



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 188 (XXXII) — Nr. 470

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Miercuri, 3 iunie 2020

SUMAR

<u>Nr.</u>		<u>Pagina</u>
LEGI ȘI DECRETE		
71.	— Lege pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 73/2019 privind siguranța feroviară.....	2
282.	— Decret privind promulgarea Legii pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 73/2019 privind siguranța feroviară	2
DECIZII ALE PRIM-MINISTRULUI		
257.	— Decizie privind exercitarea, cu caracter temporar, de către doamna Liliana Anghel a funcției publice vacante din categoria înalților funcționari publici de secretar general al Ministerului Fondurilor Europene	3
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE		
973/699.	— 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	3–12
978.	— Ordin al ministrului sănătății pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății nr. 807/2020 pentru stabilirea atribuțiilor în activitatea de testare în vederea depistării infecției cu virusul SARS-CoV-2 la nivelul unor unități aflate în subordinea Ministerului Sănătății	13–14
979.	— Ordin al ministrului sănătății pentru aprobarea efectuării Studiului de seroprevalență a infecției SARS-CoV-2 pe teritoriul României	14–15

LEGI ȘI DECRETE

PARLAMENTUL ROMÂNIEI

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENATUL

LEGE**pentru aprobarea Ordonanței de urgență
a Guvernului nr. 73/2019 privind siguranța feroviară**

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

Articol unic. — Se aprobă Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 73 din 6 decembrie 2019 privind siguranța feroviară, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1002 din 12 decembrie 2019.

Această lege a fost adoptată de Parlamentul României, cu respectarea prevederilor art. 75 și ale art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.

p. PREȘEDINTELE CAMEREI
DEPUTAȚILOR,
FLORIN IORDACHE

p. PREȘEDINTELE SENATULUI,
ROBERT-MARIUS CAZANCIUC

București, 2 iunie 2020.
Nr. 71.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

DECRET**privind promulgarea Legii pentru aprobarea
Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 73/2019
privind siguranța feroviară**

În temeiul prevederilor art. 77 alin. (1) și ale art. 100 alin. (1) din Constituția României, republicată,

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

Articol unic. — Se promulgă Legea pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 73/2019 privind siguranța feroviară și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI
KLAUS-WERNER IOHANNIS

București, 2 iunie 2020.
Nr. 282.

DECIZII ALE PRIM-MINISTRULUI**GUVERNUL ROMÂNIEI****PRIM-MINISTRUL****DECIZIE**

**privind exercitarea, cu caracter temporar,
de către doamna Liliana Anghel a funcției publice vacante
din categoria înalților funcționari publici de secretar general
al Ministerului Fondurilor Europene**

Având în vedere propunerea Ministerului Fondurilor Europene formulată prin Adresa nr. 1.767/IMB din 27 mai 2020, înregistrată la Cabinetul prim-ministrului cu nr. 5/2.839 din 28 mai 2020,

în temeiul art. 29, art. 394 alin. (2) lit. d), art. 397 lit. b), art. 502 alin. (1) lit. f), art. 509 alin. (3) și art. 530 alin. (3) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 57/2019 privind Codul administrativ, cu modificările și completările ulterioare,

prim-ministrul emite prezenta decizie.

Articol unic. — Începând cu data de 12 iunie 2020, doamna Liliana Anghel, consilier clasa I, grad profesional superior la Direcția generală managementul resurselor umane și asigurarea capacității administrative, exercită, cu caracter temporar, funcția publică vacantă din categoria înalților funcționari publici de secretar general al Ministerului Fondurilor Europene, pentru o perioadă de 6 luni.

PRIM-MINISTRU
LUDOVIC ORBAN

Contrasemnează:
Secretarul general al Guvernului,
Antonel Tănase

București, 3 iunie 2020.
Nr. 257.

**ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE
ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE**

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
Nr. 973 din 2 iunie 2020

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
Nr. 699 din 28 mai 2020

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. NT 3.295/2020 al Ministerului Sănătății și nr. DG 1.170/28.05.2020 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. — 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 483, 484, 486, 487, 504, 505, 617—620 și 692 se abrogă.

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 331, 545, 694 și 695 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„331	W60913001	J02AC04	POSACONAZOLUM **	NOXAFIL 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	MERCK SHARP & DOHME LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE/AL X 24 COMPRIIMATE GASTROREZISTENTE	24	131,322916	144,731666	0,000000
545	W64693001	J02AC04	POSACONAZOLUM**	NOXAFIL 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE/AL X 24 COMPR. GASTROREZ.	24	131,322916	144,731666	0,000000
694	W66182005	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 24 ML SOL. INJ.	1	1.482,640000	1.654,230000	0,000000
695	W66182003	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 12 ML SOL. INJ.	1	756,320000	862,540000	0,000000*

3. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie” pozițiile 514 și 543—545 se abrogă.

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 687 se introduc cincisprezece noi poziții, pozițiile 688—702, cu următorul cuprins:

„688	W65904001	L01BA01	METHOTREXATUM	JYLAMVO 2 mg/ml	SOL. ORALĂ	2 mg/ml	THERAKIND (EUROPE) LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, CU ADAPTOR DIN PEJID PENTRU FLACON ȘI O SERINGĂ DOZATOARE DIN PP X 60 ML SOL. ORALĂ	1	622,970000	717,190000	0,000000
689	W66236001	L01XC16	DINUTUXIMAB BETA **1	QARZIBA 4,5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	4,5 mg/ml	EUSA PHARMA (NETHERLANDS) B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ, PREVĂZUT CU DOP DIN CAUCIUC ȘI SIGLIU DETAȘABIL DIN AL X 4,5 ML CONC. PT. SOL. PERF. (20 MG DINUTUXIMAB BETA)	1	40.065,530000	43.709,630000	0,000000

690	W64295001	L01XC32	ATEZOLIZUMAB**1	TECENTRIQ 1.200 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	1.200 mg/ 20 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 20 ML SOLUȚIE (1.200 MG)	PR	1	21.368,560000	23.329,910000	0,000000
691	W64833002	L01XE21	REGORAFENIBUM**1	STIVARGA	COMPR. FILM.	40 mg	BAYERAG	GERMANIA	CUTIE CU 3 FLAC. DIN PEID X 28 COMPR. FILM. (AMBALAJ MULTIPLU)	PR	84	116,211190	127,124523	0,000000
692	W60442002	L01XE21	REGORAFENIBUM**1	STIVARGA	COMPR. FILM.	40 mg	BAYER PHARMA AG	GERMANIA	CUTIE CU 3 FLACOANE DIN PEID DE CULOARE ALBĂ OPACĂ ÎNCHIS CU CAPAC CU FILET DIN PP/PP CU FOLIE DE SIGILARE ȘI DESICANT SITĂ MOLECULARĂ A CĂTE 28 COMPRIMATE FILMATE (AMBALAJ MULTIPLU)	PR	84	116,211190	127,124523	0,000000
693	W64527001	L01XE26	CABOZANTINIBUM**1 Ω	CABOMETYX 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	787,454333	859,598000	0,000000
694	W64528001	L01XE26	CABOZANTINIBUM**1 Ω	CABOMETYX 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	787,454333	859,598000	0,000000
695	W64529001	L01XE26	CABOZANTINIBUM**1 Ω	CABOMETYX 60 mg	COMPR. FILM.	60 mg	IPSEN PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	787,454333	859,598000	0,000000
696	W64628002	L01XE28	CERTINIBUM**1	ZYKADIA 150 mg	CAPS.	150 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE/AL X 90 CAPS.	PR	90	138,168888	151,028222	0,000000
697	W64294001	L01XE36	ALECTINIB**1 Ω	ALECENSA 150 mg	CAPS.	150 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	AMBALAJ MULTIPLU X 224 CAPSULE	PR	224	112,506071	122,802098	0,000000
698	W64447001	L01XE39	MIDOSTAURINUM**1 Ω	RYDAPT 25 mg	CAPS. MOI	25 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA-AL- PVC/AL X 112 (4X28) CAPS. MOI	PR	112	541,001160	590,032678	0,000000

699	W64450001	L01XE42	RIBOCICLIBUM**1 Ω	KISQALI 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PCTFE/PVC X 63 COMPR. FILM.	PR	63	241,746507	264,109523	0,000000
700	W64278001	L01XX02	ASPARAGINAZUM	KIDROLASE 10.000 U.I.	PULB. PT. SOL. INJ.	10.000 U.I.	DIRECT PHARMA LOGISTICS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 FLAC. CU PULB. PT. SOL. INJ.	PR	10	410,833000	451,624000	0,000000
701	W62932001	L01XX27	ARSENICUM TRIOXIDUM**1	TRISENOX 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	TEVA B.V.	OLANDA	CUTIE X 10 FIOLE CU CONC. PT. SOL. PERF. X 10 ML	PR	10	1.325,829000	1.448,971000	0,000000
702	W64986001	L04AX06	POMALIDOMIDUM**1	IMNOVID 4 mg	CAPS.	4 mg	CELGENE EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE X 21 CAPS.	PR	21	1.718,755238	1.875,262380	0,000000*

5. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice — Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, după poziția 19 se introduc opt noi poziții, pozițiile 20—27, cu următorul cuprins:

20	W65153001	L03AB13	PEGINTERFERON BETA-1A**1	PLEGRIDY 125 micrograme	SOL. INJ. ÎN PEN PREUMPLUT	FĂRĂ CONCEN- TRAȚIE	BIOGEN NETHERLANDS B.V.	OLANDA	CUTIE CU 2 PEN-URI PREUMPLUTE DE 125 MICROGRAME (PEN-URI CU ETICHETĂ GRI)	PR	2	1.396,110000	1.540,835000	0,000000
21	W64761001	L03AB13	PEGINTERFERON BETA-1A**1	PLEGRIDY 63 micrograme + 94 micrograme	SOL. INJ. ÎN PEN PRE- UMPLUT	FĂRĂ CONCEN- TRAȚIE	BIOGEN NETHERLANDS B.V.	OLANDA	PACHET DE ÎNȚIERE CONTINE 1 PEN PREUMPLUT DE 63 MICROGRAME (PEN CU ETICHETĂ PORTOCALIE, PRIMA DOZĂ) ȘI 1 PEN PREUMPLUT DE 94 MICROGRAME (PEN CU ETICHETĂ ALBASTRĂ, A DOUA DOZĂ)	PR	1	2.137,400000	2.367,920000	0,000000
22	W61735001	L03AB13	PEGINTERFERON BETA-1A**1	PLEGRIDY 63 micrograme + 94 micrograme	SOL. INJ. ÎN PEN PREUMPLUT	FĂRĂ CONCEN- TRAȚIE	BIOGEN IDEC LIMITED	MAREA BRITANIE	PACHET DE ÎNȚIERE CONTINE 1 PEN PREUMPLUT DE 63 MICROGRAME (PEN CU ETICHETĂ PORTOCALIE, PRIMA DOZĂ) ȘI 1 PEN PREUMPLUT DE 94 MICROGRAME (PEN CU ETICHETĂ ALBASTRĂ, A DOUA DOZĂ)	PR	1	2.137,400000	2.367,920000	0,000000

23	W61736001	L03AB13	PEGINTERFERON BETA-1A**1	PLEGRIDY 125 micrograme	SOL. INJ. ÎN PEN PREUMPLUT	FĂRĂ CONCENTRAȚIE	BOGEN IDEC LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 2 PEN-URI PREUMPLUTE DE 125 MICROGRAME (PEN-URI CU ETICHETĂ GRI)	PR	2	1.396,110000	1.540,835000	0,000000
24	W64461005	L04AA27	FINGOLIMODUM**1 Ω	GILENYA 0,5 mg	CAPS.	0,5 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/AL CU 28 CAPSULE	PR	28	243,070357	266,309642	0,000000
25	W57766001	L04AA27	FINGOLIMODUM**1 Ω	GILENYA 0,5 mg	CAPS.	0,5 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC/AL CU 28 CAPSULE	PR	28	243,070357	266,309642	0,000000
26	W64485001	L04AA36	OCRELIZUMAB**1 Ω	OCREVUS 300 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	300 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 10 ML CONC.	PR	1	29.101,550000	31.758,880000	0,000000
27	W64232001	L04AA36	OCRELIZUMAB**1 Ω	OCREVUS 300 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	300 mg	ROCHE REGISTRATION LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. X 10 ML CONC.	PR	1	29.101,550000	31.758,880000	0,000000

6. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratatamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 149—151 și 178 se modifică și vor avea următorul cuprins:

149	W61955001	A10BJ01	EXENATIDUM **	BYDUREON 2 mg	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ. CU ELIB. PREL.	2 mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	AMBALAJ X 4 STILOURI INJECTOARE (PEN-URI) PREUMPLUTE CU DOZĂ UNICĂ	PR	4	93,285000	111,217500	0,000000
150	W61682001	A10BJ01	EXENATIDUM**	BYETTA 10 µg/doză	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR PREUMPLUT	10 µg/doză	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE X 1 STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT (60 DOZE)	PR	1	328,500000	396,220000	0,000000
151	W61681001	A10BJ01	EXENATIDUM**	BYETTA 5 µg/doză	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR PREUMPLUT	5 µg/doză	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE X 1 STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT (60 DOZE)	PR	1	218,910000	267,250000	0,000000
178	W64922001	A10BJ01	EXENATIDUM**	BYDUREON 2 mg	SUSP. INJ. CU ELIB. PREL. ÎN STILOU INJECTOR (PEN)	2 mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	AMBALAJ X 4 STILOURI INJECTOARE (PEN-URI) PREUMPLUTE CU DOZĂ UNICĂ (BCISE)	PR	4	93,285000	111,217500	0,000000

7. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 192 se introduc cinci noi poziții, pozițiile 193—197, cu următorul cuprins:

193	W65786002	A10BJ06	SEMAGLUTIDUM **	OZEMPIC 0,5 mg	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	1,34 mg/ml	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 3 STILOURI INJECTOARE (PEN-URI) PREUMPLUTE + 12 ACE X 0,5 MG SEMAGLUTIDA	PRF	3	367,900000	413,726666	0,000000
194	W65785001	A10BJ06	SEMAGLUTIDUM **	OZEMPIC 0,25 mg	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	1,34 mg/ml	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 1 STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT + 4 ACE X 0,25 MG SEMAGLUTIDA	PRF	1	387,900000	460,960000	0,000000
195	W65787002	A10BJ06	SEMAGLUTIDUM **	OZEMPIC 1 mg	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	1,34 mg/ml	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 3 STILOURI INJECTOARE (PEN-URI) PREUMPLUTE + 12 ACE X 1 MG SEMAGLUTIDA	PRF	3	406,166666	455,440000	0,000000
196	W66482006	A11DA03	BENFOTIAMINUM	TIAVELLA 300 mg	COMPR. FILM.	300 mg	G.L. PHARMA GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 COMPR. FILM.	P6L	30	2,172333	2,746666	0,000000
197	W66520001	H04AA01	GLUCAGONUM	BAQSIMI 3 mg	PULB. NAZALĂ UNIDOZĂ	3 mg	ELI LILLY NEDERLAND BV	OLANDA	CUTIE X 1 FLACON CU DOZĂ UNICA	PRF	1	425,700000	502,160000	0,000000

8. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.4 „Mucoviscidoza”, poziția 21 se modifică și va avea următorul cuprins:

21	W52060001	J01GB01	TOBRAMYCINUM **	TOBI (R)	SOL. INHAL.	300 mg/5 ml	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANIA	CUTIE X 4 Plicuri din al; fiecare plic conține 7 fiole gemene din PEJD X 5 ml soluție de inhalat prin nebulizator	P-RF	56	58,060892	63,989464	0,000000
----	-----------	---------	-----------------	----------	-------------	-------------	----------------------	----------	---	------	----	-----------	-----------	----------

9. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.4 „Mucoviscidoza”, după poziția 32 se introduc două noi poziții, pozițiile 33 și 34, cu următorul cuprins:

„33	W66550001	A09AA02	PANCREATINUM **	PANKREAL 35000	CAPS. GASTROREZ.	420 mg	MYLAN HEALTHCARE GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID ÎNCHIS CU CAPAC DIN PP X 50 CAPS. GASTROREZ.	50	2,225600	2,717000	0,000000
34	W66587001	J01GB01	TOBRAMYCINUM **	TOBI 300 mg/5 ml	SOL. PT. INHALARE PRIN NEBULIZATOR	300 mg/5 ml	MYLAN IRE HEALTHCARE LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 4 PLICURI DIN AL; FIECARE PLIC CONTINE 7 FIOLE GEMENE DIN PEJD A 5 ML SOL. DE INHALAT PRIN NEBULIZATOR	56	58,080892	63,989464	0,000000

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” subpunctul P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, pozițiile 2, 3, 5, 6 și 30—33 se abrogă.

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 42 și 44 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„42	W66182005	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 24 ML SOL. INJ.	1	1.482,640000	1.654,230000	0,000000
44	W66182003	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 12 ML SOL. INJ.	1	756,320000	862,540000	0,000000

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 2, 3, 5, 6 și 30—33 se abrogă.

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 43 și 45 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„43	W66182005	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 24 ML SOL. INJ.	1	1.482,640000	1.654,230000	0,000000
45	W66182003	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 12 ML SOL. INJ.	1	756,320000	862,540000	0,000000

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.25 „Boala Castelman” se introduce un nou subprogram, subprogramul P6.26 „Mucopolizaharidoza tip IVA”, cu următorul cuprins:

„P6.26: Mucopolizaharidoza tip IVA

1	W63017001	A16AB12	ELOSULFASE ALFA **	VIMIZIM 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	BIOMARIN INTERNATIONAL LIMITED	IRLANDA	FLACON DE STICLĂ TRANSPARENTĂ DE 5 ML X 5 MG ALFA ELOSULFAZA	RE	1	3.486,040000	3.837,940000	0,000000
2	W63017001	A16AB12	ELOSULFASE ALFA **	VIMIZIM 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	BIOMARIN EUROPE LIMITED	MAREA BRITANIE	FLACON DE STICLĂ TRANSPARENTĂ DE 5 ML X 5 MG ALFA ELOSULFAZA	RE	1	3.486,040000	3.837,940000	0,000000

15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.26 „Mucopolizaharidoza tip IVA” se introduce un nou subprogram, subprogramul P6.27 „Boli rare — medicamente incluse condiționat utilizate în tratamentul spitalicesc”, cu următorul cuprins:

„P6.27: Boli rare — medicamente incluse condiționat utilizate în tratamentul spitalicesc

1	W65240002	A16AB15	VELMANAZA ALFA **1 Ω	LAMZEDE 10 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	10 mg	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.	ITALIA	FLACON DE 10 ML (STICLĂ DE TIP I) CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC, SIGILIU DIN ALUMINIU ȘI UN CAPAC FĂRĂ FILET, DETAȘABIL, DIN POLIPROPILENĂ	RE	1	4.638,750000	5.094,390000	0,000000
2	W64486001	A16AB17	CERLIPONASUM ALFA **1 Ω	BRINEURA 150 mg	SOL. PERF.	150 mg	BIOMARIN INTERNATIONAL LIMITED	IRLANDA	DIMENSIUNEA AMBALAJULUI CU 3 FLAC.: 2 FLAC. X 150 MG DE CERLIPONAZA ALFA ÎN 5 ML SOLUȚIE + 1 FLAC. X 5 ML SOLUȚIE DE SPĂLARE	RE	1	94.926,400000	103.508,060000	0,000000
3	W64494001	L04AX08	DARVADSTROCELUM **1 Ω	ALOFISEL 5 milioane celule/ml	SUSP. INJ.	30 milioane celule/6 ml	TAKEDA PHARMA A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 4 FLAC. DIN STICLĂ X 6 ML SUSP.	RE	1	279.347,640000	304.527,470000	0,000000

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.27 „Boli rare — medicamente incluse condiționat utilizate în tratamentul spitalicesc” se introduce un nou subprogram, subprogramul P6.28 „Limfangioleiomiomatoză”, cu următorul cuprins:

„P6.28: Limfangioleiomiomatoză

1	W65205001	L04AA10	SIROLIMUS **	RAPAMUNE 1 mg	DRAJ.	1 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	BELGIA	CUTIE X 30 DRAJ. (BLIST. PVC/PE/ACLAR)	RE	30	15,278666	17,925333	0,000000
2	W61479001	L04AA10	SIROLIMUS **	RAPAMUNE 1 mg	DRAJ.	1 mg	PFIZER LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE X 30 DRAJ. (BLIST. PVC/PE/ACLAR)	RE	30	15,278666	17,925333	0,000000

17. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, pozițiile 153, 154, 156, 157, 174, 175, 357—360 și 400 se abrogă.

18. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, pozițiile 115, 331 și 403—404 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„115	W60913001	J02AC04	POSACONAZOLUM **	NOXAFIL 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	MERCK SHARP & DOHME LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. PVC/PCT/AL X 24 COMPRIMATE GASTROREZISTENTE	BR	24	131,322916	144,731666	0,000000
331	W64693001	J02AC04	POSACONAZOLUM **	NOXAFIL 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE/AL X 24 COMPR. GASTROREZ.	BR	24	131,322916	144,731666	0,000000
403	W66182005	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 24 ML SOL. INJ.	BR	1	1.482,640000	1.654,230000	0,000000
404	W66182003	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 12 ML SOL. INJ.	BR	1	756,320000	862,540000	0,000000*

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană”, subprogramul P9.1: „Transplant medular”, după poziția 404 se introduce o nouă poziție, poziția 405, cu următorul cuprins:

„405	W63832001	L04AB01	ETANERCEPTUM **	ERELZI 50 mg	SOL. INJ.	50 mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 4 STILOURI INJECTOARE (PEN) PREUMPLUTE	BR	4	514,577500	570,427500	0,000000*
------	-----------	---------	-----------------	--------------	-----------	-------	-------------	---------	---	----	---	------------	------------	-----------

20. 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 144, 145, 147, 148, 165, 166 și 238—241 se abrogă.

21. 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 265 și 267 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„265	W66182003	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 12 ML SOL. INJ.	1	756,320000	862,540000	0,000000
267	W66182005	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ **	CUTAQUIG 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) SPRL	BELGIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ ÎNCHIS CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC X 24 ML SOL. INJ.	1	1.482,640000	1.654,230000	0,000000

22. La 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 155 se abrogă.

23. La 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 78 și 131 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„78	W60913001	J02AC04	POSACONAZOLUM **	NOXAFIL 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	MERCK SHARP & DOHME LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE/AL X 24 COMPRIMATE GASTROREZISTENTE	24	131,322916	144,731666	0,000000
131	W64693001	J02AC04	POSACONAZOLUM **	NOXAFIL 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC/PCTFE/AL X 24 COMPR. GASTROREZ.	24	131,322916	144,731666	0,000000

Art. II. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și se aplică începând cu luna iunie 2020.

Ministrul sănătății,
Nelu Tătaru

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
Adela Cojan

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN**pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății nr. 807/2020 pentru stabilirea atribuțiilor în activitatea de testare în vederea depistării infecției cu virusul SARS-CoV-2 la nivelul unor unități aflate în subordinea Ministerului Sănătății**

Văzând Referatul de aprobare nr. NT 3.414 din 2.06.2020 al Direcției generale de asistență medicală și sănătate publică din cadrul Ministerului Sănătății,

având în vedere prevederile art. 25 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

ținând cont de prevederile art. 3 lit. n) și q) din Hotărârea Guvernului nr. 1.414/2009 pentru înființarea, organizarea și funcționarea Institutului Național de Sănătate Publică, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 4 alin. (1) pct. 1 și art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. I. — Ordinul ministrului sănătății nr. 807/2020 pentru stabilirea atribuțiilor în activitatea de testare în vederea depistării infecției cu virusul SARS-CoV-2 la nivelul unor unități aflate în subordinea Ministerului Sănătății, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 389 din 14 mai 2020, se modifică și se completează după cum urmează:

1. Articolul 1 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 1. — (1) Institutul Național de Sănătate Publică, denumit în continuare *INSP*, coordonează și stabilește la nivel național prioritățile pentru activitatea de testare în vederea depistării infecției cu SARS-CoV-2, fiind instituția abilitată să colecteze toate datele despre rezultatele testărilor și să raporteze datele oficiale Ministerului Sănătății și altor autorități naționale și internaționale.

(2) *INSP* avizează propunerile primite de la coordonatorii regionali care au obligația raportării necesarului de creștere a capacităților de testare, justificat pe baza numărului de cazuri și/sau apariția de focare în regiunea coordonată.

(3) *INSP* are obligația ulterior avizării propunerilor menționate la alin. (2) să informeze Ministerul Sănătății.”

2. Articolul 2 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 2. — (1) Direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, denumite în continuare *DSP*, coordonează recoltarea și transportul probelor prelevate către laboratoare, în concordanță cu capacitatea maximă de testare a acestora și numărul de probe în așteptare.

(2) Unitățile sanitare sunt responsabile de prelevarea probelor pentru pacienții internați în cadrul acestora, precum și pentru propriul personal medical simptomatic. De asemenea, unitățile sanitare publice sau private au obligativitatea de a organiza centre de recoltare pentru persoanele asimptomatice incluse în Recomandările de prioritizare a testării pentru COVID-19, situație în care acestea sunt responsabile de procurarea recoltoarelor necesare pentru prelevare.

(3) Recoltarea probelor va fi efectuată de către reprezentanții direcțiilor de sănătate publică județene și a municipiului București, pentru contactii din focare și contactii cazurilor confirmate.

(4) Recoltarea probelor va fi efectuată de către Serviciul de ambulanță județean și al municipiului București (*SAJ*), în cazul persoanelor simptomatice aflate în izolare la domiciliu, a altor persoane simptomatice identificate de către personalul medical al *SAJ*, gravide simptomatice și persoane incluse în Recomandările de prioritizare a testării pentru COVID-19, care nu se pot deplasa la centrele de recoltare. Pentru ultima categorie, recoltarea se face în baza listelor furnizate de către *DSP*. *SAJ* va folosi recoltoare și recipiente de transport probe furnizate de către direcția de sănătate publică județeană și a municipiului București.”

3. Articolul 3 se abrogă.

4. Articolul 4 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 4. — (1) Unitățile sanitare care dețin laborator cu capacitate de testare pentru COVID-19 de tip RT-PCR, incluse sau nu în Programul național de supraveghere și control al bolilor transmisibile prioritare, vor efectua analiza probelor recoltate în laboratorul propriu.

(2) Unitățile sanitare care nu dețin laborator cu capacitate de testare pentru COVID-19 de tip RT-PCR vor solicita *DSP* preluarea probelor și transportul acestora la un alt laborator inclus în Programul național de supraveghere și control al bolilor transmisibile prioritare.

(3) Dacă unitatea sanitară are contract cu un laborator extern pentru testarea COVID-19, are obligația de a informa *DSP* și în acest caz spitalul se va ocupa direct de transportul probelor la laboratorul subcontractat.

(4) Probele recoltate de către reprezentanții serviciilor de ambulanță județene și municipiului București vor fi preluate de către direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București și trimise la laboratoarele care efectuează testarea.

(5) Direcțiile de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București se vor adresa prioritar celui mai apropiat laborator, pe care îl vor contacta în vederea trimerii probelor. În situația în care laboratorul are capacitatea de testare depășită, direcțiile de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București vor contacta Institutul Național de Sănătate Publică pentru a fi repartizate către un alt laborator inclus în program, astfel încât toate probele prelevate să fie prelucrate în maximum 24 de ore.”

5. După articolul 4 se introduc două noi articole, articolele 41 și 42, cu următorul cuprins:

„Art. 41. — (1) Toate rezultatele testărilor RT-PCR pentru COVID-19 de la laboratoare incluse sau nu în Programul național de supraveghere și control al bolilor transmisibile prioritare trebuie să fie raportate către Institutul Național de Sănătate Publică — Centrul Național de Supraveghere și Control al Bolilor Transmisibile, către direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București și către spitalul care a solicitat testarea. În cazul testelor pozitive, laboratoarele au obligația de a comunica imediat telefonic aceste rezultate la INSP.

(2) În cazul persoanelor la care recoltarea de probe s-a efectuat în regim ambulatoriu de către DSP sau SAJ, rezultatele sunt comunicate telefonic de către DSP, iar buletinul de analize

va fi transmis în format electronic (e-mail), fie către persoana de la care s-a făcut recoltarea probei, în cazul în care rezultatul este negativ, fie către spitalul în care va fi internat pacientul, în cazul în care acesta este pozitiv.

Art. 42. — Direcțiile de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București au obligația de a verifica zilnic raportările realizate în platforma alerte.ms.ro de către laboratoare și raportează Institutului Național de Sănătate Publică modalitatea de repartizare a probelor per laborator.”

Art. II. — Unitățile sanitare publice sau private, direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, Institutul Național de Sănătate Publică, Ministerul Sănătății și ministerele cu rețea sanitară proprie vor duce la îndeplinire prezentul ordin.

Art. III. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,
Nelu Tătaru

București, 2 iunie 2020.
Nr. 978.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN
pentru aprobarea efectuării Studiului de seroprevalență a infecției SARS-CoV-2
pe teritoriul României

Văzând Referatul de aprobare nr. NT 3.415 din 2.06.2020 al Direcției generale de asistență medicală și sănătate publică din cadrul Ministerului Sănătății,

având în vedere:

— prevederile art. 16 alin. (1) lit. a), art. 17 alin. (2) lit. I) și ale art. 25 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare,
în temeiul art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă efectuarea Studiului de seroprevalență a infecției SARS-CoV-2 pe teritoriul României, denumit în continuare *studiul*, în perioada iunie — septembrie 2020.

Art. 2. — Scopul studiului este de a estima gradul de răspândire a infecției SARS-CoV-2 în populația României, pentru a contribui la fundamentarea adecvată a măsurilor viitoare de protecție a sănătății populației.

Art. 3. — Studiul prevăzut la art. 1 se derulează pe baza și conform metodologiei elaborate de Institutul Național de Sănătate Publică.

Art. 4. — (1) Studiul se va derula prin laboratoare selectate de către direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, conform metodologiei prevăzute la art. 3.

(2) Prezentarea rezultatelor preliminare ale studiului se va realiza în cursul lunii septembrie 2020.

Art. 5. — În implementarea studiului sunt implicate următoarele instituții:

a) Ministerul Sănătății — având ca responsabilități principale coordonarea decizională și finanțarea cheltuielilor materiale necesare;

b) Institutul Național de Sănătate Publică (INSP) — având responsabilități de coordonare tehnică, prelucrare de probe și analiza datelor colectate;

c) coordonatorii DSPJ regionali pentru gestionarea situației COVID-19;

d) direcțiile de sănătate publică a municipiului București și județene (DSPMB, DSPJ);

e) laboratoarele selectate de la nivelul județului.

Art. 6. — Ministerul Sănătății are următoarele responsabilități:

a) coordonează studiul din punct de vedere decizional prin Direcția generală de asistență medicală și sănătate publică și secretarul de stat coordonator al Direcției generale de asistență medicală și sănătate publică (DGAMSP) care gestionează problemele de sănătate publică;

b) asigură finanțarea materialelor necesare desfășurării studiului din cadrul Programului național de supraveghere și control al bolilor transmisibile prioritare prin Agenția Națională pentru Programe de Sănătate;

c) monitorizează și facilitează, după caz, buna desfășurare a studiului, inițiind colaborări intersectoriale la nivel național, regional sau județean.

Art. 7. — Institutul Național de Sănătate Publică are următoarele responsabilități:

a) desemnează un comitet de implementare responsabil de coordonarea studiului la nivel național;

b) instruește responsabilii implicați în studiu de la nivelul regiunilor și al DSPJ;

c) furnizează sprijin tehnic coordonatorilor regionali și DSP pentru implementarea corectă și la timp a studiului;

d) planifică activitățile de primire și de prelucrare a probelor din toate regiunile/județele;

e) verifică tabelul de însoțire probe „Studiu de seroprevalență SARS-CoV-2 2020” transmis săptămânal de la nivelul laboratoarelor;

f) verifică gradul de completare a datelor în platforma on-line platforma Survey123 for ArcGIS;

g) efectuează investigațiile de laborator pentru probele de ser primite de la DSPJ/DSPMB;

h) încarcă în platformă rezultatele testărilor;

i) informează coordonatorii regionali și DSPJ/DSPMB asupra momentului când rezultatele sunt disponibile în platformă;

j) monitorizează gradul de înrolare și comunică regiunilor numărul probelor necesare pe regiuni, județe și grupe de vârstă;

k) oferă lămuriri și sprijin în situațiile neprevăzute care pot să apară în derularea studiului;

l) adoptă toate măsurile necesare pentru a finaliza studiul în timp util.

Art. 8. — Coordonatorii regionali pentru gestionarea situației COVID-19 pentru regiunile de dezvoltare ale României, desemnați prin ordin al ministrului, au următoarele responsabilități:

a) asigură coordonarea regională în vederea punerii în aplicare în mod unitar a metodologiei elaborate de Institutul Național de Sănătate Publică;

b) asigură planificarea și coordonarea activităților de transport de probe de la nivelul regiunii, în condițiile corespunzătoare de lanț de frig;

c) oferă sprijin tehnic județelor din regiune pentru planificarea și colectarea probelor, până la atingerea țintelor de selecție;

d) verifică săptămânal și oferă sprijin DSPJ pentru încărcarea datelor în platforma online.

Art. 9. — DSPJ/DSPMB au următoarele responsabilități:

a) nominalizează persoana/persoanele responsabilă/responsabile pentru derularea acestui studiu;

b) selectează laboratoarele care vor participa în studiu;

c) trimite lista laboratoarelor selectate în conformitate cu cerințele la coordonatorul regional la care DSPJ este arondat și la INSP — Centrul Național de Supraveghere și Control al Bolilor Transmisibile;

d) organizează colectarea săptămânală a probelor de ser de la laboratoare, însoțite de tabelul de însoțire probe și de documentele de consimțământ semnate de pacienții de la care provin probele;

e) verifică, la fiecare preluare de probe, la nivelul județului corespondența tabelului de însoțire probe cu numărul probelor și cu cel al formularelor de consimțământ informat;

f) creează codul de bare la nivelul DSPJ pe baza CNP-ului persoanei. Pe baza acestui cod vor putea fi încărcate în platforma Survey123 for ArcGIS informații referitoare la vârstă, sex, județ, localitate, mediu;

g) alocă fiecărei probe selectate codul unic de identificare (județeană) format din abrevierea auto a județului/numărul probei selectate în studiu (cu litere majuscule AG/001);

h) completează operativ în platforma online Survey123 for ArcGIS informațiile despre comorbidități (pe baza răspunsurilor completate de persoană în consimțământul informat), numele laboratorului de unde provin testele, județul de unde este laboratorul, data recoltării;

i) țin evidența numărului de probe care au fost recoltate și a numărului de probe care mai sunt necesare pentru atingerea țintelor de selecție;

j) stochează probele de ser preluate de la laboratoare la o temperatură de minus 20 de grade Celsius, până la preluarea acestora pentru transport către INSP;

k) informează persoanele înscrise pentru derularea studiului asupra rezultatelor testărilor, prin extragerea acestora din platforma online care participă la studiu;

l) respectă dispozițiile coordonatorilor DSPJ regionali și pun la dispoziția acestora toate datele solicitate/necesare.

Art. 10. — Laboratoarele selectate au următoarele responsabilități:

a) vor nominaliza un responsabil de studiu la nivelul laboratorului, care va organiza toate etapele metodologice și va răspunde de calitatea acestora;

b) vor organiza echipa locală implicată în derularea studiului la nivelul laboratorului;

c) vor informa persoanele care se adresează laboratorului pentru determinări de analize cu privire la studiu și le vor cere acordul de participare;

d) vor oferi persoanelor care sunt de acord să participe la studiu asistență și suport pentru completarea formularului de consimțământ, inclusiv cu datele despre starea de sănătate;

e) vor asigura înrolarea persoanelor eligibile — numai persoane care și-au exprimat consimțământul informat de participare la studiu;

f) vor asigura pentru fiecare grupă de vârstă numărul-țintă de înrolări, cu pasul de eșantionare stabilit;

g) vor asigura selectarea numărului de probe necesare, în conformitate cu criteriile stabilite;

h) vor stoca serurile reziduale în criotuburi, le vor numerota și le vor păstra la temperatura de minus 20 de grade Celsius, până la predarea către DSP (nu mai mult de 15 zile);

i) vor preda probele, împreună cu tabelul de însoțire de probe „Studiu de seroprevalență SARS-CoV-2 2020” și cu formularele de consimțământ informat la DSP.

Art. 11. — Ministerul Sănătății, Institutul Național de Sănătate Publică, direcțiile de sănătate publică a municipiului București și județene vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 12. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,
Nelu Tătaru

ABONAMENTE LA PUBLICAȚIILE OFICIALE PE SUPORT FIZIC
— Prețuri pentru anul 2020 —

Nr. crt.	Denumirea publicației	Valoare (TVA 5% inclus) — lei		
		12 luni	3 luni	1 lună
1.	Monitorul Oficial, Partea I	1.310	360	131
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
8.	Colecția Legislația României	500	130	
9.	Colecția Hotărâri ale Guvernului României	800		75

NOTĂ:

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

ABONAMENTE LA PRODUSELE ÎN FORMAT ELECTRONIC
— Prețuri pentru anul 2020 —

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	70 lei/an
--	-----------

Prețurile sunt exprimate în lei și conțin TVA.

Mai multe informații puteți găsi pe site-ul www.expert-monitor.ro, unde puteți aplica online comanda.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR



„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 246282