

Nr. crt.	Nr. MF	Codul de clasificție	Denumirea	Descrierea tehnică	Adresa	Anul dobândirii/dării în folosință	Valoarea de inventar (lei)
20	104723	8.16.07	Diguri Mureș mal drept	l = 1,35 km, h = 4,5 m, codul hidrografic al cursului de apă IV.1, Steren = 34743 mp, Sconstr_C1-dig = 34743 mp, Sdesf_C1-dig = 34743 mp, CF nr. 306609 UAT Semlac	Țara: România; județul Arad; comuna Semlac	1968	220.886
21	104731	8.16.07	Dig Mureș mal drept	l = 4,375 km, h = 1,7 m, codul hidrografic al cursului de apă IV.1, Steren = 80581 mp, Sconstr_C1-dig = 80581 mp, Sdesf_C1-dig = 80581 mp, CF nr. 319049 UAT Nădlac	Țara: România; județul Arad; comuna Nădlac	1989	321.997
22	145296	8.16.07	Amenajare râu Mureș în zona Folt	Lind = 1,836 km, Hmed = 3 m, Lcons = 0,44 km, codul hidrografic al cursului de apă IV.1, Stotală = 27397 mp, Steren = 2989 mp, Sconstr_C1-dig = 2989 mp, Sdesf_C1-dig = 2989 mp, CF nr. 64503 UAT Rapoltu Mare, Steren = 10678 mp, Sconstr_C1-dig = 10678 mp, Sdesf_C1-dig = 10678 mp, CF nr. 64512 UAT Rapoltu Mare, Steren = 13730 mp, Sconstr_C1-dig = 13730 mp, Sdesf_C1-dig = 13730 mp, CF nr. 64515 UAT Rapoltu Mare	Țara: România; județul Hunedoara; comuna Rapoltu Mare	2002	1.936.899
23	167119	8.17.02	Baraj construcții + accesorii	Acumularea Hămăradia, Steren = 1391575 mp, Sconstr_C1-baraj = 33559 mp, Sdesf_C1-baraj = 33559 mp, CF nr. 103307 UAT Dumbrăvița, lungime = 822 m, H = 4,5 m, pâraul Hămăradia	Țara: România; județul Brașov; comuna Dumbrăvița	1981	3.000.000
24	167267	8.17.02	Acumulare Moacșa — Pădureni, echipament hidromecanic, priză de apă cu baraj	Steren = 722803 mp, Sconstr_C1-echipament_hidromecanic_priză_de_apă_cu_baraj = 21795 mp, Sdesf_C1-echipament_hidromecanic_priză_de_apă_cu_baraj = 21795 mp, CF nr. 28046 UAT Moacșa, volum brut total = 6,4 mil. mc, pâraul Pădureni, râul Negru	Țara: România; județul Covasna; comuna Moacșa	1983	3.445.664
TOTAL							314.170.853

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

pentru aprobarea segmentelor populaționale care beneficiază de prescrierea, eliberarea și decontarea în regim de compensare a medicamentelor imunologice folosite pentru producerea imunității active sau folosite pentru prevenirea unor boli transmisibile

Văzând Referatul de aprobare nr. AR/16.652 din 12.09.2023 al Direcției generale sănătate publică și programe de sănătate din cadrul Ministerului Sănătății, având în vedere art. 242 alin. (7) 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. 1. — Segmentele populaționale care beneficiază de prescrierea, eliberarea și decontarea în regim de compensare 50% din prețul de referință a DCI-urilor corespunzătoare medicamentelor imunologice folosite pentru producerea imunității active sau folosite pentru prevenirea unor boli transmisibile, de care beneficiază unele segmente populaționale în tratamentul ambulatoriu, cuprinse în sublista E — secțiunea E1 din anexa la Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei 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, republicată, cu modificările și completările ulterioare, sunt următoarele:

- a) pentru vaccinarea împotriva gripei: persoane cu vârstă ≥ 45 de ani și < 65 de ani, fără boli cronice;
- b) pentru vaccinarea împotriva infecției cu HPV: femeii cu vârstă ≥ 19 ani și ≤ 45 de ani.

Art. 2. — Segmentele populaționale care beneficiază de prescrierea, eliberarea și decontarea în regim de compensare 100% din prețul de referință a DCI-urilor corespunzătoare medicamentelor imunologice folosite pentru producerea imunității active sau folosite pentru prevenirea unor boli transmisibile, de care beneficiază unele segmente populaționale

în tratamentul ambulatoriu, cuprinse în sublista E — secțiunea E2 din anexa la Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, sunt următoarele:

a) pentru vaccinarea împotriva gripei:

1. copii cu vârsta ≥ 6 luni și < 19 ani;
2. gravide;
3. persoane cu vârsta ≥ 19 ani și < 65 de ani, aflate în una

dintre următoarele situații:

- 3.1. boli cardiovasculare cronice;
- 3.2. boli respiratorii cronice;
- 3.3. boli renale cronice;
- 3.4. boli hepatice cronice;
- 3.5. boli neurologice cronice;
- 3.6. boli metabolice;
- 3.7. boli oncologice;
- 3.8. boli autoimune;
- 3.9. malformații congenitale;
- 3.10. obezitate;
- 3.11. asplenie;
- 3.12. persoane cu infecție HIV/SIDA;
- 3.13. terapie imunosupresoare;
- 3.14. transplant;
- 3.15. imunosupresie congenitală;
4. persoane cu vârsta de peste 65 de ani;
5. personal de specialitate medico-sanitar și auxiliar;

b) pentru vaccinarea împotriva infecției pneumococice:

1. copiii cu vârsta < 19 ani, născuți înainte de 1.10.2017;
2. persoane cu vârsta ≥ 19 ani și < 65 de ani, aflate în una

dintre următoarele situații:

- 2.1. persoane cu infecție HIV/SIDA;
- 2.2. asplenie;
- 2.3. siclemie;
- 2.4. boli respiratorii cronice;
- 2.5. boli renale cronice;
- 2.6. implant cohlear;
- 2.7. terapie imunosupresoare;
- 2.8. transplant;
- 2.9. imunosupresie congenitală;
- 2.10. drenaj ventricular extern;
- 2.11. diabet zaharat;
- 2.12. boli cardiovasculare;
- 2.13. hepatopatii cronice;
- 2.14. leucemii, limfoame, mielom multiplu;
3. persoane cu vârsta ≥ 65 de ani;
4. personal de specialitate medico-sanitar și auxiliar;

c) pentru vaccinarea împotriva infecției meningococice:

1. persoane cu vârsta ≥ 6 luni și < 65 de ani, aflate în una

dintre următoarele situații:

- 1.1. persoane cu infecție HIV/SIDA;
- 1.2. asplenie;
- 1.3. siclemie;
- 1.4. boli oncologice;
- 1.5. terapie imunosupresoare;
- 1.6. transplant;
- 1.7. imunosupresie;

1.8. deficiențe persistente de componente ale complementului, pacienți care primesc recomandarea de tratament cu inhibitori de complement (anticorpi monoclonali umanizați), de exemplu: *pacienții cu hemoglobinurie paroxistică nocturnă (HPN)*, *sindrom hemolitic uremic atipic (SHUa)*, *miastenia gravis generalizată (MGg)* și *tulburare din spectrul neuromielitei optice (TSNMO)*;

2. persoane cu vârsta ≥ 65 de ani;

d) pentru vaccinarea împotriva infecției cu HPV:

— persoane cu vârsta ≥ 11 ani și < 19 ani;

e) pentru vaccinarea împotriva difteriei, tetanosului și pertusis-ului (tusei convulsive):

1. gravide: se recomandă vaccinarea cu vaccin combinat difteric—tetanic—pertusis acelular — dTpa, adsorbit;

2. rapel la fiecare 10 ani de la doza anterioară, pentru adulți;

3. persoane cu transplant medular/de celule stem hematopoetice;

4. contactii fără titru detectabil de anticorpi (IgG) ai persoanelor cu transplant;

f) pentru vaccinarea împotriva hepatitei B:

1. persoane dializate nevaccinate înainte de 1995 sau pacienți dializați cronic care necesită doze booster documentate serologic;

2. persoane cu infecție HIV/SIDA;

3. persoane cu transplant de organe, țesuturi sau celule de origine umană;

4. persoane care beneficiază de terapie imunosupresoare;

5. contactii direcți ai cazurilor confirmate cu hepatită B;

6. persoane cu hepatopatii cronice: hepatită C, ciroză, ficat nonalcoolic, hepatită autoimună, nivel persistent al ALT/AST de 2 ori mai mare decât normalul;

7. persoane cu asplenie;

8. persoane din grupa de vârstă 19—59 de ani cu diabet zaharat; pentru persoanele cu vârsta de peste 60 de ani recomandarea rămâne la latitudinea medicului curant;

9. persoane cu boli ereditare predispozante pentru ciroza hepatică: boala Wilson, deficit de alpha-1 antitripsină, hemocromatoză;

10. personal de specialitate medico-sanitar și auxiliar sanitar nevaccinat sau cu nivel al Ac antiHBs mai mic de 10 UI, după 3 doze de vaccin hepatitic B;

g) pentru vaccinarea împotriva varicelei:

— contactii fără titru detectabil de anticorpi (IgG) ai persoanelor cu transplant de organe, țesuturi sau celule de origine umană;

h) pentru vaccinarea împotriva rujeolei-oreionului-rubeolei:

1. persoane cu transplant medular;

2. contactii fără titru detectabil de anticorpi (IgG) ai persoanelor cu transplant de organe, țesuturi sau celule de origine umană.

Art. 3. — Direcțiile de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății, Casa Națională de Asigurări de Sănătate, direcțiile de sănătate publică județene și furnizorii de servicii medicale și medicamente vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 4. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

p. Ministrul sănătății,
Adriana Pistol,
secretar de stat