 MG PULB.	1	1.210,656000	328,824000
476	W62913001	J05AR17	COMBINAȚII (EMTRICITABINUM + TENOFOVIRUM ALAFENAMIDA)	DESCOVY 200 mg/10 mg	COMPR. FILM.	200 mg/10 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	30	71,817666	0,000000
477	W62914001	J05AR17	COMBINAȚII (EMTRICITABINUM + TENOFOVIRUM ALAFENAMIDA)	DESCOVY 200 mg/25 mg	COMPR. FILM.	200 mg/25 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	30	71,817666	0,000000
478	W62792001	J05AR18	ELVITEGRAVIR + COBICISTAT + EMTRICITABINE + TENOFOVIR	GENVOYA 150 mg/150 mg/200 mg/10 mg	COMPR. FILM.	150 mg/150 mg/200 mg/10 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	30	134,287666	0,000000
494	W43965001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 10 g/200 ml	SOL. PERF.	10 g/200 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	2.214,850000	0,000000
495	W43962001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 1 g/20 ml	SOL. PERF.	1 g/20 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	264,140000	0,000000
496	W43963001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 2,5 g/50 ml	SOL. PERF.	2,5 g/50 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	606,850000	0,000000
503	W43964001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 5 g/100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	1.142,840000	0,000000

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 535 se introduc douăzeci de noi poziții, pozițiile 536—555, cu următorul cuprins:

536	W59497007	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	ENHANCIN 875 mg/125 mg	COMPR. FILM.	875 mg/125 mg	RANBAXY IRELAND LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC- PVC/AL INTRODUSE ÎN PUNGI DE POLIESTER/AL/ POLIESTER/PE X 21 COMPR. FILM.	21	0,970952	0,000000
537	W59497004	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	ENHANCIN 875 mg/125 mg	COMPR. FILM.	875 mg/125 mg	RANBAXY IRELAND LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC- PVC/AL INTRODUSE ÎN PUNGI DE POLIESTER/AL/ POLIESTER/PE X 14 COMPR. FILM.	14	0,970714	0,000000
538	W64358003	J01FA10	AZITHROMYCINUM	SUMAMED FORTE 200 mg/ 5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	200 mg/5 ml	PLIVA LJUBLJANA D.O.O.	SLOVENIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID CONTINÂND PULB. PT. 37,5 ML SUSP. ORALĂ, O SERINGĂ PT. ADMINISTRARE ORALĂ DIN PE/PS SAU PP/PP ȘI O LINGURITĂ DOZATOARE	1	60,360000	0,000000
539	W62969001	J02AX04	CASPOFUNGINUM **	CASPOFUNGINA STADA 70 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	70 mg	FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1	1.195,620000	0,000000
540	W62968001	J02AX04	CASPOFUNGINUM **	CASPOFUNGINA STADA 50 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg	FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1	932,680000	0,000000
541	W64659001	J02AX06	ANIDULAFUNGINUM	ANIDULAFUNGINA TEVA 100 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	TEVA OPERATIONS POLAND SP. Z.O.O.	POLONIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ DE TIP I CARE CONTINE PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1	1.008,880000	0,000000
542	W64415013	J05AE10	DARUNAVIRUM**	DARUNAVIR TEVA 800 mg	COMPR. FILM.	800 mg	TEVA OPERATIONS POLAND SP. Z.O.O.	POLONIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID, FĂRĂ DESICANT X 30 COMPR. FILM.	30	38,545000	0,000000
543	W64415010	J05AE10	DARUNAVIRUM**	DARUNAVIR TEVA 800 mg	COMPR. FILM.	800 mg	TEVA OPERATIONS POLAND SP. Z.O.O.	POLONIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID, CU DESICANT X 30 COMPR. FILM.	30	38,545000	0,000000

544	W64753001	J05AF09	EMTRICITABINUM	EMTRIVA 200 mg	CAPS.	200 mg	GILEAD SCIENCE LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 30 CAPS.	FR	30	23,718333	0,000000
545	W64752001	J05AR17	COMBINAȚII (EMTRICITABINUM + TENOFOVIRUM ALAFENAMIDA)	DESCOVY 200 mg/25 mg	COMPR. FILM.	200 mg/25 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	FR	30	71,817666	0,000000
546	W64751001	J05AR17	COMBINAȚII (EMTRICITABINUM + TENOFOVIRUM ALAFENAMIDA)	DESCOVY 200 mg/10 mg	COMPR. FILM.	200 mg/10 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	FR	30	71,817666	0,000000
547	W64755001	J05AR18	ELVITEGRAVIR + COBICISTAT + EMTRICITABINE + TENOFOVIR	GENVOYA 150 mg/150 mg/200 mg/10 mg	COMPR. FILM.	150 mg/150 mg/200 mg/10 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	FR	30	134,287666	0,000000
548	W64583001	J05AX12	DOLUTEGRAVIRUM**	TIVICAY 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	GLAXO WELLCOME S.A.	SPANIA	FLAC. PEID X 30 COMPR. FILM., ÎNCHISE CU CAPAC CU FILET DIN POLIPROPILENĂ ȘI SIGILIU CU LINIE DE INDUCȚIE CU O FAȚĂ DIN POLIETILENA	FR	30	90,013000	0,000000
549	W13462001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML	S	1	565,030000	0,000000
550	W13462002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 100 ML	S	1	1.057,590000	0,000000
551	W54752001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 30 ML X 20 ML SOL. PERF.	FR	1	476,360000	0,000000
552	W54752003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 200 ML	S	1	2.033,260000	0,000000
553	W54752004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 250 ML, A 200 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ	FR	1	3.980,250000	0,000000



554	W54752003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 100 ML X 100 ML SOL. PERF.	1	2.007,330000	0,000000
555	W54752002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 70 ML X 50 ML SOL. PERF.	1	1.039,010000	0,000000

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile”, litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, după poziția 170 se introduc două noi poziții, pozițiile 171 și 172, cu următorul cuprins:

„171	W59497007	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	ENHANCIN 875 mg/125 mg	COMPR. FILM.	875 mg/125 mg	RANBAXY IRELAND LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC- PVC/AL INTRODUSE ÎN PUNGI DE POLIESTER/AL/ POLIESTER/PE X 21 COMPR. FILM.	21	0,970952	0,000000
172	W59497004	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	ENHANCIN 875 mg/125 mg	COMPR. FILM.	875 mg/125 mg	RANBAXY IRELAND LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC- PVC/AL INTRODUSE ÎN PUNGI DE POLIESTER/AL/ POLIESTER/PE X 14 COMPR. FILM.	14	0,970714	0,000000

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 114, 219—222, 225 și 226 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„114	W5220001	L01CA02	VINCRISTINUM	SINDOVIN 1 mg	PULB. PT. SOL. INU./PERF.	1 mg	SINDAN PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLACON DE CAPACITATE 10 ML CE CONȚINE 1 MG PULB. PT. SOL. INU./PERF. I.V.	1	34,650000	0,000000
219	W0720001	L01XC02	RITUXIMABUM**1	MABTHERA 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMA AG	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML (500 MG RITUXIMAB IN 50 ML— 10 MG/ML)	1	4.581,792000	506,258000
220	W07199001	L01XC02	RITUXIMABUM**1	MABTHERA 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMA AG	GERMANIA	CUTIE X 2 FLACOANE X 10 ML	2	941,694000	90,826000

221	W64385001	L01XC02	RITUXIMABUM**1	MABTHERA 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANIA	CUTIE X 2 FLACOANE X 10 ML CARE CONTIN 100 mg RITUXIMABUM	2	941,694000	90,826000
222	W64386001	L01XC02	RITUXIMABUM**1	MABTHERA 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML (500 MG RITUXIMAB IN 50 ML — 10 MG/ML)	1	4.581,792000	506,258000
225	W07881001	L01XC03	TRASTUZUMABUM**1	HERCEPTIN 150 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	150 mg	ROCHE DIAGNOSTICS GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1	2.291,184000	77,756000
226	W64381001	L01XC03	TRASTUZUMABUM**1	HERCEPTIN 150 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	150 mg	ROCHE DIAGNOSTICS GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. CONTINAND 150 mg TRASTUZUMAB	1	2.291,184000	77,756000

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 514 se introduc cincizeci și patru de noi poziții, pozițiile 515—568, cu următorul cuprins:

515	W58865002	L01AB01	BUSULLFANUM	MYLERAN	COMPR. FILM.	2 mg	EXCELLA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA BRUNĂ X 100 COMPR. FILM.	100	11,691700	0,000000
516	W262001	L01BA01	METHOTREXATUM	METHOTREXATE 2,5 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg	REMEDICA LTD.	CIPRU	CUTIE CU 10 BLIST. X 10 COMPR. FILM.	100	0,362100	0,000000
517	W64515001	L01BB05	FLUDARABINUM	FLUDARABINA TEVA 25 mg/ml	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	25 mg/ml	SINDAN PHARMA S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ (CAPACITATE 5 ML) CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF. CONTINAND 50 MG FLUDARABINA	1	85,820000	0,000000
518	W64718001	L01CA02	VINCRISTINUM	SINDOVIN 1 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF. I V	1 mg	SINDAN PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF. I.V.	1	34,650000	0,000000
519	W64717005	L01CD01	PACLITAXELUM	SINDAXEL 6 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	6 mg/ml	SINDAN-PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 50 ML CONC. PT. SOL. PERF.	1	192,732000	189,108000

520	W64717004	L01CD01	PACLITAXELUM	SINDAXEL 6 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	6 mg/ml	SINDAN-PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 43,33 ML CONC. PT. SOL. PERF.	1	964,700000	0,000000
521	W64717003	L01CD01	PACLITAXELUM	SINDAXEL 6 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	6 mg/ml	SINDAN-PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 25 ML CONC. PT. SOL. PERF.	1	124,908000	544,672000
522	W64717001	L01CD01	PACLITAXELUM	SINDAXEL 6 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	6 mg/ml	SINDAN-PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 5 ML CONC. PT. SOL. PERF.	1	42,570000	0,000000
523	W64717002	L01CD01	PACLITAXELUM	SINDAXEL 6 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	6 mg/ml	SINDAN-PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 16,67 ML CONC. PT. SOL. PERF.	1	87,432000	45,228000
524	W64435001	L01DB03	EPIRUBICINUM	EPISINDAN 50 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	50 mg	SINDAN-PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ, AVÂND CAPACITATEA DE 30 ML CU PULB. PT. SOL. INJ.	1	133,344000	3,176000
525	W64434001	L01DB03	EPIRUBICINUM	EPISINDAN 10 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	10 mg	SINDAN-PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ, AVÂND CAPACITATEA DE 10 ML CU PULB. PT. SOL. INJ.	1	32,352000	25,648000
526	W64517003	L01DB03	EPIRUBICINUM	EPIRUBICINA TEVA 2 mg/ml	SOL. INJ./PERF.	2 mg/ml	SINDAN PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. A 25 ML SOL. INJ. X 50MG (50 MG/25 ML)	1	111,120000	0,000000
527	W64517004	L01DB03	EPIRUBICINUM	EPIRUBICINA TEVA 2 mg/ml	SOL. INJ./PERF.	2 mg/ml	SINDAN PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. A 50 ML SOL. INJ. X 100 MG (100 MG/50 ML)	1	260,010000	0,000000
528	W64517002	L01DB03	EPIRUBICINUM	EPIRUBICINA TEVA 2 mg/ml	SOL. INJ./PERF.	2 mg/ml	SINDAN PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. A 10 ML SOL. INJ. X 20 MG (20 MG/10 ML)	1	59,450000	0,000000
529	W63065001	L01DC01	BLEOMYCINUM SULFAS	BLEOMICINA ACCORD 15000UI	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	15000 UI	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU CAPACITATEA DE 6 ML CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1	122,370000	0,000000

530	W63065002	L01DC01	BLEOMYCINUM SULFAS	BLEOMICINA ACCORD 15000 UI	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	15000 UI	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU CAPACITATEA DE 6 ML CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	10	104,640000	0,000000
531	W64519003	L01XA02	CARBOPLATINUM	CARBOPLATIN TEVA 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	SINDAN - PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ INCOLORĂ X 45 ML CONC. PT. SOL. PERF.	1	164,110000	0,000000
532	W64519002	L01XA02	CARBOPLATINUM	CARBOPLATIN TEVA 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	SINDAN - PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ INCOLORĂ X 15 ML CONC. PT. SOL. PERF.	1	59,320000	0,000000
533	W64512001	L01XC02	RITUXIMABUM**1	RIXATHON 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	2	833,100000	0,000000
534	W64512002	L01XC02	RITUXIMABUM**1	RIXATHON 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 3 FLAC. DIN STICLĂ DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	3	821,293333	0,000000
535	W64421001	L01XC02	RITUXIMABUM**1	BLITZIMA 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	BIOTEC SERVICES INTERNATIONAL LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 50 ML (500 MG RITUXIMAB IN 50 ML-10 MG/ML)	1	3.818,160000	0,000000
536	W64422001	L01XC02	RITUXIMABUM**1	BLITZIMA 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	BIOTEC SERVICES INTERNATIONAL LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ X 10 ML (100 MG RITUXIMAB IN 10 ML-10 MG/ML)	2	784,745000	0,000000
537	W64513001	L01XC02	RITUXIMABUM**1	RIXATHON 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	1	4.084,610000	0,000000
538	W64513002	L01XC02	RITUXIMABUM**1	RIXATHON 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	2	4.049,185000	0,000000
539	W64586001	L01XC03	TRASTUZUMABUM**1	HERZUMA 150 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	150 mg	BIOTEC SERVICES INTERNATIONAL LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. CU CAPACITATEA DE 20 ML DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CONTINAND 150 MG TRASTUZUMAB	1	1.909,320000	0,000000

540	W65029001	L01XC03	TRASTUZUMABUM**1	KANJINTI 150 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	150 mg	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. CU CAPACITATEA DE 20 ML DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CE CONTINE 150 MG TRASTUZUMAB	30	1.909,320000	0,000000
541	W64329001	L01XE03	ERLOTINIBUM**1	ERLOTINIB ZENTIVA 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	SYNTHON HISPANIA SL	SPANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	166,601000	0,000000
542	W64329002	L01XE03	ERLOTINIBUM**1	ERLOTINIB ZENTIVA 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	SYNTHON HISPANIA SL	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA- AL-PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	166,601000	0,000000
543	W64328002	L01XE03	ERLOTINIBUM**1	ERLOTINIB ZENTIVA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	SYNTHON HISPANIA SL	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA- AL-PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	134,236000	0,000000
544	W64328001	L01XE03	ERLOTINIBUM**1	ERLOTINIB ZENTIVA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	SYNTHON HISPANIA SL	SPANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	134,236000	0,000000
545	W64607001	L01XE08	NILOTINIBUM**1	TASIGNA	CAPS.	150 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 28 CAPS.(BLIST. PVC/PVDC/AL) (CUTIE DIN CARTON)	28	94,887142	0,000000
546	W64606001	L01XE08	NILOTINIBUM**1	TASIGNA	CAPS.	200 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 28 CAPS.(BLIST. PVC/PVDC/AL)	28	125,672857	0,000000
547	W64608001	L01XE08	NILOTINIBUM**1	TASIGNA	CAPS.	50 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 120(3X40) CAPS. (BLIST. PVC/PVDC/AL)	120	46,002666	0,000000
548	W64785001	L01XE09	TEMSIROLIMUSUM	TORISEL 30 mg	CONC. + SOLV. PT. SOL. PERF.	30mg	WYETH LEADERLE — S.R.L.	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. X 1,2 ML CONCENTRAT (30 MG) + 1 FLAC. X 1,8 SOLVENT	1	3.435,510000	0,000000
549	W64505001	L01XE10	EVEROLIMUS**1	AFINITOR 10 mg	COMPR.	10 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR.	30	478,344666	0,000000
550	W64595001	L01XE18	RUXOLITINIBUM**1	JAKAVI	COMPR.	20 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	AMBALAJ CU BLIST. DIN PVC/PCTFEAL X 56 COMPR.	56	303,437500	0,000000

551	W64596001	L01XE18	RUXOLITINIBUM**1	JAKAVI	COMPR.	10 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	AMBALAJ CU BLIST. DIN PVC/PCTFE/AL X 56 COMPR.	PR	56	261,257678	0,000000
552	W64593001	L01XE18	RUXOLITINIBUM**1	JAKAVI	COMPR.	5 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	AMBALAJ CU BLIST. DIN PVC/PCTFE/AL X 56 COMPR.	PR	56	152,351428	0,000000
553	W64594001	L01XE18	RUXOLITINIBUM**1	JAKAVI	COMPR.	15 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	AMBALAJ CU BLIST. DIN PVC/PCTFE/AL X 56 COMPR.	PR	56	303,437500	0,000000
554	W64724002	L01XE23	DABRAFENIBUM**1 Ω	TAFINLAR 50 mg	CAPS.	50 mg	GLAXO WELLCOME — S.A.	SPANIA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNĂLTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	168,707750	0,000000
555	W64725002	L01XE23	DABRAFENIBUM**1 Ω	TAFINLAR 75 mg	CAPS.	75 mg	GLAXO WELLCOME — S.A.	SPANIA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENĂ DE ÎNĂLTĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	PR	120	252,766500	0,000000
556	W64449002	L01XE25	TRAMETINIBUM**1 Ω	MEKINIST 2 mg	COMPR. FILM.	2 mg	GLAXO WELLCOME — S.A.	SPANIA	FLAC. DIN PEID CU 30 COMPR. FILM.	PR	30	1.170,999333	0,000000
557	W64448002	L01XE25	TRAMETINIBUM**1 Ω	MEKINIST 0,5 mg	COMPR. FILM.	0,5 mg	GLAXO WELLCOME — S.A.	SPANIA	FLAC. DIN PEID CU 30 COMPR. FILM	PR	30	294,521333	0,000000
558	W64764001	L01XE33	PALBOCICLIBUM**1	IBRANCE 125 mg	CAPS.	125 mg	PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. DIN PVC-PCTFE-PVC/AL X 21 CAPSULE	PR	21	861,300476	0,000000
559	W64763001	L01XE33	PALBOCICLIBUM**1	IBRANCE 100 mg	CAPS.	100 mg	PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. DIN PVC-PCTFE-PVC/AL X 21 CAPSULE	PR	21	861,300476	0,000000

560	W64762001	L01XE33	PALBOCICLIBUM**1	IBRANCE 75 mg	CAPS.	75 mg	PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. DIN PVC-PCTFE-PVC/AL X 21 CAPSULE	PR	21	861,300476	0,000000
561	W64574004	L01XX19	IRINOTECANUM	IRINOTESIN 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	SINDAN — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 15 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	461,136000	141,824000
562	W64574001	L01XX19	IRINOTECANUM	IRINOTESIN 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	SINDAN — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 2 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	56,810000	0,000000
563	W64574002	L01XX19	IRINOTECANUM	IRINOTESIN 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	SINDAN — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 5 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	130,250000	0,000000
564	W64574003	L01XX19	IRINOTECANUM	IRINOTESIN 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	SINDAN — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 25 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	602,960000	0,000000
565	W64575001	L02AB01	MEGESTROLUM	MEGESIN 160 mg	COMPR.	160 mg	SINDAN PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 30 COMPR.	PR	30	3,588333	0,000000
566	W64402002	L02BA03	FULVESTRANTUM**	FASLODEX 250 mg	SOL. INJ.	250 mg/5 ml	ASTRAZENECA UK LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLĂ X 5 ML SOLUTIE INJECTABILĂ + 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANȚĂ	PR	2	1.191,675000	0,000000
567	W64719001	M05BA02	ACIDUM CLODRONICUM**	SINDRONAT 300 mg/5 ml	CONC. PT. SOL. PERF.	300 mg/5 ml	SINDAN-PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 5 ML. CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	28,040000	0,000000
568	W64436002	V03AF03	CALCII FOLINAS	FOLCASIN 10 mg/ml	SOL. INJ./PERF.	10 mg/ml	SINDAN-PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 10 ML. SOL. INJ./PERF.	PR	1	36,888000	2,252000

6. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 95 și 96 se modifică și vor avea următorul cuprins:

95	W52552003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	EUCREAS 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg/1.000 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	60	2,579800	0,668866
96	W52551003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	EUCREAS 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/850 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	60	2,631400	0,682100

7. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 167 se introduc șase noi poziții, pozițiile 168—173, cu următorul cuprins:

168	W63977001	A10AB05	INSULINUM ASPART**	FIASP 100 unități/ml	SOL INJ. ÎN FLAC.	100 unități/ml	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	1 FLAC. (STICLĂ) X 10 ML SOL.	1	106,950000	0,000000
169	W64470003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	EUCREAS 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/850 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	60	2,631400	0,682100
170	W64183003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	DALTEX 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/850 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU BLIST. OPA- AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	60	2,192833	0,000000
171	W64469003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	EUCREAS 50 mg/1000 mg	COMPR. FILM.	50 mg/1000 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	60	2,579800	0,668866
172	W64184003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	DALTEX 50 mg/1000 mg	COMPR. FILM.	50 mg/1000 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU BLIST. OPA- AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	60	2,149833	0,000000
173	W64467005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	GALVUS 50 mg	COMPR.	50 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC/AL X 56 COMPR.	56	2,672142	0,576608



8. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.1: „Hemofiliile și talasemie”, pozițiile 3, 7, 59 și 62 se modifică și vor avea următorul cuprins:

3	W56024001	B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULARE	HAEMOCTIN SDH 500	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	50 UI/ml	BIOTEST PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. INJ. + 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU 10 ML. SOLV. PT. SOL. INJ. + 1 SERINGĂ DE UNICĂ FOLOSIȚĂ + 1 CANULĂ DUBLĂ CU DOUĂ FILTRE ȘI 1 CANULĂ TIP FLUTURE	1	714,732000	319,678000
7	W13336001	B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULARE	EMOCLOT 500 UI	PULB. + SOLV. SOL. PERF.	500 UI	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLĂ NEUTRĂ TIP I DIN ELASTOMER TIP I CONTINÂND PULBERE, 1 FLACON DIN STICLĂ NEUTRĂ TIP I CU DOP DIN ELASTOMER TIP I CONTINÂND SOLVENT, 1 SET PENTRU RECONST. ȘI ADM.	1	714,732000	274,298000
59	W61671001	B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULARE	BERIATE 500 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	500 UI	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF. + 1 FLAC. DIN STICLĂ CU SOLV. CU 5 ML APĂ PT. PREPARATE INJ. ȘI CUTIE CU DISPOZ. DE ADM. COMPUS DIN: 1 DISPOZ. DE TRANSFER CU FILTRU 20/20, 1 SERINGĂ DE 5 ML, 1 SET PT. PUNCȚIE VENOASĂ, 2 TAMP. + PLASTURE	1	714,732000	220,128000
62	W43392001	B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULARE	FANHDI 50 ui/ml	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	500 UI	INSTITUTO GRIFOLS — S.A.	SPANIA	CUTIE X 1 FLAC. CU PULB. X 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ X 10 ML SOLV. + 1 CANULĂ + 2 TAMPOANE CU ALCOOL	1	714,732000	141,528000

9. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.1: „Hemofiliile și talasemie”, după poziția 62 se introduc nouă noi poziții, pozițiile 63—71, cu următorul cuprins:

63	W64713001	B02BD02	OCTOCOG ALFA**	KOVALTRY 250 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	250 UI	BAYER AG	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. 10 ML DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CU PULB. + 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 2,5 ML SOLVENT + 1 ADAPTOR PT. FLAC. + 1 SET PT. PUNCTIE VENOASĂ	1	807,120000	0,000000
64	W64716001	B02BD02	OCTOCOG ALFA**	KOVALTRY 2000 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	2000 UI	BAYER AG	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. 10 ML DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CU PULB. + 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 5 ML SOLVENT + 1 ADAPTOR PT. FLAC. + 1 SET PT. PUNCTIE VENOASĂ	1	5.960,720000	0,000000
65	W64715001	B02BD02	OCTOCOG ALFA**	KOVALTRY 1000 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	1000 UI	BAYER AG	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. 10 ML DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CU PULB. + 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 2,5 ML SOLVENT + 1 ADAPTOR PT. FLAC. + 1 SET PT. PUNCTIE VENOASĂ	1	3.015,760000	0,000000
66	W64714001	B02BD02	OCTOCOG ALFA**	KOVALTRY 500 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	500 UI	BAYER AG	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. 10 ML DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CU PULB. + 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CU 2,5 ML SOLVENT + 1 ADAPTOR PT. FLAC. + 1 SET PT. PUNCTIE VENOASĂ	1	1.539,080000	0,000000
67	W64441001	V03AC03	DEFERASIROXUM**1	EXJADE 250 mg	COMPR. DISP.	250 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 28 COMPR. DISP. (BLIST. PVC/PE/PVDC/AL)	28	52,592500	0,000000
68	W64442001	V03AC03	DEFERASIROXUM**1	EXJADE 500 mg	COMPR. DISP.	500 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 28 COMPR. DISP. (BLIST. PVC/PE/PVDC/AL)	28	95,897142	0,000000

69	W64440001	V03AC03	DEFERASIROXUM**1	EXJADE 125 mg	COMPR. DISP.	125 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 28 COMPR. DISP. (BLIST. PVC/PE/PVDC/AL)	28	27,555357	0,000000
70	W64444001	V03AC03	DEFERASIROXUM**1	EXJADE 360 mg	COMPR. FILM.	360 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/ALU X 30 COMPR. FILM.	30	97,377000	0,000000
71	W64443001	V03AC03	DEFERASIROXUM**1	EXJADE 180 mg	COMPR. FILM.	180 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/ALU X 30 COMPR. FILM.	30	49,869333	0,000000

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune”, punctul „P6.5.1: Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, pozițiile 11—13 și 18 se modifică și vor avea următorul cuprins:

11	W43965001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 10 g/ 200 ml	SOL. PERF.	10 g/200 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	2.214,850000	0,000000
12	W43962001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 1 g/ 20 ml	SOL. PERF.	1 g/20 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	264,140000	0,000000
13	W43963001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 2,5 g/ 50 ml	SOL. PERF.	2,5 g/50 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	606,850000	0,000000
18	W43964001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 5 g/ 100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	1.142,840000	0,000000

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune”, punctul „P6.5.1: Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, după poziția 18 se introduc șapte noi poziții, pozițiile 19—25, cu următorul cuprins:

„19	W54752002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 70 ML X 50 ML SOL. PERF.	1	1.039,010000	0,000000
20	W13462001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML	1	565,030000	0,000000
21	W13462002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 100 ML	1	1.057,590000	0,000000
22	W13462003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 200 ML	1	2.033,260000	0,000000
23	W54752001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 30 ML X 20 ML SOL. PERF.	1	476,360000	0,000000
24	W54752003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 100 ML X 100 ML SOL. PERF.	1	2.007,330000	0,000000
25	W54752004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 250 ML, A 200 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ	1	3.980,250000	0,000000

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune”, punctul „P6.5.3: Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu polineuropatie familială amiloidă cu transtretină”, după poziția 1 se introduce o nouă poziție, poziția 2, cu următorul cuprins:

„2	W64784001	N07XX08	TAFAMIDIS**	VYNDAQEL	CAPS. MOI	20 mg	PENN PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 2 BLIST. PVC/AL A CÂTE 15 CAPSULE MOI	30	1.783,996666	0,000000
----	-----------	---------	-------------	----------	-----------	-------	--------------------------------------	----------------	--	----	--------------	----------

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.7: „Sindrom Prader Willi”, după poziția 7 se introduce o nouă poziție, poziția 8, cu următorul cuprins:

„8	W64823002	H01AC01	SOMATROPINIUM**	GENOTROPIN 16 UI/ml (5,3 mg/ml)	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	16 UI/ml (5,3 mg/ml)	PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV	BELGIA	CUTIE CU 1 CARTUȘ BICAMERAL MULTIDOZĂ CARE CONTINE PULB. ȘI SOLV. PT. SOL. INJ.	1	464,460000	0,000000
----	-----------	---------	-----------------	------------------------------------	--------------------------------	-------------------------	---------------------------------------	--------	---	---	------------	----------

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 11—13 și 18 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„11	W43965001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 10 g/ 200 ml	SOL. PERF.	10 g/200 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	2.214,850000	0,000000
12	W43962001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 1 g/ 20 ml	SOL. PERF.	1 g/20 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	264,140000	0,000000
13	W43963001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 2,5 g/ 50 ml	SOL. PERF.	2,5 g/50 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	606,850000	0,000000
„18	W43964001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 5 g/ 100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	1.142,840000	0,000000

15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, după poziția 18 se introduc șapte noi poziții, pozițiile 19—25, cu următorul cuprins:

„19	W13462002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPharma PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 100 ML	1	1.057,590000	0,000000
20	W13462001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPharma PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML	1	565,030000	0,000000
21	W13462003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPharma PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 200 ML	1	2.033,260000	0,000000

22	W54752001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 30 ML X 20 ML SOL. PERF.	1	476,360000	0,000000
23	W54752002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 70 ML X 50 ML SOL. PERF.	1	1.039,010000	0,000000
24	W54752003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 100 ML X 100 ML SOL. PERF.	1	2.007,330000	0,000000
25	W54752004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 250 ML, A 200 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ	1	3.980,250000	0,000000"

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.19 „Scleroză tuberoasă”, după poziția 5 se introduc cinci noi poziții, pozițiile 6—10, cu următorul cuprins:

6	W64600002	L01XE10	EVEROLIMUS**1	VOTUBIA	COMPR.	2,5 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR.	30	202,149333	0,000000
7	W64601001	L01XE10	EVEROLIMUS**1	VOTUBIA	COMPR.	5 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR.	30	390,251000	0,000000
8	W64605001	L01XE10	EVEROLIMUS**1	VOTUBIA 5 mg	COMPR. PT. DISP. ORALĂ	5 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ	30	394,217666	0,000000
9	W64604001	L01XE10	EVEROLIMUS**1	VOTUBIA 3 mg	COMPR. PT. DISP. ORALĂ	3 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ	30	239,129666	0,000000
10	W64603001	L01XE10	EVEROLIMUS**1	VOTUBIA 2 mg	COMPR. PT. DISP. ORALĂ	2 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ	30	162,508000	0,000000"

17. La secțiunea P7 „Program național de boli endocrine” — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne, poziția 42 se modifică și va avea următorul cuprins:

42	W42407001	M05BA08	ACIDUM ZOLEDRONICUM**	ACLASTA 5 mg/100 ml	SOL. PERF.	5 mg/100 ml	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON PLASTIC (POLIMER CICLOOLEFINIC) X 100 ML SOLUTIE PERFUZABILĂ ÎNCHIS CU UN DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC ACOPERIT CU FLUORO-POLIMER + 1 CAPAC ALUMINIU/ POLIPROPILENĂ CU COMPONENTĂ FLIP	1	889,000000	0,000000
----	-----------	---------	--------------------------	------------------------	------------	-------------	-------------------------	----------	---	---	------------	----------

18. La secțiunea P7 „Program național de boli endocrine” — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne, după poziția 96 se introduc șase noi poziții, pozițiile 97—102, cu următorul cuprins:

„97	W61161002	H03AA01	LEVOTHYROXINUM	ACCU-THYROX 50 micrograme/ 5 ml	SOL. ORALĂ	50 micrograme/5 ml	GALENICA PHARMACEUTICAL INDUSTRY — S.A.	OLANDA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ CONTINÂND 75 ML SOL. ORALĂ ȘI 1 SERINGĂ DOZATOARE DE 5 ML GRADATĂ LA 0,1 ML ȘI 1 ADAPTOR PT. FLACON SAU O LINGURIȚĂ DUBLĂ DIN PLASTIC DE 2,5/5 ML	2	18,915000	0,000000
98	W61162002	H03AA01	LEVOTHYROXINUM	ACCU-THYROX 100 micrograme/ 5 ml	SOL. ORALĂ	100 micrograme/5 ml	GALENICA PHARMACEUTICAL INDUSTRY — S.A.	OLANDA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ CONTINÂND 75 ML SOL. ORALĂ ȘI 1 SERINGĂ DOZATOARE DE 5 ML GRADATĂ LA 0,1 ML ȘI 1 ADAPTOR PT. FLACON SAU O LINGURIȚĂ DUBLĂ DIN PLASTIC DE 2,5/5 ML	2	20,650000	0,000000

99	W61160002	H03AA01	LEVOTHYROXINUM	ACCU-THYROX 25 micrograme/ 5 ml	SOL. ORALĂ	25 micrograme/5 ml	GALENICA PHARMACEUTICAL INDUSTRY — S.A.	OLANDA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ CONȚINÂND 75 ML SOL. ORALĂ ȘI 1 SERINGĂ DOZATOARE DE 5 ML GRADATĂ LA 0,1 ML ȘI 1 ADAPTOR PT. FLACON SAU O LINGURIȚĂ DUBLĂ DIN PLASTIC DE 2,5/5 ML	2	18,915000	0,000000
100	W64472001	M05BA08	ACIDUM ZOLEDRONICUM**	ACLASTA 5 mg/100 ml	SOL. PERF.	5 mg/100 ml	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 100 ML + 1 CAPAC AL/PP CU COMPONENTĂ FLIP.	1	889,000000	0,000000
101	W62143002	M05BB03	COMBINAȚII (ACIDUM ALENDRONICUM+ COLECALCIFEROLUM)**	DA-BONE 70 mg/5600 UI	COMPR.	70 mg/5600 UI	TEVA PHARM. WORKS PRIVATE LTD. COMPANY	UNGARIA	CUTIE CU BLIST. OPA- AL-PVC/AL X 4X1 COMPR.	4	7,302500	0,000000
102	W62143001	M05BB03	COMBINAȚII (ACIDUM ALENDRONICUM+ COLECALCIFEROLUM)**	DA-BONE 70 mg/5.600 UI	COMPR.	70 mg/5600 UI	TEVA PHARM. WORKS PRIVATE LTD. COMPANY	UNGARIA	CUTIE CU BLIST. OPA- AL-PVC/AL X 4 COMPR.	4	7,302500	0,000000

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, pozițiile 165—167, 174 și 228—231 se modifică și vor avea următorul cuprins:

165	W43965001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 10 g/200 ml	SOL. PERF.	10 g/200 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	2.214,850000	0,000000
166	W43962001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 1 g/20 ml	SOL. PERF.	1 g/20 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	264,140000	0,000000
167	W43963001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 2,5 g/50 ml	SOL. PERF.	2,5 g/50 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	606,850000	0,000000



174	W43964001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 5 g/ 100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	TR	1	1.142,840000	0,000000
228	W07200001	L01XC02	RITUXIMABUM**	MABTHERA 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML (500 MG RITUXIMAB ÎN 50 ML — 10 MG/ML)	S	1	4.581,792000	506,258000
229	W07199001	L01XC02	RITUXIMABUM**	MABTHERA 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANIA	CUTIE X 2 FLACOANE X 10 ML	S	2	941,694000	90,826000
230	W64385001	L01XC02	RITUXIMABUM**	MABTHERA 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANIA	CUTIE X 2 FLACOANE X 10 ML CARE CONȚIN 100 MG RITUXIMABUM	TR	2	941,694000	90,826000
231	W64386001	L01XC02	RITUXIMABUM**	MABTHERA 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML (500 MG RITUXIMAB ÎN 50 ML — 10 MG/ML)	TR	1	4.581,792000	506,258000

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, după poziția 316 se introduc douăzeci și cinci de noi poziții, pozițiile 317—341, cu următorul cuprins:

„317	W62969001	J02AX04	CASPOFUNGINUM**	CASPOFUNGINA STADA 70 mg	PULB. PT.CONC. PT. SOL. PERF.	70 mg	FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	TR	1	1.195,620000	0,000000
318	W62968001	J02AX04	CASPOFUNGINUM**	CASPOFUNGINA STADA 50 mg	PULB. PT.CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg	FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	TR	1	932,680000	0,000000

319	W13462003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 200 ML	S	1	2.033,260000	0,000000
320	W13462001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML	S	1	565,030000	0,000000
321	W13462002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 100 ML	S	1	1.057,590000	0,000000
322	W54752001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 30 ML X 20 ML SOL. PERF.	TR	1	476,360000	0,000000
323	W54752002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 70 ML X 50 ML SOL. PERF.	TR	1	1.039,010000	0,000000
324	W54752003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 100 ML X 100 ML SOL. PERF.	TR	1	2.007,330000	0,000000
325	W54752004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 250 ML, A 200 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ	TR	1	3.980,250000	0,000000
326	W58856002	L01AB01	BUSULFANUM	MYLERAN	COMPR. FILM.	2 mg	EXCELLA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 100 COMPR. FILM.	TR	100	11,691700	0,000000
327	W62602001	L01BA01	METHOTREXATUM	METHOTREXATE 2,5 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg	REMEDICA LTD.	CIPRU	CUTIE CU 10 BLIST. X 10 COMPR. FILM.	TR	100	0,362100	0,000000
328	W64515001	L01BB05	FLUDARABINUM	FLUDARABINA TEVA 25 mg/ml	PULB. PT. SOL. INU./PERF.	25 mg/ml	SINDAN PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ (CAPACITATE 5 ML) CU PULB. PT. SOL. INU./PERF. CONȚINÂND 50 MG FLUDARABINĂ	TR	1	85,820000	0,000000

329			CARBOPLATINUM	CARBOPLATIN TEVA 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	SINDAN — PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ INCOLORĂ X 15 ML CONC. PT. SOL. PERF.	1	59,320000	0,000000
330			CARBOPLATINUM	CARBOPLATIN TEVA 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	SINDAN — PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ INCOLORĂ X 45 ML CONC. PT. SOL. PERF.	1	164,110000	0,000000
331			RITUXIMABUM**	RIXATHON 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	2	833,100000	0,000000
332			RITUXIMABUM**	BLITZIMA 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	BIOTEC SERVICES INTERNATIONAL LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ X 10 ML (100 MG RITUXIMAB ÎN 10 ML-10 MG/ML)	2	784,745000	0,000000
333			RITUXIMABUM**	BLITZIMA 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	BIOTEC SERVICES INTERNATIONAL LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 50 ML (500 MG RITUXIMAB ÎN 50 ML-10 MG/ML)	1	3.818,160000	0,000000
334			RITUXIMABUM**	RIXATHON 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	2	4.049,185000	0,000000
335			RITUXIMABUM**	RIXATHON 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 3 FLAC. DIN STICLĂ DE 10 ML X 100 MG RITUXIMAB	3	821,293333	0,000000
336			RITUXIMABUM**	RIXATHON 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE 50 ML X 500 MG RITUXIMAB	1	4.084,610000	0,000000
337			DEFERASIROXUM**	EXJADE 125 mg	COMPR. DISP.	125 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 28 COMPR. DISP. (BLIST. PVC/PE/PVDC/AL)	28	27,555357	0,000000
338			DEFERASIROXUM**	EXJADE 250 mg	COMPR. DISP.	250 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 28 COMPR. DISP. (BLIST. PVC/PE/PVDC/AL)	28	52,592500	0,000000
339			DEFERASIROXUM**	EXJADE 500 mg	COMPR. DISP.	500 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 28 COMPR. DISP. (BLIST. PVC/PE/PVDC/AL)	28	95,897142	0,000000

340	W64443001	V03AC03	DEFERASIROXUM**	EXJADE 180 mg	COMPR. FILM.	180 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/ALU X 30 COMPR. FILM.	30	49,869333	0,000000
341	W64444001	V03AC03	DEFERASIROXUM**	EXJADE 360 mg	COMPR. FILM.	360 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/ALU X 30 COMPR. FILM.	30	97,377000	0,000000

21. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.2: „Transplant de cord”, după poziția 124 se introduce o nouă poziție, poziția 125, cu următorul cuprins:

„125	W02947002	C01CA24	EPINEPHRINUM	ADRENALINĂ TERAPIA 1 mg/ml	SOL. INJ.	1 mg/ml	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 FIOLE DIN STICLĂ BRUNĂ CU PUNCT DE RUPERE X 1 ML SOL. INJ.	10	2,220000	0,000000
------	-----------	---------	--------------	-------------------------------	-----------	---------	----------------	---------	--	----	----------	----------

22. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.3: „Transplant hepatic”, poziția 88 se modifică și va avea următorul cuprins:

„88	W56595001	J06BB04	IMUNOGLOBULINĂ ANTI-HEPATITICĂ B**	ZULECTRA	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PRE- UMPLUTĂ	500 UI	BIOTEST PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 5 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLĂ CĂTE 1 ML SOL. INJ. (500 UI) AMBALATE ÎN BLISTERE	5	964,632000	0,000000
-----	-----------	---------	---------------------------------------	----------	---	--------	------------------------	----------	---	---	------------	----------

23. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.3: „Transplant hepatic”, după poziția 127 se introduc două noi poziții, pozițiile 128 și 129, cu următorul cuprins:

„128	W62968001	J02AX04	CASPOFUNGINUM**	CASPOFUNGINA STADA 50 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg	FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 10 ML CARE CONȚINE PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1	932,680000	0,000000
129	W62969001	J02AX04	CASPOFUNGINUM**	CASPOFUNGINA STADA 70 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	70 mg	FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 10 ML CARE CONȚINE PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1	1.195,620000	0,000000

24. 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 153—155 și 162 se modifică și vor avea următorul cuprins:

153	W43965001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 10 g/ 200 ml	SOL. PERF.	10 g/200 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 200 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	2.214,850000	0,000000
154	W43962001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 1 g/ 20 ml	SOL. PERF.	1 g/20 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 20 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	264,140000	0,000000
155	W43963001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 2,5 g/ 50 ml	SOL. PERF.	2,5 g/50 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 50 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	606,850000	0,000000
162	W43964001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 5 g/ 100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	KEDRION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 100 ML SOL. PERF. + 1 SET ADMINISTRARE	1	1.142,840000	0,000000

25. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.4: „Transplant renal combinat rinichi și pancreas”, după poziția 213 se introduc zece noi poziții, pozițiile 214—223, cu următorul cuprins:

214	W62969001	J02AX04	CASPOFUNGINUM**	CASPOFUNGINA STADA 70 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	70 mg	FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU CAPACITATEA DE 10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1	1.195,620000	0,000000
215	W62968001	J02AX04	CASPOFUNGINUM**	CASPOFUNGINA STADA 50 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg	FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU CAPACITATEA DE 10 ML CARE CONTINE PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1	932,680000	0,000000
216	W54752003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU CAPACITATEA DE 100 ML X 100 ML SOL. PERF.	1	2.007,330000	0,000000
217	W54752002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU CAPACITATEA DE 70 ML X 50 ML SOL. PERF.	1	1.039,010000	0,000000
218	W13462003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 200 ML	1	2.033,260000	0,000000

219	W64598001	W54752004	W54752001	W64598002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 100 ML	1	1.057,590000	0,000000
220	W13462001	J06BA02	J06BA02	J06BA02	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML	1	565,030000	0,000000
221	W13462001	J06BA02	J06BA02	J06BA02	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 30 ML X 20 ML SOL. PERF.	1	476,360000	0,000000
222	W54752004	J06BA02	J06BA02	J06BA02	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 250 ML, A 200 ML SOLUTIE PERFUZABILĂ	1	3.980,250000	0,000000
223	W64598001	L04AC02	W64598001	L04AC02	L04AC02	BASILIXIMABUM**	SIMULECT 20 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. SAU PERF.	20 mg	NOVARTIS PHARMA SA.S.	FRANȚA	CUTIE X 1 FLAC. CU PULB.+ 1 FIOLĂ SOLV. APĂ PT. PREP. INJ.	1	4.414,870000	0,000000

26. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.6: „Transplant pulmonar”, după poziția 150 se introduc două noi poziții, pozițiile 151 și 152, cu următorul cuprins:

151	W02947002	C01CA24	ADRENALINA TERAPIA 1 mg/ml	SOL. INJ.	1 mg/ml	TERAPIA SA	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 FIOLE DIN STICLĂ BRUNĂ CU PUNCT DE RUPERE X 1 ML SOL. INJ.	10	2,220000	0,000000
152	W64598001	L04AC02	SIMULECT 20 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. SAU PERF.	20 mg	NOVARTIS PHARMA SA.S.	FRANȚA	CUTIE X 1 FLAC. CU PULB.+ 1 FIOLĂ SOLV. APĂ PT. PREP. INJ.	1	4.414,870000	0,000000

27. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.8: „Tratamentul recidivei hepatitei cronice VHB la pacienții cu transplant hepatic”, poziția 2 se modifică și va avea următorul cuprins:

2	W56595001	J06BB04	IMUNOGLOBULINĂ ANTI-HEPATITICĂ B**	ZULECTRA	SOL INJ. ÎN SERINGĂ PRE- UMPLUTĂ	500 UI	BIOTEST PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 5 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLĂ A CĂTE 1 ML SOL. INJ. (500 UI) AMBALATE ÎN BLISTERE	5	964,632000	0,000000
---	-----------	---------	---------------------------------------	----------	--	--------	------------------------	----------	---	---	------------	----------

Art. II. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

p. Ministrul sănătății,  
**Tiberius-Marius Brădățan**,  
secretar de stat

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,  
**Răzvan Teohari Vulcănescu**

INSTITUTUL NAȚIONAL DE STATISTICĂ

**ORDIN****privind pragurile valorice Intrastat pentru colectarea  
informațiilor statistice de comerț intra-UE cu bunuri  
în anul 2019**

Potrivit prevederilor Legii nr. 422/2006 privind organizarea și funcționarea sistemului statistic de comerț internațional cu bunuri,

în temeiul prevederilor Legii organizării și funcționării statisticii oficiale în România nr. 226/2009, cu modificările și completările ulterioare, și ale Hotărârii Guvernului nr. 957/2005 privind organizarea și funcționarea Institutului Național de Statistică, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

având în vedere Nota de fundamentare nr. 57.185/2018 a Direcției statisticii comerțului exterior din cadrul Institutului Național de Statistică și Procedura operațională „Avizarea actelor cu caracter juridic” — P.O. — 1.0.0.4.02, ed. II, rev. 0, aprobată prin Ordinul președintelui Institutului Național de Statistică nr. 1.399/2017\*),

**președintele Institutului Național de Statistică** emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă următoarele praguri valorice Intrastat pentru anul 2019: 900.000 lei pentru expedieri intra-UE de bunuri și, respectiv, 900.000 lei pentru introduceri intra-UE de bunuri.

Art. 2. — Operatorii economici care în cursul anului 2018 au efectuat schimburi de bunuri cu statele membre ale Uniunii Europene a căror valoare anuală, separat pentru cele două fluxuri, expedieri și, respectiv, introduceri de bunuri, depășește valoarea pragurilor Intrastat stabilite trebuie să completeze și să transmită la Institutul Național de Statistică declarații statistice Intrastat începând cu luna ianuarie 2019.

Art. 3. — În cursul anului 2019 pot deveni furnizori de date Intrastat și alți operatori economici care realizează schimburi intra-UE de bunuri a căror valoare cumulată de la începutul anului depășește pragurile Intrastat pentru anul 2019. Acești operatori economici trebuie să completeze și să transmită declarații statistice Intrastat începând din luna în care valoarea cumulată de la începutul anului 2019 a expedierilor și/sau a introducerilor intra-UE de bunuri depășește pragurile Intrastat stabilite, separat pentru cele două fluxuri, expedieri și, respectiv, introduceri de bunuri.

Art. 4. — Prezentul ordin va fi pus în aplicare de către direcția de specialitate din cadrul Institutului Național de Statistică.

Art. 5. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă Ordinul președintelui Institutului Național de Statistică nr. 1.887/2017 privind pragurile valorice Intrastat pentru colectarea informațiilor statistice de comerț intra-UE cu bunuri în anul 2018, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 939 din 28 noiembrie 2017.

Art. 6. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele Institutului Național de Statistică,  
**Tudorel Andrei**

București, 14 noiembrie 2018.  
Nr. 1.667.

\*) Ordinul președintelui Institutului Național de Statistică nr. 1.399/2017 nu a fost publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

# ABONAMENTE LA PUBLICAȚIILE OFICIALE PE SUPORT FIZIC

## — Prețuri pentru anul 2019 —

Nr. crt.	Denumirea publicației	Valoare (TVA 5% inclus) — lei		
		12 luni	3 luni	1 lună
1.	Monitorul Oficial, Partea I	1.310	360	131
2.	Monitorul Oficial, Partea I, limba maghiară	1.640		150
3.	Monitorul Oficial, Partea a II-a	2.460		220
4.	Monitorul Oficial, Partea a III-a	470		50
5.	Monitorul Oficial, Partea a IV-a	1.880		170
6.	Monitorul Oficial, Partea a VI-a	1.750		160
7.	Monitorul Oficial, Partea a VII-a	600		55
8.	Colecția Legislația României	500	130	
9.	Colecția Hotărâri ale Guvernului României	800		75

NOTĂ:

Monitorul Oficial, Partea I bis, se multiplică și se achiziționează pe bază de comandă.

# ABONAMENTE LA PRODUSELE ÎN FORMAT ELECTRONIC

## — Prețuri pentru anul 2019 —

Produs	Abonamentul FLEXIBIL (Monitorul Oficial, Partea I + alte 3 părți ale Monitorului Oficial, la alegere)									
	Lunar					Anual				
	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300
AutenticMO	60	150	380	910	2.000	550	1.380	3.450	8.280	18.220
ExpertMO	100	250	630	1.510	3.320	1.000	2.500	6.250	15.000	33.000

Produs	Abonamentul COMPLET (Monitorul Oficial, Partea I + toate celelalte părți ale Monitorului Oficial)									
	Lunar					Anual				
	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300
AutenticMO	70	180	450	1.080	2.380	650	1.630	4.080	9.790	21.540
ExpertMO	120	300	750	1.800	3.960	1.200	3.000	7.500	18.000	39.600

Colecția Monitorul Oficial în format electronic, oricare dintre părțile acestuia	70 lei/an
--	-----------

Prețurile sunt exprimate în lei și conțin TVA.

Mai multe informații puteți găsi pe site-ul [www.expert-monitor.ro](http://www.expert-monitor.ro), unde puteți aplica online comanda.

**EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR**



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.I.F. RO427282,  
 IBAN: RO55RNCB0082006711100001 Banca Comercială Română — S.A. — Sucursala „Unirea” București  
 și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 Direcția de Trezorerie și Contabilitate Publică a Municipiului București  
 (alocat numai persoanelor juridice bugetare)  
 Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: [marketing@ramo.ro](mailto:marketing@ramo.ro), internet: [www.monitoruloficial.ro](http://www.monitoruloficial.ro)  
 Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1,  
 bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 021.401.00.73, fax 021.401.00.71 și 021.401.00.72  
 Tiparul: „Monitorul Oficial” R.A.

