

## ORDIN

**privind modificarea și completarea Ordinului 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. ~~HR. 11623/2023~~ al Ministerului Sănătății și nr. ~~162505/27.06.2023~~ 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 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 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. La anexa nr.2 secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, pozițiile 384-386 , 388 și 391 se modifică și vor avea următorul cuprins:**

384	W56038001	J05AB01	ACICLOVIR UM	ACICLOVIR FARMEX 200 mg	CAPS.	200 mg	FARMEX COMPANY S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU 2 BLIST. PVC/AL X 10 CAPS.	P-RF	20	0,906500	1,125540	0,099960
385	W53675001	J05AB01	ACICLOVIR UM	ACICLOVIR ARENA 200 mg	CAPS.	200 mg	ARENA GROUP SA	ROMANIA	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10 CAPS.	P-RF	20	0,906500	1,125540	0,099960
386	W42857001	J05AB01	ACICLOVIR UM	ACICLOVIR SLAVIA 200 mg	CAPS.	200 mg	SLAVIA PHARM SRL	ROMANIA	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10 CAPS.	P-RF	20	0,906500	1,125540	0,099960
388	W53225001	J05AB01	ACICLOVIR UM	ACICLOVIR LAROPHARM 200 mg	COMP R.	200 mg	LAROPHARM S.R.L.	ROMANIA	CUTIE X 2 BLIST. X 10 COMPR.	P-RF	20	0,906500	1,125540	0,099960
391	W06667003	J05AB01	ACICLOVIR UM	ACICLOVIR 200 mg	COMP R.	200 mg	EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.	UNGARIA	CUTIE X 4 BLIST. PVC-PVDC/AL X 5 COMPR.	P-RF	20	0,906500	1,125540	0,099960

**3. La anexa nr.2 secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, poziția 389 se abrogă.**

**4. La anexa nr.2 secțiunea P3 „Programul național de oncologie” pozițiile 263-264, 393, 524, 630, 651, 662, 722-723, 741 și 767 se modifică și vor avea următorul cuprins:**

2	W6	LO	SORAFENIBUM	NEXAVAR	COM	20	BAYER AG	GERM	CUTIE CU 4 BLIST. PP/AL X 28 COMPR.FILM.	P	1	15,2	16,9	54,0
6	388	1E	**1	200 mg	PR.	0		ANIA		R	1	1685	9510	381
3	600	XO			FILM	mg					2	7	7	07
2	W6	LO	SORAFENIBUM	SORAFENIB	COM	20	ZENTIVA K.S.	REPUB	CUTIE CU BLISTERE UNIDOZA DIN PVC-PE-PVDC/AL X 112 COMPRIMATE	P	1	15,2	16,9	70,3
6	695	1E	**1	ZENTIVA	PR.	0		LICA	FILMATE	R	1	1685	9510	207
4	800	XO		200mg	FILM	mg		CEHA			2	7	7	85
3	W6	LO	VANDETANIBUM	CAPRELSA	COM	10	GENZYME	OLAN	BLISTERE PVC/PVDC/AL, SIGILATE CU FOLIE DE ALUMINIU X 30	P	3	212,	232,	0,00
9	299	1X	**1 Ω	100mg	PR.	0	EUROPE B.V.	DA	COMPRIMATE FILMATE	R	0	1863	5546	000
3	500	E1			FILM	mg						33	66	0
1		2			*									
5	W6	LO	ENZALUTAMIDU	XTANDI 40	COM	40	ASTELLAS	OLAN	SUPORT DE CARTON CARE CONTINE UN BLIST. DE PVC-PCTFE/AL CU 28 DE	P	1	108,	118,	0,00
2	658	2B	M **1 Ω	mg	PR.	mg	PHARMA	DA	COMPRIMATE FILMATE. FIECARE CUTIE CONTINE 112 COMPR.FILM. (4	R	1	0770	1446	000
4	100	BO			FILM		EUROPE B.V.		COMPARTIMENTE X28)	F	2	53	42	0
1		4			*									
6	W6	LO	VANDETANIBUM	CAPRELSA	COM	30	GENZYME	OLAN	BLISTERE PVC/PVDC/AL, SIGILATE CU FOLIE DE ALUMINIU X 30	P	3	602,	658,	0,00
3	299	1X	**1 Ω	300 mg	PR.	0	EUROPE B.V.	DA	COMPRIMATE FILMATE	R	0	6963	2106	000
0	600	E1			FILM	mg						33	66	0
1		2			*									
6	W6	LO	SORAFENIBUM	SORAFENIB	COM	20	VIATRIS	IRLAN	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 112 COMPR. FILM.	P	1	15,2	16,9	54,0
5	882	1E	**1	VIATRIS 200	PR.	0	LIMITED	DA		R	1	1685	9510	381
1	900	XO		mg	FILM	mg					2	7	7	07
1		2			*									
6	W6	LO	SORAFENIBUM	SORAFENIB	COM	20	SANDOZ	ROMA	CUTIE CU BLISTERE UNIDOZA DIN PVC-PE-PVDC/AL CU 112X1COMPRIMATE	P	1	15,2	16,9	42,1
6	734	1E	**1	SANDOZ 200	PR.	0	S.R.L.	NIA	FILMATE	R	1	1685	9510	992
2	800	XO		mg	FILM	mg					2	7	7	68
5		2			*									
7	W6	LO	SORAFENIBUM	WELDININ	COM	20	EGIS	UNGA	CUTIE CU BLISTERE TIP CALENDAR DIN PVC-PE-PVDC/AL X 112	P	1	15,2	16,9	54,0
2	827	1E	**1	200 mg	PR.	0	PHARMACEU	RIA	COMPRIMATE FILMATE	R	1	1685	9510	381
2	900	XO			FILM	mg	TICALS P.L.C.				2	7	7	07
1		2			*									

7	W6	LO	SORAFENIBUM	SORAFENIB	COM	20	DR. REDDY'S	ROMA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 112 COMPR. FILM.	P	1	15,2	16,9	70,3
2	739	1E	**1	DR. REDDY'S	PR.	0	LABORATORI	NIA		R	1	1685	9510	207
3	500	XO		200mg	FILM	mg	ES				2	7	7	85
7	W6	LO	ENZALUTAMIDU	XTANDI 40	COM	40	ASTELLAS	OLAN	SUPORT DE CARTON CARE CONTINE UN BLIST. DE PVC-PCTFE/AL CU 28 DE	P	1	108,	118,	0,00
4	658	2B	M **1	mg	PR.	mg	PHARMA	DA	COMPRIMATE FILMATE. FIECARE CUTIE CONTINE 112 COMPR.FILM. (4	R	1	0770	1446	000
1	100	B0			FILM		EUROPE B.V.		COMPARTIMENTE X28)	F	2	53	42	0
7	W6	LO	SORAFENIBUM	SORAFENIB	COM	20	ACCORD	SPANI	CUTIE CU BLIST. AL/AL PERFORATE PE UNITATI DE DOZAJ X 112X1 COMPR.	P	1	15,2	16,9	70,3
6	937	1E	**1	ACCORD 200	PR.	0	HEALTHCARE	A	FILM.	R	1	1685	9510	207
7	000	XO		mg	FILM	mg	S.L.U.				2	7	7	85

5. La anexa nr.2 secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 770 se introduc trei noi poziții, pozițiile 771-773 cu următorul cuprins:

7	W670	L01E	SORAFENIBU	SORAFENIB	COMPR. FILM.	200mg	STADA M&D S.R.L.	ROM	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 112	P	1	12,680	14,162	0,00
7	36002	X02	M **1	STADA 200 mg			ANIA		COMPR. FILM.	R	1	714	589	0000
1											2			
7	W655	L01F	NIVOLUMAB	OPDIVO 10	CONC. PT.	10mg/ml	BRISTOL-MYERS	IRLA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLA DE TIP I X	P	1	5.957,3	6.531,6	0,00
7	60004	F01	UM **1 Ω	mg/ml	SOL. PERF.	l	SQUIBB PHARMA EEIG	NDA	12ML (120 MG CONC. PT. SOL. PERF.)	R		40000	60000	0000
2														
7	W695	L01X	ASPARAGINA	ERWINASE	PULB. PT. SOL.	10000E.	DIRECT PHARMA	ROM	CUTIE CU 5 FLAC. CU PULB. PT. SOL.	P	5	5.526,0	6.030,9	0,00
7	87001	X02	ZUM		INJ./PERF.	/flacon	LOGISTICS S.R.L.	ANIA	INJ./PERF.	R		00000	70000	0000
3														

6. La anexa nr.2 secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice - Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, pozițiile 16-17 și 21 se modifică și vor avea următorul cuprins:

1	W66496	L04AA	FINGOLIMODUM	GILENYA		0,25	NOVARTIS	IRLAND	CUTIE CU BLIST. DIN	P	2	144,04250	158,36892	0,000
6	002	27	**1 Ω	0,25 mg	CAPS.	mg	EUROPHARM LTD.	A	PVC/PVDC/AL X 28 CAPS.	R	8	0	8	000
1	W64461	L04AA	FINGOLIMODUM	GILENYA 0,5		0,5m	NOVARTIS	IRLAND	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/AL CU	P	2	127,16750	139,97500	0,000
7	005	27	**1 Ω	mg	CAPS.	g	EUROPHARM LTD.	A	28 CAPSULE	R	8	0	0	000



11. La anexa nr.2 secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.3 ”Hipertensiune pulmonară”, poziția 30 se abrogă.

12. La anexa nr.2 secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 ”Mucoviscidoză”, poziția 47 se modifică și va avea următorul cuprins:

4 7	W672 27001	R07 AX30	LUMACAFTORUM+IV ACAFTORUM **1	ORKAMBI 100 mg/125 mg	GRA NULE	100 mg/125 mg	VERTEX PHARMACEUTICALS (IRELAND) LIMITED	IRLA NDA	AMBALAJ CU 56 PLICURI (4X14) PLICURI DIN BOPET/PE/FOLIEALUMINIU/PE	P R	5 6	858,0 67142	935,9 75714	0,00 0000
--------	---------------	-------------	----------------------------------	--------------------------	-------------	---------------------	--	-------------	---	--------	--------	----------------	----------------	--------------

13. La anexa nr. 2 secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.16 ”Scleroză sistemică și ulcere digitale evolutive”, pozițiile 1 și 4-5 se modifică și vor avea următorul cuprins:

1	W63291 002	C02KX 01	BOSENTANU M **	BOPAHO 125 mg	COMPR. FILM.	125 mg	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHA	CUTIE CU BLIST. OPACE PVC-PE-PVDC/AL X 56 COMPR. FILM.	P R	5 6	25,463 035	28,436 071	0,0000 00
4	W68793 004	C02KX 01	BOSENTANU M **	BOSENTANTERAPIA 125 mg	COMPR. FILM.	125 mg	TERAPIA SA	ROMANIA	CUTIE CU FLAC. PEID DE CULOARE ALBA OPACA X 56 COMPR. FILM.	P R	5 6	22,132 142	24,805 357	0,0000 00
5	W68793 002	C02KX 01	BOSENTANU M **	BOSENTAN TERAPIA 125mg	COMPR. FILM.	125 mg	TERAPIA SA	ROMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 56 COMPR. FILM.	P R	5 6	22,132 142	24,805 357	0,0000 00

14. La anexa nr. 2 secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.16 ”Scleroză sistemică și ulcere digitale evolutive”, poziția 3 se abrogă.

15. La anexa nr. 2 secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 ”Boli rare - medicamente incluse condiționat”, poziția 9 se modifică și va avea următorul cuprins:

9	W665 09001	B02 BDO 2	RURIOCTOCOG ALFA PEGOL ** Ω	ADYNOVI 1000 UI/2 ml	PULB. SI SOLV. PT. SOL. INJ.	500 UI/m l	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUS TRIA	CUTIE CU 1 FLACON C UPULBERE SI 1 FLACON CU 2 ML SOLVENT, PREASAMBLATE ÎN SISTEM BAXJECT III	P R	1	2.794,7 40000	3.084,4 20000	0,00 0000
---	---------------	-----------------	--------------------------------	----------------------------	---------------------------------	------------------	--------------------------------	-------------	---	--------	---	------------------	------------------	--------------

16. La anexa nr. 2 secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 ”Boli rare - medicamente incluse condiționat”, după poziția 21 se introduce o nouă poziție, poziția 22 cu următorul cuprins:

2	W6871	A16A	AGALSIDASUM	REPLAGAL	CONC. PT.	1mg	TAKEDA PHARMACEUTICALS	IRLA	CUTIE X 4 FLACON X 3,5 ML								
2	6002	B03	ALFA ** Q	1mg/ml	SOL. PERF.	/ml	INTERNATIONALAG IRELAND BR	NDA	CONC.PT.SOL.PERF. INTR-UN FLC. DE SML	P		6.188,7	6.755,3	0,00			
										R	4	90000	27500	0000			

17. La anexa nr. 2 secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, pozițiile 145-147, 149 și 152 se modifică și vor avea următorul cuprins:

14	W560380	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR FARMEX 200		200	FARMEX COMPANY	ROMAN	CUTIE CU 2 BLIST. PVC/AL X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999			
5	01	01	UM	mg	CAPS.	mg	S.R.L.	IA	CAPS.	RF	0	00	40	60			
14	W536750	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR ARENA 200		200	ARENA GROUP SA	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999			
6	01	01	UM	mg	CAPS.	mg		IA	CAPS.	RF	0	00	40	60			
14	W428570	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR SLAVIA 200		200	SLAVIA PHARM SRL	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999			
7	01	01	UM	mg	CAPS.	mg		IA	CAPS.	RF	0	00	40	60			
14	W532250	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR LAROPHARM	COMP	200	LAROPHARM S.R.L.	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. X 10 COMPR.	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999			
9	01	01	UM	200 mg	R.	mg		IA		RF	0	00	40	60			
15	W066670	J05AB	ACICLOVIR		COMP	200	EGIS	UNGARI	CUTIE X 4 BLIST. PVC-PVDC/AL X 5	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999			
2	03	01	UM	ACICLOVIR 200 mg	R.	mg	PHARMACEUTICALS	A	COMPR.	RF	0	00	40	60			
							P.L.C.										

18. La anexa nr. 2 secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, poziția 150 se abrogă.

19. La anexa nr. 2 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 133-135, 137 și 140 se modifică și vor avea următorul cuprins:

13	W560380	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR FARMEX 200		200	FARMEX COMPANY	ROMAN	CUTIE CU 2 BLIST. PVC/AL X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999			
3	01	01	UM	mg	CAPS.	mg	S.R.L.	IA	CAPS.	RF	0	00	40	60			
13	W536750	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR ARENA 200		200	ARENA GROUP SA	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999			
4	01	01	UM	mg	CAPS.	mg		IA	CAPS.	RF	0	00	40	60			
13	W428570	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR SLAVIA 200		200	SLAVIA PHARM SRL	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999			
5	01	01	UM	mg	CAPS.	mg		IA	CAPS.	RF	0	00	40	60			
13	W532250	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR LAROPHARM	COMP	200	LAROPHARM S.R.L.	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. X 10 COMPR.	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999			
7	01	01	UM	200 mg	R.	mg		IA		RF	0	00	40	60			
14	W066670	J05AB	ACICLOVIR		COMP	200	EGIS	UNGARI	CUTIE X 4 BLIST. PVC-PVDC/AL X 5	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999			
0	03	01	UM	ACICLOVIR 200 mg	R.	mg	PHARMACEUTICALS	A	COMPR.	RF	0	00	40	60			
							P.L.C.										

20. La anexa nr. 2 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”, poziția 138 se abrogă.

21. La anexa nr. 2 secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.6: „Transplant pulmonar”, pozițiile 91-93, 95 și 98 se modifică și vor avea următorul cuprins:

9	W560380	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR FARMEX 200		200	FARMEX COMPANY	ROMAN	CUTIE CU 2 BLIST. PVC/AL X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999
1	01	01	UM	mg	CAPS.	mg	S.R.L.	IA	CAPS.	RF	0	00	40	60
9	W536750	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR ARENA 200		200	ARENA GROUP SA	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999
2	01	01	UM	mg	CAPS.	mg		IA	CAPS.	RF	0	00	40	60
9	W428570	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR SLAVIA 200		200	SLAVIA PHARM SRL	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999
3	01	01	UM	mg	CAPS.	mg		IA	CAPS.	RF	0	00	40	60
9	W532250	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR LAROPHARM	COMP	200	LAROPHARM S.R.L.	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. X 10 COMPR.	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999
5	01	01	UM	200 mg	R.	mg		IA		RF	0	00	40	60
9	W066670	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR 200 mg	COMP	200	EGIS PHARMACEUTICALS	UNGARI	CUTIE X 4 BLIST. PVC-PVDC/AL X 5	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999
8	03	01	UM		R.	mg	P.L.C.	A	COMPR.	RF	0	00	40	60

22. La anexa nr. 2 secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.6: „Transplant pulmonar”, poziția 96 se abrogă.

23. La anexa nr. 2 secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.7: „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu al pacienților transplantați”, pozițiile 89-91, 93 și 96 se modifică și vor avea următorul cuprins:

8	W560380	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR FARMEX 200		200	FARMEX COMPANY	ROMAN	CUTIE CU 2 BLIST. PVC/AL X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999
9	01	01	UM	mg	CAPS.	mg	S.R.L.	IA	CAPS.	RF	0	00	40	60
9	W536750	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR ARENA 200		200	ARENA GROUP SA	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999
0	01	01	UM	mg	CAPS.	mg		IA	CAPS.	RF	0	00	40	60
9	W428570	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR SLAVIA 200		200	SLAVIA PHARM SRL	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999
1	01	01	UM	mg	CAPS.	mg		IA	CAPS.	RF	0	00	40	60
9	W532250	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR LAROPHARM	COMP	200	LAROPHARM S.R.L.	ROMAN	CUTIE X 2 BLIST. X 10 COMPR.	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999
3	01	01	UM	200 mg	R.	mg		IA		RF	0	00	40	60
9	W066670	J05AB	ACICLOVIR	ACICLOVIR 200 mg	COMP	200	EGIS PHARMACEUTICALS	UNGARI	CUTIE X 4 BLIST. PVC-PVDC/AL X 5	P-	2	0,9065	1,1255	0,0999
6	03	01	UM		R.	mg	P.L.C.	A	COMPR.	RF	0	00	40	60

24. La anexa nr. 2 secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.7: „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu al pacienților transplantați”, poziția 94 se abrogă

**Art. II. - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și se aplică începând cu luna iulie 2023.**

---

**Ministrul Sănătății,**

**Prof. UnivDr. Alexandru RAFILA**

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

**Adela COJAN**  
**Vicepreședinte**