



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 190 (XXXIV) — Nr. 788

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Marti, 9 august 2022

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE	
Decizia nr. 158 din 17 martie 2022 referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 14 alin. (1) din Legea nr. 544/2001 privind liberul acces la informațiile de interes public și ale art. 5 alin. (2) și (3) din Legea nr. 677/2001 pentru protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și libera circulație a acestor date	2–3
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
2.367/507. — Ordin al ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate pentru modificarea și completarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora	4–15

DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

DECIZIA Nr. 158 din 17 martie 2022

referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 14 alin. (1) din Legea nr. 544/2001 privind liberul acces la informațiile de interes public și ale art. 5 alin. (2) și (3) din Legea nr. 677/2001 pentru protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și libera circulație a acestor date

Valer Dorneanu	— președinte
Cristian Deliorga	— judecător
Marian Enache	— judecător
Daniel Marius Morar	— judecător
Mona-Maria Pivniceru	— judecător
Gheorghe Stan	— judecător
Livia Doina Stanciu	— judecător
Elena-Simina Tănăsescu	— judecător
Varga Attila	— judecător
Cristina Cătălina Turcu	— magistrat-asistent

Cu participarea reprezentantului Ministerului Public, procuror Loredana Brezeanu.

1. Pe rol se află soluționarea excepției de neconstituționalitate a prevederilor art. 14 alin. (1) din Legea nr. 544/2001 privind liberul acces la informațiile de interes public și ale art. 5 alin. (2) și (3) din Legea nr. 677/2001 pentru protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și libera circulație a acestor date, excepție ridicată de Alexandru Firicel în Dosarul nr. 37.446/3/2015* al Curții de Apel București — Secția a VIII-a contencios administrativ și fiscal și care formează obiectul Dosarului Curții Constituționale nr. 1.085D/2018.

2. La apelul nominal lipsesc părțile, față de care procedura de înștiințare este legal îndeplinită.

3. Cauza fiind în stare de judecată, președintele Curții acordă cuvântul reprezentantului Ministerului Public, care solicită respingerea excepției de neconstituționalitate ca neîntemeiată, arătând că prin cadrul legal reglementat pentru prelucrarea datelor cu caracter personal s-a stabilit ca regulă existența consimțământului persoanei vizate în mod expres și neechivoc pentru prelucrare, dar au fost stabilite și excepțiile, respectiv atunci când acest consimțământ nu este necesar. Acțiunea reclamantului a fost respinsă de către instanță tocmai pentru lipsa consimțământului persoanelor vizate. Cu privire la art. 14 alin. (1) din Legea nr. 544/2001, face referire la jurisprudența Curții Constituționale, respectiv la Decizia nr. 738 din 8 octombrie 2020.

CURTEA,

având în vedere actele și lucrările dosarului, constată următoarele:

4. Prin Încheierea din 28 iunie 2018, pronunțată în Dosarul nr. 37.446/3/2015*, **Curtea de Apel București — Secția a VIII-a contencios administrativ și fiscal a sesizat Curtea Constituțională cu excepția de neconstituționalitate a prevederilor art. 14 alin. (1) din Legea nr. 544/2001 privind liberul acces la informațiile de interes public și ale art. 5 alin. (2) și (3) din Legea nr. 677/2001 pentru protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și libera circulație a acestor date.** Excepția a fost ridicată de Alexandru Firicel într-o cauză având ca obiect soluționarea recursului formulat împotriva sentinței civile prin care s-a respins cererea sa de a i se comunica, în temeiul Legii nr. 544/2001, lista cu numele, prenumele și funcția ocupată de angajații Serviciului Juridic din cadrul Direcției Generale de Poliție a Municipiului București.

5. În motivarea excepției de neconstituționalitate se arată, în esență, că „din moment ce agenți ai statului din Direcția Generală de Poliție a Municipiului București desfășoară o profesie specială (de „avocat” al instituției), ale căror date de identificare trebuie evidențiate în tabloul organizației profesionale a consilierilor juridici, înțeleg să își ascundă identitatea și să refuze cu vehemență această publicitate legitimă, profesională”, iar prin Decizia nr. 37 din 7 decembrie

2015, pronunțată de Înalta Curte de Casație și Justiție — Completul pentru dezlegarea unor chestiuni de drept, s-a statuat că orice informații care au ca scop identificarea unei persoane (în cazul agenților statului, de exemplu, grad, nume, prenume, funcție) trebuie anonimizate (ascunse publicului), este de domeniul evidenței că art. 14 alin. (1) din Legea nr. 544/2001 este neconstituțional, deoarece „îngrădește dreptul la viață privată al agenților statului”.

6. Autorul consideră că „dat fiind faptul că atât instanța de fond, cât și intimata Direcția Generală de Poliție a Municipiului București au ales să încalce art. 14 alin. (1) din Legea nr. 544/2001 și art. 5 alin. (2) și (3) din Legea nr. 677/2001” raportându-se la decizia anterior menționată și „refuzul explicit al poliștilor-juriști pe care intimata nu l-a dovedit în prezenta cauză prin depunerea acestor refuzuri la dosar”, rezultă cu certitudine că textele sunt neconstituționale, întrucât persoane din Direcția Generală de Poliție a Municipiului București „comit ilegalități, abuzuri, infracțiuni”, iar datele lor de identificare „trebuie menținute ascunse (implicit abuzurile, ilegalitățile, infracțiunile acestora)”.

7. **Curtea de Apel București — Secția a VIII-a contencios administrativ și fiscal**, contrar prevederilor art. 29 alin. (4) din Legea nr. 47/1992, nu și-a exprimat opinia asupra textelor de lege criticate.

8. Potrivit prevederilor art. 30 alin. (1) din Legea nr. 47/1992, încheierea a fost comunicată președinților celor două Camere ale Parlamentului, Guvernului și Avocatului Poporului, pentru a-și exprima punctele de vedere asupra excepției de neconstituționalitate invocate.

9. **Președinții celor două Camere ale Parlamentului, Guvernul și Avocatul Poporului** nu au comunicat punctele lor de vedere asupra excepției de neconstituționalitate.

CURTEA,

examinând încheierea de sesizare, raportul întocmit de judecătorul-raportor, concluziile procurorului, dispozițiile legale criticate, raportate la prevederile Constituției, precum și Legea nr. 47/1992, republicată, reține următoarele:

10. 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.

11. **Obiectul excepției de neconstituționalitate** îl constituie dispozițiile art. 14 alin. (1) din Legea nr. 544/2001 privind liberul acces la informațiile de interes public, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 663 din 23 octombrie 2001, și ale art. 5 alin. (2) și (3) din Legea nr. 677/2001 pentru protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și libera circulație a acestor date, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 790 din 12 decembrie 2001, având următorul cuprins:

— Art. 14 alin. (1) din Legea nr. 544/2001: *„Informațiile cu privire la datele personale ale cetățeanului pot deveni informații de interes public numai în măsura în care afectează capacitatea de exercitare a unei funcții publice.”;*

— Art. 5 alin. (2) și (3) din Legea nr. 677/2001: *„(2) Consimțământul persoanei vizate nu este cerut în următoarele cazuri:*

a) când prelucrarea este necesară în vederea executării unui contract sau antecontract la care persoana vizată este parte ori în vederea luării unor măsuri, la cererea acesteia, înaintea încheierii unui contract sau antecontract;

b) când prelucrarea este necesară în vederea protejării vieții, integrității fizice sau sănătății persoanei vizate ori a unei alte persoane amenințate;

c) când prelucrarea este necesară în vederea îndeplinirii unei obligații legale a operatorului;

d) când prelucrarea este necesară în vederea aducerii la îndeplinire a unor măsuri de interes public sau care vizează exercitarea prerogativelor de autoritate publică cu care este investit operatorul sau terțul căruia îi sunt dezvăluite datele;

e) când prelucrarea este necesară în vederea realizării unui interes legitim al operatorului sau al terțului căruia îi sunt dezvăluite datele, cu condiția ca acest interes să nu prejudicieze interesul sau drepturile și libertățile fundamentale ale persoanei vizate;

f) când prelucrarea privește date obținute din documente accesibile publicului, conform legii;

g) când prelucrarea este făcută exclusiv în scopuri statistice, de cercetare istorică sau științifică, iar datele rămân anonime pe toată durata prelucrării.

(3) Prevederile alin. (2) nu aduc atingere dispozițiilor legale care reglementează obligația autorităților publice de a respecta și de a ocroti viața intimă, familială și privată.”

12. Legea nr. 677/2001 a fost abrogată prin art. V alin. (1) din Legea nr. 129/2018 pentru modificarea și completarea Legii nr. 102/2005 privind înființarea, organizarea și funcționarea Autorității Naționale de Supraveghere a Prelucrării Datelor cu Caracter Personal, precum și pentru abrogarea Legii nr. 677/2001 pentru protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și libera circulație a acestor date, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 503 din 19 iunie 2018. Cu toate acestea, prevederile art. 5 alin. (2) și (3) din Legea nr. 677/2001 vor fi supuse controlului, întrucât prin Decizia nr. 766 din 15 iunie 2011, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 549 din 3 august 2011, Curtea Constituțională a reținut că „sunt supuse controlului de constituționalitate și legile sau ordonanțele ori dispozițiile din legi sau din ordonanțe ale căror efecte juridice continuă să se producă și după ieșirea lor din vigoare”.

13. În opinia autorului excepției de neconstituționalitate, prevederile de lege criticate contravin dispozițiilor constituționale ale art. 11 — *Dreptul internațional și dreptul intern*, ale art. 20 — *Tratatelor internaționale privind drepturile omului*, ale art. 41 alin. (1) — *Munca și protecția socială a muncii*, ale art. 53 — *Restrângerea exercițiului unor drepturi sau al unor libertăți*, precum și dispozițiilor art. 8 — *Dreptul la respectarea vieții private și de familie* din Convenția pentru apărarea drepturilor omului și a libertăților fundamentale.

17. Pentru considerentele expuse mai sus, în temeiul art. 146 lit. d) și al art. 147 alin. (4) din Constituție, 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 inadmisibilă, excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 14 alin. (1) din Legea nr. 544/2001 privind liberul acces la informațiile de interes public și ale art. 5 alin. (2) și (3) din Legea nr. 677/2001 pentru protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și libera circulație a acestor date, excepție ridicată de Alexandru Firicel în Dosarul nr. 37.446/3/2015* al Curții de Apel București — Secția a VIII-a contencios administrativ și fiscal.

Definitivă și general obligatorie.

Decizia se comunică Curții de Apel București — Secția a VIII-a contencios administrativ și fiscal și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Pronunțată în ședința din data de 17 martie 2022.

PREȘEDINTELE CURȚII CONSTITUȚIONALE

pentru prof. univ. dr. **VALER DORNEANU**,

în temeiul art. 426 alin. (4) din Codul de procedură civilă coroborat cu art. 14 din Legea nr. 47/1992 privind organizarea și funcționarea Curții Constituționale, semnează

MARIAN ENACHE

14. Examinând excepția de neconstituționalitate, Curtea observă că prin Decizia nr. 1.313 din 4 octombrie 2011, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 12 din 6 ianuarie 2012, a statuat că structura excepției de neconstituționalitate cuprinde 3 elemente: textul contestat din punctul de vedere al constituționalității, textul de referință pretins încălcat, precum și motivarea de către autorul excepției a relației de contrarietate existente între cele două texte, cu alte cuvinte, motivarea neconstituționalității textului criticat. Chiar dacă excepția de neconstituționalitate este în mod formal motivată, deci cuprinde cele 3 elemente, dar motivarea în sine nu are nicio legătură cu textul criticat, iar textul de referință este unul general, Curtea va respinge excepția ca inadmisibilă, fiind contrară art. 10 alin. (2) din Legea nr. 47/1992 (a se vedea în acest sens Decizia nr. 198 din 12 februarie 2009, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 151 din 11 martie 2009, sau, în cadrul controlului a priori, Decizia nr. 919 din 6 iulie 2011, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 504 din 15 iulie 2011).

15. Aplicând aceste considerente în cauza de față, se observă că autorul critică art. 14 din Legea nr. 544/2001, ce reglementează cu privire la situația excepțională în care datele personale ale cetățeanului pot deveni informații de interes public, respectiv atunci când acestea vizează capacitatea de exercitare a unei funcții publice, precum și art. 5 alin. (2) și (3) din Legea nr. 677/2001, ce reglementează situațiile de excepție în care consimțământul persoanei vizate de prelucrarea datelor cu caracter personal nu este cerut, prin raportare la textele constituționale cuprinse în art. 41 alin. (1), art. 53, 11 și 20, acestea din urmă raportate la art. 8 din Convenția pentru apărarea drepturilor omului și a libertăților fundamentale. Motivarea excepției constă în faptul că agenți ai statului din Direcția Generală de Poliție a Municipiului București „înteleg să își ascundă identitatea”, art. 14 alin. (1) din Legea nr. 544/2001 „este un text de lege care îngrădește dreptul la viață privată al agenților statului” și că textele criticate sunt neconstituționale, deoarece date de identificare ale persoanelor din Direcția Generală de Poliție a Municipiului București care comit ilegalități, abuzuri, infracțiuni trebuie menținute ascunse.

16. Analizând motivarea excepției de neconstituționalitate, Curtea reține că aceasta nu are nicio legătură cu textele criticate și nici cu cele de referință indicate. Așa fiind, excepția apare ca fiind nemotivată, contrar prevederilor art. 10 alin. (2) raportat la art. 29 alin. (1) din Legea nr. 47/1992 privind organizarea și funcționarea Curții Constituționale, urmând a fi respinsă ca inadmisibilă.

Magistrat-asistent,
Cristina Cătălina Turcu

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
Nr. 2.367 din 5 august 2022

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI
DE SĂNĂTATE
Nr. 507 din 29 iulie 2022

ORDIN

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

Văzând Referatul de aprobare nr. AR 13.856/2022 al Ministerului Sănătății și nr. DG 2.470 din 29.07.2022 al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, având în vedere:

— art. 58 alin. (4) și (5) și art. 221 alin. (1) lit. k) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul dispozițiilor art. 291 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare, și ale art. 17 alin. (5) din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 972/2006, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății și președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate emit următorul ordin:

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

1. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, pozițiile 291 și 563 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 403—406 și 540 se modifică și vor avea următorul cuprins:

403	W68252001	J05AE03	RITONAVIRUM**	RITONAVIR MYLAN 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 30 COMPR. FILM.	BR	30	1,581333	2,068333	0,000000
404	W59955001	J05AE03	RITONAVIRUM**	NORVIR 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ABBVIE LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLAC. PEID X 30 COMPR. FILM.	P-R/R	30	1,897600	2,482000	0,885666
405	W64691001	J05AE03	RITONAVIRUM**	NORVIR 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 30 COMPR. FILM.	BR	30	1,897600	2,482000	0,885666
406	W64015001	J05AE03	RITONAVIRUM**	RITONAVIR MYLAN 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	MYLAN S.A.S.	FRANȚA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 30 COMPR. FILM.	BR	30	1,581333	2,068333	0,000000
540	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC X 25 ML SOL. PERF. (2,5 G/25 ML)	BR	1	621,880000	716,000000	0,000000

3. 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 581 se introduce patru noi poziții, pozițiile 582—585, cu următorul cuprins:

582	W66225002	J02AC04	POSACONAZOLUM**	POSACONAZOLE ACCORD 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PE/PVDC/AL PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI DOZE X 24 X 1 COMPR. GASTROREZ.	BR	24	29,515000	33,760833	0,000000
583	W68235002	J05AR03	EMTRICITABINUM + TENOFOVIRUM DISOPROXIL	EMTRICITABINA/TENOFOVIR DISOPROXIL MYLAN 200 mg/245 mg	COMPR. FILM.	200 mg/245 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. (OPA/AL/PVC/AL) X 30 COMPR. FILM.	BR	30	7,804399	9,527599	5,321734
584	W68881001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OPTIGLOBIN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLACON A 100 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ	BR	1	4.499,990000	4.943,150000	0,000000
585	W68982001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 50 g/l	SOL. PERF.	50 g/l	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. A 200 ML SOL. PERF. + 1 SET DE ADMINISTRARE	BR	1	4.499,990000	4.943,150000	0,000000

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 333, 435, 439, 441, 443, 445, 449 și 450 se modifică și vor avea următorul cuprins:

333	W64588001	L01FF02	PEMBROLIZUMABUM**1 Ω	KEYTRUDA 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	MERCK SHARP & DOHME	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ X 4 ML CONCENTRAT (100 MG PEMBROLIZUMAB)	⊕	11.516,080000	12.590,690000	0,000000
435	W68199001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	VORTEMYEL 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INUJ.	3,5 mg	LABORMED PHARMA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. TRANSPARENT DIN STICLĂ INCOLORĂ (VOLUM NOMINAL DE 10 ML), CARE CONȚINE PULB. PT. SOL. INUJ.	⊕	802,488000	920,496000	1.400,574000
439	W61926001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB ACCORD 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INUJ.	3,5 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	MAREA BRITANIE	FLACON DIN STICLĂ DE TIPI CU CAPACITATEA DE 10 ML, PREVĂZUT CU DOP DIN CAUCIUC CLOROBUTILIC ȘI O CAPSĂ DIN ALUMINIU, CU UN CAPAC ROȘU, CE CONȚINE BORTEZOMIB 3,5 MG	⊕	802,488000	920,496000	589,804000
441	W61907001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	VORTEMYEL 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INUJ.	3,5 mg	ALVOGEN IPCO S.A.R.L.	LUXEMBURG	CUTIE CU 1 FLAC. TRANSPARENT DIN STICLĂ INCOLORĂ (VOLUM NOMINAL DE 10 ML), CARE CONȚINE PULB. PT. SOL. INUJ.	⊕	802,488000	920,496000	1.400,574000
443	W62997001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB DR. REDDY'S 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INUJ.	3,5 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CU CAPACITATE DE 10 ML CARE CONȚINE PULB. PT. SOL. INUJ.	⊕	802,488000	920,496000	2.713,974000
445	W65669001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB ACCORD 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INUJ.	3,5 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	FLACON DIN STICLĂ DE TIPI CU CAPACITATEA DE 10 ML, PREVĂZUT CU DOP DIN CAUCIUC CLOROBUTILIC ȘI O CAPSĂ DIN ALUMINIU, CU UN CAPAC ROȘU, CE CONȚINE BORTEZOMIB 3,5 MG	⊕	802,488000	920,496000	589,804000
449	W67920003	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB ACCORD 2,5 mg/ml	SOL INUJ.	2,5 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	FLACON DIN STICLĂ DE TIPI TRANSPARENTĂ, PREVĂZUT CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC DE CULOARE GRI ȘI CAPSĂ DIN ALUMINIU, CU CAPAC ROȘU, CE CONȚINE 1,4 ML DE SOLUȚIE INJECTABILĂ	⊕	802,488000	920,496000	1.172,444000

450	W65545001	L01XG01	BORTEZOMIBUM**1	BORTEZOMIB STADA 2,5 mg/ml	SOL. INJ.	2,5 mg/ml	STADA M&D — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU FLAC. DIN STICLĂ TIP I PREVĂZUT CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC ȘI CAPSĂ DIN AL.TIP FLIP-OFF, CU CAPAC COLORAT X 1,4 ML SOL. INJ.	⊕	←	802,488000	920,496000	947,374000*
-----	-----------	---------	-----------------	-------------------------------	-----------	-----------	-----------------------	---------	---	---	---	------------	------------	-------------

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 436, 440, 442, 446 și 523 se abrogă.
6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 646 se introduce nouă noi poziții, pozițiile 647—655, cu următorul cuprins:

647	W67871001	L01EA04	BOSUTINIBUM**1	BOSULIF 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	PFIZER EUROPE MA EEG	BELGIA	CUTIE CU BLIST. DIN PVC/PCTFE/PVC X 28 COMPR. FILM.	⊕	⊕	350,350000	383,244642	0,000000
648	W68239001	L01EX01	SUNITINIBUM**1	SUNITINIB TERAPIA 12,5 mg	CAPS.	12,5 mg	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PCTFE/AL X 28 CAPS.	⊕	⊕	88,212400	97,677500	0,000000
649	W68240001	L01EX01	SUNITINIBUM**1	SUNITINIB TERAPIA 25 mg	CAPS.	25 mg	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PCTFE/AL X 28 CAPS.	⊕	⊕	174,969199	192,242800	0,000057
650	W68242001	L01EX01	SUNITINIBUM**1	SUNITINIB TERAPIA 50 mg	CAPS.	50 mg	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PCTFE/AL X 28 CAPS.	⊕	⊕	348,779599	381,696071	0,000000
651	W68829001	L01EX02	SORAFENIBUM**1	SORAFENIB VIATRIS 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PVC-PE-PVDC/AL X 112 COMPR. FILM.	⊕	⊕	79,793750	87,315892	0,000000
652	W67937001	L01EX02	SORAFENIBUM**1	SORAFENIB SANDOZ 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	SANDOZ — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 28 COMPR. FILM.	⊕	⊕	106,027500	116,932500	0,000000
653	W68844001	L02B03	BICALUTAMIDUM	BICALUTAMIDA LABORMED 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	LABORMED PHARMA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 2 BLIST. PVC-PVDC/AL X 14 COMPR. FILM.	⊕	⊕	11,357570	13,865570	6,871572
654	W68845002	L02B06	EXEMESTANUM	EXEMESTAN LABORMED 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	LABORMED PHARMA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 3 BLIST. PVC-PVDC/AL X 10 COMPR. FILM.	⊕	⊕	2,320666	2,934333	0,000000
655	W68901001	M05BA03	ACIDUM PAMIDRONICUM**	PAMIDRONATE HOSPIRA 3 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	3 mg/ml	PFIZER ROMÂNIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLACON A 10 ML CONCENTRAT PENTRU SOLUȚIE PERFUZABILĂ	⊕	←	173,850000	212,240000	0,000000*

7. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 75 și 176—178 se abrogă.

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

94	W67394004	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	GLUAMET 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/850 mg	MERCK ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLISTERE DIN OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPRIMATE FILMATE	8	1,731600	2,189400	0,125100
100	W64183003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	DALTEX 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/850 mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 60 COMPR. FILM.	60	1,731600	2,189400	0,061600
101	W52551003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	EUCREAS 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/850 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	60	1,731600	2,189400	0,072933
102	W64470003	A10BD08	COMBINAȚII (VILDAGLIPTINUM + METFORMINUM)**	EUCREAS 50 mg/850 mg	COMPR. FILM.	50 mg/850 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE X 60 COMPR. FILM. (BLIST. PA/AL/PVC/AL)	60	1,731600	2,189400	0,072933
120	W64467005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	GALVUS 50 mg	COMPR.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. PA/AL/PVC//AL X 56 COMPR.	56	1,886607	2,303214	0,000000
121	W52375005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	GALVUS 50 mg	COMPR.	50 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 56 COMPR. (BLISTER PA/AL/PVC//AL)	56	1,886607	2,303214	0,000000
122	W64117005	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	DALMEVIN 50 mg	COMPR.	50 mg	MEDOCHEMIE LTD	CIPRU	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 56 COMPR.	56	1,883214	2,298928	0,000000
123	W66805004	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	GLUADDA 50 mg	COMPR.	50 mg	MERCK ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 COMPR.	30	1,863666	2,356333	0,000000
124	W66814002	A10BH02	VILDAGLIPTINUM**	AGARTHA 50 mg	COMPR.	50 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 COMPR.	30	1,826000	2,309000	0,000000

9. 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”, poziția 8 se modifică și va avea următorul cuprins:

8	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF. (2,5 G/25 ML)	1	621,880000	716,000000	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”, după poziția 24 se introduc două noi poziții, pozițiile 25 și 26, cu următorul cuprins:

25	W68882001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OPTIGLOBIN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLACON A 100 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ	DE	←	4.499,990000	4.943,150000	0,000000
26	W688982001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 50 g/l	SOL. PERF.	50 g/l	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. A 200 ML SOL. PERF. + 1 SET DE ADMINISTRARE	DE	←	4.499,990000	4.943,150000	0,000000

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” se introduce un nou subprogram, subprogramul P6.6 „Osteogeneză imperfectă”, cu următorul cuprins:

P6: Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever

P6.6: Osteogeneză imperfectă

1	W68901001	M05BA03	ACIDUM PAMIDRONICUM	PAMIDRONATE HOSPIRA 3 mg/ml	CONC. PT. SOL. PER.	3 mg/ml	PFIZER ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLACON A 10 ML CONCENTRAT PENTRU SOLUȚIE PERFUZABILĂ	DE	←	173,850000	212,240000	0,000000
---	-----------	---------	---------------------	--------------------------------	------------------------	---------	----------------------------	---------	---	----	---	------------	------------	----------

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.12 „Mucopolizaharidoză tip II (sindrom Hunter)”, după poziția 1 se introduce o poziție nouă, poziția 2, cu următorul cuprins:

2	W68717002	A16AB09	IDURSULFASUM**	ELAPRASE 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg/ml	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG IRELAND BR	IRLANDA	CUTIE X 4 FLAC. X 3 ML CONC. PT. SOL. PERF.	DE	←	11.674,542500	12.734,805000	0,000000
---	-----------	---------	----------------	---------------------	-------------------------	---------	---	---------	--	----	---	---------------	---------------	----------

13. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, pozițiile 6 și 11 se modifică și vor avea următorul cuprins:

6	W66174001	J06BA01	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ**	HYQVIA 100 mg/ml	SOL. PERF. SUBCUTANĂ	100 mg/ml	BAXALTA INNOVATIONS GMBH	AUSTRIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ PREVĂZUT CU DOP X 25 ML SOLUȚIE IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ (IG 10%) + 1 FLAC. DIN STICLĂ PREVĂZUT CU DOP X 1,25 ML SOLUȚIE HIALURONIDAZĂ UMANĂ RECOMBINATĂ (RHUPH20)	DE	←	730,240000	834,110000	0,000000
11	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC X 25 ML SOL. PERF. (2,5 G/25 ML)	DE	←	621,880000	716,000000	0,000000

14. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, după poziția 27 se introduc două noi poziții, pozițiile 28 și 29, cu următorul cuprins:

28	W688881001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OPTIGLOBIN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLACON A 100 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ	⚡	4.499,990000	4.943,150000	0,000000
29	W68982001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 50 g/l	SOL. PERF.	50 g/l	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. A 200 ML SOL. PERF. + 1 SET DE ADMINISTRARE	⚡	4.499,990000	4.943,150000	0,000000

15. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.22 „Angioedem ereditar”, pozițiile 4—6 se modifică și vor avea următorul cuprins:

4	W6736001	B06AC02	ICATIBANTUM**1	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg/ml	SHIRE PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED	IRLANDA	CUTIE X 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ X 3 ML + AC HIPODERMIC	⚡	3.279,420000	3.618,800000	0,000000
5	W68202001	B06AC02	ICATIBANTUM**1	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg/ml	TAKEDA PHARM. INTERNATIONAL AG IRELAND BRANCH	IRLANDA	CUTIE X 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ X 3 ML + AC HIPODERMIC	⚡	3.279,420000	3.618,800000	0,000000
6	W6758001	B06AC02	ICATIBANTUM**1	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg/ml	SHIRE ORPHAN THERAPIES GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ X 3 ML + AC HIPODERMIC	⚡	3.279,420000	3.618,800000	0,000000

16. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.27 „Boli rare — medicamente incluse condiționat”, pozițiile 10—13 se modifică și vor avea următorul cuprins:

10	W64641001	B02BX06	EMICIZUMABUM**Ω	HEMLIBRA 150 mg/ml	SOL. INJ.	150 mg/1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 0,4 ML SOL. INJ. (CONTINE 60 MG EMICIZUMAB)	⚡	15.488,170000	16.920,280000	0,000000
11	W64641002	B02BX06	EMICIZUMABUM**Ω	HEMLIBRA 150 mg/1 ml	SOL. INJ.	150 mg/1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 0,7 ML SOL. INJ. (CONTINE 105 MG EMICIZUMAB)	⚡	27.081,780000	29.557,330000	0,000000
12	W64641003	B02BX06	EMICIZUMABUM**Ω	HEMLIBRA 150 mg/1 ml	SOL. INJ.	150 mg/1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 1 ML SOL. INJ. (CONTINE 150 MG EMICIZUMAB)	⚡	38.675,450000	42.194,450000	0,000000
13	W64640001	B02BX06	EMICIZUMABUM**Ω	HEMLIBRA 30 mg/1 ml	SOL. INJ.	30 mg/1 ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 1 ML SOL. INJ. (CONTINE 30 MG EMICIZUMAB)	⚡	7.759,110000	8.495,590000	0,000000

17. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, poziția 79 se abrogă.

18. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, poziția 170 se modifică și va avea următorul cuprins:

„170	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC X 25 ML SOL. PERF. (2,5 G/25 ML)	☞	←	621,880000	716,000000	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 326 se introduc trei noi poziții, pozițiile 327—329, cu următorul cuprins:

„327	W66225002	J02AC04	POSACONAZOLUM**	POSACONAZOLE ACCORD 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PE/PVDC/AL PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI DOZE X 24 X 1 COMPR. GASTROREZ.	☞	☞	29,515000	33,760833	0,000000
328	W688881001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OPTIGLOBIN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLACON A 100 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ	☞	←	4.499,990000	4.943,150000	0,000000
329	W68982001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 50 g/l	SOL. PERF.	50 g/l	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. A 200 ML SOL. PERF. + 1 SET DE ADMINISTRARE	☞	←	4.499,990000	4.943,150000	0,000000

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, poziția 59 se abrogă.

21. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, după poziția 118 se introduc șase noi poziții, pozițiile 119—124, cu următorul cuprins:

„119	W63591022	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	☞	☞	13,832400	16,886400	2,033200
120	W63591021	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	☞	☞	13,832400	16,886400	2,033200
121	W63591023	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	☞	☞	13,832400	16,886400	2,033200

122	W63592029	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	PR/PRF	50	16,948800	20,691600	9,456400
123	W63592028	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	PR/PRF	50	16,948800	20,691600	9,456400
124	W63592027	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/PRF	50	16,948800	20,691600	9,456400

22. 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”, poziția 71 se abrogă.

23. 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”, poziția 157 se modifică și va avea următorul cuprins:

„157	W66549002	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 25 ML SOL. PERF. (2,5 G/25 ML)	TR	1	621,880000	716,000000	0,000000
------	-----------	---------	--	---------------------	------------	-----------	--------------------------------------	---------	---	----	---	------------	------------	----------

24. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.4 „Transplant renal, transplant combinat de rinichi și pancreas”, după poziția 222 se introduc opt noi poziții, pozițiile 223—230, cu următorul cuprins:

„223	W63591021	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/PRF	50	13,832400	16,886400	2,033200
224	W63591022	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	PR/PRF	50	13,832400	16,886400	2,033200

225	W63591023	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INJECTIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	PR/PRF	50	13,832400	16,886400	2,033200
226	W63592029	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INJECTIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	PR/PRF	50	16,948800	20,691600	9,456400
227	W63592028	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INJECTIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	PR/PRF	50	16,948800	20,691600	9,456400
228	W63592027	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INJECTIE	PR/PRF	50	16,948800	20,691600	9,456400
229	W68881001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	OPTIGLOBIN 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	BESMAX PHARMIA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLACON A 100 ML SOLUȚIE PERFUZABILĂ	PB	1	4.499,990000	4.943,150000	0,000000
230	W68982001	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	IG VENA 50 g/l	SOL. PERF.	50 g/l	BESMAX PHARMIA SOLUTIONS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. A 200 ML SOL. PERF. + 1 SET DE ADMINISTRARE	PB	1	4.499,990000	4.943,150000	0,000000

25. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, poziția 52 se abrogă.

26. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, după poziția 140 se introduc șase noi poziții, pozițiile 141—146, cu următorul cuprins:

„141	W63591021	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INJECTIE	PR/PRF	50	13,832400	16,886400	2,033200
------	-----------	---------	--------------	--------------------------------------	---------------------------------------	---------------------------	----------------------------	---------	--	--------	----	-----------	-----------	----------

142	W63591023	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	PR/PRF	50	13,832400	16,886400	2,033200
143	W63591022	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	PR/PRF	50	13,832400	16,886400	2,033200
144	W63592027	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/PRF	50	16,948800	20,691600	9,456400
145	W63592028	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	PR/PRF	50	16,948800	20,691600	9,456400
146	W63592029	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	PR/PRF	50	16,948800	20,691600	9,456400

27. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.7 „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu a pacienților transplantați”, poziția 41 se abrogă.

28. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.7 „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu a pacienților transplantați”, după poziția 131 se introduce o nouă poziție, poziția 132, cu următorul cuprins:

„132	W6225002	J02AC04	POSACONAZOLUM**	POSACONAZOLE ACCORD 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PE/PVDC/AL PERFORAT PENTRU ELIBERAREA UNEI DOZE X 24 X 1 COMPR. GASTROREZ	PR	24	29,515000	33,760833	0,000000
------	----------	---------	-----------------	-------------------------------	----------------------	--------	-----------------------------	--------	---	----	----	-----------	-----------	----------

29. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, după poziția 96 se introduc șase noi poziții, pozițiile 97—102, cu următorul cuprins:

97	W63591021	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI/AC DE INECȚIE	PR/P/RF	50	13,832400	16,886400	2,033200
98	W63591022	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI/AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	PR/P/RF	50	13,832400	16,886400	2,033200
99	W63591023	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI/AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	PR/P/RF	50	13,832400	16,886400	2,033200
100	W63592027	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI/AC DE INECȚIE	PR/P/RF	50	16,948800	20,691600	9,456400
101	W63592028	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI/AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	PR/P/RF	50	16,948800	20,691600	9,456400
102	W63592029	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 DE SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI/AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	PR/P/RF	50	16,948800	20,691600	9,456400

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

p. Ministrul sănătății,
Romică-Andrei Baciu,
secretar de stat

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

ABONAMENTE LA PUBLICAȚIILE OFICIALE PE SUPORT FIZIC

— Prețuri pentru anul 2022 —

Nr. crt.	Denumirea publicației	Valoare (TVA 5% inclus) — lei		
		12 luni	3 luni	1 lună
1.	Monitorul Oficial, Partea I	1.380	380	138
2.	Monitorul Oficial, Partea I, limba maghiară	1.640		150
3.	Monitorul Oficial, Partea a II-a	2.460		220
4.	Monitorul Oficial, Partea a III-a	470		50
5.	Monitorul Oficial, Partea a IV-a	1.880		170
6.	Monitorul Oficial, Partea a VI-a	1.750		160
7.	Monitorul Oficial, Partea a VII-a	600		55

NOTĂ:

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

ABONAMENTE LA PRODUSELE ÎN FORMAT ELECTRONIC

— Prețuri pentru anul 2022 —

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

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

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

Prețurile sunt exprimate în lei și conțin TVA.

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

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; 012329

C.I.F. RO427282, IBAN: RO55RNCB0082006711100001 BCR

și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 DTCPMB (alocat numai persoanelor juridice bugetare)

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

Adresa Centrului pentru relații cu publicul este: șos. Panduri nr. 1, bloc P33, sectorul 5, București; 050651.

Tel. 021.401.00.73, 021.401.00.78, e-mail: concursurifp@ramo.ro, convocariaga@ramo.ro

Pentru publicări, încărcați actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro/brp/>

