

ORDIN

privind modificarea și completarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1605/875/2014 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/19728... al Ministerului Sănătății și nr. DG 3517/31.10.2022 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 1605/875/2014 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”, după poziția 603 se introduce o nouă poziție, poziția 604 cu următorul cuprins:

604	W68990002	J01C R02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLAV 875 mg/125 mg	COMP R. FILM.	1000 mg	LEK PHARMACEUTICALS D.D.	SLOVENIA	CUTIE CU 2 BLIST. AL/AL X 7 COMPR.FILM.	PRF	14	0,785000	1,060714	0,000000
-----	-----------	----------	-------------------------------------	--------------------------	---------------	---------	--------------------------	----------	---	-----	----	----------	----------	----------

2. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, după poziția 167 se introduce o nouă poziție, poziția 168 cu următorul cuprins:

168	W68990002	J01C R02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLAV 875 mg/125 mg	COMP R. FILM.	1000 mg	LEK PHARMACEUTICALS D.D.	SLOVENIA	CUTIE CU 2 BLIST. AL/AL X 7 COMPR.FILM.	PRF	14	0,785000	1,060714	0,000000
-----	-----------	----------	-------------------------------------	--------------------------	---------------	---------	--------------------------	----------	---	-----	----	----------	----------	----------

3. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 331, 332, 688 și 689 se abrogă.

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 319, 320, 327- 330, 545, 565, 631, 665-669, 671-679 și 686 se modifică și vor avea următorul cuprins:

319	W65565001	LO1F X04	IPILIMUMABUM **1 Ω	YERVOY 5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	5m g/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1FLACON DIN STICLA X 10ML CONCENTRAT PT SOL. PERF. (50MG IPILIMUMAB)	PR	1	12.795,980000	13.985,790000	0,000000
320	W65565002	LO1F X04	IPILIMUMABUM **1 Ω	YERVOY 5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	5m g/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1FLACON DIN STICLA X 40ML CONCENTRAT PT SOL. PERF. (200MG IPILIMUMAB)	PR	1	51.093,910000	55.730,580000	0,000000
327	W65567002	LO1F FO1	NIVOLUMABUM **1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 100 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	4.990,470000	5.477,770000	0,000000
328	W65568002	LO1F FO1	NIVOLUMABUM **1 Ω	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 100 MG CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	4.990,470000	5.477,770000	0,000000

3291	W65560001	LO1F01	NIVOLUMABUM **1	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg /m l	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLAND A	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	1.695 ,6800 00	1.886 ,4400 00	0,00 0000
33001	W65560001	LO1F01	NIVOLUMABUM **1 Ω	OPDIVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg /m l	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLAND A	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X 40 MG CONC. PT. SOL. PERF.	P R	1	1.695 ,6800 00	1.886 ,4400 00	0,00 0000
5452	W63682002	LO2B03	ABIRATERONUM **1	ZYTIGA 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	CUTIE CU BLIST. PVDC/PE/PVC X 60 COMPR. FILM. (5 AMBALAJE DE TIP PORTOFEL A CATE 12 COMPRIMATE)	P R F	6 0	80,59 9800	88,61 7000	138, 4746 66
5651	W65072001	LO4A02	TALIDOMIDUM **1	THALIDOMIDE CELGENE 50 mg	CAPS.	50 mg	CELGENE EUROPE BV	OLAND A	CUTIE TIP PORTOFEL X 28 CAPS. (14 CAPS. X 2 BLISTERE PCTFE/PVC/AL)	P R	2 8	55,43 7142	61,78 8928	0,00 0000
6311	W68371001	LO4A02	TALIDOMIDUM **1	TALIDOMIDA BMS 50 mg	CAPS.	50 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLAND A	CUTIE TIP PORTOFEL X 28 CAPS. (14 CAPS. X 2 BLISTERE PCTFE/PVC/AL)	P R	2 8	55,43 7142	61,78 8928	0,00 0000
6655	W67712005	LO2B03	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA ZENTIVA 500 mg	COMPR. FILM.	50 0 mg	ZENTIVA K.S.	REPUB LICA CEHA	CUTIE CU UN FLACON DIN PEID CU 60 COMPRIMATE FILMATE	P R F	6 0	80,59 9800	88,61 7000	59,4 0583 3
6664	W67712004	LO2B03	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA ZENTIVA 500 mg	COMPR. FILM.	50 0 mg	ZENTIVA K.S.	REPUB LICA CEHA	CUTIE CU BLISTERE PERFORATE PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITATI DOZATE DIN PVC-PVDC/AL CU 60X1 COMPRIMATE FILMATE	P R F	6 0	80,59 9800	88,61 7000	59,4 0583 3
6673	W67712003	LO2B03	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA ZENTIVA 500 mg	COMPR. FILM.	50 0 mg	ZENTIVA K.S.	REPUB LICA CEHA	CUTIE CU BLISTERE DIN PVC-PVDC/AL X 60 COMPRIMATE FILMATE	P R F	6 0	80,59 9800	88,61 7000	59,4 0583 3
6688	W68536004	LO2B03	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA PHARMAZAC 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	PHARMAZAC S.A.	GRECIA	CUTIE CU BLIST. UNIDOZA PVC-PVDC/AL X 60X1 COMPR. FILM.	P R	6 0	80,59 9800	88,61 7000	93,2 9250 0

6 6 9	W6 853 600 3	LO 2B XO 3	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA PHARMAZAC 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	PHARMAZAC S.A.	GRECIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 60 COMPR. FILM.	P R	6 0	80,59 9800	88,61 7000	93,2 9250 0
6 7 1	W6 853 600 1	LO 2B XO 3	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA PHARMAZAC 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	PHARMAZAC S.A.	GRECIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 56 COMPR. FILM.	P R	5 6	80,59 9800	88,61 7000	93,3 7675 0
6 7 2	W6 803 101 7	LO 2B XO 3	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA STADA 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	STADA M&D SRL	ROMA NIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PE/PVDC-AL X 60 COMPR. FILM.	P R	6 0	80,59 9800	88,61 7000	59,4 0583 3
6 7 3	W6 787 000 1	LO 2B XO 3	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA RICHTER 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMA NIA	CUTIE CU BLIST. TRANSPARENTE SAU OPADE DIN PVC- PVDC/AL X 60 COMPR. FILM.	P R F	6 0	80,59 9800	88,61 7000	57,8 9716 6
6 7 4	W6 786 800 4	LO 2B XO 3	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA DR. REDDY'S 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	DR. REDDY'S LABORATORIES	ROMA NIA	CUTIE CU BLIST. UNIDOZA PVC-PVDC/AL X 60X1 COMPR. FILM.	P R	6 0	80,59 9800	88,61 7000	59,4 0583 3
6 7 5	W6 882 100 1	LO 2B XO 3	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONE ACCORD 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC-AL PERFORATE X 60X1 (DOZA UNITARA) COMPR. FILM.	P R F	6 0	80,59 9800	88,61 7000	65,2 4400 0
6 7 6	W6 853 600 5	LO 2B XO 3	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA PHARMAZAC 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	PHARMAZAC S.A.	GRECIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 60 COMPR. FILM.	P R	6 0	80,59 9800	88,61 7000	93,2 9250 0
6 7 7	W6 873 200 6	LO 2B XO 3	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA MYLAN 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	MYLAN IRELAND LIMITED	IRLAND A	CUTIE CU BLISTERE DIN AL-PVC/PE/PVDC CONTINÂND 60 COMPRIMATE	P R F	6 0	80,59 9800	88,61 7000	59,4 0583 3
6 7 8	W6 858 900 4	LO 2B XO 3	ABIRATERONUM **1	TATICA 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	EGIS PHARMACEUTICA LS PLC	UNGAR IA	CUTIE CU BLIST. AL-PVC/PE/PVDC X 60 COMPR. FILM.	P R	6 0	80,59 9800	88,61 7000	59,4 0583 3

6	W6	L0	ABIRATERONUM **1	BIXODALAN 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	SANDOZ S.R.L.	ROMA NIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	P R	6 0	80,59 9800	88,61 7000	65,2 4300 0
6	W6	L0	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA PHARMAZAC 500 mg	COMPR. FILM.	50 0m g	PHARMAZAC S.A.	GRECIA	CUTIE CU BLIST. UNIDOZA PVC-PVDC/AL X 56X1 COMPR. FILM.	P R	5 6	80,59 9800	88,61 7000	93,3 7675 0

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 694 se introduc trei noi poziții, pozițiile 695-697 cu următorul cuprins:

6	W68	L02	ABIRATERONUM **1	BIXODALAN 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	SANDOZ S.R.L.	ROMA ANIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 60 COMPR. FILM.	P R	6 0	80,599 800	88,617 000	34,439 333
6	W68	L02	ABIRATERONUM **1	ABIRATERONA KRKA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	KRKA „D.D., NOVO MESTO	SLOV ENIA	CUTIE CU BLIST. (PVC/PE/PVDC//HARTIE/AL) X 60 COMPRIMATE FILMATE	P R F	6 0	67,166 500	73,847 500	0,0000 00
6	W68	L04	METHOTREXATUM	METHOTREXAAT PCH 2,5 mg	COMPR.	2,5 mg	TEVA PHARMACEUTICAL S.S.R.L.	ROMA ANIA	CUTIE CU 3 BLIST. X 10 COMPR.	P R	3 0	0,8393 33	1,0980 00	0,0000 00

6. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice – Subprogramul de tratament al sclerozei multiple ” pozițiile 20, 22 și 23 se modifică și vor avea următorul cuprins:

2	W648	L04	ALEMTUZUMABUM **1 Ω	LEMTRADA 12mg	CONC. PT. SOL. PERF.	12mg /1,2m l	SANOFI BELGIUM	BEL GIA	CUTIE CU 1 FLACON X 12MG/1,2ML	P R	1	25.942, 140000	28.315, 120000	0,0000 00
2	W646	L04	CLADRIBINUM **1 Ω	MAVENCLAD 10 mg	COMP R.	10mg	MERCK EUROPE B.V.	OLA NDA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL/PVC-AL X 1 COMPR. (AMBALAJ TIP PORTOFEL)	P R	1	7.433,3 80000	8.140,5 50000	0,0000 00
2	W646	L04	CLADRIBINUM **1 Ω	MAVENCLAD 10 mg	COMP R.	10mg	MERCK EUROPE B.V.	OLA NDA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL/PVC-AL X 4 COMPR. (AMBALAJ TIP PORTOFEL)	P R	4	7.410,8 82500	8.087,4 10000	0,0000 00

7. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat- Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 94- 97, 99-103 și 120- 124 se modifică și vor avea următorul cuprins:

94	W67394004	A10BD08	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	{ GLUAMET 50 mg/850 mg	COMP R. FILM.	50 mg/850 mg	MERCK ROMANIA SRL	ROMANIA	CUTIE CU BLISTERE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPRIMATE FILMATE	PRF	600	1,624000	2,053399	0,261101
95	W52552003	A10BD08	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	{ EUCREAS 50mg/1000mg	COMP R. FILM.	50mg/1000 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	PRF	600	1,624000	2,053399	0,208934
96	W64469003	A10BD08	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	{ EUCREAS 50mg/1000mg	COMP R. FILM.	50mg/1000 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	PRF	600	1,624000	2,053399	0,208934
97	W67399004	A10BD08	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	{ GLUAMET 50 mg/1000 mg	COMP R. FILM.	50mg/1000 mg	MERCK ROMANIA SRL	ROMANIA	CUTIE CU BLISTERE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPRIMATE FILMATE	PRF	600	1,624000	2,053399	0,261101
99	W67492002	A10BD08	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	{ AGARTHA DUO 50 mg/1000 mg	COMP R. FILM.	50mg/1000 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC//AL X 60 COMPR. FILM.	PRF	600	1,353333	1,711166	0,000000
100	W64183003	A10BD08	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	{ DALTEX 50 mg/850 mg	COMP R. FILM.	50mg/850mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	PRF	600	1,624000	2,053399	0,197601
101	W520551003	A10BD08	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	{ EUCREAS 50mg/850mg	COMP R. FILM.	50mg/850mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	PRF	600	1,624000	2,053399	0,208934
102	W64047003	A10BD08	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	{ EUCREAS 50mg/850mg	COMP R. FILM.	50mg/850mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	PRF	600	1,624000	2,053399	0,208934
103	W670491002	A10BD08	COMBINATII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM) **	{ AGARTHA DUO 50 mg/850 mg	COMP R. FILM.	50mg/850mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC//AL X 60 COMPR. FILM.	PRF	600	1,353333	1,711166	0,000000
120	W640467005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM **	GALVUS 50 mg	COMP R.	50mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC//AL X 56 COMPR.	PRF	560	1,605199	2,099599	0,203615

1	W52	A10	VILDAGLIPTINUM **	GALVUS 50mg	COMP R.	50mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X, 56 COMPR. (BLISTER PA/AL/PVC//AL)	P - R F	5 6	1,6051 99	2,0995 99	0,203 615
2	3750	BH0												
1	05	2												
1	W64	A10	VILDAGLIPTINUM **	DALMEVIN 50 mg	COMP R.	50mg	MEDOCHEMIE LTD	CIPRU	CUTIE CU BLIST. PA-AL-PVC/AL X 56 COMPR.	P R F	5 6	1,6051 99	2,0995 99	0,199 329
2	1170	BH0												
2	05	2												
1	W66	A10	VILDAGLIPTINUM **	GLUADDA 50 mg	COMP R.	50mg	MERCK ROMANIA SRL	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 COMPR.	P R F	3 0	1,6051 99	2,0995 99	0,256 734
2	8050	BH0												
3	04	2												
1	W66	A10	VILDAGLIPTINUM **	AGARTHA 50 mg	COMP R.	50mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 COMPR.	P R F	3 0	1,3376 66	1,7496 66	0,000 000
2	8140	BH0												
4	02	2												

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, poziția 190 se abrogă.

9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat - Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 196 se introduc două noi poziții, pozițiile 197-198 cu următorul cuprins:

1	W677	A10	COMBINATII (SITAGLIPTINUM+METFORMINUM) **	EPROCLIV 50 mg/1000 mg	COMPR. FILM.	50mg/1000mg	SANDOZ S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 56 COMPR. FILM.	P R F	56 8	1,31392 0	1,66125 0	0,0000 00
9	80008	BD0												
7		7												
1	W679	A10	SITAGLIPTINUM **	ADIMUPLAN 100 mg	COMPR. FILM.	100mg	SANDOZ S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 28 COMPR. FILM.	P R F	28 7	2,62785 0	3,32250 0	0,0000 00
9	14004	BH0												
8		1												

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4” Mucoviscidoză”, după poziția 45 se introduce o nouă poziție, poziția 46 cu următorul cuprins:

4	W684	R07	IVACAFTORUM+TEZACAFTORUM+EL EXACAFTORUM **1	KAFTRIO 37,5 mg/25 mg/50 mg	COMP R. FILM.	37,5mg/25 mg/50mg	VERTEX PHARMACEUTICALS (IRELAND) LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PCTFE/PVC/HARTIE/AL X 56 (4X14) COMPR. FILM.	P R	56 357	855,890 857	933,602 857	0,0000 00
6	20001	AX3												
		2												

11. 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	W6524 0002	A16A B15	VELMANAZA ALFA **1 Ω	LAMZEDE 10 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	10 mg	CHIESI FARMACEUTI CI S.P.A.	ITAL IA	FLACON DE 10 ML CARE CONTINE 10MG VELMANAZA ALFA	P R	1	4.381,210 000	4.813,680 000	0,00000 0
---	---------------	-------------	----------------------	---------------	-------------------------------	----------	-----------------------------------	------------	--	--------	---	------------------	------------------	--------------

12. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 351 se introduce o nouă poziție, poziția 352 cu următorul cuprins:

3 5 2	W6811 2002	L04A X03	METHOTREXATUM	METHOTREXAAT PCH 2,5 mg	COMP R.	2,5m g	TEVA PHARMACEUT ICALS S.R.L.	ROM ANIA	CUTIE CU 3 BLIST. X 10 COMPR.	P R	30	0,839333	1,098000	0,00000 0
-------------	---------------	-------------	---------------	----------------------------	------------	-----------	------------------------------------	-------------	----------------------------------	--------	----	----------	----------	--------------

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

Ministrul Sănătății,

Prof. Univ. Dr. Alexandru RAFILA

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

Adela COJAN
Vicepreședinte