



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 189 (XXXIII) — Nr. 1048

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Marti, 2 noiembrie 2021

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE	
Decizia nr. 333 din 20 mai 2021 referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 453 alin. (4) teza întâi din Codul de procedură penală	2–4
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
321. — Ordin al președintelui Autorității Naționale de Management al Calității în Sănătate pentru modificarea Statutului Consiliului Național al Siguranței Pacientului, aprobat prin Ordinul președintelui Autorității Naționale de Management al Calității în Sănătate nr. 35/2021	5
2.348/969. — Ordin al ministrului sănătății, interimar, 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	5–15

DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

DECIZIA Nr. 333

din 20 mai 2021

referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 453 alin. (4) teza întâi din Codul de procedură penală

Valer Dorneanu	— președinte
Cristian Deliorga	— judecător
Marian Enache	— judecător
Daniel Marius Morar	— judecător
Gheorghe Stan	— judecător
Livia Doina Stanciu	— judecător
Elena-Simina Tănăsescu	— judecător
Varga Attila	— judecător
Oana-Cristina Puică	— magistrat-asistent

Cu participarea reprezentantului Ministerului Public, procuror Maria-Eleonora Centea.

1. Pe rol se află soluționarea excepției de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 453 alin. (4) din Codul de procedură penală, excepție ridicată de Monica Petronela Bârnat în Dosarul nr. 1.009/260/2018 al Judecătoriei Moinești și care formează obiectul Dosarului Curții Constituționale nr. 917D/2018.

2. La apelul nominal răspunde, pentru autoarea excepției, avocatul Mihaela Iosub, cu împuternicire avocațială depusă la dosar. Lipsește cealaltă parte, față de care procedura de citare este legal îndeplinită.

3. Cauza fiind în stare de judecată, președintele Curții acordă cuvântul avocatului autoarei excepției, care solicită admiterea acesteia. Arată astfel că dispozițiile de lege criticate încalcă egalitatea în drepturi, accesul liber la justiție și dreptul la un proces echitabil, întrucât, în cazul soluției de renunțare la urmărirea penală, este exclusă posibilitatea exercitării căii extraordinare de atac a revizuirii.

4. Reprezentantul Ministerului Public pune concluzii de respingere, ca neîntemeiată, a excepției de neconstituționalitate. În acest sens arată că renunțarea la urmărirea penală este o soluție dispusă de procurorul de caz pe considerente de oportunitate, cu privire la care există un dublu control de legalitate și temeinicie, exercitat de procurorul ierarhic superior și, respectiv, de judecătorul de cameră preliminară, în timp ce revizuirea este acea cale extraordinară de atac ce vizează îndreptarea erorilor de fapt pe care le conțin hotărârile judecătorești prin care instanța rezolvă fondul cauzei penale.

CURTEA,

având în vedere actele și lucrările dosarului, reține următoarele:

5. Prin Sentința penală nr. 298 din 23 mai 2018, pronunțată în Dosarul nr. 1.009/260/2018, **Judecătoria Moinești a sesizat Curtea Constituțională cu excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 453 alin. (4) din Codul de procedură penală**. Excepția a fost ridicată de Monica Petronela Bârnat cu ocazia verificării admisibilității în principiu a unei cereri de revizuire formulate cu privire la o încheiere definitivă prin care

judecătorul de cameră preliminară a confirmat o ordonanță a procurorului de renunțare la urmărirea penală.

6. În motivarea excepției de neconstituționalitate, autoarea acesteia susține, în esență, că dispozițiile de lege criticate încalcă egalitatea în drepturi, accesul liber la justiție, dreptul la un proces echitabil și dreptul la apărare, întrucât încheierea definitivă prin care judecătorul de cameră preliminară confirmă ordonanța procurorului de renunțare la urmărirea penală nu se regăsește printre hotărârile judecătorești cu privire la care poate fi invocat ca motiv de revizuire cazul prevăzut de dispozițiile art. 453 alin. (1) lit. a) din Codul de procedură penală. În acest sens arată că prevederile art. 452 și ale art. 453 alin. (1) din Codul de procedură penală se referă la hotărâri judecătorești definitive. Or, „încheierea prin care judecătorul de cameră preliminară confirmă sau infirmă soluția propusă prin ordonanța de renunțare la urmărirea penală poate fi asimilată unei asemenea situații în interpretarea *in extenso* a considerentelor din Decizia Curții Constituționale nr. 23 din 20 ianuarie 2016”. Astfel, „deși hotărârea prin care se confirmă renunțarea la urmărirea penală beneficiază de autoritate de lucru judecat ca și hotărârile care rezolvă fondul, fiind astfel similare, părțile beneficiază — din perspectiva posibilității de a formula calea extraordinară de atac a revizuirii — de un tratament juridic diferit, ceea ce este de natură a contraveni prevederilor art. 16 din Constituție, în condițiile în care tratamentul discriminatoriu nu își găsește nicio justificare obiectivă și rezonabilă. Mai mult, în acest fel, se limitează accesul persoanelor la justiție și implicit se încalcă dreptul la un proces echitabil”. Prin urmare, consideră că soluția legislativă cuprinsă în dispozițiile art. 453 alin. (4) teza întâi din Codul de procedură penală, care exclude posibilitatea revizuirii hotărârii de confirmare a renunțării la urmărirea penală pentru cazul prevăzut la alin. (1) lit. a), încalcă prevederile constituționale ale art. 16 referitor la egalitatea în drepturi și ale art. 21 privind accesul liber la justiție.

7. **Judecătoria Moinești** nu și-a exprimat opinia cu privire la temeinicia excepției de neconstituționalitate.

8. Potrivit prevederilor art. 30 alin. (1) din Legea nr. 47/1992, actul de sesizare a fost comunicat președinților celor două Camere ale Parlamentului, Guvernului și Avocatului Poporului, pentru a-și exprima punctele de vedere asupra excepției de neconstituționalitate.

9. **Președinții celor două Camere ale Parlamentului, Guvernul și Avocatul Poporului** nu au comunicat punctele lor de vedere asupra excepției de neconstituționalitate.

CURTEA,

examinând actul de sesizare, raportul întocmit de judecătorul-raportor, susținerile autoarei excepției, concluziile procurorului, dispozițiile de lege criticate, raportate la prevederile Constituției, precum și Legea nr. 47/1992, reține următoarele:

10. Curtea Constituțională a fost legal sesizată și este competentă, potrivit dispozițiilor art. 146 lit. d) din Constituție, precum și ale art. 1 alin. (2), ale art. 2, 3, 10 și 29 din Legea nr. 47/1992, să soluționeze excepția de neconstituționalitate.

11. **Obiectul excepției de neconstituționalitate** îl constituie, potrivit actului de sesizare, dispozițiile art. 453 alin. (4) din Codul de procedură penală. Din susținerile autoarei excepției cu privire la motivarea criticii reiese însă că aceasta privește numai dispozițiile art. 453 alin. (4) teza întâi din Codul de procedură penală. Prin urmare, Curtea se va pronunța numai asupra dispozițiilor art. 453 alin. (4) teza întâi din Codul de procedură penală, modificate prin prevederile art. 102 pct. 272 din Legea nr. 255/2013 pentru punerea în aplicare a Legii nr. 135/2010 privind Codul de procedură penală și pentru modificarea și completarea unor acte normative care cuprind dispoziții procesual penale, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 515 din 14 august 2013. Textul de lege criticat are următorul cuprins: „(4) *Cazul prevăzut la alin. (1) lit. a) constituie motiv de revizuire dacă pe baza faptelor sau împrejurărilor noi se poate dovedi netemeinicia hotărârii de condamnare, de renunțare la aplicarea pedepsei, de amânare a aplicării pedepsei ori de încetare a procesului penal, [...].*” [Dispozițiile art. 453 alin. (1) lit. a) din Codul de procedură penală prevăd că: „(1) *Revizuirea hotărârilor judecătorești definitive, cu privire la latura penală, poate fi cerută când: a) s-au descoperit fapte sau împrejurări ce nu au fost cunoscute la soluționarea cauzei și care dovedesc netemeinicia hotărârii pronunțate în cauză;*”. Prin Decizia nr. 2 din 17 ianuarie 2017, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 324 din 5 mai 2017, Curtea Constituțională a admis excepția de neconstituționalitate și a constatat, printre altele, că soluția legislativă cuprinsă în dispozițiile art. 453 alin. (4) teza întâi din Codul de procedură penală, care exclude posibilitatea revizuirii hotărârii de achitare pentru cazul prevăzut la alin. (1) lit. a), este neconstituțională.

12. În susținerea neconstituționalității acestor dispoziții de lege, autoarea excepției invocă încălcarea prevederilor constituționale ale art. 16 referitor la egalitatea în drepturi, ale art. 21 privind accesul liber la justiție și ale art. 24 referitor la dreptul la apărare, precum și a prevederilor art. 6 paragraful 1 privind dreptul la un proces echitabil și ale art. 14 referitor la interzicerea discriminării din Convenția pentru apărarea drepturilor omului și a libertăților fundamentale, respectiv ale art. 7 privind egalitatea în fața legii din Declarația universală a drepturilor omului și ale art. 14 paragraful 1 privind dreptul la un proces echitabil din Pactul internațional cu privire la drepturile civile și politice.

13. Examinând excepția de neconstituționalitate, Curtea reține că, potrivit celor statuate în jurisprudența sa, activitatea desfășurată în ciclul ordinar al procesului penal — dacă a fost legală și temeinică — trebuie să se finalizeze cu pronunțarea unei hotărâri definitive, având autoritate de lucru judecat, în care faptele reținute exprimă adevărul, iar legea penală și cea civilă au fost aplicate corect. Practica a învederat însă și cazuri de

hotărâri definitive care au soluționat cauzele penale cu grave erori de fapt și de drept. Legiuitorul a avut în vedere o asemenea ipoteză, rațiune pentru care a instituit căile de atac extraordinare ca mijloace procesual penale de desființare a hotărârilor cu autoritate de lucru judecat care nu corespund legii și adevărului. Având în vedere faptul că instituirea unor astfel de mijloace procesuale aduce atingere autorității de lucru judecat — așadar stabilității hotărârilor judecătorești definitive, care este menită a da încredere în activitatea justiției —, cazurile și condițiile de exercitare a căilor extraordinare de atac trebuie să fie strict reglementate de legiuitor, în vederea restabilirii ordinii de drept. În egală măsură, opțiunea legiuitorului în reglementarea căilor extraordinare de atac trebuie să se realizeze în limite constituționale (Decizia nr. 126 din 3 martie 2016, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 185 din 11 martie 2016, paragraful 30, și Decizia nr. 2 din 17 ianuarie 2017, precitată, paragraful 17).

14. Calea extraordinară de atac care permite instanței penale să revină asupra propriei hotărâri este revizuirea, aceasta având caracterul unei căi de atac de fapt, prin care sunt constatate și înlăturate erorile de judecată intervenite în rezolvarea cauzelor penale. Cererea de revizuire se formulează împotriva unei hotărâri care a dobândit autoritate de lucru judecat, în temeiul unor fapte sau împrejurări ce nu au fost cunoscute de instanță la soluționarea cauzei, fiind descoperite ulterior, care fac dovada că hotărârea definitivă se întemeiază pe o eroare judiciară (Decizia nr. 2 din 17 ianuarie 2017, precitată, paragraful 18).

15. În ceea ce privește obiectul revizuirii, Curtea a reținut în jurisprudența sa că această cale extraordinară de atac poate fi exercitată — în cazurile limitativ prevăzute de dispozițiile art. 453 din Codul de procedură penală — numai împotriva hotărârilor judecătorești definitive pronunțate de instanțele penale, indiferent dacă acestea au rămas definitive la prima instanță (sentințe) sau la instanța de apel (decizii). Totodată, revizuirea privește numai hotărârile judecătorești definitive care conțin o rezolvare a fondului cauzei, deoarece prin revizuire se urmărește înlăturarea erorilor de fapt pe care le conțin hotărârile judecătorești, or, asemenea erori pot fi întâlnite numai în hotărârile care rezolvă fondul cauzei penale. Curtea a observat că sunt hotărâri prin care se rezolvă fondul cauzei acelea prin care instanța se pronunță asupra raportului juridic de drept penal substanțial și asupra raportului juridic procesual penal principal. Astfel, soluționând fondul cauzei, instanța rezolvă acțiunea penală, ceea ce, potrivit dispozițiilor art. 396 alin. (1) din Codul de procedură penală, înseamnă că hotărăște asupra învinuirii aduse inculpatului, pronunțând, după caz, condamnarea, renunțarea la aplicarea pedepsei, amânarea aplicării pedepsei, achitarea sau încetarea procesului penal. Așa fiind, practica judiciară a reținut că cererea de revizuire a unei hotărâri definitive prin care nu s-a soluționat fondul cauzei este inadmisibilă. În acest sens, sub imperiul Codului de procedură penală din 1968, instanțele au stabilit că cererea de revizuire îndreptată împotriva unei hotărâri judecătorești definitive prin care a fost soluționată plângerea împotriva actelor procurorului de netrimite în judecată este inadmisibilă. Sub acest aspect, Curtea Constituțională a reținut, cu titlu de exemplu, că sunt hotărâri care nu rezolvă fondul cauzei toate încheierile date pe parcursul judecății, sentințele de dezinvestire, hotărârile prin

care se admite sau se respinge o cerere de recuzare (Decizia nr. 126 din 3 martie 2016, citată anterior, paragrafele 42 și 43, Decizia nr. 181 din 29 martie 2016, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 342 din data de 5 mai 2016, paragrafele 17 și 18, și Decizia nr. 410 din 20 iunie 2019, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 904 din 8 noiembrie 2019, paragraful 30).

16. Ținând cont de cele arătate mai sus, Curtea constată că nu poate fi reținută critica autoarei excepției, potrivit căreia soluția legislativă cuprinsă în dispozițiile art. 453 alin. (4) teza întâi din Codul de procedură penală — care exclude posibilitatea revizuirii hotărârii de confirmare a renunțării la urmărirea penală — încalcă principiile fundamentale privind egalitatea în drepturi, accesul liber la justiție și dreptul la un proces echitabil.

17. În acest sens, Curtea observă că, potrivit prevederilor art. 129 din Constituție, „*Împotriva hotărârilor judecătorești, părțile interesate și Ministerul Public pot exercita căile de atac, în condițiile legii*”. Aceasta înseamnă că, în privința condițiilor de exercitare a căilor de atac, legiuitorul poate să reglementeze categoria persoanelor care pot exercita căile de atac, hotărârile supuse acestora, termenele de declarare, forma în care trebuie făcută cererea, conținutul său, instanța la care se depune, competența și modul de judecare, soluțiile ce pot fi adoptate și altele de același gen, astfel cum prevăd dispozițiile art. 126 alin. (2) din Constituție, potrivit căruia „*Competența instanțelor judecătorești și procedura de judecată sunt prevăzute numai prin lege*”. Așadar, legiuitorul poate stabili, prin lege, procedura de judecată și modalitatea de exercitare a căilor de atac, cu condiția respectării celorlalte principii consacrate prin Legea fundamentală, Curtea Constituțională fiind competentă să cenzureze norma legală numai în măsura în care aduce atingere acestora din urmă.

18. Sub aspectul asigurării egalității cetățenilor în exercitarea drepturilor lor procesuale, inclusiv a căilor de atac, Curtea a statuat în jurisprudența sa că, în instituirea regulilor de acces al

justițiabililor la aceste drepturi, legiuitorul este ținut de respectarea principiului egalității cetățenilor în fața legii. Prin urmare, instituirea unor reguli speciale în ceea ce privește căile de atac nu este contrară acestui principiu, atât timp cât ele asigură egalitatea juridică a cetățenilor în utilizarea lor. Principiul egalității în fața legii presupune instituirea unui tratament egal pentru situații care, în funcție de scopul urmărit, nu sunt diferite. El nu exclude, ci, dimpotrivă, presupune soluții diferite pentru situații diferite. În consecință, un tratament diferit nu poate fi doar expresia aprecierii exclusive a legiuitorului, ci trebuie să se justifice rațional, în respectul principiului egalității cetățenilor în fața legii și a autorităților publice (Decizia Plenului Curții Constituționale nr. 1 din 8 februarie 1994, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 69 din 16 martie 1994). Totodată, Curtea a statuat că prevederile art. 16 din Constituție vizează egalitatea în drepturi între cetățeni în ceea ce privește recunoașterea în favoarea acestora a unor drepturi și libertăți fundamentale, nu și identitatea de tratament juridic asupra aplicării unor măsuri, indiferent de natura lor (Decizia nr. 53 din 19 februarie 2002, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 224 din 3 aprilie 2002, Decizia nr. 1.615 din 20 decembrie 2011, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 99 din 8 februarie 2012, și Decizia nr. 323 din 30 aprilie 2015, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 467 din 29 iunie 2015). Or, având în vedere caracterul revizuirii, de cale de atac extraordinară ce poate fi exercitată în condiții procedurale stricte, și ținând cont de rolul constituțional al legiuitorului consacrat de prevederile art. 126 alin. (2) și ale art. 129 din Legea fundamentală, Curtea constată că dispozițiile art. 453 alin. (4) teza întâi din Codul de procedură penală nu sunt de natură să înfrângă egalitatea în drepturi între cetățeni în ceea ce privește recunoașterea accesului liber la justiție și a dreptului la un proces echitabil, astfel că nu aduc nicio atingere prevederilor din Constituție și din actele normative internaționale invocate de autoarea excepției.

19. Pentru considerentele expuse, în temeiul art. 146 lit. d) și al art. 147 alin. (4) din Constituție, precum și al art. 1—3, al art. 11 alin. (1) lit. A.d) și al art. 29 din Legea nr. 47/1992, cu unanimitate de voturi,

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

În numele legii

DECIDE:

Respinge, ca neîntemeiată, excepția de neconstituționalitate ridicată de Monica Petronela Bârnat în Dosarul nr. 1.009/260/2018 al Judecătoriei Moinești și constată că dispozițiile art. 453 alin. (4) teza întâi din Codul de procedură penală sunt constituționale în raport cu criticile formulate.

Definitivă și general obligatorie.

Decizia se comunică Judecătoriei Moinești și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Pronunțată în ședința din data de 20 mai 2021.

PREȘEDINTELE CURȚII CONSTITUȚIONALE

prof. univ. dr. **VALER DORNEANU**

Magistrat-asistent,
Oana-Cristina Puică

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

AUTORITATEA NAȚIONALĂ DE MANAGEMENT AL CALITĂȚII ÎN SĂNĂTATE

ORDIN

**pentru modificarea Statutului Consiliului Național al Siguranței Pacientului, aprobat prin
Ordinul președintelui Autorității Naționale de Management al Calității în Sănătate nr. 35/2021**

Având în vedere:

— Referatul Serviciului juridic, aprobat cu nr. 3.607 din 28 octombrie 2021;

— prevederile art. 6 lit. k) din Legea nr. 185/2017 privind asigurarea calității în sistemul de sănătate, cu modificările și completările ulterioare;

— Hotărârea Adunării Generale a Consiliului Național al Siguranței Pacientului nr. 5 din 29.09.2021 pentru modificarea Statutului Consiliului Național al Siguranței Pacientului, adoptat prin Hotărârea Comitetului de coordonare pentru constituirea Consiliului Național al Siguranței Pacientului nr. 1 din 15.02.2021, cu modificările ulterioare,

în temeiul art. 13 alin. (6) din Legea nr. 185/2017, cu modificările și completările ulterioare,

președintele Autorității Naționale de Management al Calității în Sănătate emite prezentul ordin.

Art. I. — Statutul Consiliului Național al Siguranței Pacientului, aprobat prin Ordinul președintelui Autorității Naționale de Management al Calității în Sănătate nr. 35/2021, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 180 din 23 februarie 2021, cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 6, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Componenta nominală a C.N.S.P. se stabilește în baza adeziunilor depuse de către organizațiile și persoanele

prevăzute la alin. (1), aprobate de către adunarea generală sau, între ședințele acesteia, de către biroul executiv.”

2. La articolul 8, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Membrii adunării generale sunt numiți prin hotărâre a adunării generale sau, între ședințele acesteia, prin decizie a biroului executiv, la propunerea organizațiilor pe care le reprezintă, precum și în baza adeziunilor depuse de către persoanele prevăzute la art. 6 alin. (1).”

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

Președintele Autorității Naționale de Management al Calității în Sănătate,

Andrei Cosmin David

București, 28 octombrie 2021.

Nr. 321.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
Nr. 2.348 din 1 noiembrie 2021

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
Nr. 969 din 28 octombrie 2021

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. CAZ 3.035/2021 al Ministerului Sănătății și nr. DG 2.997 din 28.10.2021 al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

având în vedere:

— art. 58 alin. (4) și (5) și art. 221 alin. (1) lit. k) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul dispozițiilor art. 291 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare, și ale art. 17 alin. (5) din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 972/2006, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății, interimar, 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 295 și 302 se abrogă.

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”, pozițiile 585 și 586 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„585	W53030004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PRIVIGEN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF.	PR	1	622,180000	716,330000	0,000000
586	W53030003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PRIVIGEN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 200 ML SOL. PERF.	PR	1	4.582,260000	5.032,820000	0,000000”

3. 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 679 se introduc două noi poziții, pozițiile 680 și 681, cu următorul cuprins:

„680	W67768004	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN FP 400 mg/ 57 mg/ 5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	400 mg/ 57 mg /5 ml	GLAXOSMITH KLINE TRADING SERVICES LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ (DE CAPACITATE 147 ML) CARE CONTINE PULB. PT 70 ML SUSP. ORALĂ ȘI O LINGURIȚĂ	PRF	1	12,744000	17,220000	4,230000
681	W68113001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	FLEBOGAMMA DIF. 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5G)	PR	1	1.825,000000	2.027,400000	0,000000”

4. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, după poziția 182 se introduce o nouă poziție, poziția 183, cu următorul cuprins:

„183	W67768004	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN FP 400 mg/ 57 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	400 mg/ 57 mg/ 5 ml	GLAXOSMITH KLINE TRADING SERVICES LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ (DE CAPACITATE 147 ML) CARE CONTINE PULB. PT 70 ML SUSP. ORALĂ ȘI O LINGURIȚĂ	PRF	1	12,744000	17,220000	4,230000”
------	-----------	---------	--	---------------------------------------	--------------------------------	---------------------------	---	---------	--	-----	---	-----------	-----------	-----------

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 307—311 și 313 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„307	W65560001	L01XC17	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	1.784,930000	1.983,730000	0,000000
------	-----------	---------	----------------	--------------------	----------------------------	----------	--	---------	---	----	---	--------------	--------------	----------

308	W65560001	L01XC17	NIVOLUMABUM**1 Ω	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	1.784,930000	1.983,730000	0,000000
309	W65560002	L01XC17	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 100 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	4.969,510000	5.454,920000	0,000000
310	W65560002	L01XC17	NIVOLUMABUM**1 Ω	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 100 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	4.969,510000	5.454,920000	0,000000
311	W61901001	L01XC17	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	1.784,930000	1.983,730000	0,000000
313	W61901002	L01XC17	NIVOLUMABUM**1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 100 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	4.969,510000	5.454,920000	0,000000

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 328, 333, 344 și 350 se abrogă.

7. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 746 se introduc zece noi poziții, pozițiile 747—756, cu următorul cuprins:

„747	W68111001	L01AA03	MELPHALANUM	MELPHALAN- RATIOPHARM 50 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. INUJ/ PERF.	50 mg	TEVA PHARMACEUTICALS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. ȘI 1 FLAC. CU 10 ML SOLV.	PR	1	831,492000	952,104000	280,036000
748	W67923001	L01AA03	MELPHALANUM	PHELINUN 200 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. PERF.	200 mg	ADIENNE — S.R.L. S.U.	ITALIA	CUTIE CU 1 FLACON X 200 MG PULBERE + 1 FLACON X 40 ML SOLVENT	PR	1	4.291,580000	4.715,980000	0,000000
749	W59712001	L01DA01	DACTINOMICINUM 4)	COSMEGEN LYOVAC 500 micrograme	PULB. PT. SOL. INUJ.	500 micrograme	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. CU PULB. PT SOL. INUJ.	PR	1	380,000000	452,350000	0,000000

750	L01DB01	DOXORUBICINUM	CAELYX PEGYLATED LIPOSOMAL 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg/ml	BAXTER HOLDING B.V.	OLANDA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLA X 10 ML	S	1	1.508,010000	1.681,880000	0,000000
751	L01XE01	IMATINIBUM**1	IMAKREBIN 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	LABORMED PHARMA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 120 COMPR. FILM.	PR	120	4,219600	4,980900	3,232516
752	L01XE01	IMATINIBUM**1	IMAKREBIN 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	LABORMED PHARMA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 30 COMPR. FILM.	PR	30	18,808000	22,026799	64,330201
753	L01XX32	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB AUROBINDO 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	3,5 mg	AUROBINDO PHARMA ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU SAU FARA INVELIS PROTECTOR DIN PLASTIC CU CAPACITATE DE 10 ML CU PULB. PT. SOL. INJ.	PR	1	650,000000	746,650000	0,000000
754	L01XX32	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB ACCORD 2,5 mg/ml	SOL. INJ.	2,5 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	FLACON DIN STICLA DE TIP I TRANSPARENTĂ, PREVĂZUT CU DOP DIN CAUCIUC BROMBUTILIC DE CULOARE GRI ȘI CAPSĂ DIN ALUMINIU CU CAPAC ROȘU, CE CONTINE 1,4 ML DE SOLUȚIE INJECTABILĂ	PR	1	658,488000	763,536000	1.270,084000
755	L02AE02	LEUPRORELINUM**	ELIGARD 22,5 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	22,5 mg	RECORDATI INDUSTRIA CHIMICAE FARMACEUTICA S.P.A.	ITALIA	CUTIE X 1 SET DE 2 CASETE TERMOFORMATATE; O CASETĂ CONTINE O SERINGĂ PREUMPLUTĂ (SERINGAA), PISTON PT SERINGA B ȘI PLIC DESICANT; CEALALTĂ CASETĂ CONTINE O SERINGĂ PREUMPLUTĂ (SERINGA B), AC STERIL ȘI PLIC DESICANT	PR	1	639,530000	735,240000	0,000000

756	W67816001	L02AE02	LEUPRORELINUM**	ELIGARD 45 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	45 mg	RECORDATI INDUSTRIA CHIMICAE FARMACEUTICA S.P.A.	ITALIA	O CUTIE DE CARTON CU DOUA CASETE DE CONTIN 2 SERINGI PREUMPLUTE (1 X SERINGA A; 1 X SERINGA B)	PR	1	1.180,150000	1.324,510000	0,000000"
-----	-----------	---------	-----------------	------------------	---	-------	--	--------	---	----	---	--------------	--------------	-----------

8. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice — Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, pozițiile 19 și 20 se modifică și vor avea următorul cuprins:

19	W64873001	L04AA34	ALEMTUZUMABUM**1 Ω	LEMTRADA 12 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	12 mg/ 1,2 ml	SANOFI BELGIUM	BELGIA	CUTIE CU 1 FLACON X 12 MG/1,2 ML	PR	1	25.586,420000	27.927,380000	0,000000
20	W6450001	L04AA34	ALEMTUZUMABUM**1 Ω	LEMTRADA 12 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	12 mg/ 1,2 ml	GENZYME THERAPEUTICS LTD	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLACON X 12 MG/1,2 ML	PR	1	25.586,420000	27.927,380000	0,000000"

9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, poziția 76 se abrogă.

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 16 și 17 se modifică și vor avea următorul cuprins:

16	W53030004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PRIVIGEN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF.	PR	1	622,180000	716,330000	0,000000
17	W53030003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PRIVIGEN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 200 ML SOL. PERF.	PR	1	4.582,260000	5.032,820000	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 35 se introduce o nouă poziție, poziția 36, cu următorul cuprins:

36	W68113001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.825,000000	2.027,400000	0,000000"
----	-----------	---------	--	-------------------------------	---------------	----------	---	---------	--	----	---	--------------	--------------	-----------

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 16 și 17 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„16	W53030004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARA**	PRIVIGEN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF.	PR	1	622,180000	716,330000	0,000000
17	W53030003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARA**	PRIVIGEN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 200 ML SOL. PERF.	PR	1	4.582,260000	5.032,820000	0,000000”

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, după poziția 38 se introduce o nouă poziție, poziția 39, cu următorul cuprins:

„39	W68113001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARA**	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5G)	PR	1	1.825,000000	2.027,400000	0,000000”
-----	-----------	---------	--	-------------------------------	------------	----------	---	---------	---	----	---	--------------	--------------	-----------

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 „Boli rare — medicamente incluse condiționat”, poziția 1 se modifică și va avea următorul cuprins:

„1	W65240002	A16AB15	VELMANAZA ALFA **1 Ω	LAMZEDE 10 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	10 mg	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.	ITALIA	FLACON DE 10 ML CARE CONTINE 10 MG VELMANAZA ALFA	PR	1	4.322,790000	4.750,000000	0,000000”
----	-----------	---------	-------------------------	------------------	----------------------------	-------	----------------------------------	--------	---	----	---	--------------	--------------	-----------

15. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 111 se introduc unsprezece noi poziții, pozițiile 112—122, cu următorul cuprins:

„112	W67515002	H03AA01	LEVOTHYROXINUM 125 µg	EUTHYROX 125 µg	COMPR.	125 µg	MERCK ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 4 BLISTERE DIN PVC/AL A CĂTE 25 COMPRIMATE	P6L	100	0,132200	0,178700	0,000000
113	W67516002	H03AA01	LEVOTHYROXINUM 75 µg	EUTHYROX 75 µg	COMPR.	75 µg	MERCK ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 4 BLISTERE DIN PVC/AL A CĂTE 25 COMPRIMATE	P6L	100	0,104200	0,140800	0,000000

114	W66052002	V10XA01	NATRII IODIDUM (131I)	FID-NA- 131-I-T 37-5500 MBq	CAPS. PT. UZ TERAPEUTIC	37-5500 MBq	S.C. FIDELIO FARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CONTAINER DIN PB ACOPERIT CU UN CAPAC DE PB CE CONTINE O INSERTIE DE PP CU FILTRU PT. IOD CE CONTINE 1 FLAC. X 1 CAPS. 74 MBQ + APLICATOR SEPARAT DIN PP	PR	1	409,080000	491,676000	669,174000
115	W66052008	V10XA01	NATRII IODIDUM (131I)	FID-NA- 131-I-T 37-5500 MBq	CAPS. PT. UZ TERAPEUTIC	37-5500 MBq	S.C. FIDELIO FARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CONTAINER DIN PB ACOPERIT CU UN CAPAC DE PB CE CONTINE O INSERTIE DE PP CU FILTRU PT. IOD CE CONTINE 1 FLAC. X 1 CAPS. 1850 MBQ + APLICATOR SEPARAT DIN PP	PR	1	686,592000	794,160000	911,690000
116	W66052003	V10XA01	NATRII IODIDUM (131I)	FID-NA- 131-I-T 37-5500 MBq	CAPS. PT. UZ TERAPEUTIC	37-5500 MBq	S.C. FIDELIO FARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CONTAINER DIN PB ACOPERIT CU UN CAPAC DE PB CE CONTINE O INSERTIE DE PP CU FILTRU PT. IOD CE CONTINE 1 FLAC. X 1 CAPS. 111 MBQ + APLICATOR SEPARAT DIN PP	PR	1	409,092000	491,688000	669,162000
117	W66052004	V10XA01	NATRII IODIDUM (131I)	FID-NA- 131-I-T 37-5500 MBq	CAPS. PT. UZ TERAPEUTIC	37-5500 MBq	S.C. FIDELIO FARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CONTAINER DIN PB ACOPERIT CU UN CAPAC DE PB CE CONTINE O INSERTIE DE PP CU FILTRU PT. IOD CE CONTINE 1 FLAC. X 1 CAPS. 185 MBQ + APLICATOR SEPARAT DIN PP	PR	1	302,316000	369,072000	900,778000
118	W66052005	V10XA01	NATRII IODIDUM (131I)	FID-NA- 131-I-T 37-5500 MBq	CAPS. PT. UZ TERAPEUTIC	37-5500 MBq	S.C. FIDELIO FARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CONTAINER DIN PB ACOPERIT CU UN CAPAC DE PB CE CONTINE O INSERTIE DE PP CU FILTRU PT. IOD CE CONTINE 1 FLAC. X 1 CAPS. 259 MBQ + APLICATOR SEPARAT DIN PP	PR	1	432,888000	517,632000	752,218000
119	W66052010	V10XA01	NATRII IODIDUM (131I)	FID-NA- 131-I-T 37-5500 MBq	CAPS. PT. UZ TERAPEUTIC	37-5500 MBq	S.C. FIDELIO FARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CONTAINER DIN PB ACOPERIT CU UN CAPAC DE PB CE CONTINE O INSERTIE DE PP CU FILTRU PT. IOD CE CONTINE 1 FLAC. X 1 CAPS. 3700 MBQ + APLICATOR SEPARAT DIN PP	PR	1	1.298,112000	1.460,724000	572,126000
120	W66052009	V10XA01	NATRII IODIDUM (131I)	FID-NA- 131-I-T 37-5500 MBq	CAPS. PT. UZ TERAPEUTIC	37-5500 MBq	S.C. FIDELIO FARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CONTAINER DIN PB ACOPERIT CU UN CAPAC DE PB CE CONTINE O INSERTIE DE PP CU FILTRU PT. IOD CE CONTINE 1 FLAC. X 1 CAPS. 2590 MBQ + APLICATOR SEPARAT DIN PP	PR	1	1.028,208000	1.166,532000	648,318000
121	W66052007	V10XA01	NATRII IODIDUM (131I)	FID-NA- 131-I-T 37-5500 MBq	CAPS. PT. UZ TERAPEUTIC	37-5500 MBq	S.C. FIDELIO FARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CONTAINER DIN PB ACOPERIT CU UN CAPAC DE PB CE CONTINE O INSERTIE DE PP CU FILTRU PT. IOD CE CONTINE 1 FLAC. X 1 CAPS. 1110 MBQ + APLICATOR SEPARAT DIN PP	PR	1	663,072000	768,528000	664,822000

122	W66052006	V10XA01	NATRII IODIDUM (131I)	FID-NA- 131-I-T 37-5500 MBq	CAPS. PT. UZ TERAPEUTIC	37-5500 MBq	S.C. FIDELIO FARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CONTAINER DIN PB ACOPERIT CU UN CAPAC DE PB CE CONTINE O INSERTIE DE PP CU FILTRU PT. IOD CE CONTINE 1 FLAC. X 1 CAPS. 370 MBQ + APLICATOR SEPARAT DIN PP	PR	1	330,504000	403,476000	975,374000"
-----	-----------	---------	--------------------------	--------------------------------------	----------------------------	----------------	-------------------------------------	---------	---	----	---	------------	------------	-------------

16. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 71, 78 și 330 se abrogă.

17. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 190 și 191 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„190	W53030004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PRIVIGEN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF.	PR	1	622,180000	716,330000	0,000000
191	W53030003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PRIVIGEN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 200 ML SOL. PERF.	PR	1	4.582,260000	5.032,820000	0,000000"

18. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 386 se introduc patru noi poziții, pozițiile 387—390, cu următorul cuprins:

„387	W68079001	B02AA02	ACIDUM TRANEXAMICUM 4)	UGUROL 500 mg/5 ml	SOL. INJ. PT. ADM. I.V., ORALĂ ȘI CUT.	500 mg/ 5 ml	BGP PRODUCTS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 6 FIOLE A CÂTE 5 ML SOL. INJ.	PR	6	4,692000	6,280000	0,000000
388	W68113001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	FILEBOGAMMA DIF 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.825,000000	2.027,400000	0,000000
389	W68111001	L01AA03	MELPHALANUM	MELPHALAN- RATIOPHARM 50 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	50 mg	TEVA PHARMACEUTICALS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU PULB. ȘI 1 FLAC. CU 10 ML SOLV.	PR	1	831,492000	952,104000	280,036000
390	W67923001	L01AA03	MELPHALANUM	PHELININ 200 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. PERF.	200 mg	ADIENNE — S.R.L. S.U.	ITALIA	CUTIE CU 1 FLACON X 200 MG PULBERE + 1 FLACON X 40 ML SOLVENT	PR	1	4.291,580000	4.715,980000	0,000000"

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, pozițiile 46 și 53 se abrogă.

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, după poziția 135 se introduce o nouă poziție, poziția 136, cu următorul cuprins:

„136	W68079001	B02AA02	ACIDUM TRANEXAMICUM 4)	UGUROL 500 mg/5 ml	SOL. INJ. PT. ADM. I.V. ORALĂ ȘI CUT.	500 mg/ 5 ml	BGP PRODUCTS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 6 FIOLEA CĂTE 5 ML SOL. INJ.	PR	6	4,692000	6,280000	0,000000”
------	-----------	---------	---------------------------	-----------------------	---	-----------------	-----------------------------	---------	---	----	---	----------	----------	-----------

21. 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 12—13, 177 și 178 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„12	W52808004	B01AB04	DALTEPARINUM	FRAGMIN 5000 UJ/ 0,2 ml	SOL. INJ.	5000 UJ/ 0,2 ml	PFIZER EUROPE MA EEIG	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 BLISTERE INDIVIDUALE CONTINÂND FIECARE O SERINGĂ PREUMPLUTĂ, FĂRĂ SISTEM DE BLOCARE A ACULUI NEEDLE-TRAP A 0,2 ML SOLUȚIE INJECTABILĂ	S/ PRF	10	10,271000	12,539000	0,000000
13	W64849001	B01AB04	DALTEPARINUM	FRAGMIN 5000 UJ/ 0,2 ml	SOL. INJ.	5000 UJ/ 0,2 ml	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE CU 10 BLISTERE INDIVIDUALE CONTINÂND FIECARE O SERINGĂ PREUMPLUTĂ, FĂRĂ SISTEM DE BLOCARE A ACULUI NEEDLE-TRAP A 0,2 ML SOLUȚIE INJECTABILĂ	PR/ PRF	10	10,271000	12,539000	0,000000
177	W53030004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PRIVIGEN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF.	PR	1	622,180000	716,330000	0,000000
178	W53030003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PRIVIGEN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	CSL BEHRING GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 200 ML SOL. PERF.	PR	1	4.582,260000	5.032,820000	0,000000”

22. 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 60 și 67 se abrogă.

23. 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 258 se introduce o nouă poziție, poziția 259, cu următorul cuprins:

„259	W68113001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5G)	PR	1	1.825,000000	2.027,400000	0,000000”
------	-----------	---------	--	-------------------------------	---------------	----------	---	---------	--	----	---	--------------	--------------	-----------

24. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, pozițiile 47, 54 și 141 se abrogă.

25. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, după poziția 167 se introduce o nouă poziție, poziția 168, cu următorul cuprins:

„168	W68079001	ACIDUM TRANEXAMICUM 4)	UGUROL 500 mg/5 ml	SOL. INJ. PT. ADM. I.V., ORALĂ ȘI CUT.	500 mg/ 5 ml	BGP PRODUCTS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 6 FIOLEA CÂTE 5 ML SOL. INJ.	PR	6	4,692000	6,280000	0,000000”
------	-----------	---------------------------	-----------------------	---	-----------------	-----------------------------	---------	---	----	---	----------	----------	-----------

26. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.7 „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu a pacienților transplantati”, pozițiile 25 și 32 se abrogă.

27. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, pozițiile 24—26 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„24	W61293001	NADROPARINUM**	FRAXIPARI NE 3800 UI anti-factor Xa/0,4 ml	SOL. INJ.	3800 ui AFXa/ 0,4 ml	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA X 0,4 ML SOL. INJ.	S/ P-RF	10	7,252000	9,169000	0,000000
25	W61291001	NADROPARINUM**	FRAXIPARI NE 5700 UI anti-factor Xa/0,6 ml	SOL. INJ.	5700 ui AFXa/ 0,6 ml	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA X 0,6 ML SOL. INJ.	S/ P-RF	10	11,144000	13,605000	0,000000
26	W61292001	NADROPARINUM**	FRAXIPARI NE 7600 UI anti-factor Xa/0,8 ml	SOL. INJ.	7600 ui AFXa/ 0,8 ml	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA X 0,8 ML SOL. INJ.	S/ P-RF	10	15,659000	19,117000	0,000000”

28. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 110 se introduc trei noi poziții, pozițiile 111—113, cu următorul cuprins:

„111	W67783001	NADROPARINUM**	FRAXIPARI NE 3800 UI anti-factor Xa/0,4 ml	SOL. INJ.	3800 ui AFXa/0,4 ml	MYLAN IRE HEALTHCA RE LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA X 0,4 ML SOL. INJ.	PR/ PRF	10	7,252000	9,169000	0,000000
112	W67784001	NADROPARINUM**	FRAXIPARI NE 5700 UI anti-factor Xa/0,6 ml	SOL. INJ.	5700 ui AFXa/0,6 ml	MYLAN IRE HEALTHCA RE LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA X 0,6 ML SOL. INJ.	PR/ PRF	10	11,144000	13,605000	0,000000
113	W67785001	NADROPARINUM**	FRAXIPARI NE 7600 UI anti-factor Xa/0,8 ml	SOL. INJ.	7600 ui AFXa/0,8 ml	MYLAN IRE HEALTHCA RE LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE DIN STICLA X 0,8 ML SOL. INJ.	PR/ PRF	10	15,659000	19,117000	0,000000”

29. La secțiunea P11 „Programul național de sănătate mintală — Subprogramul tratamentul toxicodependențelor”, după poziția 14 se introduc două noi poziții, pozițiile 15 și 16, cu următorul cuprins:

„15	W67747001	N07BC51	COMBINAȚII (BUPRENORPHINUM + NALAXONE)	ZUBSOLV 1,4 mg/ 0,36 mg	COMPR. SUBLING.	1,4 mg/ 0,36 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU PVC- OPA-AL-PVC/AL- PET-HARTIE X 7 COMPR. SUBLINGUALE	PS/PR	7	8,077142	10,212857	0,000000
16	W67748001	N07BC51	COMBINAȚII (BUPRENORPHINUM + NALAXONE)	ZUBSOLV 5,7 mg/ 1,4 mg	COMPR. SUBLING.	5,7 mg/ 1,4 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU PVC- OPA-AL-PVC/AL- PET-HARTIE X 7 COMPR. SUBLINGUALE	PS/PR	7	23,382857	28,545714	0,000000”

Art. II. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și se aplică începând cu luna noiembrie 2021.

p. Ministrul sănătății, interimar,

Romică-Andrei Baciu,
secretar de stat

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
Adela Cojan

ABONAMENTE LA PUBLICAȚIILE OFICIALE PE SUPORT FIZIC

— Prețuri pentru anul 2021 —

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 2021 —

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	100 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; 012329
C.I.F. RO427282, IBAN: RO55RNCB0082006711100001 BCR
și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 DTCPMB (alocat numai persoanelor juridice bugetare)
Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: marketing@ramo.ro, www.monitoruloficial.ro

Adresa Biroului pentru relații cu publicul este:

Str. Parcului nr. 65, intrarea A, sectorul 1, București; 012329.

Tel. 021.401.00.73, fax 021.401.00.71 și 021.401.00.72,

e-mail: concursurifp@ramo.ro, convocariaga@ramo.ro

Pentru publicări, încărcați actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro/brp/>

