

**APROB,**  
**p. MINISTRUL SĂNĂTĂȚII, INTERIMAR**  
**Stela Firu, Secretar de Stat**

**REFERAT DE APROBARE**

Potrivit art. 890 alin. (1) din *Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății*, republicată, cu modificările și completările ulterioare, "*Ministerul Sănătății stabilește, avizează și aprobă, prin ordin al ministrului sănătății, prețurile maxime ale medicamentelor de uz uman cu autorizație de punere pe piață în România, cu excepția medicamentelor a căror punere pe piață este autorizată de Agenția Europeană a Medicamentelor prin procedură centralizată și care sunt achiziționate prin procedură centralizată la nivelul Comisiei Europene, a medicamentelor care au drept formă farmaceutică "gaz medicinal" și a medicamentelor care se eliberează fără prescripție medicală (OTC) și nu se regăsesc în lista 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.*"

În conformitate cu dispozițiile Ordinului ministrului sănătății nr. 368/2017 pentru aprobarea Normelor privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, prețurile maxime ale medicamentelor de uz uman, 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 aflați în relație contractuală cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București sunt cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România (Canamed), aprobat prin ordin al ministrului sănătății.

În data de 19 decembrie 2024 a fost publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I nr. 1.284 și 1.284 bis, Ordinul ministrului sănătății nr. 5994/2024 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.

Potrivit prevederilor art. 21 alin. (1) din Ordinul Ministrului Sănătății nr. 368/2017: *”Anual sau ori de câte ori este nevoie, în temeiul prezentelor norme, Canamedul este adus la zi prin includerea, modificarea sau excluderea prețurilor”.*

Ținând cont de cele de mai sus, proiectul de ordin prevede modificarea și completarea Anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 5994/2024, după cum urmează:

Având în vedere Notele de ministru nr. CAZ2548/03.06.2026, CAZ4379/19.06.2026, CAZ4380/19.06.2026, CAZ5319/01.07.2026, CAZ5320/01.07.2026, CAZ5321/01.07.2026, CAZ5322/01.07.2026, CAZ5323/01.07.2026, CAZ5324/01.07.2026, CAZ5557/06.07.2026 și CAZ5558/06.07.2026 :

1. Anexa nr. 1 se completează cu prețurile pentru 10 medicamente noi. Astfel, după poziția nr. 7098 se introduc 10 poziții noi, pozițiile nr. 7099-7108.
2. În Anexa nr. 1 pozițiile nr. 6482, 7095 și 7097 se modifică.  
Poziția nr. 6482 se modifică prin prelungirea valabilității prețurilor până la data de 18.06.2027.  
La pozițiile nr. 7095 și 7097 se corectează forma de ambalare conform Nomenclatorului medicamentelor pentru uz uman al Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România și e-mailului înregistrat la Ministerul Sănătății nr. 2026/25.06.2026.
3. În Anexa nr. 1 poziția nr. 6643 se abrogă ca urmare emiterii unei noi autorizații privind furnizarea de medicamente pentru medicamentul Luminal 219 mg/ml.

Având în vedere faptul că în Anexă sunt cuprinse medicamente autorizate pentru acoperirea de nevoi speciale, care necesită includerea în CANAMED în regim de urgență, prezentul Proiect de Ordin va fi publicat pe site-ul Ministerului Sănătății la rubrica Transparență Decizională în condițiile art. 7 alin.(13) din Legea nr. 52/2003, Republicată, privind transparența decizională în administrația publică.

Pentru aceste considerente, a fost elaborat proiectul de Ordin privind modificarea și completarea Anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 5994/2024 pentru aprobarea prețurilor maximale 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, pe care – dacă sunteți de acord – *vă rugăm să-l aprobați.*

**DIRECTOR  
MONICA NEGOVAN**

**ȘEF SERVICIU PREȚURI ȘI POLITICA MEDICAMENTULUI  
BOGDAN PREDESCU**

Întocmit, cons. Cristina Ioniță