



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 188 (XXXII) — Nr. 1205

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Joi, 10 decembrie 2020

SUMAR

<u>Nr.</u>		<u>Pagina</u>
	HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI	
993.	— Hotărâre privind aprobarea Metodologiei de evaluare instituțională în vederea autorizării, acreditării și evaluării periodice a organizațiilor furnizoare de educație.....	2–9
	ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
192.	— Ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor pentru modificarea și completarea Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 96/2014 privind aprobarea tarifelor aplicabile în domeniul sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor	10–31

HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRĂRE

privind aprobarea Metodologiei de evaluare instituțională în vederea autorizării, acreditării și evaluării periodice a organizațiilor furnizoare de educație

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, și al art. 24 alin. (3) lit. b) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 75/2005 privind asigurarea calității educației, aprobată cu modificări prin Legea nr. 87/2006, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aprobă Metodologia de evaluare instituțională în vederea autorizării, acreditării și evaluării periodice a organizațiilor furnizoare de educație, prevăzută în anexa nr. 1.

Art. 2. — Se aprobă conținutul minimal al fișei-tip, prevăzută în anexa nr. 2.

Art. 3. — Se aprobă Atestatul nivelului de calitate a educației furnizate, al cărui model este prevăzută în anexa nr. 3.

Art. 4. — Unitățile de învățământ preuniversitar aflate în proceduri de evaluare externă în vederea autorizării, acreditării și evaluării externe periodice a calității finalizează procedura potrivit legislației în vigoare la data începerii acestora.

Art. 5. — Anexele nr. 1—3 fac parte integrantă din prezenta hotărâre.

Art. 6. — La data intrării în vigoare a prezentei hotărâri, Hotărârea Guvernului nr. 22/2007 pentru aprobarea Metodologiei de evaluare instituțională în vederea autorizării, acreditării și evaluării periodice a organizațiilor furnizoare de educație, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 59 din 25 ianuarie 2007, și Ordinul ministrului educației, cercetării, tineretului și sportului nr. 6.517/2012 privind aprobarea Metodologiei de evaluare externă a calității educației în învățământul preuniversitar, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 11 din 8 ianuarie 2013, se abrogă.

PRIM-MINISTRU
LUDOVIC ORBAN

Contrasemnează:

Ministrul educației și cercetării,

Cristina Monica Anisie

Ministrul muncii și protecției sociale,

Victoria Violeta Alexandru

Ministrul afacerilor externe,

Bogdan Lucian Aurescu

București, 18 noiembrie 2020.
Nr. 993.

ANEXA Nr. 1

METODOLOGIE

de evaluare instituțională în vederea autorizării, acreditării și evaluării periodice a organizațiilor furnizoare de educație

CAPITOLUL I

Dispoziții generale

Art. 1. — Activitatea de evaluare externă, pentru acordarea autorizației de funcționare provizorie, a acreditării, respectiv în vederea evaluării periodice a organizațiilor furnizoare de educație care organizează și desfășoară activități de învățământ corespunzătoare sistemului educațional românesc, este realizată de Agenția Română de Asigurare a Calității în Învățământul Preuniversitar, denumită în continuare *ARACIP*.

Art. 2. — Activitatea *ARACIP* se desfășoară cu respectarea prevederilor Legii educației naționale nr. 1/2011, cu modificările și completările ulterioare, ale Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 75/2005 privind asigurarea calității educației, aprobată cu modificări prin Legea nr. 87/2006, cu modificările și completările ulterioare, denumită în continuare *ordonanță de urgență*, precum și ale Hotărârii Guvernului nr. 1.258/2005 privind aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Române de Asigurare a Calității în Învățământul Preuniversitar (*ARACIP*), cu modificările ulterioare.

CAPITOLUL II

**Procedurile de autorizare de funcționare provizorie,
de acreditare și de evaluare externă periodică
a calității educației**

SECȚIUNEA 1

Procesul de acreditare

Art. 3. — (1) Procesul de acreditare presupune parcurgerea a două etape succesive:

- a) autorizarea de funcționare provizorie;
- b) acreditarea.

(2) Procesul de evaluare externă periodică a calității educației în unitățile de învățământ preuniversitar acreditate se realizează cel puțin o dată la 5 ani.

(3) Procedurile de evaluare externă în vederea autorizării, acreditării și evaluării externe periodice a calității educației se derulează la cerere, pe bază de contract încheiat cu ARACIP, și se finalizează cu emiterea ordinului ministrului educației și cercetării, la propunerea ARACIP, respectiv cu emiterea de către ARACIP a Atestatului privind nivelul de calitate a educației furnizate, după caz, în cazul constatării îndeplinirii standardelor naționale de calitate.

(4) Procedurile de evaluare externă periodică a calității educației se pot derula și la solicitarea altor persoane juridice interesate, precum: Ministerul Educației și Cercetării, inspectoratul școlar, autoritățile publice locale, asociațiile de părinți.

Art. 4. — (1) Autorizarea de funcționare provizorie este etapa în care unitatea de învățământ/instituția de învățământ/organizația interesată, pe baza evaluării externe realizate, în condițiile legii, dobândește calitatea de furnizor de educație, prin ordin al ministrului educației și cercetării, la propunerea ARACIP.

(2) Autorizația de funcționare provizorie se acordă pentru fiecare nivel de învățământ, pentru fiecare filieră, profil și specializare/calificare profesională, pentru fiecare program de studii, pe fiecare limbă de predare, pe fiecare formă de învățământ, pe fiecare locație, și conferă dreptul de organizare a admiterii, precum și de organizare și desfășurare a procesului de învățământ.

(3) Ordinul ministrului educației și cercetării prevăzut la alin. (1) se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și produce efecte începând cu anul școlar următor.

(4) Ordinul prin care se acordă autorizarea de funcționare provizorie, prevăzut la art. 29¹ alin. (8) din ordonanța de urgență, reprezintă și actul de înființare, ca persoană juridică, a unității de învățământ preuniversitar de stat și se comunică autorităților publice locale în vederea includerii, de drept, în rețeaua școlară a unității administrativ-teritoriale.

(5) Furnizorii de educație, cu niveluri de învățământ/specializări/calificări profesionale autorizate să funcționeze provizoriu, fac parte din rețeaua națională de învățământ și au dreptul de a gestiona personal didactic, nedidactic și de cercetare, conform propriei strategii de dezvoltare, de a participa la programe naționale și internaționale și de a gestiona documentele școlare din învățământul preuniversitar, în condițiile legii.

Art. 5. — (1) Prin ordinul de acreditare se înființează unitatea de învățământ și se acordă personalitate juridică, după cum urmează:

a) de drept privat și de utilitate publică, pentru unitățile particulare de învățământ preuniversitar, înființate din inițiativa și cu resursele unor persoane juridice de drept privat;

b) de drept privat și de utilitate publică, pentru unitățile de învățământ preuniversitar confesional, înființate din inițiativa, cu resursele și potrivit cerințelor specifice fiecărui cult recunoscut de stat;

c) de drept public, pentru unitățile de învățământ preuniversitar de stat.

(2) Furnizorul de educație acreditat este parte a sistemului național de educație, cu toate drepturile și obligațiile conferite de lege.

(3) Organizațiile furnizoare de educație, cu niveluri de învățământ/specializări/calificări profesionale acreditate, au dreptul de a organiza examene de absolvire și pot emite diplome și/sau alte acte de studii, recunoscute de Ministerul Educației și Cercetării.

(4) Elevii din învățământul preuniversitar de stat și particular acreditat se bucură de egalitate în toate drepturile conferite de calitatea de elev.

(5) Furnizorul de educație acreditat se supune din 5 în 5 ani evaluării externe de către ARACIP, în condițiile prevăzute de art. 33, 34 și 40 din ordonanța de urgență.

SECȚIUNEA a 2-a

Raportul de evaluare internă

Art. 6. — (1) În vederea declanșării procesului de evaluare externă, persoanele juridice, publice sau private, trebuie să depună la ARACIP o cerere de declanșare a procedurii de evaluare externă, însoțită de o fișă-tip și un raport de evaluare internă.

(2) Fișa-tip conține informații privind infrastructura, curriculumul, resursele umane și materiale, avizele și autorizațiile necesare procesului de evaluare externă. Fișa-tip este asumată de reprezentantul legal al furnizorului de educație și este avizată de inspectoratul școlar județean/al municipiului București. Informațiile minimale pe care fișa-tip le conține sunt prevăzute în anexa nr. 2 la hotărâre, iar formatul fișei-tip se stabilește prin instrucțiuni periodice emise de ARACIP.

(3) Raportul de evaluare internă cuprinde o serie de componente, stabilite în funcție de tipul de proces de evaluare externă și etapa corespunzătoare, cu informații necesare pentru a dovedi îndeplinirea cerințelor stabilite în standardele de autorizare, acreditare, respectiv în standardele de referință, pentru fiecare nivel de învățământ, tip de program de studiu și de calificare profesională, după caz.

(4) Cererea de evaluare externă și fișa-tip se depun în format letric la ARACIP.

(5) Celelalte componente ale raportului de evaluare internă se transmit în format electronic, conform instrucțiunilor periodice emise de ARACIP.

Art. 7. — (1) În vederea obținerii autorizației de funcționare provizorie, raportul de evaluare internă trebuie să cuprindă următoarele:

- a) fișă-tip, conform formatului stabilit de ARACIP;
- b) acte privind persoana juridică inițiatoare, după caz:
 - actele care atestă dobândirea personalității juridice;
 - actul constitutiv și statutul de organizare și funcționare ale persoanei juridice;
 - certificatul de înregistrare fiscală a persoanei juridice;

c) documente manageriale de prognoză:

— planul de dezvoltare instituțională/planul de acțiune al școlii;

d) oferta educațională;

e) modelul de contract educațional particularizat;

f) proiectul de regulament propriu de organizare și funcționare al unității de învățământ.

(2) Societățile înregistrate la registrul comerțului în baza Legii societăților nr. 31/1990, republicată, cu modificările și completările ulterioare, pot înființa unități de învățământ preuniversitar particular numai cu respectarea cumulativă a următoarelor condiții:

a) existența și derularea de activități economice principale, conform actului constitutiv, în ultimii 3 ani, altele decât activitățile de învățământ;

b) menționarea expresă a activităților de învățământ ca activități secundare;

c) respectarea principiului nonprofit în ceea ce privește derularea activităților de învățământ.

(3) În vederea obținerii acreditării, raportul de evaluare internă trebuie să cuprindă următoarele:

a) fișă-tip, conform formatului stabilit de ARACIP;

b) actul de înființare a unității de învățământ preuniversitar;

c) documente manageriale de diagnoză, pentru fiecare an școlar din perioada de funcționare provizorie:

— raportul anual de evaluare internă (RAEI);

— raportul anual de activitate;

d) documente manageriale de prognoză:

— noul plan de dezvoltare instituțională/plan de acțiune al școlii;

— planul managerial pe fiecare an școlar din perioada de funcționare provizorie;

— programul de dezvoltare a sistemului de control managerial;

e) documente manageriale de evidență, pentru fiecare an școlar din perioada de funcționare provizorie:

— statul de funcții;

— organigrama;

— schema orară/programul zilnic;

— planul de școlarizare;

f) regulamentul propriu de organizare și funcționare al unității de învățământ;

g) lista procedurilor proprii privind funcționarea comisiilor;

h) regulamentul propriu de funcționare a comisiei pentru evaluarea și asigurarea calității;

i) strategia proprie de funcționare a comisiei pentru evaluarea și asigurarea calității;

j) contractul educațional particularizat utilizat în unitatea de învățământ;

k) certificatul de atestare fiscală.

(4) În vederea obținerii Atestatului privind nivelul calității educației furnizate, raportul de evaluare internă trebuie să cuprindă următoarele:

a) fișă-tip, conform formatului stabilit de ARACIP;

b) documente manageriale de diagnoză:

— raportul anual de evaluare internă pentru ultimul an școlar;

c) documente manageriale de prognoză:

— planul de dezvoltare instituțională/planul de acțiune al școlii;

d) orice alt tip de document dintre cele menționate la alin. (3), considerat relevant pentru evaluarea nivelului de calitate al unității de învățământ, dacă este cazul.

SECȚIUNEA a 3-a

Activitățile de evaluare externă

Art. 8. — (1) Cererea de declanșare a procesului de evaluare externă este înregistrată la ARACIP și repartizată spre expertiză.

(2) În baza cererii se încheie un contract cu persoana juridică solicitantă și se emite factura fiscală corespunzătoare. Persoana juridică solicitantă este obligată să comunice către ARACIP o copie de pe ordinul de plată a tarifului de evaluare externă, în termen de maximum 3 zile de la efectuarea plății.

(3) Rezultatul expertizei datelor și informațiilor din raportul de evaluare internă se comunică persoanei juridice solicitante în termen de maximum 30 de zile de la data înregistrării cererii.

(4) În situația în care din raport lipsesc informații dintre cele prevăzute la art. 7 sau se constată caracterul incomplet al informațiilor/datelor prezentate, se comunică persoanei juridice respective necesitatea realizării completărilor de rigoare, în termen de maximum 15 zile de la comunicare, în caz contrar cererea urmând a se respinge ca inadmisibilă.

(5) În cazul în care raportul de evaluare internă este complet se comunică persoanei juridice solicitante declanșarea procedurii de evaluare, cu informarea corespunzătoare a Biroului executiv al ARACIP.

(6) În situația menționată la alin. (5), expertul desemnat înaintează, spre aprobare, Biroului executiv o propunere de grafic de desfășurare a vizitelor de evaluare, precum și de componentă a comisiilor de experți.

(7) Biroul executiv al ARACIP, întrunit în ședință ordinară, aprobă graficul de desfășurare a vizitelor de evaluare, precum și componenta comisiilor de experți, desemnate în acest scop.

(8) Perioada de desfășurare a vizitelor de evaluare se aduce la cunoștința persoanelor juridice solicitante, într-un termen de cel puțin 30 de zile înainte de desfășurarea vizitei de evaluare.

Art. 9. — Comisiile de experți, desemnate de ARACIP pe bază de hotărâre, sunt alcătuite din 2—4 persoane, colaboratori externi ai ARACIP, experți în evaluare și acreditare, înscriși în Registrul propriu al experților în evaluare și acreditare. Acestea efectuează vizite de evaluare de 2—5 zile, după caz. În cazuri justificate, Biroul executiv al ARACIP poate aproba ca vizita de evaluare în vederea autorizării de funcționare provizorie să aibă o durată de o zi.

Art. 10. — Activitatea de evaluare externă a organizațiilor furnizoare de educație se realizează în baza criteriilor, indicatorilor și standardelor de evaluare unice la nivel național, valabile atât pentru învățământul preuniversitar de stat, cât și pentru învățământul preuniversitar particular.

Art. 11. — (1) În cadrul vizitelor de evaluare externă, comisiile de experți verifică îndeplinirea standardelor de evaluare corespunzătoare procesului și etapei respective, respectarea legislației în domeniul învățământului, precum și conformitatea cu realitatea pentru informațiile din raportul de evaluare internă de la ARACIP.

(2) În cadrul vizitelor de evaluare externă periodică, comisia de evaluare desemnată de ARACIP desfășoară următoarele activități:

a) organizarea agendei evaluării și programarea orară a activităților și a întâlnirilor;

b) activități specifice: vizitarea unității de învățământ, observarea directă, asistență la lecții, asistență la activități extrașcolare, după caz, aplicarea de chestionare grupurilor-țintă, cum ar fi elevi, părinți, angajatori operatori economici parteneri, personal didactic, didactic auxiliar și nedidactic, realizarea de interviuri și discuții individuale și de grup, vizite la operatori economici, în cazul stagiilor de practică;

c) analiza contextului și a situației concrete a unității școlare, conform realităților de la fața locului și prin raportare la planul de dezvoltare instituțională/planul de acțiune al școlii, precum și la RAEI;

d) analiza situației rezultatelor școlare pe ultimii 3 ani, comparativ cu rezultatele la nivel de județ și la nivel național, precum și prin comparație cu țintele europene, dacă acestea există;

e) analiza oricărei dovezi prin care se probează, după caz, buna funcționare a unității de învățământ, rezultatele și progresul fiecărui antepreșcolar sau elev, după caz.

(3) Îndeplinirea standardelor de autorizare și acreditare se înregistrează prin „da/nu”. Gradul de îndeplinire a standardelor de referință se înregistrează pe baza unui calificativ, care poate fi transpus într-un punctaj.

(4) Calificativele care se acordă pentru fiecare indicator de performanță evaluat din standardele de referință, precizate în raportul de evaluare externă periodică, sunt următoarele:

a) „Nesatisfăcător”, în situația neîndeplinirii a cel puțin unei cerințe din standardele de acreditare și evaluare periodică;

b) „Satisfăcător”, în situația îndeplinirii tuturor cerințelor din standardele de acreditare și evaluare periodică;

c) „Bine”, în situația îndeplinirii tuturor cerințelor din standardele de acreditare și evaluare periodică și a cel puțin unei cerințe din standardele de referință;

d) „Foarte bine”, în situația îndeplinirii tuturor cerințelor din standardele de acreditare și evaluare periodică și a tuturor cerințelor din standardele de referință;

e) „Excelent”, în situația îndeplinirii tuturor cerințelor din standardele de acreditare și evaluare periodică, a tuturor cerințelor din standardele de referință, precum și a unor cerințe definite de unitatea de învățământ.

(5) Calificativele se corelează cu punctaje stabilite de ARACIP, în vederea realizării evaluării comparative interinstituționale.

Art. 12. — (1) Membrii comisiilor de experți întocmesc un raport de evaluare externă cu informații pentru fiecare nivel de învățământ, pentru fiecare filieră, profil și specializare/calificare profesională, pentru fiecare program de studii, pe fiecare limbă de predare, pe fiecare formă de învățământ, pe fiecare locație, după caz. Raportul de evaluare externă întocmit se înaintează ARACIP în termen de maximum 5 zile de la finalizarea vizitei și este înregistrat la ARACIP.

(2) Experții ARACIP verifică rapoartele de evaluare externă întocmite de către comisiile de experți în evaluare și acreditare pentru a stabili respectarea metodologiei de evaluare de către aceste comisii.

(3) În cazul în care în urma verificării menționate la alin. (2) se constată neconcordanțe între datele din rapoartele de evaluare externă și informațiile din raportul de evaluare internă de la ARACIP se poate dispune completarea/modificarea raportului întocmit sau invalidarea acestuia. În situația de invalidare se va proceda la refacerea raportului, prin realizarea unei activități de monitorizare dispuse de Biroul executiv.

(4) În urma verificării prevăzute la alin. (2) și a constatării concordanței între datele din rapoartele de evaluare externă și informațiile din raportul de evaluare internă, expertul desemnat validează, în termen de maximum 5 zile de la primire, raportul de evaluare externă întocmit de către comisia de experți și îl înaintează Biroului executiv al ARACIP.

(5) Biroul executiv al ARACIP, întrunit în ședință ordinară, analizează și avizează rapoartele de evaluare primite în termen de maximum 30 de zile de la primire și le înaintează Consiliului ARACIP spre aprobare.

(6) Consiliul ARACIP, întrunit în ședință ordinară, analizează și aprobă rapoartele de evaluare întocmite, în termen de maximum 30 de zile de la data primirii acestora. După aprobarea rapoartelor, Consiliul ARACIP propune acordarea/neacordarea autorizației de funcționare provizorie, respectiv a acreditării, pentru unitatea de învățământ preuniversitar respectivă, pentru fiecare nivel de învățământ/specializare/calificare profesională, respectiv eliberarea Atestatului privind nivelul calității educației furnizate. Hotărârile Consiliului ARACIP se fac publice pe site-ul ARACIP.

(7) Biroul executiv al ARACIP înaintează Ministerului Educației și Cercetării, spre aprobare, prin ordin, propunerea Consiliului ARACIP de acordare/neacordare a autorizației de funcționare provizorie, respectiv a acreditării, pentru unitatea de învățământ preuniversitar respectivă, pentru fiecare nivel de învățământ/specializare/calificare profesională, după caz.

(8) După aprobarea de către Consiliul ARACIP, rapoartele de evaluare externă, întocmite de către membrii comisiilor de experți, se fac publice pe site-ul ARACIP.

Art. 13. — (1) Contestațiile cu privire la acordarea, neacordarea, respectiv retragerea autorizației de funcționare provizorie sau a acreditării se adresează ministrului educației și cercetării, în termen de 30 de zile de la publicarea ordinului în Monitorul Oficial al României, Partea I.

(2) Ordinul ministrului educației și cercetării poate fi atacat în condițiile Legii contenciosului administrativ nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 14. — (1) În cazul în care furnizorul de educație nu a primit acreditarea, acesta are obligația de a remedia toate deficiențele care au stat la baza emiterii ordinului ministrului educației și cercetării de neacordare a acreditării. Acesta are dreptul de a depune un nou raport de evaluare internă, în termen de maximum 1 an de la prima evaluare, calculat de la data publicării ordinului de neacordare a acreditării în Monitorul Oficial al României, Partea I, cu respectarea procedurii prevăzute în prezenta metodologie.

(2) În cazul în care, în urma unei noi evaluări, furnizorul de educație nu i s-a acordat acreditarea, se dispune încetarea definitivă a școlarizării, prin ordin al ministrului educației și cercetării, elevii fiind transferați la alte unități de învățământ, cu respectarea prevederilor regulamentului școlar.

Art. 15. — (1) În cazul evaluării externe periodice, ARACIP eliberează un atestat din care reiese nivelul de calitate existent în cadrul unității de învățământ respective, raportat la indicatorii de performanță din standardele de referință evaluate.

(2) Atestatul va menționa nivelul rezultatelor obținute de unitatea școlară la evaluarea externă, având în vedere și indicii de eficiență stabiliți pe baza datelor colectate în urma proceselor de evaluare internă a calității educației, pe baza metodologiei proprii a ARACIP.

(3) Modelul de atestat al nivelului de calitate a educației furnizate este prevăzut în anexa nr. 3 la hotărâre.

(4) În cazul evaluării externe periodice, în vederea realizării evaluării comparative interinstituționale, ARACIP realizează, prin metode statistice, o analiză a condițiilor de funcționare a școlilor pe baza rezultatelor raportate în RAEI.

(5) Pentru analiza prevăzută la alin. (4), ARACIP poate angaja personal specializat, pe bază de contract. Rezultatul analizei va genera un indice de eficiență educațională, anual, pentru fiecare unitate de învățământ. Acest indice poate fi considerat în stabilirea punctajului final pentru o unitate de învățământ care a fost supusă procesului de evaluare externă periodică și va fi înscris în atestatul prevăzut la alin. (1).

(6) În situația în care în raportul de evaluare externă a calității există indicatori de performanță apreciați cu calificativul „Nesatisfăcător”, nu se eliberează atestatul și se vor aplica în mod corespunzător prevederile art. 34 din ordonanța de urgență.

(7) În cazul menționat la alin. (6), unitatea de învățământ respectivă va urmări cu prioritate implementarea unor măsuri care să conducă la remedierea acestora.

(8) Inspectoratele școlare realizează o monitorizare a unității de învățământ în vederea remedierii calificativului nesatisfăcător prin inspecția tematică, urmărind progresul înregistrat de școala respectivă. Rezultatele monitorizării sunt aduse la cunoștința ARACIP. În cazul în care se constată remedierea tuturor aspectelor negative, inspectoratul școlar informează ARACIP în vederea eliberării atestatului.

(9) Dacă în urma inspecției tematice realizate de inspectoratele școlare se constată neîndeplinirea obiectivelor asumate în cadrul planului de îmbunătățire, inspectoratul școlar care a efectuat inspecția tematică poate sesiza ARACIP în vederea demarării de către această instituție a procedurilor de evaluare instituțională specifice.

Art. 16. — (1) Furnizorul de educație are obligația de a face public conținutul raportului de evaluare externă periodică, ordinul ministrului emis la încheierea oricărei etape, respectiv atestatul de la finalul procesului de evaluare externă periodică.

(2) Pe baza concluziilor raportului de evaluare externă, Comisia de Evaluare și Asigurarea Calității propune revizuirea planului de dezvoltare instituțională și/sau, după caz, a planului managerial, introducând activități specifice de îmbunătățire a calității, corespunzătoare punctelor slabe/ariilor de dezvoltare identificate în raportul de evaluare externă.

(3) Implementarea activităților de îmbunătățire este monitorizată de inspectoratele școlare.

Art. 17. — (1) Îndeplinirea standardelor de autorizare și de acreditare este obligatorie pe toată durata de funcționare a unității de învățământ.

(2) Unitățile de învățământ preuniversitar autorizate, respectiv acreditate pot fi monitorizate și controlate de ARACIP, în colaborare cu inspectoratele școlare, în vederea verificării respectării standardelor care au stat la baza acordării autorizației de funcționare provizorie, respectiv a acreditării.

(3) În cazul în care după obținerea autorizării de funcționare provizorie, respectiv a acreditării se constată, cu ocazia vizitelor de monitorizare și control, că unitățile de învățământ nu respectă legislația în vigoare, se aplică în mod corespunzător prevederile art. 31¹ alin. (1) și (2) din ordonanța de urgență.

(4) În cazul menționat la alin. (3), procedura de obținere a autorizației de funcționare provizorie poate fi reluată după o perioadă minim egală cu un ciclu de școlarizare de la ridicarea autorizației/a acreditării, după caz.

(5) În cazul în care se constată nerespectarea standardelor de calitate de către unitățile de învățământ preuniversitar acreditate, se derulează, în mod corespunzător, procedurile prevăzute la art. 34 din ordonanța de urgență.

Art. 18. — (1) ARACIP întocmește registre speciale, denumite *Registrul național al unităților de învățământ preuniversitar autorizate să funcționeze provizoriu, precum și Registrul național al unităților de învățământ preuniversitar acreditate*.

(2) Finanțarea în învățământul preuniversitar se va realiza luând în considerare rezultatele procesului de evaluare externă periodică.

Art. 19. — (1) În vederea asigurării calității activității de evaluare externă, Biroul executiv al ARACIP poate dispune monitorizarea activității de evaluare realizate de experții ARACIP în evaluare și acreditare.

(2) Monitorizarea activității de evaluare poate consta în verificarea activității școlii, pe baza informațiilor/datelor transmise periodic de organizația furnizoare de educație, în repetarea procedurii de evaluare externă pe anumite domenii, standarde sau indicatori de evaluare de către experți desemnați de către conducerea ARACIP, în aplicarea de chestionare și interviuri beneficiarilor serviciilor educaționale, în analiza unor dosare de presă, în verificarea reclamațiilor/sesizărilor primite de la clienții și beneficiarii serviciilor educaționale, inspectorate școlare etc., după caz.

(3) În cazul în care prin activitățile de monitorizare se constată discordanțe între rapoartele de evaluare externă întocmite și rapoartele întocmite cu ocazia monitorizării, experții în evaluare și acreditare vor fi excluși din Registrul ARACIP, respectiv vor fi sancționați civil, penal sau contravențional, după caz, potrivit legii.

(4) Pentru realizarea procedurilor de monitorizare a activității de evaluare externă a organizațiilor furnizoare de educație nu se percep tarife de evaluare de la organizațiile în cauză.

Art. 20. — (1) Furnizorii de educație autorizați să funcționeze provizoriu și unitățile de învățământ acreditate și evaluate extern periodic au obligația să completeze și să publice, pentru fiecare an școlar, RAEI.

(2) Completarea RAEI se realizează în format electronic, conform instrucțiunilor periodice emise de ARACIP, iar publicarea se face prin postare pe site și/sau prin afișare în unitatea de învățământ. Furnizorul de educație poate folosi, suplimentar, și alte mijloace de publicitate.

(3) Inspectoratele școlare județene/al municipiului București au obligația de a verifica existența RAEI și, în cazul în care se constată inexistența acestuia, sesizează ARACIP, în vederea demarării de către această instituție a procedurilor de evaluare instituțională specifice.

SECȚIUNEA a 4-a

Organizații furnizoare de educație care organizează și desfășoară, pe teritoriul României, activități de învățământ corespunzătoare unui sistem educațional din altă țară

Art. 21. — (1) Organizațiile furnizoare de educație pot organiza și desfășura, pe teritoriul României, activități de

învățământ corespunzătoare unui sistem educațional din altă țară, în următoarele situații:

a) pe bază de acord încheiat între autoritățile și/sau instituțiile similare din România și cele din statul al cărui sistem educațional este/urmează a fi adoptat;

b) dacă dispun de acreditare în sistemul educațional respectiv, fiind parte a acestuia.

(2) Organizațiile prevăzute la alin. (1) trebuie să depună la ARACIP un dosar care să cuprindă următoarele documente:

a) acte care să ateste acreditarea în sistemul educațional adoptat în cadrul unității de învățământ respective;

b) elementele de identificare a organizațiilor furnizoare de educație, după cum urmează:

— denumirea și sediul unității de învățământ respective;

— nivelurile de învățământ, specializările, precum și durata de școlarizare, conform structurii din sistemul educațional respectiv;

— date referitoare la personalul angajat;

— date referitoare la elevii școlarizați: numărul de elevi/an de studiu, naționalitatea;

— date referitoare la spațiile de învățământ și baza materială, regimul de deținere a acestora, precum și autorizația sanitară de funcționare, vizată pe anul în curs, autorizația de securitate la incendiu;

c) acte privind curriculumul utilizat;

d) certificatul de atestare fiscală.

(3) ARACIP va solicita misiunii diplomatice a statului respectiv confirmarea, pe baza răspunsului autorității competente din statul al cărui sistem educațional este/ urmează a fi adoptat, privind următoarele elemente:

a) respectarea de către unitatea de învățământ a legislației în domeniul educațional din statul respectiv;

b) eliberarea de către unitatea de învățământ respectivă de diplome identice cu acelea care permit accesul în învățământul superior în țara de origine.

(4) În cazul în care organizațiile furnizoare de educație care organizează și desfășoară, pe teritoriul României, activități de învățământ corespunzătoare unui sistem educațional din altă țară nu îndeplinesc condițiile prevăzute la alin. (1), acestea au obligația de a se supune procesului de evaluare și acreditare în sistemul educațional românesc, în condițiile legii.

Art. 22. — (1) Organizațiile furnizoare de educație care îndeplinesc condițiile prevăzute la art. 21 alin. (1) și (2) sunt înscrise în Registrul special al organizațiilor furnizoare de educație care organizează și desfășoară, pe teritoriul României,

activități de învățământ corespunzătoare unui sistem educațional din altă țară.

(2) După înscrierea în registrul special prevăzut la alin. (1), organizația respectivă are obligația de a întocmi, anual, un raport de evaluare internă, care să cuprindă elementele menționate la art. 21 alin. (2) lit. b), pe care îl transmite la ARACIP.

(3) Organizațiile prevăzute la alin. (1) au obligația de a solicita ARACIP, din 5 în 5 ani, reînscrisura în Registrul special al organizațiilor furnizoare de educație care organizează și desfășoară pe teritoriul României activități de învățământ corespunzătoare unui sistem educațional din altă țară; în caz contrar, organizația respectivă se consideră desființată.

CAPITOLUL III

Dispoziții tranzitorii și finale

Art. 23. — În funcție de finalitățile fiecărei vizite de evaluare externă, ARACIP poate stabili numărul indicatorilor de performanță și al descriptorilor pe baza cărora se va judeca nivelul calității educației furnizate.

Art. 24. — (1) La activitățile de evaluare a organizațiilor furnizoare de educație participă obligatoriu, cu statut de observator, reprezentantul inspectoratului școlar județean/al municipiului București, dar pot participa cu același statut de observatori și reprezentanții organizațiilor sindicale din unitatea de învățământ preuniversitar supusă evaluării, precum și reprezentanți ai părinților, ai elevilor, ai altor instituții reprezentative din comunitatea locală, ai autorităților publice județene și locale.

(2) Observatorul, reprezentant al inspectoratului școlar județean/al municipiului București, va consemna în procesul-verbal încheiat cu ocazia activităților de evaluare externă concluziile proprii privind modul de desfășurare a activității de evaluare externă și îl va înainta conducerii inspectoratului școlar.

(3) Observatorii menționați la alin. (1), alții decât observatorii reprezentanți ai inspectoratului școlar județean/al municipiului București, pot redacta din proprie inițiativă un raport, ce cuprinde concluziile și mențiunile lor din cadrul evaluării. La cererea scrisă argumentată a ARACIP, raportul respectiv va putea fi comunicat ARACIP, spre consultare.

Art. 25. — Prevederile prezentei metodologii nu se aplică furnizorilor de formare profesională autorizați, potrivit prevederilor Ordonanței Guvernului nr. 129/2000 privind formarea profesională a adulților, republicată, cu modificările și completările ulterioare.

ANEXA Nr. 2

Informații minimale pe care le va conține fișa-tip

a) Persoana juridică inițiatoare — denumirea, subsistem — public/privat, CIF/CUI, sediul social, datele de contact, reprezentantul legal, persoana de contact

b) Unitatea de învățământ — denumirea existentă și/sau propusă a fi înființată, după caz, sediul existent și/sau propus, după caz, datele de contact, reprezentantul legal, incluzând apartenența la Corpul Național al Experților în Management Educațional, persoana de contact

c) Capacitatea maximă de școlarizare, pentru unitatea de învățământ și toate structurile arondate

d) Nivelurile și/sau specializările și/sau calificările profesionale școlarizate, respectiv intenționat a fi școlarizate, după caz

e) Existența și adecvarea bazei materiale necesare desfășurării în condiții optime a procesului educațional, raportat la tipul de învățământ, nivelul de învățământ și numărul de elevi, respectiv: spații

școlare — săli de clasă, spații specializate, spații administrative și auxiliare, după caz, dotate adecvat; echipamente, inclusiv TIC și multimedia; mijloace de învățământ/auxiliare curriculare, inclusiv digitale și fondul de carte/de documentare, în format clasic și/sau electronic

f) Asigurarea managementului resurselor umane și al carierei pentru desfășurarea în condiții optime a procesului educațional, respectiv: respectarea legislației naționale și specifice privind recrutarea, selecția, angajarea, normarea, evaluarea, stimularea, sancționarea și disponibilizarea personalului de conducere, didactic, didactic auxiliar și nedidactic; existența și implementarea unor programe de dezvoltare managerială pentru personalul de conducere și profesională pentru personalul didactic, didactic auxiliar și nedidactic, în acord cu nevoi organizaționale și/sau profesionale analizate și clar identificate

g) Respectarea cerințelor legale privind sănătatea și securitatea în unitățile de învățământ, în conformitate cu normele specifice

h) Asigurarea serviciilor de asistență psihopedagogică, orientare și consiliere școlară

i) Existența sistemului de înregistrare, gestionare, arhivare și actualizare a datelor — inclusiv accesarea platformelor și completarea bazelor electronice de date, cu asigurarea securității datelor personale, conform legislației în vigoare

j) Colectarea sistematică, de la nivelul comunității și al școlii, a datelor necesare pentru îmbunătățirea participării școlare și pentru eliminarea violenței și hărțuirii/bullying și segregării școlare

k) Completarea corectă, conform prevederilor legale, a cataloagelor, registrelor matricole și, după caz, a celorlalte documente de evidență a participării școlare și a rezultatelor învățării

l) Programul de funcționare al unității de învățământ, stabilirea orarului și planificarea activităților curriculare și extracurriculare, cu respectarea reglementărilor legale în vigoare

m) Constituirea structurilor de conducere, consultative și funcționale, inclusiv a consiliului elevilor și a consiliului consultativ/asociației părinților, după caz

n) Întocmirea proiectului de buget și derularea activității financiare a unității de învățământ, în conformitate cu prevederile legale în vigoare

o) Înregistrarea și rezolvarea în termen legal a plângerilor și reclamațiilor beneficiarilor, personalului unității de învățământ și terților, referitoare la activitatea unității de învățământ

p) Utilizarea curriculumului național sau alternativ aprobat

q) Proiectarea și realizarea curriculumului la decizia școlii/în dezvoltare locală în concordanță cu prevederile legale și opțiunile exprimate de elevi și/sau părinți/operatori economici, după caz

r) Consemnarea și evaluarea sistematică a participării școlare — prezența la școală și participarea la ore și la activitățile școlare — inclusiv extracurriculare, precum și a rezultatelor învățării, pentru fiecare antepreșcolar/preșcolar/elev și la nivelul fiecărei activități de învățare

ANEXA Nr. 3

— Model —

ATESTAT
privind nivelul calității educației oferite de către unitatea de învățământ

.....,
cu sediul în,
nivelul,

raportat la indicatorii de performanță din standardele de referință evaluate
(standarde de calitate)

Se confirmă îndeplinirea nivelului minim de calitate stabilit prin standardul de acreditare, prevăzut în legislația în vigoare.

Se atestă nivelul de calitate prin obținerea calificativelor, cu un punctaj de, la indicatorii de performanță prevăzuți de legislația în vigoare.

Activitatea de evaluare externă periodică s-a desfășurat în anul școlar

Activitatea de evaluare externă periodică a fost realizată în conformitate cu prevederile art. 33 și 40 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 75/2005 privind asigurarea calității educației, aprobată cu modificări prin Legea nr. 87/2006, cu modificările și completările ulterioare.

Raportul de evaluare externă este public și poate fi consultat pe website-ul ARACIP

Prezentul atestat are o valabilitate de 5 ani, respectiv din anul școlar până în anul școlar inclusiv.

Unitatea de învățământ are obligația de a solicita următoarea activitate de evaluare externă periodică până la sfârșitul anului școlar, cu derularea activității de evaluare în anul școlar

Președinte ARACIP,

.....

Punctaj final obținut:

REZULTATE ALE EVALUĂRII PERIODICE

Indice de eficiență:

Domeniul	Criteriul	Indicatorul	Calificativ acordat	Punctaj (minimum 1 p./maximum 4 p.)
A) Capacitate instituțională				
TOTAL PUNCTAJ DOMENIUL A				
B) Eficacitate educațională				
TOTAL PUNCTAJ DOMENIUL B				
C) Managementul calității				
TOTAL PUNCTAJ DOMENIUL C				
TOTAL PUNCTAJ				

Evaluator extern, coordonator	
Evaluator extern, membru	
Expert ARACIP, responsabil regional	
Observator desemnat de inspectoratul școlar județean	

Director unitate de învățământ	
Președinte consiliu de administrație	
Președinte CEAC	

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

ORDIN

pentru modificarea și completarea Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 96/2014 privind aprobarea tarifelor aplicabile în domeniul sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor

Văzând Referatul de aprobare nr. 528 din 10 iunie 2020, întocmit de Direcția coordonare laboratoare și produse medicinale veterinare din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, având în vedere prevederile art. 10 lit. b) din Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 215/2004, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1.415/2009 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a unităților din subordinea acesteia, cu modificările și completările ulterioare,

președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor emite următorul ordin:

Art. I. — Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 96/2014 privind aprobarea tarifelor aplicabile în domeniul sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 611 și 611 bis din 18 august 2014, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La anexa nr. 1 litera A, numărul curent 292 se modifică și va avea următorul cuprins:

Nr. crt.	Domeniul analitic	Denumire analiză/examen/operațiune	Tip probă	Metoda/Tehnica de laborator/Referențial	Tarif analiză/examen/operațiune (lei)	Tarif manoperă (lei)
„292	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genomului virusului influenței aviare (proteina Matrix) prin Real Time PCR	Organe, țesuturi și tampoane cloacale/traheale	Real Time PCR	218	138”

2. La anexa nr. 1 litera A, după numărul curent 445 se introduc 16 noi numere curente, numerele curente 446—461, cu următorul cuprins:

Nr. crt.	Domeniul analitic	Denumire analiză/examen/operațiune	Tip probă	Metoda/Tehnica de laborator/Referențial	Tarif analiză/examen/operațiune (lei)	Tarif manoperă (lei)
„446	Bacteriologie	Examen bacteriologic pe cadavru	Cadavru, set organe, avorton etc.	Examen bacteriologic	144	60
447	Bacteriologie	Examen bacteriologic pe probă unică	Sânge, secreții și excreții, exsudate, lapte mastitic, urină, material seminal, secreții prepuțiale, fecale, tampoane cloacale, pește, fragment organ/țesut	Examen bacteriologic	79	35
448	Bacteriologie	Identificare serologică tulpini bacteriene	Tulpini bacteriene	Identificare serologică	54	18
449	Bacteriologie	Examen patogenitate culturi bacteriene pe șoarece	Tulpini bacteriene	Test biologic pe șoarece	49	18
450	Bacteriologie	Examen patogenitate culturi bacteriene pe cobai	Tulpini bacteriene	Test biologic pe cobai	329	40
451	Bacteriologie	Examen bacterioscopic special — colorația STAMP	Preparate microscopice	Detecția bacteriilor slab sau moderat acido-rezistente	46	36

Nr. crt.	Domeniul analitic	Denumire analiză/examen/operațiune	Tip probă	Metoda/Tehnica de laborator/Referențial	Tarif analiză/examen/ operațiune (lei)	Tarif manoperă (lei)
452	Bacteriologie	Examen bacterioscopic special — colorația Ziehl Neelsen	Preparate microscopice	Detecția bacteriilor acido-rezistente	55	43
453	Bacteriologie	Identificare biochimică tulpini bacteriene (sisteme multitest — kit comercial) API 20 E	Tulpini bacteriene	Identificare fenotipică tulpini bacteriene	138	19
454	Bacteriologie	Identificare biochimică tulpini bacteriene (sisteme multitest — kit comercial) API STAPH	Tulpini bacteriene	Identificare fenotipică tulpini bacteriene	112	17
455	Bacteriologie	Identificare biochimică tulpini bacteriene (sisteme multitest — kit comercial) API STREP	Tulpini bacteriene	Identificare fenotipică tulpini bacteriene	131	19
456	Bacteriologie	Identificare biochimică tulpini bacteriene (sisteme multitest — kit comercial) API LISTERIA	Tulpini bacteriene	Identificare fenotipică tulpini bacteriene	86	14
457	Bacteriologie	Identificare biochimică tulpini bacteriene (sisteme multitest — kit comercial) API CORYNE	Tulpini bacteriene	Identificare fenotipică tulpini bacteriene	70	13
458	Bacteriologie	Identificare biochimică tulpini bacteriene (sisteme multitest — kit comercial) API NE	Tulpini bacteriene	Identificare fenotipică tulpini bacteriene	138	19
459	Bacteriologie	Identificare biochimică tulpini bacteriene (sisteme multitest — kit comercial) API 20 A	Tulpini bacteriene	Identificare fenotipică tulpini bacteriene	86	14
460	Biologie moleculară	Detecție genom SARS-CoV-2	Tampon nazal, tampon faringian în mediu de transport pentru virusuri	Identificare genom viral	264	128
461	Viroze majore	Izolarea virusului SARS-CoV-2 prin inoculare pe culturi celulare	Tampon nazal, tampon faringian în mediu de transport pentru virusuri	Izolare virus	266	65"

3. La anexa nr. 1 litera B, numărul curent 312 se modifică și va avea următorul cuprins:

Nr. crt.	Denumire analiză, examen de laborator și activitate sanitar-veterinară	Tip probă	Metoda/ Tehnica de laborator/ Referențial	Tarif analiză/examen/ operațiune (lei)
„312	Determinarea substanțelor stupefiante și psihotrope	Produse și preparate pe bază de plante, amestecuri minerale, pulberi, tablete sau comprimate	UPLC-Q-TOF	2064"

4. La anexa nr. 1, litera C se modifică și va avea următorul cuprins:

„C. TARIF

pentru efectuarea analizelor și examenelor de laborator, precum și a autorizării pentru comercializarea produselor medicinale și a altor produse de uz veterinar, practicat de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar

Nr. crt.	Denumire analiză/examen/operațiune/produs	Tarif/lei
0	1	2
1	Solubilitate	284
2	Controlul organoleptic	66
3	Claritatea și gradul de opalescență ale lichidelor	126
4	Gradele de colorație ale lichidelor	988

0	1	2
5	Identificare prin reacții chimice	411
6	Identificarea și puritatea prin gazcromatografie	1.051
7	Identificarea și puritatea prin cromatografie în strat subțire	702
8	Identificare spectrofotometrică în IR	597
9	Identificare spectrofotometrică în UV și vizibil — în soluție alcoolică	770
10	Identificare spectrofotometrică în UV și vizibil — în soluție apoasă	686
11	Identificare spectrofotometrică în UV și vizibil — în solvenți organici	826
12	Determinări cantitative prin titrare potențiomtrică	330
13	Dozare gravimetrică	409
14	Dozare volumetrică	325
15	Determinarea densității cu picnometru	222
16	Determinarea densității cu densimetru electronic	160
17	Determinarea punctului de topire	273
18	Determinarea punctului de picurare, a punctului de solidificare, gelificare și a punctului de fierbere	273
19	Determinarea viscozității cu viscozimetrul cu capilar	304
20	Determinarea viscozității cu viscozimetrul rotațional	316
21	Determinarea dimensiunii bujiurilor, pesariilor și comprimatelor	80
22	Determinarea timpului de dezagregare a comprimatelor, drajeurilor, bujiurilor, pilulelor, capsulelor	155
23	Determinarea rezistenței comprimatelor, drajeurilor	206
24	Determinarea friabilității comprimatelor	218
25	Determinarea greutății medii și individuale a comprimatelor, drajeurilor, bujiurilor, pilulelor, capsulelor	200
26	Determinarea variației în greutate sau în volum pe ambalaj	292
27	Controlul microscopic al pulberilor vegetale	221
28	Determinarea indicelui de acetyl	468
29	Determinarea indicelui de hidroxil	593
30	Determinarea indicelui de aciditate	302
31	Determinarea indicelui de peroxid	281
32	Determinarea indicelui de saponificare	343
33	Determinarea indicelui de ester	379
34	Determinarea indicelui de iod	288
35	Determinarea substanței nesaponificabile	489
36	Determinarea azotului din combinațiile organice	382
37	Determinarea tensiunii superficiale	325
38	Determinarea factorului de îmbibare al produselor vegetale	270
39	Determinarea puterii rotatorii specifice	335
40	Determinarea indicelui de refracție	263
41	Determinarea limitei de impurități: impurități și corpuri străine în produse vegetale, metale grele, amoniu, As, Ca, Zn, Fe, cloruri, sulfați, carbonați, fosfați, azotați, impurități organice și altele	348
42	Determinarea spectrofotometrică UV-VIS*	1.132
43	Determinarea rezidului prin calcinare sau evaporare	278
44	Determinare polarografică	584
45	Separări cromatografice pe coloană	819
46	Determinare cromatografică pe strat subțire	730
47	Determinarea concentrației în alcool a preparatelor farmaceutice	295
48	Determinarea taninurilor din produse vegetale și preparate farmaceutice	429
49	Determinarea uleiurilor volatile din produse vegetale și preparate farmaceutice	286
50	Distrușgerea probei în vederea determinării limitelor de metale	275
51	Proba de sedimentare	79

0	1	2
52	Determinarea indicelui de amăreală	271
53	Controlul microchimic al produselor vegetale	267
54	Uscarea și pulverizarea produselor vegetale în vederea dozării	47
55	Degresarea produselor vegetale în vederea dozării	63
56	Extragerea principiilor active din produse vegetale și preparate farmaceutice în vederea identificării sau dozării	451
57	Purificarea soluțiilor extractive în vederea dozării	337
58	Determinarea pH-ului prin metoda potențimetrică	136
59	Determinarea umidității prin uscare	232
60	Controlul mărimii particulelor	237
61	Determinarea intervalului de distilare	365
62	Determinarea gradului de finețe al pulberilor	227
63	Determinarea stabilității suspensiilor	215
64	Determinarea probei de pasaj a suspensiei și emulsiei	219
65	Determinarea omogenității unguentelor și pulberilor	127
66	Determinarea timpului de cădere a spumei	71
67	Determinarea puterii de spumare	419
68	Determinarea densității aparente la pulberi	236
69	Determinarea masei moleculare medii a dextranului pulbere	330
70	Determinarea substanțelor grase totale	145
71	Dozarea substanțelor solubile din produse vegetale	124
72	Reziduu insolubil în acid clorhidric	104
73	Comportamentul la topire sau dizolvare al supozitoarelor	102
74	Capacitatea de întindere la unguente	97
75	Dezagregarea produselor efervescente	192
76	Concentrarea soluțiilor extractive cu solvenți organici prin distilare la rotavapor	138
77	Concentrarea soluțiilor extractive apoase prin distilare la rotavapor	127
78	Filtrare prin filtre membrane cu porozitate 0,30—0,50 μm pentru determinări cu aparatură de înaltă performanță	47
79	Determinare spectrofotometrică în IR*	1.179
80	Determinare prin spectroscopie de absorbție atomică	1.168
81	Determinare flamfotometrică	1.164
82	Analiza HPLC*	1.685
83	Analiza GC*	1.340
84	Analiza GC cuplată cu HEAD-SPEACE*	1.432
85	Test de dizolvare a formelor de dozare solide	380
86	Determinarea umidității reziduale prin metoda Karl Fischer	203
87	Dozarea azotului proteic din produse biologice prin metoda Kjeldahl	409
88	Determinarea tipului de emulsie	66
89	Determinarea conținutului în clorură de sodiu	188
90	Determinarea formaldehidei din produse biologice prin metoda iodimetrică	345
91	Determinarea formaldehidei din produse biologice (Ph. Eur.)	94
92	Determinarea conținutului în oxid de aluminiu	264
93	Determinarea viscozității emulsiei	55
94	Controlul stabilității emulsiei (vaccinuri)	72
95	Determinarea probei de pasaj a emulsiei (vaccinuri)	42
96	Determinarea volumului (vaccinuri)	105
97	Controlul de laborator pentru seturi de diagnostic prin tehnica ELISA/placă	548
98	Control de laborator prin test imunocromatografic	224
99	Control efect sensibilizant tuberculine PPD	1.983
100	Control toxicitate maleină	763

0	1	2
101	Determinare activitate biologică tuberculine PPD pe cobai	4.812
102	Determinare activitate biologică maleină pe cobai	10.780
103	Control toxicitate tuberculine PPD	596
104	Controlul reagenților/seturilor de diagnostic prin testul de inhibare a hemaglutinării	265
105	Controlul reagenților/seturilor de diagnostic prin testul de hemaglutinare	178
106	Controlul reagenților/seturilor de diagnostic prin reacția de fixare complement	452
107	Controlul seturilor de diagnostic prin testul de imunodifuzie în gel de agar	452
108	Determinare titru hemolitic ser antihematii de oaie	470
109	Determinare titru alexic ser normal de cobai	243
110	Controlul reagenților/seturilor de diagnostic prin reacția de seroaglutinare lentă	254
111	Controlul reagenților/seturilor de diagnostic prin reacția de seroaglutinare rapidă	150
112	Controlul reagenților/seturilor de diagnostic prin testul de imunofluorescență directă pe frotiuri din culturi celulare	594
113	Controlul reagenților/seturilor de diagnostic prin testul de imunofluorescență directă pe frotiuri cu amprente țesut	571
114	Control valoare imunizantă prin ELISA/placă (produse imunologice veterinare)	339
115	Control macroscopic	35
116	Control sterilitate produse medicinale veterinare și reagenți de diagnostic — produse imunologice (preț/flacon)	50
117	Control puritate bacteriană — tehnica izolării de colonii	144
118	Control toxicitate reziduală vaccin/șoareci	240
119	Control tulpini bacteriene prin teste biochimice (preț/mediu)	80
120	Control inactivare pe medii de cultură bacteriene specifice	125
121	Control inactivare produse imunologice pe culturi celulare	962
122	Control inactivare suspensie virală/culturi celulare — absența hemadsorbției	1.035
123	Control inactivare produse imunologice pe șoareci/vaccin antirabic inactivat	1.015
124	Control inactivare suspensie virală pe ouă SPF	2.587
125	Control toxicitate reziduală vaccin/șoareci — inactivare toxină tetanică	536
126	Control puritate bacteriană prin examen bacterioscopic — colorație GRAM	105
127	Control puritate bacteriană prin examen bacterioscopic — colorație GIEMSA	87
128	Control puritate bacteriană prin examen bacterioscopic — colorație cu albastru de metilen	77
129	Control puritate bacteriană prin examen bacterioscopic — Casares Gill	98
130	Control puritate bacteriană prin examen bacterioscopic — colorație cu verde de malachit	89
131	Control puritate virusologică pe pui SPF 1—30 zile	2.402
132	Control puritate virusologică pe ouă embrionate	3.391
133	Control puritate virusologică culturi celulare	2.821
134	Control IPIC tulpină — pseudopestă aviară	1.894
135	Control concentrație în germeni vii — vaccinuri bacteriene (preț/flacon)	141
136	Control concentrație în germeni vii — spori vaccin anticărbunos (preț/flacon)	133
137	Control concentrație în germeni vii — vaccinuri antifungice (preț/flacon)	127
138	Control concentrație în virus pe culturi celulare din produse veterinare imunologice ce se evidențiază prin efect citopatic	1.246
139	Control concentrație în virus pe culturi celulare din produse veterinare imunologice ce se evidențiază prin imunofluorescență directă	1.779
140	Control concentrație în virus/șoareci — vaccinuri antirabice vii	1.702
141	Control concentrație virus UFF/ml — boala Marek	1.148
142	Control concentrație virus DIE 50 pe ouă embrionate SPF/determinare	851
143	Control concentrație virus DIE 50 pe ouă embrionate convenționale/determinare	346
144	Control concentrație virus pe culturi celulare	1.089
145	Determinare DL50/pui	2.217

0	1	2
146	Determinare DL50/ouă embrionate	1.815
147	Determinare DL50 — Reed și Muench pe șoareci	1.350
148	Determinare DLM/cobai	2.498
149	Control viremie/pui — boala Marek	2.480
150	Determinare LT/10 șoareci — toxine clostridiene	1.002
151	Determinare DP50/șoareci	1.154
152	Control valoare biologică — seroneutralizare antitoxina tetanică	822
153	Control patogenitate — caracter edematogen — tulpina <i>Bacillus anthracis</i>	1.512
154	Identificare antigenică — <i>Salmonella</i>	72
155	Identificare antigenică — <i>Leptospira</i> spp (preț/tulpină)	40
156	Control specificitate DI50/pui — difterovariolă aviară	3.195
157	Identificare antigenică pe culturi celulare (efect citopatic)	1.087
158	Identificare antigenică — pe culturi celulare și hemadsorbție	1.314
159	Identificare antigenică — imunofluorescență directă amprentă frotiu	894
160	Identificare antigenică — seroneutralizare pe culturi celulare	1.176
161	Identificare antigenică — seroneutralizare culturi celulare — FAVN	1.392
162	Control patogenitate — tulpină vaccinală <i>Bacillus anthracis</i>	3.189
163	Control patogenitate — apatogenitate/porc — tulpină vaccinală <i>E. rhusiopathiae</i>	533
164	Control patogenitate — apatogenitate/iepuri — tulpină vaccinală <i>E. rhusiopathiae</i>	2.244
165	Control patogenitate — apatogenitate/porumbei — tulpină vaccinală <i>E. rhusiopathiae</i>	775
166	Control inocuitate — oi, capre, bovine, cabaline, suine, boboc rață, boboc gâscă (fără efectiv animale)	313
167	Control inocuitate specifică/tineret aviar	1.775
168	Control inocuitate specifică pe pui SPF (1—30 zile)	2.054
169	Control inocuitate specifică pe un pui (1—30 zile)	133
170	Control inocuitate specifică pe un câine	907
171	Control inocuitate specifică pe o pisică	632
172	Control inocuitate — 1 iepure	429
173	Control inocuitate — 1 cobai	215
174	Control inocuitate — 1 șoarece	85
175	Control patogenitate — titrare tulpină patogenă <i>Bacillus anthracis</i> — infecție de control/iepuri	12.599
176	Control patogenitate — titrare tulpină patogenă <i>Bacillus anthracis</i> — infecție de control/cobai	5.261
177	Control valoare imunizantă prin infecție de control — ovine, vaccin anticărbunos (fără efectiv animale)	397
178	Control valoare imunizantă, reacția de inhibare a hemaglutinării — vaccin contra bolii hemoragice a iepurelui	5.001
179	Control valoare imunizantă, reacția de inhibare a hemaglutinării — vaccin parvoviroză canină	1.634
180	Control valoare protectoare prin SN și IHA ser mixt antiviral și antipasteurelic bovin	1.723
181	Control valoare imunizantă prin infecție de control — porci (fără efectiv animale)	405
182	Control valoare imunizantă prin infecție de control — galinacee vaccinuri antibacteriene	3.412
183	Control valoare imunizantă/seroneutralizare pe ouă embrionate	4.777
184	Control valoare imunizantă prin infecție de control — cobai, vaccin anticărbunos	2.754
185	Control valoare imunizantă prin infecție de control — șoareci vaccinuri antibacteriene/serovar	1.262
186	Control valoare imunizantă prin infecție de control — hamsteri, vaccin antileptospiric/serovar	796
187	Control inocuitate specifică pe păsări (fără efectiv animale)	854
188	Control efect protector/păsări (fără efectiv animale)	854
189	Control concentrație virus DIE 50 fără ouă embrionate/determinare	324
190	Controlul valorii imunizante — IHA/pui	2.925
191	Controlul valorii imunizante prin infecție de control și IHA/pui	3.791
192	Control valoare imunizantă prin infecție de control/difterovariolă aviară	4.629
193	Control valoare imunizantă vaccinuri antitenice prin seroneutralizare/șoareci	2.306
194	Determinare titru antitoxine clostridiene/tip	2.286

0	1	2
195	Control valoare imunizantă — RMAL — vaccin antileptospiric	4.305
196	Control valoare imunizantă prin reacția de seroaglutinare lentă — RSAL	169
197	Control valoare imunizantă prin reacția de seroaglutinare rapidă — RSAR	137
198	Control inactivare pe medii de cultură bacteriene specifice — vaccinuri antimicotice	136
199	Identificare antigenică — vaccinuri antimicotice	135
200	Control patogenitate reziduală la vaccinul antirabic sub formă de momeală	1.571
201	Control valoare imunizantă pe cobai — vaccinuri antivirale (vaccinare, recoltare sânge)	5.413
202	Control valoare biologică pe șoarece a vaccinurilor antirabice inactivate	7.047
203	Control concentrație în virus pe culturi celulare din produse veterinare imunologice ce se evidențiază prin imunofluorescență indirectă	1.858
204	Reacția de inhibare a hemaglutinării pentru determinare valoare imunizantă vaccinuri antivirale	854
205	Control valoare imunizantă prin reacția de seroneutralizare pe culturi celulare	1.664
206	Controlul concentrației în virus pe culturi celulare din produse veterinare imunologice ce se evidențiază prin reacția de hemadsorbție	1.404
207	Evaluarea protocoalelor de producție și control pentru produse medicinale veterinare imunologice în vederea eliberării oficiale a seriei	1.190
208	Control valoare imunizantă prin infecție de control pe galinacee — vaccinuri antibacteriene (fără efectiv păsări)	2.615
209	Control valoare imunizantă prin infecție de control pe cobai — vaccin contra <i>Clostridium chauvei</i>	3.255
210	Identificare antigenică pentru <i>Eimeria</i> spp. (pe tulpină și fără efectiv de animale) — vaccinuri antiparazitare	89
211	Control valoare imunizantă pe iepuri/vaccinuri antivirale (vaccinare, recoltare sânge)	5.613
212	Eliberare oficială a seriei pentru produse medicinale veterinare imunologice prin recunoaștere mutuală a certificatelor europene OCABR/OBPR	306
213	Controlul concentrației în virus pe culturi celulare din produse veterinare imunologice ce se evidențiază prin hemaglutinare	1.526
214	Identificare virus pe culturi celulare prin imunofluorescență (IF) — vaccinuri antivirale	1.620
215	Control solubilitate — vaccinuri antivirale	199
216	Controlul valorii imunizante pe un pui — vaccinuri antivirale	158
217	Identificare virus pe ouă embrionate SPF — vaccinuri antivirale	813
218	Test ELISA	652
219	Controlul impurității pirogene	1.085
220	Controlul impurităților toxice	899
221	Determinarea cantitativă a substanțelor active prin metoda difuzimetrică din produsele farmaceutice liposolubile***	935
222	Determinarea cantitativă a substanțelor active prin metoda difuzimetrică din produsele farmaceutice nonliposolubile***	844
223	Determinări microbiologice calitative tulpini bacteriene și fungice din probiotice	486
224	Determinări microbiologice cantitative tulpini bacteriene și fungice din probiotice	953
225	Determinarea activității bactericide (faza 2, etapa 1) pentru produsele dezinfectante	1.071
226	Determinarea activității fungicide (faza 2, etapa 1) pentru produsele dezinfectante **	834
227	Determinarea activității sporicide pentru produsele dezinfectante	673
228	Verificarea efectului bactericid și fungicid pe test obiecte (faza 2, etapa 2) pentru produsele dezinfectante ****	3.096
229	Controlul eficacității conservanților antimicrobieni	2.125
230	Controlul conținutului în endotoxine (test L.A.L.) prin tehnica gel-clot	1.293
231	Controlul sterilității produselor medicinale veterinare sub formă de soluții uleioase, unguente sau creme — metoda filtrării prin membrană în sistem închis Steritest	2.464
232	Controlul sterilității produselor medicinale veterinare sub formă de soluții apoase sau pulberi solubile — metoda filtrării prin membrană în sistem închis Steritest	2.096
233	Controlul sterilității produselor medicinale veterinare sub formă de soluții apoase, pulberi solubile, soluții uleioase, unguente sau creme — metoda însămânțării directe	1.386
234	Determinarea numărului total de germeni din produsele medicinale veterinare nesterile — metoda însămânțării directe	1.080

0	1	2
235	Determinarea numărului total de germeni din produsele medicinale veterinare nesterile — metoda filtrării prin membrană	1.490
236	Determinarea numărului total de fungi din produsele medicinale veterinare nesterile — metoda însămânțării directe	909
237	Determinarea numărului total de fungi din produsele medicinale veterinare nesterile — metoda filtrării prin membrană	1.250
238	Determinarea germenilor patogeni din produsele medicinale veterinare nesterile — detecție și determinare număr bacterii Gram negative bilă-tolerante	824
239	Determinarea germenilor patogeni din produsele medicinale veterinare nesterile — detecție <i>Escherichia coli</i>	807
240	Determinarea germenilor patogeni din produsele medicinale veterinare nesterile prin metoda însămânțării directe — detecție <i>Staphylococcus aureus</i>	634
241	Determinarea germenilor patogeni din produsele medicinale veterinare nesterile prin metoda însămânțării directe — detecție <i>Salmonella</i> spp.	728
242	Determinarea germenilor patogeni din produsele medicinale veterinare nesterile prin metoda însămânțării directe — detecție <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	682
243	Determinarea germenilor patogeni din produsele medicinale veterinare nesterile — detecție <i>Clostridium sporogenes</i>	809
244	Determinarea germenilor patogeni din produsele medicinale veterinare nesterile prin metoda însămânțării directe — detecție <i>Candida albicans</i>	704
245	Identificarea cu ajutorul truselor API a microorganismelor specifice	2.854
	Autorizarea produselor medicinale veterinare rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință, la care se adaugă, după caz:	32.902
246	a) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
	Autorizarea produselor medicinale veterinare rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	27.007
247	a) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care sunt destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
	Autorizarea produselor medicinale veterinare rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat de referință, la care se adaugă, după caz:	24.935
248	a) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
	Autorizarea produselor medicinale veterinare rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	18.244
249	a) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care sunt destinate consumului uman	1.354

0	1	2
	b) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
250	Autorizarea produselor medicinale veterinare rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință, la care se adaugă, după caz:	43.258
	a) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
251	Autorizarea produselor medicinale veterinare rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	31.149
	a) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
252	Autorizarea produselor medicinale veterinare cu utilizare bine stabilită, propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință, la care se adaugă, după caz:	30.512
	a) Autorizarea produselor medicinale cu utilizare medicală bine stabilită, propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale cu utilizare medicală bine stabilită, propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor care nu sunt destinate consumului uman	956
253	Autorizarea produselor medicinale veterinare cu utilizare bine stabilită, propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	23.024
	a) Autorizarea produselor medicinale cu utilizare medicală bine stabilită, propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale cu utilizare medicală bine stabilită, propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor care nu sunt destinate consumului uman	956
254	Autorizarea produselor medicinale veterinare cu utilizare bine stabilită, prin procedura de recunoaștere mutuală și propusă prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință, la care se adaugă, după caz:	21.749
	a) Autorizarea produselor medicinale cu utilizare medicală bine stabilită, prin procedura de recunoaștere mutuală și propusă prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale cu utilizare medicală bine stabilită, prin procedura de recunoaștere mutuală și propusă prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor care nu sunt destinate consumului uman	956
255	Autorizarea produselor medicinale veterinare cu utilizare bine stabilită, prin procedura de recunoaștere mutuală și propusă prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	17.447
	a) Autorizarea produselor medicinale cu utilizare medicală bine stabilită, prin procedura de recunoaștere mutuală și propusă prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale cu utilizare medicală bine stabilită, prin procedura de recunoaștere mutuală și propusă prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor care nu sunt destinate consumului uman	956

0	1	2
	Autorizarea produselor medicinale veterinare cu utilizare bine stabilită, propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință, la care se adaugă, după caz:	39.275
256	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare cu utilizare bine stabilită, propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care sunt destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale cu utilizare medicală bine stabilită, propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
	Autorizarea produselor medicinale veterinare cu utilizare bine stabilită, propuse prin procedură descentralizată cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	27.166
257	a) Autorizarea produselor medicinale cu utilizare bine stabilită, propuse prin procedură descentralizată cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care sunt destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale cu utilizare bine stabilită, propuse prin procedură descentralizată cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
258	Autorizarea produselor medicinale veterinare generice propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință	24.935
259	Autorizarea produselor medicinale generice propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat	18.244
260	Autorizarea produselor medicinale generice prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință	19.359
261	Autorizarea produselor medicinale generice prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat	15.854
262	Autorizarea produselor medicinale generice propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință	34.097
263	Autorizarea produselor medicinale generice propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat	24.617
	Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință, la care se adaugă, după caz:	34.495
264	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care sunt destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
	Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	27.166
265	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care sunt destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
	Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință, la care se adaugă, după caz:	30.512
266	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care sunt destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956

0	1	2
267	Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	23.024
	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care sunt destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
268	Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință, la care se adaugă, după caz:	21.749
	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care sunt destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
269	Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	17.447
	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care sunt destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare hibride prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
270	Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință, la care se adaugă, după caz:	30.512
	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor de interes economic	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
271	Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală realizată cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	23.024
	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor de interes economic	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
272	Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință, la care se adaugă, după caz:	21.749
	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor de interes economic	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956

0	1	2
	Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” realizată cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	17.407
273	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor de interes economic	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
	Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință, la care se adaugă, după caz:	39.275
274	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor de interes economic	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
	Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat, la care se adaugă, după caz:	27.166
275	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor de interes economic	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
276	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin „consimțământ informat” prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință	30.512
277	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin „consimțământ informat” propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat	23.024
278	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin „consimțământ informat” propuse prin procedura descentralizată cu România stat de referință	34.495
279	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin „consimțământ informat” propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat	21.829
280	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin „consimțământ informat” prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință	21.749
281	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin „consimțământ informat” prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat	17.447
282	Autorizarea produselor medicinale veterinare cu substanță activă nouă propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință	30.512
283	Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin substanță activă nouă propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat	29.396
284	Autorizarea produselor medicinale veterinare cu substanță activă nouă, propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință	39.275
285	Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin substanță activă nouă, propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat	29.556
286	Autorizarea produselor medicinale veterinare cu substanță activă nouă, prin procedura de recunoaștere mutuală și propusă prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință	21.749
287	Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin substanță activă nouă, prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat	18.244
288	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin aplicații multiple — „duplicat”, prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință	24.935
289	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin aplicații multiple — „duplicat”, prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat	15.854
290	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin aplicații multiple — „duplicat”, prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință	21.988

0	1	2
291	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin aplicații multiple — „duplicat”, prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat	18.642
292	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin aplicații multiple — „duplicat”, prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință	21.749
293	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin aplicații multiple — „duplicat”, prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat	17.447
294	Autorizarea produselor medicinale biologice similare propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru interesat	23.024
295	Autorizarea produselor medicinale biologice similare propuse prin procedura de recunoaștere mutuală cu România stat membru de referință	30.512
296	Autorizarea produselor medicinale biologice similare propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru de referință	39.275
297	Autorizarea produselor medicinale biologice similare propuse prin procedura descentralizată cu România stat membru interesat	27.166
298	Autorizarea produselor medicinale biologice similare prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru de referință	21.749
299	Autorizarea produselor medicinale biologice similare prin procedura de recunoaștere mutuală și propuse prin procedura „repeat use” cu România stat membru interesat	17.447
300	Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă nouă prin procedura națională, la care se adaugă, după caz:	15.734
	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă nouă, pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor de interes economic, prin procedura națională	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă nouă pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman, prin procedura națională	956
301	Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura națională, la care se adaugă, după caz:	14.938
	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura națională pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor de interes economic	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare care conțin o substanță activă cunoscută autorizată prin procedura națională pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman	956
302	Autorizarea produselor medicinale veterinare cu utilizare medicală bine stabilită prin procedura națională, la care se adaugă, după caz:	14.938
	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare cu utilizare medicală bine stabilită prin procedura națională pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor care sunt destinate consumului uman	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare cu utilizare medicală bine stabilită prin procedura națională pentru fiecare altă specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor care nu sunt destinate consumului uman	956
303	Autorizarea produselor medicinale generice propuse prin procedura națională	11.194
304	Autorizarea produselor medicinale veterinare rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă), prin procedura națională, la care se adaugă, după caz:	18.124
	a) Autorizarea produselor medicinale veterinare rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul speciilor de interes economic, prin procedura națională	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale veterinare rezultate în urma unei asocieri noi de substanțe cunoscute (combinație fixă) pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman, prin procedura națională	956
305	Autorizarea produselor medicinale de uz veterinar hibride prin procedura națională, la care se adaugă, după caz:	14.938
	a) Autorizarea produselor medicinale de uz veterinar hibride pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care sunt destinate consumului uman, prin procedura națională	1.354
	b) Autorizarea produselor medicinale de uz veterinar hibride pentru fiecare specie-țintă/cale de administrare în cazul animalelor care nu sunt destinate consumului uman, prin procedura națională	956

0	1	2
306	Autorizarea națională a produselor medicinale veterinare prin „consimțământ informat”	14.938
307	Autorizarea produselor homeopate cu indicații terapeutice, prin procedura națională	14.938
308	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin import paralel, procedura simplificată	3.228
309	Autorizarea de comercializare limitată a produselor medicinale veterinare	6.255
310	Aviz de comercializare produse medicinale veterinare	2.778
311	Autorizarea produselor medicinale biologice similare propuse prin procedura națională	14.938
312	Autorizarea produselor medicinale veterinare prin aplicații multiple — „duplicat” prin procedura națională	14.380
313	Reînnoirea autorizației de comercializare a produselor medicinale veterinare prin procedura de recunoaștere mutuală sau procedura descentralizată cu România stat membru de referință	19.359
314	Reînnoirea autorizației de comercializare a produselor medicinale veterinare prin procedura de recunoaștere mutuală sau procedura descentralizată cu România stat membru interesat	13.464
315	Reînnoirea autorizației de comercializare a produselor medicinale veterinare, prin procedura națională	8.485
316	Reînnoirea autorizației de comercializare a produselor medicinale veterinare homeopate cu indicație terapeutică prin procedura națională	8.485
317	Reînnoirea autorizației de comercializare pentru import paralel	2.349
318	Extinderea autorizației de comercializare a produselor medicinale veterinare prin procedura de recunoaștere mutuală sau procedura descentralizată cu România stat interesat	21.430
319	Extinderea autorizației de comercializare a produselor medicinale veterinare prin procedura de recunoaștere mutuală sau procedura descentralizată cu România stat de referință	31.069
320	Extinderea autorizației de comercializare a produselor medicinale veterinare prin procedura națională	12.349
321	Evaluarea variației de tip IA MRP/DCP cu România stat membru interesat	1.424
322	Evaluarea variației de tip IA MRP/DCP cu România stat membru de referință	1.822
323	Evaluarea variației de tip IB MRP/DCP cu România stat membru interesat	1.742
324	Evaluarea variației de tip IB MRP/DCP cu România stat membru de referință	2.220
325	Evaluarea variației de tip II MRP/DCP cu România stat membru interesat	3.017
326	Evaluarea variației de tip II MRP/DCP cu România stat membru de referință	4.052
327	Evaluarea variației de tip IA, prin procedura națională	1.145
328	Evaluarea variației de tip IB, prin procedura națională	1.384
329	Evaluarea variației de tip II, prin procedura națională	3.734
330	Variație la autorizația de comercializare pentru import paralel	1.185
331	Emiterea duplicatului autorizației de comercializare, prin procedura națională	243
332	Notificarea produselor medicinale veterinare homeopate, prin procedura națională simplificată	1.344
333	Evaluarea cererilor privind modificarea designului și inscripționării ambalajului primar și secundar al produsului medicinal de uz veterinar, a prospectului și SPC-ului, altele decât cele datorate unor variații de tip IA, IB și II, prin procedura națională	1.049
334	Avizare material publicitar pentru produsele medicinale veterinare	1.368
335	Consultanță de specialitate în domeniul produselor medicinale veterinare/oră	173
336	Notificare consolidată în vederea completării documentațiilor tehnice pentru produsele aflate în procedura de autorizare, reînnoire sau de extindere prin procedura națională*****	1.300
337	Tarif anual de menținere pe piață a autorizației de comercializare pentru produse medicinale veterinare	343
338	Transfer autorizație de comercializare	5.378
339	Evaluare documentație tehnică pentru suplimente nutritive, cosmetice și alte produse de uz veterinar în vederea notificării	811
340	Titrare a unei suspensii antigenice prin determinarea unităților convenționale colorimetrice	543

* Tariful metodei de analiză include prețul unei singure substanțe de referință. În cazul în care produsul medicinal veterinar de analizat conține două sau mai multe substanțe active la valoarea tarifului metodei de analiză se adaugă prețul substanței/substanțelor de referință (prețul pentru o substanță de referință este de 395 lei).

** Eficacitatea levurică va fi tarifată cu 50% din valoare.

*** Tariful metodei de analiză include prețul pentru determinarea cantitativă prin metoda difuzimetrică a unei singure substanțe. În cazul în care produsul medicinal veterinar de analizat conține două sau mai multe substanțe active valoarea tarifului metodei de analiză se înmulțește cu numărul de substanțe active determinate.

**** Valoarea este atribuită pentru un set complet de teste (efect bactericid pe suprafețe poroase și nonporoase și efect fungicid pe suprafețe nonporoase). Eficacitatea bacterică pe suprafețe poroase și nonporoase va fi tarifată cu 80% din valoare. Eficacitatea bacterică pe suprafețe nonporoase va fi tarifată cu 40% din valoare. Eficacitatea fungică va fi tarifată cu 20% din valoare. Eficacitatea levurică va fi tarifată cu 10% din valoare.

***** Notificările ulterioare vor fi tarificate la 50% din valoarea celei inițiale.

NOTE:

a) Emiterea duplicatului autorizației de comercializare se face numai la cerere, în baza documentelor ce atestă pierderea actului, prin publicarea în Monitorul Oficial al României, Partea a III-a.

b) În cazul variațiilor grupate, tariful se calculează pentru fiecare autorizare prin însumarea tarifului aferent variației care definește grupul și 75% din tariful pentru variația inclusă în grup, aplicat fiecărei variații din grup, alta decât variația care definește grupul.

c) Pentru variațiile tip I, II sau grup de variații, solicitate prin «Distribuirea echitabilă a sarcinilor» (worksharing) se aplică același tarif stabilit pentru variațiile de tip I, II sau grup de variație în funcție de tipul de procedură.

d) Tariful anual de menținere pe piață a autorizației de comercializare pentru produse medicinale veterinare se achită în primele 6 luni ale anului în curs pentru toate autorizațiile de comercializare valide la data de 31 decembrie a anului precedent.”

5. La anexa nr. 1 litera D, numerele curente 58—65 se modifică și vor avea următorul cuprins:

Nr. crt.	Domeniul analitic	Denumire instruire	Tip probă	Metoda/ Tehnica de laborator/ Referențial	Tarif/instruire (lei)
„58	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genomului virusului pestei porcine clasice	Organe și țesuturi	PCR	641
59	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genomului virusului gripei aviare (Matrix)	Organe și țesuturi	PCR	630
60	Biologie moleculară/OMG	Identificarea ADN specific liniei GTS 40—3-2 din produse alimentare și hrană pentru animale care conțin soia	Produse alimentare și hrană pentru animale care conțin soia	PCR	864
61	Biologie moleculară/OMG	Cuantificarea ADN-ului modificat genetic din produse alimentare și hrană pentru animale care conțin soia	Produse alimentare și hrană pentru animale care conțin soia	PCR	1.351
62	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genotipurilor rezistente/ susceptibile la scrapie	Sânge	Tipizare moleculară	901
63	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genomului virusului Bluetongue	Sânge de rumegătoare recoltat pe EDTA	PCR	655
64	Biologie moleculară/OMG	Detecția elementelor genetice P35S și T-nos din produse alimentare și furaje	Produse alimentare și hrană pentru animale	PCR	911
65	Biologie moleculară/OMG	Screening pentru identificarea OMG din produse alimentare și hrană pentru animale de origine vegetală prin Real Time PCR	Produse alimentare și hrană pentru animale	Real Time PCR	1.269”

6. La anexa nr. 1 litera D, după numărul curent 109 se introduc patru noi numere curente, numerele curente 110—113, cu următorul cuprins:

Nr. crt.	Domeniul analitic	Denumire instruire	Tip probă	Metoda/ Tehnica de laborator/ Referențial	Tarif/instruire (lei)
„110	Toxicologie-chimie	Determinarea unor contaminanți prin spectrometrie de absorbție moleculară	Material patologic, hrană pentru animale, apă	UV-VIS	720
111	Toxicologie-chimie	Determinarea unor contaminanți prin metode electrochimice și volumetric	Material patologic, hrană pentru animale, apă	Metode electrochimice și volumetric	620
112	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genomului virusului pestei porcine africane prin Real Time PCR	Culturi celulare, organe și țesuturi	Real Time PCR	652
113	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genomului virusurilor capripox prin Real Time PCR	Cruste, organe, sânge pe EDTA	Real Time PCR	637”

7. La anexa nr. 1, litera F se modifică și va avea următorul cuprins:

„F. T A R I F

pentru verificarea capacității de diagnostic de laborator în domeniul sănătății și bunăstării animalelor și în domeniul organismelor modificate genetic:

Nr. crt.	Denumire departament	Denumire schemă de intercomparare	Tip probă	Metoda/ Tehnica de laborator	Tarif/ schema de intercomparare (lei)
0	1	2	3	4	5
1	Sănătatea animalelor acvatice	Identificarea bacteriilor patogene pentru pești	Pește	Examen bacteriologic	4.985
2	Sănătatea animalelor acvatice	Detecția mixobacteriilor la pești	Pește	Examen bacterioscopic	2.843
3	Sănătatea animalelor acvatice	Identificarea bioagresorilor parazitari la pești	Pește	Examen parazitologic	3.545
4	Sănătatea insectelor utile	Detecția și identificarea agenților patogeni în puietul de albine, prin examen bacteriologic	Puiet de albine	Examen bacteriologic	3.924
5	Sănătatea insectelor utile	Identificarea speciilor de ectoparaziți specifici albinelor prin examen macro și microscopic direct	Albine, detritus stup	Examen parazitologic	2.199
6	Sănătatea insectelor utile	Identificarea și determinarea numărului de spori de <i>Nosema</i> spp. prin examen microscopic direct	Albine	Examen parazitologic	3.032
7	Toxicologie — chimie	Identificarea unor contaminanți prin cromatografie în strat subțire	Material patologic, hrană pentru animale, apă	HPTLC	3.282
8	Toxicologie — chimie	Identificarea unor contaminanți prin reacții specifice de culoare	Material patologic, hrană pentru animale, apă		1.019
9	Toxicologie — chimie	Determinarea unor elemente prin spectrometrie cu absorbție atomică/spectrometrie de masă cu plasmă cuplată inductiv	Material patologic, hrană pentru animale, apă	AAS	1.807
10	Toxicologie — chimie	Test screening de identificare a unor contaminanți prin lichid-cromatografie cuplată cu spectrometrie de masă	Material patologic, hrană pentru animale, apă	LC-MS	4.081
11	Toxicologie — chimie	Test screening de identificare a unor contaminanți prin gaz-cromatografie cuplată cu spectrometrie de masă	Material patologic, hrană pentru animale, apă	GC-MS	2.979
12	Toxicologie — chimie	Determinarea unor elemente prin spectrometrie cu absorbție atomică/spectrometrie de masă cu plasmă cuplată inductiv	Material patologic, hrană pentru animale, apă	ICP-MS	5.132
13	Toxicologie — chimie	Determinarea unor contaminanți prin alte metode toxicologice	Material patologic, hrană pentru animale, apă		2.753
14	Viroze majore	Detecția anticorpilor antiviral Bluetongue prin tehnica imunoenzimatică de competiție (ELISA)	Ser sangvin	ELISA	729
15	Viroze majore	Detecția anticorpilor în pesta porcină clasică prin testul ELISA	Ser sangvin	ELISA	338
16	Viroze majore	Detecția antigenelor virusului PPC pe frotiuri de măduvă sternală prin testul de imunofluorescență	Frotiuri	IFD	213

0	1	2	3	4	5
17	Viroze majore	Detecria anticorpilor antivirus influența aviară prin reacția de inhibare a hemaglutinării	Ser sangvin	RIHA	2.158
18	Viroze majore	Detecria anticorpilor antivirus boala de Newcastle prin reacția de inhibare a hemaglutinării	Ser sangvin	RIHA	1.308
19	Viroze majore	Detecria anticorpi în pesta porcină africană prin ELISA	Ser sangvin	ELISA	776
20	Viroze majore	Detecria anticorpilor antivirusuri capripox prin testul imunoenzimatic (ELISA)	Ser sangvin	ELISA	1.205
21	Virusologie	Detecria anticorpilor serici antivirusul anemiei infecțioase ecvine prin testul de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins)	Ser sangvin	Imunodifuzie în gel de agar pentru AIE	421
22	Virusologie	Detecria anticorpilor serici antivirusul leucozei enzootice bovine prin testul imunoenzimatic (ELISA)	Ser sangvin	Test imunoenzimatic/ test ID	309
23	Virusologie	Detecria anticorpilor antivirusul rinotraheitei infecțioase bovine prin testul imunoenzimatic (ELISA)	Ser sangvin	Test imunoenzimatic (ELISA — varianta blocking pentru gE) pentru IBR	261
24	Virusologie	Detecria anticorpilor antivirusul rinotraheitei infecțioase bovine prin testul imunoenzimatic (ELISA)	Ser sangvin	Test imunoenzimatic (ELISA — varianta blocking pentru gB) pentru IBR	799
25	Virusologie	Diagnosticul rabiei prin examenul de imunofluorescență directă (IFD)	Creier	IFD	4.640
26	Virusologie	Detecria markerului vaccinal (tetraciclină) în oase recoltate de la vulpi vaccinate antirabic cu momeli, prin examen microscopic (UV)	Dinte, os lung	Detecria markerului vaccinal	473
27	Virusologie	Detecria anticorpilor antirabici postvaccinali prin testul imunoenzimatic (ELISA)	Ser sangvin, lichid toracic	ELISA	1.285
28	Virusologie	Detecria virusului rabic prin testul de inoculare intracerebrală a șoriceilor (bioprobă)	Creier	Bioprobă	1.482
29	Morfopatologie	Detecria PrPres prin testul rapid ELISA dublu sandwich pentru EST	Trunchi cerebral	Imunoenzimatică	2.754
30	Morfopatologie	Detecria PrPres prin testul rapid ELISA prin utilizare de polimeri chimici pentru captura selectivă a PrPres pentru EST	Trunchi cerebral	Imunoenzimatică	2.754
31	Morfopatologie	Detecria PrPres prin testul rapid imunocromatografic pentru EST	Trunchi cerebral	Imunocromatografică	2.754
32	Morfopatologie	Examinarea la microscop a preparatelor histologice permanente colorate prin diferite metode de colorare	Probe de țesuturi/organe	Metodă histologică	2.609
33	Morfopatologie	Procesarea histopatologică prin tehnica histologică de procesare a probelor de organe	Probe de țesuturi/organe	Metodă histologică	1.825
34	Morfopatologie	Aplicarea diferitelor metode histologice de colorare a preparatelor histopatologice permanente	Cadavre/set de organe	Diagnostic necropsic	2.393

0	1	2	3	4	5
35	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genomului virusului pestei porcine clasice	Organe și țesuturi	PCR	1.735
36	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genomului virusului gripei aviare (Matrix)	Organe și țesuturi	PCR	1.799
37	Biologie moleculară/OMG	Identificarea ADN-ului specific liniei GTS 40-3-2 din produse alimentare și hrană pentru animale care conțin soia	Produse alimentare și hrană pentru animale care conțin soia	PCR	6.198
38	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genotipurilor rezistente/susceptibile la scrapie	Sânge	PCR	4.809
39	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genomului virusului Bluetongue	Sânge de rumegătoare recoltat pe anticoagulant (EDTA)	PCR	2.107
40	Biologie moleculară/OMG	Screening pentru identificarea OMG din produse alimentare și hrană pentru animale de origine vegetală prin Real Time PCR	Produse alimentare și hrană pentru animale	PCR	7.191
41	Parazitologie	Identificarea genurilor și speciilor de <i>Culicoides</i> vectori pentru virusul bolii limbii albastre			521
42	Parazitologie	Evidențierea elementelor parazitare din sânge			613
43	Parazitologie	Evidențierea parazitului <i>Cryptosporidium</i> spp din materii fecale/conținut intestinal, prin frotiu fixat și colorat Ziehl Neelsen modificată			548
44	Parazitologie	Identificarea genurilor și speciilor de ectoparaziți pe baza caracterelor de morfologie externă			479
45	Parazitologie	Identificarea genurilor și speciilor de țânțari și a altor vectori ai bolilor la animale pe baza caracterelor de morfologie externă			494
46	Parazitologie	Evidențierea ouălor, oocisturilor, larvelor sau adulților de paraziți din fecale			491
47	Parazitologie	Identificarea genurilor și speciilor de căpușe pe baza caracterelor de morfologie externă			468
48	Parazitologie	Detecția coproantigenelor de <i>Echinococcus</i> spp. din materii fecale prin tehnica ELISA directă		ELISA	821
49	Parazitologie	Detecția anticorpilor anti- <i>Fasciola hepatica</i> în ser la ovine și bovine prin tehnica ELISA indirectă		ELISA	570
50	Parazitologie	Detecția anticorpilor IgG anti-Toxoplasma gondii din ser la animale, prin tehnica IFI		IFI	901
51	Micologie	Izolarea și identificarea fungilor și algelor unicelulare cu caracter patogen/potențial patogen	Secreții, excreții, culturi de funghi		964
52	Micotoxicologie	Determinare de micotoxine prin ELISA/1 micotoxină	Hrană pentru animale		1.620
53	Micologie	Detecția, numărarea și identificarea fungilor (NTF)	Hrană pentru animale		1.123

0	1	2	3	4	5
54	Imunologie	Detecria anticorpilor anti- <i>Brucella</i> spp. prin RBT, SAT, RFC și ELISA		RBT, SAT, RFC, manualul OIE	7.013
55	Imunologie	Detecria anticorpilor anti- <i>Mycobacterium paratuberculosis</i> prin ELISA		ELISA, manualul OIE	5.437
56	Imunologie	Detecria anticorpilor anti- <i>Leptospira</i> spp. prin MAT		MAT, manualul OIE	4.087
57	Imunologie	Detecria anticorpilor anti - <i>Brucella suis</i> prin iELISA	Ser sangvin	ELISA, manualul OIE	5.437
58	Imunologie	Detecria anticorpilor anti- <i>Brucella ovis</i> prin ELISA	Ser sangvin	ELISA, manualul OIE	5.437
59	Bacteriologie	Izolarea și identificarea <i>Salmonella</i> spp/set x 10 probe	Fecale	Bacteriologică	3.253
60	Bacteriologie	Detecria <i>Mycobacterium</i> spp. prin examen microscopic direct/set x 5 probe	Frotiuri realizate din țesuturi, culturi bacteriene	Examen microscopic	1.161
61	Bacteriologie	Detecria <i>Bacillus anthracis</i> prin examen microscopic direct/set x 5 probe	Frotiuri realizate din țesuturi, culturi bacteriene	Examen microscopic	1.222
62	Bacteriologie	Izolarea și identificarea <i>Listeria</i> spp/set x 5 probe	Tulpini bacteriene	Bacteriologică	4.370
63	Bacteriologie	Izolarea și identificarea <i>Campylobacter</i> spp/set x 5 probe	Conținut intestinal, culturi bacteriene	Bacteriologică	4.766
64	Bacteriologie	Izolarea și identificarea <i>Escherichia coli</i> indicator comensal și <i>Escherichia coli</i> sintetizatoare enzime tip ESBL-AmpC și carbapenemaze/set x 5 probe	Conținut intestinal	Bacteriologică	4.974
65	Bacteriologie	Testarea comportamentului la antimicrobiene al tulpinilor bacteriene — tehnica microdiluei/set x 8 probe	Tulpini bacteriene	Bacteriologică	5.267
66	Bacteriologie	Izolarea în culturi și identificarea preliminară a <i>Brucella</i> spp./set x 10 probe	Tulpini bacteriene	Bacteriologică	1.688
67	Bacteriologie	Izolarea în culturi și identificarea preliminară a <i>Mycobacterium</i> spp., implicate în tuberculoza bovină/set x 6 probe	Țesuturi	Bacteriologică	2.860
68	Hematologie	Determinarea cantitativă a parametrilor hematologici (hemogramă)		Analizor hematologic	559
69	Bacteriologie	Verificarea eficienței decontaminării suprafețelor		Detecria bacteriilor din genul <i>Staphylococcus</i>	501
70	Bacteriologie	Analiza bacteriologică a apei destinate adăpării animalelor		UFC la 22, 36/ml bacterii coliforme, <i>Escherichia coli</i> , enterococi intestinali, <i>Clostridium perfringens</i>	178
71	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genomului virusurilor capripox prin Real Time PCR	Cruste, organe, sânge pe EDTA	Real time PCR	2.392
72	Biologie moleculară/OMG	Identificarea genomului virusului pestei porcine africane prin Real Time PCR	Culturi celulare, organe și țesuturi	Real Time PCR	2.166.”

8. La anexa nr. 1, nota de subsol de la litera H se modifică și va avea următorul cuprins:

„*) Cheltuielile aferente cazării și transportului echipei de evaluare se suportă de către solicitant, cu excepția laboratoarelor din subordinea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor. Tariful se aplică pentru evaluarea fiecărui punct de lucru.”

9. La anexa nr. 3, litera D se modifică și va avea următorul cuprins:

„D. T A R I F

pentru înregistrarea sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor a unităților de vânzare directă sau vânzare cu amănuntul:

Nr. crt.	Unitatea	Tariful de înregistrare — lei/unitate —
1	Carne, lapte și produse din lapte: carmangerie, măcelărie, centru de sacrificare a păsărilor și/sau a lagomorfelor la nivelul fermei sau al exploatației, centru de prelucrare a laptelui	376
	Exploatație de producție a laptelui	10
	Activități de vânzare directă a produselor primare de origine animală în cantități mici, cu excepția vânzării directe a laptelui crud prin intermediul automatelor	10
	Automat de vânzare a laptelui crud	50
	Centru de colectare a vânatului sălbatic	250
2	Pește și produse din pescuit, miere și alte produse din miere și ouă de consum: centru de prelucrare a peștelui integrat în ferma de acvacultură, magazin de desfacere a peștelui, pescărie, centru de colectare a batracienilor, gasteropodelor, crustaceelor, punct de debarcare, centru de extracție, colectare a mierii și a altor produse apicole, centru de colectare a ouălor	250
	Ambarcațiune de pescuit, stupină, magazin de desfacere a mierii de albine și a altor produse apicole	126
3	Unități de alimentație publică și unități de comercializare a alimentelor și unități care desfășoară alte activități în domeniu: unitate de alimentație publică, laborator de cofetărie și/sau patiserie, pensiuni turistice, unități de vânzare prin internet, stație de spălare și dezinfecție a mijloacelor de transport; alte unități de vânzare cu amănuntul	376
	Pizzerie, cantină, cofetărie/patiserie, magazin alimentar, depozit alimentar, catering	250
	Automate de vânzare a produselor alimentare	
	a) înregistrare pentru 1—50 de automate	360
	b) înregistrare pentru 51—100 de automate	493
	c) înregistrare pentru 101—500 de automate	625
	d) înregistrare pentru 501—1.000 de automate	809
	e) înregistrare pentru mai mult de 1.000 de automate	1.071
	Târg/expoziție de produse alimentare, piață angro de legume-fructe	357
	Puncte gastronomice locale	110
Unități mobile de comercializare a alimentelor	250	
Hipermarket/Supermarket	629	
4	Activități de prelucrare și conservare a fructelor și legumelor	
	Unități de prelucrare a cartofilor și de producție a produselor din cartofi în scop alimentar	250
	Unități de conservare și fabricare/obținere a sucurilor/concentratelor de fructe și legume	250
	Unități de fabricare/obținere a produselor alimentare din fructe și legume (inclusiv gemuri, marmelade și jeleuri)	250
5	Activități de fabricare a uleiurilor și a grăsimilor vegetale și animale	
	Unități pentru producția/obținerea și prelucrarea uleiurilor vegetale brute și rafinate	376
	Unități pentru fabricarea margarinei, a amestecurilor pentru tartine și a grăsimilor de gătit combinate	376
	Unități pentru producția făinii oleaginoase nedegresate	250
6	Activități de fabricare/obținere a produselor de morărit, amidonului și produselor din amidon	
	Unități de morărit și măcinat	250
	Unități pentru fabricarea cerealelor pentru micul dejun și a premixurilor	376
	Unități pentru fabricarea amidonului, glutenului, a glucozei, siropului de glucoză și a maltozei	250
	Unități pentru măcinarea legumelor	250

Nr. crt.	Unitatea	Tariful de înregistrare — lei/unitate —
7	Activități de fabricare a altor produse alimentare Unități pentru fabricarea/obținerea pâinii, produselor proaspete și conservate de patiserie, produselor proaspete și uscate de panificație, plăcintelor, checurilor, tartelor, biscuiților, pișcoturilor, prăjiturilor conservate, fabricarea produselor pentru gustări dulci sau sărate etc.	376
	Unități pentru fabricarea zahărului, a produselor zaharoase, gumei de mestecat, a ciocolatei și produselor din cacao etc.	376
	Unități pentru fabricarea/obținerea macaroanelor, tăițeiilor, cușcușului, pastelor făinoase și a altor produse făinoase similare	250
	Unități pentru prelucrarea cafelei, ceaiului și fabricarea condimentelor	376
	Unități pentru fabricarea preparatelor alimentare omogenizate și alimentelor dietetice	376
	Unități pentru fabricarea produselor alimentare congelate	250
	Unități pentru fabricarea altor produse alimentare de origine nonanimală neclasificate în altă parte	250
	Unități de fabricare a produselor alimentare confiate/deshidratate (legume, fructe, coji de fructe și alte părți de plante — confiate, deshidratate, uscate, glasate sau cristalizate)	250
	Unități pentru producția, procesarea și comercializarea ciupercilor	250
8	Activități de fabricare a băuturilor Unități pentru fabricarea/obținerea alcoolului etilic de fermentație și a băuturilor alcoolice distilate	376
	Unități pentru fabricarea/obținerea vinului, cidrului și a altor vinuri din fructe	376
	Unități pentru fabricarea/obținerea berii, a malțului și a altor băuturi nedistilate obținute prin fermentație	376
	Unități pentru fabricarea de ape minerale și băuturi răcoritoare nealcoolice	376
9	Alte activități Unități de ambalare și/sau îmbuteliere a produselor alimentare de origine nonanimală; sifonărie	250
	Unități de fabricare a înghețatei	250
	Unități de fabricare a gheții alimentare	250
	Depozit alimentar/frigorific pentru produse de origine nonanimală	376
	Depozit pentru semințe de consum	250
	Unități de comercializare a produselor alimentare de origine nonanimală congelate	376
	Mijloc de transport al produselor de origine nonanimală	126.”

10. Anexa nr. 4 se modifică și va avea următorul cuprins:

„ANEXA Nr. 4

A. T A R I F

pentru autorizarea și reautorizarea comercializării reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar, precum și pentru modificarea condițiilor în care a fost emisă autorizația de comercializare

Nr. crt.	Denumire operațiune	Tarif operațiune — lei —
1	Emiterea autorizației de comercializare a reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar	5.315
2.	Reautorizarea comercializării reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar care au fost supuse controlului pentru fiecare serie/lot/șarjă	1.362
3.	Reautorizarea comercializării reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar care nu au fost supuse controlului pentru fiecare serie/lot/șarjă	2.656
4.	Evaluarea cererii pentru modificarea de tip I	891
5.	Evaluarea cererii pentru modificarea de tip II	1.495

B. T A R I F**pentru testarea reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar în vederea verificării valorii de diagnostic**

Nr. crt.	Denumire operațiune	Tarif operațiune — lei —
1	Verificarea valorii analitice a Antigenului Brucelic colorat cu Roz Bengal	448
2	Verificarea valorii analitice a Antigenului Brucelic pentru SAT	3.367
3	Verificarea valorii analitice a Antigenului Brucelic pentru RFC	1.183
4	Set diagnostic conjugat IFD Rabie	2.320
5	Set de diagnostic ID	419
6	Set de diagnostic RIHA	1.005
7	Verificarea valorii analitice a unei truse ELISA pentru determinarea micotoxinelor	2.091
8	Verificarea valorii analitice a unei truse ELISA pentru detecția anticorpilor în boli bacteriene și parazitare	670
9	Verificarea valorii analitice a unei truse ELISA imunoenzimatică	2.257
10	Verificarea valorii analitice a trusei de diagnostic EST prin metoda imunocromatografică	1.893
11	Verificarea valorii analitice a trusei de diagnostic EST prin metoda imunohistochimică	2.404
12	Verificarea valorii analitice a unei truse ELISA pentru detecția antigenelor în boli parazitare	821
13	Verificarea valorii analitice a unei truse ELISA pentru detecția anticorpilor în boli parazitare	623
14	Verificarea valorii analitice a trusei de diagnostic EST prin tehnici de imunoblotare	3.850.

C. T A R I F**pentru evaluarea documentației în vederea emiterii autorizației de fabricație a reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar**

Denumire operațiune	Tarif/lei
Evaluarea documentației în vederea emiterii autorizației de fabricație a reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar	4.529."

Art. II. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,
Robert Viorel ChioveanuBucurești, 9 noiembrie 2020.
Nr. 192.

ABONAMENTE LA PUBLICAȚIILE OFICIALE PE SUPORT FIZIC

— Prețuri pentru anul 2021 —

Nr. crt.	Denumirea publicației	Valoare (TVA 5% inclus) — lei		
		12 luni	3 luni	1 lună
1.	Monitorul Oficial, Partea I	1.310	360	131
2.	Monitorul Oficial, Partea I, limba maghiară	1.640		150
3.	Monitorul Oficial, Partea a II-a	2.460		220
4.	Monitorul Oficial, Partea a III-a	470		50
5.	Monitorul Oficial, Partea a IV-a	1.880		170
6.	Monitorul Oficial, Partea a VI-a	1.750		160
7.	Monitorul Oficial, Partea a VII-a	600		55
8.	Colecția Legislația României	500	130	
9.	Colecția Hotărâri ale Guvernului României	800		75

NOTĂ:

Monitorul Oficial, Partea I bis, se multiplică și se achiziționează pe bază de comandă.

ABONAMENTE LA PRODUSELE ÎN FORMAT ELECTRONIC

— Prețuri pentru anul 2021 —

Produs	Abonamentul FLEXIBIL (Monitorul Oficial, Partea I + alte 3 părți ale Monitorului Oficial, la alegere)									
	Lunar					Anual				
	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300
AutenticMO	60	150	380	910	2.000	550	1.380	3.450	8.280	18.220
ExpertMO	100	250	630	1.510	3.320	1.000	2.500	6.250	15.000	33.000

Produs	Abonamentul COMPLET (Monitorul Oficial, Partea I + toate celelalte părți ale Monitorului Oficial)									
	Lunar					Anual				
	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300
AutenticMO	70	180	450	1.080	2.380	650	1.630	4.080	9.790	21.540
ExpertMO	120	300	750	1.800	3.960	1.200	3.000	7.500	18.000	39.600

Colecția Monitorul Oficial în format electronic, oricare dintre părțile acestuia

100 lei/an

Prețurile sunt exprimate în lei și conțin TVA.

Mai multe informații puteți găsi pe site-ul www.expert-monitor.ro, unde puteți aplica online comanda.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.I.F. RO427282,
IBAN: RO55RNCB0082006711100001 Banca Comercială Română — S.A. — Sucursala „Unirea” București
și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 Direcția de Trezorerie și Contabilitate Publică a Municipiului București
(alocat numai persoanelor juridice bugetare)

Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: marketing@ramo.ro, internet: www.monitoruloficial.ro

Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1,
bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 021.401.00.73, fax 021.401.00.71 și 021.401.00.72

Tiparul: „Monitorul Oficial” R.A.



5 948493 318132