

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

pentru completarea Anexei la Ordinul ministrului sănătății nr. 368/2017 pentru aprobarea Normelor privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman

Văzând Referatul de aprobare nr./2025 al Direcției farmaceutică și dispozitive medicale din cadrul Ministerului Sănătății,

având în vedere prevederile art. 890 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. I - Anexa la Ordinul ministrului sănătății nr. 368/2017 pentru aprobarea Normelor privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 215 din 29 martie 2017, cu modificările și completările ulterioare, se completează după cum urmează:

1. La articolul 3, alineatul (1) după lit. u) se introduce o nouă literă, litera v), cu următorul cuprins:

”v) **medicamente perfuzabile** – medicamente din categoria soluțiilor apoase sau emulsii, izotonice, sterile și apirogene, care se administrează parenteral în volume de cel puțin 100ml/unitate, cu ajutorul unui dispozitiv de perfuzare, utilizate în principal pentru a furniza fluide, electroliți sau medicamente direct în circulația sanguină și ale căror denumire comună internațională și cod ATC sunt prevăzute în anexa nr. 9. Lista care include aceste medicamente se elaborează de către ANMDMR în baza informațiilor existente în Nomenclatorul medicamentelor de uz uman la data elaborării și se actualizează trimestrial.”

2. După articolul 20¹ se introduce un nou articol, articolul 20², cu următorul cuprins:
“**Art. 20²** – (1) Prin excepție de la prevederile art. 20, pentru medicamentele prevăzute în anexa nr. 9, destinate unităților sanitare, la calculul prețului cu ridicata maximal de distribuție se pot aplica nivelurile valorice pentru prețul de producător și cotele maxime de adaos prevăzute la art. 19.

(2) Prețurile pentru medicamentele prevăzute în anexa nr. 9, calculate conform prevederilor alin (1), se aprobă prin ordin al ministrului sănătății în anexă distinctă la Ordinul ministrului sănătății pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii de autorizație de punere pe piață a medicamentelor sau reprezentanții acestora, distribuitorii angro și furnizorii de servicii medicale și medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relații contractuale cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România, a prețurilor de referință generice și a prețurilor de referință inovative și au aceeași valabilitate ca medicamentele din Canamed.

3. Articolul 25 se modifică și va avea următorul cuprins:

“Anexele nr. 1 - 9 fac parte integrantă din prezentele norme.”

Art. II După anexa nr. 8 se introduce o nouă anexă, anexa nr. 9, care constituie anexă la prezentul ordin.

Art. III În termen de 30 de zile de la intrarea în vigoare a prezentului ordin, prețurile calculate conform prevederilor art. 20², alin (1), pentru medicamentele prevăzute în anexa nr. 9, cu preț aprobat în Canamed, se aprobă prin ordin al ministrului sănătății în anexă distinctă la Ordinul ministrului sănătății pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii de autorizație de punere pe piață a medicamentelor sau reprezentanții acestora, distribuitorii angro și furnizorii de servicii medicale și medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relații contractuale cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România, a prețurilor de referință generice și a prețurilor de referință inovative și au aceeași valabilitate ca medicamentele din Canamed.

Art. IV - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I și intră în vigoare la data publicării.

Ministrul sănătății,
Alexandru – Florin ROGOBETE

Anexă
(Anexa nr. 9 la norme)

Nr. Crt	Cod ATC	DCI	Cale de administrare	Forme farmaceutice
1	B05BB01	NATRII CHLORIDUM	parenterala	sol. perf., conc. pt. sol. perf.
2	B05BB01	SOLUȚII COMPUSE CU ELECTROLIȚI, NATRII LACTATIS	parenterala	sol. perf
3	B05XA02	NATRII HYDROGENI CARBONAS	parenterala	sol. perf
4	B05BA03	GLUCOSUM	parenterala	sol. perf
5	J01XD01	METRONIDAZOLUM	parenterala	sol. perf
6	N02BE01	PARACETAMOLUM	parenterala	sol. perf
7	B05BC01	MANNITOLUM	parenterala	sol. perf
8	A05BA	SOLUȚII COMPUSE CU L-ARGININA, SORBITOL	parenterala	sol. perf
9	B05DB	SOLUȚII COMPUSE CU GLUCOZA, ELECTROLITI, LACTAT	parenterala	sol. dial. perit
10	B05DB	SOLUTIE ELECTROLITICA CU CONTINUT DE GLUCOZA CU TAMPON LACTAT PENTRU DIALIZA	parenterala	sol. dial. perit
11	B05ZB	SOLUTIE ALCALINA DE HIDROGEN CARBONAT, SOLUTIE ACIDA CU ELECTROLITI SI GLUCOZA, PENTRU HEMOFILTRARE	parenterala	sol. pt. hemodializa/hemofiltrare
12	B05ZB	SOLUTIE PENTRU HEMODIALIZA SI HEMOFILTRARE	parenterala	sol. pt. hemodializa/hemofiltrare
13	B05ZB	SOLUTIE DE ELECTROLITI SI SOLUTIE TAMPON PENTRU HEMODIALIZA SI HEMOFILTRARE	parenterala	sol. pt. hemodializa/hemofiltrare