



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 173 (XVII) — Nr. 489

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Joi, 9 iunie 2005

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE	
Decizia nr. 198 din 14 aprilie 2005 referitoare la excepția de neconstituționalitate a Legii nr. 370/2004 pentru alegerea Președintelui României.....	2-3
Decizia nr. 205 din 14 aprilie 2005 referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 75 alin. 1 lit. a), art. 180 alin. 2 și art. 181 din Codul penal, precum și a dispozițiilor art. 255 din Codul de procedură penală.....	3-4
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
418. — Ordin al ministrului sănătății pentru aprobarea Catalogului național de programe de studii complementare în vederea obținerii de atestate de către medici, medici dentiști și farmaciști, precum și a Normelor metodologice de organizare și desfășurare a acestora.....	5-23
REPUBLICĂRI	
Hotărârea Guvernului nr. 453/2003 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață a aparatelor consumatoare de combustibili gazoși.....	23-32

DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

DECIZIA Nr. 198

din 14 aprilie 2005

referitoare la excepția de neconstituționalitate a Legii nr. 370/2004 pentru alegerea Președintelui României

Ioan Vida	— președinte
Nicolae Cochinescu	— judecător
Aspazia Cojocaru	— judecător
Constantin Doldur	— judecător
Acsinte Gaspar	— judecător
Kozsokár Gábor	— judecător
Petre Ninosu	— judecător
Ion Predescu	— judecător
Șerban Viorel Stănoiu	— judecător
Florentina Baltă	— procuror
Gabriela Dragomirescu	— magistrat-asistent șef

Pe rol se află soluționarea excepției de neconstituționalitate a Legii nr. 370/2004 pentru alegerea Președintelui României, excepție ridicată de Maria Cozma din Vaslui în Dosarul nr.13.175/2004 al Înaltei Curți de Casație și Justiție — Secția civilă și de proprietate intelectuală.

La apelul nominal se constată lipsa părții, față de care procedura de citare este legal îndeplinită.

Reprezentantul Ministerului Public pune concluzii de respingere a excepției de neconstituționalitate ca inadmisibilă, întrucât Curtea Constituțională nu este legal sesizată.

CURTEA,

având în vedere actele și lucrările dosarului, constată următoarele:

Prin **Încheierea nr. 6.392 din 16 noiembrie 2004, pronunțată în Camera de consiliu în Dosarul nr. 13.175/2004, Înalta Curte de Casație și Justiție — Secția civilă și de proprietate intelectuală** „a luat în examinare cererea formulată de Maria Cozma, la data de 12 noiembrie 2004, prin care invocă neconstituționalitatea Legii nr. 370 din 20 septembrie 2004 pentru alegerea Președintelui României”, cu prilejul contestării la Biroul Electoral Central a neînregistrării candidaturii sale la funcția de Președinte al României.

În motivarea excepției de neconstituționalitate se solicită ca „în ceea ce privește depunerea celor 200.000 de semnături prevăzute de Legea electorală” să se rețină, „ca necesitate juridică ontologică și primordială”, „inadmisibilitatea efectelor și consecințelor acestei legi de exercitare în drept a unui candidat independent, care este supus unei rigori neconstituționale, fiind silit să scoată din bugetul propriu sau de la alte organizații culturale sau politice bani pentru obținerea acestor semnături, ceea ce ar fi însemnat să accept de la bun început, pentru exercitarea acestui drept, care cere în primul rând apărarea demnității și onoarei unui președinte, un compromis șantajabil și crearea unor obligații de acordare a unor cadouri politice și altor favoruri de scop în compensarea eforturilor bănești angajate pentru a fi sprijinită financiar. Acest lucru amenință sever îndeplinirea atribuțiilor în exercitarea funcției de președinte prevăzute de articolul 80 din Constituția României”.

În opinia **Înaltei Curți de Casație și Justiție — Secția civilă și de proprietate intelectuală**, „dintr-o eroare administrativă, s-a înregistrat cauza drept contestație

electorală și o scoate de pe rol spre a fi trimisă Curții Constituționale, așa cum, de altfel, a cerut petenta prin cererea formulată”.

În conformitate cu dispozițiile art. 30 alin. (1) din Legea nr. 47/1992, încheierea de sesizare a fost comunicată președinților celor două Camere ale Parlamentului, Guvernului și Avocatului Poporului, pentru a-și exprima punctele de vedere asupra excepției de neconstituționalitate ridicate.

Guvernul consideră că excepția este inadmisibilă, întrucât în cauză nu sunt îndeplinite condițiile stabilite de art. 29 alin. (1) din Legea nr. 47/1992, „excepția nefiind ridicată în fața unei instanțe judecătorești, în accepțiunea dată de prevederile art. 126 alin. (1) din Constituție”.

Avocatul Poporului, având în vedere dispozițiile art. 29 alin. (4) din Legea nr. 47/1992, consideră că, „în absența opiniei instanței de judecată cu privire la excepția invocată”, „sesizarea Curții Constituționale prin încheierea din 16 noiembrie 2004 a Înaltei Curți de Casație și Justiție — Secția civilă și de proprietate intelectuală nu este legală”.

Președinții celor două Camere ale Parlamentului nu au comunicat punctele lor de vedere.

CURTEA,

examinând încheierea de sesizare, punctele de vedere ale Guvernului și Avocatului Poporului, raportul întocmit de judecătorul-raportor, concluziile reprezentantului Ministerului Public, dispozițiile legale criticate, raportate la prevederile Constituției, precum și dispozițiile Legii nr. 47/1992, reține următoarele:

Curtea Constituțională constată că este competentă, potrivit dispozițiilor art. 146 lit. d) din Constituție, precum și celor ale art. 1 alin. (2) și ale art. 2, 3, 10 și 29 din Legea nr. 47/1992, să soluționeze excepția de neconstituționalitate cu care a fost sesizată.

Examinând excepția de neconstituționalitate ridicată, Curtea Constituțională constată următoarele:

Potrivit art. 146 lit. d) din Constituție, Curtea decide asupra excepțiilor ridicate în fața instanțelor de judecată sau de arbitraj comercial privind neconstituționalitatea legilor sau ordonanțelor. De asemenea, în conformitate cu art. 29 alin. (1) din Legea nr. 47/1992 privind organizarea și funcționarea Curții Constituționale, excepția de neconstituționalitate poate viza numai acele prevederi dintr-o lege sau ordonanță în vigoare care are legătură cu soluționarea cauzei în orice fază a litigiului și oricare ar fi obiectul acestuia. Rezultă că instanța de contencios constituțional este legal sesizată în vederea declanșării controlului numai pe calea excepției de neconstituționalitate invocate într-un litigiu pendinte la o instanță de judecată și numai dacă are legătură cu soluționarea litigiului. Or, în cauză, excepția de neconstituționalitate a fost ridicată cu încălcarea prevederilor constituționale și legale menționate, astfel că, în temeiul art. 29 alin. (6) din Legea nr. 47/1992, aceasta urmează a fi respinsă ca inadmisibilă, Curtea Constituțională nefiind legal sesizată.

Față de cele de mai sus, în temeiul art. 146 lit. d) și al art. 147 alin. (4) din Constituție, precum și al art. 1—3, al art. 11 alin. (1) lit. A.d) și al art. 29 din Legea nr. 47/1992,

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

În numele legii

DECIDE:

Respinge ca inadmisibilă excepția de neconstituționalitate a Legii nr. 370/2004 pentru alegerea Președintelui României, excepție ridicată de Maria Cozma din Vaslui în Dosarul nr. 13.175/2004 al Înaltei Curți de Casație și Justiție — Secția civilă și de proprietate intelectuală.

Definitivă și general obligatorie.

Pronunțată în ședința publică din data de 14 aprilie 2005.

PREȘEDINTELE CURȚII CONSTITUȚIONALE,
prof. univ. dr. **IOAN VIDA**

Magistrat-asistent șef,
Gabriela Dragomirescu

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

DECIZIA Nr. 205

din 14 aprilie 2005

referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 75 alin. 1 lit. a), art. 180 alin. 2 și art. 181 din Codul penal, precum și a dispozițiilor art. 255 din Codul de procedură penală

Ioan Vida	— președinte
Nicolae Cochinescu	— judecător
Aspazia Cojocaru	— judecător
Constantin Doldur	— judecător
Acsinte Gaspar	— judecător
Kozsokár Gábor	— judecător
Petre Ninosu	— judecător
Ion Predescu	— judecător
Șerban Viorel Stănoiu	— judecător
Marinela Mincă	— procuror
Marieta Safta	— magistrat-asistent

Pe rol se află soluționarea excepției de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 75 alin. 1 lit. a), art. 180 alin. 2 și art. 181 din Codul penal, precum și a dispozițiilor art. 255 din Codul de procedură penală, excepție ridicată de Vergil Catană în Dosarul nr. 746/P/2004 al Tribunalului Călărași.

La apelul nominal lipsește autorul excepției, față de care procedura de citare a fost legal îndeplinită.

Reprezentantul Ministerului Public pune concluzii de respingere a excepției de neconstituționalitate ca inadmisibilă, arătând că nu intră în competența Curții Constituționale cenzurarea eventualelor neregularități referitoare la încadrarea juridică a faptelor prevăzute de legea penală.

CURTEA,

având în vedere actele și lucrările dosarului, reține următoarele:

Prin Încheierea din 24 noiembrie 2004, pronunțată în Dosarul nr. 746/P/2004, **Tribunalul Călărași a sesizat Curtea Constituțională cu excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 75 alin. 1 lit. a), art. 180 alin. 2 și art. 181 din Codul penal, precum și a dispozițiilor art. 255 din Codul de procedură penală**, ridicată de Vergil Catană în dosarul menționat.

În motivarea excepției de neconstituționalitate autorul acesteia susține, în esență, că dispozițiile criticate din Codul penal nu au putere de lege, ceea ce este în contradicție cu prevederile constituționale care consacră

obligația respectării legilor și principiul înlăptuirii justiției în numele legii. Arată în acest sens că, deși a prezentat Parchetului de pe lângă Judecătoria Călărași acte medicale care atestă că a necesitat un număr de 22—23 de zile de îngrijiri medicale urmare agresiunii suferite, parchetul a apreciat că fapta inculpaților se încadrează în art. 180 alin. 2 din Codul penal și, de asemenea, nu a reținut circumstanța agravantă prevăzută de art. 75 alin. 1 lit. a) din Codul penal, cu toate că fapta a fost săvârșită de trei persoane. Aceleași texte de lege încalcă, în opinia autorului excepției, principiul egalității în drepturi, întrucât sunt aplicate „selectiv” de către organele de urmărire penală. Astfel, în situația în care o altă parte vătămată ar fi prezentat aceleași acte medicale, aceasta ar fi beneficiat de o altă încadrare juridică a faptei.

În ceea ce privește art. 255 din Codul de procedură penală, autorul excepției nu indică prevederile constituționale pretins încălcate, referindu-se numai la procedura care, în opinia sa, trebuie urmată în cauză de Parchetul de pe lângă Judecătoria Călărași.

Tribunalul Călărași consideră că excepția de neconstituționalitate este neîntemeiată, întrucât „contestatorul nu a motivat în ce mod aceste texte de lege sunt contrare Constituției [...]”. Se arată că, în realitate, autorul excepției este nemulțumit de modul în care Parchetul de pe lângă Judecătoria Călărași a instrumentat cauza supusă judecării. Or, împotriva actelor procurorului se poate face plângere în temeiul art. 278¹ din Codul de procedură penală.

În conformitate cu dispozițiile art. 30 alin. (1) din Legea nr. 47/1992, încheierea de sesizare a fost comunicată președinților celor două Camere ale Parlamentului, Guvernului și Avocatului Poporului, pentru a-și exprima punctele de vedere asupra excepției de neconstituționalitate ridicate.

Guvernul consideră că excepția de neconstituționalitate este inadmisibilă. Se arată că eventualele neregularități referitoare la încadrarea juridică a faptei nu constituie o chestiune de constituționalitate a dispozițiilor art. 75 alin. 1 lit. a), art. 180 alin. 2 și art. 181 din Codul penal, respectiv

a dispozițiilor art. 255 din Codul de procedură penală, ci o problemă de aplicare a legii, care nu este de competența Curții Constituționale.

Avocatul Poporului consideră că excepția de neconstituționalitate este neîntemeiată întrucât dispozițiile legale criticate nu contravin nici unui text din Constituție.

Președinții celor două Camere ale Parlamentului nu au comunicat punctele lor de vedere cu privire la excepția de neconstituționalitate ridicată.

CURTEA,

examinând încheierea de sesizare, punctele de vedere ale Guvernului și Avocatului Poporului, raportul întocmit de judecătorul-raportor, concluziile procurorului, dispozițiile legale criticate, raportate la prevederile Constituției, precum și dispozițiile Legii nr. 47/1992, reține următoarele:

Curtea Constituțională este competentă, potrivit dispozițiilor art. 146 lit. d) din Constituție, precum și ale art. 1 alin. (2) și ale art. 2, 3, 10 și 29 din Legea nr. 47/1992, să soluționeze excepția de neconstituționalitate ridicată.

Obiectul excepției de neconstituționalitate îl constituie dispozițiile art. 75 alin. 1 lit. a), art. 180 alin. 2 și art. 181 din Codul penal, precum și dispozițiile art. 255 din Codul de procedură penală.

Prevederile din Codul penal criticate au următorul cuprins:

— Art. 75 alin. 1 lit. a): *„Următoarele împrejurări constituie circumstanțe agravante:*

a) săvârșirea faptei de trei sau de mai multe persoane împreună;”

— Art. 180 alin. 2: *„Lovirea sau actele de violență care au pricinuit o vătămare ce necesită pentru vindecare îngrijiri medicale de cel mult 20 de zile se pedepsesc cu închisoare de la 3 luni la 2 ani sau cu amendă.”*

— Art. 181: *„Fapta prin care s-a pricinuit integrității corporale sau sănătății o vătămare care necesită pentru vindecare îngrijiri medicale de cel mult 60 de zile se pedepsește cu închisoare de la 6 luni la 5 ani.*

Fapta prevăzută la alin. 1 săvârșită asupra membrilor familiei se pedepsește cu închisoare de la unu la 5 ani.

Acțiunea penală se pune în mișcare la plângerea prealabilă a persoanei vătămate. În cazul faptelor prevăzute la alin. 1¹ acțiunea penală se pune în mișcare și din oficiu.

Împăcarea părților înlătură răspunderea penală, producându-și efectele și în cazul în care acțiunea penală a fost pusă în mișcare din oficiu.”

Pentru considerentele arătate, în temeiul art. 146 lit. d) și al art. 147 alin. (4) din Constituție, precum și al art. 1—3, al art. 11 alin. (1) lit. A.d) și al art. 29 alin. (1) din Legea nr. 47/1992,

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

În numele legii

DECIDE:

Respinge ca inadmisibilă excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 75 alin. 1 lit. a), art. 180 alin. 2 și art. 181 din Codul penal, precum și a dispozițiilor art. 255 din Codul de procedură penală, excepție ridicată de Vergil Catană în Dosarul nr. 746/P/2004 al Tribunalului Călărași.

Definitivă și general obligatorie.

Pronunțată în ședința publică din data de 14 aprilie 2005.

PREȘEDINTELE CURȚII CONSTITUȚIONALE,
prof. univ. dr. **IOAN VIDA**

Textul din Codul de procedură penală criticat ca neconstituțional are următorul cuprins:

— Art. 255: *„În cauzele în care nu a fost pusă în mișcare acțiunea penală, organul de cercetare, după efectuarea actelor de cercetare penală potrivit art. 232, dacă există învinuit în cauză și constată că împotriva acestuia sunt suficiente probe, procedează la o nouă ascultare a învinuitului, aducându-i la cunoștință învinuirea și întrebându-l dacă are noi mijloace de apărare.*

Dacă învinuitul nu a propus noi probe sau propunerea sa nu a fost găsită temeinică ori dacă cercetarea a fost completată potrivit propunerilor făcute, cercetarea se consideră terminată.”

Prevederile constituționale invocate de autorul excepției de neconstituționalitate în susținerea acesteia sunt următoarele:

— Art. 1 alin. (5): *„În România, respectarea Constituției, a supremației sale și a legilor este obligatorie.”*

— Art. 16 alin. (1) și (2): *„(1) Cetățenii sunt egali în fața legii și a autorităților publice, fără privilegii și fără discriminări. (2) Nimeni nu este mai presus de lege.”*

— Art. 124 alin. (1): *„Justiția se desfășoară în numele legii.”*

Examinând excepția de neconstituționalitate ridicată, Curtea constată că susținerile autorului excepției nu privesc, în realitate, constituționalitatea prevederilor criticate, ci modul de aplicare a acestora de către organele de urmărire penală, în speță Parchetul de pe lângă Judecătoria Călărași. Autorul excepției nu face decât să expună pe larg situația de fapt și propunerile sale privind instrumentarea cauzei, pretinsa încălcare a obligației constituționale de respectare a legilor și a principiului egalității în drepturi fiind expresia suspiciunilor sale cu privire la modul de aplicare a legii de către organele de urmărire penală, în cauza în care are calitatea de parte vătămată.

Curtea reține că aspectele relevate în motivarea excepției sunt de competența instanței de judecată, întrucât nu intră în atribuțiile Curții Constituționale cenzurarea aplicării legii de către organele de urmărire penală. Controlul judecătoresc sub acest aspect se realizează în cadrul căilor de atac prevăzute de lege, care, de altfel, au și fost promovate în cauză. O asemenea ingerință a Curții în activitatea de judecată ar fi neconstituțională, contravenind prevederilor art. 126 din Constituție, potrivit cărora justiția se realizează prin Înalta Curte de Casație și Justiție și prin celelalte instanțe judecătorești stabilite de lege.

Magistrat-asistent,
Marieta Safta

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

pentru aprobarea Catalogului național de programe de studii complementare în vederea obținerii de atestate de către medici, medici dentiști și farmaciști, precum și a Normelor metodologice de organizare și desfășurare a acestora

Văzând Referatul Direcției de resurse umane și dezvoltare profesională nr. M.C. 5.068 din 20 aprilie 2005, în temeiul dispozițiilor Hotărârii Guvernului nr. 168/2005 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății și ale Hotărârii Guvernului nr. 899/2002 privind organizarea învățământului postuniversitar medical și farmaceutic uman, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Catalogul național de programe de studii complementare în vederea obținerii de atestate de către medici, medici dentiști și farmaciști, prevăzut în anexele nr. I—V*) care fac parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Se aprobă Normele metodologice de organizare și desfășurare a programelor de studii complementare în vederea obținerii de atestate de către medici, medici dentiști și farmaciști, prevăzute în anexa nr. VI, precum și în anexele nr. VII—IX care fac parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 3. — Certificatele de competențe și certificatele de supraspecializări, obținute în baza reglementărilor anterioare, conferă aceleași drepturi ca și atestatele de studii complementare.

Art. 4. — Medicii specialiști și primari confirmați în specialități clinice medicale, chirurgicale și specialități paraclinice au acces la programele prevăzute în anexa nr. I, compatibile cu specialitatea în care sunt confirmați, și potrivit prevederilor curriculare aprobate.

Art. 5. — Medicii specialiști și primari care își mențin specialitatea de medicină generală au acces la programele de studii complementare aferente specialității medicină de familie, prevăzute în anexa nr. I.

Art. 6. — Medicii dentiști confirmați în specialități medico-dentare și medicii dentiști cu drept de liberă practică au acces la programele de atestare de studii complementare prevăzute în anexa nr. II.

Art. 7. — Farmaciștii specialiști și primari au acces la programele de studii complementare prevăzute în anexa nr. III, în limita specialității în care sunt confirmați.

Art. 8. — Absolvenții facultăților de medicină și farmacie, cu drept de liberă practică, au acces la programele de studii complementare prevăzute în anexele nr. IV și V.

Art. 9. — Pentru programele de studii complementare pentru dobândirea de atestate se stabilesc și se percep taxe de instruire, conform legii.

Art. 10. — Rezidenții confirmați în specialități, în al căror curriculum de pregătire este prevăzut un modul în domeniul în care se obțin atestate de studii complementare, după confirmarea ca specialiști, sunt îndreptățiți să practice abilitățile dobândite, cu excepțiile prevăzute în anexa nr. I (⌘ și ⊛).

Art. 11. — Acreditarea și inițierea unui nou program de pregătire complementară se vor face numai la propunerea Comisiei de specialitate a Ministerului Sănătății și cu avizul Colegiului Medicilor din România, Colegiului Medicilor Dentiști din România, respectiv Colegiului Farmaciștilor din România.

Art. 12. — Atestatele și adeverințele de absolvire ale programelor de studii complementare care necesită sau nu completarea studiilor cu diverse manopere pentru susținerea examenului de atestare și atestatele de pregătire complementară sunt cele prevăzute în anexa nr. IX.

Art. 13. — Direcția de resurse umane și dezvoltare profesională, celelalte direcții din cadrul Ministerului Sănătății și Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 14. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,
Mircea Cintează

București, 20 aprilie 2005.
Nr. 418.

*) Anexele nr. I—V sunt reproduse în facsimil.

Catalogul național de programe de studii complementare — specialități clinice și paraclinice

NR. CRT.	ATESTAT DE PREGĂTIRE COMPLEMENTARĂ ÎN:	RESPONSABIL NAȚIONAL	CENTRU DE PREGĂTIRE	CONDITII DE PARTICIPARE SPECIALITATI			
				MEDICALE	CHIRURGICALE	PARA-CLINICE	MEDICINA DE FAMILIE
1.	Acupunctură	Prof. Dr. Dumitru CONSTANTIN	București	X	X		X
2.	Apiterapie-fitoterapie-aromaterapie	Prof. Dr. Viorica ISTUDOR	București	X	X		X
3.	Audiologie	Dr. Alexandru PASCU Prof. Dr. Elena IONIȚĂ	București Craiova		X ❖		
4.	Biostimulare cu radiație LASER de joasă putere	Prof. Dr. Adriana Sarah NICA	București	X	X		X
5.	Chirurgie artroscopică	Dr. Cristian STOICA	București		X		
6.	Chirurgie endoscopică O.R.L.	Conf. Dr. Viorel ZAINEA Prof. Dr. Marcel COSGAREA	București Cluj-Napoca		X ❖		
7.	Chirurgia esofagului	Conf. Dr. Mihnea IONESCU Prof. Dr. Cristian DRAGOMIR	București Iași Sibiu Tg. Mureș		X		
8.	Chirurgie hepatică și transplant hepatic	Prof. dr. Irinel POPESCU Prof. Dr. Vladimir Fluture	București Cluj-Napoca Timișoara		X		
9.	Chirurgie laparoscopică-nivelul I (tehnicile de bază)	Prof. Dr. Corneliu DRAGOMIRESCU Prof. Dr. Constantin COPOTOIU	București Cluj-Napoca Constanța Craiova Iași Sibiu Tg. Mureș Timișoara		X ⌘		

10.	Chirurgie laparoscopică-nivelul II (tehnici avansate)	Prof. Dr. Corneliu DRAGOMIRESCU Prof. Dr. Constantin COPOTOIU	București Cluj-Napoca Constanța Craiova Iași Sibiu Tg. Mureș Timișoara		X		
11.	Chirurgie laparoscopica ginecologică	Conf. Dr. Nicolae POIANĂ Prof. Dr. Adrian STRETEAN	Bucuresti Iași Sibiu		X		
12.	Chirurgie oncologică	Prof. Dr. Irinel POPESCU Prof. Dr. Lucian Ștefan LAZĂR	București Cluj-Napoca Timișoara		X		
13.	Chirurgie spinală	Dr. Florin EXERGIAN	București		X		
14.	Chirurgie toracoscopică	Prof. Dr. Teodor HORVAT Prof. Dr. Alexandru NICODIN	București Timișoara		X		
15.	Colposcopie	Prof. Dr. Nicolae CRIȘAN Conf. Dr. Cristina ANTON	București Iași		X ⊕		
16.	Tomografie computerizata	Prof. Dr. Șerban Alexandru GEORGESCU Prof. Dr. Andrei BONDARI	București Cluj-Napoca Craiova			X ⊕	
17.	Dermato-cosmetologie	Prof. Dr. Sanda POPESCU Prof. Dr. Zenaida PETRESCU	București Iași Cluj-Napoca Timișoara	X ❖			

18.	Ecografie abdominală intervențională	Dr. Dan Adrian STĂNESCU Prof. Dr. Radu BADEA	București Cluj- Napoca Timișoara Iași	X	X		
19.	Ecografia aparatului locomotor	Conf. Dr. Ștefan CRISTEA	București	X ❖			
20.	Ecografie endocrină	Dr. Daniel GRIGORIE Conf. Dr. Carmen VULPOI	București Cluj-Napoca Iași Timișoara	X ❖			
21.	Ecografie oculo-orbitară	Prof. Dr. Benone CÂRSTOCEA Prof. Dr. Marie-Jeanne KOOS	București Tg. Mureș Timișoara		X ❖		
22.	Ecografie vasculară	Dr. Ileana ARSENESCU Prof. Dr. Nour OLINIC	București Cluj- Napoca Iași Timișoara	X	X		
23.	Ecocardiografie generală	Prof. Dr. Carmen Ginghină Conf. Dr. Carmen BEDELEANU	București Cluj- Napoca Iași Timișoara	X ❖			
24.	Ecocardiografie transesofagiană (specială)	Conf. Dr. Dragoș VINEREANU Conf. Dr. Carmen BEDELEANU	București Cluj- Napoca Iași Timișoara	X			
25.	Economie sanitară și management financiar	Ec. Cipriana MIHAESCU-PINȚIA	București	X	X	X	X
26.	Endoscopie bronșică	Dr. Emilia CRIȘAN	București	X ⊕	X		
27.	Endoscopie digestivă diagnostică	Prof. Dr. Mircea DICULESCU Prof. Dr. Oliviu PASCU	București Cluj-Napoca Iași Timișoara	X	X		

28.	Endoscopie digestivă terapeutică	Dr. Cristian GHEORGHE Prof. Dr. Carol STANCIU	București Cluj-Napoca Iasi Timișoara	X	X		
29.	Endoscopie digestivă pediatrică	Prof. Dr. Nicolae MIU Prof. Dr. Marin BURLEA	București Cluj Napoca Iași Timișoara	X	X		
30.	Explorări funcționale respiratorii speciale	Dr. Nicoleta BĂSCĂ	București	X ❖			
31.	Foniatrie	Dr. Constantin BOGDAN	București		X		
32.	Gineco-oncologie	Prof. Dr. Alexandru BLIDARU Prof. Dr. Lucian Ștefan LAZĂR	București Cluj-Napoca		X		
33.	Histeroscopie	Prof. Dr. Gabriel BĂNCEANU	București		X ⊕		
34.	Homeopatie	Dr. Ioan TELEIANU	București	X	X		X
35.	I.R.M.	Prof. Dr. Șerban Alexandru GEORGESCU Prof. Dr. Andrei BONDARI	București Iași Craiova			X ⊕	
36.	Îngrijiri paliative	Prof. Dr. Rodica ANGHEL Dr. Daniela MOȘOIU	București Brasov	X	X		X
37.	LASER în dermatologie	Prof. Dr. Dan Gheorghe FORSEA Prof. Dr. Virgil FEIER	București Timișoara Cluj-Napoca Iași	X ❖			
38.	LASER in oftalmologie	Prof. Dr. Benone CÂRSTOCEA	București		X ❖		

39.	LASER în O.R.L.	Conf. Dr. Viorel ZAINEA Prof. Dr. Stan COTULBEA	București Timișoara		X ❖		
40.	Litotriție extracorporeală	Dr. Radu CONSTANTINIU Prof. Dr. Florin MICLEA	București Cluj-Napoca Oradea Tg. Mureș Timișoara		X		
41.	Managementul cabinetului medical și promovarea sănătății	Conf. Dr. Dana Galieta MINCĂ Conf. Dr. Georgeta ZANOVSCI	București Cluj-Napoca Iași Sibiu Timișoara				X
42.	Managementul serviciilor de sănătate	Conf. Dr. Dana Galieta MINCĂ Prof. Dr. Cristian VLĂDESCU	București Cluj-Napoca Iași Sibiu Tg. Mureș Timișoara	X	X	X	X
43.	Managementul medical al antrenamentului sportiv	Prof. Dr. Ioan DRĂGAN	București	X	X		X
44.	Managementul medical al dezastrelor	Prof. Dr. Dan MĂNĂSTIREANU	București	X	X	X	X
45.	Medicină aero-spațială	Dr. Constantin RĂDUICĂ	București	X			X
46.	Medicină hiperbară	Dr. Mircea MANEA	Constanța	X			X
47.	Medicină de întreprindere	Prof. Dr. Eugenia NAGHI Prof. Dr. Dorin BARDAC	București Cluj-Napoca Craiova Iași Sibiu Timișoara	X			X

48.	Medicină materno-fetală	Conf. Dr. Dimitrie PELINESCU-ONCIUL Prof. Dr. Florin STAMATIAN	București Cluj-Napoca		X		
49.	Medicină școlară	Conf. Dr. Aurelia CORDEANU Prof. Dr. Mihai NEAMȚU	București Brașov Cluj-Napoca Craiova Iași Sibiu Timișoara				X
50.	EEG	Prof. Dr. Marina ȚICMEANU	București	X	X		
51.	EMG	Conf. Dr. Ioan BURAGA	București	X	X		
52.	PEC	Prof. Dr. Ovidiu BĂJENARU	București	X	X		
53.	Parazitologie clinică	Dr. Carmen CREȚU	București	X			
54.	Planificare familială	Conf. Dr. Cristina NEAGU Prof. Dr. Florentina PRICOP	București Cluj-Napoca Iași Sibiu Tg. Mureș Timișoara		X ❖		X
55.	Psihofarmacologie	Prof. Dr. M.D. GHEORGHE Prof. Dr. Dragoș MARINESCU	București Craiova	X			
56.	Psihogeriatrie	Dr. Cătălina TUDOSE	București	X			
57.	Psihoterapie	Dr. Ileana BOTEZAT-ANTONESCU Dr. Radu TEODORESCU	București Iași	X			

58.	Senologie imagistică	Dr. Mihai LESARU Dr. Cristina CIORTEA	București Cluj-Napoca Craiova Iași Timișoara	X	X	X ❖	
59.	Sexologie	Prof. Dr. Mihail COCULESCU Prof. Dr. Eusebie ZBRANCA	București Cluj-Napoca Craiova Iași Timișoara	X	X		X
60.	Terapia durerii	Conf. Dr. Florin COSTANDACHE	București	X	X		X
61.	Termografie	Dr. Ioan MOGOȘ	București	X	X	X	X
62.	Toxicologie clinică	Prof. Dr. Victor VOICU	București	X	X		X
63.	Tratamentul infertilității cuplului și reproducerea umană asistată (ex – Fertilizare in vitro)	Prof. Dr. Virgiliu ANCĂR Prof. Dr. Ioan MUNTEANU	București Timișoara		X		
64.	Urgențe medico- chirurgicale (ex - Urgențe prespitalicești)	Prof. Dr. Florian POPA Dr. Raed ARAFAT	București Cluj-Napoca Constanța Craiova Iași Oradea Tg. Mureș Timișoara	X	X		X
65.	Ultrasonografie generală, nivelul I	Conf. Dr. Adrian COSTACHE Prof. Dr. Petre Adrian MIRCEA,	București Cluj-Napoca Constanța Craiova Iași Oradea Sibiu Timișoara	X ☼	X	X ❖	X

66.	Ultrasonografie generală, nivelul II	Conf. Dr. Adrian COSTACHE Prof. Dr. Petre Adrian MIRCEA	Bucuresti Cluj-Napoca Constanța Craiova Iași Oradea Sibiu Timișoara	X	X	X ❖	X
67.	Ultrasonografie Doppler cerebrală	Prof. Dr. Ovidiu BĂJENARU	București	X	X		
68.	Ultrasonografia obstetricală și ginecologică, nivelul I	Conf. Dr. Dimitrie PELINESCU-ONCIUL Prof. Dr. Florin STAMATIAN	București Cluj-Napoca		X №		
69.	Ultrasonografia obstetricală și ginecologică, nivelul II	Conf. Dr. Dimitrie PELINESCU-ONCIUL Prof. Dr. Florin STAMATIAN	București Cluj-Napoca		X		

№ Ultrasonografia generală nivelul I, Ultrasonografia obstetricală și ginecologică nivelul I, Chirurgia laparoscopică nivelul I, reprezintă o primă etapă din instruirea în domeniu, în cadrul specializării, în prezent . Pentru a avea posibilitatea de a emite buletine de diagnostic sau a practica tehnicile respective este necesară completarea pregătirii cu nivelul II, care corespunde competenței în Ecografie generală, respectiv Ecografie obstetricală și ginecologică, Chirurgia laparoscopică – tehnici avansate.

❖ Pentru a putea practica Endoscopia bronșică, Colposcopia, Histeroscopia, CT, IRM, pregătirea are loc în interiorul specializării dar, în faza actuală de dezvoltare, este necesară susținerea unui examen suplimentar, după confirmarea ca medic specialist.

❖ Aceste programe sunt module în rezidențiatul actual, iar abilitățile respective vor intra în competența profesională standard a unui specialist.

În mod expres, în cazul Gastroenterologiei, abilitățile de Endoscopie digestivă diagnostică și Ecografie generală fac parte din competența profesională standard a unui medic specialist.

Catalogul național de programe de studii complementare –
specialități medico-dentare și pentru medicii dentiști cu drept de liberă practică

NR. CRT.	ATESTAT DE PREGĂTIRE COMPLEMENTARĂ ÎN:	RESPONSABIL NAȚIONAL	CENTRU DE PREGĂTIRE
1.	Acupunctură	Prof. Dr. Dumitru CONSTANTIN	București
2.	Apiterapie-fitoterapie-aromaterapie	Prof. Dr. Viorica ISTUDOR	București
3.	Endodonție	Prof. Dr. Andrei ILIESCU	București Cluj-Napoca Timișoara
4.	Homeopatie	Dr. Ioan TELEIANU	București
5.	Implantologie	Prof. Dr. Augustin MIHAI Prof. Dr. Dorin BRATU	București Cluj-Napoca Iași Timișoara
6.	Managementul medical al dezastrelor	Prof. Dr. Dan MĂNĂSTIREANU	București
7.	Managementul cabinetului medico-dentar și promovarea sănătății	Conf. Dr. Dana Galieta MINCĂ Prof. Dr. Corneliu AMARIEI	București Cluj-Napoca Constanța Iași Sibiu Timișoara
8.	Managementul serviciilor de sănătate	Conf. Dr. Dana Galieta MINCĂ Prof. Dr. Cristian VLĂDESCU	București Cluj-Napoca Constanța Iași Sibiu Tg.Mureș Timișoara
9.	Parodontologie	Prof. Dr. Horia DUMITRIU	București
10.	Pedodonție	Prof. Dr. Rodica LUCA	București
11.	Terapia durerii	Conf. Dr. Florin COSTANDACHE	București
12.	Termografie	Dr. Ioan MOGOȘ	București
13.	Utilizarea terapeutică și chirurgicală a LASER-ilor în Medicina dentară	Prof. Dr. Carmen TODEA	Timișoara

Catalogul național de programe de studii complementare – specialități farmaceutice

NR. CRT.	ATESTAT DE PREGĂTIRE COMPLEMENTARĂ ÎN:	RESPONSABIL NAȚIONAL	CENTRU DE PREGĂTIRE
1.	Apiterapie-fitoterapie-aromaterapie	Prof. Dr. Viorica ISTUDOR	București
2.	Farmacie homeopată	Prof. Dr. Aurelia CRISTEA	București
3.	Farmacologie experimentală	Prof. Dr. Aurelia CRISTEA	București
4.	Managementul medical al dezastrelor	Prof. Dr. Dan MĂNĂSTIREANU	București
5.	Managementul serviciilor de sănătate	Conf. Dr. Dana Galieta MINCĂ Prof. Dr. Cristian VLĂDESCU	București Cluj-Napoca Iași Sibiu Tg.Mureș Timișoara

**Catalogul național de programe de studii complementare
pentru medici de medicină generală cu drept de liberă practică**

NR. CRT.	ATESTAT DE PREGĂTIRE COMPLEMENTARĂ ÎN:	RESPONSABIL NAȚIONAL	CENTRU DE PREGĂTIRE
1.	Acupunctură	Prof. Dr. Dumitru CONSTANTIN	București
2.	Apiterapie-fitoterapie-aromaterapie	Prof. Dr. Viorica ISTUDOR	București
3.	Homeopatie	Dr. Ioan TELEIANU	București
4.	Îngrijiri paliative	Prof. Dr. Rodica ANGHEL Dr. Daniela MOȘOIU	București Brașov
5.	Managementul cabinetului medical și promovarea sănătății	Conf. Dr. Dana Galieta MINCĂ Conf. Dr. Georgeta ZANOVSKI	București Cluj-Napoca Iași Sibiu Timișoara
6.	Managementul medical al dezastrelor	Prof. Dr. Dan MĂNĂSTIREANU	București
7.	Managementul medical al antrenamentului sportiv	Prof. Dr. Ioan DRĂGAN	București
8.	Medicină aero-spațială	Dr. Constantin RĂDUICĂ	București
9.	Medicină hiperbară	Dr. Mircea MANEA	Constanța
10.	Medicină de întreprindere	Prof. Dr. Eugenia NAGHI Prof. Dr. Dorin BARDAC	București Cluj-Napoca Craiova Iași Sibiu Timișoara
11.	Medicină școlară	Conf. Dr. Aurelia CORDEANU Prof. Dr. Mihai NEAMȚU	București Brașov Cluj-Napoca Craiova Iași Sibiu Tg. Mureș Timișoara

12.	Planificare familială	Conf. Dr. Cristina NEAGU Prof. Dr. Florentina PRICOP	București Brașov Cluj-Napoca Craiova Iași Sibiu Tg. Mureș Timișoara
13.	Ultrasonografie generală, nivelul I + II	Prof. Dr. Petre Adrian MIRCEA, Conf. Dr. Adrian COSTACHE	București Brașov Cluj-Napoca Constanța Craiova Iași Sibiu Timișoara
14.	Urgențe medico-chirurgicale (ex – Urgențe prespitalicești)	Prof. Dr. Florian POPA Dr. Raed ARAFAT	București Brașov Cluj-Napoca Constanța Craiova Iași Tg. Mureș Timișoara

ANEXA Nr. V

**Catalogul național de programe de studii complementare
pentru farmaciști cu drept de liberă practică**

NR. CRT.	ATESTAT DE PREGĂTIRE COMPLEMENTARĂ ÎN:	RESPONSABIL NAȚIONAL	CENTRU DE PREGĂTIRE
1.	Apiterapie-fitoterapie-aromaterapie	Prof. Dr. Viorica ISTUDOR	București
2.	Farmacie homeopată	Prof. Dr. Aurelia CRISTEA	București
3.	Managementul medical al dezastrelor	Prof. Dr. Dan MĂNĂSTIREANU	București

NORME METODOLOGICE

de organizare și desfășurare a programelor de studii complementare în vederea obținerii de atestate de către medici, medici dentiști și farmaciști

1. Atestatele de studii complementare reprezintă finalitatea programelor de pregătire postuniversitară prevăzute de Hotărârea Guvernului nr. 899/2002 privind organizarea învățământului preuniversitar medical și farmaceutic uman, cu modificările și completările ulterioare.

2. Programele de atestate de studii complementare, definite ca forme de educație medicală continuă a medicilor, medicilor dentiști și farmaciștilor, au ca scop dobândirea de noi cunoștințe teoretice și abilități practice atât pentru creșterea performanțelor profesionale individuale, cât și, implicit, a calității serviciilor de sănătate acordate populației.

3. Programele de studii complementare se organizează de către Ministerul Sănătății, sub coordonarea Centrului Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București, în colaborare cu departamentele de învățământ postuniversitar din instituțiile de învățământ superior de stat sau private cu profil medical, medico-dentar și farmaceutic uman acreditate sau cu alți furnizori acreditați, conform Hotărârii Guvernului nr. 899/2002, cu modificările și completările ulterioare.

4. Fiecare program de pregătire în vederea obținerii atestatului de studii complementare are un responsabil național acreditat de conducerea Ministerului Sănătății, la propunerea comisiilor sale de specialitate, având și avizul comisiilor omoloage ale Colegiului Medicilor din România, respectiv Colegiului Medicilor Dentiști din România sau Colegiului Farmaciștilor din România, după caz.

5. Ca urmare a acreditării, responsabililor și lectorilor li se conferă atestatul de studii complementare corespunzător programului respectiv.

6. Prin efectul prezentului ordin responsabilii și lectorii programelor de competențe și supraspecializări acreditați de Ministerul Sănătății în baza normelor anterioare devin responsabili, respectiv lectori ai programelor de studii complementare în vederea obținerii de atestate.

7. Pregătirea se desfășoară sub formă unimodulară sau plurimodulară, în centre de pregătire și în instituții acreditate de conducerea Ministerului Sănătății în acest scop, la propunerea Centrului Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București, care efectuează periodic evaluarea centrelor de pregătire și a instituțiilor medicale, conform prezentei anexe.

8. Pe durata de desfășurare a programelor de studii complementare, responsabilitatea activităților efectuate de cursanți, a calității instruirii și a evaluării acesteia este asumată prin contract și revine responsabilului de program, respectiv responsabilului de modul.

9. (1) Responsabilul național desemnat de Comisia de specialitate a Ministerului Sănătății elaborează curriculumul de pregătire a programului de studii complementare, potrivit anexei nr. VII, acesta urmând a fi validat de Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București.

(2) După validare, curriculumul se trimite spre avizare Colegiului Medicilor din România, respectiv Colegiului Medicilor Dentiști din România sau Colegiului Farmaciștilor din România, după caz.

(3) Ulterior validării și avizării, conducerea Ministerului Sănătății aprobă curriculumul programului de studii complementare în vederea obținerii atestatului.

10. Înscrierile la programele de studii complementare în vederea obținerii de atestate se fac la Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București, potrivit anexei nr. VIII.

11. (1) Medicii, medicii dentiști și farmaciștii încadrați în unități sanitare publice nu pot participa concomitent la două programe de studii complementare care implică scoaterea din activitate a cursanților.

(2) Pe durata efectuării programului de studii complementare în vederea obținerii de atestate care necesită scoaterea din activitate, contractul individual de muncă al cursantului poate fi suspendat, conform prevederilor Legii nr. 53/2003 — Codul muncii, cu modificările ulterioare.

12. (1) Programele de studii complementare în vederea obținerii de atestate se finalizează prin examen organizat de Ministerul Sănătății. Nota minimă necesară pentru obținerea atestatului este 7,00. Rezidenții confirmați în specialități în al căror curriculum este prevăzut un modul în domeniul în care se obțin atestate de studii complementare sunt îndreptățiți să practice abilitățile respective, cu excepțiile prevăzute în anexa nr. I (§ și ☉).

(2) Absolvenții programelor de studii complementare se pot prezenta la examenul pentru obținerea atestatului numai în primii 2 ani de la finalizarea pregătirii.

(3) Medicii, medicii dentiști și farmaciștii care la data apariției prezentului ordin au efectuat sau efectuează programe de pregătire similare programelor de studii complementare în vederea obținerii de atestate și care nu au susținut examenul final în vederea certificării vor putea fi incluși în sesiunile de examen organizate de Ministerul Sănătății, la propunerea Centrului Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București.

13. În urma promovării examenului de atestare, Ministerul Sănătății, prin Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București, eliberează atestatele de studii complementare.

14. (1) Pentru organizarea și desfășurarea programelor de studii complementare în vederea obținerii de atestate și susținerea examenelor de finalizare se percep taxe stabilite conform legii.

(2) Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București stabilește taxa de instruire, conform bugetului de cheltuieli aferent programului de pregătire propus de responsabilul de program.

(3) Din sumele reprezentând taxe de participare la programele de pregătire pentru obținerea de atestate, 33% revine Centrului Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București, pentru acoperirea managementului programelor la nivel național, 67% revenind instituțiilor de învățământ superior acreditate sau persoanelor juridice ori fizice acreditate, care au calitatea de parteneri contractuali.

(4) Taxele de participare la programele de studii complementare în vederea obținerii de atestate sunt suportate de beneficiari sau de angajatorii acestora.

15. Certificatele de competență și certificatele de supraspecializare eliberate în baza normelor anterioare conferă posesorilor aceleași drepturi ca și atestatele de studii complementare, fiind echivalente. Acestea pot fi înlocuite, la cerere, cu atestate de studii complementare.

16. Documentele care atestă instruirea similară ca durată, conținut și evaluare a programelor de studii complementare în vederea obținerii de atestate, însușită în străinătate de medicii, medicii dentiști și farmaciștii cetățeni români, cetățeni ai unui stat membru al Uniunii Europene,

ai unui stat aparținând Spațiului Economic European sau ai Confederației Elvețiene, se recunosc de către Ministerul Sănătății, cu avizul Colegiului Medicilor din România, respectiv al Colegiului Medicilor Dentiști din România sau al Colegiului Farmaciștilor din România.

ANEXA Nr. VII

CURRICULUM DE PREGĂTIRE PENTRU OBȚINEREA ATESTATULUI DE STUDII COMPLEMENTARE ÎN

.....

1. Organizarea programului:

- 1.1. Durata — în ore de pregătire teoretică și practică/zi/săptămână/lună/modul/program
- 1.2. Perioada de desfășurare — pe parcursul a câte săptămâni/luni/ani
- 1.3. Centre de pregătire propuse spre acreditare în temeiul:
Criterii: dotare, calitatea personalului, experiență, facilități etc.
- 1.4. Responsabilul național al programului:
- 1.5. Responsabili de program — în centrele de pregătire propuse de coordonator:
- 1.6. Lectorii propuși spre acreditare: tabel cu numele, specialitatea, gradul profesional, gradul universitar, locul și data nașterii
- 1.7. Metodologie:
 - 1.7.1. tehnici și metode de lucru;
 - 1.7.2. structura programului: cu/fără extragere din activitate
 - 1.7.3. programul de instruire se va desfășura conform:
 - programei analitice (anexa nr. I)
 - baremului de manevrare, tehnicilor și activităților practice (anexa nr. II)
- 1.8. Evaluarea cunoștințelor
 - Criterii de evaluare:
 - a) inițială a aptitudinilor și cunoștințelor teoretice și practice minimum necesare (dacă este cazul) și a nivelului de cunoștințe minim acceptabil pentru accesul la program
 - b) a cunoștințelor, abilităților, atitudinilor dobândite în final, raportate la nivelul minim de performanță enunțat în obiectivele programului, și a validității, specificității și eficienței tehnicilor și instrumentelor de lucru
 - 1.8.1. în timpul programului (evaluare formativă):
 - seminarii și colocvii
 - 1.8.2. la sfârșitul programului (evaluare sumativă):
 - examen scris și/sau oral
 - examen clinic
 - probă de abilități/manualități (pe animal, pe cadavru, pe simulator etc.)
 - 1.8.3. tematica de examen pentru obținerea atestatului (anexa nr. III)

2. Scopul și obiectivele educaționale generale ale programului:

- 2.1. utilitatea programului de pregătire complementară, pe paliere de calificare (în cadrul sau în afara competenței profesionale standard).

3. Scopul și obiectivele educaționale specifice ale programului:

- 3.1. ce anume se așteaptă de la absolvenții programului de pregătire complementară
- 3.2. expunerea obiectivelor în termeni SMART:
 - specifice/măsurabile/adevrate/realiste/incadrabile în timp
 - cuantificarea abilităților suplimentare pe care le poate oferi viitorul deținător al atestatului, comparativ cu competența profesională standard în specialitate, la același grad profesional

4. Estimarea bugetului de cheltuieli:

- ❖ Cheltuieli materiale
 - consumabile
 - închirierea mijloacelor fixe/obiectelor de inventar
 - închirierea spațiilor de învățământ
 - alte cheltuieli
- ❖ Cheltuieli de personal
 - prestații didactice, secretariat, întreținere

- ❖ Cota ce revine Centrului Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București — minimum 33% din totalul taxelor de instruire încasate

5. Organizatorul și coordonatorul programului de studii complementare:

Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București

- ❖ În cazul în care prevederile curriculare aprobate de Ministerul Sănătății nu sunt respectate în termenii conveniți prin contractul încheiat între coordonatorul/responsabilul de program dintr-un centru de pregătire și Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București, contractul va fi reziliat.

6. Validarea științifică se face de către:

- Comisia de specialitate a Ministerului Sănătății și Consiliul consultativ profesional al Centrului Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București

7. Acreditarea atestatului se face de către:

- Ministerul Sănătății prin Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București

8. Creditarea atestatului se face de către Colegiul Medicilor din România

9. Drepturile și obligațiile dobândite de deținătorul atestatului — se vor stabili la nivelul Comisiei de specialitate a Ministerului Sănătății, cu avizul Colegiului Medicilor din România, Colegiului Medicilor Dentiști din România, respectiv al Colegiului Farmaciștilor din România, la propunerea coordonatorului de program.

10. Condiții de înscriere:

NOTĂ: Vor fi precizate condiții legate de:

- specialitate și grad profesional;
- necesitatea promovării unui test preliminar pentru evaluarea unor aptitudini, respectiv a unui nivel minim acceptabil de cunoștințe teoretice și practice obligatorii pentru accesul la programul de pregătire;
- vechimea în specialitate (respectiv numărul minim de ani de practică efectivă, neîntreruptă, în cazul medicilor, medicilor dentiști și farmaciștilor cu drept de liberă practică), necesitatea parcurgerii anterioare a altor programe de dezvoltare profesională în domeniul respectiv, limbi străine, alte condiții specifice, după caz;
- resurse materiale specifice aflate în mod obligatoriu la dispoziția participantului (dotare obligatorie) sau garanția achiziționării acestora pentru activitatea ulterioară obținerii unui atestat (demonstrabilă și verificabilă) în viitorul apropiat (în maximum cât timp?) etc.;
- numărul minim sau numărul maxim de participanți admiși pentru o serie, în funcție de specificul programului și de dotările aflate la dispoziție.

Se va menționa explicit faptul că înscrierea și plata taxei de instruire se fac numai la Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București.

11. Precizări finale:

- I. Certificarea absolvirii programului de studii complementare pentru obținerea unui atestat este unică și se face de către Ministerul Sănătății prin Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București.
- II. Chiar dacă unele programe au structură modulară, certificarea este unică la finalul programului de instruire. Accesul în modulele ulterioare este posibil numai cu condiția absolvirii modulelor premergătoare.
- III. Programele de pregătire pentru obținerea de atestate nu se creditează de către Colegiul Medicilor din România, respectiv de Colegiul Medicilor Dentiști din România sau de Colegiul Farmaciștilor din România. Beneficiază de creditare numai atestatul obținut în urma examenului organizat de Ministerul Sănătății.
- IV. Debutul fiecărui program de pregătire va fi precedat de semnarea unui contract de colaborare între Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București (contractul conține drepturile și obligațiile fiecărei părți) și departamentele de învățământ postuniversitar ale universităților sau facultăților de medicină, medicină dentară ori farmacie acreditate și de responsabilul de program. Contractul de colaborare va conține o clauză obligatorie referitoare la lipsa oricăror influențe comerciale asupra programului de pregătire, influențe ce pot fi atacabile legal sau deontologic.

- V. Medicii, medicii dentiști și farmaciștii care au urmat în străinătate un program de pregătire similar, ca tematică și durată, fapt dovedit cu acte autentice, pot solicita Centrului Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București echivalarea studiilor în baza unui referat semnat de coordonatorul național de program sau de președintele Comisiei de specialitate a Ministerului Sănătății, cu avizul Colegiului Medicilor din România, respectiv al Colegiului Medicilor Dentiști din România sau al Colegiului Farmaciștilor din România, și cu aprobarea conducerii Ministerului Sănătății și Familiei.
- VI. Responsabilii de program, lectorii sau formatorii nominalizați vor fi acreditați prin acordul comun al Centrului Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București și al Comisiei de specialitate, cu aprobarea Ministerului Sănătății și cu avizul Colegiului Medicilor din România, respectiv al Colegiului Medicilor Dentiști din România sau al Colegiului Farmaciștilor din România.
- VII. Eventualele modificări ale programelor de pregătire complementară intră în vigoare numai cu aprobarea Comisiei de specialitate a Ministerului Sănătății.
- VIII. Responsabilul de program trebuie să fie persoană fizică sau juridică acreditată de Ministerul Sănătății pentru a presta activități de învățământ în domeniul său de specialitate.
- IX. Responsabilul de program trebuie să facă dovada existenței (sau disponibilității de a închiria/achiziționa) unei baze materiale corespunzătoare desfășurării unui proces de învățământ teoretic și practic la cele mai înalte standarde în domeniu.
- X. Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București își rezervă dreptul de a vizita în scopul evaluării centrele de pregătire acreditate în care se desfășoară învățământ postuniversitar de specializare și dezvoltare profesională a personalului din rețeaua de asistență medicală.

.....
(semnătura coordonatorului)

N.B. Designul detaliat al unui program de pregătire (syllabus), precum și designul unei taxe de participare pot fi obținute de responsabilii de program de la Centrul Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București.

ANEXA Nr. VIII

DOSAR DE ÎNSCRIERE

la programele de studii complementare în vederea obținerii de atestate

Pentru înscrierea la program participanții vor depune la sediul Centrului Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București următoarele documente:

1. cerere în care se precizează programul de studii complementare pentru care se solicită înscrierea, instituția organizatoare și perioada de desfășurare, însoțită de angajamentul de plată a taxei de instruire;
2. copie de pe diploma de medic/medic dentist/farmacist;
3. acordul angajatorului privind participarea la program, cu menționarea existenței sau nu a unui act adițional la contractul de muncă, potrivit Legii nr. 53/2003;
4. documente solicitate expres pentru anumite programe, documente din care rezultă modificarea numelui sau a statutului profesional;
5. copie de pe autorizația de liberă practică;
6. dovada de achitare a taxei de instruire (integral sau parțial, în funcție de specificul programului respectiv).

În cazul în care solicitantul nu accede la programul de pregătire, dosarul de înscriere se restituie.

Modelul aplicației pentru înscriere

Domnule director general,

Subsemnatul/subsemnata dr./farm., născut/născută la data de: anul luna ziua, în localitatea, județul, medic/farmacist specialist/primar/cu drept de liberă practică în specialitatea, angajat al, vă rog să îmi aprobați înscrierea la programul de studii complementare pentru obținerea atestatului în, ce se va desfășura în Centrul de pregătire la Spitalul/Institutul, sub coordonarea, în perioada

Documente necesare pentru înscriere:

- Diploma de absolvire a Facultății de Medicină Generală/Medicină Dentară/Farmacie — în copie
- Autorizație validă de liberă practică — în copie
- Adeverință cu ordinul de confirmare ca medic specialist/primar — în copie
- Copie de pe cartea de identitate
- Acordul angajatorului privind participarea la programul de pregătire
- Curriculum vitae — numai pentru managementul serviciilor de sănătate
- Dovada achitării (total sau parțial, după caz) a taxei de instruire în contul RO72TREZ7025025XXX000266 — în copie

Număr de telefon:

E-mail:

Data

.....

Semnătura

.....

Domnului director general al Centrului Național de Perfecționare în Domeniul Sanitar București

ANEXA Nr. IX**ROMÂNIA****MINISTERUL SĂNĂTĂȚII****CENTRUL NAȚIONAL DE PERFECȚIONARE ÎN DOMENIUL SANITAR BUCUREȘTI****Seria Nr. /****A D E V E R I N Ț Ă**

Domnul/doamna, specialist/primar în specialitatea, născut/născută la data de în localitatea, județul, a absolvit programul de pregătire teoretică și practică în vederea obținerii atestatului de studii complementare în, desfășurat la în perioada, sub coordonarea

Se eliberează prezenta, în conformitate cu prevederile legale, pentru a servi celor în drept.

Director general,

.....

Șef serviciu,

.....

Data eliberării

ROMÂNIA**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII****CENTRUL NAȚIONAL DE PERFECȚIONARE ÎN DOMENIUL SANITAR BUCUREȘTI****Seria Nr. /****A D E V E R I N Ț Ă**

Domnul/doamna dr./farm., specialist/primar în specialitatea, născut/născută la data de în localitatea, județul, a absolvit programul de pregătire teoretică și practică în vederea obținerii atestatului de studii complementare în, desfășurat la în perioada, sub coordonarea

Pentru admiterea la examenul final de atestare, pregătirea trebuie completată cu realizarea în minimum luni a manopere supravegheate și confirmate de un medic primar cu atestat în

Se eliberează prezenta, în conformitate cu prevederile legale, pentru a servi celor în drept.

Director general,

.....

Șef serviciu,

.....

Data eliberării

ROMÂNIA
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
CENTRUL NAȚIONAL DE PERFECTIONARE ÎN DOMENIUL SANITAR BUCUREȘTI
Seria Nr./.....

ATESTAT DE STUDII COMPLEMENTARE ÎN:
.....

obținut de domnul/doamna dr./farm., specialist/primar/ cu drept de practică în specialitatea, născut/născută la data de în localitatea, județul, în urma absolvirii programului de pregătire și promovării examenului de evaluare, sesiunea

Prezentul atestat a fost eliberat în conformitate cu prevederile legale.

Director general,
.....

Șef serviciu,
.....

Data eliberării

R E P U B L I C Ă R I

HOTĂRÂREA GUVERNULUI Nr. 453/2003*)

privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață a aparatelor consumatoare de combustibili gazoși

CAPITOLUL I **Dispoziții generale**

SECȚIUNEA 1

Domeniu de aplicare

Art. 1. — (1) Prevederile prezentei hotărâri se aplică:
a) aparatelor consumatoare de combustibili gazoși, folosite pentru gătit, încălzit, producerea apei calde, refrigerare, iluminare sau spălare și având, când este cazul, o temperatură normală a apei care nu depășește 105°C; precum și

b) arzătoarelor cu aer insuflat și corpurilor de încălzire care urmează să fie echipate cu astfel de arzătoare, denumite în continuare *aparate*;

c) dispozitivelor de siguranță, de control sau de reglaj și subsansamblurilor, altele decât arzătoarele cu aer insuflat și corpurile de încălzire care urmează să fie echipate cu astfel de arzătoare, care sunt comercializate separat și sunt destinate să fie încorporate într-un aparat sau asamblate cu scopul de a constitui un aparat, denumite în continuare *echipamente*.

(2) Prevederile prezentei hotărâri nu se aplică aparatelor prevăzute la alin. (1), special destinate folosirii în procese industriale care se desfășoară în incinte industriale.

SECȚIUNEA a 2-a

Definirea unor termeni

Art. 2. — În sensul prezentei hotărâri, termenii și expresiile de mai jos au următorul înțeles:

a) *combustibil gazos* — orice combustibil care este în stare gazoasă la o temperatură de 15°C, cu o presiune de până la 1 bar;

b) *aparat folosit în mod normal* este un aparat:
— corect instalat și întreținut regulamentar, în conformitate cu instrucțiunile producătorului;
— folosit la o variație normală a calității gazelor și cu o fluctuație normală a presiunii de alimentare; și
— folosit în conformitate cu destinația sa sau într-un mod care poate fi prevăzut în mod rezonabil.

SECȚIUNEA a 3-a

Condiții de introducere pe piață

Art. 3. — (1) Se admit introducerea pe piață și punerea în funcțiune a aparatelor prevăzute la art. 1 alin. (1), dacă atunci când sunt folosite în mod normal nu pun în pericol siguranța persoanelor, a animalelor domestice și a proprietății.

(2) Ministerul Economiei și Comerțului, în colaborare cu Autoritatea Națională de Reglementare în Domeniul Gazelor Naturale și cu producătorii de combustibili gazoși, elaborează lista cuprinzând tipurile de gaze și presiunile de alimentare corespunzătoare utilizate pe teritoriul României. Lista aprobată și actualizată ori de câte ori este necesar, prin ordin al ministrului economiei și comerțului, se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Art. 4. — Aparatele și echipamentele prevăzute la art. 1 trebuie să satisfacă cerințele esențiale care le sunt aplicabile, prevăzute în anexa nr. 1.

Art. 5. — (1) Se consideră că sunt respectate toate cerințele prevăzute de prezenta hotărâre, inclusiv procedurile

*) Republicată în temeiul art. III din Hotărârea Guvernului nr. 1.480/2003 pentru modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 453/2003 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață a aparatelor consumatoare de combustibili gazoși, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 923 din 22 decembrie 2003.

Hotărârea Guvernului nr. 453/2003 a fost publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 300 din 6 mai 2003.

pentru evaluarea conformității, prevăzute în cap. II, și se admit introducerea pe piață și punerea în funcțiune a aparatelor, dacă acestea poartă marcajul european de conformitate CE, denumit în continuare *marcaj CE*, aplicat de un producător sau de reprezentantul autorizat al acestuia, stabilit în România sau pe teritoriul unui stat membru al Uniunii Europene. Elementele de identificare a marcajului CE sunt prevăzute în anexa nr. 3 din Legea nr. 608/2001 privind evaluarea conformității produselor, cu modificările și completările ulterioare.

(2) Introducerea pe piață și punerea în funcțiune a aparatelor care îndeplinesc cerințele prevăzute la alin. (1) nu pot fi interzise sau restricționate.

(3) Se consideră că sunt respectate toate cerințele prevăzute de prezenta hotărâre și se admit introducerea pe piață și punerea în funcțiune a echipamentelor prevăzute la art. 1 alin. (1) lit. c) care sunt însoțite de un certificat emis conform prevederilor art. 9 alin. (4).

(4) Introducerea pe piață a echipamentelor care îndeplinesc cerințele prevăzute la alin. (3) nu poate fi interzisă sau restricționată.

Art. 6. — (1) Se consideră că aparatele și echipamentele respectă cerințele esențiale prevăzute la art. 4 atunci când acestea sunt conforme cu:

a) standardele române și/sau cu standardele naționale ale statelor membre ale Uniunii Europene aplicabile, care adoptă standardele europene armonizate, ale căror numere de referință au fost publicate în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene;

b) standardele române sau cu standardele naționale ale statelor membre ale Uniunii Europene, care sunt aplicabile în domeniile în care nu există standarde armonizate și care au fost validate de Comisia Europeană.

(2) Ministerul Economiei și Comerțului comunică Comisiei Europene textele standardelor române prevăzute la alin. (1) lit. b) considerate a fi corespunzătoare cu cerințele esențiale prevăzute la art. 4.

Art. 7. — În situația în care se consideră că standardele prevăzute la art. 6 alin. (1) nu satisfac în totalitate cerințele esențiale prevăzute la art. 4, Ministerul Economiei și Comerțului sesizează Comisia Europeană. În baza deciziei adoptate Ministerul Economiei și Comerțului acționează în consecință.

Art. 8. — (1) În cazul în care organismul de control constată că aparatele care poartă marcajul CE, folosite în mod normal, pot pune în pericol siguranța persoanelor, a animalelor domestice sau a proprietății, ia măsuri corespunzătoare de retragere a acelor aparate de pe piață și interzice sau limitează introducerea acestora pe piață.

(2) Organismul de control are obligația să informeze în scris Ministerul Economiei și Comerțului, în termen de 72 de ore, cu privire la deciziile luate conform alin. (1), indicând motivele care au stat la baza deciziei și, în special, dacă neconformitatea se datorează:

a) nerespectării cerințelor esențiale prevăzute la art. 4, în cazul în care aparatele nu au fost proiectate conform standardelor prevăzute la art. 6 alin. (1);

b) aplicării incorecte a standardelor prevăzute la art. 6 alin. (1);

c) deficiențelor din cuprinsul standardelor prevăzute la art. 6 alin. (1).

(3) În cazul în care organismul de control constată că un aparat care nu este conform poartă marcajul CE, ia măsuri conform prevederilor prezentei hotărâri împotriva celui care a aplicat marcajul, informând în termen de 72 de ore Ministerul Economiei și Comerțului asupra deciziei sale.

(4) Ministerul Economiei și Comerțului informează de îndată Comisia Europeană și statele membre ale Uniunii Europene cu privire la deciziile adoptate conform prevederilor alin. (1) și (3).

CAPITOLUL II

Proceduri pentru evaluarea conformității

Art. 9. — (1) Procedurile pentru evaluarea conformității aparatelor fabricate în serie sunt:

a) examinarea EC de tip prevăzută la pct. 1 din anexa nr. 3;

și

b) înainte de introducerea pe piață, la alegerea producătorului, una dintre următoarele proceduri:

1. declararea conformității cu tipul, prevăzută la pct. 2 din anexa nr. 3; sau

2. asigurarea calității producției, prevăzută la pct. 3 din anexa nr. 3; ori

3. asigurarea calității produsului, prevăzută la pct. 4 din anexa nr. 3; sau

4. verificarea EC, prevăzută la pct. 5 din anexa nr. 3.

(2) În cazul fabricației unui aparat unicat sau în cantități mici, producătorul are posibilitatea să aleagă verificarea EC pentru unitatea de produs, prevăzută la pct. 6 din anexa nr. 3.

(3) După efectuarea procedurilor prevăzute la alin. (1) lit. b) și la alin. (2), se aplică marcajul CE pe aparatele conforme, cu respectarea prevederilor art. 10.

(4) Procedurile prevăzute la alin. (1) se aplică și echipamentelor prevăzute la art. 1 alin. (1) lit. c), cu excepția cerințelor privind aplicarea marcajului CE și, când este cazul, a celor privind întocmirea declarației de conformitate. În acest caz se emite un certificat în care se declară conformitatea echipamentelor cu prevederile prezentei hotărâri aplicabile acestora, indicându-se caracteristicile echipamentelor și modul în care acestea trebuie să fie încorporate în aparat sau asamblate pentru a răspunde cerințelor esențiale aplicabile aparatelor finite. Certificatul sus-menționat însoțește echipamentul.

(5) a) În cazul în care aparatele li se aplică și alte reglementări care acoperă alte cerințe și care, de asemenea, prevăd aplicarea marcajului CE, acest marcaj indică conformitatea aparatelor cu prevederile tuturor reglementărilor aplicabile.

b) Dacă una sau mai multe dintre aceste reglementări, prevăzute la lit. a), permit producătorului ca într-o perioadă de tranziție să aleagă ce prevederi să aplice, marcajul CE indică conformitatea doar cu prevederile acelor reglementări aplicate de producător. În astfel de situații, în documentele, notele sau instrucțiunile care însoțesc aparatele, conform cerințelor din reglementările aplicabile, trebuie specificate elementele de identificare particulare ale reglementărilor, așa cum sunt publicate în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene.

(6) Documentele și corespondența realizate în legătură cu procedurile de evaluare a conformității prevăzute la alin. (1) și (2) se redactează în limba română, limba oficială a statului membru unde este stabilit organismul notificat care evaluează conformitatea sau într-o limbă acceptată de acesta.

CAPITOLUL III

Marcaje

Art. 10. — (1) Marcajul CE și inscripționările prevăzute în anexa nr. 4 se aplică în mod vizibil, ușor lizibil și durabil, direct pe aparat sau pe o placă de timbru fixată

pe acesta. Placa de timbru trebuie astfel proiectată încât să nu poată fi refolosită.

(2) Este interzisă aplicarea pe aparat a unor marcaje asemănătoare cu marcajul CE, care pot fi confundate cu acesta. Oricare alt marcaj poate fi aplicat pe aparat sau pe placa de timbru, cu condiția ca vizibilitatea și lizibilitatea marcajului CE să nu fie reduse.

Art. 11. — Fără a împieta asupra aplicării prevederilor art. 8:

1. În cazul în care organismul de control constată că marcajul CE a fost aplicat incorect, producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia, stabilit în România sau pe teritoriul unui stat membru al Uniunii Europene, este obligat să asigure conformitatea aparatului ori echipamentului cu prevederile privind aplicarea marcajului CE și să oprească încălcarea prevederilor prezentei hotărâri.

2. În cazul în care organismul de control constată că aplicarea incorectă a marcajului continuă, acesta ia măsurile necesare de limitare sau de interdicere a introducerii pe piață a aparatului în cauză sau de asigurare a retragerii de pe piață, în conformitate cu prevederile prezentei hotărâri.

CAPITOLUL IV

Organisme notificate și organisme de control

SECȚIUNEA 1

Organisme notificate

Art. 12. — (1) Ministerul Economiei și Comerțului evaluează organismele din România pe baza unei proceduri de evaluare elaborate, având în vedere criteriile minime prevăzute în anexa nr. 5, aprobată prin ordin al ministrului economiei și comerțului, care se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

(2) Criteriile minime prevăzute în anexa nr. 5 sunt presupuse a fi îndeplinite de către organismele care satisfac criteriile de evaluare incluse în standardele armonizate aplicabile.

(3) Ministerul Economiei și Comerțului notifică Comisia Europeană și statele membre organismele desemnate pentru realizarea procedurilor de evaluare a conformității prevăzute în art. 9, împreună cu atribuțiile specifice pe care aceste organisme le îndeplinesc și numărul de autentificare alocat acestora anterior de către Comisia Europeană.

(4) Lista organismelor notificate și numărul alocat acestora, precum și sarcinile specifice pentru care au fost notificate se publică și se actualizează în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene.

(5) În condițiile în care constată că un organism notificat nu mai întrunește criteriile minime prevăzute în anexa nr. 5, Ministerul Economiei și Comerțului retrage desemnarea unui astfel de organism.

(6) Ministerul Economiei și Comerțului informează Comisia Europeană și statele membre ale Uniunii Europene cu privire la decizia adoptată în baza prevederilor alin. (4), în scopul retragerii notificării la nivel european.

SECȚIUNEA a 2-a

Organisme de control

Art. 13. — Organismul de control care verifică respectarea prevederilor prezentei hotărâri este Inspekția de Stat pentru Controlul Cazanelor, Recipientelor sub Presiune

și Instalațiilor de Ridicat — Departamentul Supraveghere Piață — ISCIR — SP, organ de specialitate care funcționează în subordinea Ministerului Economiei și Comerțului.

CAPITOLUL V

Răspunderi și sancțiuni

Art. 14. — (1) Încălcarea dispozițiilor prezentei hotărâri atrage răspunderea disciplinară, patrimonială, contravențională sau penală, după caz, a celor vinovați.

(2) Constituie contravenții următoarele fapte și se sancționează după cum urmează:

a) nerespectarea prevederilor art. 4 referitoare la cerințele esențiale și a prevederilor art. 6 referitoare la aplicarea standardelor armonizate, cu amendă de la 50.000.000 lei la 100.000.000 lei, retragerea de pe piață, interdicerea utilizării și a introducerii pe piață a produselor neconforme;

b) nerespectarea prevederilor art. 9 referitoare la respectarea procedurilor pentru evaluarea conformității, cu amendă de la 25.000.000 lei la 50.000.000 lei și interdicerea comercializării, până la o dată stabilită de organismul de control de comun acord cu producătorul sau cu reprezentantul autorizat al acestuia, după caz, pentru eliminarea neconformităților;

c) nerespectarea prevederilor art. 10 referitoare la aplicarea marcajului se sancționează cu amendă de la 25.000.000 lei la 50.000.000 lei, retragerea de pe piață și interdicerea introducerii pe piață a produselor nemarcate sau marcate incorect, până la eliminarea neconformităților.

(3) Constatarea contravențiilor și aplicarea sancțiunilor prevăzute la alin. (2) se realizează de persoane împuternicite de Inspekția de Stat pentru Controlul Cazanelor, Recipientelor sub Presiune și Instalațiilor de Ridicat — Departamentul Supraveghere Piață — ISCIR — SP.

(4) Contravențiilor prevăzute la alin. (2) le sunt aplicabile și dispozițiile Ordonanței Guvernului nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 180/2002, cu modificările și completările ulterioare.

(5) Orice decizie luată în baza prezentei hotărâri de ISCIR—SP, din care rezultă sancțiuni și restricții de introducere pe piață sau punere în funcțiune a aparatelor și echipamentelor, menționează temeiul legal al deciziei, în condițiile prezentei hotărâri, și se aduce la cunoștință Ministerului Economiei și Comerțului.

(6) Decizia se aduce la cunoștință celui sancționat într-un interval de 72 de ore. Ea va trebui să indice căile de atac prevăzute de legislația în vigoare în România, precum și intervalul în care acestea pot fi exercitate.

CAPITOLUL VI

Dispoziții finale și tranzitorii

Art. 15. — Ministerul Economiei și Comerțului elaborează și actualizează periodic lista standardelor române care adoptă standardele europene armonizate referitoare la aparatele consumatoare de combustibili gazeoși, ale căror numere de referință au fost publicate în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, prevăzute la art. 6 alin. (1) lit. a), precum și a standardelor române prevăzute la art. 6 alin. (1) lit. b), care au fost validate de Comisia Europeană; lista se aprobă prin ordin al ministrului economiei și comerțului care se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Art. 16. — (1) Până la data intrării în vigoare a Protocolului la Acordul european privind evaluarea

conformității și acceptarea produselor industriale, denumit în continuare PECA, se admit introducerea pe piață și punerea în funcțiune și a aparatelor consumatoare de combustibili gazeși care poartă marcajul național de conformitate CS, denumit în continuare *marcaj CS*, aplicat conform procedurilor prevăzute la art. 18 alin. (1). Elementele de identificare a marcajului CS sunt prevăzute în anexa nr. 2 la Legea nr. 608/2001, cu modificările și completările ulterioare.

(2) Se interzice aplicarea pe aparatele consumatoare de combustibili gazeși atât a marcajului CS, cât și a marcajului CE, în condițiile prezentei hotărâri.

Art. 17. — (1) Până la data intrării în vigoare a PECA, pentru realizarea procedurilor de evaluare a conformității prevăzute de prezenta hotărâre, Ministerul Economiei și Comerțului recunoaște și aprobă organismele care realizează evaluarea conformității prevăzută la art. 9.

(2) Recunoașterea și aprobarea prevăzute la alin. (1) se realizează avându-se în vedere criteriile minime prevăzute în anexa nr. 5, conform normelor metodologice care se aprobă prin ordin al ministrului economiei și comerțului, care se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

(3) Lista organismelor recunoscute care realizează evaluarea conformității aparatelor consumatoare de combustibili gazeși, prevăzute la alin. (1), și sarcinile specifice pe care acestea le îndeplinesc se aprobă și se actualizează prin ordin al ministrului economiei și comerțului, ori de câte ori este necesar, și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

(4) În ordinul prevăzut la alin. (3) pentru fiecare organism recunoscut se va preciza și numărul de identificare atribuit potrivit prevederilor art. 29² alin. (2) din Legea nr. 608/2001, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 18. — (1) În situația în care evaluarea conformității aparatelor consumatoare de combustibili gazeși destinate pieței naționale se realizează de către organismele prevăzute la art. 17 alin. (1), producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia, stabilit în România, aplică marcajul CS.

(2) În cazul în care aparatelor li se aplică și alte reglementări care acoperă alte cerințe și care, de asemenea, prevăd aplicarea marcajului CS, acest marcaj indică conformitatea aparatelor cu prevederile tuturor reglementărilor aplicabile.

Art. 19. — (1) Producătorul, reprezentantul autorizat al acestuia sau persoana responsabilă cu introducerea pe piață, după caz, care introduce pe piață și pune în funcțiune aparatele consumatoare de combustibili gazeși cu marcaj CS, are aceleași responsabilități ca și în cazul aparatelor consumatoare de combustibili gazeși introduse pe piață cu marcaj CE.

(2) Până la data intrării în vigoare a PECA, prevederile referitoare la marcajul CE sunt aplicabile și pentru marcajul CS.

(3) Sancțiunile și măsurile prevăzute la cap. V se aplică și în cazul aparatelor consumatoare de combustibili gazeși introduse pe piață cu marcaj CS.

Art. 20. — De la data aderării României la Uniunea Europeană se admit introducerea pe piață și punerea în funcțiune numai a aparatelor consumatoare de combustibili gazeși care poartă marcajul CE.

Art. 21. — Anexele nr. 1—5 fac parte integrantă din prezenta hotărâre.

Art. 22. — Prevederile art. 7 și ale art. 8 alin. (4) se aplică de la data aderării României la Uniunea Europeană, iar prevederile art. 6 alin. (2) și art. 12 alin. (2) și (5) se aplică la data intrării în vigoare a PECA.

Art. 23. — Pe data intrării în vigoare a prezentei hotărâri se abrogă Hotărârea Guvernului nr. 761/2001 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață pentru aparatele consumatoare de combustibili gazeși, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 485 din 22 august 2001.

Art. 24. — Prezenta hotărâre transpune Directiva 90/396/EEC din 29 iunie 1990 privind armonizarea legislației statelor membre referitoare la aparatele consumatoare de combustibili gazeși, amendată de Directiva 93/68/EEC din 22 iulie 1993.

ANEXA Nr. 1

CERINȚE ESENȚIALE

Observație preliminară

Condițiile obligatorii care rezultă din cerințele esențiale prezentate în această anexă pentru aparate se aplică și echipamentelor, acolo unde există pericol.

1. Condiții generale

1.1. Aparatele trebuie să fie proiectate și fabricate astfel încât să funcționeze în siguranță și să nu prezinte nici un pericol pentru persoane, pentru animale domestice sau pentru proprietate atunci când sunt folosite în mod normal, după cum se definește la art. 2 lit. b) din hotărâre.

1.2. Atunci când sunt introduse pe piață, toate aparatele trebuie să îndeplinească următoarele condiții:

- să fie însoțite de instrucțiuni tehnice pentru instalator;
- să fie însoțite de instrucțiuni pentru utilizare și service pentru beneficiari;
- să poarte etichete de avertisment corespunzătoare, care trebuie să existe și pe ambalaj. Instrucțiunile și etichetele de avertisment trebuie să fie redactate în limba română.

1.2.1. Instrucțiunile tehnice pentru instalator trebuie să conțină toate instrucțiunile de instalare, reglare și service

necesare, pentru a se asigura că aceste operații sunt efectuate corect și că aparatul poate fi utilizat în siguranță. Instrucțiunile trebuie să specifice în special:

- tipul de gaz utilizat;
- presiunea de alimentare;
- debitul de aer proaspăt necesar:
 - pentru alimentarea cu aer de combustie;
 - pentru a se evita formarea de amestecuri periculoase de gaze nearse la aparatele care nu au montat dispozitivul menționat la pct. 3.2.3;
- condițiile pentru evacuarea gazelor de ardere;
- caracteristicile și cerințele privind asamblarea pentru arzătoarele cu aer insuflat și corpurile de încălzire care vor fi dotate cu astfel de arzătoare, care contribuie la conformarea cu cerințele esențiale aplicabile aparatelor finite și, atunci când este cazul, cu lista cuprinzând combinațiile recomandate de producător.

1.2.2. Instrucțiunile pentru utilizare și service pentru beneficiar trebuie să conțină toate informațiile necesare pentru utilizare în siguranță și, în special, trebuie să atragă atenția beneficiarului asupra eventualelor restricții la utilizare.

1.2.3. Etichetele de avertisment de pe aparat și de pe ambalajul acestuia trebuie să indice clar tipul de gaz utilizat, presiunea de alimentare a gazului și orice restricții la utilizare, în special restricția conform căreia aparatul trebuie să fie instalat numai în zonele în care există suficientă ventilație.

1.3. Echipamentele destinate a fi utilizate într-un aparat trebuie să fie proiectate și fabricate astfel încât să îndeplinească corect funcțiile pentru care acesta a fost destinat, atunci când sunt încorporate conform instrucțiunilor pentru instalare.

Instrucțiunile pentru instalare, reglare, funcționare și întreținere trebuie să fie livrate împreună cu echipamentele.

2. Materiale

2.1. Materialele trebuie să corespundă scopului pentru care sunt utilizate și trebuie să reziste la condițiile mecanice, chimice și termice la care sunt prevăzute a fi supuse.

2.2. Proprietățile materialelor, care sunt importante pentru siguranța aparatului, trebuie să fie garantate de producătorul sau de furnizorul aparatului.

3. Proiectare și fabricație

3.1. Date generale

3.1.1. Aparatele trebuie să fie fabricate astfel încât, atunci când sunt folosite în mod normal, să nu poată avea loc nici o instabilitate, deformare, rupere sau uzură care ar putea diminua siguranța acestora.

3.1.2. Condensul produs la pornire și/sau în timpul folosirii nu trebuie să afecteze siguranța aparatelor.

3.1.3. Aparatele trebuie să fie proiectate și construite astfel încât riscul exploziei, în cazul unui incendiu de origine externă, să fie minim.

3.1.4. Aparatele trebuie să fie construite astfel încât să se evite pătrunderile de apă și aer fals în circuitul de gaze.

3.1.5. În cazul unei fluctuații de energie auxiliară în limite normale, aparatele trebuie să continue să funcționeze în condiții de siguranță totală.

3.1.6. O fluctuație anormală sau o întrerupere în alimentarea cu energie auxiliară ori restabilirea acestei alimentări nu trebuie să conducă la o situație periculoasă.

3.1.7. Aparatele trebuie să fie proiectate și fabricate astfel încât riscurile de origine electrică să fie prevenite. În domeniile aplicabile conformarea cu obiectivele privind riscurile electrice prevăzute în legislația națională privind asigurarea securității utilizatorilor de echipamente electrice de joasă tensiune este considerată a fi echivalentă cu îndeplinirea acestei cerințe.

3.1.8. Toate părțile sub presiune ale unui aparat trebuie să reziste la solicitările mecanice și termice la care sunt supuse, fără nici o deformare care să afecteze siguranța.

3.1.9. Aparatele trebuie să fie proiectate și fabricate astfel încât defectarea unui dispozitiv de siguranță, de control sau de reglaj să nu constituie o sursă de pericol.

3.1.10. Dacă un aparat este dotat cu dispozitive de siguranță și control, funcționarea dispozitivelor de siguranță nu trebuie să fie influențată de funcționarea dispozitivelor de control.

3.1.11. Toate părțile aparatelor care sunt instalate și reglate în faza de fabricație și care nu trebuie să fie manipulate de beneficiar sau de instalator trebuie să fie protejate corespunzător.

3.1.12. Manetele și alte dispozitive de comandă sau de reglaj trebuie să fie marcate clar și să aibă instrucțiuni corespunzătoare pentru a împiedica orice eroare de

manevră. Forma lor trebuie să fie astfel încât să excludă manevrarea accidentală.

3.2. Degajarea gazelor nearse

3.2.1. Aparatele trebuie să fie fabricate astfel încât viteza de degajare a gazelor de ardere să nu prezinte nici un risc.

3.2.2. Aparatele trebuie să fie fabricate astfel încât degajarea de gaze combustibile, care se produce în timpul aprinderii, la reaprindere și după stingerea flăcării, să fie limitată pentru a se evita o acumulare periculoasă de gaze combustibile în aparat.

3.2.3. Aparatele destinate a fi folosite în spații și în camere închise trebuie să fie dotate cu un dispozitiv special pentru evitarea acumulărilor periculoase de gaze de ardere în astfel de locuri.

Aparatele care nu sunt dotate cu astfel de dispozitive trebuie să fie folosite numai în locuri aerisite suficient, pentru a se evita o acumulare periculoasă de gaze de ardere în astfel de spații.

Autoritățile competente pot emite reglementări cu privire la condițiile adecvate pentru instalarea acestor aparate, ținând seama de caracteristicile particulare ale acestora.

Aparatele de gătit de uz profesional și aparatele alimentate cu gaze care conțin componente toxice trebuie să fie echipate cu dispozitivul menționat mai sus.

3.3. Aprinderea

Aparatele trebuie să fie fabricate astfel încât, atunci când sunt folosite în mod normal:

- aprinderea și reaprinderea să se efectueze lin;
- să fie asigurată interaprinderea.

3.4. Combustia

3.4.1. Aparatele trebuie să fie fabricate astfel încât, atunci când sunt folosite în mod normal, să fie asigurată stabilitatea flăcării și produsele de combustie să nu conțină concentrații inadmisibile de substanțe nocive pentru sănătate.

3.4.2. Aparatele trebuie să fie fabricate astfel încât, atunci când sunt folosite în mod normal, să nu aibă loc scăpări accidentale de produse de combustie.

3.4.3. Aparatele conectate la un coș pentru evacuarea produselor de combustie trebuie să fie fabricate astfel încât, în condiții de tiraj normal, să nu apară degajări de produse de combustie în cantități periculoase în camera în care este utilizat aparatul.

3.4.4. Aparatele de încălzire independentă pentru uz casnic și încălzitoarele instantanee de apă neracordate la un coș de evacuare a produselor de combustie nu trebuie să producă în camera sau în spațiul de funcționare o concentrație de monoxid de carbon care ar putea prezenta un pericol pentru sănătatea persoanelor expuse, avându-se în vedere durată previzibilă de expunere a acestor persoane.

3.5. Utilizarea rațională a energiei

Aparatele trebuie să fie fabricate astfel încât să asigure utilizarea rațională a energiei, corespunzător nivelului tehnic al acestora și luându-se în considerare aspectele legale de siguranță.

3.6. Temperaturi

3.6.1. Părțile unui aparat, destinate să fie amplasate în apropierea podelei sau a altor suprafețe, nu trebuie să atingă temperaturi care să prezinte un pericol pentru zona înconjurătoare.

3.6.2. Temperatura butoanelor sau a manetelor nu trebuie să prezinte un pericol pentru utilizator.

3.6.3. Temperatura suprafețelor părților exterioare ale aparatelor destinate uzului casnic, cu excepția suprafețelor sau părților care participă la transmiterea căldurii, nu trebuie să prezinte, în condiții de funcționare, pericol pentru utilizator

și în special pentru copii, motiv pentru care trebuie luat în considerare un timp corespunzător de reacție.

3.7. Produsele alimentare și apa folosite în scopuri sanitare

Materialele și componentele folosite la fabricarea unui aparat, care ar putea să vină în contact cu alimentele sau cu apa folosită în scopuri sanitare, nu trebuie să afecteze calitatea acestora.

ANEXA Nr. 2

DOSARUL TEHNIC DE FABRICAȚIE

Dosarul tehnic de fabricație trebuie să conțină următoarele informații, după cum cere organismul notificat, pentru efectuarea evaluării:

- a) o descriere generală a aparatului;
- b) proiecte de execuție, desene de fabricație și diagrame ale componentelor, subsansamblurilor, circuitelor etc.;
- c) descrieri și note explicative necesare pentru înțelegerea celor de mai sus, inclusiv a funcționării aparatelor;
- d) o listă cuprinzând standardele la care se face referire în art. 6 din hotărâre, aplicate total sau parțial, și descrieri

ale soluțiilor adoptate pentru a satisface cerințele esențiale, atunci când nu au fost aplicate standardele prevăzute la art. 6 din hotărâre;

- e) rapoarte de încercări;
 - f) instrucțiuni pentru instalare și utilizare.
- Atunci când este cazul, dosarul tehnic de fabricație trebuie să conțină următoarele elemente:
- a) certificatele echipamentelor încorporate în aparat;
 - b) certificate referitoare la metodele de fabricație și/sau de control al aparatelor;
 - c) orice alt document care face posibil ca organismul desemnat să își îmbunătățească evaluarea.

ANEXA Nr. 3

PROCEDURI PENTRU EVALUAREA CONFORMITĂȚII

1. Examinarea EC de tip

1.1. *Examinarea EC de tip* este acea parte a procedurii, prin care un organism notificat verifică și certifică faptul că un aparat, reprezentativ pentru producția avută în vedere, satisface prevederile aplicabile acestuia din prezenta hotărâre.

1.2. Solicitarea pentru examinarea EC de tip trebuie înaintată de producător sau de reprezentantul autorizat al acestuia unui singur organism notificat, ales de el.

1.2.1. Solicitarea trebuie să cuprindă:

- a) denumirea și sediul producătorului și, dacă solicitarea este întocmită de reprezentantul autorizat, numele și adresa acestuia;
- b) o declarație scrisă din care să rezulte că solicitarea nu a mai fost înaintată și unui alt organism notificat;
- c) dosarul tehnic de fabricație, prevăzut în anexa nr. 2.

1.2.2. Producătorul trebuie să pună la dispoziție organismului notificat un aparat, reprezentativ pentru producția avută în vedere, denumit în continuare *tip*. Organismul notificat poate cere mai multe mostre din tipul respectiv, dacă acestea sunt necesare pentru programul de încercări.

Tipul poate acoperi și alte variante ale produsului, cu condiția ca acele variante să nu aibă caracteristici diferite cu privire la categoriile de risc.

1.3. Organismul notificat trebuie:

1.3.1. să examineze dosarul tehnic de fabricație, să verifice dacă tipul a fost fabricat în conformitate cu dosarul tehnic de fabricație și să identifice elementele care au fost proiectate conform prevederilor din standardele prevăzute la art. 6 din hotărâre și cerințelor esențiale din prezenta hotărâre;

1.3.2. să efectueze sau să fi efectuat examinările corespunzătoare și/sau încercările pentru a verifica dacă soluțiile adoptate de producător satisfac cerințele esențiale, acolo unde nu au fost aplicate standardele prevăzute la art. 6 din hotărâre;

1.3.3. să efectueze sau să fi efectuat examinările corespunzătoare și/sau încercările pentru a verifica dacă standardele aplicabile au fost efectiv aplicate atunci când producătorul a ales să procedeze astfel, prin aceasta asigurându-se conformitatea cu cerințele esențiale.

1.4. Atunci când tipul satisface prevederile prezentei hotărâri, organismul notificat trebuie să emită solicitantului un certificat de examinare EC de tip. Certificatul de examinare EC de tip trebuie să conțină concluziile examinării, condițiile, dacă sunt, pentru valabilitatea acestuia și datele necesare pentru identificarea tipului aprobat și, dacă este relevant, descrieri ale funcționării acestuia. Elementele tehnice relevante, cum sunt: desene și diagrame, trebuie să fie anexate la certificat.

1.5. Organismul notificat trebuie să informeze și celelalte organisme notificate despre emiterea certificatului de examinare EC de tip și despre orice modificări aduse la tipul aprobat, după cum se menționează la pct. 1.7. Aceste organisme pot obține, la cerere, un exemplar al certificatului de examinare EC de tip și/sau modificările acestuia și, în situații motivate, pot obține un exemplar al anexelor la certificat și al rapoartelor examinărilor și încercărilor efectuate.

1.6. Un organism notificat care refuză să emită sau care retrage un certificat de examinare EC de tip trebuie să informeze cu privire la această acțiune Ministerul Economiei și Comerțului, precum și celelalte organisme notificate pentru această activitate, motivând în scris decizia luată.

1.7. Solicitantul trebuie să informeze organismul notificat care a emis certificatul de examinare EC de tip cu privire la toate modificările aduse tipului aprobat, care ar putea afecta conformitatea cu cerințele esențiale sau condițiile prescrise pentru utilizarea aparatului. Modificările aduse tipului aprobat trebuie să primească o aprobare suplimentară de la organismul notificat care a emis certificatul de examinare EC de tip. Această aprobare suplimentară trebuie dată sub forma unui act adițional la certificatul original de examinare EC de tip.

2. Conformitatea cu tipul

2.1. *Conformitatea cu tipul* este acea parte a procedurii, prin care producătorul declară că aparatele în cauză sunt conforme cu tipul descris în certificatul de examinare EC de tip și că satisfac cerințele esențiale aplicabile din prezenta hotărâre. Producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia trebuie să aplice marcajul CE pe fiecare aparat și să întocmească o declarație de conformitate. Declarația de conformitate poate acoperi unul sau mai multe aparate și trebuie păstrată, în original, de emitentul acesteia. Marcajul CE trebuie să fie urmat de numărul de identificare a organismului notificat responsabil de verificările prin sondaj prevăzute la pct. 2.3.

2.2. Producătorul trebuie să ia toate măsurile necesare pentru a se asigura că procesul de fabricație, inclusiv verificarea și încercarea finală a produsului realizat de acesta, are drept rezultat omogenitatea producției și conformitatea aparatelor cu tipul descris în certificatul de examinare EC de tip și cu cerințele prezentei hotărâri. Un organism notificat, ales de producător, trebuie să efectueze verificări prin sondaj la aparate, conform pct. 2.3.

2.3. Verificările aparatelor la locurile de fabricație trebuie efectuate prin sondaj de către organismul notificat, la intervale de un an sau mai puțin. Trebuie examinat un număr corespunzător de aparate și trebuie efectuate încercările descrise în standardele aplicabile prevăzute la art. 6 din hotărâre sau încercări cu efect echivalent, pentru a se asigura conformitatea cu cerințele esențiale corespunzătoare din prezenta hotărâre. Organismul notificat trebuie să determine în fiecare caz dacă aceste încercări trebuie efectuate total sau parțial. Atunci când unul sau mai multe aparate sunt respinse, organismul notificat trebuie să ia măsuri corespunzătoare pentru a împiedica comercializarea acestora, informând despre aceasta organismul de control și Ministerul Economiei și Comerțului.

3. Asigurarea calității producției

3.1. *Asigurarea calității producției* este acea parte a procedurii, prin care un producător care îndeplinește prevederile pct. 3.2 asigură și declară că aparatele în cauză sunt conforme cu tipul descris în certificatul de examinare EC de tip și că satisfac cerințele esențiale aplicabile din prezenta hotărâre. Producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia trebuie să aplice marcajul CE pe fiecare aparat și să întocmească o declarație de conformitate. Declarația de conformitate poate fi emisă pentru unul sau mai multe aparate și trebuie păstrată, în original, de emitentul acesteia. Marcajul CE trebuie să fie urmat de numărul de identificare a organismului notificat care răspunde de supravegherea EC.

3.2. Producătorul trebuie să aibă implementat un sistem al calității, care să asigure conformitatea aparatelor cu tipul descris în certificatul de examinare EC de tip și cu cerințele esențiale aplicabile din prezenta hotărâre. Producătorul este supus supravegherii EC, după cum este prevăzut la pct. 3.4.

3.3. Sistemul calității

3.3.1. Producătorul trebuie să înainteze unui organism de certificare notificat, ales de el, o solicitare pentru aprobarea sistemului calității pentru aparatele în cauză.

Solicitarea trebuie să cuprindă:

- a) documentația sistemului calității;
- b) un angajament de îndeplinire a obligațiilor ce rezultă din sistemul calității, așa cum este aprobat;
- c) un angajament de menținere a sistemului calității aprobat, pentru a asigura eficacitatea și corectitudinea continue ale acestuia;

d) documentația referitoare la tipul aprobat și o copie a certificatului de examinare EC de tip.

3.3.2. Toate elementele, cerințele și prevederile adoptate de producător trebuie să figureze într-o documentație sistematizată și ordonată sub formă de măsuri, proceduri și instrucțiuni scrise. Această documentație a sistemului calității trebuie să permită o interpretare uniformă a programelor, planurilor, manualelor și înregistrărilor privind calitatea.

Documentația sistemului calității trebuie să conțină, în special, o descriere corespunzătoare a:

- a) obiectivelor sistemului calității, structurii organizatorice și a responsabilităților conducerii și prerogativelor acesteia cu privire la calitatea aparatului;
- b) proceselor tehnologice de fabricație, a controlului calității și a tehnicilor de asigurare a calității și acțiunilor sistematice care vor fi folosite;
- c) examinărilor și încercărilor care vor fi efectuate înainte, în timpul și după fabricație, precum și frecvența cu care acestea vor fi efectuate;
- d) metodei de urmărire a realizării calității cerute aparatului și de funcționare efectivă a sistemului calității.

3.3.3. Organismul notificat va examina și va evalua sistemul calității, pentru a determina dacă satisface cerințele prevăzute la pct. 3.3.2. Acesta presupune conformitatea cu acele cerințe ale sistemului calității, care implementează standardul român SR EN ISO 9003:1994.

Organismul notificat trebuie să notifice decizia sa producătorului și să informeze celelalte organisme cu privire la aceasta. Notificarea la producător trebuie să conțină concluziile examinării, numele și adresa organismului notificat și decizia motivată a evaluării efectuate asupra aparatelor în cauză.

3.3.4. Producătorul trebuie să informeze organismul notificat care a aprobat sistemul calității, cu ocazia oricărei intenții de actualizare a sistemului calității, cu privire la schimbările aduse acestuia, de exemplu: tehnologii și concepte noi privind calitatea. Organismul notificat trebuie să examineze modificările propuse și să hotărască dacă sistemul calității modificat se conformează prevederilor sau dacă este necesară o nouă evaluare. Organismul notificat trebuie să notifice producătorului decizia sa. Notificarea trebuie să conțină concluziile controlului și decizia motivată a evaluării.

3.3.5. Un organism notificat care retrage aprobarea unui sistem al calității trebuie să informeze despre aceasta celelalte organisme notificate, motivându-și decizia.

3.4. Supravegherea EC

3.4.1. Scopul supravegherii EC este de a se asigura faptul că producătorul îndeplinește în totalitate obligațiile care îi revin din sistemul calității aprobat.

3.4.2. Producătorul trebuie să permită accesul organismului notificat, în scopul efectuării inspecțiilor la locurile de fabricație, control, încercare și depozitare, și trebuie să îi furnizeze toate informațiile necesare și, în special:

- a) documentația sistemului calității;
- b) înregistrările privind calitatea, ca de exemplu: rapoartele de inspecție și rezultatele încercărilor, rezultatele etalonărilor, rapoartele referitoare la calificarea personalului implicat etc.

3.4.3. Organismul notificat trebuie să efectueze cel puțin o dată la 2 ani un audit pentru a se asigura că producătorul menține și aplică sistemul calității aprobat și trebuie să elibereze producătorului un raport de audit.

3.4.4. În plus organismul notificat poate face vizite inopinate la producător. În timpul acestor vizite organismul

notificat poate să efectueze sau să solicite efectuarea de încercări pe aparate. Acesta trebuie să elibereze producătorului un raport al inspecției și un raport al încercărilor efectuate, după caz.

3.4.5. La cerere, producătorul trebuie să pună la dispoziție organismului de control raportul organismului notificat.

4. Asigurarea calității produsului

4.1. *Asigurarea calității produsului* este procedura prin care un producător care îndeplinește obligațiile prevăzute la pct. 4.2 asigură și declară că aparatele în cauză sunt conforme cu tipul descris în certificatul de examinare EC de tip și că satisfac cerințele esențiale aplicabile din prezenta hotărâre. Producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia trebuie să aplice marcajul CE pe fiecare aparat și să întocmească o declarație de conformitate. Declarația de conformitate poate fi emisă pentru unul sau mai multe aparate și trebuie păstrată, în original, de emitentul acesteia. Marcajul CE trebuie să fie urmat de numărul de identificare al organismului notificat responsabil cu supravegherea EC.

4.2. Producătorul trebuie să aplice un sistem al calității aprobat, conform prevederilor pct. 4.3, pentru inspecția finală a aparatelor și pentru încercări, și este supus supravegherii EC conform prevederilor pct. 4.4.

4.3. Sistemul calității

4.3.1. Producătorul trebuie să înainteze o solicitare pentru aprobarea sistemului său de calitate unui organism notificat ales de el pentru aparatele în cauză.

Solicitarea trebuie să cuprindă:

- a) documentația sistemului de calitate;
- b) un angajament de îndeplinire a obligațiilor ce rezultă din sistemul calității, așa cum este aprobat;
- c) un angajament de menținere a sistemului calității aprobat, pentru a asigura eficacitatea și corectitudinea continue ale acestuia;
- d) documentația referitoare la tipul aprobat și o copie a certificatului examinării EC de tip.

4.3.2. Ca parte a sistemului calității, fiecare aparat trebuie examinat și încercat conform prevederilor standardelor aplicabile prevăzute la art. 6 din hotărâre sau trebuie supus unor încercări cu efect echivalent, în vederea verificării conformității acestuia cu cerințele esențiale aplicabile din prezenta hotărâre. Toate elementele, cerințele și prevederile adoptate de producător trebuie să figureze într-o documentație sistematizată și ordonată sub formă de măsuri, proceduri și instrucțiuni scrise. Această documentație a sistemului calității trebuie să permită o interpretare uniformă a programelor, planurilor, manualelor și înregistrărilor privind calitatea.

Documentația sistemului calității trebuie să conțină, în special, o descriere corespunzătoare a:

- a) obiectivelor sistemului calității, structurii organizatorice și a responsabilităților conducerii și prerogativelor acesteia cu privire la calitatea aparatului;
- b) examinărilor și încercărilor care vor fi efectuate după fabricație;
- c) metodei de verificare a funcționării efective a sistemului calității.

4.3.3. Organismul notificat va examina și va evalua sistemul calității pentru a determina dacă satisface cerințele prevăzute la pct. 4.3.2. Acesta prezumă conformitatea cu acele cerințe ale sistemului calității, care implementează standardul român SR EN ISO 9003:1994. Organismul notificat trebuie să notifice decizia sa producătorului și să

informeze cu privire la aceasta celelalte organisme de certificare desemnate. Notificarea la producător trebuie să conțină concluziile examinării, numele și adresa organismului notificat și decizia motivată a evaluării efectuate asupra aparatelor în cauză.

4.3.4. Producătorul trebuie să informeze organismul notificat care a aprobat sistemul calității, cu ocazia oricărei intenții de actualizare a sistemului, cu privire la schimbările aduse acestuia, de exemplu: tehnologii și concepte noi privind calitatea. Organismul notificat trebuie să examineze modificările propuse și să hotărască dacă sistemul calității modificat se conformează prevederilor sau dacă este necesară o nouă evaluare. Organismul notificat trebuie să notifice producătorului decizia sa. Notificarea trebuie să conțină concluziile controlului și decizia motivată a evaluării.

4.3.5. Un organism notificat care retrage aprobarea unui sistem al calității trebuie să informeze celelalte organisme notificate, motivându-și decizia.

4.4. Supravegherea EC

4.4.1. Scopul supravegherii EC este de a se asigura că producătorul îndeplinește în totalitate obligațiile care îi revin din sistemul calității aprobat.

4.4.2. Producătorul trebuie să permită accesul organismului notificat, în scopul efectuării inspecțiilor la locurile de control, încercare și depozitare, și trebuie să îi furnizeze acestuia toate informațiile necesare și, în special:

- a) documentația sistemului calității;
- b) înregistrările privind calitatea, ca de exemplu: rapoartele de inspecție și rezultatele încercărilor, rezultatele etalonărilor, rapoartele referitoare la calificarea personalului implicat etc.

4.4.3. Organismul notificat trebuie să efectueze cel puțin o dată la 2 ani un audit pentru a se asigura că producătorul menține și aplică sistemul calității aprobat și trebuie să elibereze producătorului un raport de audit.

4.4.4. În plus organismul notificat poate face vizite inopinate la producător. În timpul acestor vizite organismul notificat poate să efectueze sau să solicite efectuarea de încercări pe aparate. Acesta trebuie să elibereze producătorului un raport al inspecției și un raport al încercărilor efectuate, după caz.

4.4.5. Producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia, stabilit în România sau pe teritoriul unui stat membru al Uniunii Europene, trebuie să fie în măsură să prezinte, la cerere, organismului de control rapoartele întocmite de organismul notificat.

5. Verificarea EC a produsului

5.1. *Verificarea EC a produsului* este procedura prin care producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia, stabilit în România sau pe teritoriul unui stat membru al Uniunii Europene, verifică și declară că aparatele care se supun prevederilor pct. 3 sunt conforme cu tipul descris în certificatul de examinare EC de tip și satisfac cerințele esențiale aplicabile din prezenta hotărâre.

5.2. Producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia, stabilit în România sau pe teritoriul unui stat membru al Uniunii Europene, trebuie să ia toate măsurile necesare pentru ca procesul de fabricație să asigure conformitatea cu cerințele esențiale aplicabile din prezenta hotărâre. Producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia trebuie să aplice marcajul CE pe fiecare aparat și să emită o declarație de conformitate. Declarația de conformitate poate să fie emisă pentru unul sau mai multe aparate și trebuie păstrată, în original, de emitentul acesteia.

5.3. Organismul notificat trebuie să efectueze examinările și încercările adecvate pentru a verifica conformitatea aparatului cu cerințele esențiale aplicabile din prezenta hotărâre, fie prin examinarea și încercarea fiecărui aparat conform pct. 5.4, fie prin examinarea și încercarea aparatelor pe baze statistice, conform pct. 5.5, în funcție de alegerea producătorului.

5.4. Verificarea prin examinarea și încercarea fiecărui aparat

5.4.1. Toate aparatele trebuie examinate individual și trebuie efectuate încercări corespunzătoare, conform prevederilor standardelor aplicabile prevăzute la art. 6 din hotărâre, sau trebuie efectuate încercări cu efect echivalent, în vederea verificării conformității acestora cu tipul descris în certificatul de examinare EC de tip și cu cerințele esențiale aplicabile din prezenta hotărâre.

5.4.2. Organismul notificat trebuie să aplice sau să dispună aplicarea pe fiecare aparat aprobat a numărului de identificare propriu și să emită un certificat de conformitate, pe baza încercărilor efectuate. Certificatul de conformitate poate să fie emis pentru unul sau mai multe aparate.

5.4.3. Producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia, stabilit în România sau pe teritoriul unui stat membru al Uniunii Europene, trebuie să fie în măsură să prezinte, la cerere, organismului de control certificatele de conformitate emise de organismul notificat.

5.5. Verificarea statistică

5.5.1. Producătorul trebuie să prezinte sub formă de loturi uniforme aparatele fabricate și trebuie să ia toate măsurile necesare pentru ca procesul de fabricație să asigure uniformitatea fiecărui lot fabricat.

5.5.2. Controlul statistic se efectuează în modul următor:

Aparatele trebuie supuse unui control statistic în funcție de parametri tehnico-funcționali specificați în dosarul tehnic de fabricație. Acestea trebuie grupate în loturi identificabile care să conțină aparate de un singur model, fabricate în condiții identice. Un lot se examinează la intervale alese în mod aleatoriu. Aparatele care constituie eșantioane se examinează individual și sunt supuse încercărilor corespunzătoare, conform prevederilor din standardele aplicabile prevăzute la art. 6 din hotărâre, sau se efectuează încercări cu efect echivalent, pentru a se asigura conformitatea cu cerințele esențiale și pentru a se stabili dacă lotul trebuie acceptat sau respins.

Se aplică un sistem de prelevare a eșantioanelor având următoarele caracteristici:

a) un nivel de calitate-standard care corespunde unei probabilități de acceptare de 95%, având un procentaj de neconformitate cuprins între 0,5% și 1,5%;

b) o calitate-limită care corespunde unei probabilități de acceptare de 5%, având un procentaj de neconformitate cuprins între 5% și 10%.

5.5.3. Pentru loturile acceptate organismul notificat trebuie să aplice sau să dispună aplicarea numărului de identificare propriu și să întocmească un certificat de conformitate pentru încercările efectuate. Toate aparatele din lot pot fi introduse pe piață, cu excepția acelor produse din eșantion care au fost găsite neconforme. Dacă un lot este respins, organismul notificat trebuie să ia măsurile corespunzătoare pentru a împiedica introducerea pe piață a lotului respectiv, informând despre aceasta organismul de control și Ministerul Economiei și Comerțului. În cazul respingerii frecvente a loturilor, organismul notificat poate suspenda verificarea statistică. Sub responsabilitatea organismului notificat, producătorul poate aplica în timpul fabricației numărul de identificare a organismului notificat.

5.5.4. Producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia, stabilit în România sau pe teritoriul unui stat membru al Uniunii Europene, trebuie să fie în măsură să prezinte, la cerere, organismului de control certificatele de conformitate emise de organismul notificat.

6. Verificarea EC pentru unitatea de produs

6.1. *Verificarea EC pentru unitatea de produs* este procedura prin care producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia, stabilit în România sau pe teritoriul unui stat membru al Uniunii Europene, asigură și declară că aparatul în cauză, pentru care s-a emis certificatul de conformitate cu tipul descris la pct. 2, este conform cerințelor esențiale aplicabile din prezenta hotărâre. Producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia, stabilit în România sau pe teritoriul unui stat membru al Uniunii Europene, trebuie să aplice marcajul CE pe aparat și trebuie să emită o declarație de conformitate care trebuie păstrată, în original, de emitentul acesteia.

6.2. Organismul notificat trebuie să examineze aparatul și să efectueze încercările corespunzătoare, utilizând dosarul tehnic de fabricație, pentru a asigura conformitatea acestuia cu cerințele esențiale din prezenta hotărâre. Organismul notificat trebuie să aplice sau să dispună aplicarea numărului de identificare propriu pe aparatul aprobat și trebuie să emită un certificat de conformitate cu cerințele esențiale din prezenta hotărâre.

6.3. Scopul dosarului tehnic de fabricație, referitor la proiectul de execuție, conform anexei nr. 2, este de a permite evaluarea conformității cu cerințele esențiale din prezenta hotărâre și o înțelegere a proiectului, a fabricației și a funcționării aparatului. Proiectul de execuție trebuie pus la dispoziție organismului notificat.

6.4. Dacă organismul notificat consideră necesar, examinările și încercările pot fi efectuate după instalarea aparatului.

6.5. Producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia trebuie să fie în măsură să prezinte, la cerere, organismului de control certificatele de conformitate emise de organismul notificat.

ANEXA Nr. 4

INSCRIȚIONĂRI

Aparatul sau placa de timbru trebuie să cuprindă marcajul de conformitate CE împreună cu următoarele informații:

- a) denumirea sau sigla producătorului;
- b) denumirea comercială a aparatului;

- c) tipul de alimentare electrică utilizată, după caz;
- d) categoria aparatului;
- e) ultimele două cifre ale anului în care a fost aplicat marcajul de conformitate.

**CRITERII MINIME
pentru recunoașterea organismelor notificate**

Organismele notificate recunoscute de Ministerul Economiei și Comerțului trebuie să îndeplinească următoarele condiții minime:

- a) disponibilitatea personalului și a mijloacelor și echipamentelor necesare;
- b) competența tehnică și integritatea profesională a personalului;
- c) independența în efectuarea încercărilor, pregătirea rapoartelor, eliberarea certificatelor și în efectuarea

supravegherii conform prevederilor prezentei hotărâri, precum și independența conducerii și a personalului tehnic față de toate cercurile, grupurile ori persoanele direct sau indirect implicate în domeniul aparatelor;

- d) menținerea de către personal a secretului profesional;
- e) deținerea unei asigurări de răspundere civilă pentru activitatea prestată, dacă această răspundere nu este asumată de către stat prin lege.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI – CAMERA DEPUTAȚILOR

Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București,
IBAN: RO75RNCB510100000120001 Banca Comercială Română – S.A. – Sucursala „Unirea” București
și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 Direcția de Trezorerie și Contabilitate Publică a Municipiului București
(alocat numai persoanelor juridice bugetare)

Tel. 318.51.29/150, fax 318.51.15, E-mail: marketing@ramo.ro, Internet: www.monitoruloficial.ro

Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1,
bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 411.58.33 și 410.47.30, tel./fax 410.77.36 și 410.47.23

Tiparul: Regia Autonomă „Monitorul Oficial”



5 948368 017429