



MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI

Anul 192 (XXXVI) — Nr. 652

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Marți, 9 iulie 2024

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>	<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
			ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE
774.	— Hotărâre privind suplimentarea pe anul 2024 a sumei prevăzute ca justă despăgubire, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 381/2009 privind declanșarea procedurilor de expropriere a imobilelor proprietate privată rămase de expropriat, situate pe amplasamentul lucrării de utilitate publică „Construcția autostrăzii București—Brașov, tronsonul București—Ploiești”, precum și modificarea și completarea anexei la Hotărârea Guvernului nr. 381/2009	3.784/801.	— Ordin al ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate pentru modificarea și completarea Ordinului 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
	1–2		3–15

HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRÂRE

privind suplimentarea pe anul 2024 a sumei prevăzute ca justă despăgubire, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 381/2009 privind declanșarea procedurilor de expropriere a imobilelor proprietate privată rămase de expropriat, situate pe amplasamentul lucrării de utilitate publică „Construcția autostrăzii București—Brașov, tronsonul București—Ploiești”, precum și modificarea și completarea anexei la Hotărârea Guvernului nr. 381/2009

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, precum și al art. 8 alin. (3), al art. 9 alin. (8), al art. 11 alin. (7) și al art. 32 alin. (2) din Legea nr. 255/2010 privind exproprierea pentru cauză de utilitate publică, necesară realizării unor obiective de interes național, județean și local, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. I. — Se aprobă suplimentarea pe anul 2024 a sumei prevăzute ca justă despăgubire, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 381/2009 privind declanșarea procedurilor de expropriere a imobilelor proprietate privată rămase de expropriat, situate pe amplasamentul lucrării de utilitate publică „Construcția autostrăzii București—Brașov, tronsonul București—Ploiești”, cu modificările

și completările ulterioare, cu suma totală de 1.370 lei, care se alocă de la bugetul de stat, prin bugetul Ministerului Transporturilor și Infrastructurii, în conformitate cu Legea bugetului de stat pe anul 2024 nr. 421/2023, la capitolul 84.01 „Transporturi”, titlul 55 „Alte transferuri”, articolul 55.01 „Transferuri interne”, alineatul 55.01.12 „Investiții ale agenților economici cu capital de stat”.

Art. II. — Anexa la Hotărârea Guvernului nr. 381/2009 privind declanșarea procedurilor de expropriere a imobilelor proprietate privată rămase de expropriat, situate pe amplasamentul lucrării de utilitate publică „Construcția autostrăzii București—Brașov, tronsonul București—Ploiești”, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 231 din 8 aprilie 2009, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. **Poziția nr. crt. 280 se modifică, în sensul actualizării, în condițiile legii, a elementelor de identificare ale imobilului și a sumei individuale aferente despăgubirii, în conformitate cu anexa la prezenta hotărâre.**

2. **După poziția nr. crt. 280 se introduc 2 noi poziții, respectiv pozițiile nr. crt. 280¹ și nr. crt. 280², rezultate ca urmare a întocmirii documentației cadastrale și a operațiunii tehnice de dezmembrare și care fac parte din coridorul de expropriere situat pe amplasamentul aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 381/2009, cu modificările și completările ulterioare, în conformitate cu anexa la prezenta hotărâre.**

Art. III. — (1) Suma aprobată potrivit art. I se utilizează în scopul acordării justelor despăgubiri pentru imobilele prevăzute la art. II, în conformitate cu anexa la prezenta hotărâre.

(2) Sumele individuale prevăzute la alin. (1) se virează de către Ministerul Transporturilor și Infrastructurii într-un cont de

trezorerie deschis pe numele Companiei Naționale de Administrare a Infrastructurii Rutiere — S.A., în termen de cel mult 30 de zile de la data aprobării cererii de deschidere de credite, conform prevederilor art. 4 alin. (8) din Normele metodologice de aplicare a Legii nr. 255/2010 privind exproprierea pentru cauză de utilitate publică, necesară realizării unor obiective de interes național, județean și local, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 53/2011, cu completările ulterioare, la dispoziția proprietarilor/deținătorilor de imobile proprietate privată care constituie coridorul de expropriere al lucrării de utilitate publică de interes național, situate pe amplasamentul aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 381/2009 privind declanșarea procedurilor de expropriere a imobilelor proprietate privată rămase de expropriat, situate pe amplasamentul lucrării de utilitate publică „Construcția autostrăzii București—Brașov, tronsonul București—Ploiești”, cu modificările și completările ulterioare, în vederea efectuării plății despăgubirilor în cadrul procedurilor de expropriere, în condițiile legii.

Art. IV. — Ministerul Transporturilor și Infrastructurii, prin Compania Națională de Administrare a Infrastructurii Rutiere — S.A., răspunde de realitatea datelor din anexa la prezenta hotărâre, de corectitudinea datelor înscrise în documentele care au stat la baza stabilirii acestora, precum și de modul de utilizare, în conformitate cu prevederile legale, a sumei alocate potrivit prevederilor prezentei hotărâri.

PRIM-MINISTRU
ION-MARCEL CIOLACU

Contrasemnează:

Viceprim-ministru,

Marian Neacșu

Ministrul transporturilor și infrastructurii,

Sorin-Mihai Grindeanu

p. Ministrul finanțelor,

Alin Marius Andrieș,

secretar de stat

București, 4 iulie 2024.

Nr. 774.

ANEXĂ

MODIFICĂRI ȘI COMPLETĂRI

la lista cuprinzând imobilele proprietate privată care constituie coridorul de expropriere al lucrării „Construcția autostrăzii București—Brașov, tronsonul București—Ploiești” pe teritoriul localităților Bărcănești, Berceni, Râfov, Dumbrava, Drăgănești, Olari, Gherghița și Balta Doamnei din județul Prahova, al localităților Nuci, Gruiu, Snagov, Moara Vlăsiei, Dascălu, Voluntari și Ștefăneștii de Jos din județul Ilfov și al sectorului 2 din municipiul București, proprietarii sau deținătorii acestora, precum și sumele individuale aferente despăgubirilor

Nr. crt.	Poziția din Hotărârea Guvernului nr. 381/2009	Județul	Unitatea administrativ-teritorială	Numele și prenumele proprietarului/deținătorului imobilului	Tarlaua	Parcela	Categoria de folosință	Numărul cadastral (numărul topo)	Numărul de carte funciară	Suprafața totală (m ²)	Suprafața de expropriat — teren (m ²)	Valoarea despăgubirii aferente terenului conform Legii nr. 255/2010 (lei)
0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
1	280	Ilfov	Gruiu	Constantin Gheorghe	T67 A317		Arabil	—	57045	2.500,00	79	806,59
2	280 ¹	Ilfov	Gruiu	Ghita Gheorghe, Dobre Mariana	T67 A317		Arabil	—	57228	2.500,00	582	5.942,22
3	280 ²	Ilfov	Gruiu	Comuna Gruiu — domeniul privat	T67 A317		Arabil	—	60773	5.000,00	1.716,00	17.520,36

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
Nr. 3.784 din 4 iulie 2024

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
Nr. 801 din 28 iunie 2024

ORDIN

pentru modificarea și completarea Ordinului 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. 3.784R din 4.07.2024 al Ministerului Sănătății și nr. DG 4.585 din 28.06.2024 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 și președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate emit următorul ordin:

Art. I. — 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 anexa nr. 1, articolul 3 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 3. — În cazul inițierii sau menținerii unui tratament cu medicamente imunosupresoare pentru bolnavii beneficiari ai programului național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană, respectiv bolnavii în status posttransplant, în cazul inițierii sau menținerii unui tratament cu medicamentele aferente DCI Asparaginazum pentru bolnavii beneficiari ai programului național de oncologie, în cazul inițierii sau menținerii unui tratament cu medicamentele aferente DCI-urilor ce fac obiectul contractelor cost-volum pentru bolnavii beneficiari ai

programelor naționale de sănătate curative, în cazul inițierii sau menținerii unui tratament cu medicamentele aferente DCI Imunoglobulină normală pentru administrare intravasculară pentru bolnavii beneficiari ai programului național de boli transmisibile, programului național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever, respectiv programului național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană, precum și în cazul inițierii sau menținerii unui tratament cu medicamentele aferente DCI Lumacaftorum + Ivacaftorum concentrația 100 mg/125 mg pentru bolnavii beneficiari ai programului național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever — subprogramul P6.4 Mucoviscidoză, în condițiile legii, prețul cu ridicata la care se adaugă TVA, respectiv prețul cu amănuntul maximal cu TVA, calculat pe unitatea terapeutică, devine preț de decontare.”

2. Anexa nr. 2 se modifică și se completează conform anexei care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. II. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și intră în vigoare începând cu luna iulie 2024.

p. Ministrul sănătății,
Alexandru-Florin Rogobete,
secretar de stat

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
Valeria Herdea

MODIFICĂRI ȘI COMPLETĂRI
ale 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

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 48, 166, 389—391, 514, 515, 517, 518 și 569 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„48	W62046002	J01CF02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSILAV QUICKTAB 625 mg	COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	625 mg	SANDOZ — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 7 BLIST. AL/AL X 2 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	0,668570	0,903428	0,668000
166	W42877002	J01FA10	AZITHROMYCINUM	AZITROMICINĂ SANDOZ 200 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	200 mg/5 ml	SANDOZ — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN PEID X 16,5 G PULB. PT. 20 ML SUSP. ORALĂ + SERINGĂ PT. ADMINISTRARE ORALĂ	14,250000	19,260000	0,000000
389	W00058001	J05AB01	ACICLOVIRUM	VIROLEX	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	250 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE X 5 FLAC. X 250 MG PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	28,689600	35,023200	17,290800
390	W69293002	J05AB01	ACICLOVIRUM	ACICLOVIR ROMPHARM 250 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	250 mg	ROMPHARM COMPANY — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. PERF.	28,689600	35,023200	17,694800
391	W67998002	J05AB01	ACICLOVIRUM	VIRICIN 250 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	250 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU 5 FLACOANE DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. PERF.	28,689600	35,023200	15,444800
514	W6549003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC X 50 ML SOL. PERF. (5 G/50 ML)	1.307,010000	1.462,790000	0,000000
515	W6549004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC X 100 ML SOL. PERF. (10 G/100 ML)	2.606,060000	2.907,160000	0,000000
517	W6549001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC X 10 ML SOL. PERF. (1 G/10 ML)	284,920000	347,830000	0,000000
518	W6549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC X 25 ML SOL. PERF. (2,5 G/25 ML)	677,560000	776,690000	0,000000

569	W69979002	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLAV QUICKTAB 625 mg	COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	500 mg/125 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 7 BLIST. AL/AL X 2 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	14	0,668570	0,903428	0,658000"
-----	-----------	---------	------------------------------------	----------------------------	---	---------------	---------------------------------	---------	---	----	----------	----------	-----------

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”, poziția 566 se abrogă.

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 578 se introduce trei noi poziții, pozițiile 579—581, cu următorul cuprins:

579	W70065002	J01FA10	AZITHROMYCINUM	AZITROMICINĂ SANDOZ 200 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	200 mg/5 ml	SANDOZ PHARMACEUTICALS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID + 1 SERINGĂ DOZATOARE DIN PEIPP (10 ML) GRADATĂ ÎN DIVIZIUNI DE 0,25 ML, CONTINÂND PULB. PT. 20 ML (800 MG) SUSP. ORALĂ	1	14,250000	19,260000	0,000000
580	W67326002	J05AB01	ACICLOVIRUM	ACICLOVIR ACCORD 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O.	POLONIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ A CĂTE 10 ML CONC. PT. SOL. PERF.	5	23,908000	29,186000	0,000000
581	W69340001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KEDRIGAMMA 6 g/120 ml	SOL. PERF.	6 g/120 ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. 120 ML SOL. PERF.	1	2.700,000000	2.981,150000	0,000000"

4. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, pozițiile 20 și 170 se modifică și vor avea următorul cuprins:

20	W62046002	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLAV QUICKTAB 625 mg	COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	625 mg	SANDOZ — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 7 BLIST. AL/AL X 2 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	14	0,668570	0,903428	0,658000
170	W69979002	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLAV QUICKTAB 625 mg	COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	500 mg/125 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 7 BLIST. AL/AL X 2 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	14	0,668570	0,903428	0,658000"

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 244, 318, 319, 569, 589, 590 și 735 se modifică și vor avea următorul cuprins:

244	W65562001	L01FA02	DASATINIBUM**1	SPRYCEL 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE X 1 FLAC. DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	88	73,766200	81,972199	46,052301
-----	-----------	---------	----------------	---------------	--------------	-------	----------------------------------	---------	--	----	-----------	-----------	-----------

318	W64505001	L01EG02	EVEROLIMUS**1	AFINITOR 10 mg	COMPR.	10 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. AL/PVAL/PVC X 30 COMPR.	30	87,756000	98,136799	88,222867
319	W66816002	L01EG02	EVEROLIMUS**1	VERIMMUS 10 mg	COMPR.	10 mg	EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.	UNGARIA	CUTIE CU BLIST. OPA- AL-PVC X 30 COMPR.	30	87,756000	98,136799	91,941534
569	W33654002	L02BA01	TAMOXIFENUM	TAMOXIFEN SANDOZ 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	HEXALAG	GERMANIA	CUTIE CU 10 BLIST. PVC-PVDC/AL X 10 COMPR. FILM.	100	0,333300	0,435900	0,000000
569	W66581001	L02BB04	ENZALUTAMIDUM**1	XTANDI 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.	OLANDA	SUPPORT DE CARTON CARE CONTINE UN BLIST. DE PVC- PCTFE/AL CU 28 DE COMPRIMATE FILMATE. FIECARE CUTIE CONTINE 112 COMPR. FILM. (4 COMPARTI- MENTE X 28)	112	101,784553	112,395267	0,000000
590	W66581001	L02BB04	ENZALUTAMIDUM**1 Ω	XTANDI 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.	OLANDA	SUPPORT DE CARTON CARE CONTINE UN BLIST. DE PVC- PCTFE/AL CU 28 DE COMPRIMATE FILMATE. FIECARE CUTIE CONTINE 112 COMPR. FILM. (4 COMPARTI- MENTE X 28)	112	101,784553	112,395267	0,000000
735	W69606003	L01EA02	DASATINIBUM**1	DASATINIB SANDOZ 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 60 COMPR. FILM.	60	73,766200	81,972199	40,966134"

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, poziția 677 se abrogă.

7. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 778 se introduc paisprezece noi poziții, pozițiile 779—792, cu următorul cuprins:

779	W70297001	L01AA01	CYCLOPHOSPHAMIDUM	ENDOXAN 50 mg	DRAJ.	50 mg	BAXTER HEALTHCARE — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVDC/AL X 10 DRAJ.	50	0,948400	1,240400	0,000000
780	W70295001	L01AA06	IFOSFAMIDUM	HOLOXAN 1 g	PULB. PT. SOL. PERF.	1 g	BAXTER HEALTHCARE — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU CAPACITATE DE 30 ML, CONTINÂND 1 G PULB. PT. SOL. PERF.	1	135,610000	165,550000	0,000000
781	W69685001	L01BB07	NELARABINUM**1	ATRIANCE	SOL. PERF.	5 mg/ml	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	SLOVENIA	CUTIE CU 6 FLAC. X 50 ML SOL. PERF.	6	1.079,336666	1.194,600000	0,000000

782	W69865002	L01BB07	NELARABINUM**1	ATRIANCE	SOL. PERF.	5 mg/ml	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	SLOVENIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 50 ML SOL. PERF.	↖	1.093,700000	1.230,280000	0,000000
783	W70296002	L01DB07	MITOXANTRONIUM	ONKOTRONE 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. INJ.	2 mg/ml	BAXTER HEALTHCARE — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ, CU CAPACITATEA DE 15 ML X 10 ML CONC. PT. SOL. INJ.	↖	543,480000	630,540000	0,000000
784	W65966001	L01EA02	DASATINIBUM**1	DASATINIB STADA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	STADA M&D — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PERFORATE UNIDOZĂ OPA-PVC/AL X 30 X 1 COMPR. FILM.	⊗	122,029666	135,614000	0,000000
785	W65965001	L01EA02	DASATINIBUM**1	DASATINIB STADA 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	STADA M&D — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PERFORATE UNIDOZĂ OPA-PVC/AL X 60 X 1 COMPR. FILM.	⊗	61,471833	68,310166	0,000000
786	W69898001	L01EG02	EVEROLIMUS**1	EVEROLIMUS ACCORD 10 mg	COMPR.	10 mg	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	POLONIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 COMPR.	⊗	73,130000	81,780666	0,000000
787	W70304001	L01EK03	TIVOZANIBUM**1	FOTIVDA 1.340 micrograme	CAPS.	1.340 micrograme	RECORDATI NETHERLANDS B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID,CU SISTEM DE ÎNCHIDERE SECURIZAT PENTRU COPII X 21 CAPS.	⊗	638,588571	704,838571	0,000000
788	W70303001	L01EK03	TIVOZANIBUM**1	FOTIVDA 890 micrograme	CAPS.	890 micrograme	RECORDATI NETHERLANDS B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID,CU SISTEM DE ÎNCHIDERE SECURIZAT PENTRU COPII X 21 CAPS.	⊗	638,588571	704,838571	0,000000
789	W63906001	L01FA01	RITUXIMABUM**1	TRUXIMA 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT.	UNGARIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ ACĂTE 10 ML (100 MG RITUXIMAB)	⊗	579,583999	647,008000	117,317000
790	W63707001	L01FA01	RITUXIMABUM**1	TRUXIMA 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT.	UNGARIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 50 ML (500 MG RITUXIMAB ÎN 50 ML — 10 MG/ML)	↖	2.890,008000	3.204,498000	738,082000
791	W70302001	L01XC16	DINUTUXIMAB BETA**1	QARZIBA 4,5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	4,5 mg/ml	RECORDATI NETHERLANDS B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, PREVĂZUT CU DOP DIN CAUCIUC ȘI SIGILIU DEȚASABIL DIN AL X 4,5 ML CONC. PT. SOL. PERF. (20 MG DINUTUXIMAB BETA)	↖	42.981,400000	47.356,370000	0,000000
792	W70298001	V03AF01	MESNUM	UROMITEXAN 400 mg/4 ml	SOL. INJ.	400 mg/4 ml	BAXTER HEALTHCARE — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 3 SUPORTURI TERMOFORMATE DIN PLASTIC A CĂTE 5 FIOLE DE STICLĂ INCOLORĂ A CĂTE 4 ML SOL. INJ.	↖	9,928666	12,120666	0,000000*

8. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice — Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, pozițiile 14, 15 și 19 se modifică și vor avea următorul cuprins:

14	W64461005	L04AA27	FINGOLIMODUM**1 Ω	GILENYA 0,25 mg	CAPS.	0,25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. DIN PVC/PVDC/AL X 28 CAPS.	8	119,066071	132,442500	0,000000
15	W64461005	L04AA27	FINGOLIMODUM**1 Ω	GILENYA 0,5 mg	CAPS.	0,5 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/AL CU 28 CAPSULE	8	129,693928	144,142500	0,000000
19	W64485001	L04AA36	OCRELIZUMAB**1 Ω	OCREVUS 300 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	300 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 10 ML CONC.	8	20,880,520000	23,025,520000	0,000000

9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 211 se introduc două noi poziții, pozițiile 212 și 213, cu următorul cuprins:

212	W69035003	A10BD07	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	SITAGLIPTIN/ CLORHIDRAT DE METFORMIN PHARMAZAC 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg/1.000 mg	PHARMAZAC — S.A.	GRECIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 56 COMPR. FILM.	8	0,581800	0,760999	0,810965
213	W69888002	A10BH01	SITAGLIPTINUM**	MELIGLIX 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	PHARMAZAC — S.A.	GRECIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 28 COMPR. FILM.	8	1,323000	1,730570	1,188001

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” subpunctul P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, pozițiile 9, 10, 12 și 13 se modifică și vor avea următorul cuprins:

9	W66549003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 50 ML SOL. PERF. (5 G/50 ML)	8	1.307,010000	1.462,790000	0,000000
10	W66549004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (10 G/100 ML)	8	2.606,060000	2.907,160000	0,000000
12	W66549001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 10 ML SOL. PERF. (1 G/10 ML)	8	284,920000	347,830000	0,000000
13	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF. (2,5 G/25 ML)	8	677,560000	776,690000	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” subpunctul P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, după poziția 28 se introduce o nouă poziție, poziția 29, cu următorul cuprins:

„29	W69340001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KEDRIGAMMA 6 g/120 ml	SOL. PERF.	6 g/120 ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. 120 ML SOL. PERF.	☑	↳	2.700,000000	2.981,150000	0,000000”
-----	-----------	---------	--	--------------------------	------------	------------	-------------------------------------	---------	--------------------------------------	---	---	--------------	--------------	-----------

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.6 „Osteogeneză imperfectă”, poziția 1 se abrogă.

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 12, 13, 15 și 16 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„12	W66549003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 50 ML SOL. PERF. (5 G/50 ML)	☑	↳	1.307,010000	1.462,790000	0,000000
13	W66549004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (10 G/100 ML)	☑	↳	2.606,060000	2.907,160000	0,000000
15	W66549001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 10 ML SOL. PERF. (1 G/10 ML)	☑	↳	284,920000	347,830000	0,000000
16	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF. (2,5 G/25 ML)	☑	↳	677,560000	776,690000	0,000000”

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, după poziția 31 se introduce o nouă poziție, poziția 32, cu următorul cuprins:

„32	W69340001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KEDRIGAMMA 6 g/120 ml	SOL. PERF.	6 g/120 ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. 120 ML SOL. PERF.	☑	↳	2.700,000000	2.981,150000	0,000000”
-----	-----------	---------	--	--------------------------	------------	------------	-------------------------------------	---------	--------------------------------------	---	---	--------------	--------------	-----------

15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.25 „Boala Castelman”, după poziția 2 se introduc două noi poziții, pozițiile 3 și 4, cu următorul cuprins:

„3	W70300001	L04AC11	SILTUXIMABUM**1	SYLVANT 100 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	RECORDATI NETHERLANDS B.V.	OLANDA	FLACON DE STICLĂ TIP 1 DE 8 ML CU ÎNCHIDERE ELASTOMERICĂ ȘI SIGILIU DE ALUMINIU CU CAPAC FLIP-OFF CE CONȚINE 100 MG DE SILTUXIMAB	☑	↳	2.306,230000	2.577,080000	0,000000
----	-----------	---------	-----------------	----------------	-----------------------------------	--------	-------------------------------	--------	--	---	---	--------------	--------------	----------

4	W70301001	L04AC11	SILTUXIMABUM**1	SYLVANT 400 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	400 mg	RECORDATI NETHERLANDS B.V.	OLANDA	FLACON DE STICLĂ TIP 1 DE 30 ML CU ÎNCHIDERE ELASTOMERICĂ ȘI SIGILIU DE ALUMINIU CU CAPAC FLIP-OFF CE CONTINE 400 MG DE SILTUXIMAB	↳	9.134,940000	10.094,810000	0,000000"
---	-----------	---------	-----------------	----------------	-----------------------------------	--------	-------------------------------	--------	---	---	--------------	---------------	-----------

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 „Boli rare — medicamente incluse condiționat”, poziția 3 se abrogă.

17. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 „Boli rare — medicamente incluse condiționat”, poziția 4 se modifică și va avea următorul cuprins:

4	W68716002	A16AB03	AGALSIDASUM ALFA**Q	REPLAGAL 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG IRELAND BR	IRLANDA	CUTIE X 4 FLACOANE X 3,5 ML CONC. PT. SOL. PERF. ÎNTR-UN FLC. DE 5 ML	↳	5.746,272500	6.335,610000	0,000000"
---	-----------	---------	---------------------	------------------	-------------------------	---------	---	---------	--	---	--------------	--------------	-----------

18. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.30 „Sindrom hemolitic uremic atipic (SHUa) și hemoglobinurie paroxistică nocturnă (HPN)”, poziția 2 se modifică și va avea următorul cuprins:

2	W68259001	L04AA25	ECULIZUMABUM**1	SOLIRIS 300 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	300 mg	ALEXION EUROPE SAS	FRANȚA	CUTIE CU 1 FLAC. X 30 ML CONC. PT. SOL. PERF.	↳	15.184,032000	16.761,876000	680,624000"
---	-----------	---------	-----------------	----------------	-------------------------	--------	--------------------	--------	---	---	---------------	---------------	-------------

19. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.30 „Sindrom hemolitic uremic atipic (SHUa) și hemoglobinurie paroxistică nocturnă (HPN)”, după poziția 5 se adaugă o nouă poziție, poziția 6, cu următorul cuprins:

6	W695272001	L04AA25	ECULIZUMABUM**1	BEKEIV 300 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	300 mg	AMGEN TECHNOLOGY (IRELAND) UC	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. X 30 ML CONC. PT. SOL. PERF.	↳	12.653,360000	13.968,230000	0,000000"
---	------------	---------	-----------------	---------------	-------------------------	--------	----------------------------------	---------	---	---	---------------	---------------	-----------

20. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, poziția 24 se modifică și va avea următorul cuprins:

24	W08310001	H02AB04	METHYLPREDNISOLONUM	LEMOD SOLU 500 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	500 mg	STADA HEMOFARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. LIOF. + 1 FIOLĂ SOLV. X 7,8 ML	↳	35,100000	45,912000	52,088000"
----	-----------	---------	---------------------	-------------------	-------------------------------------	--------	----------------------------	---------	--	---	-----------	-----------	------------

21. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 95 se introduce o nouă poziție, poziția 96, cu următorul cuprins:

96	W69941001	H02AB04	METHYLPREDNISOLONUM	METILPREDNISOLON ROMPHARM 500 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ.	500 mg	ROMPHARM COMPANY — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ DE TIP I CU PULB. PT. SOL. INJ. ȘI 1 FIOLĂ DIN STICLĂ CU SOLV. PT. SOL. INJ.	↳	29,250000	38,260000	0,000000"
----	-----------	---------	---------------------	-------------------------------------	-------------------------------	--------	------------------------------	---------	--	---	-----------	-----------	-----------

22. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 154—156, 169, 170, 172 și 173 se modifică și vor avea următorul cuprins:

154	W00058001	J05AB01	ACICLOVIRUM	VIROLEX	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	250 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE X 5 FLAC. X 250 MG PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	5	28,689600	35,023200	17,290800
155	W69293002	J05AB01	ACICLOVIRUM	ACICLOVIR ROMPHARM 250 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	250 mg	ROMPHARM COMPANY — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. PERF.	5	28,689600	35,023200	17,694800
156	W67998002	J05AB01	ACICLOVIRUM	VIRICIN 250 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	250 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU 5 FLACOANE DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. PERF.	5	28,689600	35,023200	15,444800
169	W65549003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 50 ML SOL. PERF. (5 G/50 ML)	↳	1.307,010000	1.462,790000	0,000000
170	W66549004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (10 G/100 ML)	↳	2.606,060000	2.907,160000	0,000000
172	W66549001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 10 ML SOL. PERF. (1 G/10 ML)	↳	284,920000	347,830000	0,000000
173	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF. (2,5 G/25 ML)	↳	677,560000	776,690000	0,000000

23. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, poziția 336 se abrogă.

24. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 344 se introduc nouă noi poziții, pozițiile 345—353, cu următorul cuprins:

345	W67326002	J05AB01	ACICLOVIRUM	ACICLOVIR ACCORD 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	POLONIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CĂTE 10 ML CONC. PT. SOL. PERF.	5	23,908000	29,186000	0,000000
346	W69340001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KEDRIGAMMA 6 g/120 ml	SOL. PERF.	6 g/120 ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. 120 ML SOL. PERF.	↳	2.700,000000	2.981,150000	0,000000

347	W70297001	L01AA01	CYCLOPHOSPHAMIDUM	ENDOXAN 50 mg	DRAJ.	50 mg	BAXTER HEALTHCARE — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVDC/AL X 10 DRAJ.	5	0,948400	1,240400	0,000000
348	W70295001	L01AA06	IFOSFAMIDUM	HOLOXAN 1 g	PULB. PT. SOL. PERF.	1 g	BAXTER HEALTHCARE — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU CAPACITATEA DE 30 ML, CONTINÂND 1 G PULB. PT. SOL. PERF.	5	135,610000	165,550000	0,000000
349	W70296002	L01DB07	MITOXANTRONIUM**	ONKOTRONE 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. INJ.	2 mg/ml	BAXTER HEALTHCARE — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ, CU CAPACITATEA DE 15 ML X 10 ML CONC. PT. SOL. INJ.	5	543,480000	630,540000	0,000000
350	W63906001	L01FA01	RITUXIMABUM**	TRUXIMA 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	CELLTRON HEALTHCARE HUNGARY KFT.	UNGARIA	CUTIE CU 2 FLAC. DIN STICLĂ A CĂTE 10 ML (100 MG RITUXIMAB)	5	579,583999	647,008000	117,317000
351	W63707001	L01FA01	RITUXIMABUM**	TRUXIMA 500 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	CELLTRON HEALTHCARE HUNGARY KFT.	UNGARIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 50 ML (500 MG RITUXIMAB ÎN 50 ML — 10 MG/ML)	5	2.890,008000	3.204,498000	738,082000
352	W70229001	L04AA06	MYCOPHENOLATUM MOFETILUM**	CELLCEPT 500 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 4 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 20 ML, CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	5	95,287500	113,400000	0,000000
353	W70298001	V03AF01	MESNUM	UROMITEXAN 400 mg/4 ml	SOL. INJ.	400 mg/4 ml	BAXTER HEALTHCARE — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 3 SUPORTURI TERMOFORMATE DIN PLASTIC A CĂTE 5 FIOLE DE STICLĂ INCOLORĂ A CĂTE 4 ML SOL. INJ.	5	9,928666	12,120666	0,000000*

25. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, după poziția 117 se introduce o nouă poziție, poziția 118, cu următorul cuprins:

118	W70229001	L04AA06	MYCOPHENOLATUM MOFETILUM**	CELLCEPT 500 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 4 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 20 ML, CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	5	95,287500	113,400000	0,000000*
-----	-----------	---------	----------------------------	-----------------	--------------------------------	--------	---------------------	---------	---	---	-----------	------------	-----------

26. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, după poziția 126 se introduce o nouă poziție, poziția 127, cu următorul cuprins:

127	W70229001	L04AA06	MYCOPHENOLATUM MOFETILUM**	CELLCEPT 500 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 4 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 20 ML, CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	5	95,287500	113,400000	0,000000*
-----	-----------	---------	----------------------------	-----------------	--------------------------------	--------	---------------------	---------	---	---	-----------	------------	-----------

27. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.4 „Transplant renal, transplant combinat de rinichi și pancreas”, pozițiile 137—139, 151, 152, 154 și 155 se modifică și vor avea următorul cuprins:

137	W00058001	J05AB01	ACICLOVIRUM	VIROLEX	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	250 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE X 5 FLAC. X 250 MG PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	5	28,689600	35,023200	17,290800
138	W69293002	J05AB01	ACICLOVIRUM	ACICLOVIR ROMPHARM 250 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	250 mg	ROMPHARM COMPANY — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. PERF.	5	28,689600	35,023200	17,694800
139	W67998002	J05AB01	ACICLOVIRUM	VIRICIN 250 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	250 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU 5 FLACOANE DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. PERF.	5	28,689600	35,023200	15,444800
151	W65549003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 50 ML SOL. PERF. (5 G/50 ML)	↳	1.307,010000	1.462,790000	0,000000
152	W66549004	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (10 G/100 ML)	↳	2.606,060000	2.907,160000	0,000000
154	W66549001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 10 ML SOL. PERF. (1 G/10 ML)	↳	284,920000	347,830000	0,000000
155	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF. (2,5 G/25 ML)	↳	677,560000	776,690000	0,000000

28. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.4 „Transplant renal, transplant combinat de rinichi și pancreas”, după poziția 231 se introduc patru noi poziții, pozițiile 232—235, cu următorul cuprins:

232	W67326002	J05AB01	ACICLOVIRUM	ACICLOVIR ACCORD 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	POLONIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ A CĂTE 10 ML CONC. PT. SOL. PERF.	5	23,908000	29,186000	0,000000
233	W69340001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KEDRIGAMMA 6 g/120 ml	SOL. PERF.	6 g/120 ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. 120 ML SOL. PERF.	↳	2.700,000000	2.981,150000	0,000000
234	W70297001	L01AA01	CYCLOPHOSPHAMIDUM	ENDOXYAN 50 mg	DRAJ.	50 mg	BAXTER HEALTHCARE — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. PVC-PVDC/AL X 10 DRAJ.	5	0,948400	1,240400	0,000000

235	W70229001	L04AA06	MYCOPHENOLATUM MOFETILUM**	CELLOCEPT 500 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 4 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 20 ML, CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	☞	95,287500	113,400000	0,000000*
-----	-----------	---------	-------------------------------	------------------	-----------------------------------	--------	---------------------	---------	---	---	-----------	------------	-----------

29. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, pozițiile 102—104 se modifică și vor avea următorul cuprins:

102	W00058001	J05AB01	ACICLOVIRUM	VIROLEX	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	250 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE X 5 FLAC. X 250 MG PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	☞	28,689600	35,023200	17,290800
103	W69293002	J05AB01	ACICLOVIRUM	ACICLOVIR ROMPHARM 250 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	250 mg	ROMPHARM COMPANY — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. PERF.	☞	28,689600	35,023200	17,694800
104	W67998002	J05AB01	ACICLOVIRUM	VIRICIN 250 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	250 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU 5 FLACOANE DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. PERF.	☞	28,689600	35,023200	15,444800*

30. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, după poziția 141 se introduc două noi poziții, pozițiile 142 și 143, cu următorul cuprins:

142	W67326002	J05AB01	ACICLOVIRUM	ACICLOVIR ACCORD 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	POLONIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ A CĂTE 10 ML CONC. PT. SOL. PERF.	☞	23,908000	29,186000	0,000000
143	W70229001	L04AA06	MYCOPHENOLATUM MOFETILUM**	CELLOCEPT 500 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	500 mg	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 4 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 20 ML, CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	☞	95,287500	113,400000	0,000000*

31. 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 13 și 93—95 se modifică și vor avea următorul cuprins:

13	W08310001	H02AB04	METHYLPREDNISOLONUM	LEMOSOLU 500 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	500 mg	STADA HEMOFARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. LIOF. + 1 FIOLĂ SOLV. X 7,8 ML	☞	35,100000	45,912000	52,088000
93	W00058001	J05AB01	ACICLOVIRUM	VIROLEX	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	250 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE X 5 FLAC. X 250 MG PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	☞	28,689600	35,023200	17,290800
94	W69293002	J05AB01	ACICLOVIRUM	ACICLOVIR ROMPHARM 250 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	250 mg	ROMPHARM COMPANY — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. PERF.	☞	28,689600	35,023200	17,694800

95	W67998002	J05AB01	ACICLOVIRUM	VIRICIN 250 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	250 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU 5 FLACOANE DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. PERF.	5	28,689600	35,023200	15,444800"
----	-----------	---------	-------------	----------------	----------------------	--------	-----------------	-------	---	---	-----------	-----------	------------

32. 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 transplantăți”, după poziția 134 se introduc două noi poziții, pozițiile 135 și 136, cu următorul cuprins:

"135	W69941001	H02AB04	METHYLPREDNISOLONUM	METILPREDNISOLON ROMPHARM 500 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	500 mg	ROMPHARM COMPANY — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ DE TIP I CU PULB. PT. SOL. INJ. ȘI 1 FIOLĂ DIN STICLĂ CU SOLV. PT. SOL. INJ.	1	29,250000	38,260000	0,000000
136	W67326002	J05AB01	ACICLOVIRUM	ACICLOVIR ACCORD 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O.	POLONIA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ A CĂTE 10 ML CONC. PT. SOL. PERF.	5	23,908000	29,186000	0,000000"

33. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, poziția 13 se abrogă.

34. La secțiunea P11 „Programul național de sănătate mintală” subprogramul P11.2 „Tulburare depresivă majoră”, pozițiile 1—3 se modifică și vor avea următorul cuprins:

"1	W66532001	N06AX27	ESKETAMINUM**Ω	SPRAVATO 28 mg	SPRAY NAZAL, SOLUȚIE	28 mg	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU 1 DISPOZITIV DE SPRAY NAZAL	1	871,840000	988,460000	0,000000
2	W66532002	N06AX27	ESKETAMINUM**Ω	SPRAVATO 28 mg	SPRAY NAZAL, SOLUȚIE	28 mg	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU 2 DISPOZITIVE DE SPRAY NAZAL	2	865,250000	971,630000	0,000000
3	W66532003	N06AX27	ESKETAMINUM**Ω	SPRAVATO 28 mg	SPRAY NAZAL, SOLUȚIE	28 mg	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU 3 DISPOZITIVE DE SPRAY NAZAL	3	860,253333	959,770000	0,000000"

ABONAMENTE LA PUBLICAȚIILE OFICIALE PE SUPORT FIZIC

— Prețuri pentru anul 2024 —

Nr. crt.	Denumirea publicației	Valoare (TVA 5% inclus) — lei		
		12 luni	3 luni	1 lună
1.	Monitorul Oficial, Partea I	2.760	760	275
2.	Monitorul Oficial, Partea I, limba maghiară	3.280		300
3.	Monitorul Oficial, Partea a II-a	4.920		440
4.	Monitorul Oficial, Partea a III-a	940		100
5.	Monitorul Oficial, Partea a IV-a	3.760		340
6.	Monitorul Oficial, Partea a VI-a	3.500		320
7.	Monitorul Oficial, Partea a VII-a	1.200		110

NOTĂ:

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

ABONAMENTE LA PRODUSELE ÎN FORMAT ELECTRONIC

— Prețuri pentru anul 2024 —

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	65	160	400	960	2.110	650	1.630	4.080	9.790	21.540
ExpertMO	115	290	730	1.750	3.850	1.150	2.880	7.200	17.280	38.020

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	75	190	480	1.150	2.530	750	1.880	4.700	11.280	24.820
ExpertMO	140	350	880	2.110	4.640	1.400	3.500	8.750	21.000	46.200

Colecția Monitorul Oficial în format electronic, oricare dintre părțile acestuia	140 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.

* Tarifele anuale se aplică pentru comenzile online efectuate până la 31 ianuarie 2024.

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 Centrului pentru relații cu publicul este: șos. Panduri nr. 1, bloc P33, sectorul 5, București; 050651.
Tel. 021.401.00.73, 021.401.00.78, e-mail: concursurifp@ramo.ro, convocariaga@ramo.ro
Pentru publicări, încărcați actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro>, secțiunea Publicări.

