



# MONITORUL OFICIAL

## AL

# ROMÂNIEI

Anul 186 (XXX) — Nr. 598

PARTEA I  
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Vineri, 13 iulie 2018

### SUMAR

Nr.

Pagina

#### ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

- 1.139. — Ordin pentru completarea anexei nr. 1 la Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 141/2017 privind aprobarea formularelor specifice pentru verificarea respectării criteriilor de eligibilitate aferente protocoalelor terapeutice pentru medicamentele notate cu (\*\*)<sub>1</sub>, (\*\*)<sub>1</sub>Ω și (\*\*)<sub>1</sub>β în Lista 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, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, cu modificările și completările ulterioare, și a metodologiei de transmitere a acestora în platforma informatică din asigurările de sănătate ..... 2-31

# ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

## ORDIN

**pentru completarea anexei nr. 1 la Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 141/2017 privind aprobarea formularelor specifice pentru verificarea respectării criteriilor de eligibilitate aferente protocoalelor terapeutice pentru medicamentele notate cu (\*\*)<sup>1</sup>, (\*\*)<sup>1</sup> $\Omega$  și (\*\*)<sup>1</sup> $\beta$  în Lista 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, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, cu modificările și completările ulterioare, și a metodologiei de transmitere a acestora în platforma informatică din asigurările de sănătate**

Având în vedere:

— art. 56 și art. 278 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— art. 5 alin. (1) pct. 25—27, art. 8, art. 18 pct. 17 și art. 37 din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 972/2006, 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;

— Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.301/500/2008 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista 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, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, cu modificările și completările ulterioare;

— Referatul de aprobare nr. DG 2.907 din 9.07.2018 al directorului general al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, în temeiul dispozițiilor:

— art. 291 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— art. 17 alin. (5) din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 972/2006, cu modificările și completările ulterioare,

**președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate** emite următorul ordin:

**Art. I.** — Anexa nr. 1 la Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 141/2017 privind aprobarea formularelor specifice pentru verificarea respectării criteriilor de eligibilitate aferente protocoalelor terapeutice pentru medicamentele notate cu (\*\*)<sup>1</sup>, (\*\*)<sup>1</sup> $\Omega$  și (\*\*)<sup>1</sup> $\beta$  în Lista 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, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, cu modificările și completările ulterioare, și a metodologiei de transmitere a acestora în platforma informatică din asigurările de sănătate, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 151 și 151 bis din 28 februarie 2017, cu modificările și completările ulterioare, se completează după cum urmează:

**1. În tabel, după poziția 90 se introduc opt noi poziții, pozițiile 91—98, cu următorul cuprins:**

Nr. crt.	Cod formular specific	DCI/afecțiune
„91	L01XC19	BLINATUMOMABUM
92	L01XC24	DARATUMUMABUM
93	L01XX42	PANOBINOSTATUM
94	L01XX52	VENETOCLAX
95	M09AX07	NUSINERSENUM
96	L01AA09	BENDAMUSTINUM
97	A16AX10	ELIGLUSTAT
98	H01AC03	MECASERMINUM”

**2. După formularul specific corespunzător poziției 90 se introduc opt noi formulare specifice corespunzătoare pozițiilor 91—98, prevăzute în anexele nr. 1—8 la prezentul ordin.**

**Art. II.** — Anexele nr. 1—8 fac parte integrantă din prezentul ordin.

**Art. III.** — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și pe pagina web a Casei Naționale de Asigurări de Sănătate la adresa [www.cnas.ro](http://www.cnas.ro).

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

București, 9 iulie 2018.  
Nr. 1.139.



**SECȚIUNEA II - DATE MEDICALE***Cod formular specific L01XC19***A. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT (specifice tipului de diagnostic)**

1. Pacienți adulți cu leucemie acută limfoblastică cu precursor de celulă B, cu cromozom Philadelphia negativ, recidivantă sau refractară.  DA  NU

2. Metoda de diagnostic

- a. hemoleucograma +FL
- b. examen medular
- c. examen imunofenotipic (la diagnostic)
- d. examen histopatologic cu imunohistochimie (la diagnostic)
- e. examen citogenetic (Ph1+)  sau
- f. examen FISH  sau
- g. examen molecular (bcr. – abl.)  sau
- h. examen molecular (rearanjament genic)  sau
- i. puncție lombară ( acolo unde este posibil)
- j. consult neurologic
- k. amilaze, lipaze
- l. teste hepatice
- m. probe renale

3. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

**B. CRITERII DE EXCLUDERE DIN TRATAMENT**

- Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți  DA  NU
- Alăptare (în timpul și cel puțin 48 ore după încheierea tratamentului)  DA  NU

**C. CRITERII DE CONTINUARE A TRATAMENTULUI (specifice tipului de diagnostic)**

1. Metoda de evaluare:

- a. Hemoleucograma+FL
- b. Ex. medular
- c. Examen neurologic
- d. Probe hepatice
- e. Amilaze, lipaze
- f. Probe renale

2. Evoluția sub tratament

- favorabilă
- staționară

3. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

**D. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI**

- a. Progresia bolii sub tratament și pierderea beneficiului clinic
- b. Toxicitate neurologică gr.  $\geq 2$
- c. Toxicitate inacceptabilă
- d. Pacientul nu s-a prezentat la evaluare
- e. Deces
- f. Alte cauze

Subsemnatul, dr....., răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data:

Semnătura și parafa medicului curant

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care se poate face auditarea/controlul datelor completate în formular.

Cod formular specific: L01XC24

**FORMULAR PENTRU VERIFICAREA RESPECTĂRII CRITERIILOR DE ELIGIBILITATE  
AFERENTE PROTOCOLULUI TERAPEUTIC DCI DARATUMUMABUM**

**SECȚIUNEA I - DATE GENERALE**

1. Unitatea medicală: .....

2. CAS / nr. contract: ...../.....

3. Cod parafă medic:

4. Nume și prenume pacient: .....

CNP / CID:

5. FO / RC:       în data:

6. S-a completat „Secțiunea II- date medicale” din Formularul specific cu codul: .....

7. Tip evaluare:  inițiere  continuare  întrerupere

8. Încadrare medicament recomandat în Listă:

boala cronică (sublista C secțiunea C1), cod G:

PNS (sublista C secțiunea C2), nr. PNS:      , cod de diagnostic (varianta 999 coduri de boală), după caz:

ICD10 (sublista A, B, C secțiunea C3, D, după caz), cod de diagnostic (varianta 999 coduri de boală):

9. DCI recomandat: 1)..... DC (după caz) .....

2)..... DC (după caz) .....

10.\* Perioada de administrare a tratamentului:  3 luni  6 luni  12 luni,

de la:       până la:

11. Data întreruperii tratamentului:

12. Pacientul a semnat declarația pe propria răspundere conform modelului prevăzut în Ordin:

DA  NU

\*Nu se completează dacă la „tip evaluare” este bifat „întrerupere”!

<sup>1)</sup> Anexa nr. 2 este reprodusă în facsimil.

## SECȚIUNEA II - DATE MEDICALE

Cod formular specific L01XC24

## A. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT (specifice tipului de diagnostic)

1. a) **În monoterapie**, pentru tratamentul pacienților adulți cu mielom multiplu recidivant și refractar, care au fost tratați anterior cu un inhibitor de proteazom și un agent imunomodulator și care au înregistrat progresia bolii sub ultimul tratament;
- b) **În asociere cu lenalidomidă și dexametazonă sau cu bortezomib și dexametazonă**, pentru tratamentul pacienților adulți cu mielom multiplu la care s-a administrat cel puțin un tratament anterior
2. Metoda de diagnostic:
- a. hemoleucograma+FL
- b. ex. medular :  $\geq 10\%$  plasmocite clonale   
 $< 10\%$  plasmocite clonale
- c. Electroforeza proteinelor serice + dozări + imunofixare  **sau / și**
- d. lanțuri ușoare serice
- e. probe renale
- f. calcemie
- g. ex. imagistic
3. Boală activă – criterii CRAB:  DA  NU
- a. hipercalcemie  $> 11,0$  mg/dl
- b. creatinină  $> 2,0$  mg/ml
- c. anemie cu Hb  $< 10$  g/dl
- d. leziuni osoase active
4. coagulograma
5. electroliți serici
6. probe hepatice (transaminaze, bilirubina)
7. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

## B. CRITERII DE EXCLUDERE DIN TRATAMENT

1. Hipersensibilitate la substanța(e) activă(e) sau la oricare dintre excipienți  DA  NU
2. Sarcina și alăptarea.  DA  NU

## C. CRITERII DE CONTINUARE A TRATAMENTULUI

1. Metoda de evaluare:
- a. hemoleucograma+FL
- b. electroforeza proteinelor serice + dozări + imunofixare\*  și / sau
- c. lanțuri ușoare serice\*
- d. electroliți + calcemie
- e. examen medular\*
- f. coagulograma

- g. probe hepatice (transaminaze, bilirubina)
- h. probe renale\*
2. Evoluția sub tratament
- favorabilă
- staționară
3. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

#### D. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI

- a. Progresia bolii sub tratament și pierderea beneficiului clinic
- b. Hipersensibilitate la substanța activă
- c. Toxicitate inacceptabilă
- d. Pacientul nu s-a prezentat la evaluare.
- e. Deces
- f. Alte cauze

Subsemnatul, dr....., răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

--	--	--	--	--	--	--	--

Data:

Semnătura și parafa medicului curant

*NOTĂ \* Frecvența va fi stabilită de către medic.*

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care se poate face auditarea/controlul datelor completate în formular.





## SECȚIUNEA II - DATE MEDICALE

Cod formular specific L01XX42

## A. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT (specifice tipului de diagnostic)

1. În asociere cu bortezomib și dexametazonă pentru tratamentul pacienților adulți cu mielom multiplu recidivant și/sau refractar, cărora li s-au administrat cel puțin două scheme anterioare de tratament, incluzând bortezomib și o substanță imunomodulatoare
2. Metoda de diagnostic:
- a. hemoleucograma+FL
- b. examen medular :  $\geq 10\%$  plasmocite clonale   
 $< 10\%$  plasmocite clonale
- c. electroforeza proteinelor serice + dozări + imunofixare  sau / și
- d. lanțuri ușoare serice
- e. probe renale
- f. calcemie
- g. ex. imagistic
3. Boală activă – criterii CRAB:  DA  NU
- a. hipercalcemie  $> 11,0$  mg/dl
- b. creatinină  $> 2,0$  mg/ml
- c. anemie cu Hb  $< 10$  g/dl
- d. Leziuni osoase active
4. electrocardiograma (înainte de inițiere și înainte de fiecare ciclu de tratament) ± examen cardiovascular
5. coagulograma
6. electroliți serici
7. probe hepatice (transaminaze, bilirubina)
8. teste tiroida (TSH, fT4)
9. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

## B. CRITERII DE EXCLUDERE DIN TRATAMENT

1. Sarcina și alăptarea  DA  NU
2. Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți  DA  NU
3. Infecții active netratate  DA  NU

**C. CRITERII DE CONTINUARE A TRATAMENTULUI**

## 1. Metoda de evaluare:

- a. hemoleucograma+FL
- b. electroforeza proteinelor serice + dozări + imunofixare\*  și /sau
- c. lanțuri ușoare serice\*
- d. electroliți + calcemie
- e. examen medular \*
- f. coagulograma\*
- g. probe hepatice (transaminaze, bilirubina)
- h. probe renale
- i. electrocardiograma (înainte de fiecare ciclu de tratament)
- ± examen cardiovascular\*

## 2. Evoluția sub tratament

- favorabilă
- staționară

3. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

**D. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI**

- a. Progresia bolii sub tratament și pierderea beneficiului clinic
- b. Hipersensibilitate la substanța activă
- c. Toxicitate inacceptabilă
- d. Pacientul nu s-a prezentat la evaluare
- e. Deces
- f. Alte cauze

Subsemnatul, dr. ...., răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data:

Semnătura și parafa medicului curant

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care se poate face auditarea/controlul datelor completate în formular.

\* Frecvența va fi stabilită de către medic.



## SECȚIUNEA II - DATE MEDICALE

Cod formular specific L01XX52

## 1. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT (specifice tipului de diagnostic)

## a) Linia I

1. Leucemia limfatică cronică (LLC) în monoterapie → adulți (peste 18 ani)  DA  NU- în prezența deleției 17 p sau a mutației TP53, pacienți care nu sunt eligibili pentru un inhibitor al căii de semnalizare a receptorilor celulelor B  DA  NU

2. Metoda de diagnostic:

- a. Hemoleucograma+FL
- b. ex. medular
- c. imunofenotipare prin citometrie în flux  sau
- d. examen histopatologic cu imunohistochimie
- e. ex. citogenetic/FISH/secvențiere ADN

3. Boala activă: minimum 1 criteriu IWCLL 2008 îndeplinit:  DA  NU

- a. insuficiența medulară progresivă (dezvoltare/agravare anemie și/sau trombocitopenie)
- b. splenomegalie masivă (>6 cm sub rebordul costal) / progresivă / simptomatică
- c. limfadenopatie masivă (> 10 cm în diametrul cel mai mare) / progresivă / simptomatică
- d. limfocitoza progresivă cu creștere >50% în 2 luni sau timp de dublare limfocitară (TDL) sub 6 luni
- e. Oricare dintre următoarele simptome:
- o scădere ponderală  $\geq 10\%$  în ultimele 6 luni
  - o status de performanță ECOG  $\geq 2$  (incapabil de muncă sau de a desfășura activități uzuale)
  - o Febra  $>38^{\circ}$  cu durata de  $\geq 2$  săptămâni fără dovadă de infecție
  - o Transpirații nocturne cu durata de >1 lună fără dovadă de infecție

4. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

## b) Linia a II - a

1. Leucemia limfatică cronică (LLC) în monoterapie → adulți (peste 18 ani)  DA  NU- în prezența deleției de 17p sau a mutației TP53 - pacienți adulți care au avut eșec la un inhibitor al căii de semnalizare a receptorilor celulelor B  DA  NU

2. Metoda de diagnostic:

- a. Hemoleucograma+FL
- b. ex. medular

- c. imunofenotipare prin citometrie în flux **sau**
- d. examen histopatologic cu imunohistochimie
- e. ex. citogenetic/FISH/ secvențiere ADN

3. Boala activă: minimum 1 criteriu IWCLL 2008 îndeplinit:  DA  NU

- a. insuficiența medulară progresivă (dezvoltare/agravare anemie și/sau trombocitopenie)
- b. splenomegalie masivă (>6 cm sub rebordul costal) / progresivă / simptomatică
- c. limfadenopatie masivă (> 10 cm în diametrul cel mai mare) / progresivă / simptomatică
- d. limfocitoza progresivă cu creștere >50% în 2 luni sau timp de dublare limfocitară (LDT) sub 6 luni
- e. Oricare dintre următoarele simptome:
- scădere ponderală  $\geq 10\%$  în ultimele 6 luni
  - status de performanță ECOG  $\geq 2$  (incapabil de muncă sau de a desfășura activități uzuale)
  - Febra  $>38^{\circ}$  cu durată de  $\geq 2$  săptămâni fără dovada de infecție
  - Transpirații nocturne cu durată de >1 luna fără dovada de infecție

4. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

**c) Linia a III-a**

**1. Leucemia limfatică cronică (LLC) în monoterapie → adulți** (peste 18 ani)  DA  NU  
**- în absența deleției 17p sau a mutației TP53** - pacienți care au avut eșec atât la chimioterapie și imunoterapie, cât și la tratamentul cu un inhibitor al căii de semnalizare a receptorilor celulelor B  DA  NU

2. Metoda de diagnostic:

- a. Hemoleucograma+FL
- b. examen medular
- c. imunofenotipare prin citometrie în flux  sau
- d. examen histopatologic cu imunohistochimie
- e. ex. citogenetic/FISH/secvențiere ADN

3. Boala activă: minimum 1 criteriu IWCLL 2008 îndeplinit:  DA  NU

- a. insuficiența medulară progresivă (dezvoltare/agravare anemie și/sau trombocitopenie)
- b. splenomegalie masivă (>6 cm sub rebordul costal) / progresivă / simptomatică
- c. limfadenopatie masivă (> 10 cm în diametrul cel mai mare) / progresivă / simptomatică

- d. limfocitoza progresivă cu creștere >50% în 2 luni sau timp de dublare limfocitară (LDT)   
sub 6 luni
- e. Oricare dintre următoarele simptome:
- o scădere ponderală  $\geq 10\%$  în ultimele 6 luni
  - o status de performanță ECOG  $\geq 2$  (incapabil de muncă sau de a desfășura activități uzuale)
  - o Febra  $>38^{\circ}$  cu durata de  $\geq 2$  săptămâni fără dovada de infecție
  - o Transpirații nocturne cu durata de >1 lună fără dovada de infecție
4. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

## 2. CRITERII DE EXCLUDERE DIN TRATAMENT

1. Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți  DA  NU
2. Utilizarea concomitentă a Venetoclax cu inhibitori puternici ai CPY3A la inițierea tratamentului și în timpul perioadei de ajustare a dozei  DA  NU
3. Utilizarea concomitentă a Venetoclax cu produsele care conțin sunătoare  DA  NU
4. Sarcina și alăptarea  DA  NU
5. Insuficiență hepatică severă  DA  NU

## 3. CRITERII DE CONTINUARE A TRATAMENTULUI (specifice tipului de diagnostic)

1. Leucemia limfatică cronică (LLC) → **adulți** (peste 18 ani)  DA  NU
2. Metoda de evaluare:
  - a. Hemoleucograma+FL
  - b. Probe hepatice
  - c. Probe renale
3. Evoluția sub tratament
  - favorabilă
  - staționară
4. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

## 4. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI

1. Progresia bolii sub tratament și pierderea beneficiului clinic
2. Toxicitate inacceptabilă sau toxicitatea persistentă după două scăderi succesive de doză

3. Pacientul necesită obligatoriu tratament cu unul din medicamentele incompatibile cu administrarea Venetoclax
4. Sarcina
5. Pacientul nu s-a prezentat la evaluare
6. Deces
7. Alte cauze

Subsemnatul, dr....., răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data:

Semnătura și parafa medicului curant

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care se poate face auditarea/controlul datelor completate în formular.



Cod formular specific: M09AX07

**FORMULAR PENTRU VERIFICAREA RESPECTĂRII CRITERIILOR DE  
ELIGIBILITATE AFERENTE PROTOCOLULUI TERAPEUTIC DCI NUSINERSENUM**

**SECȚIUNEA I - DATE GENERALE**

1. Unitatea medicală: .....

2. CAS / nr. contract: ...../.....

3. Cod parafă medic:      

4. Nume și prenume pacient: .....

CNP / CID:                     5. FO / RC:       în data:      

6. S-a completat „Secțiunea II- date medicale” din Formularul specific cu codul: .....

7. Tip evaluare:  inițiere  continuare  întrerupere

8. Încadrare medicament recomandat în Listă:

 boala cronică (sublista C secțiunea C1), cod G:    PNS (sublista C secțiunea C2), nr. PNS:      , cod de diagnostic (*varianta 999 coduri de boală*), după caz:    ICD10 (sublista A, B, C secțiunea C3, D, după caz), cod de diagnostic (*varianta 999 coduri de boală*):   

9. DCI recomandat: 1)..... DC (după caz) .....

2)..... DC (după caz) .....

10.\* Perioada de administrare a tratamentului:  3 luni  6 luni  12 luni,de la:         până la:      11. Data întreruperii tratamentului:      12. Pacientul a semnat declarația pe propria răspundere conform modelului prevăzut în  
Ordin: DA  NU

\*Nu se completează dacă la „tip evaluare” este bifat „întrerupere”

1) Anexa nr. 5 este reprodusă în facsimil.

**SECȚIUNEA II - DATE MEDICALE***Cod formular specific M09AX07***A. ATROFIA MUSCULARĂ SPINALĂ (AMS) TIP I:****I. Criterii de includere în tratament\*:**

1. Testarea genetică a demonstrat o mutație (deleție) homozigotă sau heterozigotă compusă a genei 5q SMN1  DA  NU
2. Existența a cel puțin 2 copii ale genei SMN2  DA  NU
3. Pacienți cu AMS tip I b sau Ic  DA  NU
4. Consimțământ informat  DA  NU

**II. Criterii de excludere din tratament\*:**

1. Pacienți fără confirmare genetică a bolii AMS  DA  NU
2. Pacienți cu mai puțin de 2 copii SMN2  DA  NU
3. Pacienți cu AMS tip 0  DA  NU
4. Pacienți care necesită ventilație asistată invazivă permanentă (>16 h/zi de ventilație continuă în ultimele >21 zile, în absența unui episod acut reversibil sau traheostomiei) care nu este urmarea unui episod acut.  DA  NU
5. Situații clinice care pot împiedica puncția lombară  DA  NU

**III. Criterii de continuare a tratamentului\*:**

1. Starea clinică a pacientului permite administrarea în continuare a tratamentului.  DA  NU
2. Efectele adverse ale Nusinersen sau ale administrării intratecale nu produc o deteriorare a calității vieții pacientului.  DA  NU
3. Riscurile induse de administrarea intratecală a Nusinersen nu pun în pericol viața pacientului.  DA  NU
4. Nu îndeplinește niciun criteriu de întrerupere.  DA  Nu

**IV. Criterii de întrerupere a tratamentului\*\*:**

1. Scădere semnificativă a funcției motorii (măsurată cu Scala Hammersmith - HINE secțiunea 2) sau **respiratorie** înainte de administrarea celei de a VI-a doze sau ulterior, la evaluarea clinică.
2. **Nu se înregistrează nicio îmbunătățire a funcției motorii** (pe scala HINE) la 18 luni de la inițierea tratamentului.
3. **Înregistrează 2 scăderi consecutive ale funcției motorii a pacientului** la 18 luni de la inițierea tratamentului sau la evaluările de la fiecare 4 luni.
4. Pacientul prezintă **efecte adverse severe** asociate cu administrarea Nusinersen.
5. Starea clinică **pune în pericol viața pacientului** datorită riscurilor induse de administrarea intratecală.

6. Reacții adverse inacceptabile și necontestabile
7. Lipsa complianței la tratament
8. Decizia pacientului, cauza:.....
9. Decizia medicului, cauza:.....

**B. ATROFIA MUSCULARĂ SPINALĂ (AMS) tip II sau III:**

**I. Criterii de includere în tratament\*:**

1. Testarea genetică a demonstrat o deleție homozigotă sau heterozigotă compusă a genei 5q SMN1  DA  NU
2. Existența a cel puțin 2 copii a genei SMN2  DA  NU
3. Pacienți simptomatici cu diagnostic de AMS tip II sau III  DA  NU
4. Scor  $\leq 54$  puncte la măsurarea funcției motorii cu ajutorul Scalei Hammersmith Functional Motor Scale – Expanded (HFMSE) SAU  
Scorul HFMSE este  $>54$  puncte, dar în urma monitorizării clinice se constată o scădere cu  $> 3$  puncte  DA  NU
5. Consimțământ informat  DA  NU
6. Pacienți care au primit tratament cu Nusinersen, însă s-a decis întreruperea acestuia, iar la 8 luni de la oprirea tratamentului se constată o pierdere de  $> 3$  puncte pe scala HFMSE  DA  NU

**II. Criterii de excludere din tratament\*:**

1. Pacienți care necesită ventilație asistată invazivă permanentă. ( $>16$  h/zi de ventilație continuă în ultimele  $>21$  zile, în absența unui episod acut reversibil sau traheostomiei) care nu este urmarea unui episod acut  DA  NU
2. Situații clinice care pot împiedica puncția lombară
3. Istoric de afecțiuni cerebrale sau medulare care ar putea interfera cu procedura puncției lombare sau cu circulația lichidului cefalo-rahidian  DA  NU
4. Pacienți cu boală în stadii foarte avansate, cu scor  $\geq 47$  pe scala Funcțională Egen Klassifikation versiunea 2 (EK2), care nu au beneficiu clinic  DA  NU

**III. Criterii de continuare a tratamentului\*:**

1. Starea clinică a pacientului permite administrarea în continuare a tratamentului.
2. Efectele adverse ale Nusinersen sau ale administrării intratecale nu produc o deteriorare a calității vieții pacientului.
3. Riscurile induse de administrarea intratecală a Nusinersen nu pun în pericol viața pacientului.
4. Nu îndeplinește niciun criteriu de întrerupere.

#### IV. Criterii de întrerupere a tratamentului\*\*:

1. După 2 ani de la inițierea tratamentului:
  - a. La pacienții care **au** capacitatea de a merge nu se produce o îmbunătățire de  $\geq 3$  puncte pe scala HFMSE și nu apare o creștere a distanței parcurse la testul mersului 6 minute cu  $> 30$  metri
  - b. La pacienții care **nu au** capacitatea de a merge, nu se produce o îmbunătățire de  $\geq 3$  puncte pe scala HFMSE și nu apare o creștere cu  $> 2$  puncte pe scala membrilor superioare (*Upper Limb Module Test -RULM*)
2. La 36 luni de la începerea tratamentului se constată o deteriorare față de progresul funcțional obținut la 2 ani.
3. În cazul deteriorării importante a funcției respiratorii, dacă este necesară instituirea ventilației asistate permanente ( $> 16$  h/zi ventilație continuă în absența unui episod acut reversibil sau traheostomia), fără existența unei cauze acute
4. Pacientul prezintă efecte adverse severe asociate cu administrarea Nusinersen.
5. Datorită stării clinice, riscurile induse de administrarea intratecală a Nusinersen pun în pericol viața pacientului.
6. Efectele adverse ale Nusinersen sau ale administrării intratecale produc o deteriorare a calității vieții pacientului.
7. Lipsa complianței la tratament prin neprezentarea la administrarea tratamentului în zilele programate, cu o întârziere de cel mult 7 zile pentru primele patru administrări și 14 zile începând cu a 4-a administrare
8. Decizia pacientului, cauza:.....
9. Decizia medicului, cauza:.....

Subsemnatul, dr....., răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data:

Semnătura și parafa medicului curant

#### Notă:

\*Pentru includerea în tratament/ continuarea tratamentului/excluderea din tratament pacienții trebuie să îndeplinească cumulativ toate criteriile menționate.

\*\*Pentru întreruperea tratamentului pacienții trebuie să îndeplinească cel puțin unul dintre criteriile menționate.

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care se poate face auditarea/controlul datelor completate în formular.



**SECȚIUNEA II - DATE MEDICALE***Cod formular specific L01AA09***A. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT (specifice tipului de diagnostic)****Linia I**

1. **Leucemia limfatică cronică (LLC)** stadiul B sau C Binet, la care nu este indicată chimioterapia care conține Fludarabină  DA  NU

2. Metoda de diagnostic:

- a. hemoleucograma+FL
- b. imunofenotipare prin citometrie în flux  sau
- c. examen histopatologic+IHC
- d. transaminaze, bilirubină
- e. antigene hepatice
- f. creatinină, acid uric
- g. potasiu seric
- h. EKG
- i. examene imagistice

3. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

**B. CRITERII DE EXCLUDERE DIN TRATAMENT**

1. Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți  DA  NU
2. Alăptarea, sarcina  DA  NU
3. Insuficiență hepatică severă (bilirubinemie > 3,0 mg/dl)  DA  NU
4. Supresie severă a măduvei osoase și modificări severe ale hemoleucogramei  DA  NU  
(scădere a valorilor leucocitelor și/sau trombocitelor la < 3000/μl sau, respectiv, la < 75000/μl)
5. Intervenții chirurgicale majore cu mai puțin de 30 de zile înainte de începerea tratamentului  DA  NU
6. Infecții, în special cele care implică leucopenie  DA  NU
7. Vaccinare împotriva febrei galbene  DA  NU

**C. CRITERII DE CONTINUARE A TRATAMENTULUI (specifice tipului de diagnostic)**

1. **Leucemia limfatică cronică (LLC)** stadiul B sau C Binet, la care nu este indicată chimioterapia care conține Fludarabină și care are răspuns la tratament, clinic și hematologic.  DA  NU
2. Metoda de evaluare:
- a. Hemoleucograma+FL
- b. Probe hepatice

- c. Probe renale
3. Evoluția sub tratament
- favorabilă
- staționară
4. Declarație consimțământ pentru tratament semnată de pacient  DA  NU

#### D. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI

1. Progresia bolii sub tratament și pierderea beneficiului clinic
2. Toxicitate inacceptabilă hematologică (leucocite, trombocite) și nonhematologică (hepatică sau renală)
3. Sarcină
4. Pacientul nu s-a prezentat la evaluare.
5. Deces
6. Alte cauze

Subsemnatul, dr. ...., răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data:

Semnătura și parafa medicului curant

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care se poate face auditarea/controlul datelor completate în formular.





## SECȚIUNEA II - DATE MEDICALE

Cod formular specific A16AX10

## A. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT

## 1. Diagnostic: Boala Gaucher tip 1

## - diagnostic specific:

a) enzimatic<sup>1</sup> .....data          DA  NUb) molecular<sup>2</sup> .....data          DA  NU2. Sunt eligibili pentru tratament pacienții (cu vârsta  $\geq 18$ ) ani care prezintă cel puțin unul dintre criteriile de includere enumerate mai jos:A.1. Pentru pacienții care nu au mai primit tratament specific pentru boala Gaucher  DA  NU

## Somatometrie:

1. talia ..... cm/SDS ..... 2. greutatea ..... kg/IMC ..... 

## a) Creștere viscerală:

1. splenectomie:  DA  NU

dacă NU:

2. volumul splenic (cmc ..... mN<sup>3</sup> .....) 3. volumul hepatic (cmc ..... mN<sup>4</sup> .....) 

## b) Citopenie:

1. Hb .....g/dl ..... < 10g/dl  DA  NU(datorată bolii Gaucher)?  DA  NU2. Trombocite ...../mmc  DA  NUTrombocitopenie < 60.000/mmc  DA  NU3. Neutropenie ...../mmc; < 500/mmc  DA  NU

sau:

4. Leucopenie simptomatică cu infecții  DA  NUc) Boală osoasă activă definită prin episoade osoase recurente: fracturi patologice, dureri, crize osoase, necroză avasculară:  DA  NU<sup>1</sup> Valoare scăzută a  $\beta$  glucocerebrozidazei <15-20% din valoarea martorilor<sup>2</sup> Prezența unor mutații specifice bolii, în stare de homozigot sau heterozigot compus la nivelul genei  $\beta$  glucocerebrozidazei (localizată 1q21)<sup>3</sup> Multiplu vs normal (raportare la valoarea normală; valoarea normală = [Gr. pacientului (gr.)x0,2]/100<sup>4</sup> Multiplu vs normal (raportare la valoarea normală; valoarea normală = [Gr. pacientului (gr.)x2,5]/100

**A.2. Pentru pacienții care au primit până în acest moment tratament specific de substituție enzimatică (Imiglucerasum sau Velaglucerasum)**

**Somatometrie:**

1. talia ..... cm/SDS .....
2. greutatea ..... kg/IMC .....

**a) Creștere viscerală:**

1. splenectomie:  DA  NU

dacă NU:

2. volumul splenic (cmc ..... mN<sup>3</sup> .....)
- normal:
- splenomegalie: ușoară  moderată  severă
3. volumul hepatic (cmc ..... mN<sup>4</sup> .....)
- normal:
- hepatomegalie: ușoară  moderată  severă

**b) Citopenie:**

1. Hb .....g/dl ..... < 10g/dl  DA  NU  
(datorată bolii Gaucher)?  DA  NU
2. Trombocite ...../mmc
- număr normal:
- trombocitopenie: ușoară  moderată  severă
3. Neutropenie ...../mmc; < 500/mmc:  DA  NU  
sau:
4. Leucopenie simptomatică cu infecții:  DA  NU

- c) Boală osoasă activă definită prin episoade osoase recurente: fracturi patologice, dureri, crize osoase, necroză avasculară:**  DA  NU

**B. CRITERII DE CONTINUARE A TRATAMENTULUI (Tratamentul se continuă toată viața!)**

**1. Perioada de administrare a terapiei de substituție enzimatică:**

Data inițierii:         până la:

**2. Evoluția manifestărilor clinice sub tratament:**

**a) Somatometrie:**

1. talia ..... cm/SDS .....
2. greutatea ..... kg/IMC .....
- evoluție:** - staționar
- creștere ponderală
- scădere ponderală

**b) Organomegalia:** DA  NU

1. splenectomie:

 DA  NU

dacă NU:

2. volumul splenic (cmc ..... mN<sup>3</sup>.....)

- evoluție:** - staționară
- ameliorare
- normalizare
- agravare

3. volumul hepatic (cmc ..... mN<sup>4</sup>.....)

- evoluție:** - staționară
- ameliorare
- normalizare
- agravare

**c) Citopenie:** DA  NU

1. Hb .....g/dl

- evoluție:** - staționară
- ameliorare
- normalizare
- agravare

2. Trombocite ...../mmc

- evoluție:** - staționară
- ameliorare
- normalizare
- agravare

3. Neutrofile ...../mmc

- evoluție:** - staționară
- ameliorare
- normalizare
- agravare

**d) Boală osoasă** DA  NU

## 1. clinic (în ultimele 6 luni):

- |                       |                          |                               |                          |
|-----------------------|--------------------------|-------------------------------|--------------------------|
| - dureri              | <input type="checkbox"/> | <b>evoluție:</b> - staționară | <input type="checkbox"/> |
| - crize osoase        | <input type="checkbox"/> | - ameliorare                  | <input type="checkbox"/> |
| - fracturi patologice | <input type="checkbox"/> | - normalizare                 | <input type="checkbox"/> |
|                       |                          | - agravare                    | <input type="checkbox"/> |

## 2. IRM femur bilateral (se efectuează la 12-24 luni):

- |                       |                          |                               |                          |
|-----------------------|--------------------------|-------------------------------|--------------------------|
| - infiltrare medulară | <input type="checkbox"/> | <b>evoluție:</b> - staționară | <input type="checkbox"/> |
| - leziuni litice      | <input type="checkbox"/> | - ameliorare                  | <input type="checkbox"/> |
| - infarcte osoase     | <input type="checkbox"/> | - normalizare                 | <input type="checkbox"/> |
| - necroză avasculară  | <input type="checkbox"/> | - agravare                    | <input type="checkbox"/> |

**3. Efecte adverse:**

- |                         |                          |
|-------------------------|--------------------------|
| - absente               | <input type="checkbox"/> |
| - prezente (enumerare): | <input type="checkbox"/> |

.....  
 .....

**4. Comorbidități importante pentru evoluția pacientului:** DA  NU

.....

**C. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI**

- |   |                          |
|---|--------------------------|
| 1. Lipsa de complianță a pacientului  | <input type="checkbox"/> |
| 2. Efecte adverse severe: sincopa (excepțională, de altfel, în experiența raportată la acești pacienți în absența unor factori de risc predispozanți) | <input type="checkbox"/> |
| 3. Decesul pacientului  | <input type="checkbox"/> |

Subsemnatul, dr. ...., răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data: 

Semnătura și parafa medicului curant

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care se poate face auditarea/controlul datelor completate în formular.

Cod formular specific: H01AC03

**FORMULAR PENTRU VERIFICAREA RESPECTĂRII CRITERIILOR DE ELIGIBILITATE  
AFERENTE PROTOCOLULUI TERAPEUTIC DCI MECASERMINUM**

**SECȚIUNEA I - DATE GENERALE**

1. Unitatea medicală: .....

2. CAS / nr. contract: ...../.....

3. Cod parafă medic:

4. Nume și prenume pacient: .....

CNP / CID:

5. FO / RC:  în data:

6. S-a completat „Secțiunea II- date medicale” din Formularul specific cu codul: .....

7. Tip evaluare:  inițiere  continuare  întrerupere

8. Încadrare medicament recomandat în Listă:

boala cronică (sublista C secțiunea C1), cod G:

PNS (sublista C secțiunea C2), nr. PNS: , cod de diagnostic (varianta 999 coduri de boală), după caz:

ICD10 (sublista A, B, C secțiunea C3, D, după caz), cod de diagnostic (varianta 999 coduri de boală):

9. DCI recomandat: 1)..... DC (după caz) .....

2)..... DC (după caz) .....

10.\* Perioada de administrare a tratamentului:  3 luni  6 luni  12 luni,

de la:

11. Data întreruperii tratamentului:

12. Pacientul a semnat declarația pe propria răspundere conform modelului prevăzut în Ordin:

DA  NU

\*Nu se completează dacă la „tip evaluare” este bifat „întrerupere”!

<sup>1)</sup> Anexa nr. 8 este reprodusă în facsimil.

## SECȚIUNEA II - DATE MEDICALE

Cod formular specific: H01AC03

## 1. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT (eligibilitate)

A. Criterii clinice și auxologice  DA  NU

1. Talie = ..... cm (..... DS), Greutate = ..... kg, IMC = ..... (kg/m<sup>2</sup>)
2. Aspect fenotipic specific (hipotrofia etajului mijlociu facial, bose frontale, privire în „apus de soare”, nas „în șa”)  DA  NU

B. Criterii hormonale (\* evaluări nu mai vechi de 3 luni, \*\* evaluări nu mai vechi de 6 luni)

1. GH bazal\*\* = ng/ml - *peste 10 ng/ml*  DA  NU2. GH în test stimulare\*\* = ng/ml - *peste 10 ng/ml*  DA  NU3. IGF 1\* = ng/ml (.....DS) - *sub -2 DS*  DA  NU

4. Test generare IGF1\*\*

IGF1 ziua 1 = ng/ml IGF1 ziua 5 = ng/ml

IGFBP3 ziua 1 = mg/l IGFBP3 ziua 5 = mg/l

Increment IGF1 în test sub 15 ng/ml  DA  NUIncrement IGFBP3 sub 0,4 mg/l  DA  NU

C. Evaluări asociate obligatorii (\* evaluări nu mai vechi de 3 luni, \*\* evaluări nu mai vechi de 6 luni) – rezultate atașate:

1. Vârsta osoasă\*\* = ..... ani (metoda atlasului Greulich & Pyle, 1959) 2. Biochimie generală\* 3. Examen FO\* 4. Examen cardiologic cu ecografie cardiacă\*\* 5. Evaluări care să excludă alte cauze cunoscute de 

statură mică/valori reduse ale IGF1

2. CRITERII DE CONTINUARE A TRATAMENTULUI  DA  NU

Tratamentul cu MECASERMINUM în doza de ..... a fost inițiat în luna ..... anul .....; doza a fost crescută la .....  DA  NU din luna ..... anul ..... și la .....  DA  NU din luna ..... anul .....

A. Criterii auxologice\*

Talie = cm (..... DS), greutate = kg, IMC = (kg/m<sup>2</sup>)

**În cursul primului an de tratament**

\*creșterea vitezei de creștere cu cel puțin 30% față de viteza de dinaintea începerii tratamentului  DA  NU

\*recuperarea a 0,3 DS din întârzierea de creștere  DA  NU

**În cursul anilor următori de tratament**

\*reducerea progresivă a deficitului statural (DS) cu excepția cazurilor în care înălțimea a ajuns deja pe canalul genetic de creștere  DA  NU

**B. Criterii hormonale (anual)**

IGF 1 = \_\_\_\_\_ ng/ml (.....DS)

**C. Evaluări asociate obligatorii (\* evaluări la 3-4 luni, \*\* evaluări la 6 luni, \*\*\* evaluări anuale) – rezultate atașate:**

- |  |                          |
|--|--------------------------|
| 1. Evaluare clinică generală *                       | <input type="checkbox"/> |
| 2. Biochimie generală**                              | <input type="checkbox"/> |
| 3. Evaluare oftalmologică (FO)**                     | <input type="checkbox"/> |
| 4. Evaluare ORL (status auditiv, status tonsilar)*** | <input type="checkbox"/> |
| 5. Evaluare cardiologică ***                         | <input type="checkbox"/> |
| 6. Vârsta osoasă*** = ..... ani                      | <input type="checkbox"/> |

**3. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI**

(un singur criteriu este suficient)

- |   |                             |                             |
|---|-----------------------------|-----------------------------|
| 1. Vârsta osoasă 14 ani la fete și 15,5 ani la băieți                         | <input type="checkbox"/> DA | <input type="checkbox"/> NU |
| 2. Viteza de creștere sub 2,5 cm pe an  | <input type="checkbox"/> DA | <input type="checkbox"/> NU |
| 3. Refuzul părinților, al susținătorilor legali sau al copilului peste 12 ani | <input type="checkbox"/> DA | <input type="checkbox"/> NU |
| 4. Complanță inadecvată   | <input type="checkbox"/> DA | <input type="checkbox"/> NU |
| 5. Apariția de reacții adverse grave sau contraindicații ale tratamentului    | <input type="checkbox"/> DA | <input type="checkbox"/> NU |

Subsemnatul, dr. \_\_\_\_\_, răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data:

Semnătura și parafa medicului curant

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care se poate face auditarea/controlul datelor completate în formular.

# ABONAMENTE LA PUBLICAȚIILE OFICIALE PE SUPORT FIZIC

## — Prețuri pentru anul 2018 —

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 2018 —

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

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

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

Prețurile sunt exprimate în lei și conțin TVA.

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

**EDITOR: GUVERNUL ROMÂNIEI**



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

