



# MONITORUL OFICIAL

## AL

# ROMÂNIEI

Anul 190 (XXXIV) — Nr. 702

PARTEA I  
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Miercuri, 13 iulie 2022

### SUMAR

<u>Nr.</u>		<u>Pagina</u>
D E C R E T E		
973.	— Decret privind acreditarea unui ambasador .....	2
974.	— Decret privind acreditarea unui ambasador .....	2
H O T Ă R Ă R I A L E G U V E R N U L U I R O M Ȃ N I E I		
809.	— Hotărâre privind declanșarea procedurilor de expropriere a tuturor imobilelor proprietate privată care constituie coridorul de expropriere al lucrării de utilitate publică de interes național „Drum de legătură între municipiul Oradea și comuna Sănmartin”, aprobarea listei imobilelor proprietate publică a statului, precum și a listei imobilelor proprietate publică a unităților administrativ-teritoriale, care fac parte din coridorul de expropriere al lucrării de utilitate publică de interes național .....	3
A C T E A L E O R G A N E L O R D E S P E C I A L I T A T E A L E A D M I N I S T R A Ț I E I P U B L I C E C E N T R A L E		
2.157/441.	— Ordin al ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate pentru modificarea și completarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora .....	4–15

**D E C R E T E****PREȘEDINTELE ROMÂNIEI****D E C R E T****privind acreditarea unui ambasador**

În temeiul prevederilor art. 91 alin. (2) și ale art. 100 din Constituția României, republicată, având în vedere propunerea Guvernului,

**Președintele României d e c r e t e a z ă:**

Articol unic. — Doamna Iulia Pataki se acreditează în calitate de ambasador extraordinar și plenipotențiar al României în Republica Federală Democrată a Etiopiei, cu reședința la Addis Abeba.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI  
**KLAUS-WERNER IOHANNIS**

**În temeiul art. 100 alin. (2) din  
Constituția României, republicată,  
contrasemnăm acest decret.**

PRIM-MINISTRU  
**NICOLAE-IONEL CIUCĂ**

București, 13 iulie 2022.  
Nr. 973.

**PREȘEDINTELE ROMÂNIEI****D E C R E T****privind acreditarea unui ambasador**

În temeiul prevederilor art. 91 alin. (2) și ale art. 100 din Constituția României, republicată, având în vedere propunerea Guvernului,

**Președintele României d e c r e t e a z ă:**

Articol unic. — Domnul Marius-Gabriel Lazurca, ambasador extraordinar și plenipotențiar al României în Statele Unite Mexicane, Republica Nicaragua, Republica El Salvador, Republica Costa Rica, Republica Guatemala și Republica Honduras, se acreditează și în calitate de ambasador extraordinar și plenipotențiar al României în Belize, cu reședința la Ciudad de Mexico.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI  
**KLAUS-WERNER IOHANNIS**

**În temeiul art. 100 alin. (2) din  
Constituția României, republicată,  
contrasemnăm acest decret.**

PRIM-MINISTRU  
**NICOLAE-IONEL CIUCĂ**

București, 13 iulie 2022.  
Nr. 974.

---

# HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

## GUVERNUL ROMÂNIEI

### HOTĂRÂRE

**privind declanșarea procedurilor de expropriere a tuturor imobilelor proprietate privată care constituie coridorul de expropriere al lucrării de utilitate publică de interes național**

**„Drum de legătură între municipiul Oradea și comuna Sânmartin”,**

**aprobarea listei imobilelor proprietate publică a statului, precum și a listei imobilelor proprietate publică a unităților administrativ-teritoriale, care fac parte din coridorul de expropriere al lucrării de utilitate publică de interes național**

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, al art. 5 alin. (1) și alin. (11) lit. a) și b) 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, al art. 867 alin. (1) din Legea nr. 287/2009 privind Codul civil, republicată, cu modificările ulterioare, precum și având în vedere dispozițiile Hotărârii Guvernului nr. 258/2022 pentru aprobarea indicatorilor tehnico-economici aferenți obiectivului de investiții „Drum de legătură între municipiul Oradea și comuna Sânmartin”, județul Bihor,

**Guvernul României** adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aprobă amplasamentul lucrării de utilitate publică de interes național „Drum de legătură între municipiul Oradea și comuna Sânmartin”, prevăzut în anexa nr. 1, conform variantei finale a studiului de fezabilitate.

Art. 2. — (1) Se aprobă declanșarea procedurilor de expropriere a tuturor imobilelor proprietate privată situate pe amplasamentul prevăzut la art. 1, care constituie coridorul de expropriere al lucrării de utilitate publică de interes național „Drum de legătură între municipiul Oradea și comuna Sânmartin”, situate pe raza municipiului Oradea și a comunei Sânmartin din județul Bihor, expropriator fiind statul român, reprezentat de Ministerul Transporturilor și Infrastructurii, prin Compania Națională de Administrare a Infrastructurii Rutiere — S.A.

(2) Se aprobă lista cuprinzând proprietarii sau deținătorii de imobile proprietate privată supuse exproprierii potrivit alin. (1), situate pe raza municipiului Oradea și a comunei Sânmartin din județul Bihor, așa cum rezultă din evidențele unităților administrativ-teritoriale, precum și sumele individuale aferente despăgubirilor, prevăzută în anexa nr. 2.

(3) Se aprobă lista imobilelor proprietate publică a statului care fac parte din coridorul de expropriere, situate pe amplasamentul aprobat conform art. 1, prevăzută în anexa nr. 3.

(4) Se aprobă lista imobilelor proprietate publică a unităților administrativ-teritoriale, care fac parte din coridorul de expropriere, situate pe amplasamentul aprobat conform art. 1, prevăzută în anexa nr. 4.

Art. 3. — (1) Sumele individuale estimate de către expropriator aferente despăgubirilor pentru imobilele proprietate privată situate pe amplasamentul prevăzut la art. 1, care constituie coridorul de expropriere al lucrării de utilitate publică de interes național „Drum de legătură între municipiul Oradea și comuna Sânmartin”, situate pe raza municipiului Oradea și a comunei Sânmartin din județul Bihor, sunt în cuantum total de 10.575,45 mii lei și se alocă de la bugetul de stat, prin bugetul Ministerului Transporturilor și Infrastructurii, conform Legii bugetului de stat pe anul 2022 nr. 317/2021, la capitolul 84.01

„Transporturi”, subcapitolul 03 „Transport rutier”, titlul 58 „Proiecte cu finanțare din fonduri externe nerambursabile aferente cadrului financiar 2014—2020”, articolul 58.01 „Programe din Fondul European de Dezvoltare Regională — FEDR”.

(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 situate pe amplasamentul prevăzut la art. 1, care constituie coridorul de expropriere al lucrării de utilitate publică de interes național, în vederea efectuării plății despăgubirilor în cadrul procedurilor de expropriere, în condițiile legii.

Art. 4. — Ministerul Transporturilor și Infrastructurii, prin Compania Națională de Administrare a Infrastructurii Rutiere — S.A., răspunde de realitatea datelor înscrise în lista cuprinzând imobilele proprietate privată situate pe amplasamentul prevăzut la art. 1, care constituie coridorul de expropriere al lucrării de utilitate publică de interes național, de corectitudinea datelor înscrise în documentele care au stat la baza stabilirii acestora, precum și de modul de utilizare, în conformitate cu dispozițiile legale, a sumei alocate potrivit prevederilor prezentei hotărâri.

Art. 5. — Planul de amplasament al lucrării de utilitate publică de interes național, prevăzut la art. 1, se aduce la cunoștința publică și prin afișarea la sediul consiliului local implicat și, respectiv, prin afișare pe pagina proprie de internet a expropriatorului, în condițiile legii.

Art. 6. — Anexele nr. 1—4\*) fac parte integrantă din prezenta hotărâre.

PRIM-MINISTRU  
**NICOLAE-IONEL CIUCĂ**

Contrasemnează:

p. Viceprim-ministru, ministrul transporturilor și infrastructurii,  
**Constantin-Gabriel Bunduc,**  
secretar de stat  
Ministrul finanțelor,  
**Adrian Căciu**

București, 23 iunie 2022.  
Nr. 809.

\*) Anexele nr. 1—4 se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 702 bis, care se poate achiziționa de la Biroul pentru relații cu publicul din Str. Parcului nr. 65, intrarea A, sectorul 1, București.

# ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
Nr. 2.157 din 11 iulie 2022

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI  
DE SĂNĂTATE  
Nr. 441 din 30 iunie 2022

## ORDIN

### **pentru modificarea și completarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora**

Văzând Referatul de aprobare nr. AR 11.833 din 11.07.2022 al Ministerului Sănătății și nr. DG 2.096 din 30.06.2022 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.** — Anexa nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 951 și 951 bis din 29 decembrie 2014, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, pozițiile 494, 495, 537, 538 și 542 se modifică și vor avea următorul cuprins:

494	W68235001	J05AR03	EMTRICITABINUM+ TENOFIVIRUM DISOPROXIL	EMTRICITABINĂ/ TENOFIVIR DISOPROXIL MYLAN 200 mg/ 245 mg	COMPR. FILM.	200 mg/ 245 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. X 30 COMPR. FILM.	30	7,804399	9,527599	5,321734
495	W63257001	J05AR03	EMTRICITABINUM+ TENOFIVIRUM DISOPROXIL	EMTRICITABINĂ/ TENOFIVIR DISOPROXIL MYLAN 200 mg/ 245 mg	COMPR. FILM.	200 mg/ 245 mg	MYLAN S.A.S.	FRANȚA	CUTIE CU BLIST. X 30 COMPR. FILM.	30	7,804399	9,527599	5,321734
537	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	1.209,010000	1.355,970000	0,000000
538	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)	1	2.374,930000	2.626,830000	0,000000
542	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)	1	269,770000	329,330000	0,000000

2. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, după poziția 576 se introduce cinci noi poziții, pozițiile 577—581, cu următorul cuprins:

577	W68734001	J01EE01	SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM	SEVATRIM	SOL. INJ.	400 mg/ 80 mg	DIRECT PHARMA LOGISTICS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 FIOLE X 5 ML SOL. INJ.	50	54,600000	60,277000	0,000000
578	W68675004	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINĂ TEVA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	TEVA B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 7 COMPR. FILM.	7	3,062857	4,140000	0,000000
579	W65358003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 70 ML, CU 50 ML SOL. PERF.	1	1.865,760000	2.071,830000	0,000000

580	W65358007	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 250 ML, CU 200 ML SOL. PERF.	1	7.373,010000	8.074,740000	0,000000
581	W65358005	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 100 ML, CU 100 ML SOL. PERF.	1	3.701,510000	4.072,800000	0,000000

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, după poziția 160 se introduce o nouă poziție, poziția 161, cu următorul cuprins:

„161	W68675004	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINĂ TEVA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	TEVA B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 7 COMPR. FILM.	7	3,062857	4,140000	0,000000
------	-----------	---------	----------------	------------------------------	--------------	--------	-----------	--------	-----------------------------------------------	---	----------	----------	----------

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 135 și 136 se abrogă.

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 386, 388, 390, 392, 393, 523 și 524 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„386	W645022002	L01EX03	PAZOPANIB **1	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	90	73,221600	80,320266	1,227511
388	W61703002	L01EX03	PAZOPANIB **1	VOTRIENT 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 90 COMPR. FILM.	90	73,221600	80,320266	1,227511
390	W64503002	L01EX03	PAZOPANIB **1	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	60	142,295599	155,865400	6,836433

392	W61704002	L01EX03	PAZOPANIB **1	VOTRIENT 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU FLACON DIN PEID X 60 COMPR. FILM.	S	60	142,295599	155,865400	6,836433
393	W62995001	L01XE12	VANDETANIBUM **1Q	CAPRELSA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	GENZYME EUROPE B.V.	OLANDA	BLISTERE PVC/PVDC/AL, SIGILATE CU FOLIE DE ALUMINIU X 30 COMPRIMATE FILMATE	RB	30	215,717000	236,403666	0,000000
523	W60465001	L02BB04	ENZALUTAMIDUM **1Q	XTANDI 40 mg	CAPS. MOI	40 mg	ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.	OLANDA	COMPARTIMENT EXTERIOR CARE CONTINE UN BLISTER DE ALUMINIU/PVC/ PCTFE CU 28 CAPS. MOI. FIECARE CUTIE ARE 4 COMPARTIMENTE EXTERIOARE (112 CAPS. MOI)	RB	112	105,270000	115,085089	0,000000
524	W66581001	L02BB04	ENZALUTAMIDUM **1Q	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 COMPARTIMENTE X 28)	RB	112	105,270000	115,085089	0,000000

## 6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 631 se introduc cincisprezece noi poziții, pozițiile 632—646, cu următorul cuprins:

632	W67021001	L01CD04	CABAZITAXELUM **1	CABAZITAXEL ACCORD 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLACON TUBULAR DIN STICLA X 3 ML CONCENTRAT + 1 FLACON DE UNICĂ FOLOSINȚĂ	RB	1	8,231,364000	9,017,976000	2,021,104000
633	W68580009	L01EX03	PAZOPANIB **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	AMBALAJ MULTIPLU CU BLIST. UNIDOZĂ PVC-PE-PVDC/AL X 90 X 1 (3 PACHETE CU 30 X 1) COMPR. FILM.	RB	90	61,018000	66,933555	0,000000

634	W68580008	L01EX03	PAZOPANIB **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. UNIDOZĂ PVC-PE- PVDC/AL X 90 X 1 COMPR. FILM.	90	61,018000	66,933555	0,000000
635	W68580006	L01EX03	PAZOPANIB **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	AMBALAJ MULTIPLU CU BLIST. PVC-PE- PVDC/AL X 90 (3 X 30) COMPR. FILM.	90	61,018000	66,933555	0,000000
636	W68580005	L01EX03	PAZOPANIB **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 90 COMPR. FILM.	90	61,018000	66,933555	0,000000
637	W68580003	L01EX03	PAZOPANIB **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	AMBALAJ MULTIPLU CU FLAC. PEID X 90 (3 X 30) COMPR. FILM.	90	61,018000	66,933555	0,000000
638	W68580002	L01EX03	PAZOPANIB **1	PAZOPANIB ZENTIVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 90 COMPR. FILM.	90	61,018000	66,933555	0,000000
639	W68583008	L01EX03	PAZOPANIB **1	PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	AMBALAJ MULTIPLU CU BLIST. UNIDOZĂ PVC-PE-PVDC/AL X 60 X 1 (2 PACHETE CU 30 X 1) COMPR. FILM.	60	118,579666	129,887833	0,000000
640	W68583007	L01EX03	PAZOPANIB **1	PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. UNIDOZĂ PVC-PE- PVDC/AL X 60 X 1 COMPR. FILM.	60	118,579666	129,887833	0,000000
641	W68583002	L01EX03	PAZOPANIB **1	PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 60 COMPR. FILM.	60	118,579666	129,887833	0,000000
642	W68583004	L01EX03	PAZOPANIB **1	PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 60 COMPR. FILM.	60	118,579666	129,887833	0,000000
643	W68583005	L01EX03	PAZOPANIB **1	PAZOPANIB ZENTIVA 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	AMBALAJ MULTIPLU CU BLIST. PVC-PE- PVDC/AL X 60 (2 X 30) COMPR. FILM.	60	118,579666	129,887833	0,000000



644	W65560004	L01FF01	NIVOLUMABUM **1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I X 12 ML (120 MG CONC. PT. SOL. PERF.)	PR	1	5.957,340000	6.531,660000	0,000000
645	W68740003	L02BG04	LETRAZOLUM	LETRAZOL LABORMED 2,5 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg	LABORMED PHARMA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	PR	30	2,019666	2,553666	0,000000
646	W62525009	V03AF03	CALCII FOLINAS	FOLINAT DE CALCIU KABI 10 mg/ml	SOL. INJ./PERF.	10 mg/ml	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 10 FLACOANE DIN STICLĂ BRUNĂ, PREVĂZUTE CU DOP DIN CAUCIUC CLOROBUTILIC ȘI SIGILATE CU CAPSĂ DIN AL TIP FLIP-OFF ȘI DISC DE CULOARE VIOLET, CARE CONȚIN 20 ML SOL. INJ./PERF.	PR	10	138,997000	155,322000	0,000000*

7. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice — Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, pozițiile 16—18 și 21 se modifică și vor avea următorul cuprins:

16	W64496002	L04AA27	FINGOLIMODUM **1Q	GILENYA 0,25 mg	CAPS.	0,25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. DIN PVC/PVDC/AL X 28 CAPS.	PR	28	144,852857	159,252142	0,000000
17	W64461005	L04AA27	FINGOLIMODUM **1Q	GILENYA 0,5 mg	CAPS.	0,5 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/AL CU 28 CAPSULE	PR	28	127,882500	140,754642	0,000000
18	W57766001	L04AA27	FINGOLIMODUM **1Q	GILENYA 0,5 mg	CAPS.	0,5 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/ AL CU 28 CAPSULE	PR	28	127,882500	140,754642	0,000000
21	W64485001	L04AA36	OCRELIZUMAB **1Q	OCREVUS 300 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	300 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 10 ML CONC.	PR	1	21.596,400000	23.578,260000	0,000000*

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 94, 100—102 și 120—124 se modifică și vor avea următorul cuprins:

94	W67394004	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	GLUAMET 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 850 mg	MERCK ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLISTERE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPRIMATE FILMATE	60	1,625599	2,055400	0,259100
100	W64183003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	DALTEX 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 850 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	60	1,625599	2,055400	0,195600
101	W52551003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	EUCREAS 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 850 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	60	1,625599	2,055400	0,206933
102	W64470003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	EUCREAS 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 850 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	60	1,625599	2,055400	0,206933
120	W64467005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	GALVUS 50 mg	COMPR.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC/AL X 56 COMPR.	56	1,581600	1,999800	0,303414
121	W52375005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	GALVUS 50 mg	COMPR.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X, 56 COMPR. (BLISTER PA/AL/PVC/AL)	56	1,581600	1,999800	0,303414
122	W64117005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	DALMEVIN 50 mg	COMPR.	50 mg	MEDOCHEMIE LTD	CIPRU	CUTIE CU BLIST. PA-AL-PVC/AL X 56 COMPR.	56	1,581600	1,999800	0,299128
123	W66805004	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	GLUADDA 50 mg	COMPR.	50 mg	MERCK ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 COMPR.	30	1,581600	1,999800	0,356533
124	W66814002	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	AGARTHA 50 mg	COMPR.	50 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 COMPR.	30	1,581600	1,999800	0,309200

9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 175 se introduc trei noi poziții, pozițiile 176—178, cu următorul cuprins:

176	W67437005	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	MELKART DUO 50 mg/1000 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 1000 mg	G.L. PHARMA GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	60	1,354666	1,712833	0,000000
177	W67436005	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	MELKART DUO 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 850 mg	G.L. PHARMA GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	60	1,354666	1,712833	0,000000
178	W67312006	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	MELKART 50 mg	COMPR.	50 mg	G.L. PHARMA GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR.	60	1,318000	1,666500	0,000000

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1 „Hemofiliile și talasemie”, după poziția 104 se introduc două noi poziții, pozițiile 105 și 106, cu următorul cuprins:

105	W68593001	V03AC03	DEFERASIROXUM*1	DEFLOXOL 180 mg	COMPR. FILM.	180 mg	EGIS PARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	31,297000	35,385333	0,000000
106	W68594001	V03AC03	DEFERASIROXUM*1	DEFLOXOL 360 mg	COMPR. FILM.	360 mg	EGIS PARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	61,594000	68,409333	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”, pozițiile 5, 6 și 10 se modifică și vor avea următorul cuprins:

5	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	1.209,010000	1.355,970000	0,000000
6	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)	1	2.374,930000	2.626,830000	0,000000
10	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)	1	269,770000	329,330000	0,000000

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” subpunctul P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, după poziția 21 se introduc trei noi poziții, pozițiile 22—24, cu următorul cuprins:

22	W65358007	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 250 ML, CU 200 ML SOL. PERF.	RO	1	7.373,010000	8.074,740000	0,000000
23	W65358003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 70 ML, CU 50 ML SOL. PERF.	RO	1	1.865,760000	2.071,830000	0,000000
24	W65358005	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 100 ML, CU 100 ML SOL. PERF.	RO	1	3.701,510000	4.072,800000	0,000000

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 5, 7—9 și 13 se modifică și vor avea următorul cuprins:

5	W66174002	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	HYQVIA 100 mg/ml	SOL. PERF. SUBCUTANĂ	100 mg/ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ PREVĂZUT CU DOP X 50 ML SOLUȚIE IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ (IG 10%) + 1 FLAC. DIN STICLĂ PREVĂZUT CU DOP X 2,5 ML SOLUȚIE HIALURONIDAZĂ UMANĂ RECOMBINATĂ (RHUPH20)	RO	1	1.436,350000	1.603,770000	0,000000
---	-----------	---------	--------------------------------	---------------------	----------------------	-----------	--------------------------	---------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----	---	--------------	--------------	----------

7	W66174003	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	HYQVIA 100 mg/ml	SOL. PERF. SUBCUTANĂ	100 mg/ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ PREVĂZUT CU DOP X 100 ML SOLUȚIE IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ (IG 10%) + 1 FLAC. DIN STICLĂ PREVĂZUT CU DOP X 5 ML SOLUȚIE HIALURONIDAZĂ UMANĂ RECOMBINATĂ (RHUPH20)	RE	1	2.840,400000	3.134,190000	0,000000
8	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)	RE	1	1.209,010000	1.355,970000	0,000000
9	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)	RE	1	2.374,930000	2.626,830000	0,000000
13	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)	RE	1	269,770000	329,330000	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 24 se introduc trei noi poziții, pozițiile 25—27, cu următorul cuprins:

25	W65358003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 70 ML, CU 50 ML SOL. PERF.	RE	1	1.865,760000	2.071,830000	0,000000
26	W65358005	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 100 ML, CU 100 ML SOL. PERF.	RE	1	3.701,510000	4.072,800000	0,000000
27	W65358007	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 250 ML, CU 200 ML SOL. PERF.	RE	1	7.373,010000	8.074,740000	0,000000

15. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 167, 168 și 172 se modifică și vor avea următorul cuprins:

167	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	1.209,010000	1.355,970000	0,000000
168	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)	1	2.374,930000	2.626,830000	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)	1	269,770000	329,330000	0,000000

16. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 321 se introduc cinci noi poziții, pozițiile 322—326, cu următorul cuprins:

322	W65358003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 70 ML, CU 50 ML SOL. PERF.	1	1.865,760000	2.071,830000	0,000000
323	W65358007	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 250 ML, CU 200 ML SOL. PERF.	1	7.373,010000	8.074,740000	0,000000
324	W65358005	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 100 ML, CU 100 ML SOL. PERF.	1	3.701,510000	4.072,800000	0,000000
325	W68593001	V03AC03	DEFERASIROXUM**	DEFLOXOL 180 mg	COMPR. FILM.	180 mg	EGIS PARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	31,297000	35,385333	0,000000
326	W68594001	V03AC03	DEFERASIROXUM**	DEFLOXOL 360 mg	COMPR. FILM.	360 mg	EGIS PARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	61,594000	68,409333	0,000000

17. 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 154, 155 și 159 se modifică și vor avea următorul cuprins:

154	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)	DE	1	1.209,010000	1.355,970000	0,000000
155	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)	DE	1	2.374,930000	2.626,830000	0,000000
159	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)	DE	1	269,770000	329,330000	0,000000

18. 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 219 se introduc trei noi poziții, pozițiile 220—222, cu următorul cuprins:

220	W65358003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 70 ML, CU 50 ML SOL. PERF.	DE	1	1.865,760000	2.071,830000	0,000000
221	W65358005	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 100 ML, CU 100 ML SOL. PERF.	DE	1	3.701,510000	4.072,800000	0,000000
222	W65358007	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	PANZYGA 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU CAPACITATEA DE 250 ML, CU 200 ML SOL. PERF.	DE	1	7.373,010000	8.074,740000	0,000000

19. 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 transplantați”, după poziția 130 se introduce o nouă poziție, poziția 131, cu următorul cuprins:

131	W68734001	J01EE01	SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM	SEVATRIM	SOL. INJ.	400 mg/ 80 mg	DIRECT PHARMA LOGISTICS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 FIOLEX 5 ML SOL. INJ.	DE	50	54,600000	60,277000	0,000000
-----	-----------	---------	------------------------------------	----------	-----------	------------------	-------------------------------------	---------	--------------------------------------	----	----	-----------	-----------	----------

Art. II. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și se aplică începând cu luna iulie 2022.

Ministrul sănătății,  
**Alexandru Rafila**

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

# ABONAMENTE LA PUBLICAȚIILE OFICIALE PE SUPORT FIZIC

## — Prețuri pentru anul 2022 —

Nr. crt.	Denumirea publicației	Valoare (TVA 5% inclus) — lei		
		12 luni	3 luni	1 lună
1.	Monitorul Oficial, Partea I	1.380	380	138
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

NOTĂ:

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

# ABONAMENTE LA PRODUSELE ÎN FORMAT ELECTRONIC

## — Prețuri pentru anul 2022 —

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

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

Colecția Monitorul Oficial în format electronic, oricare dintre părțile acestuia	100 lei/an
----------------------------------------------------------------------------------	------------

Prețurile sunt exprimate în lei și conțin TVA.

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

**EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR**



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; 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](mailto:marketing@ramo.ro), [www.monitoruloficial.ro](http://www.monitoruloficial.ro)

Adresa Biroului pentru relații cu publicul este:

Str. Parcului nr. 65, intrarea A, sectorul 1, București; 012329.  
 Tel. 021.401.00.73, e-mail: [concursurifp@ramo.ro](mailto:concursurifp@ramo.ro), [convocariaga@ramo.ro](mailto:convocariaga@ramo.ro)  
 Pentru publicări, încărcăți actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro/brp/>

