

ORDIN nr. 1072 din 25 septembrie 2025 privind modificarea și completarea anexelor nr. 1 și 2 la Ordinul ministrului sănătății nr. [5.994/2024](#) 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

Văzând Referatul de aprobare nr. R. 1.072 din 25.09.2025 al Direcției farmaceutice 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, ținând cont de prevederile 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](#), 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

Anexele nr. 1 și 2 la Ordinul ministrului sănătății nr. [5.994/2024](#) 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, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1284 și 1284 bis din 19 decembrie 2024, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează conform anexei care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. II

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și intră în vigoare începând cu data de 1.10.2025.

Ministrul sănătății,
Alexandru-Florin Rogobete

ANEXĂ: MODIFICĂRI ȘI COMPLETĂRI ale anexelor nr. 1 și 2 la Ordinul ministrului sănătății nr. [5.994/2024](#) 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

1. În anexa nr. 1, pozițiile nr. 195, 196, 197, 198, 199, 214, 921, 1191, 1192, 1193, 1694, 1813, 1847, 1848, 2119, 2532, 2533, 2534, 2535, 2670, 2807, 2929, 3775, 4017, 4018, 4264, 4265, 4441, 4442, 4701, 4702, 4941, 5078, 5219, 5541, 5542, 5611, 5642, 5828, 5844, 5874, 5875, 5877, 5883, 5884, 5885, 6252, 6346 și 6458 se modifică și vor avea următorul cuprins:

Nr. crt.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Jara	DCI
0	1	2	3	4	5	6	7
195	N	W70620001	AETHOXYSKLEROL 0,5%	SOL. INJ.	0,50%	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	LAUROMACROGOLUM 400
196	N	W70621001	AETHOXYSKLEROL 1%	SOL. INJ.	1,00%	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	LAUROMACROGOLUM 400
197	N	W70622001	AETHOXYSKLEROL 2%	SOL. INJ.	2%	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	LAUROMACROGOLUM 400
198	N	W70623001	AETHOXYSKLEROL 3%	SOL. INJ.	3%	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	LAUROMACROGOLUM 400
199		W64505001	AFINITOR 10 mg	COMPR.	10 mg	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED	EVEROLIMUS

214		W65973001	AJOVY 225 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	150 mg/ml	TEVA GMBH	FREMANEZUMABUM
921	DC	W69200001	BRUKINSA 80 mg	CAPS.	80 mg	BEIGENE IRELAND LIMITED - IRLANDA	ZANUBRUTINIBUM
1191		W68517002	CIBINQO 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	ABROCITINIBUM
1192		W68516002	CIBINQO 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	ABROCITINIBUM
1193		W68514002	CIBINQO 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	ABROCITINIBUM
1694		W67183003	DOPTELET 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM AB (PUBL)	AVATROMBOPAG
1813		W08543001	ECONAZOL ROMINKO 150 mg	OVULE	150 mg	ROMINKO - S.A.	ECONAZOLUM
1847		W65619003	ELIQUIS 2,5 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB/PFIZER EEIG - IRLANDA	APIXABANUM
1848		W65620009	ELIQUIS 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB/PFIZER EEIG - IRLANDA	APIXABANUM

2119	DC	W65149004	FAMPYRA	COMPR. CU ELIB. PREL.	10 mg	BIOGEN NETHERLANDS B.V.	FAMPRIDINE
2532		W64641003	HEMLIBRA 150 mg/ml	SOL. INJ.	150 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH - GERMANIA	EMICIZUMABUM
2533		W64641002	HEMLIBRA 150 mg/ml	SOL. INJ.	150 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH - GERMANIA	EMICIZUMABUM
2534		W64641001	HEMLIBRA 150 mg/ml	SOL. INJ.	150 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH - GERMANIA	EMICIZUMABUM
2535		W64640001	HEMLIBRA 30 mg/ml	SOL. INJ.	30 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH - GERMANIA	EMICIZUMABUM
2670		W64484002	IMOVANE 7,5 mg	COMPR. FILM.	7,5 mg	SANOFI ROMÂNIA - S.R.L.	ZOPICLONUM
2807		W08539001	IZOCONAZOL ROMINKO 600 mg	OVULE	600 mg	ROMINKO - S.A.	ISOCONAZOLUM
2929		W64588001	KEYTRUDA 25 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	25 mg/ml	MERCK SHARP & DOHME B.V. - OLANDA	PEMBROLIZUMABUM
3775		W67431001	NUBEQA 300 mg	COMPR. FILM.	300 mg	BAYER AG	DAROLUTAMIDUM

4017		W66653001	OTEZLA	COMPR. FILM.	30 mg	AMGEN EUROPE B.V. - OLANDA	APREMILASTUM
4018		W66652001	OTEZLA	COMPR. FILM.		AMGEN EUROPE B.V. - OLANDA	APREMILASTUM
4264		W70511006	POMALIDOMIDE ACCORD 3 mg	CAPS.	3 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U. - SPANIA	POMALIDOMIDUM
4265		W70512006	POMALIDOMIDE ACCORD 4 mg	CAPS.	4 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U. - SPANIA	POMALIDOMIDUM
4441	DC	W64388001	QUARELIN	COMPR.	400 mg/60 mg/40 mg	SANOFI ROMÂNIA - S.R.L.	COMBINAȚII (METAMIZOLUM NATRIUM + CAFEINUM + DROTAVERINUM)
4442		W67968001	QUARELIN	COMPR.	400 mg/60 mg/40 mg	OPELLA HEALTHCARE ROMÂNIA - S.R.L.	COMBINAȚII (METAMIZOLUM NATRIUM + CAFEINUM + DROTAVERINUM)
4701		W66574001	ROTEAS 30 mg	COMPR. FILM.	30 mg	BERLIN-CHEMIE AG - GERMANIA	EDOXABANUM
4702		W66575001	ROTEAS 60 mg	COMPR. FILM.	60 mg	BERLIN-CHEMIE AG - GERMANIA	EDOXABANUM

4941		W66053001	SKYRIZI 75 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	75 mg/0,83 ml	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG	RISANKIZUMABUM
5078		W64833002	STIVARGA	COMPR. FILM.	40 mg	BAYER AG	REGORAFENIBUM
5219		W66678001	TALZENNA 0,25 mg	CAPS.	0,25 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	TALAZOPARIBUM
5541	DC	W69028001	TUKYSA 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	SEAGEN B.V.	TUCATINIBUM
5542	DC	W69027001	TUKYSA 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	SEAGEN B.V.	TUCATINIBUM
5611		W69155001	VABYSMO 120 mg/ml	SOL. INJ.	120 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH	FARICIMABUM
5642		W67500001	VELPHORO 500 mg	COMPR. MAST.	500 mg	VIFOR FRESENIUS MEDICAL CARE RENAL PHARMA FRANCE - FRANȚA	OXIHIDROXID SUCROFERIC
5828		W64760001	VOSEVI 400 mg/100 mg/100 mg	COMPR. FILM.	400 mg/100 mg/100 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC - IRLANDA	SOFOSBUVIRUM + VELPATASVIRUM + VOXILAPREVIRUM

5844		W69462001	VYEPTI 100 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg/ml	H. LUNDBECK A/S	EPTINEZUMABUM
5874		W63896003	XARELTO 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	BAYER AG	RIVAROXABANUM
5875		W63897001	XARELTO 15 mg	COMPR. FILM.	15 mg	BAYER AG - GERMANIA	RIVAROXABANUM
5877		W63898001	XARELTO 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	BAYER AG - GERMANIA	RIVAROXABANUM
5883		W66577002	XELJANZ 11 mg	COMPR. ELIB. PREL.	11 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	TOFACITINIB
5884		W66577001	XELJANZ 11 mg	COMPR. ELIB. PREL.	11 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG	TOFACITINIB
5885		W65118001	XELJANZ 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG- BELGIA	TOFACITINIB
6252		W70844002	FAMPYRA	COMPR. CU ELIB. PREL.	10 mg	ACORDA THERAPEUTICS IRELAND LIMITED - IRELAND	FAMPRIDINE
6346		W70325001	FINJUVE PENTRU BĂRBAȚI 2,275 mg/ml	SPRAY CUT., SOL.	2,275 mg/ml	POLICHEM - S.A. - LUXEMBURG	FINASTERIDUM

6458		W67377001	EMTRICITABINA/TENOFOVIR DISOPROXIL TILLOMED 200 mg/245 mg	COMPR. FILM.	200 mg/245 mg	TILLOMED PHARMA GMBH - GERMANIA	EMTRICITABINUM + TENOFOVIRUM DISOPROXIL

"

2.În anexa nr. 1, pozițiile nr. 44, 45, 46, 48, 49, 333, 862, 1409, 1548, 1794, 1796, 1798, 1824, 1825, 2433, 2477, 2699, 3250, 3752, 3753, 4069, 4071, 4418, 5326, 5631, 5639, 6300, 6306, 6307, 6336, 6337, 6345, 6373, 6374, 6375, 6376, 6382, 6400, 6404, 6405, 6406 și 6407 se abrogă.

3.În anexa nr. 1, după poziția nr. 6594 se introduc 48 de noi poziții, pozițiile nr. 6595-6642, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Stare	Cod	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	C
0	1	2	3	4	5	6	7	8	
6595	N	W70381001	PADCEV 30 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	30 mg	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ENFORTUMABUM VEDOTINUM	Cutie cu 1 flac. x 30 mg pulb. pt. conc. pt. sol. perf. (3 ani)	L
6596	N	W70382001	PADCEV 20 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ENFORTUMABUM VEDOTINUM	Cutie cu 1 flac. x 20 mg pulb. pt. conc. pt. sol. perf. (3 ani)	L
6597	N	W71220001	ORSERDU 345 mg	COMPR. FILM.	345 mg	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ELACESTRANTUM	Cutie cu 28 compr. film.	L
6598	N	W71134001	WELIREG 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	BELZUTIFANUM	1 cutie ambalaj multiplu x 90 (3 cutii x 30) compr. film. (4 ani)	L

6599		W71110002	RETSEVMO 80 mg	COMPR. FILM.	80 mg	ELI LILLY NEDERLAND B.V. - ȚĂRILE DE JOS	SELPERCATINIBUM	Cutie cu blist. PVC/Al/OPA/Al x 56 compr. film. (3 ani)	L
6600		W71109002	RETSEVMO 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	ELI LILLY NEDERLAND B.V. - ȚĂRILE DE JOS	SELPERCATINIBUM	Cutie cu blist. PVC/Al/OPA/Al x 56 compr. film. (3 ani)	L
6601		W71155001	INTRAROSA	OVULE	6,5 mg	ENDOCEUTICS S.A. - BELGIA	PRASTERONUM	Cutie cu blist. PVC/PE care conțin 28 de ovule și 6 aplicatoare (3 ani)	G
6602		W71218001	ELTROMBOPAG ACCORD 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U. - SPANIA	ELTROMBOPAG	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al cu 28 x 1 compr. film. (2 ani)	B

6603		W71219001	ELTROMBOPAG ACCORD 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U. - SPANIA	ELTROMBOPAG	Cutie cu blist. OPA-AI-PVC/AI cu 28 x 1 compr. film. (doză unitară) (2 ani)	B
6604		W71097001	OMLYCLO 150 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	150 mg	CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT. - UNGARIA	OMALIZUMABUM	Cutie cu 1 seringă preumplută, cu protecție pentru ac (24 luni)	R
6605		W71096001	OMLYCLO 75 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	75 mg	CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT. - UNGARIA	OMALIZUMABUM	Cutie cu 1 seringă preumplută, cu protecție pentru ac (24 luni)	R
6606		W71030002	ELTROMBOPAG TEVA 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	TEVA PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	ELTROMBOPAG	Cutie cu blist. OPA-AI-PVC/AI x 28 compr. film. (2 ani)	B

6607		W71031002	ELTROMBOPAG TEVA 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	TEVA PHARMACEUTICALS - S.R.L. - ROMÂNIA	ELTROMBOPAG	Cutie cu blist. OPA-AI-PVC/AI x 28 compr. film. (2 ani)	B
6608		W70430001	DIMETIL FUMARAT MSN 240 mg	CAPS. GASTROREZ.	240 mg	MSN LABS EUROPE LIMITED - MALTA	DIMETHYL FUMARATE	Cutie cu blist. PVC-PE- PCDC/AI x 56 caps. gastrorez. (3 ani)	L
6609		W70429001	DIMETIL FUMARAT MSN 120 mg	CAPS. GASTROREZ.	120 mg	MSN LABS EUROPE LIMITED - MALTA	DIMETHYL FUMARATE	Cutie cu blist. PVC-PE- PCDC/AI x 14 caps. gastrorez. (3 ani)	L
6610		W71285001	SONDELWAY 20 micrograme/80 microlitri	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	20 micrograme/80 microlitri	ACCORD HEALTHCARE S.L.U. - SPANIA	TERIPARATIDUM	Cutie cu 1 stilou injector (pen) preumplut x 2,4 sol. inj. (28 doze x 20 µg/80 µl) (2 ani)	H
6611		W68072002	IMATINIB GRINDEKS 100 mg	CAPS.	100 mg	AS GRINDEKS - LETONIA	IMATINIBUM	Cutie cu 60 caps. (6 blist. PVC-PVDC/AI x 10 caps.) (5 ani)	L
6612		W68072003	IMATINIB GRINDEKS 100 mg	CAPS.	100 mg	AS GRINDEKS - LETONIA	IMATINIBUM	Cutie cu 120 caps. (12 blist. PVC-PVDC/AI x 10 caps.)	L
6613		W69501005	AXITINIB STADA 1 mg	COMPR. FILM.	1 mg	STADA M&D - S.R.L. - ROMÂNIA	AXITINIBUM	Cutie cu blist. OPA-AI-PVC/AI x 56 compr. film. (3 ani)	L
6614		W69502005	AXITINIB STADA 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	STADA M&D - S.R.L. - ROMÂNIA	AXITINIBUM	Cutie cu blist. OPA-AI-PVC/AI x 56 compr. film. (3 ani)	L

6615		W67079002	OFOST 16,7 micrograme/ml	SOL. INJ./PERF.	16,7 micrograme/ml	AS GRINDEKS - LETONIA	OXYTOCINUM	Cutie cu 10 fiole din sticlă borosilicată transparentă tip I, prevăzute cu inel sau punct de rupere a câte 1 ml sol. inj./perf. (5 ani - după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează imediat)	H
6616		W68171001	DEFERASIROX MSN LABORATORIES 360 mg	COMPR. FILM.	360 mg	VIVANTA GENERICS S.R.O. - REPUBLICA CEHĂ	DEFERASIROXUM	Cutie cu blist. PVC-PE- PvDC/Al x 30 compr. film. (2 ani)	V
6617		W68170001	DEFERASIROX MSN LABORATORIES 180 mg	COMPR. FILM.	180 mg	VIVANTA GENERICS S.R.O. - REPUBLICA CEHĂ	DEFERASIROXUM	Cutie cu blist. PVC-PE- PvDC/Al x 30 compr. film. (2 ani)	V
6618		W70801007	POSACONAZOL MSN 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg	MSN LABS EUROPE LIMITED - MALTA	POSACONAZOLUM	Cutie cu blist. Al/Al x 24 compr. gastrorez. (2 ani)	J
6619		W42139003	METRONIDAZOL A 5 g/l	SOL. PERF.	5 mg/ml	INFOMED FLUIDS - S.R.L. - ROMÂNIA	METRONIDAZOLUM	Cutie cu 20 flac. din sticlă incoloră (tip II), cu capacitatea de 250 ml a câte 200 ml sol. perf. (2 ani)	J
6620		W42138003	METRONIDAZOL B 5 g/l	SOL. PERF.	5 mg/ml	INFOMED FLUIDS - S.R.L. - ROMÂNIA	METRONIDAZOLUM	Cutie cu 20 flac. din sticlă incoloră (tip II), cu capacitatea de 250 ml a câte 200 ml sol. perf. (2 ani)	J
6621		W70264001	LIVOSTIN 20 mg/40 mg	COMPR.	20 mg/40 mg	TERAPIA - S.A. - ROMÂNIA	COMBINAȚII (CINARIZINUM + DIMENHIDRINATUM)	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 20 compr. (2 ani)	N
6622		W70758001	HYRIMOZ 40 mg/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	40 mg/0,4 ml	SANDOZ GMBH - AUSTRIA	ADALIMUMABUM	Cutie cu 2 seringi preumplute, cu dispozitiv de siguranță pentru ac,	L

								conținând 0,4 ml sol. (2 ani)	
6623		W70918003	CO-ATORIS 10 mg/20 mg	COMPR. FILM.	10 mg/20 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO - SLOVENIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 compr. film. (2 ani)	C
6624		W70920003	CO-ATORIS 10 mg/80 mg	COMPR. FILM.	10 mg/80 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO - SLOVENIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 30 compr. film. (2 ani)	C
6625		W70917003	CO-ATORIS 10 mg/10 mg	COMPR. FILM.	10 mg/10 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO - SLOVENIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. OPA-AI-PVC/AI x 30 compr. film. (2 ani)	C
6626		W70919003	CO-ATORIS 10 mg/40 mg	COMPR. FILM.	10 mg/40 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO - SLOVENIA	COMBINAȚII (EZETIMIBUM + ATORVASTATINUM)	Cutie cu blist. OPA-AI-PVC/AI x 30 compr. film. (2 ani)	C
6627		W70254001	MOUNJARO 15 mg	STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT (KWIKPEN)	15 mg	ELI LILLY NEDERLAND B.V. - OLANDA	TIRZEPATIDUM	1 stilou injector (pen) preumplut KwikPen, multidoză (15 mg/0,6 ml/doză) (2 ani)	A
6628		W70253001	MOUNJARO 12,5 mg	STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT (KWIKPEN)	12,5 mg	ELI LILLY NEDERLAND B.V. - OLANDA	TIRZEPATIDUM	1 stilou injector (pen) preumplut KwikPen, multidoză (12,5 mg/0,6 ml/doză) (2 ani)	A
6629		W69499002	TERIFLUNOMIDA MSN 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	MSN LABS EUROPE LIMITED - MALTA	TERIFLUNOMIDUM	Cutie cu blist. tip calendar OPA-AI-PVC/AI x 28 compr. film. (2 ani)	L
6630		W71259001	BRUKINSA 80 mg	CAPS.	80 mg	BEONE MEDICINES IRELAND LIMITED - IRLANDA	ZANUBRUTINIBUM	Cutie cu 1 flac. din HDPE x 120 caps. (3 ani)	L
6631		W71294001	TUKYSA 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG - BELGIA	TUCATINIBUM	Cutie cu blist. OPA/AI/PVC x 88 compr. film. (2 ani)	L
6632		W71295001	TUKYSA 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG - BELGIA	TUCATINIBUM	Cutie cu blist. OPA/AI/PVC x	L

								84 compr. film. (2 ani)	
6633		W71084002	CEDEPOS 125 mg	CAPS.	125 mg	HEATON K.S. - REPUBLICA CEHĂ	VANCOMYCINUM	Cutie cu blist. PVC-PE- Aclar/PE x 12 caps. (2 ani)	A
6634		W63163003	PROTOPIC 0,1%	UNGUENT	0,1%	LEO PHARMA A/S - DANEMARCA	TACROLIMUSUM	Cutie x 1 tub x 60 g (3 ani)	D
6635		W63162003	PROTOPIC 0,03%	UNGUENT	0,03%	LEO PHARMA A/S - DANEMARCA	TACROLIMUSUM	Cutie x 1 tub x 60 g (3 ani)	D
6636		W69365004	FINGOLIMOD MSN 0,5 mg	CAPS.	0,5 mg	MSN LABS EUROPE LIMITED - MALTA	FINGOLIMODUM	Cutie cu blist. PVC-PCTFE/Al x 28 caps. (3 ani)	L
6637		W70702004	RYBELSUS 9 mg	COMPR.	9 mg	NOVO NORDISK A/S - DANEMARCA	SEMAGLUTIDUM	Cutie cu blist. Al/Al x 90 comprimate (3 ani)	A
6638		W70701004	RYBELSUS 4 mg	COMPR.	4 mg	NOVO NORDISK A/S - DANEMARCA	SEMAGLUTIDUM	Cutie cu blist. Al/Al x 90 comprimate (3 ani)	A

6639		W70700002	RYBELSUS 1,5 mg	COMPR.	1,5 mg	NOVO NORDISK A/S - DANEMARCA	SEMAGLUTIDUM	Cutie cu blist. Al/Al x 30 comprimate (3 ani)	A
6640	N	W70910001	DAUNOBLASTINA 20 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	20 mg	PFIZER ROMÂNIA - S.R.L. - ROMÂNIA	DAUNORUBICINUM	Cutie cu 1 flacon cu pulbere și 1 fiolă cu solvent (3 ani)	LO
6641	N	W70454001	TETANUS GAMMA 250 UI/1 ml	SOL INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	250 UI/ml	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ ANTI-TETANICĂ	Cutie cu 1 seringă preumplută a 1 ml sol. inj. (3 ani)	JO
6642	N	W70382001	PADCEV 20 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg	CN UNIFARM - S.A. - ROMÂNIA	ENFORTUMABUM VEDOTINUM	Cutie cu 1 flac. x 20 mg pulb. pt. conc. pt. sol. perf. (3 ani)	LO

"

4.În anexa nr. 2 lista A, după poziția nr. 495 se introduc 2 noi poziții, pozițiile nr. 496 și 497, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt.	Cod_cim	Stare	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_anm	PRG pentru medicamente generice 65% actualiz. T2 2024 (lei)
496	W65487004		XOLAIR 150 mg	SOL. INJ.	150 mg	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED - IRLANDA	OMALIZUMABUM	Cutie cu 1 seringă preumplută x 1 ml sol. inj. (cu ac fix de mărimea 27) (15 luni)	R03DX05	inovativ	814,73
497	W65486001		XOLAIR 75 mg	SOL. INJ.	75 mg	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED	OMALIZUMABUM	Cutie cu 1 seringă preumplută	R03DX05	inovativ	376,63

								x 0,5 ml sol. inj. (15 luni)			
--	--	--	--	--	--	--	--	------------------------------------	--	--	--

"

5.În anexa nr. 2 lista B, după poziția nr. 1365 se introduc 3 noi poziții, pozițiile nr. 1366-1368, cu următorul cuprins:

"

Nr. crt	Cod_cim	Stare	Denumire produs	Forma	Concentrația	Firma/Țara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_anm	Preț referință generic (PRG)_actualiza T2 2024 (lei)
1366	W71084002		CEDEPOS 125 mg	CAPS.	125 mg	HEATON K.S. - REPUBLICA CEHĂ	VANCOMYCINUM	Cutie cu blist. PVC-PE-Aclar/PE x 12 caps. (2 ani)	A07AA09	generic	377,49
1367	W68072002		IMATINIB GRINDEKS 100 mg	CAPS.	100 mg	AS GRINDEKS - LETONIA	IMATINIBUM	Cutie cu 60 caps. (6 blist. PVC-PVDC/Al x 10 caps.) (5 ani)	L01EA01	generic	2.971,21
1368	W68072003		IMATINIB GRINDEKS 100 mg	CAPS.	100 mg	AS GRINDEKS - LETONIA	IMATINIBUM	Cutie cu 120 caps. (12 blist. PVC-PVDC/Al x 10 caps.)	L01EA01	generic	5.942,42

"

Publicat în Monitorul Oficial cu numărul 893 din data de 30 septembrie 2025