



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 182 (XXVI) — Nr. 739

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Vineri, 10 octombrie 2014

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
LEGI ȘI DECRETE	
132. — Lege privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 2/2014 pentru modificarea și completarea Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative	2–9
616. — Decret pentru promulgarea Legii privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 2/2014 pentru modificarea și completarea Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative.....	10
★	
618. — Decret pentru constatarea vacanței unui post de membru al Guvernului	10
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
1.142. — Ordin al ministrului sănătății privind modificarea și completarea anexei nr. 1 la Normele tehnice de finanțare și realizare a acțiunilor prioritare pentru tratamentul pacienților critici cu infarct miocardic acut, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 585/2013	11
1.368. — Ordin al ministrului delegat pentru buget privind prospectul de emisiune a titlurilor de stat emise în vederea despăgubirii persoanelor fizice care au constituit depozite la Casa de Economii și Consemnațiuni C.E.C. — S.A. în vederea achiziționării de autoturisme.....	12
1.453. — Ordin al viceprim-ministrului, ministrul agriculturii și dezvoltării rurale, pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale nr. 392/2009 privind aprobarea listei cu cheltuieli eligibile pentru proiectele finanțate în cadrul Programului Operațional pentru Pescuit 2007—2013	13–16

LEGI ȘI DECRETE**PARLAMENTUL ROMÂNIEI**

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENATUL

LEGE**privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 2/2014 pentru modificarea și completarea Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative**

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

Art. I. — Se aprobă Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 2 din 29 ianuarie 2014 pentru modificarea și completarea Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 104 din 11 februarie 2014, cu următoarele modificări și completări:

1. La articolul I punctul 3, alineatul (2) al articolului 4 se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) În sensul prevederilor prezentei legi, prin *ministere și instituții cu rețele sanitare proprii* se înțelege autoritățile și instituțiile care au în subordine unități sanitare, altele decât Ministerul Sănătății, respectiv Ministerul Apărării Naționale, Ministerul Afacerilor Interne, Ministerul Justiției, Ministerul Transporturilor, Serviciul Român de Informații, Serviciul de Informații Externe, Serviciul de Telecomunicații Speciale, Academia Română, autoritățile administrației publice locale și universitățile de medicină și farmacie acreditate și universitățile care au în structură facultăți de medicină și farmacie acreditate.”

2. La articolul I, punctele 7, 13, 18, 19, 23, 25, 26, 28, 30, 52, 54, 86 și 91 se abrogă.

3. La articolul I punctul 11, alineatul (11) al articolului 16 se modifică și va avea următorul cuprins:

„(11) În exercitarea atribuțiilor și responsabilităților prevăzute la alin. (1), Ministerul Sănătății și structurile de specialitate ale acestuia au acces nemijlocit și utilizează datele din cadrul Platformei informatice din asigurările de sănătate, cu respectarea prevederilor Legii nr. 677/2001 pentru protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și libera circulație a acestor date, cu modificările și completările ulterioare. CNAS, precum și furnizorul Platformei informatice din asigurările de sănătate au obligația de a acorda Ministerului Sănătății drepturi și privilegii de acces la datele informatice, egale cu cele ale CNAS.”

4. La articolul I, după punctul 12 se introduce un nou punct, punctul 12¹, cu următorul cuprins:

„12¹. **La articolul 16 alineatul (1), după litera i) se introduce o nouă literă, litera j), cu următorul cuprins:**

«j) finanțează, în limita bugetului alocat cu această destinație, activități de cercetare științifică în domeniul medical, prevăzute în Planul sectorial care se aprobă prin ordin al ministrului sănătății.»”

5. La articolul I punctul 20, alineatele (1), (2) și (4) ale articolului 47 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„Art. 47. — (1) Programele naționale de sănătate sunt elaborate de către Ministerul Sănătății prin structura de specialitate, desemnată prin hotărâre a Guvernului.

(2) Pentru elaborarea programelor naționale de sănătate, structura de specialitate colaborează cu CNAS și cu autorități, instituții și organizații nonguvernamentale.

(4) În situații de risc epidemiologic, persoanele prevăzute la alin. (3), precum și persoanele aflate în tranzit pe teritoriul României beneficiază de programele naționale de sănătate

publică care au drept scop prevenirea, supravegherea și controlul bolilor transmisibile.”

6. La articolul I, punctul 21 se modifică și va avea următorul cuprins:

„21. **La data de 1 august 2014, alineatul (4) al articolului 48 se abrogă.**”

7. La articolul I, punctul 22 se abrogă.

8. La articolul I, punctul 24 se abrogă.

9. La articolul I, punctul 27 se abrogă.

10. La articolul I, punctul 29 se abrogă.

11. La articolul I, punctul 31 se abrogă.

12. La articolul I, după punctul 36 se introduce un nou punct, punctul 36¹, cu următorul cuprins:

„36¹. **La articolul 93, alineatul (4) se modifică și va avea următorul cuprins:**

«(4) Din bugetul Ministerului Sănătății, de la bugetul de stat și din venituri proprii se asigură fonduri pentru îngrijirea cazurilor critice ale căror costuri nu pot fi acoperite din fondurile obținute pe baza contractelor cu casele de asigurări de sănătate.»”

13. La articolul I punctul 39, titlul V¹ „Asistența medicală ambulatorie de specialitate” capitolul I, articolul 128¹ alineatul (1), litera e) se modifică și va avea următorul cuprins:

„e) unități medicale ambulatorii ale universităților de medicină și farmacie acreditate și ale universităților care au în structură facultăți de medicină și farmacie acreditate.”

14. La articolul I, după punctul 40 se introduc două noi puncte, punctele 40¹ și 40², cu următorul cuprins:

„40¹. **La articolul 148, alineatul (16) se modifică și va avea următorul cuprins:**

«(16) Inspecția sanitară de stat a Ministerului Sănătății coordonează și organizează împreună cu structurile de control în domeniul sănătății publice ale direcțiilor de sănătate publică județene și a municipiului București sistemul de vigilență prevăzut la alin. (15) pentru notificarea incidentelor adverse severe și a reacțiilor adverse severe pentru țesuturile și celulele umane utilizate în scop terapeutic.»

40². La articolul 148, după alineatul (16) se introduce un nou alineat, alineatul (16¹), cu următorul cuprins:

«(16¹) Agenția Națională de Transplant coordonează și organizează sistemul de vigilență prevăzut la alin. (15) pentru notificarea incidentelor adverse severe și a reacțiilor adverse severe pentru organele umane utilizate în scop terapeutic.»”

15. La articolul I punctul 44, alineatul (3) al articolului 170 se modifică și va avea următorul cuprins:

„(3) Cheltuielile efectuate de unitățile spitalicești, în cazurile prevăzute la alin. (2), se rambursează de la bugetul de stat, prin bugetele ministerelor, ale instituțiilor în rețeaua cărora funcționează, precum și prin bugetul unității administrativ-teritoriale, bugetele universităților de medicină și farmacie, ale universităților care au în structură facultăți de medicină și farmacie acreditate, după caz, prin hotărâre a Guvernului, în

termen de maximum 30 de zile de la data încetării cauzei care le-a generat.”

16. La articolul I punctul 45, alineatele (21) și (22) ale articolului 174 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(21) Managementul asistenței medicale acordate în spitalele publice poate fi transferat către autoritățile administrației publice locale, universitățile de medicină și farmacie de stat acreditate, universitățile care au în structură facultăți de medicină și farmacie acreditate, prin hotărâre a Guvernului, inițiată de Ministerul Sănătății, la propunerea autorităților administrației publice locale, a universităților de medicină și farmacie de stat acreditate, universităților care au în structură facultăți de medicină și farmacie acreditate, după caz.

(22) Imobilele în care își desfășoară activitatea spitalele publice prevăzute la alin. (21) pot fi date în administrarea autorităților administrației publice locale, universităților de medicină și farmacie de stat acreditate, universităților care au în structură facultăți de medicină și farmacie acreditate, în condițiile legii.”

17. La articolul I, după punctul 45 se introduce un nou punct, punctul 45¹, cu următorul cuprins:

„45¹. **La articolul 178 alineatul (2), partea introductivă se modifică și va avea următorul cuprins:**

«(2) Managerul persoană fizică sau reprezentantul desemnat de managerul persoană juridică trebuie să fie absolvent al unei instituții de învățământ superior medical, economico-financiar sau juridic și să îndeplinească una dintre următoarele condiții:»”.

18. La articolul I punctul 46, litera a) a alineatului (2) al articolului 178 se modifică și va avea următorul cuprins:

„a) să fie absolvent al unor cursuri de perfecționare în management sau management sanitar, agreeate de Ministerul Sănătății și stabilite prin ordin al ministrului sănătății;”.

19. La articolul I punctul 47, alineatul (3) al articolului 178 se modifică și va avea următorul cuprins:

„(3) Managerul, persoană fizică sau juridică, încheie contract de management cu Ministerul Sănătății, ministerele sau instituțiile cu rețea sanitară proprie sau cu universitatea de medicină și farmacie, reprezentate de ministrul sănătății, conducătorul ministerului sau instituției, de rectorul universității de medicină și farmacie, după caz, pe o perioadă de maximum 3 ani. Contractul de management poate înceta înainte de termen în urma evaluării anuale sau ori de câte ori este nevoie. Evaluarea este efectuată pe baza criteriilor de performanță generale stabilite prin ordin al ministrului sănătății, precum și pe baza criteriilor specifice și a ponderilor stabilite și aprobate prin act administrativ al conducătorilor ministerelor sau instituțiilor cu rețea sanitară proprie, al primarului unității administrativ-teritoriale, al primarului general al municipiului București sau al președintelui consiliului județean sau prin hotărârea senatului universității de medicină și farmacie, după caz. În vederea evaluării, consiliul de administrație are obligația de a contracta experți/auditori externi responsabili de verificarea modului de îndeplinire a criteriilor generale și specifice din contractul de management, cu aprobarea ordonatorului de credite și a prevederilor legale în vigoare. În baza auditului extern, consiliul de administrație poate solicita managerului măsuri corective sau poate decide încetarea contractului de management. La încetarea mandatului, contractul de management poate fi prelungit pe o perioadă de 3 luni, de maximum două ori, perioadă în care se organizează concursul de ocupare a postului, respectiv licitație publică, după caz. Ministrul sănătății, ministrul de resort sau primarul unității administrativ-teritoriale, primarul general al municipiului București sau președintele consiliului județean ori rectorul universității de medicină și farmacie, după caz, numesc prin act administrativ un manager interimar până la ocuparea prin concurs a postului de manager, respectiv organizarea licitației publice, după caz. Normele

metodologice privind auditarea și consultanța se elaborează de către Ministerul Sănătății și sunt aprobate prin ordin al ministrului sănătății.”

20. La articolul I punctul 48, alineatul (1) al articolului 179 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 179. — (1) Consiliul de administrație organizează concurs sau licitație publică, după caz, pentru selecționarea managerului, respectiv a unei persoane juridice care să asigure managementul unității sanitare, potrivit normelor aprobate prin ordin al ministrului sănătății sau, după caz, prin ordin al ministrului din ministerele cu rețea sanitară proprie și, respectiv, prin act administrativ al primarului unității administrativ-teritoriale, al primarului general al municipiului București sau al președintelui consiliului județean, prin hotărârea senatului universității de medicină și farmacie, după caz. Consiliul de administrație are obligația de a contracta experți externi în vederea bunei desfășurări a concursului/licitației, a evaluării planului de management și a modului de îndeplinire prin planul de management a criteriilor generale și specifice de performanță, cu aprobarea ordonatorului de credite și a prevederilor legale în vigoare.”

21. La articolul I, după punctul 53 se introduc două noi puncte, punctele 53¹ și 53², cu următorul cuprins:

„53¹. **La articolul 190 alineatul (3), litera a) se modifică și va avea următorul cuprins:**

«a) de la bugetul de stat, pentru situația prevăzută la alin. (2) lit. b), d) și e) prin bugetul Academiei Române și, prin excepție de la prevederile art. 47 alin. (6) din Legea nr. 500/2002 privind finanțele publice, cu modificările și completările ulterioare, prin transfer din bugetul Ministerului Sănătății către bugetul Academiei Române, pe bază de contract încheiat între ordonatorii principali de credite;».

53². La articolul 190, după alineatul (3) se introduce un nou alineat, alineatul (3¹), cu următorul cuprins:

«(3¹) Finanțarea Spitalului Clinic Universitar de Urgență Elias, prevăzută la alin. (3) lit. a), se poate asigura și de la bugetele locale, în limita creditelor bugetare aprobate cu această destinație în bugetele locale.»”

22. La articolul I punctul 55, alineatul (2) al articolului 190³ se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Sumele necesare pentru derularea contractelor prevăzute la art. 190¹ lit. a) și e) se asigură din fonduri de la bugetul de stat și din venituri proprii, prin bugetul Ministerului Sănătății.”

23. La articolul I punctul 56, articolul 190⁵ se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 190⁵. — (1) Spitalele publice din rețeaua autorităților administrației publice locale pot primi sume de la bugetul de stat și din veniturile proprii ale Ministerului Sănătății, care se alocă prin transfer în baza contractelor încheiate între direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București și autoritățile administrației publice locale în subordinea cărora funcționează respectivele unități, pentru:

a) finalizarea obiectivelor de investiții noi, de investiții în continuare, aflate în derulare și finanțate, anterior datei transferării managementului spitalelor publice, prin programele de investiții anuale ale Ministerului Sănătății;

b) dotarea cu aparatură medicală, în condițiile în care autoritățile administrației publice locale participă la achiziționarea acestora cu fonduri în cuantum de minimum 10% din valoarea acestora;

c) reparații capitale la spitale, în condițiile în care autoritățile administrației publice locale participă cu fonduri în cuantum de minimum 5% din valoarea acestora;

d) finanțarea obiectivelor de modernizare, transformare și extindere a construcțiilor existente, precum și expertizarea, proiectarea și consolidarea clădirilor, în condițiile în care

autoritățile administrației publice locale participă la achiziționarea acestora cu fonduri în cuantum de minimum 10% din valoarea acestora.

(2) Sumele alocate din bugetul Ministerului Sănătății prevăzute la alin. (1) lit. b), c) și d) și listele spitalelor publice beneficiare se aprobă prin ordine ale ministrului sănătății, după publicarea legii bugetului de stat în Monitorul Oficial al României, Partea I, și sunt valabile pentru anul în curs.

(3) Ordinele prevăzute la alin. (2) se aprobă în baza propunerilor făcute de structurile de specialitate ale Ministerului Sănătății în urma solicitărilor depuse la acestea.”

24. La articolul I, după punctul 59 se introduce un nou punct, punctul 59¹, cu următorul cuprins:

„59¹. **La articolul 210 alineatul (1), după litera j) se introduce o nouă literă, litera k), cu următorul cuprins:**

«k) *prețul de decontare* — prețul suportat din Fondul național unic de asigurări sociale de sănătate pentru medicamentele, materialele sanitare, dispozitivele medicale și altele asemenea care se eliberează prin farmaciile cu circuit deschis pentru asigurării cuprinși în cadrul programelor naționale de sănătate curative. Lista acestora și prețul de decontare se aprobă prin ordin comun al ministrului sănătății și al președintelui CNAS.»”

25. La articolul I punctul 65, alineatele (2) și (4) ale articolului 217 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(2) Drepturile prevăzute la alin. (1) se stabilesc pe baza contractului-cadru multianual, care se elaborează de CNAS în urma negocierii cu Colegiul Medicilor din România, denumit în continuare *CMR*, Colegiul Medicilor Dentiști din România, denumit în continuare *CMDR*, Colegiul Farmaciștilor din România, denumit în continuare *CFR*, Ordinul Asistenților Medicali Generaliști, Moașelor și Asistenților Medicali din România, denumit în continuare *OAMGMAMR*, Ordinul Biochimicștilor, Biologilor și Chimicștilor, denumit în continuare *OBBC*, precum și în urma consultării cu organizațiile patronale, sindicale și profesionale reprezentative din domeniul medical. Proiectul se avizează de către Ministerul Sănătății și se aprobă prin hotărâre a Guvernului, în termen de 60 de zile de la intrarea în vigoare a legii bugetului de stat pentru anul în care urmează să se aprobe un nou contract-cadru.

.....
(4) CNAS va elabora norme metodologice de aplicare a contractului-cadru, în urma negocierii cu *CMR*, *CFR*, *CMDR*, *OAMGMAMR*, *OBBC*, precum și cu consultarea organizațiilor patronale, sindicale și profesionale reprezentative din domeniul medical, care se aprobă prin ordin al ministrului sănătății și al președintelui CNAS, în termen de 30 de zile de la intrarea în vigoare a hotărârii Guvernului prevăzute la alin. (2).”

26. La articolul I punctul 84, litera c) a articolului 238 se modifică și va avea următorul cuprins:

„c) respectarea de către furnizori a criteriilor de calitate a asistenței medicale și stomatologice, elaborate de către Ministerul Sănătății și CNA.”

27. La articolul I, după punctul 84 se introduce un nou punct, punctul 84¹, cu următorul cuprins:

„84¹. **După articolul 239 se introduce un nou articol, articolul 239¹, cu următorul cuprins:**

«Art. 239¹. — În vederea respectării calității serviciilor medicale furnizate asiguraților, CNAS și casele de asigurări de sănătate organizează controlul activității medicale, pe baza criteriilor prevăzute la art. 238 lit. c) și la art. 239.»”

28. La articolul I punctul 87, articolul 242 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 242. — Medicamentele care se acordă în ambulatoriu în cadrul programelor naționale de sănătate curative se asigură prin farmaciile aparținând unităților sanitare prin care acestea se derulează sau prin alte farmacii, după caz.”

29. La articolul I punctul 89, articolul 244 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 244. — (1) Furnizorii de servicii medicale, de dispozitive medicale și de medicamente, care îndeplinesc criteriile de evaluare stabilite de CNAS și Ministerul Sănătății, pot intra în relație contractuală cu casele de asigurări de sănătate.

(2) Procesul de evaluare cuprinde cabinetele medicale, ambulatoriile de specialitate, spitalele, farmaciile, furnizorii de îngrijiri la domiciliu, furnizorii de dispozitive medicale, furnizorii privați de consultații de urgență la domiciliu și transport sanitar neasistat, precum și alte persoane fizice sau juridice autorizate în acest sens de Ministerul Sănătății.

(3) Evaluarea furnizorilor de servicii medicale, de dispozitive medicale și de medicamente, prevăzuți la alin. (2), se face la nivel național sau județean.

(4) Comisiile de evaluare a furnizorilor de servicii medicale, de dispozitive medicale și de medicamente la nivel național sunt formate din reprezentanți ai Ministerului Sănătății și ai CNAS, iar, la nivel județean, comisiile de evaluare sunt formate din reprezentanți ai direcțiilor de sănătate publică județene și a municipiului București și reprezentanți ai caselor de asigurări de sănătate și, după caz, ai ministerelor și instituțiilor cu rețele sanitare proprii.

(5) Regulamentul de funcționare a comisiilor de evaluare a furnizorilor de servicii medicale, de dispozitive medicale și de medicamente, prevăzuți la alin. (2), se elaborează de comisiile naționale și se aprobă prin ordin al ministrului sănătății și al președintelui CNAS. Standardele de evaluare elaborate de comisiile naționale de evaluare se aprobă prin ordin al ministrului sănătății și al președintelui CNAS.

(6) Metodologia și nivelul de evaluare a furnizorilor de servicii medicale, de dispozitive medicale și de medicamente, prevăzuți la alin. (2), se elaborează și se stabilesc de către comisiile organizate la nivel național și se aprobă prin ordin al ministrului sănătății și al președintelui CNAS.

(7) Pentru realizarea procesului de evaluare, furnizorii de servicii medicale, de dispozitive medicale și medicamente au obligația plății unei taxe de evaluare al cărei cuantum se aprobă prin metodologia prevăzută la alin. (6). Veniturile obținute în urma activității de evaluare se constituie venituri proprii la fond.

(8) Finanțarea activității desfășurate în vederea evaluării se suportă din veniturile obținute potrivit alin. (7).”

30. La articolul I, după punctul 91 se introduce un nou punct, punctul 91¹, cu următorul cuprins:

„91¹. **După articolul 253 se introduce un nou articol, articolul 253¹, cu următorul cuprins:**

«Art. 253¹. — Asistența medicală și îngrijirile medicale la domiciliul asiguratului se contractează de casele de asigurări de sănătate cu furnizori autorizați și evaluați în condițiile legii.»”

31. La articolul I punctul 106, alineatul (2) al articolului 262¹ se abrogă.

32. La articolul I punctul 107, alineatul (21) al articolului 265 se abrogă.

33. La articolul I, după punctul 110 se introduce un nou punct, punctul 110¹, cu următorul cuprins:

„110¹. **La articolul 275, litera a) se abrogă.**”

34. La articolul I, după punctul 111 se introduce un nou punct, punctul 111¹, cu următorul cuprins:

„111¹. **La articolul 279 alineatul (1), litera g) se modifică și va avea următorul cuprins:**

«g) avizează statutul propriu al CNAS, care se aprobă prin hotărâre a Guvernului, și aprobă statutul-cadru al caselor de asigurări, la propunerea Comitetului director;»”.

35. La articolul I, după punctul 117 se introduce un nou punct, punctul 117¹, cu următorul cuprins:

„117¹. La articolul 313, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

«Art. 313. — (1) Persoanele care prin faptele lor aduc daune sănătății altei persoane, precum și daune sănătății proprii persoane, din culpă, răspund potrivit legii și au obligația să repare prejudiciul cauzat furnizorului de servicii medicale reprezentând cheltuielile efective ocazionate de asistența medicală acordată. Sumele reprezentând cheltuielile efective vor fi recuperate de către furnizorii de servicii medicale. Pentru litigiile având ca obiect recuperarea acestor sume, furnizorii de servicii medicale se subrogă în toate drepturile și obligațiile procesuale ale caselor de asigurări de sănătate și dobândesc calitatea procesuală a acestora în toate procesele și cererile aflate pe rolul instanțelor judecătorești, indiferent de faza de judecată.»

36. La articolul I, după punctul 120 se introduce un nou punct, punctul 120¹, cu următorul cuprins:

„120¹. La articolul 362, litera a) se modifică și va avea următorul cuprins:

«a) investiții în infrastructură și dotări la unitățile publice din rețeaua Ministerului Sănătății și la spitalele publice din rețeaua autorității administrației publice locale, în condițiile stabilite la art. 190⁵ alin. (1);»

37. La articolul I, după punctul 121 se introduce un nou punct, punctul 121¹, cu următorul cuprins:

„121¹. La articolul 370, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

«(2) Prin excepție de la prevederile art. 371 alin. (1), alin. (3) lit. d) și art. 372, medicii cetățeni ai unui stat terț pot exercita activitățile profesionale în România în scop didactic și ocazional cu avizul Colegiului Medicilor din România. Durata de exercitare a activităților profesionale în aceste cazuri este de 3 luni, cu posibilitatea de prelungire pentru o durată de încă maximum 3 luni, pe an. Metodologia de avizare se aprobă prin decizie a Consiliului național al colegiului Medicilor din România și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.»

38. La articolul I, după punctul 121¹ se introduce un nou punct, punctul 121², cu următorul cuprins:

„121². La articolul 375, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

«(2) Având în vedere natura profesiei de medic și obligațiile fundamentale ale medicului față de pacientul său, medicul nu este funcționar public și nu poate fi asimilat acestuia.»

39. La articolul I, punctul 122 se abrogă.

40. La articolul I, după punctul 122 se introduc cinci noi puncte, punctele 122¹, 122², 122³, 122⁴ și 122⁵, cu următorul cuprins:

„122¹. La articolul 392, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

«(2) Caracterul temporar sau ocazional al prestării activităților de medic este stabilit, de la caz la caz, de Colegiul Medicilor din România în funcție de durata, frecvența, periodicitatea și continuitatea acestora.»

122². La articolul 393, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

«(2) Aceștia sunt înregistrați automat la Colegiul Medicilor din România pe durata prestării serviciilor respective, în baza documentelor prevăzute la art. 396, înaintate de prestator.»

122³. La articolul 396, alineatele (1) și (2) se modifică și vor avea următorul cuprins:

«Art. 396. — (1) Solicitățile medicilor cetățeni ai unui stat membru al Uniunii Europene, ai unui stat aparținând Spațiului Economic European sau ai Confederației Elvețiene stabiliți în unul dintre aceste state, privind prestarea temporară ori

ocazională de servicii medicale în România, se soluționează de către Colegiul Medicilor din România.

(2) În cazul în care, în vederea prestării temporare de servicii medicale, solicitantul se află la prima deplasare în România sau în cazul în care în situația acestuia intervin schimbări materiale atestate de documente, acesta va înainta Colegiului Medicilor din România:

a) o declarație prealabilă scrisă, în care se precizează domeniul de asigurare sau alte mijloace de protecție personală ori colectivă privind responsabilitatea profesională de care solicitantul beneficiază în statul membru de stabilire;

b) copia documentului de cetățenie;

c) o declarație privind cunoașterea limbii române, necesară pentru practicarea profesiei în România;

d) o dovadă prin care autoritățile competente ale statului membru de stabilire atestă că titularul nu a suferit suspendări temporare sau definitive de la exercitarea profesiei ori condamnări penale;

e) diplomele, certificatele sau alte titluri de medic prevăzute de lege ori de normele Uniunii Europene pentru prestarea activităților în cauză;

f) traducerea legalizată în limba română a documentelor prevăzute la lit. c), d) și e).»

122⁴. După articolul 396 se introduce un nou articol, articolul 396¹, cu următorul cuprins:

«Art. 396¹. — (1) Pentru prima prestare de servicii, în cazul medicilor a căror formare în profesie însușită într-un stat membru al Uniunii Europene nu întrunește criteriile de recunoaștere automată stabilite de Normele privind recunoașterea diplomelor, certificatelor și titlurilor de medic, de medic dentist, de farmacist, de asistent medical generalist și de moașă, eliberate de un stat membru al Uniunii Europene, de un stat aparținând Spațiului Economic European sau de Confederația Elvețiană, Colegiul Medicilor din România poate efectua o verificare a calificărilor profesionale ale prestatorului.

(2) Verificarea prealabilă este posibilă numai în vederea evitării daunelor grave care pot fi aduse sănătății pacientului ca urmare a lipsei de calificare profesională a medicului prestator și cu condiția să nu depășească ceea ce este necesar în acest scop.

(3) În termen de cel mult o lună de la data primirii declarației și a documentelor anexate la aceasta, Colegiul Medicilor din România informează medicul prestator cu privire la:

a) decizia de a nu controla calificările acestuia; sau

b) după verificarea calificărilor profesionale, să solicite medicului prestator să promoveze o probă de aptitudini sau să îl informeze cu privire la decizia de a-i permite să presteze serviciile respective.

În cazul întâmpinării unor dificultăți care ar putea conduce la o întârziere, Colegiul Medicilor din România informează medicul prestator, înainte de sfârșitul primei luni de la data primirii declarației și a documentelor anexate la aceasta, cu privire la motivele întârzierii, precum și la timpul necesar pentru a ajunge la o decizie. Dificultățile se soluționează în termen de o lună de la notificare și decizia se finalizează în termen de două luni de la rezolvarea dificultății.

(4) În cazul unei diferențe importante între calificările profesionale ale medicului prestator și formarea impusă în România pentru prestarea serviciilor medicale în cauză, în măsura în care această diferență este de natură să afecteze în mod negativ sănătatea sau siguranța publică și nu poate fi compensată de experiența profesională a medicului prestator de servicii ori de cunoștințele, abilitățile și competențele dobândite prin învățarea pe tot parcursul vieții, validată în mod formal în acest scop de un organism relevant, Colegiul Medicilor din România oferă medicului prestator de servicii respectiv posibilitatea de a demonstra, printr-o probă de aptitudini, astfel

cum este menționat la alin. (3) lit. b), că a dobândit cunoștințele, abilitățile și competențele care îi lipseau.

(5) Colegiul Medicilor din România decide, în urma susținerii probei de aptitudini, cu privire la posibilitatea de furnizare a serviciului de către medicul prestator.

(6) Prestarea serviciilor trebuie să fie posibilă în termen de o lună de la data deciziei adoptate în conformitate cu prevederile alin. (5).

(7) În lipsa unei reacții din partea Colegiului Medicilor din România, în termenele stabilite la alin. (3) și (4), serviciile în cauză pot fi prestate.»

122⁵. După articolul 396¹ se introduce un nou articol, articolul 396², cu următorul cuprins:

«Art. 396². — Colegiul Medicilor din România informează semestrial Ministerul Sănătății cu privire la numărul medicilor care beneficiază de prevederile art. 396 și 396¹.»

41. La articolul I, după punctul 123 se introduc cinci noi puncte, punctele 123¹, 123², 123³, 123⁴ și 123⁵, cu următorul cuprins:

„123¹. **La articolul 488, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:**

«(2) Caracterul temporar sau ocazional al prestării activităților de medic dentist este stabilit, de la caz la caz, de Colegiul Medicilor Dentiști din România în funcție de durata, frecvența, periodicitatea și continuitatea acestora.»

123². La articolul 492, alineatele (1) și (2) se modifică și vor avea următorul cuprins:

«Art. 492. — (1) Solicitățile medicilor dentiști cetățeni ai unui stat membru al Uniunii Europene, ai unui stat aparținând Spațiului Economic European sau ai Confederației Elvețiene, stabiliți în unul dintre aceste state, privind prestarea temporară ori ocazională de servicii medico-dentare în România, se soluționează de către Colegiul Medicilor Dentiști din România.

(2) În cazul în care, în vederea prestării temporare de servicii medico-dentare, solicitantul se află la prima deplasare în România sau în cazul în care în situația acestuia intervin schimbări materiale atestate de documente, acesta va înainta Colegiului Medicilor Dentiști din România:

a) o declarație prealabilă scrisă, în care se precizează domeniul de asigurare sau alte mijloace de protecție personală ori colectivă privind responsabilitatea profesională de care solicitantul beneficiază în statul membru de stabilire;

b) copia documentului de cetățenie;

c) o declarație privind cunoașterea limbii române, necesară pentru practicarea profesiei în România;

d) o dovadă prin care autoritățile competente ale statului membru de stabilire atestă că titularul nu a suferit suspendări temporare sau definitive de la exercitarea profesiei ori condamnări penale;

e) diplomele, certificatele sau alte titluri de medic dentist prevăzute de lege ori de normele Uniunii Europene pentru prestarea activităților în cauză;

f) traducerea legalizată în limba română a documentelor prevăzute la lit. c), d) și e).»

123³. După articolul 492 se introduce un nou articol, articolul 492¹, cu următorul cuprins:

«Art. 492¹. — (1) Pentru prima prestare de servicii, în cazul medicilor dentiști a căror formare în profesie însușită într-un stat membru al Uniunii Europene nu întrunește criteriile de recunoaștere automată stabilite prin Normele privind recunoașterea diplomelor, certificatelor și titlurilor de medic, de medic dentist, de farmacist, de asistent medical generalist și de moașă, eliberate de un stat membru al Uniunii Europene, de un stat aparținând Spațiului Economic European sau de Confederația Elvețiană, Colegiul Medicilor Dentiști din România poate efectua o verificare a calificărilor profesionale ale prestatorului înainte de prima prestare de servicii.

(2) Verificarea prealabilă este posibilă numai în vederea evitării daunelor grave care pot fi aduse sănătății pacientului ca urmare a lipsei de calificare profesională a medicului dentist prestator și cu condiția să nu depășească ceea ce este necesar în acest scop.

(3) În termen de cel mult o lună de la data primirii declarației și a documentelor anexate la aceasta, Colegiul Medicilor Dentiști din România informează medicul dentist prestator cu privire la:

a) decizia de a nu controla calificările acestuia;

b) după verificarea calificărilor profesionale, să solicite medicului dentist prestator să promoveze o probă de aptitudini sau să îl informeze cu privire la decizia de a-i permite să presteze serviciile respective.

În cazul întâmpinării unor dificultăți care ar putea conduce la o întârziere, Colegiul Medicilor Dentiști din România informează medicul dentist prestator, înainte de sfârșitul primei luni de la data primirii declarației și a documentelor anexate la aceasta, cu privire la motivele întârzierii, precum și la timpul necesar pentru a ajunge la o decizie. Dificultățile se soluționează în termen de o lună de la notificare și decizia se finalizează în termen de două luni de la rezolvarea dificultății.

(4) În cazul unei diferențe importante între calificările profesionale ale medicului dentist prestator și formarea impusă în România pentru prestarea serviciilor medico-dentare în cauză, în măsura în care această diferență este de natură să afecteze în mod negativ sănătatea sau siguranța publică și nu poate fi compensată de experiența profesională a medicului dentist prestator de servicii ori de cunoștințele, abilitățile și competențele dobândite prin învățarea pe tot parcursul vieții, validată în mod formal în acest scop de un organism relevant, Colegiul Medicilor Dentiști din România oferă medicului dentist prestator de servicii posibilitatea de a demonstra, printr-o probă de aptitudini, astfel cum este menționat la alin. (3) lit. b), că a dobândit cunoștințele, abilitățile și competențele care îi lipseau.

(5) Colegiul Medicilor Dentiști din România decide, în urma susținerii probei de aptitudini, cu privire la posibilitatea de furnizare a serviciului de către medicul dentist prestator.

(6) Prestarea serviciilor trebuie să fie posibilă în termen de o lună de la data deciziei adoptate în conformitate cu prevederile alin. (5).

(7) În lipsa unei reacții din partea Colegiului Medicilor Dentiști din România, în termenele stabilite la alin. (3) și (4), serviciile în cauză pot fi prestate. Prestarea serviciilor se va face cu titlul profesional prevăzut de lege.»

123⁴. După articolul 492¹ se introduce un nou articol, articolul 492², cu următorul cuprins:

«Art. 492². — Colegiul Medicilor Dentiști din România informează semestrial Ministerul Sănătății cu privire la numărul medicilor dentiști care beneficiază de prevederile art. 492 și 492¹.»

123⁵. La articolul 683, alineatul (11) se modifică și va avea următorul cuprins:

«(11) SNSPMPDSB funcționează ca instituție de drept public cu personalitate juridică română, finanțată integral din venituri proprii în coordonarea Ministerului Sănătății, iar coordonarea academică se stabilește prin hotărâre a Guvernului. SNSPMPDSB funcționează pe bază de gestiune economică și autonomie financiară, calculează amortismentele și conduce evidența contabilă în regim economic.»

42. La articolul I punctul 124, punctul 17 al articolului 695 se modifică și va avea următorul cuprins:

„17. **obligație de serviciu public** — obligația deținătorului autorizației de punere pe piață/reprezentantului deținătorului autorizației de punere pe piață și a distribuitorilor angro de a asigura permanent o gamă adecvată de medicamente care să răspundă necesităților unui spațiu geografic determinat, așa cum sunt formulate și motivate de către Ministerul Sănătății, și

de a livra pe întreg spațiul respectiv cantitățile solicitate în cel mai scurt termen de la primirea comenzii;”

43. La articolul I, după punctul 126 se introduce un nou punct, punctul 126¹, cu următorul cuprins:

„126¹. **La articolul 750, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:**

«Art. 750. — (1) Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale emite autorizația de fabricație numai după ce s-a asigurat de acuratețea informațiilor furnizate conform prevederilor art. 749 printr-o inspecție efectuată de inspectorii săi.»”

44. La articolul I punctul 127, alineatul (6) al articolului 787 se modifică și va avea următorul cuprins:

„(6) În cazul medicamentelor decontate în cadrul sistemului național de asigurări sociale de sănătate, deținătorul autorizației de punere pe piață/reprezentantul acestuia în România ia toate măsurile necesare astfel încât distribuția angro a acestor medicamente să se realizeze prin minimum 3 distribuitori angro autorizați, cu excepția situațiilor stabilite prin ordin al ministrului sănătății.”

45. La articolul I, după punctul 127 se introduc cinci noi puncte, punctele 127¹, 127², 127³, 127⁴ și 127⁵, cu următorul cuprins:

„127¹. **La articolul 788, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:**

«(2) Persoanele juridice autorizate să elibereze medicamentele către populație nu pot, conform legislației naționale, să desfășoare și activitate de distribuție angro de medicamente.»

127². La articolul 791, litera b) se modifică și va avea următorul cuprins:

«b) să își constituie stocurile de medicamente numai de la persoane care, la rândul lor, dețin o autorizație de distribuție sau sunt exceptate de la obținerea unei astfel de autorizații conform prevederilor art. 788 alin. (4);».

127³. La articolul 791, după litera i) se introduce o nouă literă, litera j), cu următorul cuprins:

«j) să raporteze lunar Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale evidența prevăzută la lit. e), în condițiile stabilite prin ordin al ministrului sănătății.»

127⁴. La articolul 792, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

«(2) Deținătorul unei autorizații de punere pe piață/Reprezentantul deținătorului autorizației de punere pe piață pentru un medicament și distribuitorii angro ai aceluia medicament pus efectiv pe piață în România au obligația de a asigura, în limitele responsabilităților lor, stocuri adecvate și continue din acel medicament către farmacii și persoanele autorizate să furnizeze medicamente, astfel încât nevoile pacienților din România să fie acoperite, în condițiile stabilite prin ordin al ministrului sănătății;».

127⁵. Articolul 795 se modifică și va avea următorul cuprins:

«Art. 795. — (1) Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale are obligația de a urmări aplicarea ghidurilor de bună practică de distribuție angro publicate de Comisia Europeană.

(2) Ministerul Sănătății are obligația de a urmări aplicarea ghidurilor de bună practică farmaceutică prevăzute de legislație.»”

46. La articolul I punctul 129, alineatul (1) al articolului 799¹ se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 799¹. — (1) Producătorii, deținătorii de autorizații de punere pe piață sau reprezentanții acestora în România și distribuitorii angro și en détail de medicamente, dispozitive medicale și materiale sanitare au obligația să declare Ministerului Sănătății și Agenției Naționale a Medicamentului și

a Dispozitivelor Medicale, după caz, toate activitățile de sponsorizare, precum și orice alte cheltuieli suportate pentru medici, asistenți medicali, organizații profesionale, organizații de pacienți și orice alt tip de organizații care au activități în domeniul sănătății, în condițiile stabilite prin ordin al ministrului sănătății.”

47. La articolul I, după punctul 131 se introduce un nou punct, punctul 131¹, cu următorul cuprins:

„131¹. **La articolul 836 alineatul (1), literele c), f), g), h), i), j) și m) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

«c) cu amendă de la 5.000 lei la 10.000 lei, aplicată fabricantului/importatorului/distribuitorului angro, după caz, pentru practicarea în cadrul unității de fabricație ori de distribuție angro a medicamentelor a altor activități decât a celor pentru care au fost autorizate, distribuția efectuată de fabricant sau de distribuitorii angro de medicamente a medicamentelor către unități neautorizate în condițiile legii, distribuirea de către distribuitor către drogherii a altor medicamente decât a celor care se eliberează fără prescripție medicală, participarea persoanelor necalificate la operațiuni tehnice care necesită calificare de specialitate în procesul de fabricație și în cel de distribuție, precum și nerespectarea prevederilor referitoare la inscripționarea și prospectul medicamentelor, raportarea schimbărilor survenite în activitatea de fabricație/import sau de distribuție, nerespectarea bunei practici în activitatea de farmacovigilență desfășurată de deținătorul autorizației de punere pe piață, nerespectarea condițiilor de păstrare a medicamentelor, nerespectarea legislației privind exportul, donațiile și furnizarea de mostre de medicamente;

f) cu amendă de la 5.000 lei la 10.000 lei, lipsa din unitățile de distribuție a farmacistului-șef sau a înlocuitorului acestuia pe perioada în care unitatea funcționează; se sancționează cu aceeași amendă lipsa din unitățile de distribuție angro a persoanei responsabile cu calitatea sau a înlocuitorului acestuia pe perioada în care unitatea funcționează;

g) cu amendă de la 10.000 lei la 30.000 lei și suspendarea autorizației fabricantului/importatorului/unității de distribuție angro pe o durată de un an, în cazul repetării într-o perioadă de 3 luni a uneia dintre contravențiile constatate, prevăzute la lit. c), e), j) și m);

h) cu amendă de la 5.000 lei la 20.000 lei și suspendarea autorizației de distribuție angro, în cazul nerespectării Ghidului de bună practică de distribuție angro, până la remedierea deficiențelor constatate; se sancționează cu aceeași amendă și cu excluderea din Registrul brokerilor brokerii care nu respectă dispozițiile specifice din Ghidul de bună practică de distribuție angro;

i) cu amendă de la 10.000 lei la 30.000 lei, în cazul în care deținătorul autorizației de punere pe piață nu respectă condițiile sau restricțiile incluse în autorizația de punere pe piață care privesc eliberarea ori utilizarea medicamentului, precum și pe acelea referitoare la utilizarea în condiții de siguranță și eficacitate a medicamentului, nu raportează la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale reacțiile adverse, nu transmite la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale rapoartele periodice actualizate privind siguranța medicamentelor, modificările (variațiile) la termenii autorizațiilor de punere pe piață, nu notifică Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale privind data de comercializare efectivă, nu furnizează Ministerului Sănătății sau, după caz, Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale date referitoare la volumul de vânzări și volumul de prescrieri ale medicamentului, în conformitate cu prevederile prezentului titlu;

j) cu amendă de la 2.000 lei la 5.000 lei, în cazul în care importatorii nu își respectă angajamentul privind transmiterea la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale a situației fiecărui import, în conformitate cu prevederile legislației în vigoare, sau în cazul în care raportarea respectivă este eronată ori incompletă;

.....
m) cu amendă de la 10.000 lei la 30.000 lei, în cazul în care fabricanții/importatorii/distribuitorii angro nu își respectă angajamentul privind transmiterea la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale a situației medicamentelor distribuite, potrivit prevederilor legislației în vigoare, sau în cazul în care raportarea respectivă este eronată ori incompletă;»”.

48. La articolul I punctul 132, litera m¹) a alineatului (1) al articolului 836 se modifică și va avea următorul cuprins:

„m¹) cu amendă de la 50.000 lei la 100.000 lei, în cazul nerespectării obligațiilor prevăzute la art. 695 pct. 17 și art. 792 alin. (2), precum și a obligațiilor stabilite potrivit art. 787 alin. (6);”.

49. La articolul I, după punctul 132 se introduce un nou punct, punctul 132¹, cu următorul cuprins:

„132¹. **La articolul 836 alineatul (1), după litera m¹) se introduce o nouă literă, litera m²), cu următorul cuprins:**

«m²) cu amendă de la 50.000 lei la 100.000 lei, în cazul nerespectării de către deținătorul autorizației de punere pe piață/reprezentantul deținătorului autorizației de punere pe piață a obligațiilor prevăzute la art. 695 pct. 17 și art. 792 alin. (2), precum și a obligațiilor stabilite potrivit art. 787 alin. (6);»”.

50. La articolul I, după punctul 133 se introduce un nou punct, punctul 133¹, cu următorul cuprins:

„133¹. **La articolul 836 alineatul (1), după litera v) se introduc două noi litere, literele x) și y), cu următorul cuprins:**

«x) cu amendă de la 5.000 lei la 10.000 lei, aplicată distribuitorului care nu este deținător de autorizație de punere pe piață, în cazul nerespectării prevederilor art. 787 alin. (4);

y) cu amendă de la 5.000 lei la 10.000 lei, aplicată fabricantului/importatorului/distribuitorului angro/en détail/deținătorului de autorizație de punere pe piață, după caz, pentru nerespectarea prevederilor referitoare la publicitatea medicamentelor.»”

51. La articolul I punctul 136, după litera e) a alineatului (1) al articolului 868 se introduce o nouă literă, litera f), cu următorul cuprins:

„f) furnizarea către pacienți de informații cu privire la elementele pe care trebuie să le conțină o prescripție medicală prescrisă în România și care se eliberează într-un alt stat membru.”

52. La articolul I punctul 136 titlul XVIII „Asistență medicală transfrontalieră”, capitolul III, articolul 870, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Ministerul Sănătății publică pe site-ul propriu informațiile prevăzute la alin. (1), potrivit normelor aprobate prin ordin comun al ministrului sănătății și președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate.”

53. La articolul I punctul 136, alineatul (3) al articolului 887 se modifică și va avea următorul cuprins:

„(3) În sensul prezentului titlu, prin *structură de specialitate* se înțelege Departamentul de dispozitive medicale din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, care exercită atribuții specifice.”

54. La articolul I punctul 136, alineatele (1) și (3) ale articolului 888 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„Art. 888. — (1) Activitățile de comercializare, de distribuție și de prestări de servicii în domeniul dispozitivelor medicale se desfășoară cu respectarea prevederilor prezentului titlu și ale normelor metodologice aprobate prin ordin al ministrului sănătății.

.....

(3) Avizul prevăzut la alin. (2) se emite de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, cu respectarea normelor metodologice aplicabile, în baza evaluării competenței și a capacității persoanelor fizice sau juridice, după caz, de a realiza activitățile pentru care solicită avizul.”

55. La articolul I punctul 136, articolele 890—895, 898—901 și 903 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„Art. 890. — Dispozitivele medicale puse în funcțiune și aflate în utilizare se supun, în condițiile stabilite prin instrucțiunile aprobate prin ordin al ministrului sănătății, următoarelor modalități de control:

- a) control prin verificare periodică;
- b) inspecție și testare inopinată;
- c) supraveghere în utilizare.

Art. 891. — Activitățile de evaluare prevăzute la art. 888 alin. (3), precum și cele de control prevăzute la art. 890 se realizează de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale.

Art. 892. — (1) În aplicarea prevederilor prezentului titlu, Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale are următoarele atribuții principale:

- a) elaborează proceduri tehnice specifice în domeniul dispozitivelor medicale;
- b) evaluează și/sau auditează, la cerere, persoanele fizice sau juridice care solicită avizul prevăzut la art. 888 alin. (3);
- c) asigură, prin examinare și testare, controlul dispozitivelor medicale aflate în utilizare, în baza normelor metodologice aprobate prin ordin al ministrului sănătății;
- d) asigură evaluarea performanțelor dispozitivelor medicale, în condițiile prevăzute de prezentul titlu;
- e) informează periodic Ministerul Sănătății cu privire la activitatea din domeniul său de competență.

(2) Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale desfășoară și alte activități, în condițiile legii.

Art. 893. — (1) Dispozitivele medicale second-hand, furnizate gratuit sau contra cost, se comercializează, se pun în funcțiune și sunt utilizate numai în urma evaluării performanțelor acestora de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale și în baza avizului eliberat de către aceasta.

(2) Dispozitivele medicale second-hand prevăzute la alin. (1), comercializate și/sau puse în funcțiune, trebuie să poarte marcajul de conformitate CE și să fi fost supuse evaluării conformității înainte de introducerea pe piață, potrivit normelor europene privind dispozitivele medicale.

Art. 894. — (1) Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale este autoritatea competentă și decizională în domeniul dispozitivelor medicale.

(2) Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale exercită atribuțiile autorității competente prevăzute în legislație și propune ministrului sănătății actele normative de transpunere a directivelor europene sau de creare a cadrului de aplicare a regulamentelor Uniunii Europene din domeniul dispozitivelor medicale, după caz.

(3) Politica în domeniul dispozitivelor medicale este elaborată de către Ministerul Sănătății.

(4) Comisia pentru dispozitive medicale, împreună cu Departamentul de dispozitive medicale din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, organizează desfășurarea investigației clinice pe subiecți umani a dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor reglementărilor în vigoare.

(5) Componenta, organizarea și atribuțiile Comisiei pentru dispozitive medicale se aprobă prin ordin al ministrului sănătății.

Art. 895. — (1) În vederea asigurării nivelului de securitate și performanță adecvat scopului pentru care sunt realizate dispozitivele medicale și a evitării generării de incidente, utilizatorii au obligația:

a) de a utiliza dispozitivele medicale numai în scopul pentru care au fost realizate;

b) de a se asigura că dispozitivele medicale sunt utilizate numai în perioada de valabilitate a acestora, când este cazul, și că nu prezintă abateri de la performanțele funcționale și de la cerințele de securitate aplicabile;

c) de a aplica un program de supraveghere a dispozitivelor medicale, care să țină seama de riscul acestora pentru pacient, de domeniul de utilizare și de complexitatea acestora, potrivit normelor metodologice în vigoare;

d) de a asigura verificarea periodică, întreținerea și repararea dispozitivelor medicale cu unități avizate pentru efectuarea acestor servicii;

e) de a comunica producătorilor și structurii de specialitate orice incident survenit în timpul utilizării;

f) de a raporta Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale toate dispozitivele medicale existente în unitate, înregistrate în evidențele contabile ca mijloace fixe, indiferent de modul de procurare a acestora, conform normelor metodologice aprobate prin ordin al ministrului sănătății;

g) de a asigura un sistem documentat de evidență privind dispozitivele medicale utilizate, reparate și verificate, potrivit normelor metodologice în vigoare.

(2) Excepție de la prevederile alin. (1) fac dispozitivele medicale care se găsesc la utilizator pentru investigare clinică sau evaluare a performanței în vederea certificării și care se supun cerințelor reglementărilor sau, după caz, procedurii de evaluare a conformității prevăzute în reglementarea tehnică aplicabilă.

(3) Utilizatorii de dispozitive medicale trebuie să se asigure că pentru dispozitivele medicale puse în funcțiune și utilizate se asigură piese de schimb și că există unități avizate pentru efectuarea service-ului.

Art. 898. — (1) Constatarea contravențiilor și aplicarea amenzilor contravenționale se fac de către personalul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale împuternicit în acest scop.

(2) Împotriva procesului-verbal de constatare a contravențiilor se poate face plângere de către persoana juridică sau persoana fizică, în termen de 15 zile de la data comunicării acestuia, la judecătoria în a cărei rază teritorială s-a săvârșit contravenția.

(3) Hotărârea pronunțată de judecătoria este supusă căilor de atac prevăzute de lege.

(4) Dispozițiile privind răspunderea contravențională prevăzute la titlul XIX se completează cu cele ale 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.

Art. 899. — Datele înregistrate în conformitate cu prezentul titlu vor fi stocate într-o bază de date organizată și coordonată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale.

Art. 900. — Normele metodologice și instrucțiunile aprobate prin ordin al ministrului sănătății se publică conform prevederilor prezentului titlu.

Art. 901. — Pentru examinările prevăzute la art. 892 alin. (1) lit. b)—d), Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale stabilește și încasează contravaloarea serviciilor fixate pe bază de tarife, stabilite prin ordin al ministrului sănătății.

Art. 903. — Structura de specialitate în domeniul dispozitivelor medicale din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale elaborează în termen de 3 luni de la data intrării în vigoare a prezentului titlu normele metodologice pentru aplicarea acestuia, aprobate prin ordin al ministrului sănătății.

56. Articolele II—V se abrogă.

57. La articolul VII, alineatele (1), (5), (6) și (7) se abrogă.

58. La articolul VII, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Dispozițiile art. 54 alin. (1) și (4), art. 220 și 262¹ din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, astfel cum au fost modificate și completate prin prezenta ordonanță de urgență, intră în vigoare la data de 1 ianuarie 2015.”

59. Articolele VIII și X se abrogă.

60. La articolul XII, punctul 1 se abrogă.

61. La articolul XII, după punctul 2 se introduce un nou punct, punctul 3, cu următorul cuprins:

„3. **Articolul 4 se modifică va avea următorul cuprins:**

«Art. 4. — Până la finalizarea implementării la nivel național a sistemului centralizat de achiziții de medicamente, materiale sanitare, echipamente medicale, echipamente de protecție, servicii, combustibili și lubrifianți pentru parcul auto, Ministerul Sănătății poate aproba, prin excepție, desfășurarea de achiziții de către unitățile sanitare publice.»

62. Articolul XV se abrogă.

Art. II. — Hotărârile Guvernului prevăzute la art. 872 alin. (3) și (4), art. 873 alin. (1) lit. d) și alin. (5), art. 874 alin. (3) lit. b) și alin. (4), art. 876 alin. (1) lit. a) pct. (i) și alin. (2), art. 877 alin. (1) și art. 880 alin. (2) și (4) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare, inclusiv cu cele aduse prin prezenta lege, se elaborează în termen de 30 de zile de la data publicării prezentei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Această lege a fost adoptată de Parlamentul României, în condițiile art. 77 alin. (2), cu respectarea prevederilor art. 75 și ale art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.

p. PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR,
VIORIEL HREBENCIUC

PREȘEDINTELE SENATULUI
CĂLIN-CONSTANTIN-ANTON POPESCU-TĂRICEANU

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI**D E C R E T****pentru promulgarea Legii privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 2/2014 pentru modificarea și completarea Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative**

În temeiul prevederilor art. 77 alin. (3) 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 aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 2/2014 pentru modificarea și completarea Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

TRAIAN BĂSESCU

București, 8 octombrie 2014.

Nr. 616.

★

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI**D E C R E T****pentru constatarea vacanței unui post de membru al Guvernului**

În temeiul art. 85 alin. (2), art. 100 alin. (1) și art. 106 din Constituția României, republicată, precum și al art. 5 și art. 8 alin. (1) din Legea nr. 90/2001 privind organizarea și funcționarea Guvernului României și a ministerelor, cu modificările și completările ulterioare,
având în vedere propunerea prim-ministrului,

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

Articol unic. — Se ia act de demisia domnului Kelemen Hunor, viceprim-ministru, ministrul culturii, și se constată încetarea funcției acestuia de membru al Guvernului.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

TRAIAN BĂSESCU

București, 9 octombrie 2014.

Nr. 618.

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂȚĂII

ORDIN

privind modificarea și completarea anexei nr. 1 la Normele tehnice de finanțare și realizare a acțiunilor prioritare pentru tratamentul pacienților critici cu infarct miocardic acut, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 585/2013

Văzând Referatul de aprobare nr. N.B. 8.215 din 2 octombrie 2014 al Serviciului medicină de urgență din Ministerul Sănătății, având în vedere art. 93 alin. (4) și (41) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. I. — Anexa nr. 1 la Normele tehnice de finanțare și realizare a acțiunilor prioritare pentru tratamentul pacienților critici cu infarct miocardic acut, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 585/2013, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 250 din 30 aprilie 2013, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La punctul IV.2 „Unități care derulează AP-IMA”, după litera o) se introduce o nouă literă, litera p), cu următorul cuprins:

„p) Spitalul Clinic Județean de Urgență «Sf. Apostol Andrei» Constanța”.

2. Punctul VI se modifică și va avea următorul cuprins:

„VI. Pentru anul 2014, numărul total de cazuri, costul mediu pe caz, repartitia fondurilor și a numărului de cazuri pentru unitățile sanitare care derulează AP-IMA sunt următoarele:

— lei —

Unități care derulează AP-IMA	Cazuri 2014	Cost mediu	Sume alocate 2014
Spitalul Clinic Județean de Urgență Brașov	120	4.000	480.000
Spitalul Județean de Urgență «Dr. Constantin Opreș» Baia Mare	120	4.000	480.000
Spitalul Clinic Județean de Urgență Oradea	140	4.000	560.000
Spitalul Clinic Județean de Urgență Brăila	50	4.000	200.000
Spitalul Clinic Județean de Urgență Ploiești	50	4.000	200.000
Spitalul Clinic Județean de Urgență «Sf. Apostol Andrei» Constanța	50	4.000	200.000
Subtotal autorități ale administrației publice locale	480	4.000	2.120.000
Spitalul Clinic Județean de Urgență Cluj-Napoca	250	4.000	1.000.000
Spitalul Universitar de Urgență București	580	4.000	2.320.000
Spitalul Clinic de Urgență București	580	4.000	2.320.000
Institutul de Urgență pentru Boli Cardiovasculare «Prof. dr. C.C. Iliescu» București	580	4.000	2.320.000
Institutul Inimii de Urgență pentru Boli Cardiovasculare «Nicolae Stăncioiu» Cluj-Napoca	450	4.000	1.800.000
Spitalul Clinic Județean de Urgență Târgu Mureș	325	4.000	1.300.000
Institutul de Urgență pentru Boli Cardiovasculare și Transplant Târgu Mureș	325	4.000	1.300.000
Institutul de Boli Cardiovasculare «Prof. dr. George I.M. Georgescu» Iași	580	4.000	2.320.000
Institutul de Boli Cardiovasculare Timișoara	580	4.000	2.320.000
Subtotal transferuri	4.250	4.000	17.000.000
Centrul Clinic de Urgență de Boli Cardiovasculare al Armatei București	220	4.000	880.000
Spitalul Universitar de Urgență Elias București	50	4.000	200.000
Subtotal DSP	270	4.000	1.080.000
TOTAL:	5.000	4.000	20.200.000

Art. II. — Direcțiile de specialitate din Ministerul Sănătății, direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, precum și spitalele care derulează „Acțiuni prioritare pentru tratamentul pacienților critici cu infarct miocardic acut”,

indiferent de subordonare, vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

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

p. Ministrul sănătății,
Francisk Iulian Chiriac,
secretar de stat

București, 6 octombrie 2014.
Nr. 1.142.

MINISTERUL FINANTELOR PUBLICE

ORDIN**privind prospectul de emisiune a titlurilor de stat emise în vederea despăgubirii persoanelor fizice care au constituit depozite la Casa de Economii și Consemnațiuni C.E.C. — S.A. în vederea achiziționării de autoturisme**

În temeiul:

— art. 15 alin. (31) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 96/2012 privind stabilirea unor măsuri de reorganizare în cadrul administrației publice centrale și modificarea unor acte normative, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 71/2013, cu modificările și completările ulterioare;

— Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 64/2007 privind datoria publică, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 109/2008, cu modificările ulterioare, al Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 64/2007 privind datoria publică, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 1.470/2007, cu modificările și completările ulterioare;

— Legii nr. 9/2014 pentru completarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 156/2007 privind despăgubirea persoanelor fizice care au constituit depozite la Casa de Economii și Consemnațiuni C.E.C. — S.A. în vederea achiziționării de autoturisme;

— Hotărârii Guvernului nr. 392/2014 privind aprobarea elementelor tehnice și modalitatea de stabilire a despăgubirilor pentru persoanele fizice care au constituit depozite la Casa de Economii și Consemnațiuni C.E.C. — S.A. în vederea achiziționării de autoturisme, precum și pentru punerea în executare a hotărârilor judecătorești;

— Convenției nr. 184.575/13/2005 încheiate între Ministerul Finanțelor Publice și Banca Națională a României;

— Convenției nr. 542.878/1.250 din 2 octombrie 2014 încheiate între Ministerul Finanțelor Publice și B.R.D. Groupe Société Générale — S.A.,

ministrul delegat pentru buget emite următorul ordin:

Art. 1. — În vederea despăgubirii persoanelor fizice care au constituit depozite la Casa de Economii și Consemnațiuni C.E.C. — S.A. în vederea achiziționării de autoturisme, se aprobă prospectul de emisiune a titlurilor de stat: seria BRD/2014/1 emisă pe numele B.R.D. Groupe Société Générale — S.A., în

valoare nominală totală de 6.685.475,93 lei, prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Direcția generală de trezorerie și datorie publică va duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul delegat pentru buget,
Darius-Bogdan Vâlcov

București, 8 octombrie 2014.
Nr. 1.368.

ANEXĂ**PROSPECT DE EMISIUNE
a titlurilor de stat seria BRD/2014/1**

1. În vederea despăgubirii persoanelor fizice care au constituit depozite la Casa de Economii și Consemnațiuni C.E.C. — S.A. în vederea achiziționării de autoturisme, Ministerul Finanțelor Publice va lansa o emisiune de titluri de stat pe numele B.R.D. Groupe Société Générale — S.A., care se identifică prin seria BRD/2014/1.

2. Titlurile de stat sunt denumite în lei, sunt nepurtătoare de dobândă, nenegociabile și au scadența în data de 10 noiembrie 2014.

3. Data emisiunii este 10 octombrie 2014.

4. Valoarea nominală totală a emisiunii titlurilor de stat este 6.685.475,93 lei, fiind compusă din:

a) 5.006.451,42 lei reprezentând valoarea totală a despăgubirii calculată cu raportare la perioada cuprinsă între data de 1 ianuarie 1990 până la data de 31 decembrie 2013, pentru 199 deponenți care au depus sume de bani la Casa de Economii și Consemnațiuni C.E.C. — S.A. înainte de data de 1 ianuarie 1990;

b) 1.679.024,51 lei reprezentând valoarea totală a despăgubirii calculată cu raportare la perioada cuprinsă între data efectuării depunerii până la data de 31 decembrie 2013, pentru 77 deponenți care au depus sume de bani la C.E.C. — S.A. după data de 1 ianuarie 1990.

5. Emisiunea este formată dintr-un număr de 258 de titluri de stat, iar valoarea nominală individuală a fiecărui titlu de stat este egală cu valoarea individuală a despăgubirii.

6. Valoarea nominală individuală a fiecărui titlu de stat este egală cu valoarea individuală a despăgubirii, calculată pe

numele fiecăruia dintre deponenți, potrivit prevederilor art. 2 alin. (3) lit. a) și b) din Hotărârea Guvernului nr. 392/2014 privind aprobarea elementelor tehnice și modalitatea de stabilire a despăgubirilor pentru persoanele fizice care au constituit depozite la Casa de Economii și Consemnațiuni C.E.C. — S.A. în vederea achiziționării de autoturisme, precum și pentru punerea în executare a hotărârilor judecătorești.

7. Răscumpărarea titlurilor de stat se efectuează la data scadenței, respectiv la data de 10 noiembrie 2014, prin creditarea contului B.R.D. Groupe Société Générale — S.A. cu suma reprezentând valoarea nominală totală a emisiunii.

8. Titlurile de stat se emit în formă dematerializată.

9. Plata la scadență a valorii nominale totale a titlurilor de stat se efectuează de către Ministerul Finanțelor Publice prin ordin de plată pe numele B.R.D. Groupe Société Générale — S.A. Centrala, CUI/CIF RO361579, cont IBAN RO29BRDE421DD01157954210.

10. Dacă data la care trebuie efectuată una dintre plățile aferente serviciului datoriei publice este o zi de sărbătoare sau o zi nelucrătoare, plata va fi efectuată în prima zi lucrătoare după data scadenței plății, dacă în acordul/contractul/convenția de împrumut sau în prospectul de emisiune pentru titlurile de stat nu se prevede altfel, fără obligarea la dobânzi penalizatoare. Titlurile de stat care se regăsesc în această situație vor rămâne în proprietatea deținătorului înregistrat și nu pot fi tranzacționate.

MINISTERUL AGRICULTURII ȘI DEZVOLTĂRII RURALE

ORDIN**pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale nr. 392/2009 privind aprobarea listei cu cheltuieli eligibile pentru proiectele finanțate în cadrul Programului Operațional pentru Pescuit 2007—2013**

Având în vedere Referatul de aprobare al Direcției generale pescuit — Autoritate de management pentru Programul operațional pentru pescuit nr. 324.794 din 3 septembrie 2014,

În temeiul:

— art. 31 alin. (1) și (2) din Hotărârea Guvernului nr. 442/2009 privind stabilirea cadrului general de implementare a măsurilor cofinanțate din Fondul European pentru Pescuit prin Programul Operațional pentru Pescuit 2007—2013, cu modificările și completările ulterioare;

— art. 7 alin. (5) din Hotărârea Guvernului nr. 725/2010 privind reorganizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale, precum și a unor structuri aflate în subordinea acestuia, cu modificările și completările ulterioare,

viceprim-ministrul, ministrul agriculturii și dezvoltării rurale, emite prezentul ordin.

Art. I. — Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale nr. 392/2009 privind aprobarea listei cu cheltuieli eligibile pentru proiectele finanțate în cadrul Programului Operațional pentru Pescuit 2007—2013, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 467 din 7 iulie 2009, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La articolul 4, alineatele (7) și (8) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(7) Sunt considerate eligibile primele, inclusiv contribuțiile salariale suportate de către angajat și angajator acordate personalului încadrat în structura Direcției generale pescuit — Autoritatea de management pentru Programul operațional pentru pescuit.

(8) Sunt considerate eligibile primele, inclusiv contribuțiile salariale suportate de către angajat și angajator acordate personalului încadrat în alte structuri care contribuie la implementarea POP, potrivit dispozițiilor art. 16 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 442/2009, cu modificările și completările ulterioare.”

2. La articolul 5 litera (e), punctul (vi) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(vi) taxele de aeroport, gară, autogară sau port, parcare;”.

3. În anexă, la punctul I „Cheltuieli eligibile generale ale proiectului”, subpunctul 1 se modifică și va avea următorul cuprins:

„1. cheltuieli privind plata salariilor, remunerațiilor și primelor, inclusiv contribuțiile salariale suportate de către angajat și angajator pentru echipa de implementare, astfel cum sunt menționate la art. 16 alin. (1) și (2) din Hotărârea Guvernului nr. 442/2009 privind stabilirea cadrului general de implementare a măsurilor cofinanțate din Fondul European pentru Pescuit prin Programul Operațional pentru Pescuit 2007—2013, cu modificările și completările ulterioare, respectiv un manager de proiect, un contabil și un expert de specialitate, în cadrul și exclusiv pentru execuția proiectului, de la semnarea contractului de finanțare nerambursabilă până la depunerea ultimei cereri de rambursare, dar nu mai mult de 24 de luni;”.

4. În anexă, la punctul II „Cheltuieli eligibile specifice”, litera F, subpunctele 8, 14, 17 și 18 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„8. achiziționarea de mijloace de transport specifice exclusiv pentru transportul peștelui viu sau a peștelui proaspăt sau al produselor rezultate în urma procesării sau pentru

aprovizionarea cu materii prime, care să fie folosite numai în interes propriu. Nu este eligibilă achiziționarea acestor tipuri de mijloace de transport dacă au mai mult de trei locuri pe scaun pentru persoane;

.....
14. achiziționarea de echipamente de pescuit, unelte de pescuit, instalații și ambarcațiuni folosite exclusiv pentru furajare, tratamente, distribuire de îngrășăminte, pescuit și transport de pește. Nu este eligibilă achiziționarea acestor tipuri de mijloace de transport dacă au mai mult de trei locuri pe scaun pentru persoane;

.....
17. prime de asigurare a investițiilor pentru perioada de execuție a proiectului, în cazul în care contractul de asigurare prevede o clauză prin care beneficiarul asigurării este exclusiv Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale — Direcția generală pescuit — Autoritate de management pentru Programul operațional pentru pescuit (MADR — DGP — AMPOP);

18. cheltuielile pentru investiții privind energia neconvențională (hidro, eoliană și/sau solară) sunt eligibile în limita maximă a 10% din valoarea totală a cheltuielilor eligibile ale proiectului, cu condiția ca energia astfel obținută să fie folosită numai pentru activitatea de producție ce face obiectul proiectului.”

5. În anexă, la punctul II litera J, subpunctul 14 se modifică și va avea următorul cuprins:

„14. prime de asigurare a investițiilor pentru perioada de execuție a proiectului, în cazul în care contractul de asigurare prevede o clauză prin care beneficiarul asigurării este exclusiv MADR — DGP — AMPOP”.

6. În anexă, la punctul II litera K, subpunctele 15 și 16 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„15. prime de asigurare a investițiilor pentru perioada de execuție a proiectului, în cazul în care contractul de asigurare prevede o clauză prin care beneficiarul asigurării este exclusiv MADR — DGP — AMPOP;

16. cheltuielile pentru investiții privind energia neconvențională (hidro, solară și/sau eoliană) sunt eligibile în limita maximă a 10% din valoarea totală a cheltuielilor eligibile ale proiectului, cu condiția ca energia astfel obținută să fie folosită numai pentru activitatea de producție ce face obiectul proiectului.”

7. În anexă, la punctul II litera L, subpunctele 4, 4.1 și 4.2 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„4. prime pentru crearea și restructurarea organizațiilor de producători din domeniul acvaculturii și pescuitului prevăzute la art. 37 din Regulamentul (CE) nr. 1.198/2006, respectiv:

4.1. prime pentru crearea și restructurarea organizațiilor de producători din domeniul acvaculturii, calculate în ceea ce privește costurile de administrare pe baza:

a) cheltuielilor referitoare la activități pregătitoare constituirii organizației/asociației și cheltuieli pentru întocmirea actelor constitutive și a statutului sau a modificării acestora;

b) cheltuielilor de înscriere în organisme/organizații europene;

c) cheltuielilor pentru controlul respectării regulilor prevăzute de Regulamentul (CE) nr. 104/2000 al Consiliului din 17 decembrie 1999 privind organizarea comună a piețelor în sectorul produselor pescărești și de acvacultură sau de Regulamentul (UE) nr. 1.379/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 decembrie 2013 privind organizarea comună a piețelor în sectorul produselor pescărești și de acvacultură, de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 1.184/2006 și (CE) nr. 1.224/2009 ale Consiliului și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 104/2000 al Consiliului, după caz;

d) cheltuielilor cu personalul (salarii, cheltuielile cu contribuțiile de asigurări sociale datorate bugetului asigurărilor sociale de stat, aferente salariilor, cheltuieli de deplasare), ca onorarii pentru servicii de consiliere tehnică și consultanță juridică;

e) cheltuielilor pentru corespondență și telecomunicații;

f) cheltuielilor aferente dotărilor de birou (mobilier de birou, echipamente IT, consumabile);

g) cheltuielilor care decurg din ocuparea spațiilor utilizate pentru funcționarea administrativă a organizațiilor de producători (chirii, utilități);

4.2. prime acordate organizațiilor de producători pentru punerea în aplicare a unui plan de îmbunătățire a calității produselor, calculate în ceea ce privește costurile de administrare pe baza:

a) cheltuielilor referitoare la studii preliminare, întocmirea și modificarea planului;

b) cheltuielilor cu personalul (salarii inclusiv contribuțiile salariale suportate de către angajat și angajator, cheltuieli de deplasare), onorarii pentru servicii de consiliere tehnică;

c) cheltuielilor pentru corespondență și telecomunicații;

d) cheltuielilor cu dotări de birou (mobilier de birou, echipamente IT, consumabile);

e) cheltuielilor pentru acțiuni de informare a membrilor cu privire la tehnicile sau know-how-ul orientate spre îmbunătățirea calității;

f) cheltuielilor pentru stabilirea și punerea în practică a unui sistem de control al măsurilor luate de către organizație pentru aplicarea planului de îmbunătățire a calității;

g) alte cheltuieli care dovedesc în mod clar faptul că costurile respective sunt alocate planului.”

8. În anexă, la punctul II litera L, după subpunctul 4.2 se introduce un nou subpunct, subpunctul 4.3, cu următorul cuprins:

„4.3. prime pentru crearea și restructurarea organizațiilor de producători din domeniul pescuitului.”

9. În anexă, la punctul II litera L, subpunctul 5 se abrogă.

10. În anexă, la punctul II litera M, subpunctul 4 se modifică și va avea următorul cuprins:

„4. prime de asigurare a investițiilor pentru perioada de execuție a proiectului, în cazul în care contractul de asigurare prevede o clauză prin care beneficiarul asigurării este exclusiv MADR — DGP — AMPOP.”

11. În anexă, la punctul II litera N, subpunctele 2, 4 și 13 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„2. achiziționarea de echipamente/instalații/construcții care facilitează descărcarea/încărcarea produselor pescărești și asigură siguranța pe parcursul procesului de descărcare/încărcare;

4. cheltuielile aferente investițiilor imobile pentru asigurarea aprovizionării cu combustibil, energie, gheață și alimentării cu apă;

13. prime de asigurare a investițiilor pentru perioada de execuție a proiectului, în cazul în care contractul de asigurare prevede o clauză prin care beneficiarul asigurării este exclusiv MADR — DGP — AMPOP.”

12. În anexă, la punctul II litera P, subpunctul 5 se modifică și va avea următorul cuprins:

„5. prime de asigurare a investițiilor pentru perioada de execuție a proiectului, în cazul în care contractul de asigurare prevede o clauză prin care beneficiarul asigurării este exclusiv MADR — DGP — AMPOP.”

13. În anexă, la punctul II, litera Q.e) se modifică și va avea următorul cuprins:

„e) cheltuielile pentru funcționarea grupurilor locale de acțiune pentru pescuit responsabile cu implementarea strategiilor selectate în cadrul axei prioritare 4 sunt următoarele:

1. contravaloarea salariilor brute lunare, inclusiv contribuțiile salariale suportate de către angajat și angajator pentru personalul grupului local de acțiune, în funcție de valoarea alocată implementării strategiei, după cum urmează:

- (i) pentru o valoare alocată strategiei de maximum 3 milioane euro, în quantum de maximum 5 salarii minime brute/economie pentru managerul/directorul grupului local de acțiune pentru pescuit, în quantum de maximum 4 salarii minime brute/economie pentru celelalte funcții de conducere, în quantum de maximum 3 salarii minime brute/economie pentru funcțiile de execuție. Prin *funcție de conducere* se înțelege acea persoană care conduce o structură de tip birou, serviciu, direcție, conform organigramei, și are în subordine minimum două persoane angajate;
- (ii) pentru o valoare alocată strategiei cuprinsă între 3—10 milioane euro, în quantum de maximum 8 salarii minime brute/economie pentru managerul/directorul grupului local de acțiune pentru pescuit, în quantum de maximum 6 salarii minime brute/economie pentru celelalte funcții de conducere, în quantum de maximum 4 salarii minime brute/economie pentru funcțiile de execuție. Prin *funcție de conducere* se înțelege acea persoană care conduce o structură de tip birou, serviciu, direcție conform organigramei și are în subordine minimum două persoane angajate;
- (iii) pentru o valoare alocată strategiei de peste 10 milioane euro, în quantum de maximum 10 salarii minime brute/economie pentru managerul/directorul grupului local de acțiune pentru pescuit, în quantum de maximum 8 salarii minime brute/economie pentru celelalte funcții de conducere, în quantum de maximum 6 salarii minime brute/economie pentru funcțiile de execuție. Prin *funcție de conducere* se înțelege acea persoană care conduce o structură de tip birou, serviciu, direcție conform organigramei și are în subordine minimum două persoane angajate;

2. cheltuieli pentru plata chiriei sediului sau punctului de lucru al FLAG-ului — se vor stabili în conformitate cu prețul pieței, dar nu mai mult de 3 euro/m²/lună de suprafața utilă; aceste cheltuieli sunt eligibile pentru maximum un sediu sau un punct de lucru din teritoriul eligibil FLAG, așa cum este prevăzut acesta în strategia de dezvoltare locală;

3. cheltuieli pentru întreținerea sediului sau punctului de lucru al FLAG-ului: curățenie, igienizare; nu sunt eligibile cheltuielile de reparații generale ale sediului/punctului de lucru;

4. cheltuieli operaționale la sediul sau punctul de lucru al FLAG-ului pentru care există contract de folosință, respectiv costuri de comunicare (telefon, internet, servicii poștale, servicii de curierat), electricitate, încălzire, apă, regii comunale;

5. cheltuieli pentru organizarea de reuniuni și evenimente de promovare în teritoriul eligibil FLAG: cheltuieli cu materiale informative, consumabile, închirierea de spații pentru desfășurarea evenimentului, echipamente și logistică adecvate pentru derularea activităților proiectului, cazarea, diurnă sau masa și asigurarea transportului participanților la acțiunile de informare-promovare și animare teritoriu (seminare, grupuri de lucru etc.); cheltuieli pentru participarea la reuniuni și evenimente de promovare organizate în afara teritoriului FLAG-ului, precum și la cele organizate pe teritoriul Uniunii Europene de alte FLAG-uri, instituții ale Uniunii Europene și/sau alte persoane juridice în baza aprobărilor MADR — DGP — AMPOP;

6. cheltuieli pentru servicii externalizate, în cazul în care FLAG nu deține personal angajat de specialitate, cu atribuții în realizarea acestora: servicii de traducere, audit, contabilitate, servicii informatice juridice etc.;

7. cheltuieli pentru achiziționarea de materiale consumabile, materiale de natura obiectelor de inventar;

8. cheltuieli pentru achiziționarea/întreținerea de active fixe, corporale și necorporale, cu excepția locuințelor, clădirilor și altor construcții civile, terenurilor. Este eligibilă achiziționarea unui singur autoturism, a cărui valoare să fie de maximum 20.000 euro, inclusiv TVA. Combustibilul aferent se decontează în limita contravalorii a 7,5 litri carburant la 100 km parcurși pe distanța cea mai scurtă în limita a maximum 300 l/lună, fără a se depăși consumul la sfârșit de an. Prin excepție se poate achiziționa al doilea autoturism în cazul contractării unui minim de 50 proiecte; Pentru FLAG-urile unde deplasarea la acțiunile de animare și monitorizare a proiectelor se face pe apă este eligibilă o șalupă cu un consum lunar maximum de 35 l/oră pentru un maximum de 55 ore pe lună, fără depășirea acestui consum la nivel anual. Decontarea combustibilului pentru șalupă se va face conform documentelor tehnice emise de producător;

9. cheltuieli pentru plata diurnei, transportului și cazării; cazarea se va face la hotel de maximum 3 stele, iar pentru cazarea la un hotel de 4 stele se vor deconta 50% din cheltuieli; diurna va fi cea prevăzută de legislația națională în vigoare pentru sectorul public; decontarea cheltuielilor de transport cu autoturismul proprietate personală se face în limita contravalorii a 7,5 litri carburant la 100 km parcurși pe distanța cea mai scurtă. Pentru deplasarea în cadrul unităților administrativ-teritoriale de tip comune—sate se acordă o depășire de maximum 15 km/deplasare. În situația în care personalul aflat în delegare nu se cazează în unități de cazare specializate, cheltuielile de cazare se compensează prin plata, pentru fiecare noapte, a sumei de 30 lei;

10. cheltuieli pentru instruirea angajaților FLAG: cheltuieli cu taxele/serviciile de instruire, cheltuieli cu transportul, cazarea și diurna; personalul FLAG care beneficiază de instruire ce este suportată din bugetul FLAG are obligația de a-și desfășura activitatea în cadrul FLAG până la finalizarea implementării strategiei. În situația în care contractul de muncă încetează

înainte de finalizarea implementării strategiei, indiferent de cauza încetării, FLAG-ul are obligația recuperării integrale a contravalorii cursului de instruire de care a beneficiat acesta. FLAG-ul va informa MADR — DGP — AMPOP de fiecare dată când un contract de muncă a încetat, respectiv dacă acel salariat a beneficiat de servicii de instruire. Cheltuielile ce vor trebui recuperate vor fi deduse din prima cerere de plată ce va fi depusă după informarea MADR — DGP — AMPOP;

11. cheltuieli privind taxa de înmatriculare, taxa de mediu, taxa de certificat de înmatriculare, taxa pentru plăcuțele cu numerele de înmatriculare, RCA, CASCO, rovinietă, taxe de pod, alte taxe obligatorii prevăzute de legislație pentru funcționarea mijloacelor de transport proprii — auto sau ambarcațiuni;

12. cheltuielile pentru întreținerea mijloacelor de transport și pentru reparații la acestea. Cheltuielile menționate la pct. 1 și 2 se decontează conform contractelor de muncă și proporțional cu numărul de ore prestate potrivit statului de plată și fișei de pontaj. Celelalte categorii de cheltuieli prevăzute la pct. 3—12 se vor deconta pe baza facturilor, chitanțelor și ordinelor de plată emise conform legislației în vigoare.”

14. În anexă, la punctul II litera R, subpunctul 4 se modifică și va avea următorul cuprins:

„4. cheltuieli ocazionate de organizarea de acțiuni privind schimburi de experiență la nivel național și european cu alte FLAG-uri. Grupul local stabilește operațiunile finanțate prin strategia de dezvoltare locală, cu respectarea prevederilor art. 45 alin. (2) din Regulamentul (CE) nr. 1.198/2006.”

15. În anexă, la punctul II litera S, Acțiunea 1 litera a), subpunctul 9 se modifică și va avea următorul cuprins:

„9. cheltuieli pentru asigurarea transportului intern și internațional, cazare, masă, diurnă, indemnizații de delegare și taxe de participare la diverse evenimente/întâlniri de lucru, a personalului implicat în activități privind implementarea POP;”

16. În anexă, la punctul II litera S, Acțiunea 1 litera b), partea introductivă și subpunctul 2 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„b) cheltuieli privind îmbunătățirea capacității administrative, inclusiv cele de tip team building:

.....
2. cheltuieli privind plata salariilor, inclusiv contribuțiile salariale suportate de către angajat și angajator pentru personalul auxiliar și stimulentele salariale pentru personalul permanent implicat în implementarea POP;”

17. În anexă, la punctul II litera S, secțiunea „Alte activități de asistență tehnică”, subpunctul 2.5 se modifică și va avea următorul cuprins:

„2.5. alte costuri aferente transportului (taxă de înmatriculare, taxă de mediu, taxă certificat de înmatriculare, taxă plăcuțe numere de înmatriculare, RCA, CASCO, rovinietă, taxe și abonamente de parcare, taxe de pod și altele asimilate, inclusiv pentru ambarcațiuni);”

18. În anexă, la punctul II litera S, secțiunea „Alte activități de asistență tehnică”, subpunctul 5, literele b) și c) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„b) mijloace de transport, autoturisme, barcă din fibră de sticlă și șalupă pentru control, inclusiv prin leasing, necesare desfășurării activității de implementare a POP;

c) aparatură birotică, mobilier, echipamente de calcul și accesorii, instalații, alte dotări de echipamente pentru buna funcționare a MADR — DGP — AMPOP;”

19. În anexă, la punctul II litera S, secțiunea „Alte activități de asistență tehnică”, subpunctul 6.3, litera b) se modifică și va avea următorul cuprins:

„b) autovehicule, barcă, șalupă;”

20. În anexă, la punctul II litera S, secțiunea „Alte activități de asistență tehnică”, subpunctul 7.3 se modifică și va avea următorul cuprins:

„7.3. arhivarea fizică și/sau electronică a documentelor;”.

21. În anexă, la punctul II litera S, secțiunea „Alte activități de asistență tehnică”, subpunctul 8.1, litera a) se modifică și va avea următorul cuprins:

„a) producția materialelor și mijloacelor publicitare și de informare — designul, construcția și montajul, alte cheltuieli ocazionate de această activitate, inclusiv pentru cele amplasate și/sau distribuite la sediile MADR — DGP — AMPOP;”.

22. În anexă, la punctul II litera S, secțiunea „Alte activități de asistență tehnică”, subpunctele 8.2, 9.2, 9.3 și 18 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„8.2. cheltuieli de informare și publicitate pentru POP — designul, construcția și montajul, alte cheltuieli ocazionate de această activitate, inclusiv pentru cele amplasate și/sau distribuite la sediile MADR — DGP — AMPOP;

9.2. cheltuieli efectuate pentru organizarea de/participarea la evenimente, seminare, conferințe, sesiuni de informare, organizarea comitetelor de evaluare și selecție, a comitetelor de monitorizare, a reuniunilor de lucru, a întâlnirilor de tip team building;

9.3. cheltuieli de participare la târguri și expoziții cu tematică pentru pescuit și/sau acvacultură, altele de referință pentru implementarea POP, inclusiv internaționale;

18. cheltuieli pentru achiziționarea unei bărci din fibră de sticlă, a unei șalupe fluviale de control și a altor mijloace de transport, conform prevederilor actelor normative care reglementează funcționarea Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale.”

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

p. Viceprim-ministru, ministrul agriculturii și dezvoltării rurale,
Dumitru Daniel Botănoiu,
secretar de stat

București, 25 septembrie 2014.
Nr. 1.453.

EDITOR: GUVERNUL ROMÂNIEI



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.I.F. RO427282,
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. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, 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. 021.401.00.70, fax 021.401.00.71 și 021.401.00.72

Tiparul: „Monitorul Oficial” R.A.

