



MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI

Anul 186 (XXX) — Nr. 1030

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Marți, 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 Sanitară Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor pentru modificarea anexei nr. 1 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitară 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 ADMINISTRATIEI 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. 6³ și ale art. 10 lit. b) din Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanităt-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 sanităt-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 că 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 Laboratorul nominalizat pentru testarea probelor recoltate este IDSA — LNR pentru PPA sau alt LSVSA acreditat să efectueze testele pentru PPA.	1. PRECIZĂRI TEHNICE 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.	Totii 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 clasica, 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 acreditat sau IDSA — LNR pentru diagnostic.

I. Supravegherea la porcii domestici	II. Supravegherea la porcii mistreți
Supravegherea activă	<p>Supravegherea activă</p> <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 vânăți 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 carne 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 vânătoare 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 vânătoare, 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 cineaște 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 aprobat 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 focalului 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 corroborate 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 focalului 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 aprobat a manualului de diagnostic al pestei porcine africane.</p> <p>Apariția unui caz primar de pestă porcină africană la mistreț se poate confirma după izolare 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 carcasa 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>

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 imunofluorescentă 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.

I. Supravegherea la porcii domestici	II. Supravegherea la porcii mistreți
2. PRECIZĂRI EXECUȚIE	2. PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
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. 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 oricăror altor eventuale puncte de risc sau, după caz, medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți sau oficiali.	Supravegherea este făcută de vânătorii și paznicii fondurilor cinegetice sau, după caz, de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Examenele clinice — inspecțiile — sunt efectuate de către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți. La suspectarea bolii este notificată urgent DSVSA.	Probele sunt recoltate de către vânătorii sau paznicii fondurilor cinegetice instruiți în prealabil. 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. 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 vânătului, până la aflarea rezultatului.
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. 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.	
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.”	

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

p. Președintele Autorității Naționale Sanitară 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

O R D I N

**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 listeи 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 listeи 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”, pozitiiile 363, 476–478, 494–496 și 503 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"363	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
W55841001								0		
JO2AX06										
476	COMBINATII (EMTRICITABINUM + TENOFOVIRUM ALAFENAMIDA)	DESCOVY 200 mg/10 mg	COMPR. FILM.	200 mg/0 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	30	71,817666	0,000000
477	COMBINATII (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	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	IMUNOGLOBULINA NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 10 g/200 ml	SOL. PERF.	10 g/20 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	IMUNOGLOBULINA 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	IMUNOGLOBULINA 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	IMUNOGLOBULINA 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, pozitiiile 536—555, cu următorul cuprins:

536	AMOXICILLINUM + 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 POLIESTERIPE X 21 COMPR. FILM.	21	0,970952	0,000000
537	AMOXICILLINUM + 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 POLIESTERIPE X 14 COMPR. FILM.	14	0,970714	0,000000
538	AZITHROMYCINUM	SUMAMED FORTE 200 mg/ 5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	200 mg/5 ml	PLIVAL 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 PEPS SAU PP/PP SI O LINGURITĂ DOZATOARE	1	60,360000	0,000000
539	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	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	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	DARUNAVIRUM**	DARUNAVIR TEVA 800 mg	COMPR. FILM.	800 mg	TEVA OPERATIONS POLAND SP.Z.O.O.	POLONIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID, FĂRĂ DESCIGANT X 30 COMPR. FILM.	30	38,545000	0,000000
543	DARUNAVIRUM**	DARUNAVIR TEVA 800 mg	COMPR. FILM.	800 mg	TEVA OPERATIONS POLAND SP.Z.O.O.	POLONIA	CUTIE CU DESIGANT X 30 COMPR. FILM.	30	38,545000	0,000000
W64415010	W64415013	W64415010	W64415001	W62968001	W62969001	W62AX04	W62AX04	W62AX04	W62AX06	W64659001

554	W54752003	J06BA02	IUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10% SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMACEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 100 ML X 100 ML SOL. PERF.	1	2.007,330000	0,000000
555	W54752002	J06BA02	IUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10% SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMACEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATE 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	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	ENHANCIN 875 mg/125 mg	COMPR. FILM.	875 mg/125 mg	RANBAXY IRELAND LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC- PVDC/AL INTRODUSE IN PUNGIDE POLIESTER/PE X 21 COMPR. FILM.	PRF	21	0,970952	0,000000"
172	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	ENHANCIN 875 mg/125 mg	COMPR. FILM.	875 mg/125 mg	RANBAXY IRELAND LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC- PVDC/AL INTRODUSE IN PUNGIDE POLIESTER/AL/ POLIESTER/PE X 14 COMPR. FILM.	PRF	14	0,970714	0,000000"

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

221	RITUXIMABUM**1	MABTHERA 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANY	CUTIE X 2 FLACOANE X 10 ML CARE CONTIN 100 mg RITUXIMABUM	2	941,694000	90,826000
222	RITUXIMABUM**1	MABTHERA 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANY	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML (500 MG RITUXIMAB IN 50 ML — 10 MG/ML)	1	4.581,792000	506,258000
225	TRASTUZUMABUM**1	HERCEPTIN 150 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	150 mg	ROCHE DIAGNOSTICS GMBH	GERMANY	CUTIE X 1 FLAC. PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	2	2.291,184000	77,756000
226	TRASTUZUMABUM**1	HERCEPTIN 150 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	150 mg	ROCHE DIAGNOSTICS GMBH	GERMANY	CUTIE X 1 FLAC. PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. CONTINÂND 150 mg TRASTUZUMAB	1	2.291,184000	77,756000
227	W64386001	W64381001	L01XCO3	W07881001	L01XCO2	W64385001	L01XCO2	W64385001	L01XCO2	W64385001

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	BUSULFANUM	MYLERAN	COMPR. FILM.	2 mg	EXCELLA GMBH	GERMANY	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA BRUNĂ X 100 COMPR. FILM.	2	11,691700	0,000000
516	METHOTREXATUM	METHOTREXATE	COMPR. FILM.	2,5 mg	REMEDICA LTD.	CIPRU	CUTIE CU 10 BLIST. X 10 COMPR. FILM.	2	0,362100	0,000000
517	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. CONTINÂND 50 MG FLUDARABINA	1	85,820000	0,000000
518	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	PACLTAXELUM	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.	2	192,732000	189,108000

520	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	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	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	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	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 CUPULB. PT. SOL. INJ.	1	133,344000	3,176000
525	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 CUPULB. PT. SOL. INJ.	1	32,352000	25,648000
526	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	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	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	BLEOMYCINUM SULFAS	BLEOMICINA ACCORD 15000U	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	15000 UI	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU CAPACITATEA DE 6 ML CUPULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1	122,370000	0,000000
W63065001	W64517002	W64517004	W64434001	W64435003	W64434003	W64435001	W64717001	W64717002	W64717003	W64717004
L01DCD01	L01DCD01	L01CD01	L01CD01	L01DB03	L01DB03	L01DB03	L01DB03	L01DB03	L01DCD01	L01DCD01

530	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	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	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	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	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	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	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	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	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	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 TRANSPARENȚĂ CONTINÂND 150 MG TRASTUZUMAB	1	1.909,320000	0,000000
W64586001	W64513002	W64422001	W64421001	W64421002	L01XC02	L01XC02	L01XC02	L01XC02	L01XC02	L01XC02
L01XC03	W64513002	W64422001	W64421001	W64421002	L01XC02	L01XC02	L01XC02	L01XC02	L01XC02	L01XC02

540	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 TRANSPARENȚĂ CE CONȚINE 150 MG TRASTUZUMAB	1	1.909,320000	0,000000
541	ERLOTINIBUM**1	ERLOTINIB ZENTIVA 150 mg COMPR. FILM.	150 mg	SYNTTHON HISPANIA SL	SPANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	166,601000	0,000000
542	ERLOTINIBUM**1	ERLOTINIB ZENTIVA 150 mg COMPR. FILM.	150 mg	SYNTTHON HISPANIA SL	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	166,601000	0,000000
543	ERLOTINIBUM**1	ERLOTINIB ZENTIVA 100 mg COMPR. FILM.	100 mg	SYNTTHON HISPANIA SL	SPANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	134,236000	0,000000
544	NILOTTINIBUM**1	ERLOTINIB ZENTIVA 100 mg COMPR. FILM.	100 mg	SYNTTHON HISPANIA SL	SPANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	134,236000	0,000000
545	NILOTTINIBUM**1	TASIGNA CAFS.	150 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 28 CAPS. (BLIST. PVC/PVDC/AL) (CUTIE DIN CARTON)	28	94,887142	0,000000
546	NILOTTINIBUM**1	TASIGNA CAFS.	200 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 28 CAPS. (BLIST. PVC/PVDC/AL)	28	125,672857	0,000000
547	NILOTTINIBUM**1	TASIGNA CAFS.	50 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 120(3X40) CAPS. (BLIST. PVC/PVDC/AL)	120	46,002666	0,000000
548	TEMSIROLIMUSUM	TORISEL 30 mg CONC. + SOLV. PT.SOL.PERF.	30mg	WYETH LEDERLE — 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	EVEROLIMUS**1	AFINTITOR 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	RUXOLITINIBUM**1	JAKAVI COMPR.	20 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	AMBALAJ CU BLIST. DIN PVC/PCTFE/AL X 56 COMPR.	56	303,437500	0,000000

551	RUXOLITINIBUM**1	JAKAVI	COMPR.	10 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	AMBALAJ CU BLIST. DIN PVC/PCTFE/AL X 56 COMPR.	56 PZ	261,257678 0,000000
552	RUXOLITINIBUM**1	JAKAVI	COMPR.	5 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	AMBALAJ CU BLIST. DIN PVC/PCTFE/AL X 56 COMPR.	56 PZ	152,351428 0,000000
553	RUXOLITINIBUM**1	JAKAVI	COMPR.	15 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	AMBALAJ CU BLIST. DIN PVC/PCTFE/AL X 56 COMPR.	56 PZ	303,437500 0,000000
554	DABRAFFENIBUM**1 Ω	TAFINLAR 50 mg CAFS.		50 mg	GLAXO WELLCOME — S.A.	SPANIA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE ÎNALȚĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	120 PZ	168,707750 0,000000
555	DABRAFFENIBUM**1 Ω	TAFINLAR 75 mg CAFS.		75 mg	GLAXO WELLCOME — S.A.	SPANIA	FLACON ALB OPAC DIN POLIETILENA DE ÎNALȚĂ DENSITATE (HDPE) CU CAPAC FILETAT DIN POLIPROPILENĂ ȘI AGENT DESHIDRATANT SILICAGEL X 120 CAPSULE	120 PZ	252,766500 0,000000
556	TRAMETINIBUM**1 Ω	MEKINIST 2 mg COMPR. FILM.		2 mg	GLAXO WELLCOME — S.A.	SPANIA	FLAC. DIN PEID CU 30 COMPR. FILM.	30 PZ	1.170,999333 0,000000
557	TRAMETINIBUM**1 Ω	MEKINIST 0,5 mg COMPR. FILM.		0,5 mg	GLAXO WELLCOME — S.A.	SPANIA	FLAC. DIN PEID CU 30 COMPR. FILM	30 PZ	294,521333 0,000000
558	PALBOCICLIBUM**1	IBRANCE 125 mg CAFS.		125 mg	PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV	GERMANY	CUTIE CU BLIST. DIN PVC-PCTFE-PVC/AL X 21 CAPSULE	21 PZ	861,300476 0,000000
559	PALBOCICLIBUM**1	IBRANCE 100 mg CAFS.		100 mg	PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV	GERMANY	CUTIE CU BLIST. DIN PVC-PCTFE-PVC/AL X 21 CAPSULE	21 PZ	861,300476 0,000000

560	PALBOCICLIBUM**1	IBRANCE 75 mg CAPS.	75 mg	PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV	GERMANY	CUTIE CU BLIST. DIN PVC-PC/TE-PVC/AL X 21 CAPSULE	21	861,300476	0,0000000	
561	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.	1	461,136000	141,824000
562	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.	1	56,810000	0,0000000
563	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.	1	130,250000	0,0000000
564	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.	1	602,960000	0,0000000
565	MEGESTROLUM	MEGESIN 160 mg	COMPR.	160 mg	SINDAN PHARMA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 30 COMPR.	30	3,588333	0,0000000
566	FULVESTRANTUM**	FASLODEX 250 mg	SOL. INJ.	250 mg/5 ml	ASTRAZENECA UK LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X2 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLĂ X 5 ML SOLUTIE INJECTABILĂ + 2 ACE CU SISTEM DE SIGURANȚĂ	2	1.191,675000	0,0000000
567	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.	1	28,040000	0,0000000
568	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.	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	COMBINATII (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
A10BD08	W52552003	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	EUCREAS 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/850 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	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 şase noi poziții, pozițiile 168—173, cu următorul cuprins:

„168	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	COMBINATII (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	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	DALTEX 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/850 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIFRU	CUTIE CU BLIST. OPA- AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	60	2,192833	0,000000
171	COMBINATII (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	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	DALTEX 50 mg/1000 mg	COMPR. FILM.	50 mg/1000 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIFRU	CUTIE CU BLIST. OPA- AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	60	2,149833	0,000000
173	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: „Hemofilia și talasemie”, pozitile 3, 7, 59 și 62 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„3	FACTOR VIII DE COAGULARE	HAEMOCTIN SDH 500	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	50 UI/ml	BIOTEST PHARMA GMBH	GERMANY	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 FOLOSINTĂ + 1 CANULĂ DUBLĂ CU DOUĂ FILTRE ȘI 1 CANULĂ TIP FLUTURE	1	714,732000	319,678000
7	FACTOR VIII DE COAGULARE	EMOCLOT 500 UI	PULB. + SOLV. SOL. PERF.	500 UI	KEDRIION SPA	ITALIA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLĂ NEUTRĂ TIP I DIN ELASTOMER 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	FACTOR VIII DE COAGULARE	BERRATE 500 UI	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	500 UI	CSL BEHRING GMBH	GERMANY	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. COMPUIS DIN: 1 DISPOZ. DE TRANSFER CU FILTRU 20/20, 1 SERINGĂ DE 5 ML, 1 SET PT. PUNCTIE VENOASĂ, 2 TAMP. + PLASTURE	1	714,732000	220,128000
62	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*
W43392001	W61671001	W13336001	B02BD02	W56024001	W13336001	B02BD02	B02BD02	W13336001	W61671001	W43392001

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

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

69	DEFERASIROXUM**1	EXJADE 125 mg	COMPRI. DISP.	125 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE X 28 COMPR. DISP. (BLIST. PVC/PVDC/AL)	28	27,555357	0,000000
70	DEFERASIROXUM**1	EXJADE 360 mg	COMPRI. FILM.	360 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/ALUX 30 COMPR. FILM.	30	97,377000	0,000000
71	DEFERASIROXUM**1	EXJADE 180 mg	COMPRI. FILM.	180 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/ALUX 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	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	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	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	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 idegenerative/inflamator-îmune”, punctul „P6.5.1: Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-îmune”, după poziția 18 se introduc șapte noi poziții, pozitiile 19–25, cu următorul cuprins:

„19	W54752002	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	W54752001	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	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	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	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	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	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-îmuno”, punctul „P6.5.3: Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu polineuropatie familială amiloïdă cu transtiretină”, după poziția 1 se introduce o nouă poziție, poziția 2, cu următorul cuprins:

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

„8	W64823002	H01AC01	SOMATROPINUM**	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 PUBL. SÌ 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”, pozitiile 11—13 și 18 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„11	W43962001	JO6BA02	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	W43962002	JO6BA02	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	W43962001	JO6BA02	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	JO6BA02	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 pozitia 18 se introduc șapte noi poziții, pozițiile 19—25, cu următorul cuprins:

„19	W13462002	JO6BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZETICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 100 ML	1	1.057,590000	0,000000
20	W13462001	JO6BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZETICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML	1	565,030000	0,000000
21	W13462003	JO6BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZETICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 200 ML	1	2.033,260000	0,000000

22	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZETICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 30 ML X 20 ML SOL. PERF.	1	476,360000	0,000000
23	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZETICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 70 ML X 50 ML SOL. PERF.	1	1.039,010000	0,000000
24	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZETICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 100 ML X 100 ML SOL. PERF.	1	2.007,330000	0,000000
25	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZETICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 250 ML, A 200 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ	1	3.980,250000	0,000000"
W54752001	W54752002	W54752003	W54752004	W54752005	W6403001	W6404001	W6405001	W6406001	W6406002	W64060002
0,000000	0,000000	0,000000	0,000000	0,000000	0,000000	0,000000	0,000000	0,000000	0,000000	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:

9	EVEROLIMUS**1	VOTUBIA	COMPR.	2,5 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR.	30	202,149333	0,000000
7	EVEROLIMUS**1	VOTUBIA	COMPR.	5 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR.	30	390,251000	0,000000
8	EVEROLIMUS**1	VOTUBIA 5 mg	COMPR. PT. DISP. ORALĂ	5 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ	30	394,217666	0,000000
9	EVEROLIMUS**1	VOTUBIA 3 mg	COMPR. PT. DISP. ORALĂ	3 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ	30	239,129666	0,000000
10	EVEROLIMUS**1	VOTUBIA 2 mg	COMPR. PT. DISP. ORALĂ	2 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE CU BLIST. AL/PA/AL/PVC X 30 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ	30	162,508000	0,000000"
W6403001	W6404001	W6405001	W6406001	W6406002	W64060002	W64060001	W64060000	W64060000	W64060000	W64060000

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	ZOLEDRONICUM**	ACLASTA 5 mg/100 ml	SOL. PERF.	5 mg/100 ml	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE X 1 FLACON PLASTIC (POLIMER CICLOOLEFINIC) X 100 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ ÎNCHIS CU UN DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC ACOPERIT CU FLUORO-POLIMER + 1 CAPAC ALUMINIU/ POLIPROPYLENĂ 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	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 LINGURITĂ DUBLĂ DIN PLASTIC DE 2,5/5 ML	2	18,915000	0,000000
98	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 LINGURITĂ DUBLĂ DIN PLASTIC DE 2,5/5 ML	2	20,650000	0,000000
W61162002	HO3AA01	W61161002	HO3AA01							

99	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 CONTINÂND 75 ML SOL. ORALĂ SI 1 SERINGĂ DOZATOARE DE 5 ML GRADATĂ LA 0,1 ML SI 1 ADAPTOR PT. FLACON SAU O LINGURITĂ DUBLĂ DIN PLASTIC DE 2,5/5 ML	P6L	18,9/15000	0,0000000
100	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 ALPP CU COMPONENTĂ FLIP.	PR	889,000000
101	COMBINATII (ACIDUM ALENDRONICUM+ COLECALIFEROLUM)**	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.	P6L	7,302500
102	COMBINATII (ACIDUM ALENDRONICUM+ COLECALIFEROLUM)**	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.	PR	7,302500

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, ţesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant modular”,

„165	W43965001	JO6BA02	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	2.214,85000	0,000000
166	W43962001	JO6BA02	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	264,14000	0,000000
167	W43963001	JO6BA02	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	606,85000	0,000000

174	W43964001	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
228	W07200001	RITUXIMAB**	MABTHERA 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANY	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML (500 MG RITUXIMAB ÎN 50 ML — 10 MG/ML)	1	4.581,792000	506,258000
229	W07199001	RITUXIMAB**	MABTHERA 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANY	CUTIE X 2 FLACOANE X 10 ML CARE CONTIN 100 MG RITUXIMABUM	2	941,694000	90,826000
230	W64385001	RITUXIMAB**	MABTHERA 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANY	CUTIE X 2 FLACONE X 10 ML CARE CONTIN 100 MG RITUXIMABUM	2	941,694000	90,826000
231	W64386001	RITUXIMAB**	MABTHERA 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ROCHE PHARMAAG	GERMANY	CUTIE X 1 FLACON X 50 ML (500 MG RITUXIMAB ÎN 50 ML — 10 MG/ML)	1	4.581,792000	506,258000"

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

317	W62968001	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
318	W62968004	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

319	W13462003	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
320	W13462001	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
321	W13462002	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
322	W13462001	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 30 ML X 20 ML SOL. PR.	1	476,360000	0,000000
323	W13462002	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 70 ML X 50 ML SOL. PR.	1	1.039,010000	0,000000
324	W13462003	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 100 ML X 100 ML SOL. PR.	1	2.007,330000	0,000000
325	W13462004	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 250 ML, A 200 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ	1	3.980,250000	0,000000
326	W58856002	BUSULFANUM	MYLERAN	COMPR. FILM.	2 mg	EXCELLA GMBH	GERMANY	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 100 COMPR. FILM.	100	11,691700	0,000000
327	W62602001	L01ABA01	METHOTREXATUM	METHOTREXATE COMPR. FILM.	2,5 mg	REMEDICA LTD.	CIPRU	CUTIE CU 10 BLIST. X 10 COMPR. FILM.	100	0,362100	0,000000
328	W64515001	L01BBO5	FLUDARABINUM	FLUDARABINA TEVA 25 mg/ml	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	SINDAN PHARMA— S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ (CAPACITATE 5 ML) CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF. CONTINÂND 50 MG FLUDARABINĂ	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	BIOTECH 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	BIOTECH 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	COMPRI. DISP.	125 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE X 28 COMPR. DISP. (BLIST. PVC/PE/PVDC/AL)	28	27,555357	0,000000
338	DEFERASIROXUM**	EXJADE 250 mg	COMPRI. DISP.	250 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE X 28 COMPR. DISP. (BLIST. PVC/PE/PVDC/AL)	28	52,592500	0,000000
339	DEFERASIROXUM**	EXJADE 500 mg	COMPRI. DISP.	500 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE X 28 COMPR. DISP. (BLIST. PVC/PE/PVDC/AL)	28	95,897142	0,000000
V03AC03	W6441001	W6440001	L01XCO2	W64513001	W6440001	L01XCO2	L01XCO2	W64512002	W64421001	W64422001

340	DEFERASIROXUM**	EXJADE 180 mg	COMPRESSA FILM.	180 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/ALU X 30 COMPRESSA FILM.	30	49,869333	0,000000
341	DEFERASIROXUM**	EXJADE 360 mg	COMPRESSA FILM.	360 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/ALU X 30 COMPRESSA FILM.	30	97,377000	0,000000
V03AC03	W64443001	W6444001	CO1CA24	W02947002	EPINEPHRINUM	ADRENALINĂ TERAPIA 1 mg/ml	SOL. INJ.	1 mg/ml	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA
V03AC03	W64443001	W6444001	CO1CA24	W02947002	EPINEPHRINUM	ADRENALINĂ TERAPIA 1 mg/ml	SOL. INJ.	1 mg/ml	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA

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

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

22. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, ţesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.3: „Transplant hepatic”, după pozitia 124 se introduce două noi poziții, pozitiile 128 și 129, cu urmatorul cuprins:

„128	W62968001	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
„128	W62968001	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

23. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, ţesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.3: „Transplant hepatic”, după pozitia 127 se introduc două noi poziții, pozitiile 128 și 129, cu urmatorul 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 CONTINE PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1	932,680000	0,000000
„128	W62968001	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

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”, pozitiiile 153—155 și 162 se modifică și vor avea următorul cuprins:

W43964001	162	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	PR	1	1.142,840000	0,000000"
W43962001	153	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	PR	1	2.214,850000	0,000000
W43962001	154	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	PR	1	264,140000	0,000000
W43963001	155	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	PR	1	606,850000	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 zeci noi poziții, pozițiile 214—223, cu următorul cuprins:

„214	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.	PR	1	1.195,620000	0,000000
215	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.	PR	1	932,660000	0,000000
216	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.	PR	1	2.007,330000	0,000000
217	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.	PR	1	1.039,010000	0,000000
218	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM	SOL. PERF.	50 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLACON X 200 ML	PR	1	2.033,260000	0,000000

219	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	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	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OCTAGAM 10%	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA PHARMAZEUTICA PROD.	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATE DE 30 ML X 20 ML SOL. PERF.	1	476,360000	0,000000
222	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
223	BASILIXIMABUM**	SIMULECT 20 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. SAU PERF.	20 mg	NOVARTIS PHARMA S.A.S.	FRANȚA	CUTIE X 1 FLAC. CU PULB.+1 FIOLĂ SOLV. APĂ PT. PREP. INJ.	1	4.414,870000	0,000000"
L04AC02	W54752004	W54752001	W64598001	W64598001	W64598001	W64598001	W64598001	W64598001	W64598001	W64598001

26. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, ţesuturi 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	CO1CA24	EPINEPHRINUM	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	W02947002	BASILIXIMABUM**	SIMULECT 20 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. SAU PERF.	20 mg	NOVARTIS PHARMA S.A.S.	FRANȚA	CUTIE X 1 FLAC. CU PULB.+1 FIOLĂ SOLV. APĂ PT. PREP. INJ.	1	4.414,870000	0,000000"
"2	W56595001	IMUNOGLOBULINĂ ANTI-HEPATITICĂ B**	ZUTECTRA	SOL INJ. IN SERINGĂ PRE-UMPLUTĂ	500 UI	BIOTEST PHARMA GMBH	GERMANY	CUTIE CU 5 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLĂ CÂTE 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

O R D I N
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 statistice 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 statistice 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 schimburile 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 schimburile 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.	Colectia Legislația României	500	130	
9.	Colectia 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

Colectia 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, 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, internet: www.monitoruloficial.ro
Adresa pentru publicitate: Centru 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.



ISSN 1453—4495