**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII**

**ORDIN**

**pentru aprobarea preţurilor maximale ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deţinătorii de autorizaţie de punere pe piaţă a medicamentelor sau reprezentanţii acestora, distribuitorii angro şi furnizorii de servicii medicale şi medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relaţii contractuale cu Ministerul Sănătăţii, casele de asigurări de sănătate şi/sau direcţiile de sănătate publică judeţene şi a municipiului Bucureşti, cuprinse în Catalogul naţional al preţurilor medicamentelor autorizate de punere pe piaţă în România, a preţurilor de referinţă generice şi a preţurilor de referinţă inovative**

Văzând Referatul de aprobare nr. ................./2024 al Direcției farmaceutică și dispozitive medicale din cadrul Ministerului Sănătăţii,

având în vedere prevederile art. 890 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările şi 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 maximale 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. 1 -**Se aprobă preţurile maximale ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deţinătorii de autorizaţie de punere pe piaţă a medicamentelor sau reprezentanţii acestora, distribuitorii angro şi furnizorii de servicii medicale şi medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relaţii contractuale cu Ministerul Sănătăţii, casele de asigurări de sănătate şi/sau direcţiile de sănătate publică judeţene şi a municipiului Bucureşti, cuprinse în Catalogul naţional al preţurilor medicamentelor autorizate de punere pe piaţă în România, denumit în continuare **Canamed**, prevăzut în anexa nr. 1.

**Art. 2 -**Se aprobă preţurile de referinţă generice, prevăzute în anexa nr. 2.

**Art. 3 -**Se aprobă preţurile de referinţă inovative, prevăzute în anexa nr. 3.

**Art. 4 -**Preţurile medicamentelor de uz uman cuprinse în Canamed sunt valabile până la data de **31.12.2025**, cu excepția medicamentelor pentru care în Anexa nr. 1 este menționată o altă dată de valabilitate a prețurilor maximale.

**Art. 5 -**La intrarea în vigoare a prezentului ordin se abrogă [Ordinul](javascript:OpenDocumentView(283964,%205366725);) ministrului sănătăţii nr. 2408/2023 pentru aprobarea preţurilor maximale ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deţinătorii de autorizaţie de punere pe piaţă a medicamentelor sau reprezentanţii acestora, distribuitorii angro şi furnizorii de servicii medicale şi medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relaţii contractuale cu Ministerul Sănătăţii, casele de asigurări de sănătate şi/sau direcţiile de sănătate publică judeţene şi a municipiului Bucureşti, cuprinse în Catalogul naţional al preţurilor medicamentelor autorizate de punere pe piaţă în România, a preţurilor de referinţă generice şi a preţurilor de referinţă inovative, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 683 şi 683bis din 25 iulie 2023, cu modificările şi completările ulterioare.

**Art. 6 –**Anexel nr. 1 -3 fac parte integrantă din prezentul ordin.

**Art. 7 -**Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, şi intră în vigoare începând cu **1 ianuarie 2025.**

Ministrul sănătății

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