



# MONITORUL OFICIAL

## AL

### ROMÂNIEI

Anul 175 (XIX) — Nr. 18

PARTEA I  
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Joi, 11 ianuarie 2007

#### SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>	<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
<b>LEGI ȘI DECRETE</b>			
509/2006. — Lege privind acordarea de miere de albine ca supliment nutritiv pentru preșcolari și elevii din clasele I—IV din învățământul de stat și confesional .....	2	sănătății publice, președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și al președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor privind abrogarea unor acte normative în scopul aplicării directe a regulamentelor și deciziilor comunitare.....	28
1.464/2006. — Decret pentru promulgarea Legii privind acordarea de miere de albine ca supliment nutritiv pentru preșcolari și elevii din clasele I—IV din învățământul de stat și confesional.....	2	2.510/2006. — Ordin al ministrului transporturilor, construcțiilor și turismului privind introducerea unor restricții de circulație pe drumul național DN 1 (E 60) sectorul București—Ploiești—Brașov.....	29–31
<b>HOTĂRÂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI</b>			
1.915/2006. — Hotărâre pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope .....	3–27	2.511/2006. — Ordin al ministrului transporturilor, construcțiilor și turismului privind modificarea art. 6 alin. (10) și (11) din Normele metodologice pentru aplicarea tarifului de utilizare a rețelei de drumuri naționale din România, aprobate prin Ordinul ministrului transporturilor, construcțiilor și turismului nr. 1.230/2005 .....	32
<b>ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE</b>			
851/1.505/271/300/2006. — Ordin al ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale, ministrului			

**LEGI ȘI DECRETE****PARLAMENTUL ROMÂNIEI****CAMERA DEPUTAȚILOR****SENATUL****LEGE****privind acordarea de miere de albine ca supliment nutritiv pentru preșcolari și elevii din clasele I—IV din învățământul de stat și confesional**

**Parlamentul României** adoptă prezenta lege.

Art. 1. — (1) Se acordă gratuit pentru copiii preșcolari din grădinițele de stat și confesionale cu program normal de 4 ore, precum și pentru elevii din clasele I—IV din învățământul de stat și confesional miere de albine în limita unei cantități de 60 g/copil/săptămână.

(2) Drepturile prevăzute la alin. (1) se acordă începând cu anul școlar 2007—2008, din bugetul Ministerului Educației și Cercetării, din capitolul special prevăzut în buget.

(3) Cantitatea de 60 g miere de albine/copil/săptămână poate fi distribuită, în funcție de modul de ambalare, de două sau de trei ori pe săptămână.

(4) Normele de aplicare a prezentei legi se aprobă prin hotărâre a Guvernului.

Art. 2. — Produsul miere de albine se acordă numai preșcolărilor și elevilor care frecventează cursurile.

Art. 3. — Încălcarea și/sau nerespectarea prevederilor prezentei legi atrag răspunderea disciplinară, administrativă, civilă sau penală, în funcție de gravitatea faptei, conform legislației în vigoare.

*Această lege a fost adoptată de Parlamentul României, cu respectarea prevederilor art. 75 și ale art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.*

PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR  
**BOGDAN OLTEANU**

p. PREȘEDINTELE SENATULUI,  
**DORU IOAN TĂRĂCILĂ**

București, 29 decembrie 2006.  
Nr. 509.

**PREȘEDINTELE ROMÂNIEI****DECRET****pentru promulgarea Legii privind acordarea de miere de albine ca supliment nutritiv pentru preșcolari și elevii din clasele I—IV din învățământul de stat și confesional**

În temeiul prevederilor art. 77 alin. (1) și ale art. 100 alin. (1) din Constituția României, republicată,

**Președintele României** d e c r e t e a z ă :

Articol unic. — Se promulgă Legea privind acordarea de miere de albine ca supliment nutritiv pentru preșcolari și elevii din clasele I—IV din învățământul de stat și confesional și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI  
**TRAIAN BĂSESCU**

București, 29 decembrie 2006.  
Nr. 1.464.

**HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI****GUVERNUL ROMÂNIEI****HOTĂRÂRE****pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope**

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, și al art. 57 din Legea nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope,

**Guvernul României** adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aprobă Normele metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope, prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezenta hotărâre.

Art. 2. — La data intrării în vigoare a prezentei hotărâri, Instrucțiunile nr. 103/1970 pentru executarea prevederilor Legii nr. 73/1969 privind regimul produselor și al substanțelor stupefiante, publicate în Buletinul Oficial, Partea I, nr. 38 din 25 aprilie 1970, cu modificările și completările ulterioare, și alin. (2)–(7) ale art. 8 din

Regulamentul de aplicare a dispozițiilor Legii nr. 143/2000 privind prevenirea și combaterea traficului și consumului ilicit de droguri, cu modificările și completările ulterioare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 860/2005, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 749 din 17 august 2005, precum și Ordinul ministrului sănătății nr. 1.204/2004 privind aprobarea certificatului pentru deținerea de medicamente și substanțe stupefiante și psihotrope, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 901 din 4 octombrie 2004, se abrogă.

PRIM-MINISTRU  
**CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU**

Contrasemnează:

p. Ministrul sănătății publice,  
**Vlad Anton Iliescu,**  
secretar de stat

p. Ministrul administrației și internelor,  
**Mircea Nicu Toader,**  
secretar de stat

Ministrul agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale,  
**Dan Ștefan Motreanu**

Ministrul economiei și comerțului,  
**Varujan Vosganian**

Ministrul finanțelor publice,  
**Sebastian Teodor Gheorghe Vlădescu**

București, 22 decembrie 2006.  
Nr. 1.915.

ANEXĂ

**NORME METODOLOGICE**  
**de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope**

**CAPITOLUL I**  
**Dispoziții generale**

Art. 1. — (1) Plantele, substanțele stupefiante și substanțele psihotrope incluse în tabelele I, II și III din anexa la Legea nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope, denumită în continuare *Legea nr. 339/2005*, se supun prevederilor stabilite prin aceasta și prin prezentele norme metodologice.

(2) Substanțele prevăzute în tabelele II și III din anexa la Legea nr. 339/2005 se supun și legislației referitoare la medicamente, în măsura în care acest regim nu contravine Legii nr. 339/2005.

(3) În situația în care într-un preparat sunt combinate substanțe care sunt înscrise în mai multe tabele, preparatul se supune condițiilor și cerințelor stabilite pentru substanțele înscrise în tabelul care va primi un tratament mai restrictiv.



(4) O nouă înscriere, radiere sau transfer dintr-un tabel în altul, potrivit art. 8 din Legea nr. 339/2005, se face la propunerea celor interesați, cu avizul Ministerului Sănătății Publice.

Art. 2. — Preparatele cuprinse în Nomenclatorul medicamentelor de uz uman ca medicamente care se pot elibera fără prescripție medicală nu sunt supuse raportărilor prevăzute la art. 42 din Legea nr. 339/2005.

## CAPITOLUL II

### Cultivarea plantelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope

Art. 3. — Cultivarea plantelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope este permisă pe baza autorizației eliberate de Ministerul Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale.

Art. 4. — (1) Autorizarea pentru cultivarea plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope, în vederea utilizării în industrie și/sau în alimentație, în domeniul medical, științific sau tehnic ori pentru producerea de sămânță, se realizează de Ministerul Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale prin direcțiile pentru agricultură și dezvoltare rurală județene sau a municipiului București. Modelul autorizației este prevăzut în anexa nr. 1.

(2) Direcțiile pentru agricultură și dezvoltare rurală județene, respectiv a municipiului București, vor comunica Ministerului Sănătății Publice — Direcția farmaceutică, în termen de 15 zile, sub confirmare de primire, o copie certificată a autorizației emise pentru cultivarea plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope destinate utilizării în scop medical.

(3) Direcțiile pentru agricultură și dezvoltare rurală județene și a municipiului București sunt obligate ca, în termen de 7 zile de la data eliberării autorizației, să transmită o copie certificată a acesteia, cu confirmare de primire, la inspectoratele județene de poliție sau, după caz, la Direcția Generală de Poliție a Municipiului București, care o vor înainta formațiunii centrale de reprimare a traficului și consumului ilicit de droguri din cadrul Inspectoratului General al Poliției Române.

(4) Pentru eliberarea autorizației pentru cultivarea plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope, în vederea utilizării în industrie și/sau în alimentație, în domeniul științific ori tehnic sau pentru producerea de sămânță, cultivatorii trebuie să depună la direcțiile pentru agricultură și dezvoltare rurală județene sau a municipiului București o cerere, al cărei model este prevăzut în anexa nr. 2. Cererea trebuie însoțită de următoarele documente, în original și în copie, în funcție de scopul autorizării:

a) documente de identificare:

— pentru persoana fizică: buletin/cartea de identitate, pașaport sau alt act de identitate valabil;

— pentru persoana juridică: codul unic de înregistrare;

b) titlul de proprietate sau procese-verbale/adeverințe de punere în posesie;

c) contractele de valorificare a producției, în situația utilizării în industrie și/sau în alimentație a plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope;

d) autorizație pentru producerea de semințe, eliberată conform reglementărilor legale în vigoare, după caz, în situația cultivării plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope pentru producerea de sămânță;

e) documente care atestă că desfășoară o activitate științifică în domeniul cercetării și învățământului, în situația cultivării plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope, în vederea utilizării în domeniul științific ori tehnic.

(5) Pentru situația în care, datorită naturii activității solicitantului, este necesară autorizarea pentru mai multe activități dintre cele prevăzute la alin. (4), se vor anexa la cerere, după caz, documentele corespunzătoare fiecărei situații.

(6) După înregistrarea și verificarea cererilor, precum și a autenticității documentelor prezentate pentru autorizare, de către reprezentanții direcțiilor pentru agricultură și dezvoltare rurală județene, respectiv a municipiului București, se eliberează autorizații în termen de maximum 10 zile de la data înregistrării cererilor.

Art. 5. — (1) Până la data de 31 mai a fiecărui an, Ministerul Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale comunică Ministerului Sănătății Publice și Agenției Naționale Antidrog o situație privind estimarea necesarului de plante ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope din producția internă pentru anul calendaristic următor, conform formularului prevăzut în anexa nr. 3.

(2) Ministerul Sănătății Publice înaintează estimarea necesarului anual de plante ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope din culturi interne și import organului internațional de control.

## CAPITOLUL III

### Controlul respectării regimului juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope

Art. 6. — (1) Controlul și supravegherea de către Ministerul Sănătății Publice se exercită prin verificarea documentelor și, potrivit prevederilor art. 7 din Legea nr. 339/2005, prin inspecții.

(2) Inspecțiile se efectuează de către inspectorii farmaciști din Ministerul Sănătății Publice în baza unui plan anual de inspecții și a procedurilor specifice elaborate de compartimentul de specialitate.

(3) Inspecția se finalizează prin întocmirea unui raport de inspecție, care se comunică celui inspectat și, după caz, altor persoane interesate.

(4) Inspectorul farmacist are drept de acces, fără notificare prealabilă, în spațiile de desfășurare a operațiunilor cu plante, substanțe stupefiante și substanțe psihotrope și la documentele specifice acestora.

(5) Inspectorul farmacist poate, după caz, să preleve probe.

Art. 7. — Inspecția culturilor de plante ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope se efectuează de către specialiștii desemnați de Ministerul Sănătății Publice și de Ministerul Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale.

## CAPITOLUL IV

### Autorizarea producerii, fabricării, depozitării, distribuției și utilizării plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope

Art. 8. — (1) Producerea și fabricarea substanțelor stupefiante și psihotrope se autorizează de către Ministerul Sănătății Publice, pe baza următoarelor documente, prezentate în original și în copie:

a) cerere-tip, conform modelului prezentat în anexa nr. 4;



b) actul constitutiv, codul unic de înregistrare;  
c) lista de substanțe care urmează a fi produse și/sau fabricate, menționându-se pentru fiecare cantitatea și destinația;

d) curriculum vitae al persoanei responsabile și actul de studii care conferă competență în acest domeniu;

e) cazierul judiciar al persoanei responsabile;

f) memoriul tehnic;

g) declarație referitoare la măsurile de protecție fizică a substanțelor stupefiante și psihotrope.

(2) După caz, pot fi solicitate și alte documente suplimentare.

(3) În termen de 30 de zile de la înregistrarea cererii sau, după caz, de la completarea dosarului, se programează inspecția pentru verificarea spațiului, personalului și mijloacelor tehnice destinate desfășurării operațiunilor solicitate a fi autorizate.

(4) În baza raportului favorabil de inspecție, în termen de 15 zile se emite autorizația pentru producerea și/sau fabricarea substanțelor stupefiante și/sau psihotrope, în două exemplare, dintre care unul se înmânează solicitantului.

Art. 9. — Pentru evidența producătorilor și a fabricanților de substanțe și preparate stupefiante și psihotrope și a cultivatorilor de plante ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope, Ministerul Sănătății Publice constituie și afișează pe site-ul propriu registrul național unic al acestora, în baza datelor proprii și a celor transmise de Ministerul Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale.

Art. 10. — Fabricarea preparatelor stupefiante și psihotrope se autorizează de Ministerul Sănătății Publice, pe baza următoarelor documente, prezentate în original și în copie:

a) cerere-tip, conform modelului prezentat în anexa nr. 4;

b) actul constitutiv, codul unic de înregistrare;

c) autorizația de fabricație emisă de Agenția Națională a Medicamentului;

d) curriculum vitae al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substanțe stupefiante și psihotrope și diploma de licență;

e) cazierul judiciar al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substanțe stupefiante și psihotrope;

f) lista preparatelor stupefiante și psihotrope ce urmează a fi fabricate;

g) declarație referitoare la măsurile de protecție fizică a substanțelor stupefiante și psihotrope.

Art. 11. — (1) Autorizația pentru fabricarea preparatelor stupefiante și psihotrope se emite în termen de 30 de zile de la înregistrarea cererii sau, după caz, de la completarea dosarului, în două exemplare, dintre care unul se înmânează solicitantului.

(2) Autorizația de fabricație prevăzută la alin. (1) se eliberează anual în limita cantității aprobate de Ministerul Sănătății Publice.

Art. 12. — Depozitarea și distribuția plantelor, substanțelor și, respectiv, a preparatelor stupefiante și psihotrope se autorizează de Ministerul Sănătății Publice, pe baza următoarelor documente:

a) cerere-tip, conform modelului prezentat în anexa nr. 5;

b) actul constitutiv, codul unic de înregistrare;

c) autorizația de funcționare a depozitului;

d) curriculum vitae al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substanțe stupefiante și psihotrope și diploma de licență;

e) cazierul judiciar al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substanțe stupefiante și psihotrope;

f) declarație referitoare la măsurile de protecție fizică a substanțelor stupefiante și psihotrope.

Art. 13. — (1) Autorizația de depozitare și distribuție a plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope are valabilitate 5 ani, la expirarea căreia se poate solicita reînnoirea acesteia pe perioade succesive de câte 5 ani.

(2) În situația în care autorizația de funcționare a solicitantului a fost eliberată pe o perioadă determinată, valabilitatea autorizației prevăzută la alin. (1) nu poate depăși termenul autorizației de funcționare.

Art. 14. — (1) Laboratoarele ce efectuează, potrivit legii, constatări ori expertize tehnico-științifice, fizico-chimice, medico-legale sau dispuse de autoritățile judiciare, potrivit legii, se autorizează de către Ministerul Sănătății Publice, pentru achiziționarea, deținerea, transportul, utilizarea, analizarea și importul de plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope prevăzute în tabelele I, II și III din anexa la Legea nr. 339/2005, în baza actului de înființare, pe durata existenței laboratorului.

(2) Laboratoarele prevăzute la alin. (1) sunt obligate să depună cererea de autorizare la Ministerul Sănătății Publice în termen de 30 de zile de la intrarea în vigoare a prezentelor norme metodologice sau, după caz, de la înființare.

Art. 15. — (1) Orice modificare a situației care a justificat eliberarea autorizației se notifică înainte cu 15 zile autorității emitente.

(2) În același termen se notifică și încetarea activității, precum și situația și destinația stocului de plante, substanțe și preparate stupefiante și substanțe psihotrope.

Art. 16. — În cazul încetării activității, autorizația originală se depune, în termen de 15 zile de la notificare, autorității emitente.

Art. 17. — Eliberarea unei noi autorizații în caz de pierdere sau distrugere este condiționată de dovada publicării anunțului într-un cotidian de circulație națională și de prezentarea documentației prevăzute în prezentul capitol.

## CAPITOLUL V

### Importul, exportul și tranzitul plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope

Art. 18. — Autorizația pentru operațiunile de punere în liberă circulație sau export de plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope se eliberează pe baza următoarelor documente:

a) cerere-tip, conform modelului prezentat în anexa nr. 6;

b) actul constitutiv, codul unic de înregistrare;

c) autorizația de funcționare, care poate fi de fabricație sau de distribuție angro și comercializare;

d) autorizația pentru operațiuni cu plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope, eliberată conform art. 8, 10 sau 12;



e) autorizația pentru activitate de import și/sau de export eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, pentru operațiuni cu alte țări decât cele membre ale Uniunii Europene și Spațiului Economic European;

f) cazierul judiciar al persoanei responsabile cu operațiunile de import/export;

g) factura furnizorului extern;

h) autorizația de import emisă de autoritatea competentă din țara importatoare, după caz.

Art. 19. — Modelele exemplarelor autorizațiilor de punere în liberă circulație/export de plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope sunt prevăzute în anexele nr. 7a) și 7b).

Art. 20. — Autorizația de punere în liberă circulație se emite în trei exemplare, cu următoarea destinație: exemplarul nr. 1 însoțește transportul, exemplarul nr. 2 rămâne la titularul autorizației, iar exemplarul nr. 3 se păstrează de autoritatea emitentă.

Art. 21. — Autorizația de export se emite în patru exemplare, cu următoarea destinație: exemplarul nr. 1 însoțește transportul, exemplarul nr. 2 rămâne la titularul autorizației, exemplarul nr. 3 se trimite autorității competente din țara importatoare de către autoritatea emitentă, iar exemplarul nr. 4 se păstrează de autoritatea emitentă.

Art. 22. — (1) Introducerea în țară a plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope destinate punerii în liberă circulație în România este permisă numai la biroul vamal menționat în autorizația de punere în liberă circulație și dacă se prezintă autorității vamale exemplarul nr. 1 al acestei autorizații. O copie a exemplarului nr. 1 al autorizației de punere în liberă circulație, certificată cu mențiunea „conform cu originalul” de către autoritatea vamală, se păstrează la biroul vamal de intrare în țară, anexată la documentul de tranzit.

(2) Scoaterea din țară a plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope vămuite la export este permisă numai la biroul vamal menționat în autorizația de export și dacă se prezintă autorității vamale exemplarul nr. 1 al acestei autorizații. O copie a exemplarului nr. 1 al autorizației de export, certificată cu mențiunea „conform cu originalul” de către autoritatea vamală, se păstrează la biroul vamal de ieșire din țară, anexată la documentul de tranzit sau la copia exemplarului nr. 3 al declarației vamale de export, după caz.

(3) Plantele, substanțele și preparatele stupefiante și psihotrope nu pot fi plasate sub regimuri vamale economice.

Art. 23. — (1) După acordarea liberului de vamă, agentul vamal desemnat înscrie pe versoul unei copii certificate a exemplarului nr. 1 al autorizației cantitatea efectiv pusă în liberă circulație/exportată, numărul și data declarației vamale în detaliu, sub semnătura și ștampila personale.

(2) Pentru fiecare operațiune vamală, agentul vamal anexează la declarația vamală o copie față/verso a autorizației de punere în liberă circulație/export completată conform alin. (1), cu mențiunea „conform cu originalul”.

(3) Copia certificată a exemplarului nr. 1 al autorizației de punere în liberă circulație/export astfel completată se transmite Ministerului Sănătății Publice de către biroul vamal, în termen de 15 zile de la data acordării liberului de vamă.

(4) În baza autorizației de punere în liberă circulație completată de biroul vamal unde a fost efectuată operațiunea vamală, Ministerul Sănătății Publice certifică punerea în liberă circulație și restituie autorității competente din statul exportator unul dintre cele două exemplare ale autorizației de export.

Art. 24. — În caz de escală sau aterizare forțată a unei aeronave pe teritoriul României în condițiile art. 32 din Legea nr. 339/2005, eliberarea autorizației de export se face pe baza documentelor de transport și a dovezii existenței evenimentului aviatic, eliberată de organele competente.

## CAPITOLUL VI

### Utilizarea medicală a substanțelor și a preparatelor stupefiante și psihotrope

Art. 25. — (1) Unitățile prevăzute la art. 34 din Legea nr. 339/2005, care desfășoară activități cu substanțe și preparate stupefiante și psihotrope în baza autorizației de funcționare, trebuie să asigure evidența și condițiile de protecție fizică a acestor substanțe și preparate.

(2) În aceste unități activitatea cu substanțe și preparate stupefiante și psihotrope se desfășoară de către farmacistul sau medicul anume desemnat ori de înlocuitorul acestuia.

(3) În aceleași condiții desfășoară activitate cu substanțe și preparate stupefiante și psihotrope și cabinetele medicale autorizate din cadrul unităților penitenciare, unităților de învățământ sau al operatorilor economici.

Art. 26. — Cabinetele medicale de altă specialitate decât medicina de familie se autorizează de Ministerul Sănătății Publice pentru activitate cu substanțe și preparate stupefiante și psihotrope, în baza următoarelor documente:

a) cerere-tip, conform modelului prezentat în anexa nr. 5;

b) autorizația de funcționare;

c) înregistrarea în registrul unic al cabinetelor medicale;

d) autorizația de liberă practică a medicului specialist și, după caz, a medicului anestezist, împreună cu contractul de muncă sau de colaborare al acestuia.

Art. 27. — (1) Centrele de tratament pentru toxicomani sunt cele prevăzute în legislația referitoare la prevenirea și combaterea traficului și consumului ilicit de droguri ca furnizori de servicii cu regim închis sau deschis, pentru tratamentul de substituție.

(2) Prescrierea și supravegherea tratamentului de substituție se fac de către medicul curant din unitățile spitalicești și ambulatorii, precum și din centrul de tratament pentru toxicomani.

Art. 28. — (1) Farmaciile, cabinetele și clinicile medicale veterinare care utilizează substanțe și preparate stupefiante și psihotrope se autorizează de Agenția Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, conform prevederilor legale în vigoare.

(2) Farmaciile, cabinetele și clinicile medicale veterinare care desfășoară activități cu substanțe și preparate stupefiante și psihotrope în baza autorizației de funcționare trebuie să asigure evidența și condițiile de protecție fizică a acestor substanțe și preparate.

Art. 29. — (1) Trusele de prim ajutor care conțin preparate stupefiante și psihotrope pot fi deținute de



cabinetele medicale umane și veterinare, alte unități sanitare umane, aeronave, nave și ambulante.

(2) Preparatele stupefiante și psihotrope care pot fi conținute în trusele de prim ajutor sunt prevăzute în anexa nr. 8.

(3) Controlul truselor de prim ajutor se efectuează de inspectorii farmaciști din Ministerul Sănătății Publice.

Art. 30. — (1) Pot fi dotate cu truse de prim ajutor care conțin preparate stupefiante și psihotrope ambulantele de urgență însoțite de un medic.

(2) Sunt asimilate ambulanțelor de urgență autovehiculele speciale pentru intervenții în caz de calamități naturale și aeronavele de salvare aeriană și transport sanitar.

Art. 31. — (1) Medicul uman sau veterinar responsabil de trusă de prim ajutor care conține preparate stupefiante și psihotrope are obligația asigurării protecției fizice a acesteia, potrivit prezentelor norme metodologice.

(2) În cazul aeronavelor și navelor, în lipsa unui medic, responsabil este comandantul sau persoana desemnată de acesta.

(3) Utilizarea preparatelor stupefiante și psihotrope conținute în trusa de prim ajutor de la bordul navelor și aeronavelor se face de către un medic sau, la indicația unui medic, de către o persoană special instruită în acest scop.

(4) Evidența consumului preparatelor stupefiante și psihotrope conținute în trusa de prim ajutor se ține prin centralizarea fișelor de intervenție ale pacientului și a fișelor de decont în registrul de evidență.

Art. 32. — (1) Prescripția medicală pentru preparatele stupefiante și psihotrope poate fi emisă, pentru tratamentul în ambulatoriu, de medici sau, după caz, medici veterinari, în scop medical, oricărui pacient, indiferent de natura bolii lui, dacă medicul consideră necesar preparatul respectiv ca tratament.

(2) Responsabilitatea pentru aprecierea necesității și legitimității utilizării în actul medical a acestor preparate, precum și pentru prescrierea lor corespunzătoare revine în totalitate medicului care face prescrierea.

(3) Prescripția medicală pentru preparatele stupefiante și psihotrope se emite în patru exemplare, destinate pacientului, farmaciei și, după caz, casei de asigurări de sănătate; un exemplar rămâne în carnetul de prescripții al medicului care a completat prescripția.

(4) În situația în care preparatele se prescriu contra cost, exemplarul destinat casei de asigurări de sănătate se anulează și rămâne în carnetul de prescripții al medicului care a completat prescripția.

Art. 33. — (1) Formularele prescripțiilor medicale pentru preparatele care conțin substanțe din tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 sunt de culoare galbenă, iar cele pentru preparatele care conțin substanțe din tabelul III din anexa la Legea nr. 339/2005 sunt de culoare verde.

(2) Când pentru același pacient se impune prescrierea unor preparate din liste diferite și/sau a unor preparate ce conțin substanțe nesupuse controlului prezentelor norme metodologice, se utilizează formularul corespunzător substanței supuse celui mai riguros control.

(3) Modelele de formulare pentru prescripțiile de preparate stupefiante și psihotrope sunt prevăzute în anexa nr. 9.

Art. 34. — (1) Modelul formularului de prescripție medicală veterinară cu timbru sec, ca imprimat cu regim special pentru eliberarea substanțelor și produselor stupefiante și psihotrope de către farmaciile veterinare, se stabilește conform art. 64.

(2) Colegiul Medicilor Veterinari din România organizează tipărirea, distribuirea, înserierea și numerotarea formularelor de prescripție medicală cu timbru sec pentru eliberarea substanțelor și produselor stupefiante și psihotrope de către farmaciile veterinare.

Art. 35. — Carnetele de prescripții securizate se tipăresc prin Compania Națională „Imprimeria Națională” — S.A. și se procură de către medici de la direcțiile de sănătate publică județene, respectiv Direcția de Sănătate Publică a Municipiului București, sau, după caz, de la direcțiile pentru agricultură și dezvoltare rurală.

Art. 36. — (1) Prescripțiile se completează integral și lizibil.

(2) Orice modificare, dar nu mai mult de două modificări, trebuie confirmată prin semnătură și ștampilă. Modificările pot fi făcute cu condiția neafectării lizibilității prescripției.

(3) Prescripția pentru preparatele care conțin substanțe din tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 trebuie prezentată la farmacie în cel mult 10 zile de la data prescrierii, iar pentru preparatele care conțin substanțele din tabelul III din anexa la Legea nr. 339/2005, în cel mult 30 de zile. În cazul neprezentării prescripțiilor în aceste termene, preparatele nu mai pot fi ridicate din farmacie decât în baza altei prescripții.

Art. 37. — (1) O prescripție poate cuprinde cel mult 3 preparate, inclusiv același medicament în maximum 3 forme farmaceutice diferite, și numai cantitatea de preparate necesare tratamentului pentru 30 de zile.

(2) Cantitatea totală de preparate poate fi eliberată fracționat, la solicitarea pacientului.

Art. 38. — (1) Preparatele pot fi ridicate fracționat, în cel mult 3 tranșe, din aceeași farmacie, în perioada de valabilitate a prescripției, cu condiția confirmării, pe cele două exemplare ale prescripției, a cantităților ridicate.

(2) În situația în care eliberarea fracționată este determinată de lipsa preparatului din farmacie, aceasta este obligată să procure preparatul în cel mult două zile lucrătoare.

Art. 39. — (1) Medicul poate emite o nouă prescripție înainte de 30 de zile, pentru același pacient, dacă în timpul tratamentului apar în starea de sănătate a pacientului modificări care impun schimbarea dozei sau a medicamentelor, cât și la epuizarea dozei prescrise.

(2) Medicamentele prevăzute la art. 38 alin. (3) din Legea nr. 339/2005 se returnează la farmacia care le-a eliberat, pe baza unui proces-verbal de predare-primire, întocmit în trei exemplare, cu următoarea destinație: un exemplar rămâne la farmacie, un exemplar, la persoana care a returnat medicamentele și un exemplar însoțește medicamentele până la distrugerea acestora, conform prevederilor cap. VII.

Art. 40. — (1) Persoanele care dețin formulare pentru prescrierea preparatelor cu substanțe stupefiante și psihotrope au obligația de a asigura protecția fizică a acestora, precum și a celor completate.

(2) Orice sustragere, pierdere sau distrugere accidentală de formulare se anunță imediat de către medic la direcția



de sănătate publică de la care a ridicat formularele, care comunică aceasta Colegiului Farmaciștilor din România, și, după caz, Colegiului Medicilor Veterinari din România, pentru a informa farmaciile.

Art. 41. — (1) În unitățile sanitare cu farmacie proprie, eliberarea preparatelor cu substanțe stupefiante și psihotrope prevăzute în tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 se face pe baza înscrierii în condicile de prescripții medicale sau în condicile de aparat, destinate exclusiv acestui scop, potrivit modelului prezentat în anexa nr. 11.

(2) Condica de prescripții medicale pentru prescrierea preparatelor cu substanțe stupefiante și psihotrope se completează lizibil, în patru exemplare autocopiante, dintre care un exemplar rămâne în condica de prescripții, un exemplar rămâne în evidența farmaciei, un exemplar se atașează centralizatorului farmaciei și un exemplar este destinat centralizatorului pentru evidențele contabile ale unității.

(3) În condica de prescripții medicale se specifică:

- a) numărul patului și al foii de observație, numele și vârsta bolnavului;
- b) denumirea completă a medicamentelor;
- c) cantitatea, în cifre și în litere;
- d) modul de întrebuințare, cu menționarea dozei și a intervalului de administrare.

(4) Nu se admite prescrierea cu mențiunea „după aviz” sau „după sfat”.

(5) Prescrierea preparatelor cu substanțe stupefiante și psihotrope pentru bolnavii spitalizați se face pentru 24 de ore și, în cazuri speciale, pentru 72 de ore.

Art. 42. — (1) Personalul mediu sanitar care manipulează sau administrează preparate cu substanțe stupefiante și psihotrope din tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 înregistrează zilnic în registrul de evidență al secției, pe bază de semnătură, mișcarea preparatelor stupefiante și psihotrope care au fost administrate pacienților.

(2) Administrarea preparatelor prevăzute la alin. (1) se face în prezența medicului sau a unui alt cadru medical desemnat de acesta, care va contrasemna registrul de evidență al secției.

Art. 43. — (1) Unitățile sanitare, inclusiv centrele de tratament pentru toxicomani care nu au farmacii proprii și se aprovizionează prin unități farmaceutice autorizate, pot procura preparate cu substanțe stupefiante și psihotrope numai pe bază de condici de aparat, destinate exclusiv acestui scop.

(2) Condicile de aparat se semnează de medicul curant responsabil și se contrasemnează de către medicul șef de secție, respectiv șeful centrului de tratament pentru toxicomani.

Art. 44. — În cazul în care este necesară continuarea tratamentului în ambulatoriu, după externare, pacientul ridică preparatele cu substanțe stupefiante și psihotrope în baza prescripției, în regim compensat, gratuit sau contra cost, eliberată de medicul de familie.

Art. 45. — Cantitatea de medicamente deținută de călătorii internaționali pentru tratamentul personal nu se consideră export și nici import.

Art. 46. — (1) Persoanele fizice aflate pe teritoriul României care, pe baza unei prescripții medicale, au nevoie de medicamente ce conțin substanțe din tabelul II

din anexa la Legea nr. 339/2005 și doresc să călătorească în alt stat trebuie să solicite Ministerului Sănătății Publice emiterea unui certificat pentru deținerea medicamentelor cu conținut stupefiant și psihotrop în scop terapeutic, al cărui model este prevăzut în anexa nr. 10 și pe care solicitantul este obligat să îl prezinte autorității vamale la ieșirea din țară. Certificatul are valabilitatea de 30 de zile.

(2) Pentru fiecare medicament se emite un certificat separat.

(3) Certificatul prevăzut la alin. (1) se eliberează în termen de 3 zile lucrătoare.

Art. 47. — (1) Certificatul se solicită de către medicul care prescrie medicamentul sau de către pacient.

(2) Solicitantul depune o cerere, conform modelului prezentat în anexa nr. 5, însoțită de prescripția medicală, emisă în conformitate cu prezentele norme metodologice.

Art. 48. — Cantitatea totală a medicamentelor ce pot fi prevăzute este cea necesară pe durata călătoriei, dar nu mai mult de 30 de zile.

Art. 49. — Persoanele fizice care intră pe teritoriul României cu medicamente ce conțin substanțe din tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 au obligația de a face dovada că le dețin în mod legal, prin prezentarea unei prescripții medicale, a unui certificat medical sau a unui certificat pentru deținerea medicamentelor cu conținut stupefiant și psihotrop. Cantitatea totală a medicamentelor deținute nu poate depăși necesarul de tratament prevăzut în documentul prezentat.

Art. 50. — Universitățile de medicină și farmacie, Ministerul Sănătății Publice, Colegiul Medicilor din România, Colegiul Farmaciștilor din România și societățile profesionale ori științifice de specialitate și alți furnizori de formare profesională vor lua măsuri pentru organizarea periodică a unor cursuri privind terapia adecvată a durerii și prescrierea, utilizarea și regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope.

## CAPITOLUL VII

### **Distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope**

Art. 51. — Distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope se realizează de către societățile specializate care au acest obiect de activitate și prezintă autorizația de funcționare emisă de Ministerul Mediului și Gospodăririi Apelor, documentele de constituire și măsurile de protecție fizică pe durata transportului și a depozitării.

Art. 52. — Societățile autorizate pentru distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope pot transporta și depozita numai cantitățile specificate în aprobarea de distrugere eliberată solicitantului de către Ministerul Sănătății Publice.

Art. 53. — (1) Comisia pentru distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope este constituită din câte un reprezentant al Ministerului Sănătății Publice sau desemnat de acesta la nivel local, al societății comerciale ce efectuează distrugerea și al formațiunii teritoriale a poliției antidrog.

(2) Pentru obținerea aprobării de distrugere, solicitanții vor anexa la cerere următoarele documente:

- a) lista cu denumirea și cantitățile plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope ce urmează a fi



distruse;

b) copia contractului încheiat cu societatea autorizată pentru operațiunea de distrugere.

(3) Distrugerea se consemnează într-un proces-verbal, încheiat în patru exemplare, câte unul pentru fiecare membru al comisiei și un exemplar pentru titularul aprobării de distrugere.

(4) În aceleași condiții, la solicitarea poliției se distrug și plantele, substanțele și produsele stupefiante și psihotrope confiscate, cu excepția cantităților solicitate de instituțiile abilitate să dreseze animale pentru depistarea drogurilor sau în scopuri didactice și de cercetare științifică.

Art. 54. — Formularele pentru raportările prevăzute la art. 42 din Legea nr. 339/2005 sunt prevăzute în anexa nr. 12.

## CAPITOLUL VIII

### Autorizarea în scop de cercetare

Art. 55. — (1) Pentru autorizarea în scopul cercetării medicale ori științifice, pentru învățământ sau pentru efectuarea de constatări ori expertize tehnico-științifice, fizico-chimice, dispuse de autoritățile judiciare, potrivit legii, persoana fizică sau juridică solicitantă depune la Ministerul Sănătății Publice:

a) cerere-tip, conform modelului prevăzut în anexa nr. 5;

b) documente de identificare sau, după caz, actul constitutiv și date despre locația unde se vor utiliza plantele, substanțele și preparatele stupefiante și psihotrope;

c) documente privind plantele, substanțele și preparatele stupefiante și psihotrope utilizate și cantitățile estimate;

d) scurt rezumat al proiectului, cu precizarea duratei, scopului, obiectivelor și justificarea medicală și științifică a cercetării; în special trebuie precizat în ce măsură proiectul respectiv reprezintă sau nu reprezintă o duplicare a unor experimente cu rezultate deja cunoscute;

e) documente privind persoana responsabilă de plantele, substanțele și preparatele stupefiante și psihotrope.

(2) Persoana fizică sau juridică autorizată potrivit prevederilor alin. (1) este obligată să asigure înregistrarea, evidența, protecția fizică și raportările prevăzute de Legea nr. 339/2005 și de prezentele norme metodologice.

(3) Autorizația se eliberează pe perioada desfășurării proiectului de cercetare, dar nu mai mult de 5 ani, la sfârșitul cărora se poate solicita reînnoirea acesteia pe perioade succesive de câte 5 ani.

## CAPITOLUL IX

### Evidența și păstrarea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope

Art. 56. — (1) Evidența substanțelor și preparatelor stupefiante din tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 se realizează prin înscrierea și centralizarea zilnică în registrul de evidență special, conform modelului prezentat în anexa nr. 13.

(2) Registrul de evidență special se confirmă zilnic prin semnătură de către persoana responsabilă.

(3) Obligația înscrierii revine tuturor persoanelor fizice și juridice autorizate să desfășoare activități cu plantele, substanțele și preparatele prevăzute în tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005.

(4) Facturile și, după caz, comenzile pentru substanțele și preparatele prevăzute în tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 se completează și se păstrează pe formulare separate de celelalte facturi. Această dispoziție se aplică și în cazul culturii plantelor cu conținut stupefiant și psihotrop.

Art. 57. — Evidența preparatelor prevăzute în tabelul III din anexa la Legea nr. 339/2005 poate fi ținută împreună cu preparate ce nu conțin substanțe din acest tabel, pe orice suport de stocare a informațiilor, cu condiția ca aceste date să poată fi prezentate într-o formă care poate fi citită și sunt permanent disponibile pentru control la solicitarea autorităților competente.

Art. 58. — În farmaciile cu circuit deschis, evidența preparatelor prevăzute în tabelul III din anexa la Legea nr. 339/2005 rezultă din prescripțiile medicale reținute obligatoriu la eliberarea medicamentului.

Art. 59. — Plantele, substanțele și preparatele prevăzute în tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 se păstrează în dulapuri închise cu cheie, neinscripționate, destinate numai acestei categorii. Accesul la aceste dulapuri îl are numai persoana responsabilă sau înlocuitorul acesteia.

Art. 60. — Ambalarea și etichetarea substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope se fac potrivit reglementărilor specifice medicamentelor.

## CAPITOLUL X

### Dispoziții tranzitorii și finale

Art. 61. — Anexele nr. 1—13\*) fac parte integrantă din prezentele norme metodologice.

Art. 62. — Formularele de prescripții medicale aflate în circulație vor fi utilizate până la epuizare, dar nu mai târziu de data de 1 aprilie 2007.

Art. 63. — Tarifele pentru eliberarea autorizațiilor prevăzute în prezentele norme metodologice se stabilesc prin ordin al ministrului sănătății publice.

Art. 64. — Procedurile specifice referitoare la exercitarea activității de control și supraveghere a operațiunilor cu plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope prevăzute în tabelele I, II și III din anexa la Legea nr. 339/2005, care sunt utilizate în medicina veterinară, autorizarea pentru depozitarea și comercializarea preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară, autorizarea pentru distrugerea preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară, modelul formularului de prescripție medicală veterinară și modul de utilizare a acesteia, precum și lista preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară se stabilesc prin ordin comun al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și al ministrului sănătății publice.

\*) Anexele nr. 1—13 sunt reproduse în facsimil.







*ANEXA Nr. 3  
la normele metodologice*

**ESTIMAREA NECESARULUI DE PLANTE CE CONȚIN SUBSTANȚE STUPEFIANTE ȘI PSIHOTROPE  
DIN PRODUCȚIA INTERNĂ PENTRU ANUL .....**

Persoana juridică	Țara de origine	Denumire plantă, substanță, preparat	Cantitatea estimată (în kg sau g sau mg)	Conținut în substanță activă bază
1	2	3	4	5





ROMÂNIA  
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII PUBLICE

CERERE

pentru eliberarea autorizației pentru deținere de plante,  
substanțe și preparate stupefiante și psihotrope

1. A. Persoana fizică ....., cu domiciliul/reședința în localitatea ....., str. .... nr. ...., județul/sectorul ....., posesor/posesoare al/a B.I./C.I./pașaport/alt act de identitate valabil seria .... nr. ...., emis/emisă de ..... la data de ....., CNP [.....],

2. B. Persoana juridică ....., cu sediul în localitatea ....., str. .... nr. ...., județul/sectorul ....., codul unic de înregistrare ....., reprezentată de ....., în calitate de reprezentant legal, posesor/posesoare al/a B.I./C.I./pașaport/alt act de identitate valabil seria .... nr. ...., emis/emisă de ..... la data de ....., CNP [.....],

3. Scopul deținerii:

- distribuție (depozit)
- cabinet medical uman
- cercetare
- medicație pentru călători internaționali
- altul .....

solicităm eliberarea autorizației pentru deținere de plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope

4. Persoana responsabilă: .....,

Ne angajăm să respectăm prevederile în vigoare privind plantele, substanțele și preparatele stupefiante și psihotrope.

Data  
.....

Semnătura  
.....



Exemplar nr.\*

**Autorizație de Punere în Liberă Circulație**

Convention unique sur les stupéfiants (1961/72) • Convention sur les substances psychotropes (1971) • Convention contre le trafic illicite de stupéfiants et de substances psychotropes (1988)

Autorisation n'est pas valide qu'avec le timbre et les signatures appliquées ci-contre : <b>Directeur,</b>  <b>Inspecteur,</b>	I M P O R T A T E U R	
Autorisation No.  Date d'émission  Date de validité	E X P O R T A T E U R	
Nom des substances ou préparations importées :		
Teneur en substance base anhydre – Valeur statistique :		
Observations :		
Type du permis – Conditions spéciales :		
Destinataire:		

\* Autorizația se emite în patru exemplare, identificate astfel:

- „Exemplarul nr. 1: însoțește transportul”;
- „Exemplarul nr. 2: destinat biroului vamal unde mărfurile sunt puse în circulație”;
- „Exemplarul nr. 3: destinat titularului autorizației”;
- „Exemplarul nr. 4: destinat autorității emitente”.



**Organ emitent:** Ministerul Sănătății publice - Direcția Generală Farmaceutică și Aparatură Medicală,  
Str. Cristian Popisteanu 1-3, București 70052  
**Office émetteur:** Ministère de la Santé Publique - Direction Générale Pharmaceutique et Dispositifs Médicaux,  
1-3, rue Cristian Popisteanu, Bucarest 70052

**Biroul vamal român**  
**Bureau de douane roumaine**

<b>Biroul vamal de intrare țară:</b>	Verificat (ștampila/semnătura)
<b>Biroul vamal unde se efectuează operațiunea vamală de punere în liberă circulație:</b>	Verificat (ștampila/semnătura)

**Confirmarea de primire a destinatarului**  
**Accusé de réception du destinataire**

Destinatarul confirmă primirea mărfii având în vedere copia care a însoțit transportul și trimite această copie organului emitent Le destinataire accuse réception de la marchandise en visant la copie qui a accompagné l'envoi et adresse cette copie à l'office émetteur.	
Marfa a fost pusă în liberă circulație după cum este prezentat pe verso. La marchandise a été importée comme indiqué au verso.	Marfa a fost pusă în liberă circulație numai în cantitate de: La marchandise a été importée seulement en quantité de:
Data punerii în liberă circulație / Date d'importation:	Data punerii în liberă circulație / Date d'importation:
Data/Semnătura Date/Signature	Data/Semnătura Date/Signature

Exemplar nr.\*

**Autorizație de Export**

Convention unique sur les stupéfiants (1961/72) • Convention sur les substances psychotropes (1971) • Convention contre le trafic illicite de stupéfiants et de substances psychotropes (1988)

Autorisation n'est pas valide qu'avec le timbre et les signatures appliquées ci-contre : Directeur,  Inspecteur,	I M P O R T A T E U R  E X P O R T A T E U R	
Autorisation No.  Date d'émission  Date de validité		
Nom des substances ou préparations importées :		
Teneur en substance base anhydre – Valeur statistique :		
Observations :		
Type du permis – Conditions spéciales :		
Destinataire:		

\* Autorizația se emite în cinci exemplare, identificate astfel:

- „Exemplarul nr. 1: însoțește transportul”;
- „Exemplarul nr. 2: destinat biroului vamal unde mărfurile sunt vămuite la export”;
- „Exemplarul nr. 3: destinat titularului autorizației”;
- „Exemplarul nr. 4: destinat autorității competente din țara importatoare”;
- „Exemplarul nr. 5: destinat autorității emitente”.

**Organ emitent:** Ministerul Sănătății publice - Direcția Generală Farmaceutică - Inspekția de Farmacie și Aparatură Medicală, Str. Cristian Popisteanu 1-3, Bucuresti 70052  
**Office émetteur:** Ministère de la Santé Publique- Direction Générale Pharmaceutique et Dispositifs Médicaux, 1-3, rue Cristian Popisteanu, Bucarest 70052

**Biroul vamal român**  
**Bureau de douane roumaine**

<b>Biroul vamal unde se efectuează operațiunea vamală de export:</b>	Verificat (ștampila/semnătura)
<b>Biroul vamal unde se efectuează operațiunea vamală de export:</b>	Verificat (ștampila/semnătura)

**Confirmarea transportatorului / Confirmation du transporteur**

<input type="checkbox"/> Marfa a fost exportată după cum este prezentat pe verso. / La marchandise a été exportée comme autorisé au verso.  Data exportului/Date d'exportation:	<input type="checkbox"/> Marfa a fost exportată numai în cantitate de : La marchandise a été exportée seulement en quantité de:  Data exportului/Date d'exportation:
---	---

**Endorsement by competent authority of importing country**

We certify that the controlled drugs detailed in this authorization have been duly imported

Please return to:  
 Ministry of Public Health  
 General Directorate for Pharmaceuticals and Medical Devices  
 1-3 Cristian Popisteanu  
 Bucharest 70052, Romania

**Preparatele stupefiante și psihotrope care pot fi conținute în trusele de prim ajutor****Tabelul II, Stupefiante (forme injectabile)**

3 Alfentanil  
49 Fentanil  
54 Hidromorфона  
69 Morfina  
98 Remifentanil  
99 Sufentanil

**Tabelul III, Psihotrope (forme injectabile)**

18 Clonazepam  
23 Diazepam  
30 Fenobarbital  
53 Midazolam  
60 Pentazocina



## Formular pentru prescripțiile de preparate cuprinse în tabelul II

REGIM SPECIAL		Serie _____		Număr _____	
Medic de familie <input type="checkbox"/>		Ambulatoriu Specialitate <input type="checkbox"/>		Spital <input type="checkbox"/>	
Ambulanță <input type="checkbox"/>					
1. Cabinet medical / spital					
Cod fiscal _____					
Sediul (localitate, str., nr.) _____				L.S. _____	
Județul _____					
Casa de Asigurări / Nr. Contract _____					
<b>Gratuită</b>		<b>Compensată</b>		<b>Legi speciale</b>	
<b>Copii</b>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
<b>Boli cronice</b>				<input type="checkbox"/>	
Cod boală _____				<input type="checkbox"/>	
<b>Altele</b>				<input type="checkbox"/>	
Cod program național _____				<input type="checkbox"/>	
<input type="checkbox"/> sugar				<input type="checkbox"/> handicapați	
<input type="checkbox"/> copil				<input type="checkbox"/> veterani	
<input type="checkbox"/> elev				<input type="checkbox"/> revoluționari	
<input type="checkbox"/> ucenic				<input type="checkbox"/> alte gratuități	
<input type="checkbox"/> student					
<input type="checkbox"/> gravidă					
<input type="checkbox"/> lăhuză					
<input type="checkbox"/> protejați social					
2. Asigurat: <input type="checkbox"/> copil <input type="checkbox"/> salariat <input type="checkbox"/> pensionar <input type="checkbox"/> coasigurat <input type="checkbox"/> plata directă La CAS .....					
Nume _____		Str. _____		Nr. _____	
Prenume _____		Bl. _____		Sc. _____	
Vârsta _____		Carnet asigurat _____		Loc. _____	
				Județ _____	
CNP _____					
Nr. foi de observație / Nr. din Registrul de Consultații _____					
3. Diagnostic: _____					
ac. subac. cr.					
4. Rp. _____					
DS _____		Cant. _____		Eliberare fracționată _____	
1 _____		2 _____		3 _____	
2 _____		3 _____			
3 _____					
Data prescriere: _____					
Semnătura medic și parafa _____					
Taxare: _____					
Rp. Medicament Cant. elib. Preț amănunt / ut P.ref. (min)/ut Val. amănunt Compensare CAS					
1 _____					
2 _____					
3 _____					
Contribuție asigurat: _____					
TOTAL: _____					
Data eliberării: _____					
Bon fiscal nr. _____					
5. Am primit medicamentele mai sus menționate <input type="checkbox"/> asigurat <input type="checkbox"/> împuternicit					
Am luat cunoștință de obligația de a restitui cantitatea de preparate stupefiante neconsumate de pacient din diferite motive. Restituirea mă oblig să o fac în termen de 15 zile de la apariția motivului.					
Nume _____		Str. _____		Nr. _____	
Prenume _____		Loc. _____		Județ _____	
B.I. (C.I.) seria _____		Nr. _____			
CNP _____					
Semnătura _____					
Semnătura persoanei care eliberează _____					
L.S. Farmacie _____					

## Formular pentru prescripțiile de preparate cuprinse în tabelul III

<b>REGIM SPECIAL</b>		<b>Serie: PSH</b> _____		<b>Număr</b> _____	
Medic de familie <input type="checkbox"/>		Ambulatoriu Specialitate <input type="checkbox"/>		Spital <input type="checkbox"/>	
Ambulanță <input type="checkbox"/>					
1. Cabinet medical / spital					
Cod fiscal					
Sediu (localitate, str., nr.)				L.S.	
Județul					
Casa de Asigurări / Nr. Contract					
2. Pacient: <input type="checkbox"/> copil <input type="checkbox"/> salariat <input type="checkbox"/> pensionar <input type="checkbox"/> coasigurat <input type="checkbox"/> plata directă La CAS .....					
Nume		Str.		Nr.	
Prenume		Bl.		Ap.	
Vârsta		Carnet asigurat		Sc. Județ	
Loc.					
CNP					
Nr. foii de observație / Nr. din Registrul de Consultații					
3. Diagnostic:				ac. subac. cr.	
4. Rp.					
TABELUL III					
Data prescriere:				Semnătura medic și parafa	
Taxare:					
Contribuție asigurat:				TOTAL:	
Data eliberării:				Bon fiscal nr. ....	
5. Am primit medicamentele mai sus menționate <input type="checkbox"/> asigurat <input type="checkbox"/> împuternicit					
Nume		Str.		Nr.	
Prenume		Loc.		Județ	
B.I. (C.I.) seria		Nr.			
CNP				Semnătura	
Semnătura persoanei care eliberează					
L.S. Farmacie					



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII PUBLICE**  
**Certificat de deținere a medicamentelor cu conținut stupefiant în scop terapeutic**

_____ (Stat)	_____ (Oraș)	_____ (Data) (1)
<b>A. Medicul care a prescris:</b>		
_____ (Nume)	_____ (Prenume)	_____ (Telefon) (2)
_____ (Adresă) (3)		
_____ (4)		
<b>B. Pacient:</b>		
_____ (Nume)	_____ (Prenume) (5)	_____ (Numărul pașaportului sau actului de identitate) (6)
_____ (Locul nașterii) (7)	_____ (Data nașterii) (8)	
_____ (Naționalitate) (9)	_____ (Sex) (10)	
_____ (Adresă) (11)		
_____ (Număr de zile de călătorie) (12)	_____ (Valabilitatea autorizației – maxim 30 de zile) (13)	
<b>C. Medicament prescris:</b>		
_____ (Denumire comercială) (14)	_____ (Formă farmaceutică) (15)	
_____ (Denumirea comună internațională a substanței active) (16)	_____ (Concentrația substanței active) (17)	
_____ (Instrucțiuni de administrare) (18)	_____ (Cantitatea totală de substanță activă) (19)	
_____ (Numărul de zile de prescriere – maxim 30 zile) (20)		
_____ (Observații) (21)		
<b>D. Autoritatea emitentă:</b>		
_____ (Denumire) (22)		
..... (Adresa)	..... (Tel) (23)	
_____ (Ștampila)	_____ (Semnătura) (24)	

<b>Romania</b> <b>Ministry of Public Health</b> <b>General Directorate for Pharmaceuticals</b> <b>And Medical Devices</b>	<b>Roumanie</b> <b>Ministere de la Santé Publique</b> <b>Direction Generale Pharmaceutique et</b> <b>dispositifs medicaux</b>
<p>Certification to carry drugs and/or psychotropic substances for the purpose of medical treatment - Article 75 of the Schengen Convention</p> <p>(1) Country, town, date</p> <p style="text-align: center;"><b>A. Prescribing doctor</b></p> <p>(2) Name, first name, tel</p> <p>(3) Address</p> <p>(4) Where issued by a doctor: doctor's stamp and signature</p> <p style="text-align: center;"><b>B. Patient</b></p> <p>(5) Name, first name</p> <p>(6) No of passport or other identification document</p> <p>(7) Place of birth</p> <p>(8) Date of birth</p> <p>(9) Nationality</p> <p>(10) Sex</p> <p>(11) Address</p> <p>(12) Duration of travel in days</p> <p>(13) Validity of authorisation from/to - maximum 30 days</p> <p style="text-align: center;"><b>C. Prescribed drug</b></p> <p>(14) Trade name or special preparation</p> <p>(15) Dosage form</p> <p>(16) International name of active substance</p> <p>(17) Concentration of active substance</p> <p>(18) Instructions for use</p> <p>(19) Total quantity of active substance</p> <p>(20) Duration of prescription in days - maximum 30 days</p> <p>(21) Remarks</p> <p style="text-align: center;"><b>D. Issuing/accrediting authority</b> (delete where not applicable)</p> <p>(22) Name</p> <p>(23) Address, tel</p> <p>(24) Authority's stamp and signature</p>	<p>Certificat pour le transport de stupéfiants et/ou de substances psychotropes à des fins thérapeutiques - Article 75 de la Convention d'application de l'Accord de Schengen</p> <p>pays, délivré à, date</p> <p style="text-align: center;"><b>Médecin prescripteur</b></p> <p>nom, prénom, téléphone</p> <p>adresse</p> <p>en cas de délivrance par un médecin: cachet, signature du médecin</p> <p style="text-align: center;"><b>Patient</b></p> <p>nom, prénom</p> <p>no du passeport ou du document d'identité</p> <p>lieu de naissance</p> <p>date de naissance</p> <p>nationalité</p> <p>sexe</p> <p>adresse</p> <p>durée du voyage en jours</p> <p>durée de validité de l'autorisation du/au - max. 30 jours</p> <p style="text-align: center;"><b>Médicament prescrit</b></p> <p>nom commercial ou préparation spéciale</p> <p>forme pharmaceutique</p> <p>dénomination internationale de la substance active</p> <p>concentration de la substance active</p> <p>mode d'emploi</p> <p>quantité totale de la substance active</p> <p>durée de la prescription, en jours - max. 30 jours</p> <p>remarques</p> <p style="text-align: center;"><b>Autorité qui délivre/authentifie</b> (biffer ce qui ne convient pas)</p> <p>désignation</p> <p>adresse, téléphone</p> <p>sceau, signature de l'autorité</p>



Unitatea .....

Data: .....

**Condici de prescripții medicale**

Nr. crt.	Nume, prenume, vârstă pacient	Denumirea comercială	Formă farmaceutică și concentrație	Ambalaj	Producător	Cantitatea		Preț unitar	Valoare totală
						Prescrisă	Eliberată		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

Unitatea .....

Data: .....

**Condica de aparat**

Nr. crt.	Denumirea comercială	Formă farmaceutică și concentrație	Ambalaj	Producător	Cantitatea		Preț unitar	Valoare totală	Observații
					Solicitată	Eliberată și sold			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

Unitatea .....

**Registru pentru evidența stupefiantelor din condica de aparat**

Nr. crt.	Data	Nume pacient	Nr. foaie de observație	Denumirea produs	Forma farmaceutică și concentrația	Cantitatea eliberată	Semnătura medicului responsabil
1	2	3	4	5	6	7	8

*ANEXA Nr. 12  
la normele metodologice*

**Formular pentru raportare trimestrială și anuală**

Autorizație import/export (nr., data)	Produs aprobat pentru import/export (denumire substanță, după caz)	Cantitatea	Declarația vamală de import/export (nr., data)	Cantitatea importată (denumire substanță, după caz)	Substanța activă exprimată în substanță bază anhidră, rezultată în urma transformării	Țara de origine
1	2	3	4	5	6	7



Registrul de evidență zilnică a mișcărilor produselor și substanțelor stupefiante

Unitatea .....

**Registru stupefiante  
Farmacii de circuit închis**

Evidența produselor și substanțelor stupefiante  
Denumirea produsului sau a substanței .....

Nr. crt.	Data	Nr. doc. intrare / ieșire	Cantitatea			Numele și prenumele persoanei care administrează	Numele și prenumele medicului responsabil	Observații
			Intrări	Ieșiri	Sold			
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Unitatea .....

**Registru stupefiante  
Farmacii de circuit deschis**

Evidența produselor și substanțelor stupefiante  
Denumirea produsului sau a substanței .....

Nr. crt.	Data	Document intrare	U/M	Cantitatea			Nume, prenume cod medic	Numele prenumele și domiciliul/reședința pacientului	Numele prenumele și domiciliul/reședința reprezentantului pacientului	Farmacist	Semnătura
				Intrări	Ieșiri	Sold					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

# ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL AGRICULTURII,  
PĂDURILOR ȘI DEZVOLTĂRII  
RURALE  
Nr. 851 din 28 decembrie 2006

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
PUBLICE  
Nr. 1.505 din 5 decembrie 2006

AUTORITATEA NAȚIONALĂ  
SANITARĂ VETERINARĂ  
ȘI PENTRU SIGURANȚA  
ALIMENTELOR  
Nr. 271 din 16 noiembrie 2006

AUTORITATEA NAȚIONALĂ  
PENTRU PROTECȚIA  
CONSUMATORILOR  
Nr. 300 din 2 noiembrie 2006

## ORDIN

### privind abrogarea unor acte normative în scopul aplicării directe a regulamentelor și deciziilor comunitare

Având în vedere prevederile art. 249 din Tratatul dintre Regatul Belgiei, Republica Cehă, Regatul Danemarcei, Republica Federală Germania, Republica Estonia, Republica Elenă, Regatul Spaniei, Republica Franceză, Irlanda, Republica Italiană, Republica Cipru, Republica Letonia, Republica Lituania, Marele Ducat al Luxemburgului, Republica Ungară, Republica Malta, Regatul Țărilor de Jos, Republica Austria, Republica Polonă, Republica Portugheză, Republica Slovenia, Republica Slovacă, Republica Finlanda, Regatul Suediei, Regatul Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord (state membre ale Uniunii Europene) și Republica Bulgaria și România privind aderarea Republicii Bulgaria și a României la Uniunea Europeană, semnat de România la Luxemburg la 25 aprilie 2005, ratificat prin Legea nr. 157/2005,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 755/2003 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor, cu modificările și completările ulterioare, al Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare, al Hotărârii Guvernului nr. 155/2005 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale, cu modificările și completările ulterioare, și al Hotărârii Guvernului nr. 130/2006 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a unităților din subordinea acesteia,

văzând Referatul de aprobare nr. 1/1.893 din 1 noiembrie 2006, întocmit de Direcția integrare europeană, strategii, parteneriat, relații externe,

**ministrul agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale, ministrul sănătății publice, președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și președintele Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor** emit prezentul ordin.

**Art. I.** — Pe data de 1 ianuarie 2007 se abrogă:

a) Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale, al ministrului sănătății și al președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor nr. 678/1.222/231/2004 pentru aprobarea Normelor privind etichetarea alimentelor și a ingredientelor alimentare cu adaos de fitosteroli, esteri de fitosterol, fitostanoli și/sau esteri de fitostanol, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 909 din 6 octombrie 2004;

b) Ordinul președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor, al ministrului sănătății și al ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale nr. 103/550/314/2004 pentru aprobarea normelor privind alimentele și ingredientele alimentare noi, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 789 din 27 august 2004, cu modificările și completările ulterioare.

**Art. II.** — Ministerul Sănătății Publice este autoritatea competentă în domeniul alimentelor noi care trebuie să notifice Comisiei Europene numele și adresa organismelor de evaluare, responsabile pe teritoriul României pentru întocmirea rapoartelor inițiale de evaluare, în conformitate cu art. 4 paragraful 3 din Regulamentul Parlamentului

European și al Consiliului (CE) nr. 258/97 din 27 ianuarie 1997 privind alimentele și ingredientele alimentare noi.

**Art. III.** — Prezentul ordin creează cadrul legal necesar aplicării directe, de la data aderării, a Regulamentului Comisiei (CE) nr. 608/2004 din 31 martie 2004 privind etichetarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare cu adaos de fitosteroli, esteri de fitosterol, fitostanoli și/sau esteri de fitostanol (text cu relevanță pentru SEE), publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene nr. L 097 din 1 aprilie 2004, a Regulamentului Parlamentului European și al Consiliului (CE) nr. 258/97 din 27 ianuarie 1997 privind alimentele și ingredientele alimentare noi, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene nr. L 043 din 14 februarie 1997, și a Regulamentului Comisiei (CE) nr. 1.852/2001 din 20 septembrie 2001 de stabilire a normelor de aplicare privind punerea la dispoziția publicului a anumitor informații și protecția informațiilor furnizate în conformitate cu Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului (CE) nr. 258/97.

**Art. IV.** — Prevederile prezentului ordin intră în vigoare la data de 1 ianuarie 2007.

Ministrul agriculturii, pădurilor  
și dezvoltării rurale,  
**Dan Ștefan Motreanu**

Ministrul sănătății publice,  
**Gheorghe Eugen Nicolăescu**

p. Președintele Autorității  
Naționale Sanitare Veterinare  
și pentru Siguranța  
Alimentelor,  
**Chețan Radu Roatiș**

Președintele Autorității  
Naționale pentru Protecția  
Consumatorilor,  
**Cătălin Florin Teodorescu**



MINISTERUL TRANSPORTURILOR, CONSTRUCȚIILOR ȘI TURISMULUI

**ORDIN****privind introducerea unor restricții de circulație pe drumul național DN 1 (E 60)  
sectorul București—Ploiești—Brașov**

Pentru fluidizarea traficului și limitarea intensității acestuia, precum și pentru protecția unor sectoare de drumuri,

în temeiul art. 12 lit. j) din Ordonanța Guvernului nr. 19/1997 privind transporturile, republicată, al art. 44 alin. (2) din Ordonanța Guvernului nr. 43/1997 privind regimul drumurilor, republicată, cu modificările și completările ulterioare, al art. 5 alin. (7) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 195/2002 privind circulația pe drumurile publice, republicată, cu modificările și completările ulterioare, al art. 5 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 412/2004 privind organizarea și funcționarea Ministerului Transporturilor, Construcțiilor și Turismului, cu modificările și completările ulterioare,

**ministrul transporturilor, construcțiilor și turismului** emite următorul ordin:

Art. 1. — (1) Pentru vehiculele rutiere, altele decât cele destinate exclusiv transportului de persoane, cu masa totală maximă autorizată mai mare sau egală cu 7,5 tone se introduce restricția temporară de circulație, în perioada 1 ianuarie 2007—31 decembrie 2007, în zilele de luni până vineri, între orele 6,00—22,00, pe următoarele sectoare din drumul național DN 1 (E 60):

a) de la București (DN 1, km 7+418 aflat la intersecția str. Ion Ionescu de la Brad cu Bd. Aerogării) până la Bărcănești (intersecția DN 1, km 53+650 cu DN 1A km 70+550);

b) de la Ploiești (intersecția DN 1, km 67+248 cu DN 1B) până la Brașov (DN 1 km 159+600, intrare municipiu).

(2) În sensul prezentului ordin, prin *vehicul rutier*, altul decât cel destinat exclusiv transportului de persoane, cu masa totală maximă autorizată mai mare sau egală cu 7,5 tone se înțelege orice autovehicul rutier înmatriculat, având cel puțin două axe, sau orice ansamblu format dintr-un autovehicul și semiremorca ori remorcile tractate de acesta.

(3) Semnalizarea rutieră a restricției prevăzute la alin. (1), precum și semnalizarea rutieră de orientare a participanților la trafic se realizează prin grija Companiei Naționale de Autostrăzi și Drumuri Naționale din România — S.A., denumită în continuare *CNADNR — S.A.*

(4) *CNADNR — S.A.* va aduce la cunoștință participanților la trafic introducerea restricției prevăzute la alin. (1), precum și principalele rute de tranzit ocolitoare recomandate.

Art. 2. — (1) Prin excepție de la prevederile art. 1, circulația vehiculelor este permisă pe baza autorizației nominale de circulație, eliberată pentru fiecare vehicul de *CNADNR — S.A.*, conform metodologiei prevăzute în anexa nr. 1.

(2) Autorizația nominală de circulație este valabilă numai în original, în perioada, pe traseul și în condițiile înscrise în aceasta. Autorizația nominală de circulație nu este transmisibilă.

(3) Autorizația nominală de circulație nu poate fi eliberată cu mai mult de 15 zile calendaristice înainte de prima zi de valabilitate.

Art. 3. — (1) Autorizația nominală de circulație se păstrează, în original, la bordul vehiculului și se prezintă la controlul organelor abilitate. În cazul pierderii, furtului, deteriorării sau schimbării deținătorului vehiculului pentru care a fost eliberată, cu excepția cazurilor de leasing, autorizația nominală de circulație se consideră nulă și nu se înlocuiește. În acest caz, deținătorul poate solicita eliberarea unei noi autorizații, în condițiile prezentului ordin.

(2) Autorizația nominală de circulație își păstrează valabilitatea în cazul schimbării numărului de înmatriculare al vehiculului, pentru același deținător, cu menținerea celorlalte înscrisuri din autorizația nominală de circulație.

Art. 4. — Prevederile art. 1 nu se aplică pentru:

a) vehiculele deținute de unitățile Ministerului Apărării;

b) vehiculele deținute de unitățile subordonate Ministerului Administrației și Internelor;

c) vehiculele deținute de *CNADNR — S.A.* și de subunitățile acesteia;

d) vehiculele specializate utilizate în exclusivitate pentru servicii de ambulanță;

e) vehiculele deținute de serviciile de urgență, așa cum sunt definite în Ordonanța Guvernului nr. 88/2001 privind înființarea, organizarea și funcționarea serviciilor publice comunitare pentru situații de urgență, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 363/2002, cu modificările și completările ulterioare;

f) vehiculele care efectuează transporturi în interesul NATO sau pentru Parteneriatul pentru Pace, așa cum sunt definite în Legea nr. 23/1996 pentru ratificarea Acordului dintre statele părți la Tratatul Atlanticului de Nord și celelalte state participante la Parteneriatul pentru Pace cu privire la statutul forțelor lor și a Protocolului adițional, încheiate la Bruxelles la 19 iunie 1995;

g) vehiculele deținute de instituții ale statului cu atribuții în securitatea și siguranța națională;

h) vehiculele care efectuează activitatea de deszăpezire, în baza contractelor încheiate cu *CNADNR — S.A.*;

i) vehiculele care efectuează transporturile prevăzute în anexa nr. 2, în condițiile stabilite prin prezentul ordin.

Art. 5. — Transporturile prevăzute la lit. A—I din anexa nr. 2 se pot efectua dacă este îndeplinită una dintre următoarele condiții:

a) încărcătura se încadrează în una dintre categoriile prevăzute și este justificată prin documente de însoțire a mărfii, în cazul persoanelor juridice;

b) încărcătura se încadrează în una dintre categoriile prevăzute și este justificată prin certificat de producător, în cazul persoanelor fizice;

c) dețin ordinul de intervenție, semnat de conducătorul unității sau de persoana desemnată, dacă este cazul;

d) fără încărcătură, de la locul descărcării sau până la locul încărcării, în cazul în care acesta se află pe unul dintre sectoarele restricționate, până la prima intersecție cu un drum național.



Art. 6. — Transporturile prevăzute la lit. J din anexa nr. 2 se pot efectua pe unul dintre sectoarele restricționate numai dacă au punctul de origine/destinație sau efectuează controlul vamal pe acel sector, făcând dovada astfel:

a) pentru circulația fără încărcătură, pentru încărcare — în baza comenzii de transport în original sau vizată în original de operatorul de transport;

b) pentru circulația fără încărcătură, după descărcare — cu CMR și carnet TIR sau declarație T, în original;

c) circulația cu încărcătură, pentru descărcare — în baza CMR și carnet TIR sau declarație T, în original;

Art. 7. — (1) Transporturile prevăzute la lit. K din anexa nr. 2 se pot efectua de către riverani numai pe sectorul de drum restricționat pe care aceștia își au domiciliul/sediul social sau punctul de lucru declarat la registrul comerțului.

(2) În sensul prezentului ordin, prin *riveran* se înțelege orice persoană fizică sau juridică ce are domiciliul/sediul social sau punctul de lucru declarat la registrul comerțului pe unul dintre sectoarele restricționate prevăzute la art. 1

sau în localitățile la care singura cale de acces la un drum național este pe unul dintre sectoarele restricționate prevăzute la art. 1.

(3) Dovada îndeplinirii condițiilor stabilite la alin. (1) se face la solicitarea organelor de control, în traseu, cu cartea de identitate a deținătorului, în cazul persoanelor fizice, sau cu certificatul constatator emis de registrul comerțului din care să reiasă sediul social sau punctul de lucru, în copie ștampilată și semnată în original de către conducătorul unității, cu înscrisul „Conform cu originalul”, în cazul persoanelor juridice.

Art. 8. — Nerespectarea prevederilor prezentului ordin se sancționează potrivit prevederilor legale.

Art. 9. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Art. 10. — Anexele nr. 1 și 2 fac parte integrantă din prezentul ordin.

p. Ministrul transporturilor, construcțiilor și turismului,  
**Constantin Dascălu,**  
secretar de stat

București, 28 decembrie 2006.  
Nr. 2.510.

ANEXA Nr. 1

## METODOLOGIE de eliberare a autorizației nominale de circulație

1. Eliberarea autorizațiilor se face la solicitarea persoanelor fizice sau juridice, în baza documentației prezentate.

2. Documentația cuprinde următoarele:

2.1. memoriu din care să rezulte necesitatea efectuării transportului pe traseul sau pe traseele solicitate, numărul de vehicule pe fiecare traseu, numerele de înmatriculare, perioada pentru care se solicită autorizarea;

2.2. certificatul de înmatriculare, în copie, pentru fiecare vehicul, inclusiv semiremorcile și/sau remorcile;

2.3. copia documentelor care atestă plata tarifului de utilizare a rețelei de drumuri naționale (rovinieta) pentru fiecare vehicul;

2.4. autorizația specială de transport pentru depășiri de limite masice și/sau dimensiuni maxime admise, dacă este cazul, sau declarație pe propria răspundere că nu se depășesc în circulație limitele masice și/sau dimensiunile maxime admise prevăzute în anexa nr. 2 la Ordonanța Guvernului nr. 43/1997 privind regimul drumurilor, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

2.5. dovada achitării tarifului pentru utilizarea zonei drumurilor naționale, dacă este cazul;

2.6. copie a contractului de închiriere/leasing, în cazul în care solicitantul autorizației nominale de circulație nu este deținătorul vehiculelor;

2.7. dovada necesității efectuării transportului pe sectorul de drum restricționat.

3. Analiza documentațiilor:

3.1. analiza documentației se realizează de către o comisie formată din reprezentanți ai CNADNR — S.A.;

3.2. comisia se întrunește periodic, în raport cu numărul și importanța solicitărilor.

4. Concluziile comisiei privind analiza documentației pentru eliberarea autorizațiilor nominale de circulație se consemnează într-un proces-verbal.

5. Condiții pentru acordarea autorizațiilor nominale de circulație:

5.1. punctul de origine sau de destinație al transportului se află situat pe traseul restricționat;

5.2. nu există trasee alternative pentru acces la punctul de origine sau de destinație al transportului;

5.3. sectorul de drum pentru care se autorizează transportul să fie cât mai scurt, prin folosirea în principal a traseelor alternative;

5.4. caracteristicile tehnice și geometrice ale traseelor alternative nu conferă posibilitatea efectuării transportului pe aceste trasee;

5.5. perioada maximă de autorizare este de 6 luni;

5.6. comisia își rezervă dreptul de a nu elibera autorizații persoanelor fizice sau juridice care nu au depus documentația completă, care nu au respectat cele declarate în documentație referitoare la circulația cu depășiri ale limitelor maxime admise sau care nu au respectat condițiile impuse la autorizare.

6. Autorizarea efectuării transportului:

6.1. în cazul avizării documentației, autorizația de circulație se completează și se semnează conform competențelor;

6.2. în cazul în care nu se avizează efectuarea transportului, documentația nu se restituie solicitantului.

7. Depunerea documentațiilor se realizează în fiecare zi, de luni până vineri, între orele 9,00—16,00, la registratura generală a Ministerului Transporturilor, Construcțiilor și Turismului.

8. Autorizațiile se pot ridica de la CNADNR — S.A., în fiecare zi de marți și joi, între orele 13,30—16,00.

9. CNADNR — S.A. va ține evidența tuturor autorizațiilor de circulație eliberate.

10. Documentațiile se arhivează o perioadă de 12 luni la sediul CNADNR — S.A.

## LISTA

**transporturilor care nu se supun restricției de circulație, conform art. 4 din ordin**

- A. Transporturi de animale vii și de produse perisabile de origine animală și vegetală:
- I. Animale vii din toate speciile:
    1. bovine;
    2. porcine;
    3. ovine;
    4. cabaline, măgari;
    5. iepuri;
    6. vânat;
    7. animale de menajerie;
    8. păsări, inclusiv pui de o zi;
    9. păsări exotice;
    10. colonii de albine;
    11. broaște, melci vii;
    12. faună acvatică;
    13. animale de companie (câini, pisici, maimuțe).
  - II. Carne și preparate din carne:
    1. carne, indiferent de specie, inclusiv vânat, refrigerată și congelată;
    2. preparate din carne, cu termen de valabilitate de maximum o săptămână.
  - III. Lapte și produse lactate:
    1. lapte lichid;
    2. produse lactate proaspete (iaurt, chefir, frișcă, smântână și altele);
    3. brânzeturi;
    4. unt, margarină;
    5. înghețată.
  - IV. Ouă și produse din ouă:
    1. ouă de consum;
    2. ouă pentru incubație;
    3. produse din ouă (melanj, maioneză).
  - V. Pește și produse din pește:
    1. pește refrigerat și congelat;
    2. icre de pește;
    3. ouă embrionate de pește;
    4. preparate din pește, cu termen de valabilitate de maximum o săptămână;
    5. fructe de mare în stare proaspătă.
  - VI. Pulpe de broască, raci, melci, midii, stridii, scoici și altele în stare proaspătă
  - VII. Subproduse de abator pentru industria farmaceutică
  - VIII. Pâine și produse de panificație proaspete
  - IX. Produse biologice și medicamente de uz veterinar
  - X. Material seminal
  - XI. Produse vegetale perisabile:
    1. fructe și legume proaspete;
    2. material săditor destinat plantării (răsaduri, puiți de pomi, bulbi, rizomi, stoloni, drajoni, cepe, butași și altele asemenea);
    3. flori tăiate;
    4. plante ornamentale în ghivece.
- B. Deplasarea vehiculelor care participă la intervenții în caz de forță majoră, în caz de fenomene naturale care afectează căile de comunicații și telecomunicații, zone locuite și obiective de interes național
- C. Transporturi funerare
- D. Transportul de echipamente de prim ajutor și ajutoare umanitare în cazul unor calamități sau dezastre naturale
- E. Transporturi poștale
- F. Transporturi pentru distribuirea de carburanți
- G. Transporturi de mărfuri sub temperatură controlată
- H. Transporturi cu vehicule destinate prin construcție tractării vehiculelor avariate
- I. Transporturi cu vehicule specializate destinate prin construcție salubrității
- J. Transporturile efectuate în trafic internațional
- K. Transporturile efectuate cu vehicule deținute de către riverani în proprietate sau în baza unui contract de leasing.



MINISTERUL TRANSPORTURILOR, CONSTRUCȚIILOR ȘI TURISMULUI

**ORDIN****privind modificarea art. 6 alin. (10) și (11) din Normele metodologice pentru aplicarea tarifului de utilizare a rețelei de drumuri naționale din România, aprobate prin Ordinul ministrului transporturilor, construcțiilor și turismului nr. 1.230/2005**

Având în vedere prevederile art. 1 alin. (9) din Ordonanța Guvernului nr. 15/2002 privind introducerea tarifului de utilizare a rețelei de drumuri naționale din România, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 424/2002, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 5 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 412/2004 privind organizarea și funcționarea Ministerului Transporturilor, Construcțiilor și Turismului, cu modificările și completările ulterioare,

**ministrul transporturilor, construcțiilor și turismului** emite următorul ordin:

**Art. I.** — Alineatele (10) și (11) ale articolului 6 din Normele metodologice pentru aplicarea tarifului de utilizare a rețelei de drumuri naționale din România, aprobate prin Ordinul ministrului transporturilor, construcțiilor și turismului nr. 1.230/2005, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 706 din 4 august 2005, se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(10) Condițiile pe care distribuitorii trebuie să le îndeplinească cumulativ pentru a fi agreați de Compania Națională de Autostrăzi și Drumuri Naționale din România — S.A. sunt:

A. pentru persoanele juridice române:

a) la data încheierii convenției și a eventualelor acte adiționale privind prelungirea termenului de valabilitate a acesteia:

a<sup>1</sup>) să nu înregistreze obligații restante la plată față de bugetul consolidat al statului și bugetele locale;

a<sup>2</sup>) nivelul solvabilității patrimoniale să fie de minimum 30%, iar cel al lichidității generale să fie de minimum 100%, probat cu date din bilanțul contabil întocmit pentru ultimul exercițiu financiar;

b) să facă dovada deținerii dotării cu tehnica de calcul necesară emiterii documentelor care atestă plata tarifului de utilizare;

c) să aibă în structură puncte de lucru, declarate potrivit prevederilor legale, prin care să asigure încasarea tarifului de utilizare și distribuirea rovinietelor, amplasate în minimum 10 județe.

B. pentru persoanele juridice străine:

a) la data încheierii convenției și a eventualelor acte adiționale privind prelungirea termenului de valabilitate a acesteia:

a<sup>1</sup>) să nu înregistreze obligații restante la plată față de bugetul consolidat al statului și bugetele locale;

a<sup>2</sup>) nivelul solvabilității patrimoniale să fie de minimum 30%, iar cel al lichidității generale să fie de minimum 100%, probat cu date din bilanțul contabil întocmit pentru ultimul exercițiu financiar;

b) să facă dovada deținerii dotării cu tehnica de calcul necesară emiterii documentelor care atestă plata tarifului de utilizare;

c) să aibă în structură puncte de lucru, declarate potrivit prevederilor legale, prin care să asigure încasarea tarifului de utilizare și distribuirea rovinietelor.

(11) Fac excepție de la condiția prevăzută la alin. (10) pct. A lit. c) distribuitorii care au în structură puncte de lucru, declarate potrivit prevederilor legale, prin care asigură încasarea tarifului de utilizare și distribuirea rovinietelor în zone teritoriale în care rovinietele nu pot fi distribuite de persoanele juridice care îndeplinesc această condiție.“

**Art. II.** — Compania Națională de Autostrăzi și Drumuri Naționale din România — S.A. va duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

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

p. Ministrul transporturilor, construcțiilor și turismului,

**Constantin Dascălu,**

secretar de stat

București, 28 decembrie 2006.

Nr. 2.511.

**EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR**

„Monitorul Oficial“ R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.U.I. 427282; Atribut fiscal R, IBAN: RO55RNCB0082006711100001 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, fax 410.77.36 și 410.47.23

Tiparul: „Monitorul Oficial“ R.A.



5 948368 149878