

**Nr. P**

 **SE APROBĂ,**

 **MINISTRUL SĂNĂTĂȚII**

 **Prof. univ. dr. Alexandru RAFILA**

**REFERAT DE APROBARE**

***Ref.: Modificarea și completarea******Ordinului ministrului sănătății nr. 2494/26.07.2023* pentru aprobarea preţurilor maximale ale medicamentelor de uz uman valabile în România care pot fi utilizate/comercializate exclusiv de farmaciile comunitare/oficinele locale de distribuţie/farmaciile cu circuit închis şi drogheriile care nu se află în relaţie contractuală cu casele de asigurări de sănătate şi/sau direcţiile de sănătate publică judeţene şi a municipiului Bucureşti sau/şi cu Ministerul Sănătăţii, cuprinse în Catalogul public.**

Potrivit *art. 890 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare*, *Ministerul Sănătăţii stabileşte, avizează şi aprobă, prin ordin al ministrului sănătăţii, preţurile maximale ale medicamentelor de uz uman cu autorizaţie de punere pe piaţă în România, cu excepţia medicamentelor a căror punere pe piaţă este autorizată de Agenţia Europeană a Medicamentelor prin procedură centralizată şi care sunt achiziţionate prin procedură centralizată la nivelul Comisiei Europene, a medicamentelor care au drept formă farmaceutică "gaz medicinal" şi a medicamentelor care se eliberează fără prescripţie medicală (OTC) şi nu se regăsesc în lista cuprinzând denumirile comune internaţionale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asiguraţii cu sau fără contribuţie personală pe bază de prescripţie medicală în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum şi denumirile comune internaţionale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naţionale de sănătate.*

 În conformitate cu dispozițiile *Ordinului ministrului sănătăţii nr. 368/2017 pentru aprobarea Normelor privind modul de calcul si procedura de aprobare a preturilor maximale ale medicamentelor de uz uman,* preţurile maximale ale medicamentelor autorizate de punere pe piaţă valabile în România care pot fi utilizate/comercializate exclusiv de farmaciile comunitare/oficinele locale de distribuţie/farmaciile cu circuit închis şi drogheriile care nu se află în relaţie contractuală cu casele de asigurări de sănătate şi/sau direcţiile de sănătate publică

judeţene şi a municipiului Bucureşti sau/şi cu Ministerul Sănătăţii,sunt înregistrate în **Catalogul Public**, aprobat prin ordin al ministrului sănătății.

 În data de 26 iulie 2023 a fost publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I nr. 695 și nr. 695 bis, *Ordinul ministrului sănătății nr. 2494/26.07.2023 pentru aprobarea preţurilor maximale ale medicamentelor de uz uman valabile în România care pot fi utilizate/comercializate exclusiv de farmaciile comunitare/oficinele locale de distribuţie/farmaciile cu circuit închis şi drogheriile care nu*

*se află în relaţie contractuală cu casele de asigurări de sănătate şi/sau direcţiile de sănătate publică judeţene şi a municipiului Bucureşti sau/şi cu Ministerul Sănătăţii, cuprinse în Catalogul public.*

 Potrivit prevederilor art. 21 alin. (1) din Normele privind modul de calcul şi procedura de aprobare a preţurilor maximale ale medicamentelor de uz uman aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 368/2017, cu modificările și completările ulterioare: ***”*Anual sau ori de câte ori este nevoie, în temeiul prezentelor norme, Canamed şi Catalogul public sunt aduse la zi prin includerea, modificarea sau excluderea preţurilor”.**

 Ținând cont de cele de mai sus, proiectul de ordin prevede modificarea și completarea Anexei la Ordinul ministrului sănătății nr. 2494/2023, după cum urmează, conform Notelor de ministru și a adreselor privind modificarea codurilor CIM înregistrate sub nr.:

**Anexa**:

1. Se completează Anexa:
* AR4893/19.03.2025;
* AR2127/11.02.2025;
* AR9528/29.05.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR3858/04.03.2025;
* AR3859/04.03.2025;
* AR10541/17.06.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR23575/21.12.2023 – medicament evaluat HTA;
* AR23574/21.12.2023 – medicament evaluat HTA;
* AR3911/05.03.2025;
* AR3477/27.02.2025;
* AR3474/27.02.2025;
* AR3473/27.02.2025;
* AR3586/03.03.2025;
* AR3581/03.03.2025;
* AR14030/22.08.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR10339/12.06.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR14031/22.08.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR12745/30.07.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR12743/30.07.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR12744/30.07.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR20036/09.12.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR9663/31.05.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR9662/31.05.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR17822/30.10.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR19869/05.12.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR11173/28.06.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR11039/26.06.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR10716/19.06.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR10832/21.06.2024 – medicament evaluat HTA;
* AR2385/14.02.2025;
* AR1951/07.02.2025;
* AR1378/29.01.2025;
* AR1604/03.02.2025;
* AR1143/23.01.2025;
* AR175/09.01.2025;
* AR1954/07.02.2025;
* AR6448/11.04.2025;
* AR5611/28.03.2025;
* PISEG497352/11.03.2025;
* PISEG493432/21.02.2025;
* PISEG490176/14.02.2025;
* PISEG490182/14.02.2025;
* PISEG490326/12.02.2025;
* PISEG490312/12.02.2025;
* PISEG490310/12.02.2025;
* PISEG490272/13.02.2025;
* PISEG490267/13.02.2025;
* PISEG490204/17.02.2025;
* PISEG490392/17.02.2025;
* PISEG490390/17.02.2025;
* PISEG490284/13.02.2025;
* PISEG490273/13.02.2025;
* PISEG490296/13.02.2025;
* PISEG490214/18.02.2025;
* PISEG490202/17.02.2025;
* PISEG490199/17.02.2025;
* PISEG490198/17.02.2025;
* PISEG490238/18.02.2025;
* PISEG490245/18.02.2025;
* PISEG490220/18.02.2025;
* GS 1 22873/06.03.2025;
* PISEG497064/16.03.2025;
* GS 1 22872/06.03.2025;
* PISEG493103/21.02.2025;
* PISEG491774/20.02.2025;
* PISEG490293/13.02.2025;
* PISEG490295/13.02.2025;
* PISEG491050/20.02.2025;
* PISEG493065/21.02.2025;
* PISEG490348/12.02.2025;
* PISEG490395/13.02.2025;
* PISEG490288/13.02.2025.

 Prin urmare, Anexa se completează cu prețurile pentru un număr de 74 medicamente noi, aprobate prin notele la care facem referire. Astfel,după poziția nr. 6781, ***se introduc pozițiile nr.*** 6782– 6855.

Medicamentele supuse procesului de evaluare HTA pentru care s-a emis o decizie de includere condiționată au fost incluse ca urmare a adreselor:

* Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. DG1527/03.03.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății- Direcția Farmaceutică și Dispozitive Medicale cu nr. P114/04.03.2025;
* Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România cu nr. 37717E/29.11.2024 înregistrată la Ministerul Sănătății cu nr. P105/03.03.2025;
* Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România cu nr.37698E/29.11.2024 înregistrată la Ministerul Sănătății cu nr. P106/03.03.2025.

 Prețurile aprobate prin notele de ministru menționate mai sus sunt actualizate la T2 2022 și sunt aliniate la prețurile aprobate prin OMS nr. 2494/2023.

1. Urmare Notelor de ministru și a adreselor privind modificarea codurilor CIM înregistrate înregistrate sub nr. se modifică Anexa:
* AR4797/18.03.2025;
* AR4802/18.03.2025;
* AR1862/06.02.2025;
* AR475/14.01.2025;
* AR274/10.01.2025;
* AR654/16.01.2025;
* AR812/20.01.2025;
* AR1215/27.01.2025;
* AR811/20.01.2025;
* AR1147/23.01.2025;
* AR21166/30.12.2024;
* AR1864/06.02.2025;
* AR971/22.01.2025;
* AR970/22.01.2025;
* AR275/10.01.2025;
* AR277/10.01.2025;
* AR1216/27.01.2025;
* AR1217/27.01.2025;
* AR3854/04.03.2025;
* AR3853/04.03.2025;
* AR3852/04.03.2025;
* AR1863/06.02.2025;
* AR1866/06.02.2025;
* AR1865/06.02.2025;
* AR6759/15.04.2025;
* AR6758/15.04.2025;
* AR2709/18.02.2025;
* AR2716/18.02.2025;
* AR2710/18.02.2025;
* AR2717/18.02.2025;
* AR2718/18.02.2025;
* PISEG497352/11.03.2025;
* PISEG493432/21.02.2025;
* PISEG490176/14.02.2025;
* PISEG490182/14.02.2025;
* PISEG490326/12.02.2025;
* PISEG490312/12.02.2025;
* PISEG490310/12.02.2025;
* PISEG490272/13.02.2025;
* PISEG490267/13.02.2025;
* PISEG490204/17.02.2025;
* PISEG490392/17.02.2025;
* PISEG490390/17.02.2025;
* PISEG490284/13.02.2025;
* PISEG490273/13.02.2025;
* PISEG490296/13.02.2025;
* PISEG490214/18.02.2025;
* PISEG490202/17.02.2025;
* PISEG490199/17.02.2025;
* PISEG490198/17.02.2025;
* PISEG490238/18.02.2025;
* PISEG490245/18.02.2025;
* PISEG490220/18.02.2025;
* GS 1 22873/06.03.2025;
* PISEG497064/16.03.2025;
* GS 1 22872/06.03.2025;
* PISEG493103/21.02.2025;
* PISEG491774/20.02.2025;
* PISEG490293/13.02.2025;
* PISEG490295/13.02.2025;
* PISEG491050/20.02.2025;
* PISEG493065/21.02.2025;
* PISEG490348/12.02.2025;
* PISEG490395/13.02.2025;
* PISEG490288/13.02.2025.

 **Se modifică pozițiile nr.** 118, 119, 168, 169, 170, 171, 172, 678, 706, 707, 708, 879, 880, 901, 1226, 1467, 1556, 1557, 1558, 1559, 1982, 1983, 1984, 1985, 1986, 2060, 2390, 2500, 2501, 2645, 2646, 2800, 2801, 2841, 2937, 3082, 3083, 3230, 3231, 3538, 3539, 4279, 4280, 4765, 4766, 4767, 4768, 4769, 4770, 5172, 5173, 5338, 5339, 5341, 5342, 5437, 5438, 5499,

5674, 5791, 5793, 5795, 5797, 5799, 5836, 6219, 6220 și 6486 ca urmare a notelor de ministru și a observațiilor prezentate mai jos (se modifică **68 poziții)**.

***Din numărul total de 68 poziții:***

*-* pentru 19 poziții, respectiv pentru medicamentele aflate sau care s-au aflat sub incidența contractelor cost-volum/cost-volum rezultat cuprinse la pozițiile nr. 168, 169, 170, 171, 172, 678, 901, 1982, 1983, 1984, 1985, 1986, 2645, 2646, 5172, 5173, 5499, 5836 și 6486.

au fost actualizate prețurile urmare corecție anuale și valabilitățile acestora, potrivit celor comunicate de CNAS prin adresa nr. DG 2318/31.03.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății cu nr. P150/01.04.2025;

- pentru 7 poziții, respectiv pentru medicamentele cuprinse la pozițiile nr. 706, 707, 708, 879, 880, 1226 și 2390 au fost majorate prețurile maximale potrivit solicitării deținătorului APP și Notei de preț avizată, cu respectarea prevederilor Ordinului ministrului sănătății nr. 368/2017 cu modificările și completările ulterioare, toate acestea fiind incluse în categoria medicamentelor esențiale;

- pentru un număr de 37 poziții, respectiv pentru medicamentele cuprinse la pozițiile nr. 118, 119, 1467, 1556, 1557, 1558, 1559, 2060, 2500, 2501, 2800, 2801, 2841, 2937, 3082, 3083, 3230, 3231, 3538, 3539, 4279, 4280, 4765, 4766, 4767, 4768, 4769, 4770, 5338, 5339 și 5341 **au fost modificate ca urmare a schimbării deținătorului APP potrivit cu cele cuprinse în notificările de preț.**

- pentru 5 poziții, respectiv pentru medicamentul cuprinse la pozițiile nr. 5791, 5793, 5795 și 5797 au fost diminuate prețurile maximale potrivit solicitării deținătorului APP și Notei de preț avizată, cu respectarea prevederilor Ordinului ministrului sănătății nr. 368/2017 cu modificările și completările ulterioare;

 ***c)***Pozițiile nr. 10, 11, 195, 196, 311, 314, 315, 316, 317, 444, 445, 1299, 1300, 1301, 1302, 1303, 1304, 1365, 1366, 1367,1776, 1777, 1896, 1897, 1898, 1899, 1928, 1929, 1930, 1931, 1946, 2166, 2167, 2358, 2471, 2558, 2904, 2905, 2951, 2952, 2953, 2954, 2955, 3098, 3099, 3100, 3212, 3213, 3214, 3215, 3259, 3260, 3261, 3775, 3776, 4260, 4902, 4903, 4904, 4905, 5562, 5563, 5564, 5565, 5566, 5567, 5629, 6474, 6478 și 6707 se abrogă ( 70 poziții).

* excluderea a 2medicamente de la pozițiile nr. 6474 și 6478 întrucât nu a fost puse pe piață conform Anexei nr. 4 la Norme;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 40773E/30.12.2024 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG1/217/08.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de

punere pe piață nr. 13367/2020/01-06 pentru medicamentul ABACAVIR/LAMIVUDINĂ TEVA 600mg/300mg, comprimate filmate;

* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 40779E/30.12.2024 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG1/213/08.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 9543/2016/01-08 pentru medicamentul DA-BONE 70mg/5600UI, comprimate;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 40776E/30.12.2024 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG1/215/08.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 14096/2021/01-04 pentru medicamentul ENTECAVIR TEVA 1mg, comprimate filmate;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 12137E/25.02.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/9832/27.02.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 9295/2016/01-02 pentru medicamentul GINKOR FORT, capsule;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 18976E/24.03.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG1/9067/25.03.2025 prin care

 se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 14960/2023/01 pentru medicamentul PLERIXAFOR ONKOGEN 20mg/ml, soluție injectabilă;

* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 6750E/04.02.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG1/4905/07.02.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 10049/2017/01 pentru medicamentul EPISINDAN 50mg, pulbere pentru soluție injectabilă;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 7881E/06.02.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG1/4893/07.02.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizaților de punere pe piață nr. 9900/2017/01-20, 9901/2017/01-20, 9902/2017/01-20 pentru medicamentele VAPRESS 40mg, VAPRESS 80mg, VAPRESS 160mg, comprimate filmate;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 6665E/03.02.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG1/4895/07.02.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de

punere pe piață nr. 13688/2021/01-02 pentru medicamentul AMBRISENTAN AOP 5mg, comprimate filmate;

* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 6758E/04.02.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG1/4901/07.02.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 14190/2021/01-02 pentru medicamentul ICATIBANT TERAPIA 30mg, soluție injectabilă în seringă preumplută;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 6753E/04.02.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG1/4903/07.02.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 10048/2017/01 pentru medicamentul EPISINDAN 10mg, pulbere pentru soluție injectabilă;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2948E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3846/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 7397/2015/01-21 pentru medicamentul PLATEL 75mg, comprimate filmate;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2926E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3834/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 15404/2024/01-07 pentru medicamentul ERELAN 400mg, comprimate filmate;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2952E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3848/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 7762/2015/01-02 pentru medicamentul APONIL 100mg, comprimate;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2962E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3854/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 13582/2020/01-14 pentru medicamentul SIRANALEN 300mg, capsule;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2972E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3856/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 9723/2017/2024 pentru medicamentul VERTIMED 8mg, comprimate;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2955E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3850/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizațiile de punere pe piață nr. 5179/2012/01-21, 5180/2012/01-21 și 5181/2012/01-21 pentru medicamentele AMICOR 10mg, AMICOR 20mg și AMICOR 40mg, comprimate filmate;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2989E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3864/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizațiile de punere pe piață nr. 8167/2015/01-09, 8168/2015/01-09 și , 8169/2015/01-09 pentru medicamentele LAPOZAN 5mg, LAPOZAN 10mg și LAPOZAN 15mg, comprimate filmate;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2943E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3844/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizațiile de punere pe piață nr. 4726/2012/01-08 și 4724/2012/01-08 pentru medicamentele ELIFY EP 75mg, ELIFY EP 150 mg, capsule cu eliberare prelungită;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2943E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3844/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizațiile de punere pe piață nr. 4726/2012/01-08 și 4724/2012/01-08 pentru medicamentele ELIFY EP 75mg, ELIFY EP 150 mg, capsule cu eliberare prelungită;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2932E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3838/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizațiile de punere pe piață nr. 10031/2017/01 și 10032/2017/01 pentru medicamentul KLERIMED 250mg, KLERIMED 500mg, comprimate filmate;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2898E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3824/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de

punere pe piață nr. 8742/2016/01-03 pentru medicamentul MEDOSTATIN 20mg, comprimate;

* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2911E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3828/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 13118/2020/01 și 13119/2020/01 pentru medicamentele FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 50mg și 150mg, capsule;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2916E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3830/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 12458/2019/01-20 și 12459/2019/01-20 pentru medicamentele MANTOMED 10mg și MANTOMED 20mg, capsule;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2976E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3858/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizației de punere pe piață nr. 13271/2020/01-06 pentru medicamentul AKTIPROL 400mg, comprimate;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2903E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3826/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizaților de punere pe piață nr. 8001/2015/01, 8002/2015/01 și 8003/2015/01 pentru medicamentele LISINOPRIL MEDO 5mg, LISINOPRIL MEDO 10mg, LISINOPRIL MEDO 20mg;
* urmare adresei Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România nr. 2983E/20.01.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății sub nr. REG2/3862/22.01.2025 prin care se comunică încetarea valabilității Autorizaților de punere pe piață nr. 12529/2019/01-18, 12530/2019/01-18 și 12531/2019/01-18 pentru medicamentele CONVERIDE 150mg/12,5mg, CONVERIDE 300mg/12,5mg, CONVERIDE 300mg/25mg, comprimate filmate;
* excluderea medicamentului HARVONI 90mg/400mg, cod cim W64756001 urmare adresei Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. DG835/07.02.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății cu nr. P52/10.02.2025;
* excluderea medicamentului OCALIVA 5mg cu codurile cim W64488001 și W69549001 urmare adresei Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. DG990/12.02.2025 înregistrată la Ministerul Sănătății cu nr. REG1/5635/17.02.2025;

 Pentru aceste considerente, a fost elaborat proiectul de **Ordin** **privind modificarea și completarea anexei *Ordinului ministrului sănătății nr. 2494/2023 pentru aprobarea preţurilor maximale ale medicamentelor de uz uman valabile în România******care pot fi utilizate/comercializate exclusiv de farmaciile comunitare/oficinele locale de distribuţie/farmaciile cu circuit închis şi drogheriile care nu se află în relaţie contractuală cu casele de asigurări de sănătate şi/sau direcţiile de sănătate publică judeţene şi a municipiului Bucureşti sau/şi cu Ministerul Sănătăţii,******cuprinse în Catalogul public*,** pe care – dacă sunteţi de acord – vă rugăm să-l aprobaţi în vederea postării pe site-ul Ministerului Sănătății la rubrica Transparență decizională.

**Monica Negovan**

**DIRECTOR**

Șef Serviciu Prețuri și Politica Medicamentului

Bogdan Predescu

Întocmit, Cristina Ioniță