



# MONITORUL OFICIAL

## AL

# ROMÂNIEI

Anul 183 (XXVII) — Nr. 804

PARTEA I  
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Joi, 29 octombrie 2015

### SUMAR

<u>Nr.</u>		<u>Pagina</u>
	<b>HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI</b>	
884.	— Hotărâre pentru modificarea și completarea unor acte normative.....	2–7
	<b>ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE</b>	
1.346.	— Ordin al ministrului sănătății pentru completarea anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 810/2015 pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor utilizate/comercializate de către furnizorii de servicii medicale sau medicamente aflați în relație contractuală cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România și a prețurilor de referință generice ale acestora .....	8–25
2.236.	— Ordin al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale pentru aprobarea cantităților de motorină aferente trimestrelor I și II ale anului 2015, ce beneficiază de ajutor de stat acordat sub formă de rambursare .....	26
5.160.	— Ordin al ministrului educației și cercetării științifice privind organizarea de programe de studii postuniversitare de educație permanentă de către instituțiile de învățământ superior acreditate .....	27–29
5.481.	— Ordin al ministrului educației și cercetării științifice pentru aprobarea Regulamentului privind regimul atestatelor de formare continuă a personalului didactic....	30–32

# HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

## GUVERNUL ROMÂNIEI

### HOTĂRĂRE

#### pentru modificarea și completarea unor acte normative

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, al art. II din Ordonanța Guvernului nr. 6/2015 privind modificarea și completarea Legii nr. 217/2003 pentru prevenirea și combaterea violenței în familie, aprobată prin Legea nr. 160/2015, al art. 5 alin. (3) din Ordonanța Guvernului nr. 80/2001 privind stabilirea unor normative de cheltuieli pentru autoritățile administrației publice și instituțiile publice, aprobată cu modificări prin Legea nr. 247/2002, cu modificările și completările ulterioare, și al art. 23 alin. (1) din Legea nr. 219/2015 privind economia socială,

**Guvernul României** adoptă prezenta hotărâre.

**Art. I.** — Hotărârea Guvernului nr. 344/2014 privind organizarea și funcționarea Ministerului Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice, precum și pentru modificarea unor acte normative, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 332 din 7 mai 2014, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

**1. La articolul 4 alineatul (2) litera f), după punctul 16 se introduc trei noi puncte, punctele 17—19, cu următorul cuprins:**

„17. elaborează politicile și strategiile în domeniul economiei sociale;

18. promovează și sprijină întreprinderile sociale, în condițiile legii;

19. furnizează informații către persoanele interesate în domeniul economiei sociale, în condițiile legii;”.

**2. La articolul 4 alineatul (2) litera h), punctul 1 se modifică și va avea următorul cuprins:**

„h) **Protecția familiei**

1. inițiază și avizează, după caz, proiectele de acte normative cu impact asupra domeniului protecției familiei;”.

**3. La articolul 9, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(2) Numărul maxim de posturi pentru aparatul propriu al Ministerului Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice este de 430 de posturi finanțate de la bugetul de stat, exclusiv demnitarilor și posturile aferente cabinetului ministrului și ministrului delegat.”

**4. La articolul 23, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(2) Ministerul Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice are în dotare pentru activități specifice în vederea respectării legalității în domeniile sale de activitate 5 autoturisme și câte două autoturisme pentru fiecare organism intermediar regional pentru Programul operațional sectorial pentru dezvoltarea resurselor umane, cu un consum lunar de 500 de litri pentru fiecare autoturism.”

**5. Anexele nr. 1 și 2 se modifică și se înlocuiesc cu anexele nr. 1 și 2, care fac parte integrantă din prezenta hotărâre.**

**Art. II.** — Hotărârea Guvernului nr. 250/2014 privind organizarea și funcționarea Departamentului pentru Egalitate de Șanse între Femei și Bărbați, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 248 din 7 aprilie 2014, cu modificările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

**1. La articolul 1, după alineatul (3) se introduce un nou alineat, alineatul (4), cu următorul cuprins:**

„(4) Departamentul este organism național pentru domeniul egalitate de șanse între femei și bărbați.”

**2. La articolul 3 alineatul (1), literele b) și d) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„b) de reglementare, prin care se asigură elaborarea cadrului normativ necesar în vederea armonizării legislației interne în domeniile specifice de activitate cu normele și principiile prevăzute de tratatele și convențiile internaționale la care România este parte;

.....  
d) de autoritate de stat, prin care se asigură urmărirea și controlul aplicării și respectării reglementărilor din domeniile specifice de activitate, precum și coordonarea activităților desfășurate de persoane juridice de drept public sau privat în aceste domenii.”

**3. La articolul 3 alineatul (2), după litera o) se introduc două noi litere, literele p) și q), cu următorul cuprins:**

„p) elaborează, propune și implementează proiecte și programe de parteneriat cu finanțare externă;

q) primește reclamații/plângeri privind încălcarea dispozițiilor normative referitoare la principiul egalității de șanse și de tratament între femei și bărbați și al nediscriminării după criteriul de sex de la persoane fizice, persoane juridice, instituții publice și private și le transmite instituțiilor competente în vederea soluționării și aplicării sancțiunii și asigură consilierea petenților, în condițiile legii.”

**4. La articolul 3, după alineatul (2) se introduce un nou alineat, alineatul (3), cu următorul cuprins:**

„(3) Departamentul îndeplinește, în conformitate cu reglementările în vigoare, următoarele atribuții principale în domeniul prevenirii și combaterii violenței în familie:

a) coordonează aplicarea strategiei și politicilor Guvernului în domeniul violenței în familie și violenței împotriva femeilor;

b) propune Ministerului Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice proiecte de acte normative, planuri naționale de acțiune în domeniul violenței în familie și violenței împotriva femeilor și asigură aplicarea acestora;

c) propune Ministerului Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice avizarea proiectelor de acte normative, inițiate de alte autorități, în domeniul violenței în familie și violenței împotriva femeilor;

d) colectează date statistice, elaborează rapoarte, studii, analize și prognoze privind domeniul violenței în familie și violenței împotriva femeilor;

e) elaborează, fundamentează, propune și dezvoltă programe și proiecte, aprobate potrivit legii, în domeniul violenței în familie și violenței împotriva femeilor;

f) coordonează implementarea și, după caz, implementează programele Uniunii Europene în domeniul violenței în familie și violenței împotriva femeilor;

g) cooperează cu autorități centrale și locale, cu instituții de învățământ și de cercetare, cu organizații neguvernamentale;

h) colaborează cu partenerii sociali, inclusiv cu organizațiile neguvernamentale implicate în domeniu, la elaborarea și implementarea politicilor publice;

i) urmărește, împreună cu instituțiile și autoritățile publice responsabile, aplicarea și respectarea prevederilor tratatelor și convențiilor internaționale la care România este parte, în domeniul violenței în familie și violenței împotriva femeilor;

j) întreprinde măsurile necesare sau, după caz, propune autorităților ori instituțiilor competente luarea măsurilor necesare pentru prevenirea sau, după caz, înlăturarea efectelor oricăror acte ori fapte care încalcă principiile și normele tratatelor internaționale în domeniul violenței în familie și violenței împotriva femeilor la care România este parte;

k) elaborează standarde minime de calitate, norme metodologice și proceduri de lucru pentru serviciile din domeniul violenței în familie și violenței împotriva femeilor și pentru cele destinate agresorilor;

l) coordonează și îndrumă metodologic activitățile direcțiilor generale de asistență socială și protecția copilului și ale serviciilor publice de asistență socială în legătură cu aplicarea prevederilor legale incidente în domeniul violenței în familie;

m) stabilește procedurile și criteriile de evaluare a nevoilor sociale în domeniul violenței în familie și violenței împotriva femeilor și elaborează metodologia de intervenție în aceste cazuri;

n) finanțează sau, după caz, cofinanțează proiecte specifice și proiecte în cadrul programelor de interes național;

o) propune și fundamentează adoptarea măsurilor necesare pentru asigurarea finanțării adecvate a serviciilor destinate prevenirii și combaterii violenței în familie și violenței împotriva femeilor;

p) asigură respectarea și exercită controlul asupra aplicării prevederilor Legii nr. 217/2003 pentru prevenirea și combaterea violenței în familie, republicată, cu modificările și completările ulterioare.”

**5. La articolul 5, după alineatul (3) se introduce un nou alineat, alineatul (4), cu următorul cuprins:**

„(4) Secretarul general exercită atribuțiile delegate de conducerea Departamentului între femei și bărbați în condițiile și limitele stabilite de lege.”

**6. La articolul 7, alineatul (3) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(3) Numărul maxim de posturi al Departamentului este de 50, inclusiv demnitarul.”

**7. Anexa se modifică și se înlocuiește cu anexa nr. 3, care face parte integrantă din prezenta hotărâre.**

**Art. III.** — Hotărârea Guvernului nr. 50/2015 privind organizarea, funcționarea și atribuțiile Autorității Naționale pentru Persoanele cu Dizabilități, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 88 din 2 februarie 2015, se modifică și se completează după cum urmează:

**1. La articolul 1, alineatul (3) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(3) Autoritatea coordonează la nivel central activitățile de protecție și promovare a drepturilor persoanelor cu dizabilități, elaborează politicile, strategiile și standardele în domeniul protecției și promovării drepturilor persoanelor cu dizabilități, asigură urmărirea aplicării reglementărilor din domeniul propriu și controlul activităților de protecție și promovare a drepturilor persoanelor cu dizabilități.”

**2. La articolul 3, alineatele (2)—(4) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„(2) În îndeplinirea atribuțiilor de control ce îi revin, Autoritatea are dreptul să solicite informații și documente, în condițiile legii, de la orice persoană fizică sau juridică implicată în sfera sa de competență, acestea având obligația de a le pune la dispoziție în termenul solicitat.

(3) Autoritatea este desemnată autoritatea centrală de coordonare a implementării Convenției privind drepturile persoanelor cu dizabilități, adoptată la New York de Adunarea Generală a Organizației Națiunilor Unite la 13 decembrie 2006, deschisă spre semnare la 30 martie 2007 și semnată de România la 26 septembrie 2007, ratificată prin Legea nr. 221/2010, denumită în continuare *Convenția*.

(4) Autoritatea are rolul de a urmări ducerea la îndeplinire a obligațiilor asumate de statul român în materia protecției și promovării drepturilor persoanelor cu dizabilități prin convențiile și tratatele internaționale la care România este parte, de a pune în aplicare și de a urmări și asigura aplicarea unitară a legislației în domeniul protecției și promovării drepturilor persoanelor cu dizabilități.”

**3. La articolul 4, literele c), e), g)—i), m) și w) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„c) organizează, coordonează și controlează realizarea măsurilor de protecție și promovare a drepturilor persoanelor cu dizabilități, a strategiei naționale și a legislației în domeniul dizabilității și coordonează metodologic implementarea standardelor specifice de calitate pentru serviciile sociale destinate persoanelor cu dizabilități;

.....  
e) avizează, prin Ministerul Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârștnice, proiectele de acte normative cu impact asupra domeniului protecției și promovării drepturilor persoanelor cu dizabilități;

.....  
g) acționează pentru promovarea alternativelor de tip familial la protecția instituționalizată a persoanelor cu dizabilități, prin dezvoltarea și diversificarea serviciilor de zi și a celor de tip familial;

h) asigură coordonarea implementării Convenției;

i) evaluează necesarul serviciilor sociale pentru persoanele cu dizabilități;

.....  
m) avizează strategiile județene privind dezvoltarea de servicii sociale, planurile de acțiune ale acestora și planurile de restructurare a centrelor rezidențiale publice pentru persoane adulte cu dizabilități;

.....  
w) efectuează controale în cadrul centrelor publice pentru persoanele cu dizabilități în vederea evaluării serviciilor prestate persoanelor cu dizabilități.”

**4. La articolul 4, litera n) se abrogă.**

**5. La articolul 4, după litera bb) se introduc trei noi litere, literele cc)—ee), cu următorul cuprins:**

„cc) coordonează metodologic și monitorizează activitatea de evaluare complexă și pe cea de încadrare în grad și tip de handicap;

dd) organizează și derulează activități de standardizare, atestare a nivelurilor de calitate, încadrare în clase de calitate și

de acreditare pentru serviciile sociale din domeniul dizabilității, în condițiile legii;

ee) propune acordarea statutului de utilitate publică asociațiilor și fundațiilor cu activitate în domeniul dizabilității.”

**6. La articolul 5, alineatul (5) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(5) Secretarul general exercită atribuțiile delegate de conducerea Autorității în condițiile și limitele stabilite de lege.”

**7. După articolul 7 se introduce un nou articol, articolul 71, cu următorul cuprins:**

„Art. 71. — La numărul de posturi prevăzute la art. 7 se adaugă postul de secretar general, prin preluarea unui post vacant ca urmare a redistribuirii în cadrul ordonatorului principal de credite.”

**8. La articolul 8, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(2) Pentru activități specifice Autoritatea are în dotare două autoturisme, cu un consum lunar de 500 de litri de combustibil pentru fiecare autoturism.”

**9. Anexa se modifică și se înlocuiește cu anexa nr. 4, care face parte integrantă din prezenta hotărâre.**

**Art. IV.** — Alineatul (5) al articolului 1 din anexa nr. 1 la Hotărârea Guvernului nr. 1.377/2009 privind aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare a Inspecției Muncii, precum și pentru stabilirea unor măsuri cu caracter organizatoric, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 802 din 25 noiembrie 2009, cu modificările și completările ulterioare, se modifică după cum urmează:

„(5) Inspecția Muncii funcționează cu un număr de 2.526 de posturi, funcționari publici și personal contractual.”

**Art. V.** — Încadrarea personalului în numărul maxim de posturi aprobat și în noua structură organizatorică se face în termenele și cu respectarea condițiilor prevăzute de legislația în vigoare pentru fiecare categorie de personal prin decizie a ordonatorilor de credite ai instituțiilor prevăzute la art. I—IV, în termen de minimum 30 de zile de la data intrării în vigoare a prezentei hotărâri.

PRIM-MINISTRU

**VICTOR-VIOREL PONTA**

Contrasemnează:

Ministrul muncii, familiei, protecției sociale și persoanelor vârstnice,

**Rovana Plumb**

p. Ministrul delegat pentru dialog social,

**Alexandra Patricia Braica,**

secretar de stat

Ministrul finanțelor publice,

**Eugen Orlando Teodorovici**

Ministrul dezvoltării regionale și administrației publice,

**Sevil Shhaideh**

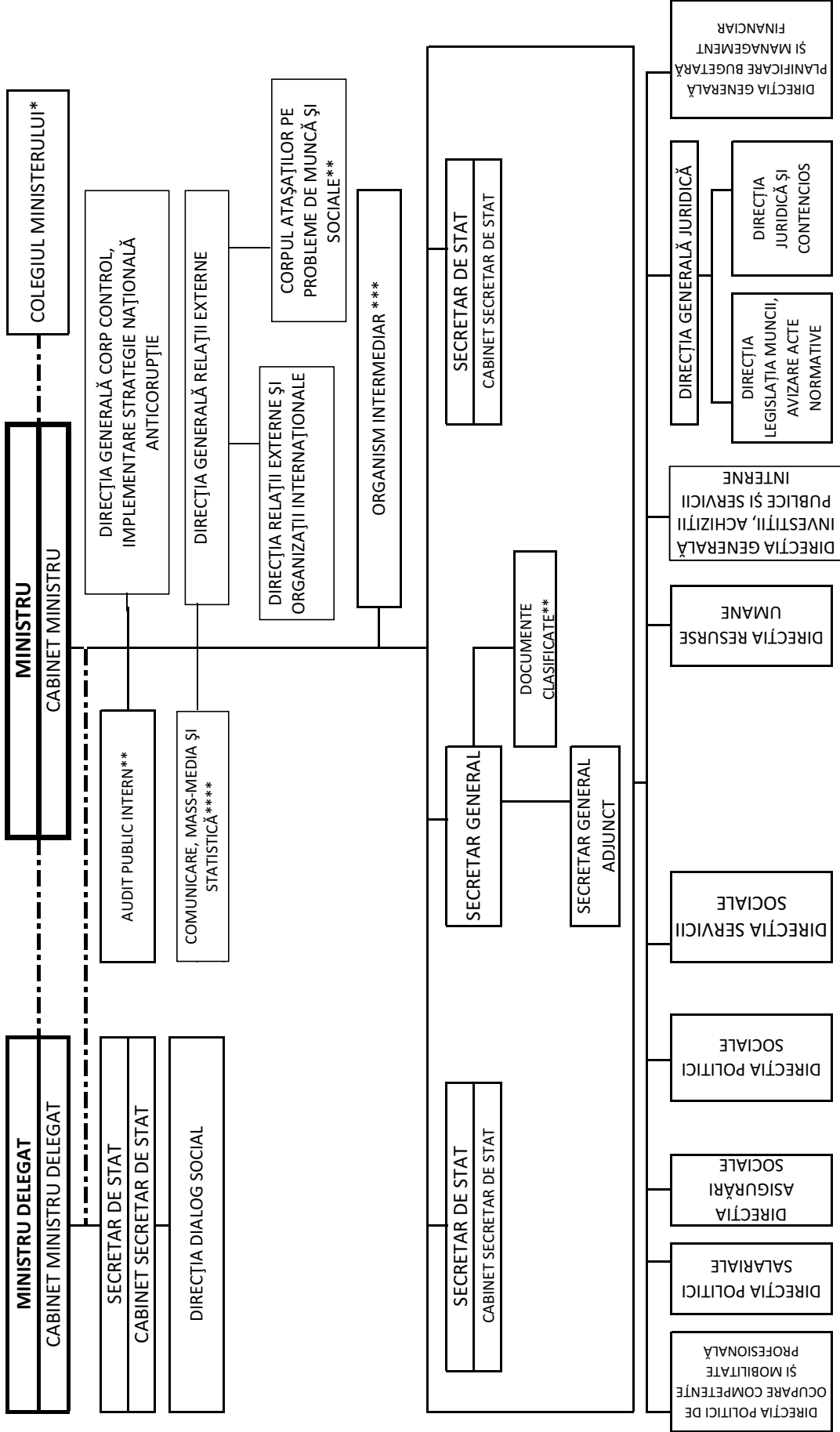
p. Ministrul afacerilor externe,

**George Ciamba,**

secretar de stat

**STRUCTURA ORGANIZATORICĂ  
a Ministerului Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice**

Numărul maxim de posturi este de 430  
(exclusiv demnitarilor și posturile aferente cabinetului ministrului și ministrului delegat)



\* Se organizează prin ordin al ministrului  
 \*\* Se organizează la nivel de compartiment  
 \*\*\* Se organizează la nivel de direcție  
 \*\*\*\* Se organizează la nivel de serviciu

1) Anexa nr. 1 este reprodusă în facsimil.

## INSTITUȚII

I. Unități care funcționează în subordinea Ministerului Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice:

1. Agenția Națională pentru Inspecția Muncii și Securitate Socială (3.935 de posturi, exclusiv demnitarul)

2. Organisme intermediare regionale pentru Programul operațional sectorial pentru dezvoltarea resurselor umane (344 de posturi):

a) Organismul intermediar regional pentru Programul operațional sectorial pentru dezvoltarea resurselor umane — Regiunea Nord-Est;

b) Organismul intermediar regional pentru Programul operațional sectorial pentru dezvoltarea resurselor umane — Regiunea Sud-Est;

c) Organismul intermediar regional pentru Programul operațional sectorial pentru dezvoltarea resurselor umane — Regiunea Sud-Muntenia;

d) Organismul intermediar regional pentru Programul operațional sectorial pentru dezvoltarea resurselor umane — Regiunea Sud-Vest Oltenia;

e) Organismul intermediar regional pentru Programul operațional sectorial pentru dezvoltarea resurselor umane — Regiunea Vest;

f) Organismul intermediar regional pentru Programul operațional sectorial pentru dezvoltarea resurselor umane — Regiunea Nord-Vest;

g) Organismul intermediar regional pentru Programul operațional sectorial pentru dezvoltarea resurselor umane — Regiunea Centru;

h) Organismul intermediar regional pentru Programul operațional sectorial pentru dezvoltarea resurselor umane — Regiunea București — Ilfov.

3. Autoritatea Națională pentru Protecția Drepturilor Copilului și Adopție (69 de posturi, exclusiv demnitarul)

4. Departamentul pentru Egalitate de Șanse între Femei și Bărbați (50 de posturi, exclusiv demnitarul)

5. Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Dizabilități (60 de posturi, exclusiv demnitarul).

II. Unități care funcționează cu finanțare externă și de la bugetul de stat\*):

1. Unități de management al proiectului (UMP);

2. Unități de implementare a proiectului (UIP);

3. Unitatea de management al ajutorului de stat pentru formare profesională (UMAS);

III. Unități care funcționează sub autoritatea Ministerului Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice:

1. Casa Națională de Pensii Publice;

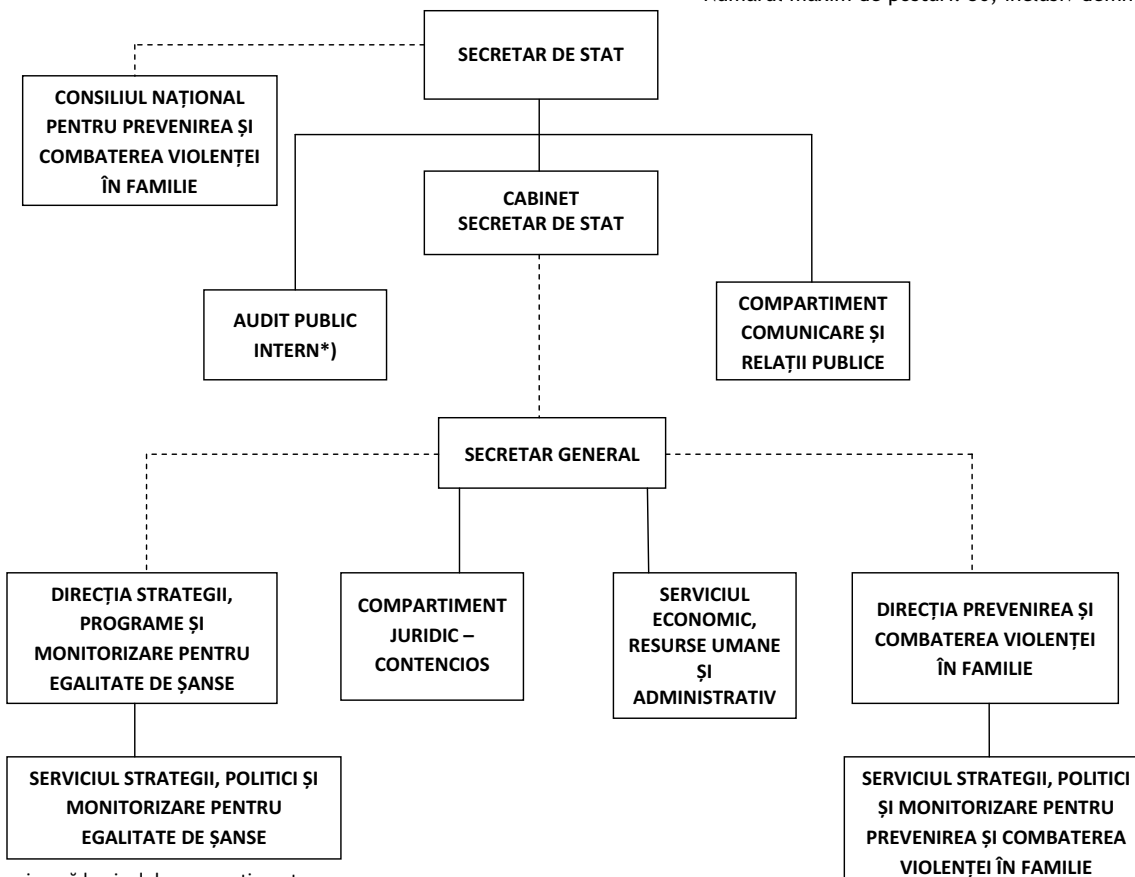
2. Agenția Națională pentru Ocuparea Forței de Muncă.

\*) Numărul de posturi este cuprins în numărul maxim de posturi aprobat.

ANEXA Nr. 3<sup>1)</sup>  
(Anexa la Hotărârea Guvernului nr. 250/2014)

### STRUCTURA ORGANIZATORICĂ a Departamentului pentru Egalitate de Șanse între Femei și Bărbați

Numărul maxim de posturi: 50, inclusiv demnitarul și cabinetul acestuia

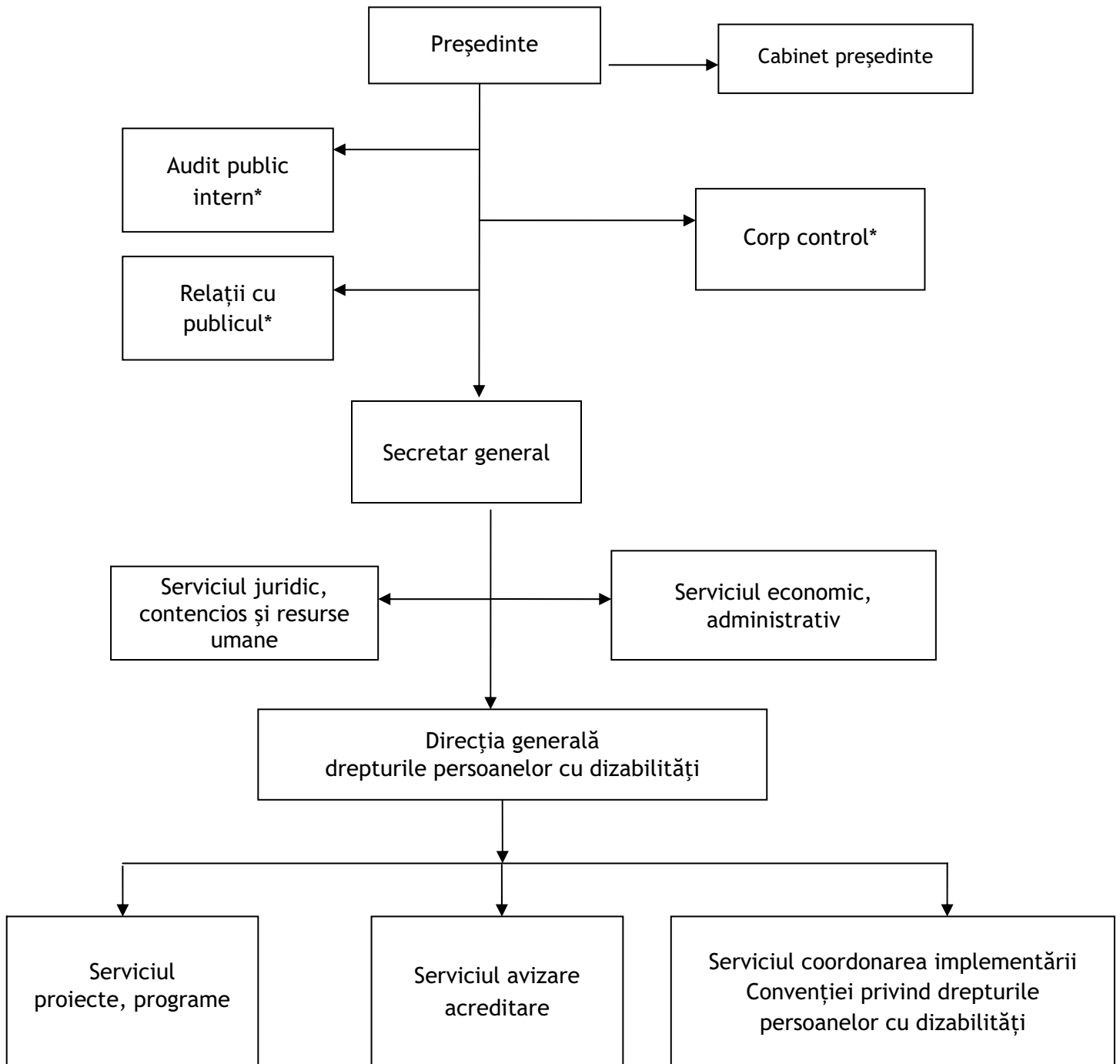


\*) Se organizează la nivel de compartiment

1) Anexa nr. 3 este reprodusă în facsimil.

**STRUCTURA ORGANIZATORICĂ  
a Autorității Naționale pentru Persoanele cu Dizabilități**

Numărul maxim de posturi: 60, exclusiv demnitarul



\* Se organizează la nivel de compartiment.

<sup>1)</sup> Anexa nr. 4 este reprodusă în facsimil.

# ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

## ORDIN

**pentru completarea anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 810/2015 pentru aprobarea prețurilor maximale ale medicamentelor utilizate/comercializate de către furnizorii de servicii medicale sau medicamente aflați în relație contractuală cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România și a prețurilor de referință generice ale acestora**

Văzând Referatul de aprobare nr. N.B. 11.119 din 29 octombrie 2015 al Direcției politica medicamentului și a dispozitivelor medicale,

având în vedere prevederile art. 890 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată,

ținând cont de prevederile Ordinului ministrului sănătății nr. 75/2009 pentru aprobarea Normelor privind modul de calcul al prețurilor la medicamentele de uz uman, cu modificările și completările ulterioare,

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

**ministrul sănătății** emite următorul ordin:

**Art. I.** — În anexa nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 810/2015 pentru aprobarea prețurilor maximale ale medicamentelor utilizate/comercializate de către furnizorii de servicii medicale sau medicamente aflați în relație contractuală cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România și a prețurilor de referință generice ale acestora, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 472 și 472 bis din 30 iunie 2015, cu modificările și completările ulterioare, după poziția nr. 5.253 se introduc 104 noi poziții, pozițiile nr. 5.254—5.357, cuprinse în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

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

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

București, 29 octombrie 2015.

Nr. 1.346.



**C O M P L E T A R E**  
**la Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România**

Nr. ct.	Cod CNPM	Cod_cim	Obs.	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_firm	Statut_anm	Stare producător (lei)	Preț ridicată maximal fără TVA (lei)	Preț amănuntul maximal cu TVA (lei)	Observații	
0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5254		W61792001		ACID ZOLENDRONIC ACCORD 4 mg/5 ml	CONC. PT. SOL. PERF.	4 mg/5 ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	ACIDUM ZOLENDRONICUM	Cutie x 1 flacon cu capacitate de 5 ml din cicloolefinic transparent cu dop din cauciuc clorobutilic și capsă de aluminiu cu componentă detașabilă	M05BA08	MG	generic	102,9	113,19	138,18		
5255		W61605001		ALVANOCYT 450 mg	COMPR. FILM.	450 mg	ALVOGEN IPCO SARL — LUXEMBURG	VALGANCICLOVIRUM	Cutie x blistere OPA-AI-PVC/ AI x 30 comprimate filmate (3 ani)	J05AB14	MG	generic	2928,39	2958,39	3262,8		
5256		W61847007		ARIPIRAZOL TEVA 10 mg	COMPR.	10 mg	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMÂNIA	ARIPIRAZOLUM	Cutie x blistere OPA-AI-PVC/ AI x 30 comprimate (3 ani)	N05AX12	MG	generic	166,74	183,41	223,91		
5257		W61848007		ARIPIRAZOL TEVA 15 mg	COMPR.	15 mg	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMÂNIA	ARIPIRAZOLUM	Cutie x blistere OPA-AI-PVC/ AI x 30 comprimate (3 ani)	N05AX12	MG	generic	166,74	183,41	223,91		
5258		W61849007		ARIPIRAZOL TEVA 20 mg	COMPR.	20 mg	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMÂNIA	ARIPIRAZOLUM	Cutie x blistere OPA-AI-PVC/ AI x 30 comprimate (3 ani)	N05AX12	MG	generic	275,19	302,71	368,1		
5259		W61850007		ARIPIRAZOL TEVA 30 mg	COMPR.	30 mg	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMÂNIA	ARIPIRAZOLUM	Cutie x blistere OPA-AI-PVC/ AI x 30 comprimate (3 ani)	N05AX12	MG	generic	275,19	302,71	368,1		

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5260		W10508001		ASPARAGINASE 5000 MEDAC	LIOF. PT. SOL. INJ./PERF.	5000 UI	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRAP ARATE — GERMANIA	ASPARAGINAZUM	Cutie x 1 flacon din sticlă x 5000 UI licflizat pentru soluție injectabilă/ perfuzabilă (3 ani)	L01XX02	MI	generic		270,5	297,55	363,25	
5261		W57506007		ATORIS 30 mg	COMPR. FILM.	30 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	ATORVASTATINUM	Cutie x blister OPA-AL-PVC/ Al x 30 comprimate filmate (2 ani)	C10AA05	MG	generic		11,84	13,5	18,24	
5262		W57507007		ATORIS 60 mg	COMPR. FILM.	60 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	ATORVASTATINUM	Cutie x blister OPA-AL-PVC/ Al x 30 comprimate filmate (2 ani)	C10AA05	MG	generic		19,5	22,23	30,05	
5263		W57508007		ATORIS 80 mg	COMPR. FILM.	80 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	ATORVASTATINUM	Cutie x blister OPA-AL-PVC/ Al x 30 comprimate filmate (2 ani)	C10AA05	MG	generic		19,81	22,58	30,52	
5264		W61240002		AZIBIOT 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	AZITHROMYCINUM	Cutie x blister PVC/PPVDC/Al x 6 comprimate filmate (30 luni)	J01FA10	MG	generic		12,82	14,61	19,75	
5265		W13997003		BALANCE 1,5% glucoză 1,75 mmol/l calciu	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie x 4 pungi biocompartimen- tate x 2000 ml soluție pentru dializă peritoneală („stay safe“) (2 ani)	B05BD	MG	generic		71,74	80,35	101,59	
5266		W13997004		BALANCE 1,5% glucoză 1,75 mmol/l calciu	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie x 4 pungi biocompartimen- tate x 2500 ml soluție pentru dializă peritoneală („stay safe“) (2 ani)	B05BD	MG	generic		73,61	82,44	104,24	

5267		W13989003	BALANCE 2,3% glucoză 1,75 mmol/l calciu	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie x 4 pungi biocompartimen- tate x 2000 ml soluție pentru dializă peritoneală („stay safe”) (2 ani)	B05BD	MG	generic	72,42	81,11	102,56	
5268		W13989004	BALANCE 2,3% glucoză 1,75 mmol/l calciu	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie x 4 pungi biocompartimen- tate x 2500 ml soluție pentru dializă peritoneală („stay safe”) (2 ani)	B05BD	MG	generic	74,29	83,2	105,2	
5269		W13989003	BALANCE 4,25% glucoză 1,75 mmol/l calciu	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie x 4 pungi biocompartimen- tate x 2000 ml soluție pentru dializă peritoneală („stay safe”) (2 ani)	B05BD	MG	generic	73,61	82,44	104,24	
5270		W62146001	BEMFOLA 150 UI/0,25 ml	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	150 UI/ 0,25 ml	FINOX BIOTECHAG — LIECHTENSTEIN	FOLLITROPINUM ALFA	Cutie x 1 stilou injector (pen) preumplut x 1 ac pentru injectare	G03GA05	MB	biosimilar	157,5	173,25	211,5	
5271		W62147001	BEMFOLA 225 UI/0,375 ml	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	225 UI/ 0,375 ml	FINOX BIOTECHAG — LIECHTENSTEIN	FOLLITROPINUM ALFA	Cutie x 1 stilou injector (pen) preumplut x 1 ac pentru injectare	G03GA05	MB	biosimilar	236,25	259,88	317,26	
5272		W62148001	BEMFOLA 300 UI/0,50 ml	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	300 UI/ 0,50 ml	FINOX BIOTECHAG — LIECHTENSTEIN	FOLLITROPINUM ALFA	Cutie x 1 stilou injector (pen) preumplut x 1 ac pentru injectare	G03GA05	MB	biosimilar	315	345	414,2	
5273		W62149001	BEMFOLA 450 UI/0,75 ml	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	450 UI/ 0,75 ml	FINOX BIOTECHAG — LIECHTENSTEIN	FOLLITROPINUM ALFA	Cutie x 1 stilou injector (pen) preumplut x 1 ac pentru injectare	G03GA05	MB	biosimilar	471,16	501,16	584,41	

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5274		W62145001		BEMFOLA 75 UI/0,125 ml	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	75 UI/ 0,125 ml	FINOX BIOTECH AG — LIECHTENSTEIN	FOLLITROPINUM ALFA	Cutie x 1 stilou injector (pen) preumplut x 1 ac pentru injectare	G03GA05	MB	biosimilar		79,33	88,85	112,34	
5275		W56123003		BICALUTAMIDA ACCORD 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	BICALUTAMIDUM	Cutie x blistere PVC-PE- PVDCAI x 28 comprimate filmate (2 ani)	L02BB03	MG	generic		27,83	31,73	41,5	
5276		W56123004		BICALUTAMIDA ACCORD 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	BICALUTAMIDUM	Cutie x blistere PVC-PE- PVDCAI x 30 comprimate filmate (2 ani)	L02BB03	MG	generic		29,81	33,98	44,45	
5277		W56123006		BICALUTAMIDA ACCORD 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	BICALUTAMIDUM	Cutie x blistere PVC-PE- PVDCAI x 84 comprimate filmate (2 ani)	L02BB03	MG	generic		111,3	122,43	149,46	
5278		W61918001		BORTEZOMIB GLENMARK 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	3,5 mg	GLENMARK PHARMACEUTI CALS SRO — REPUBLICA CEHĂ	BORTEZOMIDUM	Cutie x 1 flacon din sticlă incoloră de tip I cu capacitate de 10 ml (3 ani)	L01XX32	MG	generic		2543,17	2573,17	2842,91	
5279		W57991006		CANDESARTAN HIDROCLOROTI- AZIDA TORRENT 16 mg/12,5 mg	COMPR.	16 mg/ 12,5 mg	TORRENT PHARMA SRL — ROMÂNIA	COMBINAȚII (CANDESARTANUM CILEXETIL + HCT)	Cutie x blistere Al/Al x 56 comprimate (2 ani)	C09DA06	MG	generic		24,08	27,45	35,91	
5280		W53456003		CAPD/DPCA 2	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie x 2 pungi x 5000 ml soluție pentru dializă peritoneală sistem sleep safe (2 ani)	B05DB	MG	generic		36,34	41,43	54,19	
5281		W53456002		CAPD/DPCA 2	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie x 4 pungi x 2000 ml soluție pentru dializă peritoneală sistem sleep safe (2 ani)	B05DB	MG	generic		52,99	59,35	75,04	
5282		W53457003		CAPD/DPCA 3	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie x 2 pungi x 5000 ml soluție pentru dializă peritoneală sistem sleep safe (2 ani)	B05DB	MG	generic		36,34	41,43	54,19	

5283		W53457002	CAPD/DPCA 3	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie x 4 pungji x 2000 ml soluție pentru dializă peritoneală sistem sleep safe (2 ani)	B05DB	MG	generic	59,98	67,18	84,94	
5284		W53458003	CAPD/DPCA 4	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie x 2 pungji x 5000 ml soluție pentru dializă peritoneală sistem sleep safe (2 ani)	B05DB	MG	generic	36,34	41,43	54,19	
5285		W53458002	CAPD/DPCA 4	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie x 4 pungji x 2000 ml soluție pentru dializă peritoneală sistem sleep safe (2 ani)	B05DB	MG	generic	58,79	65,84	83,25	
5286		W51455002	CARBAGLU 200 mg	COMPR. DISP.	200 mg	ORPHAN EUROPE — FRANȚA	ACIDUM CARGLUMICUM	Cutie x 1 flacon din PP x 60 comprimate dispersabile (30 luni)	A16AA05	MO	orfan	16789,66	16819,64	18371,58	
5287		W61823001	CLOBETAZOL ATB 0,5 mg/g	UNGUENT	0,5 mg/g	ANTIBIOTICE SA	CLOBETASOLUM	Cutie x 1 tub din Al x 25 g unguent (4 ani)	D07AD01	MG	generic	3,9	4,45	6,01	
5288		W56613003	CO — VALSACOR 160 mg/25 mg	COMPR. FILM.	160 mg/ 25 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	COMBINAȚII (VALSARTANUM + HYDROCHLOROTIA ZIDUM)	Cutie x blistere PVC-PE- PVDC/Al x 30 comprimate filmate (2 ani)	C09DA03	MG	generic	14,07	16,04	21,68	
5289		W56614004	CO — VALSACOR 320 mg/12,5 mg	COMPR. FILM.	320 mg/ 12,5 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	COMBINAȚII (VALSARTANUM + HYDROCHLOROTIA ZIDUM)	Cutie x blistere PVC-PE- PVDC/Al x 30 comprimate filmate (2 ani)	C09DA03	MG	generic	21,46	24,47	33,07	
5290		W56615004	CO — VALSACOR 320 mg/25 mg	COMPR. FILM.	320 mg/ 25 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	COMBINAȚII (VALSARTANUM + HYDROCHLOROTIA ZIDUM)	Cutie x blistere PVC-PE- PVDC/Al x 30 comprimate filmate (2 ani)	C09DA03	MG	generic	22,27	25,39	33,21	

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5291		W56611003		CO — VALSACOR 80 mg/12,5 mg	COMPR. FILM.	80 mg/ 12,5 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	COMBINAȚII (VALSARTANUM + HYDROCHLOROTIA ZIDUM)	Cutie x blistere PVC-PE- PVC/Al x 30 comprimate filmate (2 ani)	C09DA03	MG	generic		9,52	10,85	14,67	
5292		W56612003		CO — VALSACOR 160 mg/12,5 mg	COMPR. FILM.	160 mg/ 12,5 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	COMBINAȚII (VALSARTANUM + HYDROCHLOROTIA ZIDUM)	Cutie x blistere PVC-PE- PVC/Al x 30 comprimate filmate (2 ani)	C09DA03	MG	generic		16,78	19,13	25,86	
5293		W62144003		DA — BONE 70 mg/2800 UI	COMPR.	70 mg/ 2800 UI	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMÂNIA	COMBINAȚII (ACIDUM ALENDRONICUM + COLECALCI FEROLUM)	Cutie x blistere OPA-Al-PVC/Al conținând 4 comprimate, ambalaj tip calendar (2 ani)	M05BB03	MG	generic		18,96	21,61	29,21	
5294		W62143003		DA — BONE 70 mg/5600 UI	COMPR.	70 mg/ 5600 UI	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMÂNIA	COMBINAȚII (ACIDUM ALENDRONICUM + COLECALCI FEROLUM)	Cutie x blistere OPA-Al-PVC/Al conținând 4 comprimate, ambalaj tip calendar (2 ani)	M05BB03	MG	generic		18,96	21,61	29,21	
5295		W62142001		DIFTAVAX	SUSP. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ		CN UNIFARM SA/SANOFI PASTEUR SA — FRANȚA	VACCIN DIFTERO — TETANIC ADSORBIT DE TIP ADULT	Cutie x 1 seringă preumplută, monodoză x 0.5 ml suspensie injectabilă (3 ani)	J07AM51	MI		N	22,1	25,19	32,95	Cantitate 218,100 doze
5296		W60744003		DOBUTAMINA PANPHARMA 250 mg/20 ml	CONC. PT. SOL. PERF.	250 mg/ 20 ml	PANPHARMA — FRANȚA	DOBUTAMINUM	Cutie x 10 flacoane din sticlă incoloră prevăzute cu capsă din Al și capac detașabil din PP care conțin 20 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă (3 ani)	C01CA07	MG	generic		130,73	143,8	175,55	
5297		W61820008		DULSEVIA 30 mg	CAPS. GASTROREZ.	30 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	PREGABALINUM	Cutie x 3 blistere OPA-Al[PEID- PE-desicant- PEID]-Al-PE x 30 comprimate gastrorezistente (18 luni)	N06AX21	MG	generic		40,48	46,15	60,36	

5298	W61821008	DULSEVIA 60 mg	CAPS. GASTROREZ	60 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	PREGABALINUM	Cutie x 3 blistere OPA-AI/PEID- PE-desicant- PEID/Al-PE x 30 comprimate gastrorezistenete (18 luni)	N06AX21	MG	generic	62,06	69,5	87,88
5299	W60188005	ELERNAP 10 mg/10 mg	COMPR. FILM.	10 mg/ 10 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	COMBINATII (ENALAPRILUM + LERCANIDIPINUM)	Cutie x blistere OPA-AI-PVC/ AI x 30 comprimate filmate (2 ani)	C09BB02	MG	generic	17,06	19,45	26,29
5300	W60189005	ELERNAP 20 mg/10 mg	COMPR. FILM.	20 mg/ 10 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	COMBINATII (ENALAPRILUM + LERCANIDIPINUM)	Cutie x blistere OPA-AI-PVC/ AI x 30 comprimate filmate (2 ani)	C09BB2	MG	generic	27,28	31,1	40,68
5301	W61068001	EPICOCILLIN 1 g	PULB. PT. SOL. INU./PERF.	1 g	EIPICO MED SRL — ROMÂNIA	AMPICILLINUM	Cutie x 1 flacon din sticlă incoloră cu dop din cauciuc bromobutilic și sigilat cu capsă din Al prevăzută cu disc din PP care conține pulbere pentru soluție injectabilă/ perfuzabilă (3 ani)	J01CA01	MG	generic	2,15	2,45	3,31
5302	W61067001	EPICOCILLIN 250 mg	PULB. PT. SOL. INU./PERF.	250 mg	EIPICO MED SRL — ROMÂNIA	AMPICILLINUM	Cutie x 1 flacon din sticlă incoloră cu dop din cauciuc bromobutilic și sigilat cu capsă din Al prevăzută cu disc din PP care conține pulbere pentru soluție injectabilă/ perfuzabilă (3 ani)	J01CA01	MG	generic	1,38	1,58	2,13
5303	W61726001	ERNYOM 4 mg	COMPR.	4 mg	VIM SPECTRUM SRL — ROMÂNIA	PERINDOPRILUM	Cutie x 3 blistere OPA-AI-PVC/Al x 10 comprimate (3 ani)	C09AA04	MG	generic	10	11,4	15,41

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5304		W61727001		ERNYOM 8 mg	COMPR.	8 mg	VIM SPECTRUM SRL — ROMÂNIA	PERINDOPRILUM	Cutie x 3 blistere OPA-Al-PVC/Al x 10 comprimate (3 ani)	C09AA04	MG	generic		14,8	16,87	22,8	
5305		W57988008		ESOMEPRAZOL TORRENT 20 mg	COMPR. GASTROREZ.	20 mg	TORRENT PHARMA SRL — ROMÂNIA	ESOMEPRAZOLUM	Cutie x blistere Al/Al x 90 comprimate gastrorezistente (2 ani)	A02BC05	MG	generic		32,4	36,93	48,31	
5306		W57988006		ESOMEPRAZOL TORRENT 20 mg	COMPR. GASTROREZ.	20 mg	TORRENT PHARMA SRL — ROMÂNIA	ESOMEPRAZOLUM	Cutie x blistere Al/Al x 56 comprimate gastrorezistente (2 ani)	A02BC05	MG	generic		20,16	22,98	31,06	
5307		W57989008		ESOMEPRAZOL TORRENT 40 mg	COMPR. GASTROREZ.	40 mg	TORRENT PHARMA SRL — ROMÂNIA	ESOMEPRAZOLUM	Cutie x blistere Al/Al x 90 comprimate gastrorezistente (2 ani)	A02BC05	MG	generic		50,4	56,45	71,37	
5308		W57989006		ESOMEPRAZOL TORRENT 40 mg	COMPR. GASTROREZ.	40 mg	TORRENT PHARMA SRL — ROMÂNIA	ESOMEPRAZOLUM	Cutie x blistere Al/Al x 56 comprimate gastrorezistente (2 ani)	A02BC05	MG	generic		31,36	35,75	46,76	
5309		W59633001		EZICLEN	CONC. PT. SOL. ORALĂ		IPSEN PHARMA — FRANȚA	COMBINAȚII (SULFAT DE NA + SULFAT DE MG + SULFAT DE K)	Cutie x 2 flacoane din flacoane din PET, cu capac din PEID prevăzută cu sistem de închidere securizată pentru copii care conține 176 ml concentrat pentru soluție orală și un pahar din PP pentru diluare și administrare (3 ani)	A06AD10	MI	inovativ		44,07	50,24	63,52	
5310		W57505008		GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED — MAREA BRITANIE	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ	Cutie x 10 flacoane din sticlă x 6 ml soluție injectabilă (3 ani)	J06BA01	MI	inovativ		1651,94	1681,93	1871,46	



5311		W57505004		GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED — MAREA BRITANIE	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ	Cutie x 1 flacon din sticlă x 20 ml soluție injectabilă (3 ani)	J06BA01	MI	inovativ	550,65	580,65	671,06
5312		W57505005		GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED — MAREA BRITANIE	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ	Cutie x 10 flacoane din sticlă x 20 ml soluție injectabilă (3 ani)	J06BA01	MI	inovativ	5506,46	5536,45	6072,89
5313		W57505016		GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED — MAREA BRITANIE	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ	Cutie x 1 flacon din sticlă x 48 ml soluție injectabilă (3 ani)	J06BA01	MI	inovativ	1321,55	1351,55	1511,34
5314		W57505017		GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED — MAREA BRITANIE	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ	Cutie x 10 flacoane din sticlă x 48 ml soluție injectabilă (3 ani)	J06BA01	MI	inovativ	13215,51	13245,5	14475,76
5315		W57505010		GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED — MAREA BRITANIE	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ	Cutie x 1 flacon din sticlă x 12 ml soluție injectabilă (3 ani)	J06BA01	MI	inovativ	330,39	360,39	430,98
5316		W57505011		GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED — MAREA BRITANIE	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ	Cutie x 10 flacoane din sticlă x 12 ml soluție injectabilă (3 ani)	J06BA01	MI	inovativ	3303,88	3333,88	3672,08
5317		W57505013		GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED — MAREA BRITANIE	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ	Cutie x 1 flacon din sticlă x 24 ml soluție injectabilă (3 ani)	J06BA01	MI	inovativ	660,78	690,78	791,1
5318		W57505014		GAMMANORM 165 mg/ml	SOL. INJ.	165 mg/ml	OCTAPHARMA (IP) LIMITED — MAREA BRITANIE	IMUNOGLOBULINĂ UMANĂ NORMALĂ	Cutie x 10 flacoane din sticlă x 24 ml soluție injectabilă (3 ani)	J06BA01	MI	inovativ	6607,76	6637,75	7273,31

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5319		W62156001		HARVONI 90 mg/400 mg	COMPR. FILM.	90 mg/ 400 mg	GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED — MAREA BRITANIE	COMBINAȚII (LEDIPASVIRUM + SOFOSBUVIRUM)	Cutie x 1 flacon din polietilenă de înaltă densitate (PEID) prevăzute cu un sistem de închidere securizat pentru copii x 28 comprimate filmate, gel desicant de siliciu și tampon de vată sintetică (poliester)	NEALOCAT	MI	inovativ		67773,32	67803,23	73943,77	
5320		W61425004		IPRATROPIU/ SALBUTAMOL CIPLA 0,5 mg/ 2,5 mg	SOL. DE INHALAT PRIN NEBULIZATOR	0,5 mg/ 2,5 mg	CIPLA EUROPE NV — BELGIA	COMBINAȚII (IPRATROPII BROMIDUM + SALBUTAMOLUM)	Cutie x 12 pungi triplu laminate PE-Al-PET x 5 fole din PEJD care conțin 2,5 ml soluție de inhalat prin nebulizator. (2 ani)	R03AK04	MG	generic		131,57	144,72	176,68	
5321		W59023006		JENTADUETO 2,5 mg/1000 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg/ 1000 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII (LINAGLIPTINUM + METFORMINUM)	Cutie x blistere perforate (din Al-PVC/ poliorură de trifluoretilen/ PVC) pentru eliberarea unei unități dozate 60 x 1 comprimat filmat (2 ani)	A10BD11	MI	inovativ		148,05	162,85	198,81	
5322		W59021006		JENTADUETO 2,5 mg/850 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg/ 850 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII (LINAGLIPTINUM + METFORMINUM)	Cutie x blistere perforate (din Al-PVC/ poliorură de trifluoretilen/ PVC) pentru eliberarea unei unități dozate 60 x 1 comprimat filmat (2 ani)	A10BD11	MI	inovativ		148,05	162,85	198,81	

5323		W59802002	KREON 40000	CAPS. GASTROR EZ.	400 mg	ABBOTT LABORATORIES GMBH — GERMANIA	PANCREATINUM	Cutie x 1 flacon din PEID cu 50 capsule gastrorezistente (3 ani)	A09AA02	MI	inovativ	75,19	84,21	106,48	
5324		W61631003	LEVALOX 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	LEVOFLOXACINUM	Cutie x blister PVC—PVDC/ Al x 7 comprimate filmate (5 ani)	J01MA12	MG	generic	11,38	12,97	17,53	
5325		W61706003	LEVALOX 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	LEVOFLOXACINUM	Cutie x blister PVC—PVDC/ Al x 7 comprimate filmate (5 ani)	J01MA12	MG	generic	19,42	22,14	29,92	
5326		W61707001	LEVALOX 5 mg/ml	SOL. PERF.	5 mg/ml	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	LEVOFLOXACINUM	Cutie x 1 flacon din sticlă transparentă cu dop din cauciuc bromobutilic și capac din Al a 1000 ml soluție perfuzabilă (3 ani)	J01MA12	MG	generic	36,66	41,79	54,66	
5327		W61362008	LEVODOPA/ CARBIODOPA/ ENTACAPONA 100 mg/ 25 mg/200 mg	COMPR. FILM.	100 mg/ 25 mg/ 200 mg	TEVA PHARMACEUTICI CAL S SRL — ROMÂNIA	COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIODOPUM + ENTACAPONUM)	Cutie x 1 flacon alb din PEID cu capac din PP prevăzut cu sistem de închidere securizat pentru copii cu sigiliu și desicant x 100 comprimate filmate (2 ani — după ambalare pentru comercializare, după prima deschidere 175 zile)	N04BA03	MG	generic	132,74	146,01	178,25	

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5328		W61363008		LEVODOPA/ CARBIODOPA/ ENTACAPONA 125 mg/ 31,25 mg/200 mg	COMPR. FILM.	125 mg/ 31,25 mg/ 200 mg	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMANIA	COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIODOPUM + ENTACAPONUM)	Cutie x 1 flacon alb din PEID cu capac din PP prevăzut cu sistem de închidere securizat pentru copii cu sigiliu și desicant x 100 comprimate filmate (2 ani — după ambalare pentru comercializare, după prima deschidere 175 zile)	N04BA03	MG	generic		132,74	146,01	178,25	
5329		W61364008		LEVODOPA/ CARBIODOPA/ ENTACAPONA 150 mg/ 37,5 mg/200 mg	COMPR. FILM.	150 mg/ 37,5 mg/ 200 mg	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMANIA	COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIODOPUM + ENTACAPONUM)	Cutie x 1 flacon alb din PEID cu capac din PP prevăzut cu sistem de închidere securizat pentru copii cu sigiliu și desicant x 100 comprimate filmate (2 ani — după ambalare pentru comercializare, după prima deschidere 175 zile)	N04BA03	MG	generic		137,84	151,62	185,1	
5330		W61366008		LEVODOPA/ CARBIODOPA/ ENTACAPONA 200 mg/ 50 mg/200 mg	COMPR. FILM.	200 mg/ 50 mg/ 200 mg	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMANIA	COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIODOPUM + ENTACAPONUM)	Cutie x 1 flacon alb din PEID cu capac din PP prevăzut cu sistem de închidere securizat pentru copii cu sigiliu și desicant x 100 comprimate filmate (2 ani — după ambalare pentru comercializare, după prima deschidere 175 zile)	N04BA03	MG	generic		148,56	163,42	199,5	

5331						LEVODOPA/ CARBIODOPA/ ENTACAPONA 50 mg/ 12,5 mg/200 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 12,5 mg/ 200 mg	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMÂNIA	COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIODOPUM + ENTACAPONUM)	Cutie x 1 flacon alb din PEID cu capac din PP prevăzută cu sistem de închidere securizat pentru copii cu sigiliu și desicant x 100 comprimate filmate (2 ani — după ambalare pentru comercializare, după prima deschidere 175 zile)	N04BA03	MG	generic	122,59	134,85	164,62	
5332						LEVODOPA/ CARBIODOPA/ ENTACAPONA 75 mg/ 18,75 mg/200 mg	COMPR. FILM.	75 mg/ 18,75 mg/ 200 mg	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMÂNIA	COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIODOPUM + ENTACAPONUM)	Cutie x 1 flacon alb din PEID cu capac din PP prevăzută cu sistem de închidere securizat pentru copii cu sigiliu și desicant x 100 comprimate filmate (2 ani — după ambalare pentru comercializare, după prima deschidere 175 zile)	N04BA03	MG	generic	92,34	103,42	126,26	
5333						LYNPARZA	CAPS.	50 mg	ASTRAZENECA AB — SUEEDIA	OLAPARIBUM	Cutie x 448 capsule (4 flacoane x 112 capsule) (2 ani)	L01	MO	orfan	22232,6	22262,57	24304,38	
5334						MISYO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. ORALA	10 mg/ml	INN — FARM D.O.O. — SLOVENIA	METHADONUM	Cutie x 1 flacon din sticlă brună cu capac din PP 28 cu sigiliu din PE a 1000 ml concentrat pentru soluție orală (2 ani)	N07BC02	MG	generic	291,02	320,12	387,08	

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5335		W60166004		MISYO 10 mg/ml	CONC. PT. SOL. ORALĂ	10 mg/ml	INN — FARM D.O.O. — SLOVENIA	METHADONUM	Cutie x 1 flacon din sticlă brună cu capac din PP 28 prevăzut cu sistem de închidere securizat pentru copii, a 1000 ml concentrat pentru soluție orală (2 ani)	N07BC02	MG	generic		291,02	320,12	387,08	
5336		W58360001		NOVYNETTE CONTINUU 150 micrograme/ 20 micrograme	COMPR. FILM.	150 mcg/ 20 mcg	GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA — ROMÂNIA	COMBINAȚII (DESOGESTRELUM + ETINILESTRADIOL)	Cutie x blister tip calendar din PVC/PVDC-Al a 21 comprimate filmate active + 7 comprimate filmate placebo (3 ani)	G03AA09	MG	generic		12,3	14,02	18,95	
5337		W62150001		OPRYMEA 2,62 mg	COMPR. ELIB. PREL.	2,62 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	PRAMIPEXOLUM	Cutie x blistere OPA- Al/desicant/PE/ Al x 30 comprimate cu eliberare prelungită	L04BC05	MG	generic		188,25	207,08	252,8	
5338		W62151001		OPRYMEA 3,15 mg	COMPR. ELIB. PREL.	3,15 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	PRAMIPEXOLUM	Cutie x blistere OPA- Al/desicant/PE/ Al x 30 comprimate cu eliberare prelungită	L04BC05	MG	generic		173,52	190,87	233,02	
5339		W56627004		PARACETAMOL PANPHARMA 10 mg/ml	SOL. PERF.	10 mg/ml	PANMEDICA — FRANȚA	PARACETAMOLUM	Cutie x 10 pungi PVC x 100 ml soluție perfuzabilă (18 luni)	N02BE01	MI	inovativ		68,16	76,34	96,52	
5340		W60490003		PHYSIONTENS 0,2 mg	COMPR. FILM.	0,2 mg	ABBOTT LABORATORIES GMBH — GERMANIA	MOXONIDINUM	Cutie x 1 blister PVC-PVDC/Al x 28 comprimate filmate (2 ani)	C02AC05	MI	inovativ		19,62	22,37	30,23	
5341		W60491003		PHYSIONTENS 0,4 mg	COMPR. FILM.	0,4 mg	ABBOTT LABORATORIES GMBH — GERMANIA	MOXONIDINUM	Cutie x 1 blister PVC-PVDC/Al x 28 comprimate filmate (2 ani)	C02AC05	MI	inovativ		30,1	34,31	44,88	

5342	W58673007	QUETIAPINA TEVA 50 mg	COMPR. ELIB. PREL.	50 mg	TEVA PHARMACEUTI CALS SRL — ROMÂNIA	QUETIAPINUM	Cutie x blistere PVC/ACLAR- Al x 60 comprimate cu eliberare prelungită (2 ani după ambalare pentru comercializare)	N05AH04	MG	generic	29,88	34,06	44,55
5343	W42954002	SANDOSTATIN LAR 10 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	10 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH — GERMANIA	OCTREOTIDUM	Cutie x 1 flacon cu pulbere (microsfere) + 1 seringă preumplută cu 2 ml solvent + adaptor pentru flacon + 1 ac pentru injectare cu sistem de siguranță (3 ani)	H01CB02	MI	inovativ	1306,82	1336,81	1495,28
5344	W42955002	SANDOSTATIN LAR 20 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	20 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH — GERMANIA	OCTREOTIDUM	Cutie x 1 flacon cu pulbere (microsfere) + 1 seringă preumplută cu 2 ml solvent + adaptor pentru flacon + 1 ac pentru injectare cu sistem de siguranță (3 ani)	H01CB02	MI	inovativ	2613,63	2643,63	2919,71
5345	W58628001	SOMATULINE AUTOGEL 120 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	120 mg	IPSEN PHARMA — FRANȚA	LANREOTIDUM	Cutie x 1 seringă preumplută PE tereftalat/Al/PE laminată x 0,5 ml prevăzută cu sistem de siguranță automat și 1 ac din oțel (1,2 mm x 20 mm), teacă din plastic pentru ac (PEID) și 1 opritor pentru piston (brombutil cauciuc) (2 ani)	H01CB03	MI	inovativ	4216,72	4246,71	4667,07

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5346		W61818001		SPIOLTO RESPIMAT 2,5 micrograme/ 2,5 micrograme	SOL. DE INHALAT	2,5 micrograme/ 2,5 micrograme	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII (TIOTROPIUM + OLODATEROLUM)	Cutie cu ambalaj unic format dintr-un inhalator Respimat și un cartuș care furnizează 60 pufuri soluție pentru inhalat (30 doze terapeutice) (3 ani)	R03AL06	MI	inovativ		200,23	220,25	268,88	
5347		W59495002		TELMISARTAN TORRENT 40 mg	COMPR.	40 mg	TORRENT PHARMA SRL — ROMÂNIA	TELMISARTANUM	Cutie x blistere Al/Al(OPA- Al-PVC/Al) x 56 comprimate (3 ani)	C09CA07	MG	generic		30,43	34,69	45,37	
5348		W59496002		TELMISARTAN TORRENT 80 mg	COMPR.	80 mg	TORRENT PHARMA SRL — ROMÂNIA	TELMISARTANUM	Cutie x blistere Al/Al(OPA- Al-PVC/Al) x 56 comprimate (3 ani)	C09CA07	MG	generic		35,28	40,22	52,61	
5349		W61708002		THROMBOREDU CTIN 0,5 mg	CAPS.	0,5 mg	AOP ORPHAN PHARMACEUTI CALSAAG — AUSTRIA	ANAGRELIDUM	Cutie x 1 flacon din PE x 100 capsule (3 ani)	L01XX35	MI	inovativ		1263,8	1293,8	1448,39	
5350		W61428004		TRAVOGEN	CREMA	10 mg/1 g	BAYER PHARMA AG — GERMANIA	ISOCONAZOLUM	Cutie x 1 tub de aluminiu conținând 30 g (5 ani)	D01AC05	MI	inovativ		11,34	12,93	17,47	
5351		W56127006		VALSACOR 320 mg	COMPR. FILM.	320 mg	KRKA D.D. NOVO MESTO — SLOVENIA	VALSARTANUM	Cutie x blister PVC-PE- PVC/Al x 30 comprimate filmate (2 ani)	C09CA03	MG	generic		22,72	25,9	33,88	
5352		W57675003		VALSARTAN TORRENT 80 mg	COMPR. FILM.	80 mg	TORRENT PHARMA SRL — ROMÂNIA	VALSARTANUM	Cutie x blistere OPA-Al-PVC/ Al x 98 comprimate filmate (2 ani)	C09CA03	MG	generic		18,62	21,23	28,69	



5353			W57676003	VALSARTAN TORRENT 160 mg	COMPR. FILM.	160 mg	TORRENT PHARMA SRL — ROMÂNIA	VALSARTANUM	Cutie x blistere OPA-Al-PVC/ Al x 98 comprimate filmate (2 ani)	C09CA03	MG	generic	30,38	34,63	45,3
5354			W59290001	VEREGEN 100 mg/g	UNGUENT	100 mg/g	MEDITRINA PHARMACEUTI CALSLTD — GRECIA	PLANTE	Cutie x 1 tub din Al x 15 g unguent (3 ani)	D06BB12	MI	inovativ	157,4	173,14	211,37
5355			W60612001	XEOMIN 100 UNITĂȚI LD50	PULB. PT. SOL. INJ.	100 UNITĂȚI	MERZ PHARMACEUTI CALSGMBH — GERMANIA	TOXINĂ BOTULINICĂ DE TIP A	Cutie x 1 flacon din sticlă, sigilat cu capsă de Al care conține pulbere pentru soluție injectabilă (4 ani)	M03AX01	MI	inovativ	570,4	600,4	692,59
5356			W57247001	YELLOX 0,9 mg/ml	PIC. OFT., SOL.	0,9 mg/ml	CROMA PHARMA GMBH — AUSTRIA	BROMFENACUM	Cutie x 1 flacon din plastic cu vârf de picurare și capac x 5 ml soluție oftalmică (24 luni)	S01BC11	MI	inovativ	16,4	18,7	25,27
5357			W62024001	ZOELY 2,5 mg + 1,5 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg/ 1,5 mg	TEVA BV — OLANDA	COMBINAȚII (NOMEGESTROLUM + ESTRADIOLUM)	Blistere PVC/ Al x 28 comprimate filmate (3 ani)	G03AA14	MI	inovativ	32,7	37,28	48,76

## MINISTERUL AGRICULTURII ȘI DEZVOLTĂRII RURALE

**ORDIN****pentru aprobarea cantităților de motorină aferente trimestrelor I și II ale anului 2015, ce beneficiază de ajutor de stat acordat sub formă de rambursare**

Văzând Referatul de aprobare nr. 162.454/2015 al Direcției generale politici agricole și strategii, având în vedere prevederile art. 9 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1.174/2014 privind instituirea unei scheme de ajutor de stat pentru reducerea accizei la motorina utilizată în agricultură, cu modificările și completările ulterioare, în temeiul art. 10 alin. (5) din Hotărârea Guvernului nr. 1.185/2014 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale, cu modificările și completările ulterioare,

**ministrul agriculturii și dezvoltării rurale** emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă cantitățile de motorină aferente trimestrelor I și II ale anului 2015, ce beneficiază de ajutor de stat acordat sub formă de rambursare, prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Cantitatea totală de motorină prevăzută la art. 1 este de 138.152.013,519 litri, iar valoarea totală a ajutorului de stat aferent este de 248.328.244,300 lei.

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

p. Ministrul agriculturii și dezvoltării rurale,  
**Dumitru Daniel Botănoiu,**  
secretar de stat

București, 28 octombrie 2015.  
Nr. 2.236.

ANEXĂ

**Cantitățile de motorină aferente trimestrelor I și II ale anului 2015, ce beneficiază de ajutor de stat acordat sub formă de rambursare**

Nr. crt.	Specificare	Cantități de motorină (litri)	Valoare ajutor de stat* (lei)
1.	Sectorul vegetal	126.023.586,164	226.527.396,130
2.	Sectorul zootehnic	11.888.805,855	21.370.128,524
3.	Sectorul îmbunătățiri funciare	239.621,500	430.719,646
<b>TOTAL:</b>		<b>138.152.013,519</b>	<b>248.328.244,300</b>

\*) Pentru trimestrele I și II ale anului 2015, valoarea nominală a ajutorului de stat este 1,7975 lei/litru.

MINISTERUL EDUCAȚIEI ȘI CERCETĂRII ȘTIINȚIFICE

**ORDIN****privind organizarea de programe de studii postuniversitare de educație permanentă de către instituțiile de învățământ superior acreditate**

Având în vedere faptul că, în baza Legii educației naționale nr. 1/2011, cu modificările și completările ulterioare, denumită în continuare *lege*, instituțiile de învățământ superior acreditate:

— sunt organizații furnizoare de educație care desfășoară activități de învățământ pe bază de programe de studii autorizate și, după caz, acreditate, în condițiile legii, de formare inițială și continuă de nivel universitar, conform prevederilor art. 114 alin. (3) din lege;

— au competența organizării programelor de studii, conform prevederilor art. 138 din lege și a examenelor de finalizare a studiilor, conform art. 143 din lege;

— eliberează certificate de atestare a competențelor profesionale la finalizarea programelor postuniversitare de formare și dezvoltare profesională, conform prevederilor art. 173 alin. (6) din lege și certificate de absolvire, la finalizarea programelor postuniversitare de perfecționare, conform art. 173 alin. (7) din lege,

știind că un program de studii:

— reprezintă un grup de unități curriculare de predare, învățare, cercetare, aplicații practice și evaluare, planificate astfel încât să ducă la o calificare universitară certificată printr-o diplomă și printr-un supliment de diplomă, iar concordanța dintre curriculum și calificarea oferită de program reprezintă un criteriu obligatoriu de evaluare a asigurării calității, conform prevederilor art. 137 alin. (3) din lege;

— funcționează pe principiul calității, necesar pentru satisfacerea încrederii beneficiarilor direcți și indirecti din societate, iar absolvirea acestuia conduce la calificări ce sunt atestate prin diplome, prin certificate și prin alte acte de studii eliberate numai de către instituțiile de învățământ superior acreditate, conform prevederilor art. 120 alin. (1) din lege;

— concretizează oferta educațională a unei organizații furnizoare de educație, instituția de învățământ fiind organizație furnizoare de educație, ce desfășoară activități de învățământ pe bază de programe legal autorizate/acreditate, de formare inițială și continuă, conform prevederilor art. 2 lit. b) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 75/2005 privind asigurarea calității educației, aprobată cu modificări prin Legea nr. 87/2006, cu modificările și completările ulterioare,

cunoscând faptul că:

— facultatea este unitatea funcțională care elaborează și gestionează programe de studii, aceasta putând include, în structura sa, unul sau mai multe departamente, școli doctorale, școli postuniversitare și extensii universitare care sunt responsabile de organizarea programelor de studii pe tipuri și cicluri de studii universitare, conform prevederilor art. 132 alin. (1) din lege;

— programele de studii postuniversitare includ: programe de studii postuniversitare de formare și dezvoltare profesională continuă și programe postuniversitare de perfecționare, ce pot fi organizate de toate acele instituții de învățământ superior care au acreditate cel puțin programe de studii universitare de licență și masterat, în domeniul științific respectiv, desfășurarea acestora realizându-se în baza unui regulament propriu, aprobat de senatul universitar, conform prevederilor art. 173 alin. (2) din lege;

— au dreptul să participe la programe de studii postuniversitare absolvenții care au cel puțin studii universitare cu diplomă de licență sau echivalentă, iar la programele postuniversitare de perfecționare pot participa atât absolvenți care dețin cel puțin diplomă de absolvire a învățământului superior de scurtă durată, cât și absolvenți cu diplomă de licență ori echivalentă, conform prevederilor art. 173 alin. (5) și (5<sup>1</sup>) din lege,

având în vedere că în temeiul Ordonanței Guvernului nr. 129/2000 privind formarea profesională a adulților, republicată, denumită în continuare *ordonanță*, formarea profesională a adulților:

— se realizează prin programe de formare profesională ce cuprind totalitatea activităților de pregătire teoretică și/sau practică în vederea realizării obiectivelor de formare pentru acumularea de competențe într-un anumit domeniu, conform prevederilor art. 13 din ordonanță;

— este o activitate de interes general care face parte din sistemul național de educație și formare profesională, finalizată cu certificate de calificare sau de absolvire cu recunoaștere națională și/sau certificate de competențe profesionale, conform prevederilor art. 3 din ordonanță;

— se organizează prin programe de inițiere, calificare, recalificare, perfecționare și specializare, conform prevederilor art. 8 alin. (3) din ordonanță;

— se poate realiza, după caz, de către persoane fizice sau persoane juridice, de drept public sau privat, stabilite în România, în statele membre ale Uniunii Europene sau în statele aparținând Spațiului Economic European, indiferent de forma juridică de organizare a acestora, denumite în continuare *furnizori de formare profesională*, conform prevederilor art. 9 din ordonanță;

— se organizează, în mod distinct, pe niveluri de pregătire, profesii, ocupații, meserii și specializări, ținându-se seama de nevoile angajatorilor, de competențele de bază ale adulților, de cerințele posturilor, de posibilitățile de promovare sau de încadrare în muncă, precum și de cerințele de pe piața muncii și aspirațiile adulților, conform prevederilor art. 10 alin. (1) din ordonanță;

— se poate realiza prin programe de studii postuniversitare de educație permanentă, cu utilizarea sistemului de credite transferabile, conform prevederilor art. 10 alin. (2) din ordonanță,

luând în considerare faptul că:

— educația se referă la programele și activitățile de formare academică sau profesională inițială și continuă, beneficiarii direcți ai educației fiind preșcolarii, elevii și studenții, precum și persoanele adulte cuprinse într-o formă de educație, conform prevederilor art. 2 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 75/2005, aprobată cu modificări prin Legea nr. 87/2006, cu modificările și completările ulterioare;

— calitatea educației este ansamblul de caracteristici ale unui program de studiu și ale furnizorului acestuia, prin care sunt îndeplinite așteptările beneficiarilor, precum și standardele de calitate, evaluarea acesteia constând în examinarea multicriterială a măsurii în care o organizație furnizoare de educație și programele acesteia îndeplinesc standardele și standardele de referință, conform prevederilor art. 3 alin. (2) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 75/2005, aprobată cu modificări prin Legea nr. 87/2006, cu modificările și completările ulterioare;

— educația permanentă reprezintă totalitatea activităților de învățare realizate de fiecare persoană pe parcursul vieții, în contexte formale, nonformale și informale, în scopul formării sau dezvoltării competențelor dintr-o multiplă perspectivă: personală, civică, socială ori ocupațională;

— învățarea pe tot parcursul vieții cuprinde educația timpurie, învățământul preuniversitar, învățământul superior, educația și formarea profesională continuă a adulților, conform prevederilor art. 328 alin. (1) din lege;

— învățarea pe tot parcursul vieții se centrează pe formarea și dezvoltarea competențelor-cheie și a competențelor specifice unui domeniu de activitate sau unei calificări, finalitățile principale ale acesteia vizând dezvoltarea plenară a persoanei și dezvoltarea durabilă a societății, conform prevederilor art. 329 din lege;

— instituțiile sau organizațiile în care se realizează învățarea în contexte formale sunt: unități și instituții de învățământ preuniversitar și superior, centre de educație și formare profesională din subordinea ministerelor sau autorităților publice locale, furnizori publici și privați de educație și formare profesională autorizați/acreditați în condițiile legii, organizații nonguvernamentale ori guvernamentale care oferă programe autorizate în condițiile legii, angajatorii care oferă programe de formare profesională propriilor angajați, conform prevederilor art. 331 alin. (1) din lege,

constatând că principiile în formarea profesională a adulților, conform prevederilor art. 5 alin. (1) din ordonanță au în vedere asigurarea calității: ca parte integrantă a gestionării interne a instituțiilor de formare profesională a adulților, care include evaluarea regulată a instituțiilor, a programelor lor sau a sistemelor de asigurare internă a calității prin intermediul unor organisme externe de control și cuprinde informații despre situații, aporturi, procese și rezultate, punând în același timp accentul pe efecte și pe rezultatele învățării, prin coordonare la nivel național și județean pentru a se asigura supravegherea, coerența, sinergia și analiza întregului sistem ca un proces de cooperare care implică toate nivelurile și sistemele de învățământ și de formare profesională și toate părțile interesate la nivel național,

întrucât, conform ordonanței:

— furnizorii de formare profesională pot organiza programe de formare profesională, finalizate prin certificate de calificare sau de absolvire cu recunoaștere națională, numai dacă au prevăzut în statut sau, după caz, în autorizația pentru desfășurarea unor activități independente activități de formare profesională și sunt autorizați în condițiile legii, conform art. 21 alin. (1) din ordonanță;

— programele postuniversitare de educație permanentă, furnizate de instituțiile de învățământ superior acreditate, precum și alte programe de formare profesională a adulților de nivel universitar, organizate în învățământul superior, se supun numai mecanismelor specifice de autorizare și acreditare academică, conform art. 21 alin. (2) din ordonanță,

în temeiul prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 26/2015 privind organizarea și funcționarea Ministerului Educației și Cercetării Științifice,

**ministrul educației și cercetării științifice** emite prezentul ordin.

Art. 1. — (1) Instituțiile de învățământ superior acreditate pot fi furnizori de formare profesională pentru adulți și pot organiza programe de studii postuniversitare de educație permanentă pentru adulți, finalizate cu certificate de absolvire cu recunoaștere națională, numai dacă sunt acreditate, în condițiile legii.

(2) Obiectivele formării profesionale a adulților, care se pot realiza prin programe de studii postuniversitare de educație permanentă, sunt:

a) pregătirea resurselor umane capabile să contribuie la creșterea competitivității forței de muncă;

b) actualizarea cunoștințelor și perfecționarea pregătirii profesionale în ocupația de bază, precum și în ocupații înrudite;

c) schimbarea calificării, determinată de restructurarea economică, de mobilitatea socială sau de modificări ale capacității de muncă;

d) însușirea unor cunoștințe avansate, metode și procedee moderne, necesare pentru îndeplinirea sarcinilor de serviciu;

e) promovarea învățării pe tot parcursul vieții.

(3) Acreditarea prevăzută la alin. (1) se realizează de către Agenția Română de Asigurare a Calității în Învățământul Superior, denumită în continuare *ARACIS*.

(4) Metodologia de acreditare se aprobă prin ordin al ministrului educației și cercetării științifice, la propunerea *ARACIS*.

Art. 2. — (1) Programele de studii postuniversitare de educație permanentă se organizează:

a) în cadrul facultăților, pentru domeniile/specializările acreditate, în baza unui regulament propriu, aprobat de senatul universitar, în condițiile legii.

b) pe module și se finalizează, după susținerea testului de evaluare, cu certificat de absolvire, însoțit de suplimentul descriptiv, model Europass, cu menționarea competențelor profesionale dobândite, cuantificate în credite transferabile.

(2) Organizarea de programe de studii postuniversitare de educație permanentă se fundamentează pe standarde ocupaționale pentru educație și formare profesională, realizate, în condițiile legii, și se acreditează la ARACIS.

(3) Programele de studii postuniversitare de educație permanentă pot utiliza creditele transferabile

Art. 3. — (1) Programele de studii postuniversitare de educație permanentă:

a) sunt programe de nivel 6, conform Hotărârii Guvernului nr. 918/2013 privind aprobarea Cadrului național al calificărilor, cu modificările ulterioare;

b) se pot organiza numai în domeniile de studii universitare existente potrivit legii;

c) se bazează pe competențele ocupaționale solicitate la nivel european (de exemplu: portalul European Skills and Competences — ESCO) și se adresează ocupațiilor prevăzute în nomenclatorul Clasificarea ocupațiilor din România — COR.

(2) Programele de studii postuniversitare de educație permanentă pot fi:

a) de perfecționare, care conduc la dezvoltarea sau completarea cunoștințelor, deprinderilor sau competențelor profesionale ale unei persoane care deține deja o calificare, în același domeniu de licență;

b) de specializare, care conduc la dezvoltarea competențelor în cadrul aceleiași calificări ori la dobândirea de competențe noi în aceeași arie ocupațională sau într-o arie ocupațională nouă, din aceeași ramură de știință, sau la dobândirea de competențe fundamentale/cheie sau competențe tehnice noi;

c) de inițiere, care reprezintă inițierea într-un nou domeniu fundamental cu/fără dobândirea uneia sau mai multor competențe specifice unei calificări conform standardului ocupațional pentru educație și formare din domeniul respectiv.

Art. 4. — (1) Au dreptul să participe la formare profesională prin programe de studii postuniversitare de educație permanentă atât absolvenții învățământului superior de scurtă durată cu diplomă de absolvire, cât și absolvenții învățământului superior cu diplomă de licență ori echivalentă.

(2) Participanții la programele postuniversitare de educație permanentă au calitatea de cursanți.

Art. 5. — Modelul certificatului de absolvire pentru programe de studii postuniversitare de educație permanentă organizate de către instituțiile de învățământ superior se aprobă prin ordin al ministrului educației și cercetării științifice, în termen de 30 de

zile de la intrarea în vigoare a prezentului ordin, și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Art. 6. — (1) Durata minimă a programelor postuniversitare de educație permanentă se cuantifică în credite de studii transferabile, astfel:

a) se poate aloca 1 (unu) credit de studii transferabil pentru 25 (douăzeci și cinci) ore de activitate didactică și de pregătire individuală;

b) durata unui program postuniversitar de educație permanentă, care vizează dobândirea competențelor aferente unui întreg standard ocupațional pentru educație și formare de nivel 6 — Cadrul național al calificărilor, nu poate fi mai mică de 15 (cincisprezece) credite de studii transferabile, respectiv 180 (o sută optzeci) de ore didactice.

(2) Planurile de învățământ ale programelor postuniversitare de educație permanentă trebuie să conțină ore de curs, seminar și activități practice/de laborator/de proiectare.

Art. 7. — (1) Instituțiile de învățământ acreditate, în calitate de furnizori de formare profesională pentru adulți, organizatoare de programe de studii postuniversitare de educație permanentă au obligația de a transmite Autorității Naționale pentru Calificări (ANC) toate informațiile referitoare la aceste programe de studii, pentru înscrierea în Registrul Național al Calificărilor din Învățământul Superior (RNCIS), respectiv în Registrul Național al Absolvenților (RNA), registre gestionate de ANC conform prevederilor legale în vigoare.

(2) Informațiile prevăzute la alin. (1), transmise către ANC, conțin cel puțin următoarele elemente:

a) denumirea programului;

b) tipul programului;

c) calificarea/profesia/ocupația aferentă conform programului/standardului ocupațional pentru educație și formare profesională;

d) competențele dobândite, după caz, și ocupațiile din piața muncii cărora li se adresează programul;

e) locul unde se desfășoară programul;

f) durata programului;

g) lista cursanților/absolvenților: nume, prenume, CNP/codul cursantului în registrul universității.

Art. 8. — Autoritatea Națională pentru Calificări, Direcția generală învățământ universitar, Agenția Română de Asigurare a Calității în Învățământul Superior și instituțiile de învățământ superior, în calitate de furnizori de formare profesională, au obligația de a pune în aplicare prevederile prezentului ordin.

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

p. Ministrul educației și cercetării științifice,

**Gigel Paraschiv,**

secretar de stat

MINISTERUL EDUCAȚIEI ȘI CERCETĂRII ȘTIINȚIFICE

## O R D I N

### pentru aprobarea Regulamentului privind regimul atestatelor de formare continuă a personalului didactic

În conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 26/2015 privind organizarea și funcționarea Ministerului Educației și Cercetării Științifice,  
în temeiul prevederilor art. 244 alin. (3) din Legea educației naționale nr. 1/2011, cu modificările și completările ulterioare,  
**ministrul educației și cercetării științifice** emite prezentul ordin.

Art. 1. — Se aprobă Regulamentul privind regimul atestatelor de formare continuă a personalului didactic, prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă Ordinul ministrului educației, cercetării, tineretului și sportului nr. 5.910/2010\*) privind aprobarea Metodologiei de gestionare și arhivare a „Certificatelor de competențe

profesionale ale personalului didactic” și a „Atestatelor de formare continuă a personalului didactic”.

Art. 3. — Direcția generală management și rețea școlară din cadrul Ministerului Educației și Cercetării Științifice, casele corpului didactic și furnizorii de programe de formare continuă acreditați vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 4. — Prezentul ordin intră în vigoare la 30 de zile de la publicarea în Monitorul Oficial al României, Partea I.

p. Ministrul educației și cercetării științifice,  
**Gigel Paraschiv,**  
secretar de stat

București, 14 octombrie 2015.  
Nr. 5.481.

\*) Ordinul ministrului educației, cercetării, tineretului și sportului nr. 5.910/2010 nu a fost publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

ANEXĂ

## R E G U L A M E N T

### privind regimul atestatelor de formare continuă a personalului didactic

#### CAPITOLUL I Dispoziții generale

Art. 1. — Prezentul regulament reglementează gestionarea, completarea și eliberarea atestatelor de formare continuă a personalului didactic la nivelul furnizorilor de programe de formare continuă acreditați, denumiți în continuare *furnizori*.

Art. 2. — Atestatele de formare continuă a personalului didactic, denumite în continuare *atestare*, se eliberează pentru beneficiarii programelor de formare continuă acreditate.

Art. 3. — (1) Atestatele sunt acte de studii cu regim special.

(2) Atestatele se tipăresc pe hârtie specială, sunt înseriate, numerotate și prevăzute cu elemente de siguranță.

Art. 4. — (1) Atestatele se eliberează însoțite de o anexă denumită „Fișa competențelor și a disciplinelor/temelor”, conform modelului aprobat prin ordin al ministrului educației și cercetării științifice.

(2) Atestatele se întocmesc numai în limba română, folosindu-se alfabetul latin.

Art. 5. — (1) Răspunderea pentru exactitatea datelor înscrise în atestate o poartă persoanele care le-au completat și persoanele care le-au semnat.

(2) Atestatele se gestionează de către o persoană desemnată în acest sens de către conducerea furnizorului.

Art. 6. — La sfârșitul fiecărui an școlar se întocmește un raport privind gestionarea, completarea și eliberarea atestatelor,

în două exemplare, la nivelul fiecărui furnizor, care se aprobă de conducerea acestuia și se arhivează cu termen permanent. Un exemplar al raportului se transmite Direcției generale management și rețea școlară din cadrul Ministerului Educației și Cercetării Științifice.

#### CAPITOLUL II

#### Gestionarea și completarea atestatelor

Art. 7. — (1) Atestatele sunt tipărite de către Compania Națională „Imprimeria Română” — S.A. și sunt achiziționate de către furnizori pe baza comenzilor avizate de Direcția generală management și rețea școlară din cadrul Ministerului Educației și Cercetării Științifice.

(2) Se pot comanda în limitele a maximum 5—10% atestate în plus, necesare întocmirii duplicatelor și pentru acoperirea numărului de atestate anulate din cauza greșelilor de completare.

Art. 8. — Atestatele sunt preluate în cadrul furnizorului, în baza unui proces-verbal de predare-primire încheiat între delegatul furnizorului și persoana cu atribuții în acest sens, completându-se în mod corespunzător registrul unic de evidență a atestatelor de formare continuă a personalului didactic, denumit în continuare *registru unic*.

Art. 9. — Furnizorul, pe baza documentelor de evaluare prevăzute la art. 35 din Metodologia de acreditare și evaluare periodică a furnizorilor de formare continuă și a programelor de

formare oferite de aceștia, aprobată prin Ordinul ministrului educației, cercetării, tineretului și sportului nr. 5.564/2011, cu modificările și completările ulterioare, eliberează cursantului care a parcurs programul de formare continuă atestatul, precum și fișa competențelor și a disciplinelor/temelor.

Art. 10. — (1) Evidența eliberării atestatelor se consemnează de către fiecare furnizor acreditat în registrul unic.

(2) Modelul registrului unic este stabilit de Direcția generală management și rețea școlară din cadrul Ministerului Educației și Cercetării Științifice.

(3) În prima parte a registrului unic sunt înscrise atestatele primite. A doua parte a registrului unic se referă la evidența nominală a atestatelor.

(4) Registrul unic, catalogul centralizator și registrul de procese-verbale referitoare la evaluarea finală a cursanților sunt documente cu regim special.

Art. 11. — (1) Atestatele se completează computerizat sau prin scriere de mână, cu pastă, tuș sau cerneală neagră, citeț și fără ștersături, răzuiri, acoperiri cu pasta corectoare, prescurtări sau adăugiri.

(2) Numele titularului, toate inițialele tatălui (mamei, în cazul în care tatăl este necunoscut) și prenumele titularului se scriu cu majuscule format de tipar, în ordinea înscrisă în certificatul de naștere.

(3) Atestatul și matca sa (cotorul) se completează identic, matca rămânând în arhiva furnizorului cu termen permanent.

(4) Atestatele se semnează de către conducerea furnizorului, cu stilou sau pix de culoare albastră sau neagră.

(5) Ștampila trebuie să se aplice în spațiul destinat pe atestat.

Art. 12. — Atestatele completate cu greșeli, ștersături, adăugiri, parțial deteriorate, se anulează scriindu-se cuvântul „ANULAT” pe toată diagonala atestatului, cu mențiune în registrul unic. În astfel de cazuri, conducerea furnizorului dispune anularea acestora și întocmirea altora corespunzătoare.

### CAPITOLUL III

#### Eliberarea atestatelor

Art. 13. — Eliberarea atestatelor se consemnează în registrul unic.

Art. 14. — (1) Atestatul se eliberează titularului, după verificarea datelor înscrise în atestat, pe baza prezentării documentului de identitate.

(2) Titularul semnează pentru primire în registrul unic.

(3) În situații bine motivate, când titularul nu se poate prezenta, atestatul poate fi eliberat împuternicitului acestuia, cu aprobarea conducerii furnizorului, pe bază de procură autenticată de notariat/consulat sau împuternicire avocațială în baza unui contract.

(4) Împuternicitul semnează pentru primire, în clar, în registrul unic.

(5) Pentru atestatele eliberate pe bază de procură notarială/consulară, la rubrica „mențiuni” din registrul unic se trec numele, prenumele, calitatea împuternicitului, datele de identitate și se semnează de către acesta.

(6) Atestatele completate și neridicate din cauza decesului titularului pot fi eliberate soțului/soției, precum și unui membru al familiei — ascendent sau descendent de gradul I și II — titularului decedat, în baza unei cereri aprobate de conducerea furnizorului, însoțită de copia certificatului de deces și de o declarație notarială, pe propria răspundere, privind motivele invocate pentru ridicarea atestatului.

Art. 15. — (1) Furnizorii sunt obligați să elibereze atestatele în termen de 60 de zile de la data susținerii evaluării finale de către titular.

(2) Titularii sunt obligați să își ridice atestatele în termen de cel mult 60 de zile de la data întocmirii acestora.

### CAPITOLUL IV

#### Solicitarea și eliberarea duplicatelor atestatelor

Art. 16. — În cazul pierderii, distrugerii, furtului atestatului, în baza unei cereri scrise a titularului, furnizorul eliberează un duplicat al acestuia, întocmit pe baza documentelor aflate în arhiva sa.

Art. 17. — (1) Cererea de eliberare a duplicatului este însoțită de următoarele acte, care se arhivează cu titlu permanent:

a) declarația notarială dată de titularul atestatului în care sunt cuprinse toate elementele necesare pentru identificare, împrejurările în care acesta a fost pierdut sau distrus, precum și alte precizări care să confirme dispariția sau distrugerea atestatului respectiv;

b) dovada publicării pierderii, distrugerii, furtului atestatului în Monitorul Oficial al României, Partea a III-a;

c) copia actului de identitate;

d) aprobarea scrisă a conducerii furnizorului pentru eliberarea duplicatului, în urma actelor depuse.

(2) Pentru publicarea pierderii/distrugerii/furtului unui atestat, titularul se adresează Monitorului Oficial al României, Partea a III-a, depunând un anunț care va cuprinde următoarele date: denumirea actului original, numele titularului, inițialele prenumelui tatălui/mamei și toate prenumele titularului, seria și numărul atestatului, numărul și data la care a fost înregistrat în evidențele furnizorului emitent, denumirea furnizorului emitent.

Art. 18. — (1) Duplicatul atestatului se întocmește pe un formular identic cu cel original emis la data absolvirii și se eliberează după procedura prevăzută pentru atestatele originale.

(2) În situația în care nu se mai găsesc formulare de același tip, se eliberează un duplicat redactat/tehno-redactat/scanat după modelul actului original, în care se înscriu datele existente în arhivă privind solicitantul. În această situație se aplică timbru fiscal, a cărui valoare este stabilită conform prevederilor Legii nr. 117/1999 privind taxele extrajudiciare de timbru, cu modificările și completările ulterioare.

(3) Pe duplicatele atestatelor se completează: numele și prenumele persoanei care a semnat atestatul inițial; în cazul în care nu este înscris în clar numele persoanei menționate mai înainte, se completează (ss) „indescifrabil”.

(4) Pe duplicatele atestatelor, într-un spațiu corespunzător, se face mențiunea: „duplicat tipizat” sau, după caz, „redactat”, „eliberat conform aprobării... — (denumirea furnizorului care a aprobat eliberarea duplicatului), nr.... din.... . Confirmăm autenticitatea datelor cuprinse în prezentul atestat”. Urmează numele și prenumele, în clar, ale conducătorului furnizorului.

(5) Se aplică ștampila furnizorului pe timbrul fiscal în condițiile alin. (2) și lângă numele și prenumele conducătorului furnizorului.

(6) Duplicatele atestatelor poartă, în partea de sus, seria și numărul actului original eliberat, data și numărul acordat de furnizor în registrul unic.

(7) Pe duplicat se înregistrează numărul și data eliberării, număr care se completează cu cerneală roșie în registrul unic.

(8) În registrul unic și pe matca atestatului original se înscriu, cu cerneală roșie, seria și numărul duplicatului eliberat.

Art. 19. — (1) Termenul pentru eliberarea duplicatului este de 30 de zile de la aprobarea cererii.

(2) Duplicatul se eliberează titularului/împuternicitului conform prevederilor art. 14.

Art. 20. — (1) Duplicatul unui atestat se eliberează, de regulă, o singură dată.

(2) Dacă duplicatul unui atestat a fost pierdut sau distrus complet în condiții de forță majoră, titularului i se poate elibera,

o singură dată, un alt duplicat, la cerere și pe baza aprobării acesteia, în condițiile prezentate mai sus și cu mențiunea că pe acesta se înscriu, suplimentar, seria și numărul duplicatului anterior, precum și data la care acesta a fost eliberat.

#### CAPITOLUL V Dispoziții finale

Art. 21. — Păstrarea formularelor atestatelor necompletate, a atestatelor completate și neridicate de titulari, a celor anulate, a registrelor unice, precum și a documentelor — împuterniciri speciale, delegații, procese-verbale etc. — pe baza cărora au fost primite/predate sau eliberate atestatele se face în dulapuri metalice, în condiții de securitate deplină, cu termen de păstrare permanent.

Art. 22. — La schimbarea conducerii furnizorului sau a persoanei desemnate cu gestionarea atestatelor, toate aceste tipizate, inclusiv documentele de evidență, se predau cu proces-verbal noului conducător al furnizorului și persoanei numite pentru a îndeplini sarcinile prevăzute de prezentul regulament, menționându-se, în mod obligatoriu, denumirea actelor aflate în gestiune, seria și numărul lor, împreună cu procesele-verbale de predare-primire anterioare.

Art. 23. — (1) În cazul dispariției unui formular de atestat, conducerea furnizorului întreprinde cercetări, încheie proces-verbal despre cele constatate, sesizează imediat Direcția generală management și rețea școlară din cadrul Ministerului Educației și Cercetării Științifice și, după caz, organele de urmărire penală.

(2) Formularele pentru atestatele care fac obiectul alin. (1) sunt declarate „nule” prin publicarea unui anunț de către

conducerea furnizorului în Monitorul Oficial al României, Partea a III-a.

(3) În cazul atestatelor anulate în temeiul unei hotărâri judecătorești definitive și irevocabile, se face mențiunea în registrul unic, precizându-se numărul și data hotărârii, precum și instanța care a pronunțat hotărârea.

Art. 24. — (1) În cazul retragerii acreditării unui furnizor sau încetării activității unui furnizor, acesta este obligat să predea unui alt furnizor acreditat, desemnat de Direcția generală management și rețea școlară din cadrul Ministerului Educației și Cercetării Științifice, pe bază de proces-verbal (încheiat în 3 exemplare, din care unul va fi predat la Direcția generală management și rețea școlară din cadrul Ministerului Educației și Cercetării Științifice), toate documentele privind evidența atestatelor eliberate, atestatele necompletate, cataloagele centralizatoare și registrul de procese-verbale referitoare la evaluarea finală a cursanților, având obligativitatea de a respecta prevederile legale de gestionare și arhivare a atestatelor și a documentelor prevăzute în prezentul regulament.

(2) Completarea și eliberarea duplicatelor în acest caz se adresează furnizorului care a preluat arhiva, cu respectarea prevederilor privind eliberarea duplicatelor.

(3) Duplicatelor atestatelor eliberate în aceste condiții poartă și mențiunea: „A fost eliberat de ....., care deține arhiva ..... (denumirea fostului furnizor).”

Art. 25. — Toate documentele privind evidența atestatelor se arhivează pe termen nelimitat și se păstrează în conformitate cu prevederile Legii Arhivelor Naționale nr. 16/1996, republicată.

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.

