



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 186 (XXX) — Nr. 567

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Joi, 5 iulie 2018

SUMAR

<u>Nr.</u>		<u>Pagina</u>
	ACTE ALE SENATULUI	
11.	— Decizie pentru modificarea și completarea anexei la Decizia președintelui Senatului nr. 9/2018 privind convocarea Senatului în sesiune extraordinară	2–3
	DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE	
	Decizia nr. 124 din 20 martie 2018 referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 22 din Legea drepturilor pacientului nr. 46/2003	4–6
	ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
846/1.106.	— Ordin al ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate pentru modificarea și completarea anexelor nr. 2 și 4 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	6–16

ACTE ALE SENATULUI

PARLAMENTUL ROMÂNIEI

SENATUL

DECIZIE

pentru modificarea și completarea anexei la Decizia președintelui Senatului nr. 9/2018 privind convocarea Senatului în sesiune extraordinară

Având în vedere Hotărârea Biroului permanent al Senatului privind convocarea Senatului în sesiune extraordinară, în temeiul dispozițiilor art. 66 alin. (2) și art. 115 alin. (5) din Constituția României, republicată, ale art. 84 din Regulamentul Senatului, aprobat prin Hotărârea Senatului nr. 28/2005, republicat, cu modificările ulterioare,

președintele Senatului decide:

Articol unic. — (1) Ordinea de zi a Senatului prevăzută la pct. I din anexa la Decizia președintelui Senatului nr. 9/2018 privind convocarea Senatului în sesiune extraordinară, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 539 din 28 iunie 2018, se completează după cum urmează:

„— Propunerea legislativă pentru completarea art. 33 din Legea-cadru nr. 153/2017 privind salarizarea personalului plătit din fonduri publice;

— Proiectul de lege privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 41/2018 pentru modificarea și completarea Legii-cadru nr. 153/2017 privind salarizarea personalului plătit din fonduri publice;

— Propunerea legislativă pentru modificarea și completarea Legii nr. 2/1968 privind organizarea administrativă a teritoriului României;

— Legea privind măsurile alternative de executare a pedepselor privative de libertate;

— Legea pentru modificarea și completarea Legii nr. 7/2006 privind statutul funcționarului public parlamentar;

— Legea pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 55/2016 privind reorganizarea Companiei Naționale de Autostrăzi și Drumuri Naționale din România — S.A. și înființarea Companiei Naționale de Investiții Rutiere — S.A., precum și modificarea și completarea unor acte normative;

— Legea privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 85/2016 pentru modificarea și completarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 23/2008 privind pescuitul și acvacultura;

— modificări în componența nominală a unor comisii permanente;

— proiecte de hotărâre privind exercitarea controlului de subsidiaritate și proporționalitate conform Protocolului nr. 2 din Tratatul de la Lisabona:

1. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Decizie a Consiliului privind sistemul de resurse proprii ale Uniunii Europene — COM (2018) 325 final;

2. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Regulament al Parlamentului European și al Consiliului privind comercializarea și utilizarea precursorilor de explozivi, de modificare a anexei XVII la Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 și de abrogare a Regulamentului (UE) nr. 98/2013 privind comercializarea și utilizarea precursorilor de explozivi — COM (2018) 209 final;

3. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Directivă a Parlamentului European și a Consiliului de stabilire a normelor de facilitare a utilizării informațiilor financiare și de alt tip în scopul prevenirii, depistării, investigării sau urmăririi penale a

anumitor infracțiuni și de abrogare a Deciziei 2000/642/JAI a Consiliului — COM (2018) 213 final;

4. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Directivă a Parlamentului European și a Consiliului de modificare a Directivei (UE) 2017/1.132 în ceea ce privește utilizarea instrumentelor și a proceselor digitale în contextul dreptului societăților comerciale — COM (2018) 239 final;

5. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Directivă a Parlamentului European și a Consiliului de modificare a Directivei (UE) 2017/1.132 în ceea ce privește transformările, fuziunile și divizările transfrontaliere — COM (2018) 241 final;

6. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Regulament al Parlamentului European și al Consiliului privind un mecanism de soluționare a obstacolelor juridice și administrative în context transfrontalier — COM (2018) 373 final;

7. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Regulament al Parlamentului European și al Consiliului privind etichetarea pneurilor în ceea ce privește eficiența consumului de combustibil și alți parametri esențiali și de abrogare a Regulamentului (UE) nr. 1.222/2009 — COM (2018) 296 final;

8. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Directivă a Consiliului de modificare a Directivei 2006/112/CE privind sistemul comun al taxei pe valoarea adăugată în ceea ce privește perioada de aplicare a mecanismului opțional de taxare inversă în legătură cu livrările de anumite bunuri și servicii care prezintă risc de fraudă și a mecanismului de reacție rapidă împotriva fraudei în domeniul TVA — COM (2018) 298 final;

9. Proiect de hotărâre privind Propunerea de Directivă a Parlamentului European și a Consiliului privind reutilizarea informațiilor din sectorul public (reformare) — COM (2018) 234 final;

10. Proiect de hotărâre privind Propunerea de Directivă a Parlamentului European și a Consiliului de modificare a Directivei 2009/103/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 16 septembrie 2009 privind asigurarea de răspundere civilă auto și controlul obligației de asigurare a acestei răspunderi — COM (2018) 336 final;

11. Proiect de hotărâre privind Propunerea de Directivă a Parlamentului European și a Consiliului de modificare a Directivei 2008/106/CE privind nivelul minim de formare a navigatorilor și de abrogare a Directivei 2005/45/CE — COM (2018) 315 final;

12. Proiect de hotărâre privind Propunerea de Regulament al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele pentru omologarea de tip a autovehiculelor și remorcilor acestora, precum și a sistemelor, componentelor și unităților tehnice separate destinate unor astfel de vehicule, în ceea ce privește siguranța generală a acestora și protecția ocupanților vehiculului

și a utilizatorilor vulnerabili ai drumurilor, de modificare a Regulamentului (UE) nr. 2018/... și de abrogare a Regulamentelor (CE) nr. 78/2009, (CE) nr. 79/2009 și (CE) nr. 661/2009 — COM (2018) 286 final;

13. Proiect de hotărâre privind Propunerea de Regulament al Parlamentului European și al Consiliului privind punerea în aplicare și funcționarea numelui de domeniu de prim nivel .eu și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 733/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 874/2004 al Comisiei — COM (2018) 231 final;

14. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Regulament al Consiliului de stabilire a măsurilor de punere în aplicare a sistemului de resurse proprii ale Uniunii Europene — COM (2018) 327 final;

15. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Regulament al Parlamentului European și al Consiliului privind dispoziții specifice pentru obiectivul de cooperare teritorială europeană (Interreg) sprijinit de Fondul european de dezvoltare regională și de instrumentele de finanțare externă — COM (2018) 374 final;

16. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Directivă a Parlamentului European și a Consiliului de modificare a Directivei 93/13/CEE a Consiliului din 5 aprilie 1993, a Directivei

98/6/CE a Parlamentului European și a Consiliului, a Directivei 2005/29/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Directivei 2011/83/UE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește o mai bună asigurare a respectării normelor UE de protecție a consumatorilor și modernizarea acestor norme — COM (2018) 185 final;

17. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Directivă a Consiliului de modificare a Directivei 92/83/CEE a Consiliului privind armonizarea structurilor accizelor la alcool și băuturi alcoolice — COM (2018) 334 final;

18. Proiect de hotărâre referitoare la Propunerea de Directivă a Parlamentului European și a Consiliului privind reducerea impactului anumitor produse din plastic asupra mediului — COM (2018) 340 final;

19. Proiect de hotărâre privind Propunerea de Directivă a Parlamentului European și a Consiliului de modificare a Directivei 2008/96/CE privind gestionarea siguranței infrastructurii rutiere — COM (2018) 274 final.”

(2) Programul de lucru al Senatului prevăzut la pct. II din anexa la Decizia președintelui Senatului nr. 9/2018 privind convocarea Senatului în sesiune extraordinară, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 539 din 28 iunie 2018, se modifică și va avea următorul cuprins:

„Marți, 3 iulie 2018

ora 9,45

Ședința Biroului permanent al Senatului

ora 11,00

Lucrări în Plenul Senatului

— Dezbateră inițiativelor legislative înscrise în ordinea de zi

— vot final

Miercuri, 4 iulie

ora 17,00

— Lucrări în comisiile permanente

Avizarea unor proiecte de legi și propuneri legislative; documentare și soluționarea unor probleme repartizate comisiilor Ședința Biroului permanent al Senatului

Joi, 5 iulie 2018

ora 10,30 — până la epuizarea ordinii de zi ora 12,00

— Lucrări în comisiile permanente

Avizarea unor proiecte de legi și propuneri legislative; documentare și soluționarea unor probleme repartizate comisiilor

Lucrări în Plenul Senatului

— Dezbateră inițiativelor legislative înscrise în ordinea de zi

— vot final

Luni, 9 iulie—joi, 12 iulie 2018

Lucrări în comisiile permanente

Avizarea unor proiecte de legi și propuneri legislative; documentare și soluționarea unor probleme repartizate comisiilor

Luni, 16 iulie—joi, 19 iulie 2018

— Lucrări în comisiile permanente

Avizarea unor proiecte de legi și propuneri legislative; documentare și soluționarea unor probleme repartizate comisiilor”

PREȘEDINTELE SENATULUI

CĂLIN-CONSTANTIN-ANTON POPESCU-TĂRICEANU

București, 4 iulie 2018.

Nr. 11.

DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE**CURTEA CONSTITUȚIONALĂ****DECIZIA Nr. 124**

din 20 martie 2018

**referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 22
din Legea drepturilor pacientului nr. 46/2003**

Valer Dorneanu	— președinte
Marian Enache	— judecător
Petre Lăzăroiu	— judecător
Mircea Ștefan Minea	— judecător
Daniel Marius Morar	— judecător
Mona-Maria Pivniceru	— judecător
Livia Doina Stanciu	— judecător
Simona-Maya Teodoroiu	— judecător
Varga Attila	— judecător
Patricia Marilena Ionea	— magistrat-asistent

Cu participarea reprezentantului Ministerului Public, procuror Ioan Sorin Daniel Chiriazii.

1. Pe rol se află soluționarea excepției de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 22 alin. (1) lit. a) din Legea drepturilor pacientului nr. 46/2003, excepție ridicată de Victor Belcin în Dosarul nr. 4.423/121/2015 al Tribunalului Galați — Secția contencios administrativ și fiscal. Excepția formează obiectul Dosarului Curții Constituționale nr. 2.315D/2016.

2. La apelul nominal lipsesc autorul excepției și partea Spitalul Clinic Județean de Urgență „Sfântul Apostol Andrei” din Galați. Procedura de citare este legal îndeplinită.

3. Magistratul-asistent referă asupra înscrisului depus la dosar de Spitalul Clinic Județean de Urgență „Sfântul Apostol Andrei” din Galați, prin care solicită respingerea excepției de neconstituționalitate, precum și a înscrisului prin care autorul excepției formulează o reclamație administrativă, în temeiul art. 21 alin. (2) din Legea nr. 544/2001 privind liberul acces la informațiile de interes public, precum și o plângere prealabilă, conform art. 7 din Legea contenciosului administrativ nr. 554/2004, întrucât i-a fost refuzată cererea de a i se comunica o copie a raportului din Dosarul Curții Constituționale nr. 2.315D/2016.

4. Reprezentantul Ministerului Public solicită respingerea cererilor formulate de autorul excepției, arătând că acestea excedează competenței Curții Constituționale.

5. Deliberând, Curtea respinge cererile formulate de autorul excepției ca inadmisibile, arătând că, potrivit art. 146 din Constituție și art. 11 din Legea nr. 47/1992, republicată, soluționarea acestora nu revine competenței sale.

6. Cauza fiind în stare de judecată, președintele acordă cuvântului reprezentantului Ministerului Public, care pune concluzii de respingere a excepției de neconstituționalitate ca neîntemeiată. În acest sens, arată că dreptul de opțiune al pacientului cu privire la păstrarea confidențialității datelor referitoare la starea sa de sănătate nu este un drept transmisibil, de care să poată uza, după decesul acestuia, aparținătorii. În susținerea acestor concluzii invocă și Decizia Curții Constituționale nr. 162 din 26 februarie 2008.

CURTEA,

având în vedere actele și lucrările dosarului, constată următoarele:

7. Prin Încheierea din 26 septembrie 2016, pronunțată în Dosarul nr. 4.423/121/2015, **Tribunalul Galați — Secția contencios administrativ și fiscal a sesizat Curtea Constituțională cu excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 22 alin. (1) lit. a) din Legea drepturilor pacientului nr. 46/2003**. Excepția a fost ridicată de Victor Belcin în cadrul unei acțiuni privind comunicarea unor informații de interes public.

8. **În motivarea excepției de neconstituționalitate** autorul acesteia susține, în esență, că dispozițiile art. 22 din Legea nr. 46/2003, potrivit cărora „*Informațiile cu caracter confidențial pot fi furnizate numai în cazul în care pacientul își dă consimțământul explicit sau dacă legea o cere în mod expres*”, sunt neconstituționale în măsura în care se aplică și aparținătorului din familie care a semnat consimțământul informat de intervenție și asistență medicală și tratament, în contextul în care pacientul, care a și decedat, a avut afecțiuni grave, ce l-au pus în imposibilitatea reală de a-și mai putea exprima și da acest consimțământ. În acest sens invocă situația unei persoane care este aparent sănătoasă și care suferă un atac vascular cerebral și care nu poate anticipa acest eveniment.

9. Astfel, autorul excepției arată că dispozițiile de lege criticate sunt imprecise, neclare și imprevizibile, întrucât, prin semnarea consimțământului informat, aparținătorului i se recunoaște, practic, accesul la totalitatea datelor confidențiale.

10. De asemenea susține că este generată o situație contrară prevederilor art. 16 alin. (1) din Constituție, deoarece nu se stabilește o graniță între informațiile la care aparținătorul are acces pentru a-și da acordul informat și restul informațiilor care devin confidențiale, de la un nivel nedefinit.

11. Totodată, consideră că sunt încălcate principiile statului de drept și se aduce atingere principiului asigurării unei căi de recurs efective și reale împotriva acțiunilor ilicite, provenind de la agenții statului, întrucât se creează o imunitate specială pentru cadrele medicale, acestea neputând fi trase la răspundere pentru activitatea desfășurată. Consideră că, în condițiile existenței unor reale și justificate suspiciuni asupra legalității activității și a rezultatelor medicale, informațiile privind datele medicale devin de interes public, ieșind din sfera confidențialității.

12. În sfârșit, autorul excepției susține și că dispozițiile art. 22 din Legea nr. 46/2003 nu pot fi justificate de necesitatea respectării vieții de familie, vieții private și intime, întrucât o persoană decedată nu se mai poate bucura de aceste drepturi. Din contră, apreciază că, prin accesul aparținătorului la datele confidențiale privind pacientul, devine posibilă tocmai realizarea de drepturi în favoarea persoanei decedate, în condițiile în care au fost nesocotite prevederi legale, care trebuie dovedite.

13. **Tribunalul Galați — Secția contencios administrativ și fiscal** consideră că excepția de neconstituționalitate nu este întemeiată, deoarece dreptul de opțiune al pacientului cu privire la păstrarea confidențialității datelor referitoare la starea de sănătate, prin natura sa, nu este unul transmisibil după moarte.

14. În conformitate cu dispozițiile art. 30 alin. (1) din Legea nr. 47/1992, încheierea de sesizare a fost comunicată președinților celor două Camere ale Parlamentului, Guvernului, precum și Avocatului Poporului, pentru a-și formula punctele de vedere cu privire la excepția de neconstituționalitate.

15. **Guvernul** apreciază că excepția de neconstituționalitate nu este întemeiată. În acest sens invocă jurisprudența Curții Constituționale în materie, prin Decizia nr. 162 din 26 februarie 2008.

16. **Avocatul Poporului** apreciază, de asemenea, că dispozițiile de lege criticate nu contravin prevederilor constituționale invocate.

17. **Președinții celor două Camere ale Parlamentului** nu au comunicat punctele de vedere solicitate asupra excepției de neconstituționalitate.

CURTEA,

examinând încheierea de sesizare, punctele de vedere ale Guvernului și Avocatului Poporului, raportul întocmit de judecătorul-raportor, concluziile procurorului, dispozițiile de lege criticate, raportate la prevederile Constituției, precum și Legea nr. 47/1992, reține următoarele:

18. Curtea Constituțională a fost legal sesizată și este competentă, potrivit dispozițiilor art. 146 lit. d) din Constituție, precum și ale art. 1 alin. (2), ale art. 2, 3, 10 și 29 din Legea nr. 47/1992, să soluționeze excepția de neconstituționalitate.

19. **Obiectul excepției de neconstituționalitate** îl constituie, potrivit încheierii de sesizare, dispozițiile art. 22 alin. (1) lit. a) din Legea drepturilor pacientului nr. 46/2003, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 51 din 29 ianuarie 2003. Curtea constată însă că art. 22 din Legea nr. 46/2003 are un singur alineat și nu conține o enumerare de ipoteze indicate cu litere. Prin urmare, reține ca fiind obiect al excepției de neconstituționalitate dispozițiile art. 22 din Legea nr. 46/2003, având următoarea redactare: *„Informațiile cu caracter confidențial pot fi furnizate numai în cazul în care pacientul își dă consimțământul explicit sau dacă legea o cere în mod expres.”*

20. Autorul excepției susține că dispozițiile acestui text de lege sunt contrare următoarelor prevederi din Constituție: art. 1 alin. (3) și (5) privind statul de drept și obligația respectării Constituției, a supremației sale și a legilor, art. 11 referitor la dreptul internațional și dreptul intern, art. 16 alin. (1) privind egalitatea în drepturi, art. 20 referitor la tratatele internaționale privind drepturile omului, art. 24 alin. (1) referitor la dreptul la apărare și art. 31 alin. (1) privind dreptul la informație. De asemenea, consideră că sunt încălcate următoarele prevederi internaționale: art. 42 și 47 din Carta drepturilor fundamentale a Uniunii Europene, privind dreptul de acces la documente și dreptul la o cale de atac eficientă și la un proces echitabil, art. 13 din Convenția pentru apărarea drepturilor omului și a libertăților fundamentale, privind dreptul la un remediu efectiv, art. 8 din Declarația Universală a Drepturilor Omului, privind dreptul la satisfacție efectivă împotriva actelor care violează drepturile fundamentale, art. 6, art. 7 și art. 26 din Pactul internațional cu privire la drepturile civile și politice, referitoare la

dreptul la viață, interzicerea torturii și tratamentelor crude, respectiv egalitatea în fața legii, și art. 4 pct. 4 din Declarația promovării drepturilor pacienților în Europa, privind dreptul de acces al pacienților la dosarele medicale.

21. Examinând excepția de neconstituționalitate, Curtea constată că dispozițiile art. 22 din Legea nr. 46/2003 au mai constituit obiect al analizei de constituționalitate prin raportare la critici asemănătoare celor invocate în prezenta cauză. Astfel, prin Decizia nr. 162 din 26 februarie 2008, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 263 din 3 aprilie 2008, și Decizia nr. 1.429 din 2 noiembrie 2010, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 16 din 7 ianuarie 2011, Curtea a reținut, în esență, că prevederile art. 21 și 22 din Legea nr. 46/2003 se referă la *„informațiile privind starea pacientului, rezultatele investigațiilor, diagnosticul, prognosticul, tratamentul, datele personale”*. Acest tip de informații privind sănătatea persoanei intră în noțiunea de viață privată, fiind prin urmare un mod de a realiza protecția drepturilor prevăzute de art. 26 din Constituție, consacrate în egală măsură și în art. 8 din Convenția pentru apărarea drepturilor omului și a libertăților fundamentale. În acest context, Curtea Constituțională a invocat Hotărârea din 25 februarie 1997, pronunțată de Curtea Europeană a Drepturilor Omului în speța „Z. contra Finlandei”, în care s-a arătat că „protecția datelor personale, nu în ultimul rând a datelor cu caracter medical, este de o importanță fundamentală pentru ca o persoană să se poată bucura de dreptul său la respectarea vieții private și a vieții de familie așa cum este acesta garantat de art. 8 din Convenție. [...] în lipsa unei asemenea protecții, persoanele care necesită îngrijire medicală nu ar mai fi dispuse să furnizeze informații cu caracter personal și intim, necesare prescrierii tratamentului apropiat pentru boala de care suferă sau să consulte un medic, ceea ce ar fi de natură să le pună viața în pericol, iar, în caz de boli transmisibile, un asemenea pericol poate exista pentru colectivitate. [...] De aceea, legislația internă a statelor trebuie să cuprindă garanții adecvate pentru a împiedica orice comunicare sau divulgare de date cu caracter personal privitoare la sănătatea persoanei, în conformitate cu dispozițiile art. 8 paragraful 1 al Convenției.”

22. Prin Decizia nr. 162 din 26 februarie 2008, Curtea a constatat și că dispozițiile art. 22 din Legea nr. 46/2003 nu încalcă obligația respectării Constituției, a supremației sale ori a legilor.

23. Totodată, prin Decizia nr. 1.429 din 2 noiembrie 2010, Curtea a reținut că normele imperative care instituie confidențialitatea datelor privind pacientul pot ridica, în anumite situații, probleme cu privire la posibilitatea unor persoane de a-și realiza drepturile, în măsura în care acestea depind de informațiile privind starea medicală a pacientului. Acesta este motivul pentru care prevederile art. 22 din Legea nr. 46/2003 au permis legiuitorului să instituie excepții de la regula prevăzută de art. 21 din aceeași lege. În acest sens, Curtea a amintit art. 39 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 372 din 28 aprilie 2006, care stabilește că folosirea informațiilor privind pacienții este permisă în situația când:

„a) există o dispoziție legală în acest sens;

b) există acordul persoanei în cauză;

c) datele sunt necesare pentru prevenirea îmbolnăvirii unei persoane sau a comunității, după caz;

d) datele sunt necesare pentru efectuarea urmăririi penale.”

24. Curtea constată că, după republicarea Legii nr. 95/2006 în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 652 din 28 august 2015, această reglementare face obiectul art. 40 alin. (2) din legea menționată.

26. Pentru considerentele expuse, în temeiul art. 146 lit. d) și al art. 147 alin. (4) din Constituție, precum și al art. 1—3, al art. 11 alin. (1) lit. A.d) și al art. 29 din Legea nr. 47/1992, cu unanimitate de voturi,

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

În numele legii

DECIDE:

Respinge, ca neîntemeiată, excepția de neconstituționalitate ridicată de Victor Belcin în Dosarul nr. 4.423/121/2015 al Tribunalului Galați — Secția contencios administrativ și fiscal și constată că dispozițiile art. 22 din Legea drepturilor pacientului nr. 46/2003 sunt constituționale în raport cu criticile formulate.

Definitivă și general obligatorie.

Decizia se comunică Tribunalului Galați — Secția contencios administrativ și fiscal și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Pronunțată în ședința din data de 20 martie 2018.

PREȘEDINTELE CURȚII CONSTITUȚIONALE
prof. univ. dr. **VALER DORNEANU**

Magistrat-asistent,
Patricia Marilena Ionea

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
Nr. 846 din 3 iulie 2018

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
Nr. 1.106 din 29 iunie 2018

ORDIN

pentru modificarea și completarea anexelor nr. 2 și 4

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. SP 7.420 din 29 iunie 2018 al Ministerului Sănătății și nr. DG 2.820 din 29 iunie 2018 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, 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. În anexa nr. 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”, pozițiile 382, 397 și 398 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„382	W60057003	J05AB04	RIBAVIRINUM	REBETOL 200 mg	CAPS.	200 mg	MERCK SHARP & DOHME	MAREA BRITANIE	CUTIE X 140 CAPS. (BLIST. PVC/PE/PVDC)	140	1,932857	2,359643	5,522428
397	W59948001	J05AR10	LOPINAVIRUM + RITONAVIRUM**	KALETRA 200 mg/50 mg	COMPR. FILM.	200 mg/50 mg	ABBVIE LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLAC. DIN PEID X 120 COMPR. FILM.	120	11,833666	13,216666	0,000000
398	W59947002	J05AR10	LOPINAVIRUM + RITONAVIRUM**	KALETRA 80 mg/ml + 20 mg/ml	SOL. ORALĂ	80 mg/ml + 20 mg/ml	ABBVIE LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 5 FLAC. MULTIDOZĂ DIN TPE X 60 ML + 5 SERINGI GRADATE A 5 ML	5	243,736000	273,302000	0,000000

2. În anexa nr. 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 513 se introduce zece noi poziții, pozițiile 514—523, cu următorul cuprins:

„514	W61374009	J05AB04	RIBAVIRINUM	RIBAVIRINA AUROBINDO 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED	MALTA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 168 COMPR. FILM.	168	1,610714	1,966369	0,000000
515	W57505004	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML SOL. INJ.	1	580,650000	671,060000	0,000000
516	W57505005	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML SOL. INJ.	10	553,645000	607,289000	0,000000
517	W57505008	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 6 ML SOL. INJ.	10	168,193000	187,146000	0,000000
518	W57505010	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 12 ML SOL. INJ.	1	360,390000	430,980000	0,000000
519	W57505011	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 12 ML SOL. INJ.	10	333,388000	367,208000	0,000000

520	W57505013	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 24 ML SOL. INJ.	FR	1	690,780000	791,100000	0,000000
521	W57505014	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 24 ML SOL. INJ.	FR	10	663,775000	727,331000	0,000000
522	W57505016	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 48 ML SOL. INJ.	FR	1	1.351,550000	1.511,340000	0,000000
523	W57505017	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 48 ML SOL. INJ.	FR	10	1.324,550000	1.447,576000	0,000000

3. În anexa nr. 2, la secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, poziția 413 se abrogă.

4. În anexa nr. 2, la secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 506 se introduc douăzeci și una de noi poziții, pozițiile 507—527, cu următorul cuprins:

507	W63064006	L01AA09	BENDAMUSTINUM**1	BENDAMUSTINA MYLAN 2,5 mg/ml	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ml	MYLAN S.A.S.	FRANȚA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ, CAPACITATEA DE 50 ML, CARE CONTINE 100 MG CLORHIDRAT DE BENDAMUSTINĂ	FR	5	739,594000	813,788000	0,000000
508	W63064002	L01AA09	BENDAMUSTINUM**1	BENDAMUSTINA MYLAN 2,5 mg/ml	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ml	MYLAN S.A.S.	FRANȚA	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ, CAPACITATEA DE 20 ML, CARE CONTINE 25 MG CLORHIDRAT DE BENDAMUSTINĂ	FR	5	189,386000	214,062000	0,000000
509	W62548005	L01AA09	BENDAMUSTINUM**1	BENDAMUSTINA ACCORD 2,5 mg/ml	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ, CU CAPACITATEA DE 50 ML, CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. CARE CONTINE 100 MG BENDAMUSTINĂ	FR	5	740,990000	815,310000	0,000000

510	W62432002	L01AA09	BENDAMUSTINUM **1	BENDAMUSTINA ZENTIVA 2,5 mg/ml	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ml	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ, CU CAPACITATEA DE 25 ML, CU PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF. CARE CONTINE 25 MG CLORHIDRAT DE BENDAMUSTINĂ	5	191,764000	216,652000	0,000000
511	W62432006	L01AA09	BENDAMUSTINUM **1	BENDAMUSTINA ZENTIVA 2,5 mg/ml	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ml	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU 5 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ, CU CAPACITATEA DE 50 ML, CU PULB. PT. CONCENTRAT PT. SOL. PERF. CARE CONTINE 100 MG CLORHIDRAT DE BENDAMUSTINĂ	5	749,060000	824,106000	0,000000
512	W42165001	L01XC07	BEVACIZUMABUM **1 Q	AVASTIN 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	ROCHE REGISTRATION LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ X 4 ML CONC. PT. SOL. PERF.	1	1.130,890000	1.270,820000	0,000000
513	W42165002	L01XC07	BEVACIZUMABUM **1 Q	AVASTIN 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	ROCHE REGISTRATION LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ X 16 ML CONC. PT. SOL. PERF.	1	4.372,950000	4.804,670000	0,000000
514	W57560002	L01XC11	IPILIMUMABUM **1 Q	YERVOY 5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	5 mg/ml	BRISTOL- MYERS SQUIBB	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ X 40 ML CONCENTRAT PT. SOL. PERF. (200 MG IPILIMUMAB)	1	61.909,920000	67.520,050000	0,000000
515	W57560001	L01XC11	IPILIMUMABUM **1 Q	YERVOY 5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	5 mg/ml	BRISTOL- MYERS SQUIBB	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ X 10 ML CONCENTRAT PT. SOL. PERF. (50 MG IPILIMUMAB)	1	15.499,980000	16.933,150000	0,000000
516	W60245001	L01XC13	PERTUZUMABUM **1	PERJETA 420 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	420 mg	ROCHE REGISTRATION LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLĂ X 14 ML CONCENTRAT PENTRU SOLUȚIE PERFUZABILĂ X 420 MG PERTUZUMAB	1	11.448,310000	12.516,820000	0,000000
517	W62021001	L01XC18	PEMBROLIZUMABUM **1 Q	KEYTRUDA 50 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	50 mg	MERCK SHARP & DOHME	MAREA BRITANIE	FLAC. DIN STICLĂ DE TIP I CE CONTINE 50 MG PEMBROLIZUMAB	1	7.605,870000	8.328,560000	0,000000

518	W61463001	L01XC21	RAMUCIRUMABUM **1.0	CYRAMZA	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	AMBALAJ CU 2 FLACOANE A 10 ML	PR	2	2.651,965000	2.909,720000	0,000000
519	W63494002	L01XC27	OLARATUMAB **1	LARTRUVO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	CUTIE CU 2 FLAC. DE 19 ML CE CONTIN 190 MG OLARATUMAB	PR	2	2.435,150000	2.673,390000	0,000000
520	W63120001	L01XE33	PALBOCICLIBUM **1	IBRANCE 100 mg	CAPS.	100 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. DIN PVC-PCTFE- PVC/AL X 21 CAPSULE	PR	21	788,516190	861,300476	0,000000
521	W63121001	L01XE33	PALBOCICLIBUM **1	IBRANCE 125 mg	CAPS.	125 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. DIN PVC-PCTFE- PVC/AL X 21 CAPSULE	PR	21	788,516190	861,300476	0,000000
522	W63119001	L01XE33	PALBOCICLIBUM **1	IBRANCE 75 mg	CAPS.	75 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. DIN PVC-PCTFE- PVC/AL X 21 CAPSULE	PR	21	788,516190	861,300476	0,000000
523	W63379002	L01XX52	VENETOCLAX **1	VENCLYXTO 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ABBVIE LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. DINAL DIN PVC/PE/PCTFE X 14 COMPR. FILM.	PR	14	241,157142	265,586428	0,000000
524	W63379003	L01XX52	VENETOCLAX **1	VENCLYXTO 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ABBVIE LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. DINAL DIN PVC/PE/PCTFE X 112 COMPR. FILM. (4 CUTII X 28 COMPR. FILM.) AMBALAJ MULTIPLU	PR	112	239,280625	261,156875	0,000000
525	W63379001	L01XX52	VENETOCLAX **1	VENCLYXTO 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ABBVIE LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. DINAL DIN PVC/PE/PCTFE X 7 COMPR. FILM.	PR	7	243,300000	270,647142	0,000000
526	W63377002	L01XX52	VENETOCLAX **1	VENCLYXTO 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	ABBVIE LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. DINAL DIN PVC/PE/PCTFE X 14 COMPR. FILM.	PR	14	26,044285	31,113571	0,000000
527	W63378002	L01XX52	VENETOCLAX **1	VENCLYXTO 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	ABBVIE LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. DINAL DIN PVC/PE/PCTFE X 7 COMPR. FILM.	PR	7	123,788571	140,380000	0,000000"

5. În anexa nr. 2, la secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 143 se introduc patru noi poziții, pozițiile 144—147, cu următorul cuprins:

144	W63475001	A10AE54	COMBINATII (INSULINE GLARGINE + LIXISENATIDUM) **	SULIQUA 100 unități/ml + 50 micrograme/ml	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	100 unități/ml + 50 micrograme/ml	SANOFI — AVENTIS GROUPE	FRANȚA	CUTIE CU 5 STILOURI INJECTOARE (PENURI) PREUMPLUTE X 3 ML SOLUȚIE	무	5	158,930000	180,864000	0,000000
145	W61462002	A10BJ05	DULAGLUTIDUM **	TRULICITY 1,5 mg/0,5 ml	SOL. INJ. ÎN PEN PREUMPLUT	1,5 mg/0,5 ml	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	AMBALAJ MULTIPLU: 12 (3 PACHETE A CĂTE 4) PENURI PREUMPLUTE CU 0,5 ML SOL.	무	12	88,858333	100,035000	0,000000
146	W60940001	A10BK03	EMPAGLIFLOZINUM **	JARDIANCE 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	GERMANIA	CUTIE X BLISTERE PERFORATE DIN PVC/AL PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITĂȚI DOZATE X 30 COMPRIMATE FILMATE (30 X 1)	무	30	5,565000	6,793666	0,000000
147	W60941001	A10BK03	EMPAGLIFLOZINUM **	JARDIANCE 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	GERMANIA	CUTIE X BLISTERE PERFORATE DIN PVC/AL PENTRU ELIBERAREA UNEI UNITĂȚI DOZATE X 30 COMPRIMATE FILMATE (30 X 1)	무	30	5,565000	6,793666	0,000000

6. În anexa nr. 2, la secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune”, punctul P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, după poziția 9 se introduc nouă noi poziții, pozițiile 10—18, cu următorul cuprins:

10	W57505004	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML SOL. INJ.	무	1	580,650000	671,060000	0,000000
11	W57505005	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML SOL. INJ.	무	10	553,645000	607,289000	0,000000
12	W57505008	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 6 ML SOL. INJ.	무	10	168,193000	187,146000	0,000000
13	W57505010	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 12 ML SOL. INJ.	무	1	360,390000	430,980000	0,000000

14	W57505011	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 12 ML SOL. INJ.	10	333,388000	367,208000	0,000000
15	W57505013	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 24 ML SOL. INJ.	1	690,780000	791,100000	0,000000
16	W57505014	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 24 ML SOL. INJ.	10	663,775000	727,331000	0,000000
17	W57505016	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 48 ML SOL. INJ.	1	1.351,550000	1.511,340000	0,000000
18	W57505017	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 48 ML SOL. INJ.	10	1.324,550000	1.447,576000	0,000000

7. În anexa nr. 2, la secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, după poziția 9 se introduce nouă noi poziții, pozițiile 10—18, cu următorul cuprins:

10	W57505004	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML SOL. INJ.	1	580,650000	671,060000	0,000000
11	W57505005	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML SOL. INJ.	10	553,645000	607,289000	0,000000
12	W57505008	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 6 ML SOL. INJ.	10	168,193000	187,146000	0,000000
13	W57505010	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 12 ML SOL. INJ.	1	360,390000	430,980000	0,000000
14	W57505011	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 12 ML SOL. INJ.	10	333,388000	367,208000	0,000000

15	W57505013	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 24 ML SOL. INJ.	⚭	1	690,780000	791,100000	0,000000
16	W57505014	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 24 ML SOL. INJ.	⚭	10	663,775000	727,331000	0,000000
17	W57505016	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 48 ML SOL. INJ.	⚭	1	1.351,550000	1.511,340000	0,000000
18	W57505017	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 48 ML SOL. INJ.	⚭	10	1.324,550000	1.447,576000	0,000000

8. În anexa nr. 2, la secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.23 „Neuropatia optică ereditară Leber” se introduce un nou subprogram, subprogramul P6.24 „Amiotrofia spinală musculară”, cu următorul cuprins:

1	W64093001	M09AX07	NUSINERSENUM **1	SPINRAZA 12 mg	SOL. INJ.	2,4 mg/ml	BIOGEN IDEC LTD	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DE 5 ML CE CONTINE 12 MG NUSINERSEN	⚭	1	312.600,590000	340.773,240000	0,000000
---	-----------	---------	------------------	----------------	-----------	-----------	-----------------	----------------	--	---	---	----------------	----------------	----------

9. În anexa nr. 2, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 301 se introduc două noi poziții, pozițiile 302—310, cu următorul cuprins:

302	W57505004	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML SOL. INJ.	⚭	1	580,650000	671,060000	0,000000
303	W57505005	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML SOL. INJ.	⚭	10	553,645000	607,289000	0,000000
304	W57505008	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg./ml.	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 6 ML SOL. INJ.	⚭	10	168,193000	187,146000	0,000000
305	W57505010	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg./ml.	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 12 ML SOL. INJ.	⚭	1	360,390000	430,980000	0,000000
306	W57505011	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	GAMMANORM 165 mg./ml.	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 12 ML SOL. INJ.	⚭	10	333,388000	367,208000	0,000000

307	W57505013	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 24 ML. SOL. INJ.	⌘	1	690,780000	791,100000	0,000000
308	W57505014	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 24 ML. SOL. INJ.	⌘	10	663,775000	727,331000	0,000000
309	W57505016	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 48 ML. SOL. INJ.	⌘	1	1.351,550000	1.511,340000	0,000000
310	W57505017	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 48 ML. SOL. INJ.	⌘	10	1.324,550000	1.447,576000	0,000000

10. În anexa nr. 2, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.4 „Transplant renal combinat rinichi și pancreas”, după poziția 202 se introduc nouă noi poziții, pozițiile 203—211, cu următorul cuprins:

203	W57505004	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML. SOL. INJ.	⌘	1	580,650000	671,060000	0,000000
204	W57505005	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 20 ML. SOL. INJ.	⌘	10	553,645000	607,289000	0,000000
205	W57505008	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 6 ML. SOL. INJ.	⌘	10	168,193000	187,146000	0,000000
206	W57505010	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 12 ML. SOL. INJ.	⌘	1	360,390000	430,980000	0,000000
207	W57505011	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 12 ML. SOL. INJ.	⌘	10	333,388000	367,208000	0,000000
208	W57505013	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 24 ML. SOL. INJ.	⌘	1	690,780000	791,100000	0,000000

209	W57505017	W57505016	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 24 ML. SOL. INJ.	10	663,775000	727,331000	0,000000
210	W57505016	J06BA01	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 48 ML. SOL. INJ.	1	1.351,550000	1.511,340000	0,000000
211	W57505017	J06BA01	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ X 48 ML. SOL. INJ.	10	1.324,550000	1.447,576000	0,000000

11. În anexa nr. 4, 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 3 se introduce o nouă poziție, poziția 4, cu următorul cuprins:

4	W64430001	J06BA02	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 5 g/ 100 ml soluție perfuzabilă	SOL. PERF.	5 g/100 ml	KEDRION S.P.A.	ITALIA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ INCOLORĂ A 100 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ ȘI UN SET PENTRU ADMINISTRARE	1	1.168,260000	0,000000	0,000000
---	-----------	---------	---------	--	---	------------	------------	----------------	--------	--	---	--------------	----------	----------

12. În anexa nr. 4, la secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune”, punctul P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, după poziția 3 se introduce o nouă poziție, poziția 4, cu următorul cuprins:

4	W64430001	J06BA02	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	IG VENA 5 g/ 100 ml soluție perfuzabilă	SOL. PERF.	5 g/100 ml	KEDRION S.P.A.	ITALIA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ INCOLORĂ A 100 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ ȘI UN SET PENTRU ADMINISTRARE	1	1.168,260000	0,000000	0,000000
---	-----------	---------	---------	---	---	------------	------------	----------------	--------	--	---	--------------	----------	----------

13. În anexa nr. 4, la secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, după poziția 3 se introduce o nouă poziție, poziția 4, cu următorul cuprins:

4	W64430001	J06BA02	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	IG VENA 5 g/ 100 ml soluție perfuzabilă	SOL. PERF.	5 g/100 ml	KEDRION S.P.A.	ITALIA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ INCOLORĂ A 100 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ ȘI UN SET PENTRU ADMINISTRARE	1	1.168,260000	0,000000	0,000000
---	-----------	---------	---------	---	---	------------	------------	----------------	--------	--	---	--------------	----------	----------

14. În anexa nr. 4, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 3 se introduce o nouă poziție, poziția 4, cu următorul cuprins:

4	W64430001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	IG VENA 5 g/ 100 ml soluție perfuzabilă	SOL. PERF.	5 g/100 ml	KEDRION S.P.A.	ITALIA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ INCOLORĂ A 100 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ ȘI UN SET PENTRU ADMINISTRARE	1	1.168,2600 00	0,000000	0,000000
---	-----------	---------	--	---	---------------	------------	-------------------	--------	--	---	------------------	----------	----------

15. În anexa nr. 4, la secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.4 „Transplant renal combinat rinichi și pancreas”, după poziția 3 se introduce o nouă poziție, poziția 4, cu următorul cuprins:

4	W64430001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ **	IG VENA 5 g/ 100 ml soluție perfuzabilă	SOL. PERF.	5 g/100 ml	KEDRION S.P.A.	ITALIA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ INCOLORĂ A 100 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ ȘI UN SET PENTRU ADMINISTRARE	1	1.168,260000	0,000000	0,000000
---	-----------	---------	--	---	---------------	------------	-------------------	--------	--	---	--------------	----------	----------

Art. II. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și intră în vigoare începând cu luna iulie 2018.

Ministrul sănătății,
Sorina Pinte

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
Liliana Maria Mihai

EDITOR: GUVERNUL ROMÂNIEI



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.I.F. RO427282,
IBAN: RO55RNCB0082006711100001 Banca Comercială Română — S.A. — Sucursala „Unirea” București
și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 Direcția de Trezorerie și Contabilitate Publică a Municipiului București
(alocat numai persoanelor juridice bugetare)

Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: marketing@ramo.ro, internet: www.monitoruloficial.ro

Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1,
bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 021.401.00.73, fax 021.401.00.71 și 021.401.00.72

Tiparul: „Monitorul Oficial” R.A.



5 948493 094326