



# MONITORUL OFICIAL

## AL

### ROMÂNIEI

Anul 193 (XXXVII) — Nr. 167

PARTEA I  
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Marți, 25 februarie 2025

#### SUMAR

<u>Nr.</u>		<u>Pagina</u>
<b>DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE</b>		
	Decizia nr. 472 din 15 octombrie 2024 referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 55 alin. (3) și (5) din Legea nr. 101/2016 privind remediile și căile de atac în materie de atribuire a contractelor de achiziție publică, a contractelor sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii, precum și pentru organizarea și funcționarea Consiliului Național de Soluționare a Contestațiilor ....	2–4
<b>HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI</b>		
84.	— Hotărâre privind modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 184/2018 pentru deschiderea punctului internațional de trecere a frontierei de stat româno-ucrainene pentru comunicație de pasageri și marfă în regim de bac și pietonal între localitățile Isaccea (România) și Orlivka (Ucraina), precum și a Biroului Vamal de Frontieră Isaccea, precum și completarea anexei nr. 1 la Normele metodologice de aplicare a Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 105/2001 privind frontiera de stat a României, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 445/2002 .....	5–7
<b>ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE</b>		
52.	— Ordin al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale privind aprobarea măsurilor de reglementare a efortului de pescuit și a cotelor de pescuit alocate anual, pe specii și zone .....	8–14
333.	— Ordin al ministrului investițiilor și proiectelor europene privind stabilirea procedurii de efectuare a plății sumelor prevăzute prin hotărâri judecătorești având ca obiect acordarea unor drepturi de natură salarială stabilite în favoarea personalului din cadrul aparatului propriu al Ministerului Investițiilor și Proiectelor Europene, devenite executorii în perioada 1 ianuarie 2025-31 decembrie 2025 .....	15
484.	— Ordin al ministrului sănătății privind modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății nr. 444/2019 pentru aprobarea Normelor privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice .....	16–32

**DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE****CURTEA CONSTITUȚIONALĂ****DECIZIA Nr. 472**

din 15 octombrie 2024

**referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 55 alin. (3) și (5) din Legea nr. 101/2016 privind remediile și căile de atac în materie de atribuire a contractelor de achiziție publică, a contractelor sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii, precum și pentru organizarea și funcționarea Consiliului Național de Soluționare a Contestațiilor**

Marian Enache	— președinte
Mihaela Ciochină	— judecător
Cristian Deliorga	— judecător
Dimitrie-Bogdan Licu	— judecător
Gheorghe Stan	— judecător
Livia Doina Stanciu	— judecător
Elena-Simina Tănăsescu	— judecător
Varga Attila	— judecător
Ingrid-Alina Tudora	— magistrat-asistent

Cu participarea reprezentantului Ministerului Public, procuror Ioan-Sorin-Daniel Chiriazii.

1. Pe rol se află soluționarea excepției de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 55 alin. (3) și (5) din Legea nr. 101/2016 privind remediile și căile de atac în materie de atribuire a contractelor de achiziție publică, a contractelor sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii, precum și pentru organizarea și funcționarea Consiliului Național de Soluționare a Contestațiilor, excepție ridicată de Societatea GP Săgeata PROD — S.R.L. din Bihor în Dosarul nr. 860/111/2019<sup>9</sup> al Curții de Apel Oradea — Secția a II-a civilă, de contencios administrativ și fiscal. Excepția formează obiectul Dosarului Curții Constituționale nr. 348D/2020.

2. La apelul nominal lipsesc părțile. Procedura de înștiințare este legal îndeplinită.

3. Magistratul-asistent referă asupra cauzei și arată că Societatea GP Săgeata PROD — S.R.L. din Bihor a depus o cerere prin care solicită judecarea cauzei în lipsă, în conformitate cu dispozițiile art. 223 alin. (3) din Codul de procedură civilă.

4. Cauza fiind în stare de judecată, președintele Curții acordă cuvântul reprezentantului Ministerului Public, care pune concluzii de respingere, ca inadmisibilă, a excepției de neconstituționalitate, întrucât criticile formulate vizează contradicția dintre texte de lege diferite.

**CURTEA,**

având în vedere actele și lucrările dosarului, reține următoarele:

5. Prin Încheierea din 20 februarie 2020, pronunțată în Dosarul nr. 860/111/2019<sup>9</sup>, **Curtea de Apel Oradea — Secția a II-a civilă, de contencios administrativ și fiscal a sesizat Curtea Constituțională cu excepția de neconstituționalitate a prevederilor art. 55 alin. (3) și (5) din Legea nr. 101/2016 privind remediile și căile de atac în materie de atribuire a contractelor de achiziție publică, a contractelor sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii, precum și pentru organizarea și funcționarea Consiliului Național de Soluționare a Contestațiilor.** Excepția de neconstituționalitate a fost ridicată de Societatea GP Săgeata PROD — S.R.L. din Bihor într-o cauză având ca obiect pretenții.

6. În motivarea excepției de neconstituționalitate, autoarea acesteia susține, în esență, că dispozițiile art. 55

alin. (3) și (5) din Legea nr. 101/2016 sunt neconstituționale, întrucât se creează o situație discriminatorie în raport cu cei aflați în ipoteza prevăzută la art. 53 alin. (11) din același act normativ, în ceea ce privește competența materială a instanței desemnate să soluționeze calea de atac, precum și în ceea ce privește numărul căilor de atac reglementate. Arată, astfel, că dispozițiile art. 55 alin. (3) și (5) din Legea nr. 101/2016 sunt neconstituționale, în măsura în care se referă la cererile și procesele vizate de art. 53 alin. (11) din aceeași lege, alineat introdus prin Legea nr. 212/2018 pentru modificarea și completarea Legii contenciosului administrativ nr. 554/2004 și a altor acte normative, potrivit căruia procesele și cererile care decurg din executarea contractelor administrative se soluționează în primă instanță, de urgență și cu precădere, de către instanța civilă de drept comun în circumscripția căreia se află sediul autorității contractante. Apreciază că aplicarea art. 55 alin. (3) și (5) din Legea nr. 101/2016 cu privire la procesele și cererile care decurg din executarea contractelor administrative contravine art. 21 și art. 1 alin. (3) și (5) din Constituție, întrucât anulează caracterul previzibil al art. 53 alin. (11) din Legea nr. 101/2016, deoarece așteptarea legitimă a justițiabilului ca soluția pronunțată în prima instanță să urmeze calea de atac de drept comun este înlăturată în mod nejustificat, iar instanțele judecătorești pronunță soluții contradictorii cu privire la calea de atac aplicabilă, tocmai prin prisma neclarității dispozițiilor legale criticate și a lipsei corelării corespunzătoare a acestora.

7. În acest sens, arată că, în jurisprudența sa, Curtea Constituțională a sancționat caracterul lacunar și confuz al legilor, susceptibil să creeze abuzuri în activitatea de punere în aplicare a acestora, și face referire la Decizia nr. 637 din 13 octombrie 2015, Decizia nr. 582 din 20 iulie 2016 sau Decizia nr. 1 din 10 ianuarie 2014. Totodată, menționează că importanța caracterului previzibil al normelor juridice a fost tratată inclusiv de Curtea Europeană a Drepturilor Omului, în acest sens fiind, spre exemplu, Cauza *Păduraru contra României* sau Cauza *Rotaru contra României*.

8. **Curtea de Apel Oradea — Secția a II-a civilă, de contencios administrativ și fiscal** apreciază că excepția de neconstituționalitate este neîntemeiată, având în vedere că, potrivit art. 126 alin. (2) din Constituție, stabilirea competenței instanțelor judecătorești și procedura de judecată sunt atributul exclusiv al legiuitorului.

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

10. **Guvernul** apreciază că excepția de neconstituționalitate este neîntemeiată. În esență, arată că reglementarea criticată este conformă cu Legea fundamentală, deoarece art. 126 alin. (2) statuează că justiția se realizează prin instanțele judecătorești, a căror competență este stabilită numai prin lege,

legiuitorului fiind singurul abilitat să reglementeze competența instanțelor judecătorești și procedura de judecată, fără alte restricții decât cele rezultate din celelalte norme din Constituție sau alte acte normative internaționale. Așadar, stabilirea regulilor de desfășurare a procesului în fața instanțelor judecătorești este de competența exclusivă a legiuitorului, care poate institui, în considerarea unor situații deosebite, reguli speciale de procedură. Precizează, totodată, că art. 124 din Constituție, referitor la înfăptuirea justiției, nu este incident în cauză.

11. **Președinții celor două Camere ale Parlamentului și Avocatul Poporului** nu au comunicat punctele lor de vedere asupra excepției de neconstituționalitate.

#### CURTEA,

examinând încheierea de sesizare, punctul de vedere al Guvernului, raportul întocmit de judecătorul-raportor, concluziile procurorului, dispozițiile legale criticate, raportate la prevederile Constituției, precum și Legea nr. 47/1992, reține următoarele:

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

13. **Obiectul excepției de neconstituționalitate** îl constituie dispozițiile art. 55 alin. (3) și (5) din Legea nr. 101/2016 privind remediile și căile de atac în materie de atribuire a contractelor de achiziție publică, a contractelor sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii, precum și pentru organizarea și funcționarea Consiliului Național de Soluționare a Contestațiilor, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 393 din 23 mai 2016, cu modificările și completările ulterioare, cu următorul cuprins normativ:

— Art. 55: „(3) *Hotărârea poate fi atacată cu recurs, în termen de 10 zile de la comunicare, la secția contencios administrativ și fiscal a curții de apel, care judecă în complet specializat în achiziții publice. Recursul este soluționat de urgență și cu precădere, într-un termen ce nu va depăși 30 de zile de la data sesizării legale a instanței. (...)*

(5) *În cazul admiterii recursului, instanța de recurs rejudecă, în toate cazurile, litigiul în fond.*”

14. În opinia autoarei excepției de neconstituționalitate, aceste dispoziții contravin normelor constituționale ale art. 1 alin. (3) privind caracterul statului de drept și alin. (5) în componenta referitoare la calitatea legii, art. 16 alin. (1) și (2) care consacră egalitatea în drepturi, art. 21 alin. (1), (2) și (3) privind accesul liber la justiție și celor ale art. 124 alin. (2), potrivit cărora „*Justiția este unică, imparțială și egală pentru toți*”.

15. Examinând excepția de neconstituționalitate, Curtea reține că soluția legislativă criticată a mai constituit obiect al controlului de constituționalitate, din perspectiva unor critici similare, în acest sens fiind, spre exemplu, Decizia nr. 482 din 17 septembrie 2019, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 345 din 29 aprilie 2020, și Decizia nr. 841 din 9 decembrie 2021, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 529 din 30 mai 2022, prin care a apreciat că aceasta este conformă Legii fundamentale.

16. Prin prisma criticilor formulate în speță, din perspectiva neconstituționalității reglementării criticate sub aspectul competenței materiale a instanței desemnate să soluționeze calea de atac, precum și sub aspectul numărului căilor de atac reglementate, în ceea ce privește dispozițiile art. 55 alin. (3) din Legea nr. 101/2016, prin Decizia nr. 482 din 17 septembrie 2019, paragrafele 23-28, Curtea a subliniat că accesul liber la justiție, prevăzut de art. 21 din Constituție, presupune accesul la mijloacele procedurale prin care justiția se înfăptuiește, iar regulile de desfășurare a procesului în fața instanțelor judecătorești sunt de competența exclusivă a legiuitorului, așa cum rezultă din prevederile art. 126 alin. (2) și art. 129 din Constituție.

17. Astfel, Curtea a reținut că accesul liber la justiție presupune posibilitatea neîngrădită a celor interesați de a utiliza aceste proceduri, în formele și în modalitățile instituite de lege, dar cu respectarea regulii consacrate de dispozițiile art. 21 alin. (2) din Constituție, potrivit cărora nicio lege nu poate îngradi accesul la justiție, ceea ce înseamnă că legiuitorul nu poate exclude de la exercițiul drepturilor procesuale pe care le-a instituit nicio categorie sau niciun grup social. Aceasta nu înseamnă însă că accesul liber la justiție presupune să fie asigurat accesul la toate structurile judecătorești și la toate căile de atac prevăzute de lege, deoarece competența și procedura de judecată sunt stabilite de legiuitor, iar acesta, asigurând posibilitatea de a ajunge în fața instanțelor judecătorești în condiții de egalitate, poate stabili reguli deosebite.

18. Curtea a constatat că dispozițiile art. 55 alin. (3) din Legea nr. 101/2016 sunt constituționale, întrucât acestea sunt norme care stabilesc o procedură specială, derogatorie, privind termenele de judecată și modalitatea administrării probelor în cazul judecării cererilor referitoare la contractele de achiziție publică. Modalitatea în care au fost reglementate aceste dispoziții este o opțiune a legiuitorului, care a avut în vedere instituirea unei proceduri simple și urgente, adaptată raporturilor din materia contractelor de achiziție publică. Regulile de procedură prevăzute de aceste dispoziții se aplică în mod echitabil atât autorității contractante, cât și operatorului economic vizat de ipoteza normei, fără a fi favorizată o categorie sau alta (a se vedea, *mutatis mutandis*, Decizia nr. 34 din 18 ianuarie 2011, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 199 din 22 martie 2011).

19. Curtea a reținut că soluția legislativă criticată ține cont de faptul că subiectele de drept implicate în această categorie de litigii sunt profesioniști. Cu alte cuvinte, procedura contractelor de achiziție publică presupune etape prealabile în care părțile implicate pot solicita și primi clarificări înainte de a se ajunge în fața instanței judecătorești. Așadar, acestea cunosc deja care sunt aspectele divergente, fapt care se concretizează, de obicei, în documentația depusă la dosarul cauzei ce urmează să fie soluționat de instanța judecătorească. Mai mult decât atât, finalitatea acestor proceduri de achiziție este, de multe ori, strâns legată și de anualitatea și execuția bugetară, de alocarea unor fonduri atât din bugetul național, cât și din fondurile Uniunii Europene. Or, eventualele încălcări ale termenelor stabilite prin contractele de finanțare produc consecințe ce pot fi sancționate de autoritățile competente prin rezilierea contractelor de finanțare, aplicarea unor corecții financiare sau chiar suspendarea sau respingerea parțială sau totală la plată a cererilor pentru asemenea fonduri, fie că este vorba despre operațiuni anuale sau despre operațiuni multianuale. Toate aceste aspecte concură la realizarea cu transparență a procedurilor, desfășurarea cu celeritate a proceselor în materia achizițiilor publice, în scopul evitării tergiversării și pentru realizarea scopului pentru care a fost adoptat cadrul legislativ respectiv. Totodată, prevederile legale criticate au drept scop antrenarea și responsabilizarea tuturor celor care au un interes în finalitatea procedurilor de achiziție publică, cu precădere a participanților la procedură — autoritate contractantă, operatorii economici interesați să participe la procedura de atribuire, respectiv, după caz, operatorii economici participanți la procedura de atribuire. De asemenea, instanța judecătorească trebuie să concure la celeritatea procedurii, astfel încât procesele să nu se prelungească excesiv.

20. În același timp, Curtea a subliniat că trebuie ținut cont de faptul că, potrivit art. 55 alin. (3) din Legea nr. 101/2016, secția de contencios administrativ și fiscal a curții de apel care soluționează recursul judecă în complet specializat în achiziții publice. Așadar, legiuitorul a avut în vedere specificul litigiilor din materia achizițiilor publice, impunând soluționarea lor de către

instanțe specializate. Mai mult decât atât, potrivit art. 55 alin. (1) din aceeași lege, în cazuri justificate, dacă instanța de judecată nu ia hotărârea de îndată, poate dispune amânarea pronunțării pentru un termen de 5 zile.

21. De asemenea, prin Decizia nr. 841 din 9 decembrie 2021, mai sus menționată, paragrafele 15 și 16, Curtea a reținut că, prin conținutul său normativ, art. 55 alin. (5) din Legea nr. 101/2016 reprezintă o normă specială de procedură, adoptată de legiuitor în considerarea caracterului urgent al cauzelor din materia achizițiilor publice, acesta fiind în drept să stabilească regulile de procedură cu aplicabilitate generală, dar și unele reguli speciale, derogatorii, în considerarea unor situații deosebite, fără ca acestea să poată fi contrare accesului liber la justiție, dreptului la apărare sau dispozițiilor fundamentale referitoare la statul de drept. În acest sens sunt și dispozițiile criticate din Legea nr. 101/2016, prin care se reglementează soluționarea contestațiilor privind atribuirea contractelor de achiziție publică, a contractelor de concesiune de lucrări publice și a contractelor de concesiune de servicii, stabilind obligațiile judecătorului, termenul de depunere a întâmpinării și a răspunsului la aceasta și la cererea reconvențională, precum și stabilirea primului termen de judecată și a celor ulterioare, fără a aduce atingere dreptului la un proces echitabil și la soluționarea cauzelor într-un termen rezonabil.

22. Această soluție este în concordanță și cu jurisprudența Curții Europene a Drepturilor Omului referitoare la respectarea principiului celerității procedurilor judiciare. Curtea Europeană a Drepturilor Omului a arătat că, prin impunerea respectării unui termen rezonabil, Convenția pentru apărarea drepturilor omului și a libertăților fundamentale subliniază importanța faptului că justiția trebuie să fie administrată fără întârzieri de natură a-i compromite eficacitatea și credibilitatea (Hotărârea din 27 octombrie 1994, pronunțată în Cauza *Katte Klitsche de la Grange împotriva Italiei*, paragraful 61), statul fiind responsabil pentru activitatea ansamblului serviciilor sale, nu numai pentru aceea a organelor judiciare (Hotărârea din 23 octombrie 1990, pronunțată în Cauza *Moreira de Azevedo împotriva Portugaliei*, paragraful 73).

23. Totodată, prin Decizia nr. 841 din 9 decembrie 2021, paragrafele 19 și 21, Curtea Constituțională a constatat că în practica instanțelor de judecată (curților de apel) s-a reținut că dispozițiile art. 55 alin. (5) din Legea nr. 101/2016 sunt norme speciale de procedură, care justifică reglementarea criticată tocmai prin prisma interesului superior al celerității în litigiile de achiziții publice. S-a subliniat, de asemenea, că în fața instanței de judecată, litigiile privind drepturile și obligațiile contractate în

cadru procedurilor de atribuire se soluționează de urgență și cu precădere. Potrivit dispozițiilor criticate, în cazul admiterii recursului, instanța de recurs rejudecă, în toate cazurile, litigiul în fond, iar problema care suscită interes din partea autoarei excepției este aceea care derivă din folosirea de către legiuitor a sintagmei „*rejudecă, în toate cazurile, litigiul în fond*”.

24. Referitor la această problemă de drept, așa cum s-a reținut în Decizia nr. 40 din 18 mai 2020, pronunțată de Înalta Curte de Casație și Justiție — Completul pentru dezlegarea unor chestiuni de drept, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 683 din 31 iulie 2020, din perspectiva Legii nr. 101/2016, dreptul comun în materie îl constituie Legea contenciosului administrativ nr. 554/2004, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1.154 din 7 decembrie 2004, și nu normele din Codul de procedură civilă, astfel încât, în acord cu prevederile art. 20 alin. (3) din Legea nr. 554/2004, recursul are, prin excepție de la normele de drept comun reglementate de Codul de procedură civilă, caracter devolutiv. Astfel, art. 20 alin. (3) din Legea nr. 554/2004, modificat prin Legea nr. 76/2012, prevede că, „în cazul admiterii recursului, instanța de recurs, casând sentința, va rejudeca litigiul în fond. Când hotărârea primei instanțe a fost pronunțată fără a se judeca fondul ori dacă judecata s-a făcut în lipsa părții care a fost nelegal citată atât la administrarea probelor, cât și la dezbateră fondului, cauza se va trimite, o singură dată, la această instanță. În cazul în care judecata în primă instanță s-a făcut în lipsa părții care a fost nelegal citată la administrarea probelor, dar a fost legal citată la dezbateră fondului, instanța de recurs, casând sentința, va rejudeca litigiul în fond.” Așadar, în materia soluționării recursului formulat în condițiile Legii nr. 101/2016, sintagma „*rejudecă, în toate cazurile*” cuprinsă în textul art. 55 alin. (5) din lege conduce la concluzia că, spre deosebire de norma cu caracter general prevăzută de art. 20 alin. (3) din Legea nr. 554/2004, norma specială prevăzută de art. 55 alin. (5) din Legea nr. 101/2016 conferă posibilitatea ca instanța de recurs, în cazul admiterii recursului, să rejudece litigiul în fond și atunci când instanța de fond a soluționat litigiul fără a se judeca fondul ori dacă judecata s-a făcut în lipsa părții care a fost nelegal citată, atât la administrarea probelor, cât și la dezbateră fondului.

25. Din perspectiva celor mai sus menționate, Curtea apreciază că nu pot fi reținute criticile formulate și, întrucât nu au intervenit elemente noi, de natură să justifice reconsiderarea jurisprudenței în materie a Curții Constituționale, soluția și considerentele deciziilor amintite își păstrează valabilitatea și în prezenta cauză.

26. Pentru considerentele expuse mai sus, în temeiul art. 146 lit. d) și al art. 147 alin. (4) din Constituție, precum și al art. 1-3, al art. 11 alin. (1) lit. A.d) și al art. 29 din Legea nr. 47/1992, cu unanimitate de voturi,

## CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

În numele legii

DECIDE:

Respinge, ca neîntemeiată, excepția de neconstituționalitate ridicată de Societatea GP Săgeata PROD — S.R.L. din Bihor în Dosarul nr. 860/111/2019<sup>\*</sup> al Curții de Apel Oradea — Secția a II-a civilă, de contencios administrativ și fiscal și constată că dispozițiile art. 55 alin. (3) și (5) din Legea nr. 101/2016 privind remediile și căile de atac în materie de atribuire a contractelor de achiziție publică, a contractelor sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii, precum și pentru organizarea și funcționarea Consiliului Național de Soluționare a Contestațiilor sunt constituționale în raport cu criticile formulate.

Definitivă și general obligatorie.

Decizia se comunică Curții de Apel Oradea — Secția a II-a civilă, de contencios administrativ și fiscal și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Pronunțată în ședința din data de 15 octombrie 2024.

PREȘEDINTELE CURȚII CONSTITUȚIONALE

**MARIAN ENACHE**

Magistrat-asistent,  
**Ingrid-Alina Tudora**

# HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

## GUVERNUL ROMÂNIEI

### HOTĂRÂRE

**privind modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 184/2018 pentru deschiderea punctului internațional de trecere a frontierei de stat româno-ucrainene pentru comunicație de pasageri și marfă în regim de bac și pietonal între localitățile Isaccea (România) și Orlivka (Ucraina), precum și a Biroului Vamal de Frontieră Isaccea, precum și completarea anexei nr. 1 la Normele metodologice de aplicare a Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 105/2001 privind frontiera de stat a României, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 445/2002**

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, și al art. 9 alin. (1) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 105/2001 privind frontiera de stat a României, aprobată cu modificări prin Legea nr. 243/2002, cu modificările și completările ulterioare,

**Guvernul României** adoptă prezenta hotărâre.

**Art. I.** — Hotărârea Guvernului nr. 184/2018 pentru deschiderea punctului internațional de trecere a frontierei de stat româno-ucrainene pentru comunicație de pasageri și marfă în regim de bac și pietonal între localitățile Isaccea (România) și Orlivka (Ucraina), precum și a Biroului Vamal de Frontieră Isaccea, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 320 din 11 aprilie 2018, cu modificările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

**1. Titlul se modifică și va avea următorul cuprins:**

#### **„HOTĂRÂRE**

**pentru deschiderea punctului internațional de trecere a frontierei de stat Isaccea în regim portuar și rutier — bac, precum și a Biroului Vamal de Frontieră Isaccea”**

**2. La articolul 1, după alineatul (1) se introduce un nou alineat, alin. (11), cu următorul cuprins:**

„(11) Se aprobă deschiderea punctului internațional de trecere a frontierei de stat cu regim portuar din portul Isaccea.”

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

„(3) Punctul de trecere a frontierei și biroul vamal prevăzute la alin. (1) și (11) vor avea regim de funcționare permanent.”

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

„(2) Spațiile, utilate corespunzător, pentru desfășurarea activității de control la punctul internațional de trecere a frontierei de stat Isaccea, conform anexelor nr. 1 și 2, se asigură cu titlu gratuit de către administratorul punctului de trecere a frontierei, conform legii.”

**5. Articolul 3 se modifică și va avea următorul cuprins:**

„Art. 3. — Cheltuielile pentru dotări, alte amenajări specifice, precum și cele de personal se suportă de fiecare instituție care desfășoară activități în punctul internațional de trecere a frontierei de stat Isaccea, cu încadrarea în prevederile bugetare anuale aprobate, potrivit legii.”

**6. La anexa nr. 1, capitolul I, punctul 1, literele a) și b) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) două pontoane specializate pentru acostare navă (bac);

b) patru ancastramente, câte unul pentru ape mari și unul pentru ape mici, aferente fiecărui ponton;”

**7. La anexa nr. 1, capitolul I, punctul 2 se modifică și va avea următorul cuprins:**

„2. Infrastructură rutieră: drumuri și platforme

a) Accesul în incinta punctului de trecere a frontierei în regim rutier (bac) se va face prin 3 zone distincte:

- (i) zonă de acces pentru ieșire din/intrare în România, prin racordarea la drumul public existent la limita amplasamentului;
- (ii) zonă de acces pentru ieșire din România/intrare în Ucraina, exclusiv pentru îmbarcarea autovehiculelor pe bacuri prin punctul de acostare amenajat pe cheul existent, în incinta obiectivului de investiție;
- (iii) zonă de acces pentru intrare în România, exclusiv pentru debarcarea autovehiculelor de pe bacuri prin punctul de acostare amenajat pe cheul existent, în incinta obiectivului de investiție.

b) Intrarea/ieșirea în/din România prin punctul de trecere a frontierei în regim portuar se va face prin drumul perimetral situat între digul de apărare și limita amplasamentului punctului de trecere a frontierei în regim rutier (bac), prin racordarea la drumul public existent.

c) Fluxurile rutiere vor fi separate după cum urmează:

- (i) gard de separare a traficului de marfă de traficul de pasageri;
- (ii) gard de separare pentru asigurarea traficului pe artera pietonală;
- (iii) gard de separare a fluxurilor de intrare/ieșire;
- (iv) sistem semaforizat cu bariere.

d) Pe sensul de intrare vor fi amplasate 4 cabine de control vamal (cabină dublă) și pe sensul de ieșire vor fi amplasate 4 cabine de control (cabină dublă).

e) Fluxul de trafic dinspre România spre Ucraina se va derula printr-un drum cu două benzi, de la intrarea prin punctul de racordare cu drumul public existent până la zona de control pentru autovehicule; în zona de control drumul se desparte în două benzi de control pentru autovehicule:

- (i) fluxul de trafic cu autocamioane se va relua prin accesul din parcare. În cazul în care este necesară staționarea autovehiculelor au fost amenajate două zone de parcare, înaintea zonelor de control autovehicule și autocamioane;

- (ii) parcare pentru 9 autocamioane, pe partea dreaptă a drumului public; accesul se face printr-un drum cu două benzi, separate de fluxul spre punctul de control;
- (iii) parcare pentru 8 autocamioane, pe partea stângă a drumului public; accesul din parcare spre zona de control se va face traversând drumul public existent, această parcare va fi folosită în cazul vârfurilor de trafic;
- (iv) după zona de control se va circula pe o platformă betonată, spre unul dintre cele două puncte de îmbarcare.

f) Fluxul de trafic dinspre Ucraina spre România se va derula pe platforma de debarcare:

- (i) fluxul pentru autoturisme și autobuze este separat de fluxul autocamioanelor;
- (ii) accesul autoturismelor și autobuzelor la cabinetele de control se face pe 3 benzi, iar pentru autocamioane accesul se face din parcare pe 2 benzi.

g) În cazul în care este necesară staționarea vehiculelor a fost amenajată o zonă de parcare pentru 15 autocamioane, pe sensul de intrare în țară, înaintea zonelor de control.

h) Zonă de control amănunțit pe sensul de intrare în România, pe care sunt amplasate scanerele și hala Autorității Vamale Române.

i) Zonă de control amănunțit pe sensul de intrare în România, prevăzută cu rampă, pasarelă metalică/cameră de supraveghere tip fisheye pentru vizualizarea părții superioare a autocamioanelor.”

**8. La anexa nr. 1 capitolul I punctul 3, litera i) se abrogă.**

**9. La anexa nr. 1 capitolul I, punctul 8 se modifică și va avea următorul cuprins:**

„8. Sală de așteptare — corp de clădire ce va avea funcțiune de sală de așteptare pentru pasagerii autovehiculelor și autocarelor, precum și 2 grupuri sanitare”.

**10. La anexa nr. 1 capitolul I punctul 9, litera a) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„a) 8 cabine duble de control.”

**11. La anexa nr. 1 capitolul I, după punctul 11 se introduce un nou punct, pct. 12, cu următorul cuprins:**

„12. Spații destinate pentru comisionari în vamă”.

**12. La anexa nr. 1, după capitolul V se introduce un nou capitol, cap. V1, cu următorul cuprins:**

**„V1. Spații și dotări suplimentare necesare poliției de frontieră:**

- a) 5 cabine de control pe sensul de intrare în țară, prevăzute cu copertine;
- b) 1 cameră tehnică;
- c) 1 magazie pentru camera de corpuri delictive;
- d) 2 încăperi pentru efectuarea controlului în liniile I și a II-a, amplasate în perimetrul punctului de trecere a frontierei cu regim portuar;
- e) 8 stații de lucru și 7 UPS, dintre care 1 stație cu acces la internet;
- f) 1 imprimantă;
- g) 7 ștampile de trafic, dintre care 2 ștampile pentru punctul de trecere a frontierei cu regim portuar;
- h) 6 dispozitive avansate de examinare a documentelor;
- i) 6 lanterne;
- j) 6 cititoare de amprente;
- k) 1 comparator videospectral;

l) 6 stații radio portabile;

m) 7 cititoare optice fixe pentru documente;

n) 2 detectoare CO<sub>2</sub>;

o) 1 detector de persoane după bătăile inimii;

p) 6 detectoare de radiații;

q) 6 posturi telefonice;

r) 2 echipamente de protecție (căști, centuri, mănuși, ochelari de protecție etc.), 1 trusă cu chei pentru control, 1 mașină de găurit și înșurubat;

s) 7 birouri de lucru;

ș) 7 fișete de documente;

t) 6 cuiere tip pom.”

**13. La anexa nr. 1 capitolul VI, după punctul 1 se introduce un nou punct, pct. 2, cu următorul cuprins:**

„2. Personalul poliției de frontieră se suplimentează prin redistribuire de la nivelul acesteia astfel:

a) 24 de funcții de agent de poliție;

b) 3 funcții de ofițer de poliție.”

**14. La anexa nr. 1 capitolul VII, punctul 11 se modifică și va avea următorul cuprins:**

„11. Serviciile de curățenie și salubritate în incinta biroului vamal de frontieră”.

**15. La anexa nr. 1, după capitolul VII se introduc trei noi capitole, capitolele VII<sup>1</sup>-VII<sup>3</sup>, cu următorul cuprins:**

**„VII<sup>1</sup>. Spații și dotări suplimentare necesare biroului vamal de frontieră pentru punctul de trecere a frontierei:**

a) 6 tonete de lucru dotate cu mobilier și aer condiționat și conectate la sistemul informatic;

b) 1 sală de ședințe dotată cu aer condiționat și mobilier adecvat;

c) 12 stații de lucru, fiecare formată din computer, tastatură, mouse și UPS;

d) 12 birouri — mobilier;

e) 12 scaune ergonomice de birou;

f) 6 cuiere;

g) 12 corpuri de mobile cub prevăzute cu sertare;

h) 10 fișete metalice;

i) 1 scanner autoturisme;

j) 1 scanner autocamioane/containere;

k) 1 compartiment depozitare frigorific;

l) 3 magazine: magazie de bunuri reținute, magazie de bunuri intrate în proprietatea privată a statului, magazie de bunuri confiscate;

m) 1 cameră securizată;

n) 1 seif;

o) facilități toalete și duș pentru personalul vamal;

p) facilități cazare minimum 4 locuri prevăzute cu toalete și duș, necesare pentru vreme nefavorabilă;

q) 1 cameră dotată cu vestiare pentru personalul vamal;

r) 1 microbuz pentru transport de persoane 8+1 locuri;

s) 1 microbuz pentru transport de marfă;

ș) 1 autoturism pentru șef birou vamal și personal administrativ;

t) 1 autoturism supraveghere;

ț) 20 de rafturi metalice pentru depozitarea arhivei biroului vamal;

u) 10 bucăți flexure;

v) 4 truse de control antidrog;

w) 1 aparat de detecție droguri și explozibil;

x) 1 aparat de identificare izotopi radioactivi;

y) 1 combină frigorifică/frigider.

**VII<sup>2</sup>. Servicii asigurate de administratorul punctului de trecere a frontierei:**

a) de curățenie și salubritate pe întreg amplasamentul punctului de trecere a frontierei, cu excepția birourilor puse la dispoziția autorităților publice cu atribuții de control la trecerea frontierei de stat;

b) de punere în funcțiune și întreținere a instalațiilor de termoficare, electrice și sanitare;

c) de mentenanță a sistemelor informatice și a sistemelor de supraveghere/semnalizare.

**VII<sup>3</sup>. Cheltuieli pentru dotări**

1. Cheltuielile pentru dotările necesare poliției de frontieră pentru punctul de trecere a frontierei — echipamente tehnice și IT prevăzute la cap. V pct. 1 lit. b)-k) și m)-o), pct. 2 lit. a)-d) și f)-m), pct. 3 lit. a)-e), pct. 4 lit. a), b) și d), pct. 5 lit. a) și b), precum și cele prevăzute la pct. 6 se suportă de Poliția de Frontieră Română, potrivit dispozițiilor art. 3 din hotărâre.

2. Cheltuielile pentru dotările suplimentare necesare poliției de frontieră prevăzute la cap. V<sup>1</sup> lit. b), lit. e)-t) se suportă de Poliția de Frontieră Română, potrivit dispozițiilor art. 3 din hotărâre.

3. Cheltuielile pentru dotările necesare biroului vamal de frontieră pentru punctul de trecere a frontierei — echipamente tehnice și IT prevăzute la cap. VII pct. 2 lit. b)-d), pct. 3-11 se suportă de Autoritatea Vamală Română, potrivit dispozițiilor art. 3 din hotărâre.

4. Cheltuielile pentru dotările suplimentare necesare biroului vamal de frontieră pentru punctul de trecere a frontierei — echipamente tehnice și IT prevăzute la cap. VII<sup>1</sup> lit. b)-y) se suportă de Autoritatea Vamală Română, potrivit dispozițiilor art. 3 din hotărâre.”

**16. La anexa nr. 2 punctul 1, litera c) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„c) 2 sisteme de cântărire, unul pe sensul de intrare și unul pe sensul de ieșire, cu amenajările aferente: afișaj exterior, semnalizare sonoră și luminoasă, cameră video, barieră acces auto;”.

**17. La anexa nr. 2 punctul 1, litera f) se abrogă.****18. La anexa nr. 2, după punctul 4 se introduce un nou punct, pct. 4<sup>1</sup>, cu următorul cuprins:****„4<sup>1</sup>. Dotări suplimentare:**

a) 2 containere pe sensul de intrare prevăzute cu copertină, racordate la rețeaua electrică, dotate cu sistem de climatizare și încălzire;

b) 2 panouri electronice cu mesaje variabile;

c) 1 birou în clădirea administrativă principală;

d) 1 cameră dotată cu vestiare pentru personal;

e) 1 magazie (arhivă) dotată cu rafturi metalice pentru depozitarea arhivei;

f) facilități toalete;

g) mobilier;

h) tehnică de calcul.”

**19. La anexa nr. 2, după punctul 5 se introduce un nou punct, pct. 6, cu următorul cuprins:****„6. Cheltuieli pentru dotări:**

Sumele pentru dotările necesare prevăzute la pct. 1 lit. c) și e), pct. 2 lit. a)-e), pct. 3 lit. a)-e), pct. 4, pct. 4<sup>1</sup>) lit. d), e), g) și h) se suportă de către Compania Națională de Administrare a Infrastructurii Rutiere cu respectarea prevederilor Legii nr. 500/2002 privind finanțele publice, cu modificările și completările ulterioare, precum și ale Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 84/2003 pentru înființarea Companiei Naționale de Autostrăzi și Drumuri Naționale din România — S.A. prin reorganizarea Regiei Autonome «Administrația Națională a Drumurilor din România», aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 47/2004, cu modificările și completările ulterioare, cu încadrarea în creditele de angajament și creditele bugetare anuale aprobate, potrivit legii.”

**Art. II.** — La anexa nr. 1 la Normele metodologice de aplicare a Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 105/2001 privind frontiera de stat a României, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 445/2002, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 346 din 24 mai 2002, cu modificările și completările ulterioare, la punctul V litera A, după punctul 8 se introduce un nou punct, pct. 9, cu următorul cuprins:

„9. Isaccea, județul Tulcea — portuar.”

PRIM-MINISTRU  
**ION-MARCEL CIOLACU**

Contrasemnează:

Viceprim-ministru,

**Marian Neacșu**

Viceprim-ministru, ministrul afacerilor interne,

**Marian-Cătălin Predoiu**

Viceprim-ministru, ministrul finanțelor,

**Tánczos Barna**

p. Ministrul transporturilor și infrastructurii,

**Ionuț-Cristian Săvoiu,**

secretar de stat

p. Ministrul afacerilor externe,

**Traian Laurențiu Hristea,**

secretar de stat

# ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL AGRICULTURII ȘI DEZVOLTĂRII RURALE

## ORDIN

### privind aprobarea măsurilor de reglementare a efortului de pescuit și a cotelor de pescuit alocate anual, pe specii și zone

Având în vedere Referatul de aprobare nr. 1.462 din 11.02.2025 al Agenției Naționale pentru Pescuit și Acvacultură, luând în considerare prevederile art. 20 alin. (1) din Legea pescuitului și a protecției resursei acvatice vii nr. 176/2024, în temeiul:

— art. 7 lit. A.g) din Hotărârea Guvernului nr. 545/2010 privind organizarea, structura și funcționarea Agenției Naționale pentru Pescuit și Acvacultură, cu modificările ulterioare;

— art. 9 alin. (5) din Hotărârea Guvernului nr. 30/2017 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale, precum și pentru modificarea art. 6 alin. (6) din Hotărârea Guvernului nr. 1.186/2014 privind organizarea și funcționarea Autorității pentru Administrarea Sistemului Național Antigrindină și de Creștere a Precipitațiilor, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul agriculturii și dezvoltării rurale emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă măsurile de reglementare a efortului de pescuit și cotele de pescuit alocate anual, pe specii și zone (Marea Neagră, Rezervația Biosferei „Delta Dunării”, fluviul Dunărea, râul Prut, lacuri de acumulare), conform anexelor nr. 1-4 care fac parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Pentru pescuitul în apele continentale, cu excepția zonelor aflate în administrarea Rezervației Biosferei „Delta Dunării”, pentru care există reglementări specifice, 15% din cota alocată înscrisă în autorizația de pescuit, dar nu mai mult de 3 kg/zi pe ambarcațiune, poate fi reținută pentru consum familial, cu condiția ca aceasta să fie înregistrată și raportată la Agenția Națională pentru Pescuit și Acvacultură.

Art. 3. — Speciile rac (*Astacus leptodactylus* și *Astacus fluviatilis*), novac (*Hypophthalmichthys nobilis*), sânger (*Hypophthalmichthys molitrix*) și cosaș (*Ctenopharyngodon idella*), cu excepția celor de pe teritoriul Rezervației Biosferei „Delta Dunării”, pot fi capturate fără limită, cu condiția înregistrării și transmiterii cantităților capturate la Agenția Națională pentru Pescuit și Acvacultură.

Art. 4. — Prin excepție de la prevederile prezentului ordin, în habitatele piscicole naturale contractate de către asociațiile de pescari recreativi legal constituite și recunoscute conform prevederilor Ordinului ministrului agriculturii și dezvoltării rurale nr. 60/2017 privind accesul la resursele acvatice vii din domeniul public al statului în vederea practicării pescuitului recreativ în habitatele piscicole naturale, cu excepția Rezervației Biosferei „Delta Dunării”, cu modificările ulterioare, efortul de pescuit și cotele de pescuit alocate anual nu vor depăși efortul de pescuit și cotele de pescuit stabilite în planurile de management.

Art. 5. — Exploatarea vongolei (*Chamelea gallina*) și, implicit, utilizarea dragei hidraulice se vor face în prezența la bord a unui expert marin care va urmări aspectele legate de impactul echipamentului asupra mediului marin.

Art. 6. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

p. Ministrul agriculturii și dezvoltării rurale,

**Violeta Mușat,**  
secretar de stat

București, 17 februarie 2025.

Nr. 52.

ANEXA Nr. 1

### Valorile stocurilor, ale capturii totale admisibile (TAC) și ale efortului de pescuit anual pentru principalele specii de pești din Marea Neagră

Specia	Stoc (t) (sector românesc)	Captura totală admisibilă* (t)	Efort de pescuit (nr. de ambarcațiuni)
Șprot	21.403,26-50.941,49	3.442,5 Conform Regulamentului (UE) 2025/219 al Consiliului din 30 ianuarie 2025 de stabilire a posibilităților de pescuit pentru anul 2025 pentru anumite stocuri de pește și grupuri de stocuri de pește aplicabile în Marea Mediterană și în Marea Neagră	Capacitatea redusă a flotei românești de pescuit nu impune limitări în pescuit.
Bacaliar	1.945,25-6.455,85	500 (captură complementară)	Efortul de pescuit nu va depăși valorile înregistrate și raportate în anul 2024.
Guvizi	300-350	30	Efortul de pescuit nu va depăși valorile înregistrate și raportate în anul 2024.
Calcan	2.409,60-3.023,15	93,09 Conform Regulamentului (UE) 2025/219 al Consiliului din 30 ianuarie 2025 de stabilire a posibilităților de pescuit pentru anul 2025 pentru anumite stocuri de pește și grupuri de stocuri de pește aplicabile în Marea Mediterană și în Marea Neagră	Setci de calcan — 5.749-6.500 Maximum 180 de zile de pescuit/an



Specia	Stoc (t) (sector românesc)	Captura totală admisibilă* (t)	Efort de pescuit (nr. de ambarcațiuni)
Rechin	409,83-4.309,79	13,5	Doar cu paragat de rechin
Midii	Circa 100.000	500	Nu este necesară impunerea unor limitări.
Rapana	6.454,09-8.007,14	3.600	Efortul de pescuit nu va depăși valorile înregistrate și raportate în anul 2024.
Vongola** ( <i>Chamelea gallina</i> )	12 tone/km <sup>2</sup>	800	Nu este necesară impunerea unor limitări.

\* Cantitățile pe specii includ cantitățile prevăzute pentru respectivele specii în anexa nr. 2 la ordin, pentru zona „Marea Neagră” și zona „Bazinele Mării Negre”.

\*\* Este interzisă recoltarea vongolei în perioada 1 iulie-15 septembrie.

ANEXA Nr. 2

### Captură totală admisibilă (TAC) anuală pe specii de pești și crustacee și complexuri acvatice din perimetrul Administrației Rezervația Biosferei „Delta Dunării”

Tabelul nr. 1

Nr. crt.	Specia	Zona										
		Total (kg)	Dunăre (kg)	Gorgova-Uzlina (kg)	Insula Dranov (kg)	Marea Neagră (kg)	Bazine Marea Neagră (kg)	Matija-Merhei (kg)	Razim-Sinoe (kg)	Roșu-Puiu (kg)	Somova-Parceș (kg)	Șonța-Fortuna (kg)
0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10		12
Specii de apă dulce și migratoare												
1	<i>Abramis brama danubii</i> (plătică)	163.867	35.487	3.100	6.200	0	590	1.280	105.150	6.680	2.100	3.280
2	<i>Alosa caspia</i> (rizeafcă)	4.624	4.124	0	0	500	0	0	0	0	0	0
3	<i>Alosa immaculata</i> (scrumbie de Dunăre)	334.935	280.480	0	0	45.475	8.980	0	0	0	0	0
4	<i>Aspius aspius</i> (avat)	14.220	8.770	150	0	0	100	700	2.480	870	100	1.050
5	<i>Barbus barbus</i> (mreană)	7.910	7.850	0	0	0	0	0	0	0	60	0
6	<i>Blicca bjoerkna</i> (batcă)	19.010	17.450	200	0	0	0	320	350	540	150	0
7	<i>Carassius auratus gibelio</i> (caras auriu)	1.547.020	150.500	117.100	51.800	0	1.680	368.140	310.900	229.900	15.900	301.100
8	Ciprinide asiatice	270.360	115.400	25.000	3.800	0	3.840	36.970	24.500	28.700	1.700	30.450
9	<i>Cyprinus carpio carpio</i> (crap)	206.560	65.000	18.500	4.580	0	3.950	31.780	17.900	39.700	2.250	22.900
10	<i>Esox lucius</i> (știucă)	64.010	7.800	12.500	6.780	0	100	10.870	6.780	6.200	990	11.990
11	<i>Pelecus cultratus</i> (sabiță)	470	100	0	120	0	0	0	250	0	0	0
12	<i>Perca fluviatilis fluviatilis</i> (biban)	57.860	4.880	4.700	5.950	0	100	12.890	5.840	10.100	1.250	12.150
13	<i>Rutilus rutilus carpathosicus</i> (babușcă)	150.288	12.800	7.248	15.970	0	340	25.980	32.980	22.690	3.160	29.120
14	<i>Sander lucioperca</i> (șalău)	22.535	4.950	1.855	580	0	1.200	1.050	8.790	2.150	680	1.280
15	<i>Scardinius erythrophthalmus</i> (roșioară)	20.210	4.800	3.880	650	0	0	1.990	3.950	2.350	0	2.590
16	<i>Silurus glanis</i> (somon)	105.570	33.500	6.890	1.670	0	150	15.780	6.650	21.800	780	18.350
17	<i>Tinca tinca</i> (lin)	13.180	2.200	1.540	3.870	0	0	1.560	2.380	1.400	80	150
18	<i>Vimba vimba carinata</i> (morunaș)	19.290	18.500	0	0	0	0	0	790	0	0	0
19	Alte specii de apă dulce*	4.790	1.500	500	150	0	100	680	890	500	70	400
Specii marine												
20	<i>Liza aurata</i> (chefal)	2.245	0	0	0	2.245	0	0	0	0	0	0
21	PMM (pește marin mic)	4.800	0	0	0	4.800	0	0	0	0	0	0
22	<i>Raja clavata</i> (piscică de mare)	1.550	0	0	0	1.550	0	0	0	0	0	0
23	<i>Trachurus mediterraneus ponticus</i> (stavrid)	3.450	0	0	0	3.450	0	0	0	0	0	0
<b>Total capturi admisibile 2025 (TAC)</b>		<b>3.038.844</b>	<b>776.091</b>	<b>203.163</b>	<b>102.120</b>	<b>58.110</b>	<b>21.130</b>	<b>509.990</b>	<b>530.580</b>	<b>373.580</b>	<b>29.270</b>	<b>434.810</b>

\* Speciile de apă dulce menționate în coloana nr. 7 (Bazine Marea Neagră) sunt capturate în Golful Musura și Meleaua Sfântu Gheorghe.

**Efortul de pescuit anual din Rezervația Biosferei „Delta Dunării”**

Tabelul nr. 2

Nr. crt.	Complex/Efort	Dunăre	Marea Neagră*	Bazine Marea Neagră	Somova-Parcheș	Gorgova-Uzlina	Șonțea-Fortuna	Mațița-Merhei	Roșu-Puiu	Razim-Sinoie	Insula Dranov	Total pescari autorizați
0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Nr. pescari = captura în tone/2 tone/pescar/an	330	80	50	20	100	140	200	140	260	50	1.370
2	Nr. bărci = nr. pescari/2	600**	40	25	10	50	70	100	70	130	25	1.120
3	Nr. setci diferite = nr. pescari x 15 setci/pescar	4.950	1.200	750	300	1.500	2.100	3.000	2.100	—	750	16.650
4	Nr. vintire = nr. pescari x 35 pentru complexuri	0	2.800	1.750	0	3.500	4.900	7.000	4.900	9.100	1.750	35.700
5	Nr. taliene baltă = nr. pescari x 10	0	0	100	0	1.000	1.400	2.000	1.400	2.600	500	9.000
6	Nr. pescari scrumbie	1.200	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1.200
7	Nr. setci scrumbie = 6 setci/pescar	7.200	0	0	0	0	0	0	0	0	0	7.200
8	Nr. năvoade = nr. pescari/20	0	0	0	4	8	8	12	8	16	4	60
9	Nr. taliene marine (gigant)	0	10	0	0	0	0	0	0	0	0	10
10	Nr. taliene Dunăre = 120 pescari x 5	600	0	0	0	0	0	0	0	0	0	600
11	Nr. taliene Razim = nr. pescari x 35	0	0	0	0	0	0	0	0	9.100	0	9.100
12	Nr. vintire = nr. pescari x 10 pentru Razim	0	0	0	0	0	0	0	0	2.600	0	2.600
13	Nr. vintire = nr. pescari x 20 pentru Somova	0	0	0	400	0	0	0	0	0	0	400
14	Nr. taliene baltă = nr. pescari x 20 pentru Somova	0	0	0	400	0	0	0	0	0	0	400

\* Marea Neagră include Golful Musura și Meleaua Sfântu Gheorghe.

\*\* Numărul de pescari de pe fluviul Dunărea nu respectă formula stabilită, corelată cu numărul ambarcațiunilor, deoarece pescarii autorizați în complexurile lacustre au totodată alocată zonă de pescuit și la Dunăre.

ANEXA Nr. 3

**Captura totală admisibilă (TAC) și efortul de pescuit anual din fluviul Dunărea (km 140-km 1075)**

Tabelul nr. 1

Nr. crt.	Nr. sector	Delimitare sector/tronson	Captura totală admisibilă (tone)				Pescuit comercial (tone)	Pescuit recreativ (tone)	Total (tone)	Nr. de ambarcațiuni**/pescari
			Scrumbie	Ciprinide autohtone	Specii răpitoare	Alte specii*)				
0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	1	km 140 (amonte ARBDD)-km 155 (confluență râul Siret)	9	24	12	5	50	8	58	34/102
2	2	km 155 (confluență râul Siret)-km 227 (confluență râul Călmățui), inclusiv brațul Vâlcu	23	66	30	12	131	17	148	94/282
3	3	km 0-98 brațul Măcin (Vadu Oii)	2	19	8	5	34	4	38	29/87
4	4	A km 238 (Vadu Oii)-km 300 (Cernavodă)	11	27	12	8	58	8	66	44/132
		B km 300 (Cernavodă)-km 345 (Turcescu)	10	35	11	6	62	6	68	42/126
5	5	A km 227 (gura Călmățui)-km 248 (Giurgeni)	6	19	10	5	40	2	42	27/81
		B km 248 (Giurgeni)-km 50 brațul Borcea (Borcea)	29	75	21	8	133	5	138	78/234
6	6	A km 50 brațul Borcea (Borcea)-km 100 brațul Borcea, inclusiv brațul Bala	6	25	7	5	43	5	48	45/135
		B km 345 (Turcescu)-km 452 (Greaca)	9	33	9	8	59	5	64	53/159
7	7	km 452 (Greaca)-km 526 (râul Vedea)	11	44	13	9	77	5	82	41/123
8	8	km 526 (râul Vedea)-km 615 (Gârcov)	7	29	9	7	52	7	59	41/123
9	9	km 615 (Gârcov)-km 665	5	22	7	5	39	5	44	26/78
10	10	km 665-km 817 (amonte Cetate)	15	60	17	13	105	13	118	87/261

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
11	11	km 817 (amonte Cetate)-km 863 (aval PF II), inclusiv brațul Gogoșu	5	20	5	5	35	6	41	25/75
12	12	km 864 (baraj PF II)-km 943 (baraj PF I), inclusiv brațul Gogoșu	0	40	10	8	58	20	78	56/168
13	13	km 943 (baraj PF I)-km 1012 (Cozla)	0	33	9	7	49	9	58	42/126
14	14	km 1012 (Cozla)-km 1075 (Baziaș)	0	70	20	10	100	23	123	100/300
<b>Total general</b>			<b>148</b>	<b>641</b>	<b>210</b>	<b>126</b>	<b>1.125</b>	<b>148</b>	<b>1.273</b>	<b>864/2.592</b>

\*) Termenul „alte specii” face referire la următoarele specii: *Alburnus alburnus* (oblete), *Gymnocephalus cernuus* (ghiborț), *Clupeonella cultriventris* (gingirică), *Pelecus cultratus* (sabiță), *Chondrostoma nassus* (scobar), *Alosa tanaica* (rizeafcă), *Leuciscus cephalus* (clean), *Tinca tinca* (lin), *Rutilus rutilus* (babușcă), *Blicca bjoerkna* (batcă), *Perca fluviatilis* (biban) etc., cu excepția speciilor strict protejate, precum și a celor interzise la pescuit.

\*\*) Numărul maxim de unelte de pescuit pentru o unitate de producție (ambarcațiune) este:

- setci: 5 bucăți;
- ave: 7 bucăți;
- taliene: 3 bucăți;
- vintire: 15 bucăți;
- prostovol: 1 bucată;
- alte unelte tradiționale: 1 bucată.

### Captura totală admisibilă (TAC) din fluviul Dunărea (km 140-km 1075) stabilită anual pentru pescuit comercial Ciprinide autohtone

Tabelul nr. 2

Nr. crt.	Nr. sector	Delimitare sector/tronson	Captura totală admisibilă (TAC) (tone)					Total (tone)
			Crap	Caras	Plătică	Morunaș	Mreană	
0	1	2	3	4	5	6	7	8
1	1	A km 140 (amonte ARBDD)-km 155 (confluență râul Siret)	6	4	6	4	4	24
2	2	km 155 (confluență râul Siret)-km 227 (confluență râul Călmățui), inclusiv brațul Vâlcui	12	15	17	11	11	66
3	3	km 0-98 brațul Măcin (Vadu Oii)	4	4	5	3	3	19
4	4	A km 238 (Vadu Oii)-km 300 (Cernavodă)	4	7	8	4	4	27
		B km 300 (Cernavodă)-km 345 (Turcescu)	6	11	13	2	3	35
5	5	A km 227 (gura Călmățui)-km 248 (Giurgeni)	4	4	5	3	3	19
		B km 248 (Giurgeni)-km 50 brațul Borcea (Borcea)	6	11	42	4	12	75
6	6	A km 50 brațul Borcea (Borcea)-km 100 brațul Borcea, inclusiv brațul Bala	6	1	8	5	5	25
		B km 345 (Turcescu)-km 452 (Greaca)	8	5	10	5	5	33
7	7	km 452 (Greaca)-km 526 (râul Vedea)	9	17	10	4	5	44
8	8	km 526 (râul Vedea)-km 615 (Gârcov)	6	11	6	3	3	29
9	9	km 615 (Gârcov)-km 665	5	7	5	3	2	22
10	10	km 665-km 817 (amonte Cetate)	11	23	14	6	6	60
11	11	km 817 (amonte Cetate)-km 863 (aval PF II), inclusiv brațul Gogoșu	4	7	5	2	2	20
12	12	km 864 (baraj PF II)-km 943 (baraj PF I)	7	17	8	4	4	40
13	13	km 943 (baraj PF I)-km 1012 (Cozla)	6	13	7	3	4	33
14	14	km 1012 (Cozla)-km 1075 (Baziaș)	14	25	16	7	8	70
<b>Total general</b>			<b>116</b>	<b>182</b>	<b>185</b>	<b>74</b>	<b>84</b>	<b>641</b>

**Captura totală admisibilă (TAC) din fluviul Dunărea (km 140-km 1075) stabilită anual pentru pescuit comercial  
Specii răpitoare**

Tabelul nr. 3

Nr. crt.	Nr. sector	Delimitare sector/tronson	Captura totală admisibilă (TAC) (tone)				Total (tone)
			Avat	Somn	Șalău	Știucă	
0	1	2	3	4	5	6	7
1	1	km 140 (amonte ARBDD)-km 155 (confluență râul Siret)	0	6	5	1	12
2	2	km 155 (confluență râul Siret)-km 227 (confluență râul Călmățui), inclusiv brațul Vâlcu	8	8	7	7	30
3	3	km 0-98 brațul Măcin (Vadu Oii)	2	4	1	1	8
4	4	A km 238 (Vadu Oii)-km 300 (Cernavodă)	4	4	3	1	12
		B km 300 (Cernavodă)-km 345 (Turcescu)	4	4	2	1	11
5	5	A km 227 (gura Călmățui)-km 248 (Giurgeni)	2	4	3	1	10
		B km 248 (Giurgeni)-km 50 brațul Borcea (Borcea)	8	6	5	2	21
6	6	A km 50 brațul Borcea (Borcea)-km 100 brațul Borcea, inclusiv brațul Bala	1	2	3	1	7
		B km 345 (Turcescu)-km 452 (Greaca)	2	3	2	2	9
7	7	km 452 (Greaca)-km 526 (râul Vedea)	2	4	5	2	13
8	8	km 526 (râul Vedea)-km 615 (Gârcov)	2	2	3	2	9
9	9	km 615 (Gârcov)-km 665	2	2	2	1	7
10	10	Km 665-km 817 (amonte Cetate)	3	5	6	3	17
11	11	km 817 (amonte Cetate)-km 863 (aval PF II), inclusiv brațul Gogoșu	1	1	2	1	5
12	12	km 864 (baraj PF II)-km 943 (baraj PF I)	2	3	3	2	10
13	13	km 943 (baraj PF I)-km 1012 (Cozla)	2	2	3	2	9
14	14	km 1012 (Cozla)-km 1075 (Baziaș)	4	5	6	5	20
<b>Total general</b>			<b>49</b>	<b>65</b>	<b>61</b>	<b>35</b>	<b>210</b>

**Captura totală admisibilă (TAC) și efortul de pescuit din râul Prut, stabilite anual**

Tabelul nr. 4

Nr. crt.	Delimitare sector/tronson	Captura totală admisibilă (tone)					Nr. de ambarcațiuni**/ pescari	
		Ciprinide autohtone	Specii răpitoare	Alte specii*	Pescuit comercial	Pescuit recreativ		Total
1	Confluență Dunăre-confluență râul Elan	26	7	2	35	6	41	24/72
2	Confluență râul Elan-km 284 (Drânceni)	0	0	0	0	7	7	0
3a	km 284 (Drânceni)-km 514	0	0	0	0	7	7	0
4	A km 514-km 544 (Barajul Stânca-Costești)	0	0	0	0	4	4	0
	B Lacul de acumulare Stânca-Costești (km 544-km 614)	13	9,1	3	25,1	1	26,1	19/57
	C km 614 (Manoleasa Prut)-km 742 (intrare în România)	5	3,7	2	10,7	3	13,7	5/15
<b>Total general</b>		<b>44</b>	<b>19,8</b>	<b>7</b>	<b>70,8</b>	<b>28</b>	<b>98,8</b>	<b>48/144</b>

\* Termenul „alte specii” face referire la următoarele specii: *Alburnus alburnus* (oblețe), *Gymnocephalus cernuus* (ghiborț), *Pelecus cultratus* (sabiță), *Chondrostoma nassus* (scobar), *Leuciscus cephalus* (clean), *Rutilus rutilus* (babușcă), *Blicca bjoerkna* (batcă) etc., cu excepția speciilor strict protejate, precum și a celor interzise la pescuit.

\*\* Numărul maxim de unelte de pescuit pentru o unitate de producție (ambarcațiune) pe râul Prut este:

- setci: 5 bucăți;
- ave: 7 bucăți;
- taliene de baltă: 10 bucăți;
- vintire: 15 bucăți;
- prostovol: 1 bucată;
- alte unelte tradiționale (halău, chipcel, trandadale, lăptaș) 1 bucată.

**Captura totală admisibilă (TAC) din râul Prut stabilită anual pentru pescuit comercial  
Specii răpitoare**

Tabelul nr. 5

Nr. crt.	Delimitare sector/tronson	Captura totală admisibilă (tone)					Total (tone)
		Avat	Somn	Șalău	Știucă	Biban	
1	Confluență Dunăre-confluență râul Elan	0	3	3	1	0	7
2	Confluență râul Elan-km 284 (Drânceni)	0	0	0	0	0	0
3	km 284 (Drânceni)-km 514	0	0	0	0	0	0
4	A km 514-km 544 (Barajul Stânca-Costești)	0	0	0	0	0	0
	B Lacul de acumulare Stânca-Costești (km 544-km 614)	2	3	3	0,1	1	9,1
	C km 614 (Manoleasa Prut)-km 742 (intrare în România)	1	1	1	0,2	0,5	3,7
<b>Total general</b>		<b>3</b>	<b>7</b>	<b>7</b>	<b>1,3</b>	<b>1,5</b>	<b>19,8</b>

**Captura totală admisibilă (TAC) din râul Prut stabilită anual pentru pescuit comercial  
Ciprinide autohtone**

Tabelul nr. 6

Nr. crt.	Delimitare sector/tronson	Captura totală admisibilă (tone)					Total (tone)
		Crap	Caras	Plătică	Roșioară	Morunaș	
1	Confluență Dunăre-confluență râul Elan	8	8	6	2	2	26
2	Confluență râul Elan-km 284 (Drânceni)	0	0	0	0	0	0
3	km 284 (Drânceni)-km 514	0	0	0	0	0	0
4	A km 514-km 544 (Barajul Stânca-Costești)	0	0	0	0	0	0
	B Lacul de acumulare Stânca-Costești (km 544-km 614)	3	3	4	1	2	13
	C km 614 (Manoleasa Prut)-km 742 (intrare în România)	1	1	1	1	1	5
<b>Total general</b>		<b>12</b>	<b>12</b>	<b>11</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>44</b>

ANEXA Nr. 4

**Captura totală admisibilă (TAC) și efortul de pescuit din lacurile de acumulare de pe râul Olt,  
stabilite anual pentru pescuit comercial**

Tabelul nr. 1

Nr. crt.	Lacul de acumulare	Captura totală admisibilă (tone)				Nr. de ambarcațiuni**/pescari
		Ciprinide autohtone	Specii răpitoare	Alte specii*	Total	
1	Ionești	8,7	5,2	1	14,9	5/15
2	Băbeni	13,9	7,3	1,2	22,4	8/24
3	Drăgășani	13,8	7,6	0,8	22,2	8/24
4	Frunzaru	23,4	12,6	2,8	38,8	15/45
5	Rusânești	20,6	12,6	2,2	35,4	10/30
6	Izbiceni	20,7	12,3	1,5	34,5	10/30
7	Strejești	20,4	8,3	1	29,7	12/36
<b>Total general</b>		<b>121,5</b>	<b>65,9</b>	<b>10,5</b>	<b>197,9</b>	<b>68/204</b>

\* Termenul „alte specii” face referire la următoarele specii: *Chondrostoma nassus* (scobar), *Leuciscus cephalus* (clean), *Pelecus cultratus* (sabiță), *Scardinius erythrophthalmus* (roșioară), *Barbus barbus* (mreană), *Gymnocephalus cernuus* (ghiborț), *Unio* sp. (scoica de râu), *Leuciscus cephalus* (clean), *Vimba vimba* (morunaș), *Blicca bjoerkna* (batcă), *Unio crassus* (scoica de râu), cu excepția speciilor strict protejate, precum și a celor interzise la pescuit.

\*\* Numărul maxim de unelte de pescuit pentru o unitate de producție (ambarcațiune) este:

- setci: 7 bucăți;
- ave: 7 bucăți;
- taliane: 10 bucăți;
- vintire: 15 bucăți;
- prostovol: 1 bucată;
- alte unelte tradiționale: 1 bucată.

**Captura totală admisibilă (TAC) și efortul de pescuit din lacurile de acumulare de pe râul Olt,  
stabilite anual pentru pescuit comercial  
Ciprinide autohtone**

Tabelul nr. 2

Nr. crt.	Lacul de acumulare	Captura totală admisibilă (tone)						Total
		Crap	Caras	Plătică	Babușcă	Oblete	Alte ciprinide	
1	Ionești	1,3	2,2	1,3	1,3	1,6	1	8,7
2	Băbeni	2,6	3,6	2,9	1,9	1,9	1	13,9
3	Drăgășani	2,7	3,5	2,1	2,1	1,9	1,5	13,8
4	Frunzaru	3,7	5,1	5,7	3,1	3,4	2,4	23,4
5	Rusănești	2,6	4,9	5,4	2,6	3,5	1,6	20,6
6	Izbiceni	3,3	5	5	2,7	3,2	1,5	20,7
7	Strejești	3,8	4,6	4,4	3,5	1,8	2,3	20,4
<b>Total general</b>		<b>20</b>	<b>28,9</b>	<b>26,8</b>	<b>17,2</b>	<b>17,3</b>	<b>11,3</b>	<b>121,5</b>

**Captura totală admisibilă (TAC) și efortul de pescuit din lacurile de acumulare de pe râul Olt,  
stabilite anual pentru pescuit comercial  
Specii răpitoare**

Tabelul nr. 3

Nr. crt.	Lacul de acumulare	Captura totală admisibilă (tone)					Total
		Avat	Somn	Șalău	Știucă	Biban	
1	Ionești	0,4	1,6	1,6	0,8	0,8	5,2
2	Băbeni	0,4	2,8	2,2	0,9	1	7,3
3	Drăgășani	0,4	2,8	2,2	1	1,2	7,6
4	Frunzaru	1,1	3,1	4,6	1,2	2,6	12,6
5	Rusănești	1,1	2,8	4,2	2	2,5	12,6
6	Izbiceni	1	2,7	4,2	2,1	2,3	12,3
7	Strejești	0,4	3	2,7	1,2	1	8,3
<b>Total general</b>		<b>4,8</b>	<b>18,8</b>	<b>21,5</b>	<b>9,2</b>	<b>11,4</b>	<b>65,9</b>

**Captura totală admisibilă (TAC) și efortul de pescuit din lacurile de acumulare de pe râul Siret,  
stabilite anual pentru pescuit comercial (tone)**

Tabelul nr. 4

Nr. crt.	Lacul de acumulare	Avat	Crap	Somn	Scobar	Șalău	Caras	Alte specii*	Total (tone)	Nr. de ambarcațiuni**/ pescari
1	Răcăciuni	1,5	0,2	0,15	0,10	0,15	0,4	1	3,5	4/12
2	Berești	1,5	1	0,15	0,10	0,15	0,4	2	5,3	4/12
3	Călimănești	0	0,4	0,15	0,10	0,15	0,6	3,5	6,4	7/21
4	Movileni	0	0,4	0,15	0,10	0,15	0,6	2,5	5,4	6/18
<b>Total general</b>		<b>3</b>	<b>2</b>	<b>0,60</b>	<b>0,40</b>	<b>0,60</b>	<b>2</b>	<b>9</b>	<b>17,6</b>	<b>21/63</b>

\* Termenul „alte specii”, face referire la următoarele specii: *Alburnus alburnus* (oblete), *Gymnocephalus cernuus* (ghiborț), *Leuciscus cephalus* (clean), *Tinca tinca* (lin), *Rutilus rutilus* (babușcă), *Blicca bjoerkna* (batcă), *Perca fluviatilis* (biban) etc., cu excepția speciilor strict protejate, precum și a celor interzise la pescuit.

\*\* Numărul maxim de unelte de pescuit pentru o unitate de producție (ambarcațiune) este:

- setci: 8 bucăți;
- ave: 7 bucăți;
- taliane: 5 bucăți;
- vintire: 10 bucăți;
- prostovol: 1 bucată.

MINISTERUL INVESTIȚIILOR ȘI PROIECTELOR EUROPENE

**ORDIN****privind stabilirea procedurii de efectuare a plății sumelor prevăzute prin hotărâri judecătorești având ca obiect acordarea unor drepturi de natură salarială stabilite în favoarea personalului din cadrul aparatului propriu al Ministerului Investițiilor și Proiectelor Europene, devenite executorii în perioada 1 ianuarie 2025-31 decembrie 2025**

Ținând cont de Referatul de aprobare al Direcției generale economice nr. 12.865 din 7.02.2025 pentru emiterea Ordinului privind stabilirea procedurii de efectuare a plății sumelor prevăzute prin hotărâri judecătorești având ca obiect acordarea unor drepturi de natură salarială stabilite în favoarea personalului din cadrul aparatului propriu al Ministerului Investițiilor și Proiectelor Europene, devenite executorii în perioada 1 ianuarie 2025-31 decembrie 2025,

în temeiul prevederilor art. VIII alin. (6) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 156/2024 privind unele măsuri fiscal-bugetare în domeniul cheltuielilor publice pentru fundamentarea bugetului general consolidat pe anul 2025, pentru modificarea și completarea unor acte normative, precum și pentru prorogarea unor termene și ale art. 14 alin. (5) din Hotărârea Guvernului nr. 52/2018 privind organizarea și funcționarea Ministerului Investițiilor și Proiectelor Europene, cu modificările și completările ulterioare,

**ministrul investițiilor și proiectelor europene** emite prezentul ordin.

Art. 1. — Prezentul ordin stabilește procedura de efectuare a plății sumelor prevăzute prin hotărâri judecătorești având ca obiect acordarea unor drepturi de natură salarială stabilite în favoarea personalului din cadrul aparatului propriu al Ministerului Investițiilor și Proiectelor Europene, devenite executorii în perioada 1 ianuarie 2025-31 decembrie 2025.

Art. 2. — (1) Plata sumelor prevăzute prin hotărâri judecătorești având ca obiect acordarea unor drepturi de natură salarială stabilite în favoarea personalului din cadrul aparatului propriu al Ministerului Investițiilor și Proiectelor Europene, devenite executorii în perioada 1 ianuarie 2025-31 decembrie 2025, se va realiza astfel:

a) în primul an de la data la care hotărârea judecătorească devine executorie se plătește 5% din valoarea titlului executoriu;

b) în al doilea an de la data la care hotărârea judecătorească devine executorie se plătește 10% din valoarea titlului executoriu;

c) în al treilea an de la data la care hotărârea judecătorească devine executorie se plătește 25% din valoarea titlului executoriu;

d) în al patrulea an de la data la care hotărârea judecătorească devine executorie se plătește 25% din valoarea titlului executoriu;

e) în al cincilea an de la data la care hotărârea judecătorească devine executorie se plătește 35% din valoarea titlului executoriu.

(2) Procedura de plată eșalonată prevăzută la alin. (1) se aplică și în ceea ce privește plata sumelor prevăzute prin hotărâri judecătorești devenite executorii în perioada 1 ianuarie 2025-31 decembrie 2025, având ca obiect acordarea de daune-interese moratorii sub forma dobânzii legale pentru plata eșalonată a sumelor prevăzute în titluri executorii având ca obiect acordarea unor drepturi salariale personalului din sectorul bugetar.

(3) În cursul termenului prevăzut la alin. (1), orice procedură de executare silită se suspendă de drept.

(4) La sumele eșalonate conform alin. (1) se acordă dobânda legală remuneratorie, calculată de la data la care hotărârea judecătorească a rămas executorie.

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

Ministrul investițiilor și proiectelor europene,  
**Marcel-Ioan Boloș**

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

**ORDIN****privind modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății nr. 444/2019 pentru aprobarea Normelor privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice**

Văzând Referatul de aprobare nr. AR 484 R din 11.02.2025 al Direcției farmaceutice și dispozitive medicale, având în vedere prevederile art. 8 alin. (2) din Legea farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

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

**ministrul sănătății** emite următorul ordin:

**Art. I.** — Anexa la Ordinul ministrului sănătății nr. 444/2019 pentru aprobarea Normelor privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 270 și 270 bis din 9 aprilie 2019, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

**1. La articolul 1, literele d) și q) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„d) *deficientă* — orice abatere de la prevederile legii, de la prezentele norme și/sau de la regulile de bună practică farmaceutică, constatate de către personalul împuternicit din cadrul Ministerului Sănătății, din cadrul direcțiilor de sănătate publică județene și a municipiului București și din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România, conform atribuțiilor proprii, în timpul unei inspecții și care este menționată în procesul-verbal de constatare și raportul de inspecție și sancționată prin procesul-verbal de constatare și sancționare a contravențiilor;

q) *personal de specialitate împuternicit pentru efectuarea inspecțiilor de supraveghere și control* — personalul împuternicit din cadrul Ministerului Sănătății, din cadrul direcțiilor de sănătate publică județene și a municipiului București și din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România, conform atribuțiilor proprii, pentru a efectua inspecțiile de supraveghere și control în unitățile farmaceutice, conform legii;”

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

„(2) Farmaciile comunitare și drogheriile pot funcționa exclusiv în baza autorizației de funcționare emise de Ministerul Sănătății conform art. 8 și 24 din lege, în conformitate cu prezentele norme, potrivit modelului nr. 1 prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezentele norme.

(3) Farmaciile cu circuit închis pot funcționa exclusiv în baza autorizației de funcționare emise de Ministerul Sănătății conform prevederilor prezentelor norme, potrivit modelului nr. 1 prevăzut în anexă.”

**3. La articolul 3, alineatele (2), (7), (8), (13) și (19) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„(2) Pentru farmaciile comunitare, în vederea obținerii autorizației de funcționare, solicitanții depun la direcțiile de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București documentele prevăzute la art. 10 alin. (2) din lege și cererea potrivit modelului nr. 2 prevăzut în anexă.

(7) Pentru drogherii, în vederea obținerii autorizației de funcționare, solicitanții depun la direcțiile de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București documentele prevăzute la art. 24 alin. (2) din lege și cererea potrivit modelului nr. 2 prevăzut în anexă.

(8) Pentru obținerea autorizației de funcționare, respectiv pentru înscrierea de mențiuni pe anexe la autorizația de funcționare, solicitanții vor transmite documentația electronic, prin intermediul Punctului de contact unic electronic, accesând linkul [www.edirect.e-guvernare.ro](http://www.edirect.e-guvernare.ro), la secțiunea corespunzătoare fiecărei direcții de sănătate publică județene din raza punctului de lucru supus autorizării, respectiv a municipiului București sau la secțiunea corespunzătoare Ministerului Sănătății, după caz. Documentele vor fi semnate electronic de către solicitant, folosind certificat digital calificat. Documentația în vederea înființării, mutării sau orice altă modificare a condițiilor inițiale de autorizare în ceea ce privește spațiul unităților farmaceutice poate fi depusă și letric la direcțiile de sănătate publică județene din raza punctului de lucru supus autorizării, respectiv a municipiului București.

(13) Autorizațiile de funcționare pentru farmaciile comunitare, farmaciile cu circuit închis și drogherii se emit de către Ministerul Sănătății potrivit modelului nr. 1 prevăzut în anexă, vor fi semnate electronic, folosind certificat digital calificat, și transmise prin e-mail solicitanților.

(19) Ministerul Sănătății, prin direcția de specialitate, va emite un duplicat al autorizației de funcționare sau al anexei la autorizația de funcționare, în termen de maximum 30 de zile calendaristice de la data depunerii documentației complete și conforme, potrivit modelelor nr. 9 și 10 prevăzute în anexă. Modelul de duplicat se va adapta în funcție de tipul unității farmaceutice pentru care a fost emisă autorizația de funcționare sau anexa la autorizația de funcționare. O copie a duplicatului emis de Ministerul Sănătății se va transmite colegiului teritorial de către solicitant.”

**4. La articolul 3 alineatul (5), litera a) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„a) cerere-tip, potrivit modelului nr. 2 prevăzut în anexă;”

**5. La articolul 3 alineatul (18), litera a) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„a) cerere-tip, potrivit modelului nr. 5 prevăzut în anexă;”

**6. La articolul 4, alineatele (1), (3) și (4) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„Art. 4. — (1) Pentru toate unitățile farmaceutice, în termen de maximum 30 de zile calendaristice de la data depunerii documentației în vederea înființării, mutării sau a oricărei alte modificări a condițiilor inițiale de autorizare în ceea ce privește spațiul unităților farmaceutice, personalul împuternicit din cadrul direcțiilor de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București verifică dacă aceasta este completă și conformă, dispune efectuarea inspecției, efectuează inspecția în vederea autorizării, mutării sau a oricărei alte modificări a condițiilor inițiale de autorizare în ceea ce privește spațiul unităților farmaceutice și emite decizia de conformitate a spațiului unității



farmaceutice, potrivit modelului nr. 11 prevăzut în anexă, și raportul de inspecție, potrivit modelului nr. 6 prevăzut în anexă.

(3) Decizia de conformitate sau neconformitate a spațiului unității farmaceutice se aprobă de către directorul executiv al direcțiilor de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București, pe baza raportului de inspecție întocmit de către personalul împuternicit din cadrul direcțiilor de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București.

(4) În cazul eliberării deciziei de conformitate a spațiului unității farmaceutice și a raportului de inspecție favorabil, direcțiile de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București informează, prin poșta electronică, solicitantul în vederea depunerii cererii de emitere a autorizației de funcționare sau de înscriere a mențiunii pe anexa la autorizația de funcționare destinată Ministerului Sănătății, potrivit modelului nr. 3 prevăzut în anexă. În vederea eliberării autorizației de funcționare/anexei, decizia de conformitate, însoțită de raportul de inspecție și cererea solicitantului, se transmite Ministerului Sănătății de către direcțiile de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București, electronic, prin intermediul Punctului de contact unic electronic, accesând linkul [www.edirect.e-guvernare.ro](http://www.edirect.e-guvernare.ro), la secțiunea corespunzătoare Ministerului Sănătății, în termen de maximum 15 zile calendaristice de la emiterea deciziei.”

**7. La articolul 4, după alineatul (4) se introduc patru noi alineate, alineatele (4<sup>1</sup>)-(4<sup>4</sup>), cu următorul cuprins:**

„(4<sup>1</sup>) Autorizația de funcționare se eliberează de către Ministerul Sănătății în termen de maximum 30 de zile calendaristice de la primirea deciziei de conformitate a spațiului unității farmaceutice, a raportului de inspecție și a cererii solicitantului întocmite potrivit modelului nr. 3 prevăzut în anexă. O copie a autorizației de funcționare va fi transmisă de către deținătorul acesteia colegiului teritorial al farmaciștilor, respectiv al municipiului București.

(4<sup>2</sup>) În termen de maximum 15 zile calendaristice de la emiterea autorizației de funcționare, farmacistul-șef este obligat să solicite colegiului teritorial al farmaciștilor, respectiv al municipiului București, în raza căruia se autorizează funcționarea unității farmaceutice, efectuarea inspecției în vederea obținerii certificatului de reguli de bună practică farmaceutică sau înscrierea de mențiuni pe anexa la certificatul existent, în acord cu autorizația de funcționare.

(4<sup>3</sup>) Colegiul teritorial al farmaciștilor, respectiv al municipiului București efectuează inspecția și emite certificatul de reguli de bună practică farmaceutică sau efectuează înscrierea de mențiuni pe anexa la certificatul existent în termen de maximum 15 zile calendaristice de la solicitare.

(4<sup>4</sup>) Situația unităților farmaceutice inspectate de către colegiul teritorial al farmaciștilor, respectiv al municipiului București, în condițiile prevăzute la alin. (4<sup>3</sup>), cărora li s-a emis certificat de reguli de bună practică farmaceutică sau pentru care s-a efectuat înscrierea de mențiuni pe anexa la certificatul existent, se transmite Ministerului Sănătății de către Colegiul Farmaciștilor din România, trimestrial, până la data de 20 inclusiv a lunii următoare celei în care se încheie perioada trimestrială, prin intermediul poștei electronice.”

**8. La articolul 4, alineatul (8) se abrogă.**

**9. După articolul 4 se introduce un nou articol, articolul 4<sup>1</sup>, cu următorul cuprins:**

„Art. 4<sup>1</sup>. — (1) Certificatul profesional curent al Colegiului Farmaciștilor din România se obține la solicitarea farmacistului.

(2) Colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care se autorizează funcționarea unității farmaceutice, respectiv al municipiului București, este notificat de către deținătorii autorizațiilor de funcționare a farmaciilor comunitare despre orice modificări ale datelor înscrise în autorizațiile de funcționare, în termen de maximum 30 de zile calendaristice de la modificare.

(3) În termen de maximum 30 de zile calendaristice de la data eliberării certificatului de reguli de bună practică farmaceutică sau a înscrierii de mențiuni pe anexa la certificatul existent, farmacistul-șef transmite documentul către Ministerul Sănătății, în format electronic.”

**10. Articolul 5 se modifică și va avea următorul cuprins:**

„Art. 5. — (1) Inspecția în vederea înființării, mutării sau orice altă modificare a condițiilor inițiale de autorizare în ceea ce privește spațiul unităților farmaceutice se finalizează cu raportul de verificare a conformității spațiului unităților farmaceutice, potrivit modelului nr. 6 prevăzut în anexă, întocmit de personalul împuternicit din cadrul direcțiilor de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București, în două exemplare, dintre care unul se transmite solicitantului.

(2) În cazul în care la inspecția reprogramată de către direcția de sănătate publică județeană, respectiv a municipiului București, în vederea înființării, mutării sau oricărei alte modificări a condițiilor inițiale de autorizare în ceea ce privește spațiul unității farmaceutice se emite un raport de inspecție nefavorabil însoțit de o decizie de neconformitate, solicitantul poate depune contestație la Ministerul Sănătății, în termen de 15 zile calendaristice de la comunicarea acestora. În termen de 5 zile calendaristice de la depunerea contestației, Ministerul Sănătății solicită direcțiilor de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București, prin intermediul poștei electronice, întreaga documentație care a stat la baza eliberării deciziei de neconformitate a spațiului unității farmaceutice, iar direcțiile de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București vor transmite documentația solicitată în termen de 5 zile calendaristice.

(3) În termen de maximum 45 de zile calendaristice de la primirea și înregistrarea documentației solicitate, Ministerul Sănătății soluționează contestația, prin verificarea documentației. În situația în care, în urma analizării documentației, Ministerul Sănătății consideră necesar, acesta dispune efectuarea inspecției la fața locului prin personalul de specialitate, de regulă, farmacist, împuternicit, din cadrul Ministerului Sănătății. Inspecția se finalizează cu raport de inspecție. Contestația se soluționează fie favorabil, prin eliberarea autorizației de funcționare, fie nefavorabil, prin clasarea dosarului.

(4) Raportul de inspecție și decizia de soluționare a contestației vor fi comunicate atât solicitantului, cât și direcțiilor de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București, în termen de maximum 10 zile calendaristice de la soluționare. În situația în care contestația se soluționează favorabil, Ministerul Sănătății va elibera autorizația de funcționare solicitantului în termen de maximum 30 de zile de la emiterea deciziei de soluționare a contestației.”

**11. La articolul 7, partea introductivă a alineatului (2) și alineatul (3) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„(2) La schimbarea deținătorului de autorizație — persoană juridică, solicitantul depune la Ministerul Sănătății, pentru emiterea autorizației de funcționare, următoarele documente, în format electronic:

(3) Ministerul Sănătății emite o nouă autorizație de funcționare, cu păstrarea și menționarea numărului atribuit inițial, în termen de maximum 30 de zile lucrătoare de la data depunerii de către solicitant, în format electronic, a documentației complete și conforme. Pentru eliberarea acesteia nu este necesară inspecția.”

**12. La articolul 7 alineatul (2), literele a), c) și k) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) cerere-tip, potrivit modelului nr. 4 prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezentele norme;

c) certificat de înregistrare mențiuni, eliberat de ONRC, privind înregistrarea sediului și/sau a punctului de lucru al noii persoane juridice a cărei denumire se solicită să fie înscrisă de

către Ministerul Sănătății pe noua autorizație de funcționare ca urmare a schimbării persoanei juridice;

.....  
k) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”

**13. La articolul 7, alineatul (2) litera e), la punctul II, subpunctul 6 se abrogă.**

**14. La articolul 7, după alineatul (2) se introduc două noi alineate, alineatele (21) și (22), cu următorul cuprins:**

„(21) În cazul schimbării deținătorului de autorizație — persoană juridică în perioada de suspendare a autorizației de funcționare potrivit art. 8 alin. (3) lit. a), solicitantul depune la Ministerul Sănătății documentele prevăzute la alin. (2), cu excepția celor prevăzute la lit. c), d) și g); documentul prevăzut la alin. (2) lit. g) se înlocuiește cu o declarație pe propria răspundere a administratorului persoanei juridice deținătoare a autorizației, prin care justifică motivul pentru care nu deține dreptul de folosință asupra spațiului prevăzut în autorizația de funcționare; Ministerul Sănătății emite o nouă autorizație de funcționare, cu păstrarea și menționarea numărului atribuit inițial și cu menționarea perioadei de suspendare aprobate.

(22) Reluarea activității unității farmaceutice prevăzute la alin. (21) se face cu respectarea termenului de 180 de zile de la data suspendării; în situația reluării activității la aceeași adresă, solicitantul depune la Ministerul Sănătății documentele prevăzute la art. 8 alin. (5) și cele prevăzute la alin. (2) lit. c), d) și g); în situația reluării activității însoțite de mutarea punctului de lucru, solicitantul depune la direcțiile de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București documentele prevăzute la art. 8 alin. (7).”

**15. La articolul 7, alineatele (4) și (5) se abrogă.**

**16. La articolul 7 alineatul (6), literele a), b) și d) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) cererea persoanei care solicită numirea în funcția de conducător de unitate potrivit modelului nr. 4 prevăzut în anexă;

b) hotărârea/decizia conducerii societății/unității sanitare de încetare a raportului de muncă al conducătorului de unitate farmaceutică, datată și înregistrată, cu menționarea datei de la care nu mai ocupă această funcție;

.....  
d) hotărârea/decizia conducerii societății/unității sanitare de numire a noului conducător de unitate farmaceutică, datată și înregistrată, cu menționarea datei de la care aceasta își produce efectele;”

**17. La articolul 7 alineatul (9), literele a) și h) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) cerere-tip potrivit modelului nr. 2 prevăzut în anexă;

.....  
h) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”

**18. La articolul 7 alineatul (13), literele a) și h) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) cerere-tip potrivit modelului nr. 2 prevăzut în anexă;

.....  
h) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă.”

**19. La articolul 7, alineatele (10) și (14) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„(10) Ministerul Sănătății va înscrie mențiunea pe anexă la autorizația de funcționare în termen de maximum 30 de zile calendaristice de la data primirii deciziei de conformitate pentru spațiul unității farmaceutice, însoțită de raportul de inspecție. Pentru înscrierea mențiunii este necesară inspecția.

.....  
(14) Ministerul Sănătății va înscrie mențiunea pe anexă la autorizația de funcționare în termen de maximum 30 de zile

calendaristice de la data primirii deciziei de conformitate pentru spațiul unității farmaceutice, însoțită de raportul de inspecție favorabil. Pentru înscrierea mențiunii este necesară inspecția.”

**20. La articolul 8 alineatul (1), literele a) și e) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) cerere-tip potrivit modelului nr. 4 prevăzut în anexă;

.....  
e) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”

**21. La articolul 8, alineatul (4) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(4) În cazul unei suspendări voluntare a autorizației de funcționare, ca urmare a întreruperii activității, pentru o perioadă de până la 30 de zile calendaristice, se notifică Ministerul Sănătății prin depunerea, în format electronic, a cererii potrivit modelului nr. 4 prevăzut în anexă.”

**22. La articolul 8 alineatul (5), literele a) și c) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) cerere potrivit modelului nr. 4 prevăzut în anexă;

.....  
c) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”

**23. La articolul 8 alineatul (7), literele a) și h) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) cerere potrivit modelului nr. 2 prevăzut în anexă;

.....  
h) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”

**24. La articolul 8, alineatul (9) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(9) Ministerul Sănătății va înscrie mențiunea pe anexă la autorizația de funcționare în termen de maximum 30 de zile calendaristice de la data primirii deciziei de conformitate pentru spațiul unității farmaceutice, însoțită de raportul de inspecție. Pentru înscrierea mențiunii este necesară inspecția.”

**25. La articolul 9 alineatul (1), literele a) și c) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) cerere potrivit modelului nr. 4 prevăzut în anexă;

.....  
c) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”

**26. La articolul 10 alineatul (1), literele a) și j) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) cerere potrivit modelului nr. 2 prevăzut în anexă;

.....  
j) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”

**27. La articolul 10, alineatele (2) și (4) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„(2) Ministerul Sănătății va înscrie mențiunea pe anexă la autorizația de funcționare în termen de maximum 20 de zile lucrătoare de la data primirii deciziei de conformitate pentru spațiul unității farmaceutice, însoțită de raportul de inspecție. Pentru înscrierea mențiunii este necesară inspecția.

.....  
(4) Oficinele comunitare sezoniere înființate în stațiunile aflate pe litoral funcționează doar în perioada 1 mai-30 septembrie a fiecărui an.”

**28. La articolul 11 alineatul (1), literele b) și d) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„b) cerere potrivit modelului nr. 4 prevăzut în anexă;

d) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”.

**29. La articolul 12 alineatul (1), literele a) și c) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) cerere potrivit modelului nr. 2 prevăzut în anexă;

c) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”.

**30. La articolul 13 alineatul (2), literele b) și c) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„b) cerere potrivit modelului nr. 4 prevăzut în anexă;

c) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”.

**31. La articolul 14 alineatul (1), literele a) și k) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„a) cerere potrivit modelului nr. 2 prevăzut în anexă;

k) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”.

**32. La articolul 15 alineatul (2), literele b) și c) se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„b) cerere potrivit modelului nr. 4 prevăzut în anexă;

c) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă;”.

**33. Articolul 69 se modifică și va avea următorul cuprins:**

„Art. 69. — (1) Personalul de specialitate împuternicit din cadrul Ministerului Sănătății, respectiv din cadrul direcțiilor de sănătate publică județene și a municipiului București și/sau al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România efectuează inspecții de supraveghere și de control ale activității în farmacii comunitare/oficine comunitare rurale și sezoniere, farmacii cu circuit închis/oficine cu circuit închis și drogherii, după caz, precum și ale activității privind vânzarea și eliberarea prin intermediul serviciilor societății informaționale a medicamentelor care se eliberează fără prescripție medicală, cu respectarea prevederilor art. 31 din Legea farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare.

(2) Inspecția de supraveghere se asigură cel puțin o dată la 5 ani, în baza unui plan anual de inspecție, sau ori de câte ori este nevoie. Acțiunile de inspecție de supraveghere pot fi extinse ca urmare a unor suspiciuni rezonabile generate de identificarea unor situații neprevăzute referitoare la desfășurarea activității farmaceutice sau a modului de organizare și funcționare a unităților farmaceutice.

(3) Acțiunile de control sunt efectuate ca urmare a unei reclamații, sesizări, petiții sau din dispoziția ministrului sănătății.

(4) Ministerul Sănătății poate solicita atât Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, cât și direcțiilor de sănătate publică județene și a municipiului București efectuarea de inspecții de supraveghere sau control.

(5) În urma verificărilor efectuate la unitatea supusă inspecției de supraveghere/control, personalul de specialitate menționat la alin. (1), după caz, întocmește un proces-verbal de inspecție, potrivit modelului nr. 8 prevăzut în anexă, în care se consemnează deficiențele constatate de echipa care efectuează inspecția de supraveghere/control și măsurile care se impun, cu termene de remediere a neconformităților.

(6) Procesul-verbal de inspecție se întocmește în două exemplare de către echipa de inspecție de supraveghere/

control, se semnează de către reprezentantul legal al unității inspectate sau deținătorului autorizației de funcționare și se înregistrează la unitatea inspectată în registrul unic de control. Procesul-verbal de inspecție va fi semnat pe fiecare pagină de membrii echipei de inspecție de supraveghere/control.

(7) În funcție de deficiențele constatate și/sau măsurile consemnate în procesul-verbal de inspecție, echipa de inspecție de supraveghere/control aplică sancțiunile prevăzute de Legea farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, prin întocmirea unui proces-verbal de constatare și sancționare a contravențiilor potrivit modelului nr. 12 prevăzut în anexă. Constatarea contravențiilor și aplicarea sancțiunilor se fac de către echipa de inspecție de supraveghere/control. Odată cu aplicarea sancțiunii amenzii contravenționale, echipa de inspecție/control aplică, dacă este cazul, și sancțiunile complementare. Contravențiilor prevăzute în Legea farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, le sunt aplicabile dispozițiile Ordonanței Guvernului nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 180/2002, cu modificările și completările ulterioare.

(8) Împotriva procesului-verbal de constatare a contravenției și de aplicare a sancțiunii se poate face plângere, în termen de 15 zile calendaristice de la data înmânării sau comunicării acestuia, la judecătoria în a cărei circumscripție a fost săvârșită contravenția ori la judecătoria în a cărei rază teritorială își are domiciliul sau sediul contravenientul.

(9) În cazul săvârșirii unor contravenții a căror sancțiune presupune și suspendarea/retragerea sau anularea autorizației unității farmaceutice inspectate, personalul împuternicit din cadrul direcțiilor de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București și/sau al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, după caz, va transmite procesul-verbal de constatare și sancționare a contravențiilor prevăzut la alin. (7) cu sancțiunea de suspendare/retragere sau anulare a autorizației către Ministerul Sănătății, direcția de specialitate, în vederea înscrierii prin mențiune pe anexă la autorizația de funcționare suspendarea/retragerea sau anularea autorizației de funcționare a unității farmaceutice, în termen de maximum 5 zile lucrătoare de la primirea procesului-verbal de constatare și sancționare a contravențiilor. În cazul în care această sancțiune este dispusă de personalul împuternicit din cadrul Ministerului Sănătății, ca urmare a inspecției efectuate de acesta, suspendarea/retragerea sau anularea autorizației unității farmaceutice inspectate se înscrie prin mențiune pe anexă la autorizația de funcționare în baza procesului-verbal de constatare și sancționare a contravențiilor, în termen de maximum 5 zile lucrătoare de la emitere.

(10) Ministerul Sănătății va afișa pe site-ul propriu lista unităților farmaceutice a căror autorizație a fost suspendată/retrasă sau anulată.”

**34. Articolele 70 și 71 se abrogă.**

**35. Anexa se modifică și se înlocuiește cu anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.**

**Art. II.** — Dosarele depuse înainte de intrarea în vigoare a prezentului ordin se soluționează potrivit legislației în vigoare la data depunerii.

**Art. III.** — În tot cuprinsul ordinului prevăzut la art. I, sintagma „Direcția politica medicamentului, a dispozitivelor și tehnologiilor medicale” se înlocuiește cu sintagma „Direcția farmaceutică și dispozitive medicale”.

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

Ministrul sănătății,  
**Alexandru Rafila**

ROMÂNIA  
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII**AUTORIZAȚIE DE FUNCȚIONARE<sup>1</sup>**  
**Nr. .... din data de .....**

În conformitate cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare, ale Legii farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și ale Normelor privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 444/2019, cu modificările și completările ulterioare, și în baza documentației înaintate cu nr. .... la data de ....., Ministerul Sănătății autorizează funcționarea unității farmaceutice (farmacie comunitară/farmacie de circuit închis/drogherie\*), după cum urmează:

Farmacie comunitară

Denumire: ..... (persoană juridică)

CUI ....., J.....

Adresă sediu social: .....

Adresă farmacie: .....

Farmacist-șef: .....

sau

Farmacie cu circuit închis în structura

Denumire: ..... (unitate sanitară)

CUI/CF ....., J.....

Adresă sediu unitate sanitară: .....

Adresă farmacie cu circuit închis: .....

Farmacist-șef: .....

sau

Drogherie

Denumire: ..... (persoană juridică)

CUI ....., J.....

Adresă sediu social: .....

Adresă drogherie: .....

Farmacist-șef/Asistent medical de farmacie șef: .....

<sup>1</sup> Autorizația de funcționare se emite în funcție de specificul unității farmaceutice.

\* Drogheria este autorizată să dețină și să elibereze dintre medicamente numai pe cele ce pot fi eliberate fără prescripție medicală — OTC, prevăzute de Nomenclatorul medicamentelor pentru uz uman.

*Ministrul sănătății,*

.....

Către Direcția de Sănătate Publică a Județului .....

Subsemnatul/a, ....., în calitate de reprezentant legal al .....

(numele și prenumele)

cu sediul social aflat la adresa ....., telefon ....., e-mail ....., înregistrată la Oficiul Național al Registrului Comerțului ....., cod unic de înregistrare/cod fiscal ....., și .....

(numele și prenumele)

în calitate de farmacist-șef/asistent medical de farmacie șef, vă rog să planificați inspecția la unitatea farmaceutică aflată la adresa: ....., în vederea emiterii Raportului de inspecție de verificare a conformității spațiului unității farmaceutice și a Deciziei de conformitate pentru:

1. înființare unitate farmaceutică:

 farmacie comunitară în mediul urban; în mediul rural; farmacie cu circuit închis în mediul urban; în mediul rural; drogherie în mediul urban; în mediul rural;

2. modificarea condițiilor inițiale de autorizare, respectiv:

 mutarea sediului social cu activitate sau a punctului de lucru al unității farmaceutice; modificarea/reorganizarea spațiului unității farmaceutice;

- înființare oficiină comunitară rurală/sezonieră/oficiină cu circuit închis;  
 activitate de vânzare și eliberare online a medicamentelor;  
 activitate de receptură și laborator;  
 desființare activitate opțională .....

Anexez prezentei cereri documentația în conformitate cu Legea farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și normele de aplicare a acesteia.

Declar pe propria răspundere că documentele atașate sunt conforme cu originalul și îmi asum răspunderea pentru veridicitatea acestora.

Date de contact pentru corespondență în vederea soluționării cererii:

e-mail: .....

telefon: .....

*Reprezentant legal*

Numele, prenumele

.....

Semnătura

.....

*Farmacist-șef/Asistent medical de farmacie șef*

Numele, prenumele

.....

Semnătura

.....

Modelul nr. 3

Către MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

DIRECȚIA FARMACEUTICĂ ȘI DISPOZITIVE MEDICALE

Subsemnatul/a, ....., în calitate de reprezentant legal al .....,  
(numele și prenumele)

cu sediul social aflat la adresa ....., telefon ....., e-mail ....., înregistrată la Oficiul Național al Registrului Comerțului ....., cod unic de înregistrare/cod fiscal ....., și ....., în calitate de farmacist-șef/asistent medical de farmacie șef,

(numele și prenumele)

vă rog să emiteți Autorizația de funcționare/Anexa la Autorizația de funcționare pentru unitatea farmaceutică aflată la adresa ....., pentru:

1. înființare unitate farmaceutică:

- farmacie comunitară  
 în mediul urban;  
 în mediul rural;  
 farmacie cu circuit închis  
 în mediul urban;  
 în mediul rural;  
 drogherie  
 în mediul urban;  
 în mediul rural;

2. modificare condiții inițiale de autorizare, respectiv:

- mutarea sediului social cu activitate sau a punctului de lucru al unității farmaceutice;  
 modificarea/reorganizarea spațiului unității farmaceutice;  
 înființare oficiină comunitară rurală/sezonieră/oficiină cu circuit închis;  
 activitate de vânzare și eliberare online a medicamentelor;  
 activitate de receptură și laborator;  
 reluarea activității în perioada de suspendare, cu mutare;  
 desființare activitate opțională .....

Anexez prezentei cereri documentația în conformitate cu Legea farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și normele de aplicare a acesteia.

Declar pe propria răspundere că documentele atașate sunt conforme cu originalul și îmi asum răspunderea pentru veridicitatea acestora.

Date de contact pentru corespondență în vederea soluționării cererii:

e-mail: .....

telefon: .....

*Reprezentant legal*

Numele, prenumele

.....

Semnătura

.....

*Farmacist-șef/Asistent medical de farmacie șef*

Numele, prenumele

.....

Semnătura

.....

Către MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
DIRECȚIA FARMACEUTICĂ ȘI DISPOZITIVE MEDICALE

Subsemnatul/a, ....., în calitate de reprezentant legal al ....., cu sediul social  
(numele și prenumele)  
aflat la adresa ....., telefon ....., e-mail ....., înregistrată la Oficiul Național  
al Registrului Comerțului ....., cod unic de înregistrare/cod fiscal .....,  
și ....., în calitate de farmacist-șef/asistent medical de farmacie șef, vă rog să  
(numele și prenumele)  
emiteți Autorizația de funcționare/Anexa la Autorizația de funcționare pentru modificarea condițiilor inițiale  
de autorizare, respectiv:

- schimbarea deținătorului de autorizație persoană juridică;
- schimbarea deținătorului de autorizație conducător de unitate farmaceutică;
- schimbarea farmacistului responsabil pentru activitatea online;
- activitate opțională de vaccinare;
- modificarea adresei sediului social;
- desființare officină comunitară rurală/sezonieră/oficină cu circuit închis;
- încetarea activității de vânzare și eliberare online a medicamentelor;
- suspendarea activității unității farmaceutice pe o perioadă mai mică de 30 de zile (notificare, fără înscriere mențiune);
- suspendarea activității unității farmaceutice pe o perioadă de maximum 180 de zile (înscriere mențiune pe anexa la autorizația de funcționare);
- reluarea activității în intervalul de suspendare;
- anularea autorizației de funcționare;
- desființare activitate opțională .....
- actualizare alte date de identificare .....

Anexez prezentei cereri documentația în conformitate cu Legea farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și normele de aplicare a acesteia.

Declar pe propria răspundere că documentele atașate sunt conforme cu originalul și îmi asum răspunderea pentru veridicitatea acestora.

Date de contact pentru corespondența în vederea soluționării cererii:

e-mail: .....

telefon: .....

*Reprezentant legal*

Numele, prenumele

.....

Semnătura

.....

*Farmacist-șef/Asistent medical de farmacie șef*

Numele, prenumele .....

.....

Semnătura

.....

Către MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
DIRECȚIA FARMACEUTICĂ ȘI DISPOZITIVE MEDICALE

Subsemnatul/a, ....., în calitate de reprezentant legal al .....,  
(numele și prenumele)  
cu sediul social aflat la adresa ....., telefon ....., e-mail ....., înregistrată la  
Oficiul Național al Registrului Comerțului ....., cod unic de înregistrare/cod fiscal .....,  
și ....., în calitate de farmacist-șef/asistent medical de farmacie șef, vă rog să binevoiți  
(numele și prenumele)

a elibera un duplicat al Autorizației de funcționare nr. .... /Anexei nr. .... eliberate pentru  
unitatea farmaceutică:

- farmacia comunitară
- farmacia cu circuit închis
- drogheria

aflată la adresa: .....  
din cauza pierderii, furtului, distrugerii complete, deteriorării parțiale a autorizației/anexei.

Pierderea/Furtul/Distrugerea a fost publicat(ă) în ziarul .....

Anexez prezentei cereri documentația în conformitate cu Legea farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și normele de aplicare a acesteia.

Declar pe propria răspundere că documentele atașate sunt conforme cu originalul și îmi asum răspunderea pentru veridicitatea acestora.

Date de contact pentru corespondența în vederea soluționării cererii:

e-mail: .....

telefon: .....

*Reprezentant legal*

Numele, prenumele

.....

Semnătura

.....

*Farmacist-șef/Asistent medical de farmacie șef*

Numele, prenumele

.....

Semnătura

.....

Modelul nr. 6

Direcția de Sănătate Publică a Județului ...../Municipiului București

**R A P O R T**  
**de verificare a conformității spațiului unităților farmaceutice**

Data .....

REFERINȚE LEGISLATIVE:

— Legea farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— Ordinul ministrului sănătății nr. 444/2019 pentru aprobarea Normelor privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice, cu modificările și completările ulterioare;

— Ordinul ministrului sănătății nr. 75/2010 pentru aprobarea Regulilor de bună practică farmaceutică.

Dovada achitării taxei prevăzute în lege pentru autorizare, mutare sau orice altă modificare a condițiilor de autorizare

Da

Nu

Personal împuternicit din cadrul DSP:

Numele, prenumele .....

Reprezentanți ai unității farmaceutice inspectate:

Farmacist-șef/Asistent medical de farmacie șef (numele, prenumele) .....

Aviz anual pentru autorizarea exercitării profesiei, pentru anul în curs, nr. .... din data .....

Reprezentant legal persoană juridică (numele, prenumele) .....

DATE ADMINISTRATIVE:

Autorizație de funcționare nr. .... din data de .....

Nr. ultimei anexe emise de Ministerul Sănătății .....

Modificarea înscrisă în ultima anexă emisă .....

Data suspendării activității (dacă este cazul) .....

Tipul de unitate farmaceutică:

Farmacie comunitară

Drogherie

Oficină comunitară rurală/Oficină de circuit închis/sezonieră

Farmacie cu circuit închis

Denumirea persoanei juridice: .....

CUI/CIF.....

J .....

Adresă sediu social .....

Adresa unității inspectate: .....

Denumirea unității inspectate, dacă este menționată în certificatul constatator .....

Nr. telefon mobil reprezentant legal .....

E-mail reprezentant legal .....

Nr. telefon mobil farmacist-șef .....

E-mail farmacist-șef .....

PERSONAL DE SPECIALITATE:

Farmacist-șef/Asistent medical de farmacie șef ....., cu Contract de muncă nr. ....  
(numele, prenumele)

din data ..... durata timpului de lucru ....., locul muncii .....

Există certificat profesional curent

Farmaciiști: .....  
(numele, prenumele, norma de muncă)

PROGRAMUL DE FUNCȚIONARE AL UNITĂȚII FARMACEUTICE

L-V .....

S/D .....

SCOPUL INSPECȚIEI:

I. Înființare unitate farmaceutică

- Farmacie comunitară în mediul rural  
 Farmacie comunitară în mediul urban\*  
 Oficină comunitară rurală/sezonieră

Există farmacist angajat pe toată durata programului de funcționare al farmaciei coordonatoare coroborat cu al tuturor officinelor înscrise în autorizația de funcționare a acesteia

- Da  
 Nu

Farmacie cu circuit închis/Oficină cu circuit închis

Farmacia cu circuit închis/Oficina cu circuit închis este prevăzută în documentul de aprobare/avizare a structurii unității sanitare ..... nr. .... din data de ....., emis de Ministerul Sănătății.

Farmacia cu circuit închis/Oficina cu circuit închis este prevăzută în autorizația sanitară de funcționare a unității sanitare nr. .... din data ....., emisă de .....

Suprafața utilă totală de ..... mp este în concordanță cu numărul de ..... paturi.

- Oficină cu circuit închis  
 Nu desfășoară activități de receptură și laborator/preparare soluții sterile oncologice.

Drogherie

Drogheria nu folosește emblema (crucea verde cu laturi egale) specifică farmaciei comunitare ..... Denumirea drogheriei afișată pe firma drogheriei este în concordanță cu denumirea drogheriei din certificatul constatator și nu conține cuvântul farmacie, altă denumire derivată sau prescurtată din acest cuvânt, chiar dacă acestea se regăsesc în denumirea societății comerciale .....

II. Modificarea condițiilor de autorizare:

- mutarea unității farmaceutice la o nouă adresă;  
 reorganizarea spațiului unității farmaceutice la aceeași adresă\*\* .....

reorganizare pentru desfășurare/desființare activități opționale autorizate:

- online  
 receptură și laborator  
 altele

DATE PRIVIND SPAȚIUL UNITĂȚII FARMACEUTICE

Documentul care atestă dreptul de folosință asupra spațiului ..... nr. .... din data ....., valabil până la data ....., încheiat între ..... și .....

Spațiul închiriat are suprafața utilă de ..... mp.

Adresa unității farmaceutice menționată în documentul/contractul de deținere a spațiului ..... este identică cu adresa înscrisă în certificatul constatator al punctului de lucru cu activitate farmacie/drogherie

- Da  
 Nu

Schița și memoriul tehnic întocmite de o persoană autorizată, identificată prin:

Numele , prenumele .....

1. Suprafața utilă totală (excluzând holurile și grupurile sanitare) ..... mp

2. Informații înscrise în memoriul tehnic întocmit de o persoană autorizată privind amplasarea și tipul construcției unității farmaceutice (a se vedea art. 14 din Legea farmaciei nr 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și art. 16 din Normele privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 444/2019, cu modificările și completările ulterioare)

3. Rampa de acces respectă prevederile legale în vigoare:

- Da  
 Nu

\* Numărul de locuitori prevăzut în adeverința eliberată de autoritatea administrației publice locale este raportat la numărul farmaciilor deja înființate și permite înființarea unei farmaciei noi pe criteriul demografic, potrivit legii.

\*\* Descriere pe scurt privind modificările spațiului raportate la schița anterioară care a stat la baza autorizării inițiale, ca urmare a analizei celor două schițe prezentate în dosar și executate de către o persoană autorizată.



4. Facilități .....
- Curent electric .....
- Sistem de încălzire .....
- Apă curentă .....
- Sistem de securitate .....
5. Compartimentarea spațiului și încăperile unității farmaceutice:
- a) Ofcina:
- Suprafața utilă ..... mp
  - Dotări, echipamente, mobilier .....
- .....
- Sistem de asigurare a condițiilor de temperatură .....
  - Sistem de monitorizare și înregistrare a condițiilor de temperatură cu certificat de etalonare valabil
- până la data de .....
- b) Depozit
- Suprafața utilă ..... mp
  - Dotări, echipamente, mobilier .....
- .....
- Sistem de asigurare a condițiilor de temperatură: .....
  - Sistem de monitorizare și înregistrare a condițiilor de temperatură cu certificat de etalonare valabil
- până la data de .....
- Frigider  DA  NU
  - Sistem de monitorizare și înregistrare a temperaturii în frigider cu certificat de etalonare valabil
- până la data de: .....
- Zone distincte inscripționate în conformitate cu prevederile legale pentru:
    - medicamente neconforme calitativ, retrase, expirate, colectate de la pacienți;
    - medicamente de uz veterinar, în cazul în care există în unitate;
    - medicamente homeopate, în cazul în care există în unitate;
    - alte produse farmaceutice .....
- c) Biroul farmacistului-șef/asistentului medical de farmacie șef încăpere distinctă:
- Da
  - Nu
- d) Spațiu de confidențialitate organizat în:
- oficiu
  - biroul farmacistului-șef
- e) Grupul sanitar prevăzut cu apă curentă:
- Da
  - Nu
6. Legături funcționale obligatorii între încăperi:
- Încăperile unității farmaceutice sunt amplasate la același nivel, conform prevederilor legale.
  - Depozitul, biroul și spațiul de confidențialitate au corespondență cu oficina.
  - Depozitul, receptura și laboratorul și spațiul destinat activității online nu sunt spații de trecere.
- DEFICIENȚE CONSTATATE:
1. Suprafața utilă totală și/sau suprafața utilă încăperi (oficina, depozit, spațiu destinat activităților opționale) necorespunzătoare .....
2. Amplasarea și organizarea unității farmaceutice nu respectă prevederile legale.
- .....
- (detalii)
3. Unitatea farmaceutică nu este separată complet de incinte cu altă destinație.
- .....
- (detalii)
4. Rampa de acces nu respectă prevederile legale aplicabile.
- .....
- (detalii)
5. Lipsa facilităților (apă curentă, curent electric, încălzire) .....
6. Lipsa dotărilor prevăzute în norme:
- lipsa mobilierului specific desfășurării activității de farmacie/drogherie, inclusiv pentru desfășurarea activităților opționale, dacă este cazul;
  - lipsa sistemelor de asigurare a temperaturii;
  - lipsa sistemelor de monitorizare și înregistrare a condițiilor de temperatură cu certificate de etalonare valabile;
  - lipsa echipamentelor și ustensilelor necesare desfășurării activității de farmacie/drogherie, inclusiv pentru desfășurarea activităților opționale, dacă este cazul;
  - alte deficiențe .....
7. Lipsa legăturilor funcționale între încăperi:
- .....
- (detalii)
8. Nerespectarea însemnelor și prevederilor privind firma și emblema unității farmaceutice: .....
9. Alte deficiențe constatate și/sau recomandări:.....
- (detalii)

## III. Autorizare activități opționale

Activitate de receptură și laborator

— Suprafața utilă ..... mp

— Dotări, echipamente, ustensile, mobilier .....

— Sistem de asigurare a condițiilor de temperatură și umiditate: .....

— Sistem de monitorizare și înregistrare a condițiilor de temperatură și umiditate .....

— Termohigrometrul are certificat de etalonare valabil până la data de .....

— Aparatura pentru cântărit are certificatul de etalonare valabil până la data de .....

— Sistem de preparare a apei distilate .....

— Contract de furnizare a apei distilate încheiat între ..... și ..... nr. .... din data .....

— Alte dotări conform art. 20 din Normele privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 444/2019, cu modificările și completările ulterioare .....

Vânzare și eliberare online a medicamentelor

Vânzarea și eliberarea prin intermediul serviciilor informaționale a medicamentelor care se acordă fără prescripție medicală, în conformitate cu prevederile legale

— Adresa pagina web a farmaciei/drogheriei online: .....

— Pagina web îndeplinește condițiile prevăzute în lege:

datele de contact ale Ministerului Sănătății;

o legătură hyperlink la site-ul de internet al Ministerul Sănătății prevăzut la art. 22 din Legea farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

logoul comun european pentru vânzarea și eliberarea medicamentelor.

— Suprafața (m<sup>2</sup>) dedicată activității online, suplimentară suprafețelor necesare activităților specifice în unitatea farmaceutică .....

— Dotări, echipamente, mobilier .....

— Sistem de asigurare a condițiilor de temperatură: .....

— Sistem de monitorizare și înregistrare a condițiilor de temperatură cu certificat de etalonare valabil până la data de .....

Contractul de transport prevede obligațiile părților referitoare la păstrarea și înregistrarea condițiilor de temperatură pe toată durata transportului de la farmacie până la pacient și posibilitatea de a furniza pacientului documentul care atestă respectarea condițiilor de temperatură prevăzute în prospectul medicamentului:

Da

Nu

Proceduri de transport aprobate la nivelul unității farmaceutice:

Da

Nu

În cazul în care farmacia deține autoturism propriu (nr. de înmatriculare ..... ) pentru transportul medicamentelor comandate online, există documentul valid care atestă dreptul de folosință a autoturismului respectiv (nr. document, data eliberării, valabilitate)

Da

Nu

Dotări/Echipamente specifice ale autoturismului propriu/beneficiar de contract, care să asigure monitorizarea și înregistrarea temperaturii pe întreaga perioadă a transportului:

Da

Nu

Medicamentele comandate online vor fi ridicate de la sediul farmaciei sau drogheriei online conform declarației pe propria răspundere a farmacistului responsabil cu activitatea de vânzare și eliberare prin intermediul serviciilor informaționale a medicamentelor care se acordă fără prescripție medicală și reprezentantului legal al persoanei juridice.

Da

Nu

Farmacist responsabil cu activitatea de vânzare și eliberare prin intermediul serviciilor informaționale a medicamentelor care se acordă fără prescripție medicală:

Numele, prenumele ..... conform Deciziei de numire nr. .... din data .....

Da

Nu

Alte observații și/sau recomandări .....

.....

CONCLUZIE:

Raport favorabil:

Spațiul unității farmaceutice este în concordanță cu documentația depusă (documentul de deținere a spațiului, schița și memoriul tehnic).

Da

Nu

Documentația este conformă și completă.

- Da  
 Nu

Documentația verificată și spațiul unității farmaceutice respectă legislația în vigoare.

- Da  
 Nu

Raport nefavorabil .....

*Personal împuternicit  
din cadrul DSP*

Numele, prenumele, semnătura

.....

*Farmacist-șef/Asistent de farmacie șef unitate  
farmaceutică inspectată*

Numele, prenumele, semnătura

.....

*Reprezentant legal persoană juridică*

Numele, prenumele, semnătura

.....

Modelul nr. 7

Către COLEGIUL FARMACIȘTILOR DIN ROMÂNIA

Subsemnatul/a ....., în calitate de reprezentant legal al .....,  
(numele și prenumele)

cu sediul social aflat la adresa ....., telefon ....., e-mail .....,  
înregistrată la Oficiul Național al Registrului Comerțului ....., cod unic de înregistrare/  
cod fiscal ....., și .....,  
(numele și prenumele)

în calitate de farmacist-șef/asistent medical de farmacie șef, vă informez că în cadrul societății/unității  
sanitare .....

au intervenit următoarele modificări:

- înființare unitate farmaceutică  
 farmacie comunitară  
 farmacie cu circuit închis  
 drogherie

aflată la adresa: .....

- mutarea sediului social cu activitate sau a punctului de lucru al unității farmaceutice;  
 modificarea/reorganizarea spațiului unității farmaceutice;  
 înființare officină comunitară rurală/sezonieră/officină cu circuit închis;  
 activitate de vânzare și eliberare online a medicamentelor;  
 activitate de receptură și laborator;  
 schimbarea deținătorului de autorizație persoană juridică;  
 schimbarea deținătorului de autorizație conducător de unitate farmaceutică;  
 schimbarea farmacistului responsabil pentru activitatea online;  
 activitate opțională de vaccinare;  
 modificarea adresei sediului social;  
 desființare officină comunitară rurală/sezonieră/officină cu circuit închis;  
 suspendarea activității unității farmaceutice pe o perioadă mai mică de 30 de zile (notificare, fără  
înscrisoare mențiune);  
 suspendarea activității unității farmaceutice pe o perioadă de maximum 180 de zile (înscrisoare  
mențiune pe anexă la autorizația de funcționare);  
 reluarea activității în intervalul de suspendare;  
 anularea autorizației de funcționare;  
 desființare activitate opțională .....,  
 actualizare alte date de identificare .....

*Reprezentant legal*

Numele, prenumele

.....

Semnătura

.....

*Farmacist-șef/*

*Asistent medical de farmacie șef*

Numele, prenumele

.....

Semnătura

.....

**PROCES-VERBAL DE INSPECȚIE**  
**încheiat astăzi, .....**

1. Servește ca document obligatoriu în care sunt consemnate constatările echipei de inspecție de supraveghere/control la încheierea efectuării unei inspecții.

2. Se întocmește în două exemplare de către echipa de inspecție de supraveghere/control și se semnează de către reprezentantul legal al unității controlate sau deținătorului autorizației de funcționare controlate.

3. Se înregistrează la unitatea controlată în registrul unic de control.

4. Se arhivează la unitatea controlată și la instituția care a efectuat inspecția de supraveghere/control.

Subsemnații/Subsemnatele, .....  
(membrii echipei de inspecție de supraveghere/control)

în baza .....  
(temeiul legal)

și a Ordinului/Dispoziției nr. .... din ....., am efectuat în data/perioada .....  
o acțiune de inspecție de supraveghere/control la .....  
(datele de identificare ale unității controlate)

cod unic de identificare/cod fiscal .....

cu punctul de lucru în .....

Tematica acțiunii de inspecție de supraveghere/control:

1. ....;

2. ....;

3. ....;

n. ....

Data/Perioada controlată .....

Documente și operațiuni controlate:

.....;

.....;

.....;

.....

Pentru perioada verificată conducerea .....

(unitatea controlată)

a fost asigurată de:

.....

.....

.....

.....

În urma efectuării controlului, cu rezerva că responsabilitatea pentru veridicitatea înscrisurilor și a documentelor prezentate/anexate la prezentul proces-verbal de inspecție revine reprezentantului legal al unității controlate/deținătorului autorizației de funcționare, echipa de inspecție de supraveghere/control constată următoarele:

1. ....;

.....

.....

2. ....;

.....

.....

3. ....;

.....

.....

n. ....;

.....

.....

Prezentul proces-verbal de inspecție a fost întocmit în două exemplare, dintre care unul se înmânează/  
comunică ..... și unul rămâne la echipa de inspecție de supraveghere/control.

(unitatea controlată)

.....  
(denumirea unității controlate)

va raporta stadiul implementării măsurilor și îl va prezenta/transmite către ..... și .....,  
în termen de ..... de zile calendaristice de la primirea prezentului proces-verbal de constatare.

*Echipa de inspecție de supraveghere/control*

1. Numele, prenumele, semnătura

.....

2. Numele, prenumele, semnătura

.....

*Reprezentant legal societate,*

*Farmacist-șef/*

*Asistent medical de farmacie șef*

Numele, prenumele, semnătura

.....

Modelul nr. 9

### DUPLICAT

ROMÂNIA  
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

### AUTORIZAȚIE DE FUNCȚIONARE

Nr. .... din data de .....<sup>1</sup>

În conformitate cu .....  
și în baza documentației înregistrate cu nr. .... la data de ....., Ministerul Sănătății  
autorizează funcționarea ..... cu denumirea:

Farmacie comunitară

Denumire: ..... (persoană juridică)

CUI ..... J .....

Adresă sediu social: .....

Adresă farmacie: .....

Farmacist-șef: .....

Farmacie cu circuit închis în structura

Denumire: ..... (unitate sanitară)

CUI ..... J .....

Adresă sediu unitate sanitară: .....

Adresă farmacie: .....

Farmacist-șef: .....

Drogherie

Denumire: ..... (persoană juridică)

CUI ..... J .....

Adresă sediu social: .....

Adresă drogherie: .....

Farmacist-șef/Asistent medical de farmacie șef: .....

Drogheria este autorizată să dețină și să elibereze dintre medicamente numai pe cele ce pot fi  
eliberate fără prescripție medicală — OTC, prevăzute de Nomenclatorul medicamentelor pentru uz uman.

*Ministrul sănătății<sup>2</sup>,*

.....

*Mențiune: Autorizația de funcționare emisă cu nr. .... din data de ..... a fost semnată  
de ministrul sănătății (sau persoana desemnată conform legii) .....*  
*numele/prenumele*

Prezentul duplicat a fost eliberat astăzi, ....., cu nr. ....

*Ministrul sănătății,*

.....

<sup>1</sup> Se va completa cu număr/număr notă, zi/lună/an, acordate inițial, după caz.

<sup>2</sup> Se va completa cu inițialele numelui și prenumelui persoanei care a semnat documentul inițial.

**DUPLICAT**

ROMÂNIA  
 MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
 DIRECȚIA FARMACEUTICĂ ȘI DISPOZITIVE MEDICALE

**ANEXA Nr.1** .....

**la Autorizația de funcționare nr. .... din data de ..... a farmaciei .....**

MENȚIUNE: .....

.....

.....

.....

Data:

*Consilier,*

.....  
 (inițialele numelui și prenumelui persoanei  
 care a semnat documentul inițial)

*Director,*

.....  
 (inițialele numelui și prenumelui persoanei  
 care a semnat documentul inițial)

Prezentul duplicat a fost eliberat astăzi, ..... cu nr. ....

*Consilier,*

.....

*Director,*

.....

1 Se va completa cu numărul acordat inițial.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
 DIRECȚIA DE SĂNĂTATE PUBLICĂ A JUDEȚULUI .....

**DECIZIE DE CONFORMITATE  
 pentru spațiul unității farmaceutice**

...../.....  
 (număr/zi — lună — an)

**Date administrative:**

Unitate farmaceutică:

- Farmacie comunitară  
 Farmacie cu circuit închis  
 Oficină comunitară rurală/sezonieră/Oficină cu circuit închis  
 Drogherie

Denumirea societății/unității sanitare: .....

Sediul social: .....

Adresa unității inspectate: .....

Telefon:.....

E-mail: .....

În baza raportului de inspecție favorabil întocmit de către personalul împuternicit din cadrul Direcției de Sănătate Publică a Județului ...../Municipiului București se emite prezenta decizie de conformitate a spațiului unității farmaceutice, ca urmare a:

- înființării farmaciei comunitare/farmaciei cu circuit închis/drogheriei;  
 înființării oficinei comunitare rurale/sezoniere/oficinei cu circuit închis;  
 mutării sediului social cu activitate sau a punctului de lucru al unității farmaceutice;  
 modificării/reorganizării spațiului unității farmaceutice;  
 activității de vânzare și eliberare online a medicamentelor;  
 activității de receptură și laborator;  
 desființării activității opționale,

în conformitate cu dispozițiile Legii farmaciei nr. 266/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și ale Normelor privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 444/2019, cu modificările și completările ulterioare.

*Director executiv,*

.....

Modelul nr. 12

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII<sup>1</sup>

Direcția farmaceutică și dispozitive medicale

Direcția de Sănătate Publică a .....

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

**PROCES-VERBAL**  
**de constatare și sancționare a contravențiilor**

Seria ..... nr. ....

Încheiat astăzi, ....., la .....

(ziua, luna, anul)

Subsemnatul(a), ....., în calitate de ....., din cadrul .....,  
subsemnatul(a), ....., în calitate de ....., din cadrul .....,  
am constatat că:

Unitatea farmaceutică ..... aflată la adresa: localitatea ....., str. ....  
nr. ...., bl. ...., sc. ...., ap. ...., județul (sectorul) ....., deținută de/în structura persoanei juridice/unității  
sanitare ....., denumirea ....., cu sediul social în .....  
str. .... nr. ...., bl. ...., sc. ...., ap. ...., județul (sectorul) ....., cod unic de înregistrare/  
cod de înregistrare fiscală ....., număr de înmatriculare la registrul comerțului ....., reprezentată  
prin domnul/doamna ....., în calitate de ....., domiciliat(ă) în .....  
str. .... nr. ...., bl. ...., sc. ...., ap. ...., județul (sectorul) ....., legitimat(ă)  
cu BI/CI seria ..... nr. ...., eliberat(ă) la data de ....., CNP .....,

se face vinovată de următoarea/următoarele faptă/fapte:

.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....

consemnată/consemnate în Procesul-verbal de constatare nr. .... din data .....,  
săvârșită/săvârșite la data de ....., contravenind prin aceasta dispozițiilor: .....

(Se vor nota de către echipa de inspecție de supraveghere/control tipul actului și numărul/anul emiterii.)

care atrag:

sancționarea cu avertisment, conform dispozițiilor ....., art. ... lit. ... pct. ...;  
(Se menționează tipul actului, numărul  
și anul emiterii.)

sancționarea cu ....., art. .... lit. .... pct. ...., de la ..... la ..... lei;  
(Se menționează tipul actului,  
numărul și anul emiterii.)

— conform dispozițiilor ....., art. .... lit. ... pct. ...., de la ..... la ..... lei;  
(Se menționează tipul actului,  
numărul și anul emiterii.)

— conform dispozițiilor ....., art. .... lit. .... pct. ...., de la ..... la ..... lei;  
(Se menționează tipul actului,  
numărul și anul emiterii.)

sancțiunea complementară ....., conform dispozițiilor ....., art. ... lit. ... pct. ... .  
(Se menționează tipul  
actului, numărul  
și anul emiterii.)

Dovada faptelor se poate face prin orice mijloace de probă admise de lege.

*Agenți constatatori,*

.....

(numele, prenumele, semnătura)

Am primit copia procesului-verbal.

*Contravenient/Reprezentant legal,*

.....

(numele, prenumele, semnătura, după caz)

<sup>1</sup> Documentul se emite de către instituția care inițiază și efectuează acțiunea de inspecție și control.

Contravenientul nu este de față, refuză sau nu poate semna.

Martor: Numele ....., prenumele ....., domiciliat/domiciliată în .....,  
str. .... nr. ..., bl. ..., sc. ..., ap. ..., CNP ....., posesor/posesoare al/a buletinului/cărții  
de identitate seria ..... nr. ...., emis/emisă de ..... la data de .....

.....  
(semnătura)

#### Rezoluția de aplicare a sancțiunii și înștiințarea de plată

Subsemnatul/Subsemnata, ....., în calitate de .....,  
și subsemnatul/subsemnata, ....., în calitate de .....,  
aplicăm contravenientului ..... sus-numit o amendă de ..... lei, conform prezentului  
proces-verbal de constatare nr. ...., din care va achita în contul....., în termen  
de cel mult 15 zile de la data înmânării sau comunicării procesului-verbal de constatare și sancționare  
a contravențiilor, jumătate din minimul amenzii prevăzute de actul normativ.

În termen de 15 zile de la achitarea amenzii, contravenientul va preda sau va trimite recomandat prin  
poștă chitanța de plată, în copie, la .....

În caz de neachitare a amenzii la termenul fixat se va proceda la executarea silită, conform prevederilor  
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.

Împotriva procesului-verbal de constatare și sancționare a contravențiilor și a rezoluției de aplicare  
a sancțiunii se poate face plângere în termen de 15 zile de la data comunicării acestora, care va fi depusă  
împreună cu copia de pe procesul-verbal de constatare și sancționare a contravențiilor la judecătoria în  
circumscripția căreia își are domiciliul sau sediul contravenientul.

Prezentul proces-verbal de constatare și sancționare a contravențiilor conține ..... pagini și a fost  
întocmit în 3 exemplare, dintre care unul se lasă în primire la .....

.....

*Agent constator,*

.....  
(numele, prenumele și semnătura)

Am luat cunoștință.

*Contravenient/Reprezentant legal,*

.....  
(numele, prenumele și semnătura)

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; 012329  
C.I.F. RO427282, IBAN: RO55RNCB0082006711100001 BCR  
și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 DTCPMB (alocat numai persoanelor juridice bugetare)  
Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: marketing@ramo.ro, www.monitoruloficial.ro

Relații cu publicul: șos. Panduri nr. 1, bloc P33, sectorul 5, București; 050651.  
Tel. 021.401.00.73, 021.401.00.78/79/83.

Pentru publicări, încărcați actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro>, secțiunea Publicări.

