



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 188 (XXXII) — Nr. 1289

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Joi, 24 decembrie 2020

SUMAR

Nr.	Pagina	Nr.	Pagina
HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI			
1.119.		2.172/1.200.	
— Hotărâre privind darea în administrarea Ministerului Transporturilor, Infrastructurii și Comunicațiilor a unor părți dintr-un imobil, în suprafață totală de 279.680 mp, aflate în domeniul public al statului, din administrarea Ministerului Mediului, Apelor și Pădurilor — Regia Națională a Pădurilor — Romsilva, în vederea realizării de către Compania Națională de Administrare a Infrastructurii Rutiere — S.A. a obiectivului de investiții „Drum expres Craiova—Pitești și legăturile cu drumurile existente”, tronsonul 2	2	— Ordin al ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate pentru prelungirea aplicării prevederilor Ordinului ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 397/836/2018 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2018 a Hotărârii Guvernului nr. 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018—2019, precum și pentru completarea acestuia	17–19
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE			
1.545.		2.178.	
— Ordin al ministrului fondurilor europene privind modificarea schemei de ajutor <i>de minimis</i> „Sprijin pentru înființarea de întreprinderi sociale”, aferentă Programului operațional Capital uman 2014—2020, axa prioritară 4 „Incluziunea socială și combaterea sărăciei”, obiectivul specific 4.16 „Consolidarea capacității întreprinderilor de economie socială de a funcționa într-o manieră autosustenabilă”, aprobată prin Ordinul ministrului fondurilor europene nr. 772/2018	3	— Ordin al ministrului sănătății pentru modificarea anexei la Ordinul ministrului sănătății nr. 607/2019 privind aprobarea listei vaccinurilor achiziționate în cadrul programelor naționale de sănătate pentru care nu se datorează contribuții trimestriale calculate conform Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 77/2011 privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății	20
1.546.		2.179.	
— Ordin al ministrului fondurilor europene privind modificarea articolului 6 din Schema de ajutor de stat pentru organizarea și derularea de programe de formare a adulților, având ca obiectiv „Creșterea numărului de angajați care beneficiază de instrumente, metode, practici, standard de management al resurselor umane și de condiții de lucru îmbunătățite în vederea adaptării activității la dinamica sectoarelor economice cu potențial competitiv identificate conform Strategiei naționale de competitivitate/domeniilor de specializare inteligentă conform Strategiei naționale de cercetare, dezvoltare și inovare 2014—2020”, aferentă Programului operațional Capital uman 2014—2020, axa prioritară 3 „Locuri de muncă pentru toți”, obiectivul specific 3.8, aprobată prin Ordinul ministrului delegat pentru fonduri europene nr. 5.795/2017	4	— Ordin al ministrului sănătății pentru prelungirea termenului de aplicare a prevederilor Normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate publică pentru anii 2017 și 2018, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 377/2017, precum și modificarea și completarea acestora	20–24
2.171/181/M.223/4.380.		2.180.	
— Ordin al ministrului sănătății, al ministrului afacerilor interne, al ministrului apărării naționale și al ministrului lucrărilor publice, dezvoltării și administrației pentru stabilirea Normelor privind autorizarea, organizarea și funcționarea centrelor de vaccinare împotriva COVID-19	5–17	— Ordin al ministrului sănătății pentru modificarea Ordinului ministrului sănătății nr. 555/2020 privind aprobarea Planului de măsuri pentru pregătirea spitalelor în contextul epidemiei de coronavirus COVID-19, a Listei spitalelor care asigură asistența medicală pacienților testați pozitiv cu virusul SARS-CoV-2 în faza I și în faza a II-a și a Listei cu spitalele de suport pentru pacienții testați pozitiv sau suspecți cu virusul SARS-CoV-2	25–27
		2.181.	
		— Ordin al ministrului sănătății pentru modificarea Ordinului ministrului sănătății publice nr. 112/2007 privind criteriile de performanță în baza cărora contractul de management poate fi prelungit sau poate înceta înainte de termen	27
		ACTE ALE BĂNCII NAȚIONALE A ROMÂNIEI	
		7.	
		— Ordin pentru modificarea Ordinului Băncii Naționale a României nr. 2/2014 privind unele raportări aferente Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 5/2013 privind cerințe prudențiale pentru instituțiile de credit.....	28–31

HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI**GUVERNUL ROMÂNIEI****HOTĂRÂRE**

privind darea în administrarea Ministerului Transporturilor, Infrastructurii și Comunicațiilor a unor părți dintr-un imobil, în suprafață totală de 279.680 mp, aflate în domeniul public al statului, din administrarea Ministerului Mediului, Apelor și Pădurilor — Regia Națională a Pădurilor — Romsilva, în vederea realizării de către Compania Națională de Administrare a Infrastructurii Rutiere — S.A. a obiectivului de investiții „Drum expres Craiova—Pitești și legăturile cu drumurile existente”, tronsonul 2

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, al art. 867 alin. (1) din Legea nr. 287/2009 privind Codul civil, republicată, cu modificările ulterioare, al art. 28 alin. (3) din Legea nr. 255/2010 privind exproprierea pentru cauză de utilitate publică, necesară realizării unor obiective de interes național, județean și local, cu modificările și completările ulterioare, precum și al art. 288 alin. (1) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 57/2019 privind Codul administrativ, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aprobă darea în administrare a unor părți dintr-un imobil, în suprafață totală de 279.680 mp, având datele de identificare prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezenta hotărâre, aflate în domeniul public al statului, din administrarea Ministerului Mediului, Apelor și Pădurilor — Regia Națională a Pădurilor — Romsilva în administrarea Ministerului Transporturilor, Infrastructurii și Comunicațiilor, în vederea realizării de către Compania Națională de Administrare a Infrastructurii Rutiere — S.A. a obiectivului de investiții „Drum expres Craiova—Pitești și legăturile cu drumurile existente”, tronsonul 2.

Art. 2. — Predarea-preluarea părților din imobilul prevăzut la art. 1 se face pe bază de protocol încheiat între părțile interesate, în termen de 30 de zile de la data intrării în vigoare a prezentei hotărâri.

Art. 3. — Ministerul Mediului, Apelor și Pădurilor și Ministerul Transporturilor, Infrastructurii și Comunicațiilor își vor actualiza în mod corespunzător datele din evidența cantitativ-valorică și împreună cu Ministerul Finanțelor Publice vor opera modificările corespunzătoare în anexele nr. 12 și 16 la Hotărârea Guvernului nr. 1.705/2006 pentru aprobarea inventarului centralizat al bunurilor din domeniul public al statului, cu modificările și completările ulterioare.

PRIM-MINISTRU INTERIMAR
NICOLAE-IONEL CIUCĂ

Contrasemnează:

Ministrul transporturilor, infrastructurii și comunicațiilor,
Lucian Nicolae Bode
p. Ministrul mediului, apelor și pădurilor,
Gelu Puiu,
secretar de stat
Ministrul finanțelor publice,
Vasile-Florin Cițu

București, 17 decembrie 2020.
Nr. 1.119.

ANEXĂ

DATELE DE IDENTIFICARE

a unor părți dintr-un imobil, în suprafață totală de 279.680 mp, aflate în domeniul public al statului, care se dau din administrarea Ministerului Mediului, Apelor și Pădurilor — Regia Națională a Pădurilor — Romsilva în administrarea Ministerului Transporturilor, Infrastructurii și Comunicațiilor, în vederea realizării de către Compania Națională de Administrare a Infrastructurii Rutiere — S.A. a obiectivului de investiții „Drum expres Craiova—Pitești și legăturile cu drumurile existente”, tronsonul 2

Nr. crt.	Nr. MFP	Codul de clasificare	Denumirea bunului	Adresa	Descrierea tehnică	Valoarea de inventar (lei)	Persoana juridică de la care se transmite imobilul/CUI	Persoana juridică la care se transmite imobilul/CUI
1.	661 (parțial)	8.05.01	Teren, categoria de folosință: arabil	U.A.T. Slatina, județul Olt	S = 257.492 mp, înscrisă în CF nr. 60757 (parțial din terenul în suprafață de 1.655.304 mp, parcela 1/1, tarlăua 41/3)	3.810.455 lei	Ministerul Mediului, Apelor și Pădurilor (CUI 16335444) — Regia Națională a Pădurilor — Romsilva (CUI 1590120)	Ministerul Transporturilor, Infrastructurii și Comunicațiilor (CUI 13633330)
2.	661 (parțial)	8.05.01	Teren, categoria de folosință: arabil	U.A.T. Slatina, județul Olt	S = 22.188 mp, înscrisă în CF nr. 60089 (parțial din terenul în suprafață totală de 492.281 mp, parcela 1/1, 1/2, tarlăua 45/3)	328.346 lei	Ministerul Mediului, Apelor și Pădurilor (CUI 16335444) — Regia Națională a Pădurilor — Romsilva (CUI 1590120)	Ministerul Transporturilor, Infrastructurii și Comunicațiilor (CUI 13633330)

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL FONDURILOR EUROPENE

ORDIN

privind modificarea schemei de ajutor *de minimis* „Sprijin pentru înființarea de întreprinderi sociale”, aferentă Programului operațional Capital uman 2014—2020, axa prioritară 4 „Incluziunea socială și combaterea sărăciei”, obiectivul specific 4.16 „Consolidarea capacității întreprinderilor de economie socială de a funcționa într-o manieră autosustenabilă”, aprobată prin Ordinul ministrului fondurilor europene nr. 772/2018

Având în vedere prevederile Regulamentului (UE) nr. 1.303/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 decembrie 2013 de stabilire a unor dispoziții comune privind Fondul european de dezvoltare regională, Fondul social european, Fondul de coeziune, Fondul european agricol pentru dezvoltare rurală și Fondul european pentru pescuit și afaceri maritime, precum și de stabilire a unor dispoziții generale privind Fondul european de dezvoltare regională, Fondul social european, Fondul de coeziune și Fondul european pentru pescuit și afaceri maritime și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1.083/2006 al Consiliului, cu modificările și completările ulterioare,

în conformitate cu prevederile Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 77/2014 privind procedurile naționale în domeniul ajutorului de stat, precum și pentru modificarea și completarea Legii concurenței nr. 21/1996, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 20/2015, cu modificările și completările ulterioare,

având în vedere Avizul Consiliului Concurenței nr. 14.949 din 2.12.2020,

ținând cont de Referatul de aprobare al Direcției generale programe europene capital uman din cadrul Ministerului Fondurilor Europene nr. 114.487 din 21.12.2020,

în temeiul art. 14 alin. (5) din Hotărârea Guvernului nr. 52/2018 privind organizarea și funcționarea Ministerului Fondurilor Europene, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul fondurilor europene emite prezentul ordin.

Art. I. — Schema de ajutor *de minimis* „Sprijin pentru înființarea de întreprinderi sociale”, aferentă Programului operațional Capital uman 2014—2020, axa prioritară 4 „Incluziunea socială și combaterea sărăciei”, obiectivul specific 4.16 „Consolidarea capacității întreprinderilor de economie socială de a funcționa într-o manieră autosustenabilă”, aprobată prin Ordinul ministrului fondurilor europene nr. 772/2018, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 723 din 22 august 2018, se modifică după cum urmează:

1. Articolul 15 va avea următorul cuprins:

„Art. 15. — Prezenta schemă se aplică de la data publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I, până la data de 30 iunie

2022, în limita fondurilor alocate pentru această schemă, urmând ca plățile să fie efectuate până la data de 31.12.2023”.

2. La articolul 16, alineatele (2) și (3) vor avea următorul cuprins:

„(2) Valoarea totală estimată a ajutorului *de minimis* care va fi acordat în cadrul prezentei scheme, pe întreaga durată de aplicare a acesteia, este de 224.408.684,14 euro echivalent în lei, din care finanțarea FSE este de 85%, respectiv 190.747.381,52 euro, iar contribuția națională este de 15%, respectiv 33.661.302,62 euro, echivalent în lei.

(3) Alocarea bugetului pe ani și pe surse de finanțare este următoarea:

An	Total fonduri						
	Total	Total fonduri publice				Contribuție proprie	
		Contribuție națională		Contribuție comunitară			
Procent	Valoare	Procent	Valoare	Procent	Valoare		
2018	0,00	15%	0,00	85%	0,00	0%	0
2019	39.200.000,00	15%	5.880.000,00	85%	33.320.000,00	0%	0
2020	9.800.000,00	15%	1.470.000,00	85%	8.330.000,00	0%	0
2021	116.939.122,76	15%	17.540.868,41	85%	99.398.254,35	0%	0
2022	58.469.561,38	15%	8.770.434,21	85%	49.699.127,17	0%	0”

3. Articolul 17 va avea următorul cuprins:

„Art. 17. — Numărul estimat de beneficiari de ajutor *de minimis* în cadrul prezentei scheme este de 2.453 de întreprinderi sociale”.

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

Ministrul fondurilor europene,
Ioan Marcel Boloș

București, 22 decembrie 2020.
Nr. 1.545.

MINISTERUL FONDURILOR EUROPENE

ORDIN

privind modificarea articolului 6 din Schema de ajutor de stat pentru organizarea și derularea de programe de formare a adulților, având ca obiectiv „Creșterea numărului de angajați care beneficiază de instrumente, metode, practici, standard de management al resurselor umane și de condiții de lucru îmbunătățite în vederea adaptării activității la dinamica sectoarelor economice cu potențial competitiv identificate conform Strategiei naționale de competitivitate/domeniilor de specializare inteligentă conform Strategiei naționale de cercetare, dezvoltare și inovare 2014—2020”, aferentă Programului operațional Capital uman 2014—2020, axa prioritară 3 „Locuri de muncă pentru toți”, obiectivul specific 3.8, aprobată prin Ordinul ministrului delegat pentru fonduri europene nr. 5.795/2017

Având în vedere prevederile Regulamentului (UE) nr. 1.303/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 decembrie 2013 de stabilire a unor dispoziții comune privind Fondul european de dezvoltare regională, Fondul social european, Fondul de coeziune, Fondul european agricol pentru dezvoltare rurală și Fondul european pentru pescuit și afaceri maritime, precum și de stabilire a unor dispoziții generale privind Fondul european de dezvoltare regională, Fondul social european, Fondul de coeziune și Fondul european pentru pescuit și afaceri maritime și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1.083/2006 al Consiliului, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, seria L, nr. 347 din 20 decembrie 2013, cu modificările și completările ulterioare,

în conformitate cu prevederile Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 77/2014 privind procedurile naționale în domeniul ajutorului de stat, precum și pentru modificarea și completarea Legii concurenței nr. 21/1996, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 20/2015, cu modificările și completările ulterioare,

având în vedere Avizul Consiliului Concurenței nr. 15.741 din 16.12.2020,

ținând cont de Referatul de aprobare al Direcției generale programe europene capital uman din cadrul Ministerului Fondurilor Europene nr. 111.540 din 18.12.2020,

în temeiul art. 14 alin. (5) din Hotărârea Guvernului nr. 52/2018 privind organizarea și funcționarea Ministerului Fondurilor Europene, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul fondurilor europene emite prezentul ordin.

Art. I. — Articolul 6 din Schema de ajutor de stat pentru organizarea și derularea de programe de formare a adulților, având ca obiectiv „Creșterea numărului de angajați care beneficiază de instrumente, metode, practici, standard de management al resurselor umane și de condiții de lucru îmbunătățite în vederea adaptării activității la dinamica sectoarelor economice cu potențial competitiv identificate conform Strategiei naționale de competitivitate/domeniilor de specializare inteligentă conform Strategiei naționale de cercetare, dezvoltare și inovare 2014—2020”, aferentă Programului operațional Capital uman 2014—2020, axa

prioritară 3 „Locuri de muncă pentru toți”, obiectivul specific 3.8, aprobată prin Ordinul ministrului delegat pentru fonduri europene nr. 5.795/2017, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 748 din 18 septembrie 2017, cu modificările și completările ulterioare, se modifică după cum urmează:

„Art. 6. — Prezenta schemă se aplică de la data lansării până la data de 31 decembrie 2021, ultima zi de plată a ajutorului fiind 31 decembrie 2023, în limita fondurilor alocate pentru această schemă.”

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

Ministrul fondurilor europene,

Ioan Marcel Boloș

București, 22 decembrie 2020.

Nr. 1.546.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
Nr. 2.171
din 21 decembrie 2020

MINISTERUL AFACERILOR
INTERNE
Nr. 181
din 21 decembrie 2020

MINISTERUL APĂRĂRII
NAȚIONALE
Nr. M.223
din 22 decembrie 2020

MINISTERUL LUCRĂRILOR
PUBLICE, DEZVOLTĂRII ȘI
ADMINISTRAȚIEI
Nr. 4.380
din 22 decembrie 2020

ORDIN

pentru stabilirea Normelor privind autorizarea, organizarea și funcționarea centrelor de vaccinare împotriva COVID-19

Având în vedere art. 2 alin. (2) din Hotărârea Guvernului nr. 1.031/2020 privind aprobarea Strategiei de vaccinare împotriva COVID-19 în România, cu modificările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 7 alin. (5) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 30/2007 privind organizarea și funcționarea Ministerului Afacerilor Interne, aprobată cu modificări prin Legea nr. 15/2008, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 40 alin. (1) din Legea nr. 346/2006 privind organizarea și funcționarea Ministerului Apărării Naționale, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și ale art. 12 alin. (6) din Hotărârea Guvernului nr. 477/2020 privind organizarea și funcționarea Ministerului Lucrărilor Publice, Dezvoltării și Administrației,

ministrul sănătății, ministrul afacerilor interne, ministrul apărării naționale și ministrul lucrărilor publice, dezvoltării și administrației emit următorul ordin:

Art. 1. — Se stabilesc Normele privind autorizarea, organizarea și funcționarea centrelor de vaccinare împotriva COVID-19, prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,
Nelu Tătaru

Ministrul afacerilor interne,
Marcel Ion Vela

p. Ministrul apărării naționale,
Simona Cojocaru,
secretar de stat

p. Ministrul lucrărilor publice,
dezvoltării și administrației,
Augustin-Cătălin Iapă,
secretar de stat

ANEXĂ

NORME

privind autorizarea, organizarea și funcționarea centrelor de vaccinare împotriva COVID-19

I. Conducere

1. Conducerea operativă a centrelor de vaccinare se realizează după cum urmează:

a) la nivel central — Comitetul Național de Coordonare a Activităților privind Vaccinarea împotriva COVID-19 (CNCAV);

b) la nivel județean/al municipiului București — centrul județean de coordonare și conducere a intervenției (CJCCI), în care sunt desemnate persoane responsabile din cadrul instituției prefectului, cu rol de coordonare la nivel județean/al municipiului București, consiliul județean/Consiliul General al Municipiului București, cu rol de sprijin, direcția de sănătate publică județeană/a municipiului București, cu rol de coordonare a activităților din punct de vedere medical, reprezentanți din structuri ale Ministerului Apărării Naționale și ale Ministerului Afacerilor Interne, cu rol de coordonare a activităților de sprijin specifice;

c) la nivel local se constituie nucleul local de coordonare din reprezentanți desemnați de primar, un reprezentant al structurii medicale existente la nivel local (unitate sanitară sau medic de familie, după caz), un reprezentant al structurilor locale de ordine și siguranță publică și reprezentanți ai Ministerului Apărării Naționale, după caz;

2. a) CNCAV coordonează și monitorizează permanent toate activitățile desfășurate în cadrul campaniei de vaccinare la nivel național, cu sprijinul CJCCI, prin persoanele prevăzute la pct. 1 lit. b);

b) CJCCI, prin personalul prevăzut la pct. 1 lit. b), coordonează și monitorizează permanent toate activitățile desfășurate în cadrul campaniei de vaccinare la nivel județean, cu sprijinul nucleelor locale de coordonare prevăzute la pct. 1 lit. c), și asigură implementarea măsurilor dispuse de CNCAV;

c) nucleul local de coordonare asigură implementarea măsurilor dispuse de CNCAV și CJCCI la nivel local.

II. Structura generală a centrelor de vaccinare

1. Centrele de vaccinare împotriva COVID-19, denumite în continuare *centre de vaccinare*, sunt înființate prin ordin al ministrului sănătății la propunerea direcțiilor de sănătate publică județene și a municipiului București.

1.1. Centrul de vaccinare este un spațiu special destinat care respectă prezentele norme, fiind înființat în scopul desfășurării activității de vaccinare a populației împotriva COVID-19.

1.2. Modelul de organizare a unui centru de vaccinare este prevăzut în anexa nr. 5 la prezentele norme.

2. În conformitate cu prevederile Strategiei de vaccinare împotriva COVID-19 în România, centrele de vaccinare se pot organiza în:

- a) centre de vaccinare fixe;
- b) centre de vaccinare mobile: caravane sau alte formațiuni mobile, aparținând Ministerului Afacerilor Interne — Departamentul pentru Situații de Urgență și/sau Ministerului Apărării Naționale sau structurilor subordonate acestora;
- c) echipe mobile de vaccinare — pentru vaccinarea în locații specifice;
- d) centre de vaccinare de tip drive-through pentru marile orașe, destinate populației generale;
- e) la nivelul cabinetului de medicină de familie, după caz, în funcție de evoluția epidemiologică și tipul vaccinurilor disponibile.

3. Fiecare centru de vaccinare va avea un medic coordonator și se organizează respectând un circuit unidirecțional. Centrul de vaccinare fix cuprinde:

- a) punctul de intrare este deservit de personal de primire/pază/supraveghere/îndrumare;
- b) punctul de recepție este deservit de doi sau mai mulți registratori medicali, în funcție de numărul de persoane programate;
- c) punctul/zona de triaj medical anterior vaccinării este deservit(ă) de o echipă medicală ce cuprinde un medic și personal sanitar și auxiliar, după caz;
- d) punctul de vaccinare este deservit de 2 asistenți medicali și registrator, după caz. Numărul punctelor de vaccinare se stabilește în funcție de suprafața centrului de vaccinare, respectând regulile de distanțare socială;
- e) punctul/zona de supraveghere postvaccinare este deservit(ă) de personal medico-sanitar și auxiliar, după caz, fiind necesar cel puțin un medic;
- f) punctul de ieșire.

4. În fiecare centru de vaccinare se asigură:

- a) echipa pentru protecție și îndrumare/orientare: jandarmi, poliție locală, poliție, personal al Ministerului Apărării Naționale, dimensionate la capacitatea de procesare a centrului de vaccinare. Protecția centrelor de vaccinare se asigură prin măsuri specifice de ordine și siguranță publică;
- b) echipa de suport logistic poate fi compusă din personal din cadrul unităților aflate în subordinea și în coordonarea Ministerului Sănătății, Ministerului Afacerilor Interne, Ministerului Apărării Naționale.

5. Pentru centrul de vaccinare organizat în spații mari, deschise, precum săli de sport, pavilioane expoziționale sau altele asemenea, se va asigura:

- a) separarea prin paravane a echipelor de vaccinare, în cazul în care nu există cabinete separate;
- b) personal pentru curățenie și dezinfecție;

c) accesibilitatea punctelor de ieșire, pornind de la punctul de triaj până la cel de supraveghere în sens fără întoarcere (unidirecțional).

6. Centrul de vaccinare mobil cuprinde:

- a) punct/zona de intrare și triaj: minimum un registrator și personal medico-sanitar, cel puțin un medic și un asistent medical, adaptat la numărul de persoane care se vaccinează;
- b) punct de vaccinare și supraveghere postvaccinare: 2 asistenți medicali și un registrator, după caz;
- c) echipă pentru protecție și îndrumare/orientare: jandarmi, poliție locală, poliție, personal al Ministerului Apărării Naționale, dimensionate la capacitatea de procesare a centrului de vaccinare;
- d) echipă de suport logistic: personal din cadrul unităților aflate în subordinea și în coordonarea Ministerului Sănătății, Ministerului Afacerilor Interne, Ministerului Apărării Naționale.

6.1. Centrele de vaccinare mobile se utilizează în funcție de necesitate, acolo unde nu se pot organiza centre fixe de vaccinare.

7. Echipele de vaccinare mobile sunt parte a unor centre de vaccinare fixe și sunt destinate pentru a deservi centrele rezidențiale, centrele de îngrijire pentru vârstnici, categorii de personal esențial sau alte categorii de persoane pentru care accesul la un centru de vaccinare fix sau mobil este limitat. O echipă de vaccinare este formată din:

- a) 1 medic coordonator;
- b) 2 asistenți medicali;
- c) 1 registrator.

8. Centrul de vaccinare de tip drive-through se organizează în marile orașe, în funcție de densitatea populației, în zone care permit accesul facil al persoanelor cu mijloace auto proprii, fiind destinate pentru populația generală, în ultima etapă a campaniei de vaccinare. Structura unui astfel de centru de vaccinare presupune o locație fixă — cu punct de triaj și registratură, punct de păstrare a vaccinurilor, spațiu pentru colectarea deșeurilor, spațiu pentru echipele vaccinatoare. Structura este constituită din:

- a) echipele vaccinatoare: cel puțin patru, formate din 2 asistenți medicali și cel puțin 2 medici la 4 echipe vaccinatoare;
- b) punctul de triaj medical: cel puțin 4 puncte cu câte un asistent medical și cel puțin un medic coordonator;
- c) punctul de registratură: cel puțin 2 puncte cu câte un registrator;
- d) punctul de așteptare postvaccinare: echipa medicală coordonată de cel puțin 1 medic pentru 4 echipe vaccinatoare;
- e) echipă pentru protecție și îndrumare/orientare: jandarmi, poliție locală, poliție, personal al Ministerului Apărării Naționale, dimensionate la capacitatea de procesare a centrului de vaccinare;
- f) echipă de suport logistic formată din personal al unităților aflate în subordinea și în coordonarea Ministerului Sănătății, Ministerului Afacerilor Interne, Ministerului Apărării Naționale.

9. La nivelul cabinetului de medicină de familie se respectă regulile generale de funcționare pentru cabinetele de medicină de familie, iar echipa de vaccinare are în componență:

- a) medic de familie, titular/asociat/angajat al unui cabinet medical;
- b) asistent/asistenți care au o relație contractuală cu cabinetul medicului de familie;
- c) colaboratori: asistent medical comunitar (AMC), mediator sanitar (MS), moașă, asistent social/tehnician, consilier școlar și/sau mediator școlar, după caz.

III. Reguli generale de funcționare în centrul de vaccinare

1. În centrul de vaccinare se asigură un circuit într-un singur sens (flux unidirecțional, fără intersecție).

2. Vaccinarea se realizează pe bază de programare, pentru a evita aglomerația. Persoanele se pot programa on-line, telefonic, prin medicul de familie sau prin intermediul direcției de asistență socială din cadrul consiliilor locale, după caz.

3. Se asigură respectarea măsurilor de distanțare fizică prin evidențierea de marcaje pe podea. De asemenea, se asigură, prin marcaj, circuitul de intrare și ieșire.

4. Se asigură necesarul de apă potabilă și menajeră, precum și iluminatul corespunzător și confortul termic.

5. Numărul de persoane pentru vaccinurile multidoză se stabilește în funcție de vaccin.

6. Programarea la vaccinare se efectuează la intervale orare fixe, în funcție de numărul de doze de vaccin pe fiolă.

7. Se asigură igiena, dezinfectia și curățenia tuturor spațiilor din centru, în conformitate cu legislația în vigoare.

8. Spațiile alocate centrului de vaccinare se aerisesc timp de 10 minute la fiecare două ore.

9. În centrul de vaccinare, eliminarea deșeurilor se efectuează zilnic, conform legislației specifice. Toate centrele de vaccinare sunt arondate de regulă spitalului județean sau altui spital din proximitate. Spitalul de arondare este responsabil, prin contractul propriu de management al deșeurilor medicale, de managementul deșeurilor rezultate din activitatea medicală de la centrul de vaccinare.

10. La nivelul centrelor de vaccinare mari, cu peste 5 echipe vaccinatoare, sau aflate la distanță considerabilă față de cea mai apropiată unitate medicală, se asigură personal specializat pentru prim ajutor calificat.

11. Pentru asigurarea activităților de vaccinare din centrele de vaccinare, se asigură distribuția de vaccin, în conformitate cu nevoile acestora, de la nivelul centrelor de stocare și distribuție de vaccin, care sunt prevăzute în anexa nr. 6 la prezentele norme.

IV. Descrierea circuitului persoanelor venite pentru vaccinare

1. Punctul de intrare în centrul de vaccinare

1.1. La intrarea în centrul de vaccinare, personalul de pază/de primire sau personalul instruit în acest scop va verifica temperatura persoanelor prin scanare.

1.2. Accesul persoanelor care înregistrează o temperatură corporală de peste 37,3 grade C nu este permis în centrul de vaccinare. Persoana va primi indicația să se reprogrameze.

1.3. Dacă persoana prezentată are temperatura corporală mai mică sau egală cu 37,3 grade C, este îndrumată către recepție.

2. Punctul de recepție (lângă intrare) este deservit de minimum doi registratori.

2.1. Persoana prezintă cartea de identitate (CI).

2.2. Registratorul verifică programarea.

2.3. Persoana primește și completează chestionarul de triaj vaccinare adulți, prevăzut în anexa nr. 1, și i se înmânează formularul pentru consimțământul informat. Chestionarul de triaj va fi disponibil pentru descărcare/printare pe site-ul de realizare a programării și, de asemenea, va fi disponibil în forma printată la recepție.

2.4. Persoana este direcționată la punctul/zona de triaj medical.

3. Punctul/zona de triaj medical

3.1. La intrarea în zona de triaj medical, persoana prezintă chestionarul de triaj (anexa nr. 1) și medicul efectuează triajul medical. Dacă la triaj nu se identifică nicio contraindicație la vaccinare, persoana citește și semnează formularul de consimțământ informat și ulterior este direcționată către cabinetul de vaccinare.

3.2. În cazul în care se identifică o contraindicație temporară la vaccinare, persoana nu este vaccinată și primește recomandarea de a se reprograma.

3.3. Numărul maxim de persoane admis în zona de triaj, cu excepția personalului, va fi dat de numărul de doze dintr-o fiolă de vaccin și numărul cabinetelor de vaccinare și de suprafață/volumul încăperii/zonelor destinate.

3.4. Între zona de triaj și cea de vaccinare poate să mai existe o zonă-tampon de așteptare.

4. Punctul de vaccinare

4.1. În punctul de vaccinare se scanează datele personale, se administrează vaccinul și se introduc datele despre vaccin în Registrul electronic național de vaccinare (RENV).

4.2. Acolo unde introducerea datelor în RENV nu este posibilă, acestea se înregistrează în registrul de vaccinare, format hârtie, care să conțină toate câmpurile din RENV.

4.3. După vaccinare, adeverința de vaccinare este generată automat din RENV sau este completată pe format hârtie pentru cazul prevăzut la pct. 4.2 și poate fi transmisă electronic sau în format hârtie, după caz, persoanei vaccinate.

4.4. Persoana este informată prin SMS/e-mail și este anunțată prin medicul de familie pentru prezentarea la cea de-a doua doză de vaccin.

5. Punctul de supraveghere postvaccinare

5.1. După vaccinare, toate persoanele sunt invitate să ia loc în spațiul de supraveghere postvaccinare și să aștepte timp de 15 minute.

5.2. Dacă în acest interval nu apare nicio reacție postvaccinală, persoana urmează circuitul de ieșire/părăsire a incintei.

5.3. În cazul apariției unei reacții adverse postvaccinale indesezirabile (RAPI), aceasta este investigată și raportată în conformitate cu metodologia de supraveghere RAPI — <http://www.cnscbt.ro/index.php/metodologii/rapi> — fișa de raportare RAPI (anexa nr. 2).

5.4. Raportarea RAPI se poate face și individual, autodeclarare direct pe site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANM DMR) — <https://www.anm.ro/medicamente-de-uz-uman/farmacovigilenta/raporteaza-o-reactie-adversa/>, prin completarea fișei de autodeclarare pentru raportarea RAPI la ANM DMR (anexa nr. 3), sau declarare a profesionistului din domeniul sănătății, prin completarea fișei de declarare a profesionistului în domeniul sănătății pentru raportarea RAPI la ANM DMR (anexa nr. 4).

5.5. Toate reacțiile postvaccinale severe sunt investigate conform metodologiei mai sus menționate.

5.6. Dacă persoana vaccinată dezvoltă semne de șoc anafilactic primește tratament de urgență și, dacă se consideră necesar, se solicită, prin apel la 112, intervenția serviciilor de

urgență și prim ajutor calificat și/sau transportul persoanei respective la cel mai apropiat spital care are structură de primiri urgențe.

6. Persoanele vaccinate vor fi informate cu privire la conduită în caz de reacții adverse postvaccinale.

V. Dotarea spațiilor în cadrul centrului de vaccinare

1. Zona de intrare — locul unde se face scanarea temperaturii:

a) personal de pază/primire și/sau personal instruit pentru măsurarea temperaturii;

b) dispozitiv de măsurare a temperaturii.

2. Punctul de recepție:

a) personal: personal de primire instruit pentru verificarea programării, scanarea documentelor de identitate, asistență în completarea chestionarului de triaj;

b) birou de primire, scaune;

c) computer, scanner documente de identitate, pixuri, hârtie;

d) conexiune la internet;

e) imprimantă;

f) echipamente și materiale de protecție, soluție dezinfectantă;

g) surse de apă potabilă — dozatoare de apă.

3. Punctul/zona de triaj medical:

a) personal: medic și asistent medical;

b) chiuvetă, apă curentă, săpun lichid, dezinfectant, prosoape din hârtie;

c) masă, scaune (minimum 6);

d) echipament de protecție — mască, vizieră, halat, mănuși;

e) stetoscop, tensiometru.

4. Punctul de vaccinare:

a) frigider cu termostat, termometru de interior și grafic de temperatură — cel puțin unul pe centru — va deservi toate echipele de vaccinare;

b) mobilier — scaun de vaccinare/pat/canapea de consultație, scaune, masă;

c) tabletă/PC/laptop pentru înregistrarea vaccinării în RENV;

d) imprimantă, după caz;

e) materiale sanitare;

f) kit de vaccinare;

g) acces facil la sursa de apă curentă, săpun lichid, prosoape din hârtie, dezinfectant de mâini.

5. Punctul de supraveghere postvaccinare:

a) scaune, masă, pat/canapea de consultație, după caz;

b) echipament de protecție — mască, vizieră, halat, mănuși;

c) surse de apă potabilă — dozatoare de apă;

d) trusa de urgență care conține cel puțin: tensiometru, stetoscop, ser fiziologic, branule, adrenalină, HHC, perfuzor.

6. Grup sanitar pentru personal:

a) materiale sanitare necesare: săpun lichid, dezinfectant pentru mâini, prosop din hârtie;

b) apă curentă;

c) program de dezinfecție, produse de curățenie.

7. Grup sanitar pentru populație:

a) materiale sanitare necesare: săpun lichid, dezinfectant pentru mâini, prosop din hârtie;

b) apă curentă;

c) program de dezinfecție, produse de curățenie.

VI. Kit de vaccinare

Kitul de vaccinare va cuprinde:

a) Echipament personal de protecție:

(i) mască FFP2;

(ii) vizieră;

(iii) halat impermeabil;

(iv) mănuși;

b) dispozitiv de măsurare a temperaturii — termoscaner mobil, fix;

c) dezinfectante de suprafețe (preferabil de tip spray);

d) dezinfectant de tegumente (pentru mâini);

e) plasture (pentru izolarea zonei vaccinate);

f) tăviță renală;

g) ace și seringi;

h) recipiente pentru deșeuri;

i) saci negri pentru deșeuri menajere;

j) saci galbeni cu pictograma produse biologice netăietoare/neînțepătoare;

k) cutii de carton prevăzute în interior cu sac galben din polietilenă (marcate cu pictograma pericol biologic — cod 180103);

l) cutii rigide pentru tăietoare/înțepătoare — cod 180101/180103;

m) kit de urgență — EPIPEN (stilou autoinjector preumplut).

VII. Autorizarea centrelor de vaccinare împotriva COVID-19

1. Cerințele pentru autorizarea temporară a centrelor de vaccinare sunt:

a) schimbarea temporară a destinației spațiilor în structuri medicale — centre de vaccinare;

b) obținerea avizului temporar de la direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București pentru perioada derulării campaniilor de vaccinare.

2. Pentru schimbarea destinației spațiului în care vor funcționa centrele de vaccinare sunt necesare: acordul deținătorului/administratorului acestuia, pe baza căruia se emite hotărârea comitetului județean/al municipiului București pentru situații de urgență.

3. Direcțiile de sănătate publică județene sau a municipiului București avizează temporar funcționarea centrelor de vaccinare, pe baza metodologiei proprii, pe baza examinării documentelor prevăzute la pct. 3.1, precum și a evaluării dotării centrului conform cap. IV.

3.1. În vederea obținerii avizului de funcționare, deținătorul/administratorul spațiului depune la direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București în care va funcționa centrul de vaccinare următoarele documente:

a) memoriu tehnic privind descrierea obiectivului și activității care se va desfășura în acesta, ce va cuprinde și circuitul funcțional;

b) autorizația sanitară de funcționare și anexele acesteia, în copie (ultima variantă);

c) dovadă încheierii contractelor pentru utilități (apă, salubritate, deșeuri periculoase).

4. Vaccinarea se realizează de către personal medical cu aviz de liberă practică valabil, eliberat de către Colegiul Medicilor, și/sau personal medico-sanitar care deține certificat valabil eliberat de Ordinul Asistenților Medicali Generaliști, Moașelor și Asistenților Medicali din România (OAMGMAMR).

5. Centrele de vaccinare ce aparțin ministerelor cu rețea proprie sunt organizate și avizate de către structurile proprii cu respectarea cerințelor prezentului ordin.

VIII. Dispoziții finale

1. Anexele nr. 1—6 fac parte integrantă din prezentele norme.

CHESTIONAR
triaj vaccinare adulți

Numele și prenumele: _____

Data nașterii: ____ / ____ / ____

Pentru pacienți: În vederea triajului pentru vaccinare vă rugăm să bifați răspunsurile la întrebările de mai jos.				
		DA	NU	NU ȘTIU
1	Aveți vreo problemă de sănătate în momentul de față?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2	Ați avut vreun episod febril, asemănător cu gripa, în ultimele 14 zile?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3	Vă știți cu alergii la alimente sau medicamente?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4	Ați avut vreodată vreo reacție gravă după ce ați fost vaccinat/ă?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5	Aveți probleme cronice de sănătate cum ar fi boli de inimă, boli de plămâni, boli de rinichi, diabet, anemie sau alte boli de sânge?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
6	Dacă ați răspuns „DA” la întrebarea anterioară, ce boală / boli aveți?			
7	Aveți cancer, leucemie, HIV / SIDA sau orice altă problemă a sistemului imunitar?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
8	Vă știți cu epilepsie sau alte boli neurologice?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
9	În ultimele 3 luni, ați luat medicamente care vă slăbesc sistemul imunitar, cum ar fi cortizon, prednison sau alți steroizi, medicamente anticanceroase sau ați avut tratamente cu radiații?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
10	În ultimul an, ați primit transfuzie de sânge sau produse din sânge, vi s-a administrat imunoglobulină sau un medicament antiviral?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
11	Pentru femei: Sunteți gravidă sau există șansa să rămâneți gravidă în cursul lunii următoare?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	Alăptați în prezent?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
12	Ați mai făcut vreun vaccin în ultimele 4 săptămâni?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	Dacă „DA”, precizați care:			
13	Ați fost infectat cu virusul SARS-CoV-2 înainte de vaccinare?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	Dacă „DA”, perioada de la data externării/ieșirii din izolare este de peste 28 de zile?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Completat de: _____

Data: _____

1) Anexa nr. 1 este reprodusă în facsimil.

FIȘĂ
de raportare a cazului de reacție adversă postvaccinală indezirabilă (RAPI)

Cod caz

Inițiale pacient nume prenume				Centrul de vaccinare unde a fost administrat vaccinul							
Sex <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> F				Nume centru							
Data nașterii(ZZ/LL/AAAA):.....				Adresa centru							
Domiciliu:				județ							
Localitate _____ Județ _____				Data completării fișei							
Vârsta				Numele și profesia persoanei care completează fișa							
Telefon și email.....				Semnătura și parafa							
CNP				Județ raportare RAPI.....							
Vaccin									Diluant		
Tip vaccin	Denumire comercială	Producător	Data vaccinare	Data debut	Rang doză	Serie și număr lot	Data expirare	Cale administrare	Serie și număr lot	Data expirare	Interval reconstituire
Reacții adverse							Descriere RAPI (semne și simptome):				
<input type="checkbox"/> reacție locală severă <input type="checkbox"/> imediat <input type="checkbox"/> >3 zile <input type="checkbox"/> febră $\geq 38^{\circ}C$ <input type="checkbox"/> cefalee <input type="checkbox"/> mialgii <input type="checkbox"/> artralгии <input type="checkbox"/> astenie <input type="checkbox"/> anafilaxie <input type="checkbox"/> limfopatie <input type="checkbox"/> stare de rău general <input type="checkbox"/> altele.....											
Data producerii RAPI (ZZ/LL/AAAA).....											
Ora (oo).....Minute (mm).....											
Data vaccinării (zz/ll/aaaa)ora vaccinării (oo/mm).....											
Dată debut simptome (zz/ll/aaaa).....oră debut simptome (oo/mm).....											
Vaccinat <input type="checkbox"/> în campanie <input type="checkbox"/> alte situații (precizați).....											
Grav: DA/NU dacă da <input type="checkbox"/> spitalizare <input type="checkbox"/> nr. zile....											
Status <input type="checkbox"/> în curs de recuperare <input type="checkbox"/> recuperat <input type="checkbox"/> recuperat cu sechele <input type="checkbox"/> nu știu <input type="checkbox"/> altele											
Antecedente personale patologice (inclusiv istoric sau reacții similare sau alte alergii), medicație concomitentă și alte informații relevante:											
.....											
.....											
Infecție SARS-CoV 2 în antecedente <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU <input type="checkbox"/> NU ȘTIU											
Dacă DA când? - ll/aaaa.....											
CAUZA RAPI:									Acest eveniment		
<input type="checkbox"/> asociată cu componentele vaccinului <input type="checkbox"/> asociată cu calitatea vaccinului <input type="checkbox"/> asociată cu erori de vaccinare <input type="checkbox"/> asociată cu anxietate <input type="checkbox"/> coincidență									<input type="checkbox"/> singular <input type="checkbox"/> cluster		

1) Anexa nr. 2 este reprodusă în facsimil.

FIȘĂ

de autodeclarare pentru raportarea reacțiilor adverse postvaccinale indезirabile (RAPI)
la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

**AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
DIN ROMÂNIA**

Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1 011478-București
Tel.: 021.317.11.01/0757117259
Fax: 021.316.34.97
E-mail: adr@anm.ro

Această fișă nu este o simplă hârtie. Aceasta ar putea salva vieți.
Vă rugăm introduceți informații cât mai complete în formular.
CÂMPURILE MARCATE CU * SUNT OBLIGATORII.
Vă rugăm să completați cu majuscule



FIȘA PACIENTULUI

**PENTRU RAPORTAREA SPONTANĂ A REACȚIILOR ADVERSE
POST – IMUNIZARE VACCIN ANTI - COVID - 19**

CONFIDENȚIAL

I.* PACIENT

Nume/Prenume (inițiale): _____ Sex M F

Vârsta (ani/luni): _____

Data nașterii (zi/lună/an): ____ / ____ / ____ Greutate (kg): _____ Înălțime (cm): _____

*NUMĂR ADEVERINȚĂ VACCINARE: _____

II.* 1. REACȚIA ADVERSĂ SUSPECTATĂ (această secțiune este obligatorie)

Data apariției reacției

Data încetării reacției

Durata reacției (min/ore/zile)

2. Gravitatea reacției adverse (bifați căsuța care descrie cel mai bine simptomele prezentate)

- Neplăcută, fără să afecteze activitățile zilnice obișnuite
 Neplăcută, dar care a afectat activitățile zilnice obișnuite
 A necesitat consult medical
 A necesitat spitalizare/prelungirea spitalizării
 A provocat un handicap sau incapacitate importantă/durabilă
 A dus la o anomalie congenitală
 A pus viața în pericol
 A survenit decesul
 Alte situații

3. Reacția adversă a necesitat tratament?

DA NU Dacă da, care a fost acesta _____

4. Care a fost evoluția reacției adverse?

- Recuperat
 În curs de recuperare
 Recuperat cu sechele
 Nerecuperat la momentul raportării
 Necunoscută

5. Alte comentarii pe care le considerați necesare.

¹⁾ Anexa nr. 3 este reprodusă în facsimil.

6. Ați comunicat reacția adversă unui profesionist din domeniul sănătății (medic, farmacist, asistent medical/ de farmacie)?

DA NU

7. Avem permisiunea dumneavoastră de a contacta medicul, în cazul în care avem nevoie de informații suplimentare sau de confirmarea medicală a acestui caz (precum rezultate ale investigațiilor medicale)?

DA NU

Dacă răspunsul dvs. este **DA**, precizați numele medicului

și adresa: Numele, prenumele medicului:

Adresa unității medicale, oraș, județ, cod poștal:

Tel/fax/e-mail:

III.* 1. Vaccinul suspectat (denumire comercială, lot, deținătorul autorizației de punere pe piață):

	Doză	Calea de administrare
	*Lot	
	Data administrării primei doze:	Data administrării celei de-a 2-a doze (rapel), dacă este cazul:

2. Alte medicamente administrate concomitent (inclusiv alte vaccinuri, tratamente cronice, medicamente eliberate fără prescripție medicală, suplimente alimentare și medicamentele aprobate în protocolul de tratament al infecției cu virusul SARS-COV-2 în România)

Alte medicamente Doza zilnică Calea de adm. De la data Până la data Pentru ce a fost utilizat

3. Vaccinul suspectat a fost utilizat în conformitate cu informațiile din prospect?

DA NU

4. Alte informații importante (alte afecțiuni, alergii, dacă ați avut reacții adverse la prima administrare a vaccinului, dacă este cazul)

IV. Informații referitoare la infectarea cu virusul SARS-CoV-2 (dacă a fost cazul)

1. Ați fost infectat cu virusul SARS-CoV-2 înainte de vaccinare?

DA NU

2. Infecția cu virusul SARS-CoV-2 a fost confirmată prin test PCR?

DA NU

Dacă DA, data testării

3. Ați avut simptome ale COVID-19 înainte de vaccinare? Dacă da, vă rugăm să le specificați

4. Ați fost infectat cu virusul SARS-CoV-2 după vaccinare?		
DA <input type="checkbox"/> NU <input type="checkbox"/>		
5. Dacă da, infecția cu virusul SARS-CoV-2 a fost confirmată prin test PCR?		
DA <input type="checkbox"/> NU <input type="checkbox"/> Dacă DA, data testării		
V.* Informații despre dumneavoastră, persoana care completează această fișă de reacție adversă (pot raporta reacții adverse pacienții, persoanele care asigură îngrijirea pacienților, reprezentanții legali):		
Nume, prenume: _____		
Adresa: _____		Cod poștal: _____
Nr. de telefon: _____		Adresa e-mail: _____
Precizați care este relația dumneavoastră cu pacientul _____		
* Vă rugăm semnați și datați acest formular (Sunt de acord ca Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România să mă contacteze în vederea obținerii de informații suplimentare despre reacția adversă suspectată, dacă este necesar)		
DATA		SEMNĂTURA

*Vă comunicăm faptul că prelucrarea și stocarea datelor cu caracter personal din raportarea reacțiilor adverse se realizează cu respectarea prevederilor Regulamentului (UE) 2016/679 al Parlamentului European și al Consiliului, din 27 aprilie 2016, privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor) adoptat de Parlamentul European și Consiliul Uniunii Europene.

Menționăm faptul că, prin completarea și transmiterea fișelor de raportare a reacțiilor adverse la ANMMDMR, vă dați consimțământul pentru prelucrarea datelor cu caracter personal de către ANMMDMR, prin Direcția Farmacovigilența și Managementul Riscului, în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/679.

FIȘĂ

de declarare a profesionistului în domeniul sănătății pentru raportarea reacțiilor adverse postvaccinale indesezirabile (RAPI) la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA	
Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1 011478-București Tel.: 021.317.11.01/0757117259 Fax: 021.316.34.97 E-mail: adr@anm.ro	Această fișă nu este o simplă hârtie. Aceasta ar putea salva vieți. Vă rugăm introduceți informații cât mai complete în formular. CÂMPURILE MARCATE CU * SUNT OBLIGATORII. Vă rugăm să completați cu majuscule
	
<u>FIȘA PROFESIONISTULUI DIN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII PENTRU RAPORTAREA SPONTANĂ A REACȚIILOR ADVERSE POSTIMUNIZARE VACCIN ANTI - COVID-19</u>	
CONFIDENȚIAL	
I.*PACIENT	
Nume/Prenume (inițiale) _____ Sex M <input type="checkbox"/> F <input type="checkbox"/> Vârsta (ani/luni): _____ Data nașterii (zi/lună/an): ____ / ____ / ____ Greutate (kg): _____ Înălțime (cm): _____	
*NUMĂR ADEVERINȚĂ VACCINARE PACIENT: _____	
II.* 1. REACȚIA ADVERSĂ SUSPECTATĂ (această secțiune este obligatorie; de asemenea pentru descrierea cazului pot fi adăugate pagini/ rezultatele investigațiilor medicale, suplimentar acestei fișe de raportare)	
	Data apariției reacției
	Data încetării reacției
	Durata reacției (min./ore/zile)
2. Reacția adversă a determinat:	
Decesul pacientului <input type="checkbox"/> Punerea în pericol a vieții pacientului <input type="checkbox"/> Spitalizare/Prelungirea spitalizării <input type="checkbox"/> Handicap/incapacitate importantă sau durabilă <input type="checkbox"/> Anomalie/malformație congenitală <input type="checkbox"/> Alte situații <input type="checkbox"/> (vă rugăm descrieți pe scurt)	
3. Reacția adversă a necesitat tratament? DA <input type="checkbox"/> NU <input type="checkbox"/> NU se cunoaște <input type="checkbox"/>	
Dacă da, ce tratament i s-a administrat pacientului?	

¹⁾ Anexa nr. 4 este reprodusă în facsimil.

4. Care a fost evoluția reacției adverse?

- Recuperat
 În curs de recuperare
 Recuperat cu sechele
 Nerecuperat la momentul raportării
 Necunoscută

5. Alte comentarii pe care le considerați necesare :

.....

III.* Vaccinul suspectat (denumire comercială, lot, concentrație, deținătorul autorizației de punere pe piață):

	Doză	Calea de administrare
	*Lot	
	Data administrării primei doze:	Data administrării celei de-a 2-a doze (rapel), dacă este cazul:

IV. Alte informații relevante**1. Alte medicamente administrate concomitent sau în ultimele trei luni (inclusiv alte vaccinuri, tratamente cronice, medicamente eliberate fără prescripție medicală, suplimente alimentare și medicamente aprobate în protocolul de tratament al infecției cu virusul SARS-COV-2 în România)**

Alte medicamente Doza zilnică Calea de adm. De la data Până la data Pentru ce a fost utilizat

Alte medicamente	Doza zilnică	Calea de adm.	De la data	Până la data	Pentru ce a fost utilizat

2. Vă rugăm să furnizați istoricul medical relevant al pacientului.

.....

3. Pacientul a avut simptome asociate cu COVID-19?

DA – Înainte de vaccinare DA – După vaccinare NU NU se cunoaște

4. Dacă DA, vă rugăm să precizați simptomele și data apariției acestora: -----

.....

5. Pacientul a fost testat pentru infecția COVID-19?

DA, rezultat pozitiv DA, rezultat negativ NU NU se cunoaște

6. Data testării**7. Aveți cunoștință dacă pacientul este în prezent înscris într-un studiu clinic?**

**Reacțiile adverse grave neașteptate suspectate (SUSAR) se raportează de către sponsori respectând în continuare reglementările specifice*

DA NU NU se cunoaște

8. Dacă da, vă rugăm să furnizați orice detalii, cum ar fi numărul EudraCT și / sau numele studiului, dacă este cunoscut, și medicamentul de investigație (opțional)

.....

9. Vaccinul suspectat a fost utilizat în conformitate cu informațiile din Rezumatul Caracteristicilor Produsului (RCP)?

DA NU NU se cunoaște

V.* Completat de (nume și prenume) :

Adresa unității sanitare:.....

Specialitatea:.....

Telefon:.....

* Vă rugăm semnați și datați acest formular (Sunt de acord ca Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România să mă contacteze în vederea obținerii de informații suplimentare despre reacția adversă suspectată, dacă este necesar)

DATA

SEMNĂTURA

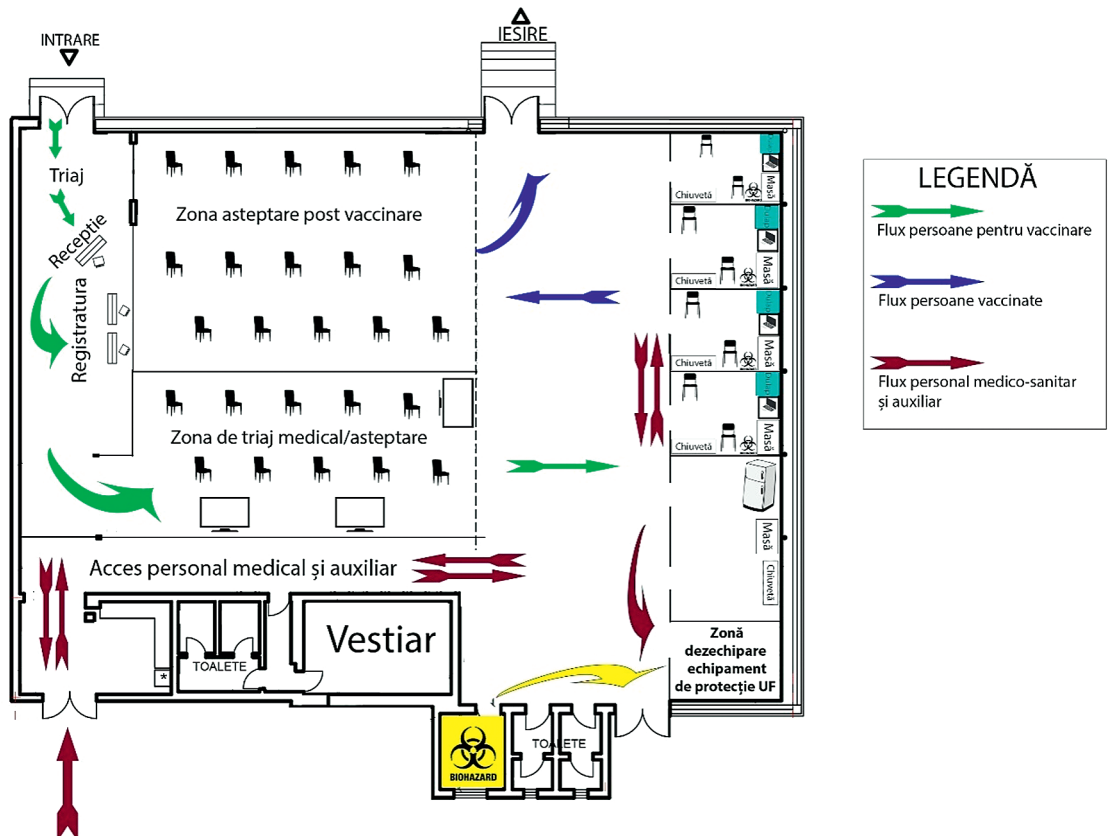
*Vă comunicăm faptul că prelucrarea și stocarea datelor cu caracter personal din raportarea reacțiilor adverse se realizează cu respectarea prevederilor Regulamentului (UE) 2016/679 al Parlamentului European și al Consiliului, din 27 aprilie 2016, privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor) adoptat de Parlamentul European și Consiliul Uniunii Europene.

Menționăm faptul că, prin completarea și transmiterea fișelor de raportare a reacțiilor adverse la ANM DMR, vă dați consimțământul pentru prelucrarea datelor cu caracter personal de către ANM DMR, prin Direcția Farmacovigilență și Managementul Riscului, în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/679.

ANEXA Nr. 5*)
la norme

PLAN
centru de vaccinare

Model de organizare a unui centru de vaccinare



*) Anexa nr. 5 este reprodusă în facsimil.

L I S T A
centrelor de stocare și distribuire a vaccinului împotriva COVID-19

1. Institutul Național de Cercetare-Dezvoltare Medico-Militară „Cantacuzino”, Splaiul Independenței nr. 103, 050096, sectorul 5, București
2. Spitalul Clinic Militar de Urgență „Dr. Iacob Czihaș”, strada Berthelot Henri Mathias nr. 7—9, 700483, Iași
3. Spitalul Clinic Militar de Urgență „Dr. Constantin Papilian”, strada General Traian Moșoiu nr. 22, 400132, Cluj-Napoca
4. Spitalul Militar de Urgență „Dr. Alexandru Gafencu”, bulevardul Mamaia nr. 96, 900527, Constanța
5. Spitalul Clinic de Urgență Militar „Dr. Ștefan Odobleja”, strada Caracal nr. 150, 200749, Craiova
6. Spitalul Militar de Urgență „Regina Maria”, Strada Pieții nr. 9, 500007, Brașov
7. Spitalul Clinic Militar de Urgență „Dr. Victor Popescu” M, 7 strada Gheorghe Lazăr, 300080, Timișoara

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
Nr. 2.172 din 21 decembrie 2020

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
Nr. 1.200 din 18 decembrie 2020

ORDIN
pentru prelungirea aplicării prevederilor Ordinului ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 397/836/2018 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2018 a Hotărârii Guvernului nr. 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018—2019, precum și pentru completarea acestuia

Având în vedere Referatul de aprobare nr. NT 14.284 din 21.12.2020 al Ministerului Sănătății și nr. DG 5.044 din 18.12.2020 al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

în temeiul prevederilor:

— art. 229 alin. (4) și art. 291 alin. (2) din titlul VIII „Asigurări sociale de sănătate” din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— Hotărârii Guvernului nr. 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018—2019, cu modificările și completările ulterioare;

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

— art. 17 alin. (5) din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 972/2006, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății și președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate emit următorul ordin:

Art. I. — Termenul de aplicare a prevederilor Ordinului ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 397/836/2018 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2018 a Hotărârii Guvernului nr. 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018—2019, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 273 și 273 bis din 28 martie 2018, cu modificările și completările ulterioare, se prelungește până la data de 31 martie 2021.

Art. II. — Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 397/836/2018 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2018 a Hotărârii Guvernului nr. 140/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018—2019, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 273 și 273 bis din 28 martie 2018, cu modificările și completările ulterioare, se completează după cum urmează:

— **După anexa nr. 49 se introduce o nouă anexă, anexa nr. 50, al cărei cuprins este prevăzut în anexa la prezentul ordin.**

Ministrul sănătății,
Nelu Tătaru

Art. III. — Termenele prevăzute la art. 7 lit. h) din anexa nr. 3, art. 5 lit. h) din anexa nr. 6, art. 7 lit. w) din anexa nr. 9, art. 8 lit. x) din anexa nr. 12, art. 7 lit. ț) din anexa nr. 16, art. 6 lit. ag) din anexa nr. 26, art. 7 lit. u) din anexa nr. 32A, art. 7 lit. ț) din anexa nr. 32B, art. 6 lit. u) din anexa nr. 35, art. 7 alin. (1) din anexa nr. 36, precum și la art. 6 lit. n) și art. 7 lit. l) din anexa nr. 37 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 397/836/2018 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2018 a Hotărârii Guvernului nr. 14/2018 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2018—2019, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 273 și 273 bis din 28 martie 2018, cu modificările și completările ulterioare, se prorogă până la data de 31 martie 2021.

Art. IV. — Anexa face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. V. — Măsurile prevăzute în anexa la prezentul ordin sunt aplicabile până la data de 31 martie 2021.

Art. VI. — Prezentul ordin intră în vigoare la data de 1 ianuarie 2021 și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
Călin Gheorghe Fecete

DISPOZIȚII
aplicabile până la data de 31 martie 2021, în contextul epidemiei cu virusul SARS-CoV-2

Art. 1. — (1) Consultațiile, inclusiv consultațiile la distanță ce pot fi realizate prin orice mijloace de comunicare, care pot fi acordate de medicii de familie și de medicii de specialitate din ambulatoriul clinic, pentru pacienții simptomatici, pentru manifestări clinice sugestive pentru COVID-19, sunt incluse în plata pe serviciu, iar decontarea acestora se face prin tarif exprimat în puncte, la un tarif egal cu cel aferent consultațiilor din pachetul de servicii de bază acordate la cabinet pentru afecțiuni acute, subacute și acutizări ale unor afecțiuni cronice în asistența medicală primară, respectiv în asistența medicală ambulatorie de specialitate pentru specialitățile clinice.

(2) Consultațiile la distanță, altele decât cele prevăzute la alin. (1), se acordă și se decontează conform reglementărilor legale în vigoare aplicabile consultațiilor la cabinet prevăzute în pachetele de servicii din asistența medicală primară, respectiv din asistența medicală ambulatorie de specialitate pentru specialitățile clinice și din asistența medicală ambulatorie de specialitate pentru specialitatea medicină fizică și de reabilitare.

(3) Serviciile de sănătate conexe actului medical furnizate de psiholog și logoped, prevăzute în pachetul de servicii de bază din asistența medicală ambulatorie de specialitate pentru specialitățile clinice, pot fi acordate și la distanță — prin mijloace de comunicare la distanță. Serviciile conexe ce pot fi acordate la distanță se acordă și se decontează conform reglementărilor legale în vigoare aplicabile serviciilor conexe acordate la cabinet.

Art. 2. — (1) Pentru medicamentele fără interferon ce fac obiectul contractelor cost-volum-rezultat, prescrierea se realizează astfel:

a) pentru pacienții care au domiciliul în județul în care se derulează contracte cost-volum-rezultat, pentru care tratamentul a fost inițiat de medicul de specialitate prevăzut în protocolul terapeutic aprobat prin Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.301/500/2008 pentru aprobarea protoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, cu modificările și completările ulterioare, în situația în care acesta se află în imposibilitatea obiectivă de a emite prescripția medicală în continuare, prescrierea în continuare a medicamentelor se poate face de către un medic în specialitatea medicină internă din ambulatoriul de specialitate pentru specialitățile clinice sau de către medicul de familie pe lista căruia este înscris pacientul, în baza scrisorii medicale și a confirmării înregistrării formularului specific de prescriere, în vederea asigurării continuității tratamentului;

b) pentru pacienții care au domiciliul într-un județ în care nu se derulează contracte cost-volum-rezultat, pentru care tratamentul a fost inițiat de medicul de specialitate prevăzut în protocolul terapeutic aprobat prin Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.301/500/2008, cu modificările și completările ulterioare, prescrierea se realizează astfel:

1. pentru pacientul adult prescrierea se face în continuare de medicul de specialitate gastroenterologie sau boli infecțioase aflat în relație contractuală cu casele de asigurări de sănătate prevăzute în protocolul terapeutic aprobat prin Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.301/500/2008, cu modificările și completările ulterioare. În situația în care medicul din specialitățile mai sus menționate este în imposibilitatea obiectivă de a emite prescripția medicală în continuare, aceasta va fi emisă de un medic în specialitatea medicină internă din ambulatoriul de specialitate pentru specialitățile clinice aflat în relație contractuală cu casele de asigurări de sănătate prevăzute în protocolul terapeutic aprobat prin Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.301/500/2008, cu modificările și completările ulterioare;

2. pentru pacientul adolescent cu vârsta cuprinsă între 12 și < 18 ani, prescrierea se face în continuare de medicul de specialitate pediatrie cu supraspecializare/competență/atestat în gastroenterologie pediatrică, medicii de specialitate gastroenterologie pediatrică și medicii de specialitate boli infecțioase aflați în relații contractuale cu casele de asigurări de sănătate prevăzute în protocolul terapeutic aprobat prin Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.301/500/2008, cu modificările și completările ulterioare. În situația în care medicul din specialitățile mai sus menționate este în imposibilitatea obiectivă de a emite prescripția medicală în

continuare, prescripția medicală va fi emisă de un medic în specialitatea pediatrie din ambulatoriul de specialitate pentru specialitățile clinice aflat în relație contractuală cu casele de asigurări de sănătate prevăzute în protocolul terapeutic aprobat prin Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.301/500/2008, cu modificările și completările ulterioare;

c) inițierea tratamentului cu medicamentele fără interferon ce fac obiectul contractelor cost-volum-rezultat, atât pentru pacienții adulți, cât și pentru pacienții adolescenți cu vârsta cuprinsă între 12 și < 18 ani, indiferent de domiciliul acestora, se efectuează doar de către medicii de specialitate aflați în relație contractuală cu casele de asigurări de sănătate prevăzute în protocolul terapeutic aprobat prin Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.301/500/2008, cu modificările și completările ulterioare;

d) pentru medicamentele fără interferon ce fac obiectul contractelor cost-volum-rezultat prescrise în condițiile de la lit. b), cu excepția medicamentului „SOFOSBUVIRUM + VELPATASVIRUM + VOXILAPREVIRUM”, eliberarea se va realiza conform procedurii elaborate de către Casa Națională de Asigurări de Sănătate pentru perioada stării de urgență, care este publicată pe pagina proprie de web, la adresa www.cnas.ro.

(2) Pentru pacienții cu boli cronice aflați în tratament cu medicamente notate cu (**), (**1) și (**1Ω) în lista de medicamente aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, republicată, cu modificările și completările ulterioare, prescrierea în continuare a tratamentului specific se efectuează în baza documentelor medicale emise ca urmare a evaluărilor medicale periodice.

Evaluările medicale periodice vor fi efectuate în conformitate cu protocoalele terapeutice aprobate prin Ordinul ministrului sănătății publice și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.301/500/2008, cu modificările și completările ulterioare.

(3) Prescripția medicală cu regim special utilizată pentru preparatele stupefiante și psihotrope nu poate fi transmisă prin mijloace de comunicare electronică.

(4) În vederea eliberării prescripțiilor medicale electronice online emise ca urmare a unei consultații la distanță atât de medicii de familie, cât și de medicii de specialitate din ambulatoriul de specialitate pentru specialitățile clinice, utilizând semnătura electronică extinsă, asiguratul sau persoana care ridică medicamentele în numele asiguratului poate printa documentul transmis de medic prin mijloace de comunicare electronică sau îl poate prezenta/transmite farmaciei în vederea printării acestuia.

(5) În vederea eliberării prescripțiilor medicale electronice off-line emise ca urmare a unei consultații la distanță atât de medicii de familie, cât și de medicii de specialitate din ambulatoriul de specialitate pentru specialitățile clinice, asiguratul sau persoana care ridică medicamentele în numele asiguratului poate printa documentul transmis de medic prin mijloace de comunicare electronică sau îl poate prezenta/transmite farmaciei în vederea printării acestuia.

Art. 3. — Se prelungește până la data de 31 martie 2021 termenul de valabilitate pentru următoarele documente a căror valabilitate expiră până la această dată:

a) biletele de trimitere pentru specialități clinice, inclusiv pentru specialitatea medicină fizică și de reabilitare;

b) biletele de trimitere pentru specialități paraclinice;

c) recomandările medicale pentru dispozitive medicale, tehnologii și dispozitive asistive — ce se depun/se transmit la casa de asigurări de sănătate;

d) deciziile de aprobare pentru procurarea dispozitivelor medicale, tehnologiilor și dispozitivelor asistive. În cazul deciziilor pentru dispozitivele medicale acordate prin închiriere, pentru dispozitivele de protezare stomii și pentru dispozitivele pentru incontinență urinară, al căror termen de valabilitate a fost prelungit, se emite o nouă decizie de aprobare, cu precizarea duratei pentru care se prelungește decizia inițială, precum și taloanele aferente perioadei pentru care a fost prelungită decizia. Atât noua decizie, cât și noile taloane se transmit persoanei beneficiare prin orice mijloace de comunicare.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

pentru modificarea anexei la Ordinul ministrului sănătății nr. 607/2019 privind aprobarea listei vaccinurilor achiziționate în cadrul programelor naționale de sănătate pentru care nu se datorează contribuții trimestriale calculate conform Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 77/2011 privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății

Văzând Referatul de aprobare nr. NT 14.350 din 22.12.2020 al Direcției generale asistență medicală, medicină de urgență și programe de sănătate publică din cadrul Ministerului Sănătății, având în vedere prevederile art. 1² din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 77/2011 privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății, aprobată prin Legea nr. 184/2015, cu modificările și completările ulterioare, în temeiul prevederilor art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. I. — În anexa la Ordinul ministrului sănătății nr. 607/2019 privind aprobarea listei vaccinurilor achiziționate în cadrul programelor naționale de sănătate pentru care nu se datorează contribuții trimestriale calculate conform Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 77/2011 privind

stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 319 din 24 aprilie 2019, cu completările ulterioare, poziția nr. 16 se modifică și va avea următorul cuprins:

„16	W65635001	INFLUVAC TETRA	SUSP. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	—	MYLAN HEALTHCARE GMBH — GERMANIA	VACCIN GRIPAL INACTIVAT	Cutie cu 1 seringă preumplută din sticlă cu ac x 0,5 ml susp. inj. în seringă preumplută (1 an)	J07BB02”
-----	-----------	----------------	----------------------------------	---	----------------------------------	-------------------------	---	----------

Art. II. — Direcțiile de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății, Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, direcțiilor de sănătate publică și caselor de asigurări de sănătate, unitățile sanitare cu paturi, centrele de dializă și deținătorii autorizațiilor de punere pe piață a medicamentelor care sunt persoane juridice

române, precum și reprezentanții legali ai deținătorilor autorizațiilor de punere pe piață a medicamentelor care nu sunt persoane juridice române vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

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

p. Ministrul sănătății,
Ionel Oprea,
secretar de stat

București, 22 decembrie 2020.
Nr. 2.178.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

pentru prelungirea termenului de aplicare a prevederilor Normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate publică pentru anii 2017 și 2018, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 377/2017, precum și modificarea și completarea acestora

Văzând Referatul de aprobare nr. NT 14.351/2020 al Direcției generale asistență medicală, medicină de urgență și programe de sănătate publică din cadrul Ministerului Sănătății, având în vedere prevederile:

— art. 51 alin. (5) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— Hotărârea Guvernului nr. 1.068/2020 pentru prelungirea termenului de aplicare a prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 155/2017 privind aprobarea programelor naționale de sănătate pentru anii 2017 și 2018;

— art. 2 lit. a) din Hotărârea Guvernului nr. 155/2017 privind aprobarea programelor naționale de sănătate pentru anii 2017 și 2018, cu modificările și completările ulterioare,

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

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. I. — Normele tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate publică pentru anii 2017 și 2018, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 377/2017, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 223 și 223 bis din 31 martie 2017, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. **La articolul 12, alineatul (4) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(4) Până la finalizarea achizițiilor centralizate la nivel național prin semnarea contractelor subsecvente cu ofertanții desemnați câștigători, medicamentele, materialele sanitare, dispozitivele medicale și altele asemenea, care fac obiectul acestor proceduri, se achiziționează de unitățile de specialitate prin care se derulează programele/intervențiile prevăzute la

alin. (1), cu respectarea legislației în domeniul achiziției publice, la un preț de achiziție care nu poate depăși prețul de decontare aprobat în condițiile legii, în cazul medicamentelor, respectiv prețul de 40 lei/kg fără TVA, pentru achiziționarea laptelui praf care se acordă copiilor cu vârsta cuprinsă între 0 și 12 luni, care nu beneficiază de lapte matern.”

2. **La articolul 13, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(2) În contextul pandemiei cu virusul SARS-CoV-2, perioada de prescriere a medicației pentru bolnavii cu infecție HIV/SIDA și tuberculoză poate fi de până la 90/91/92 de zile, după caz.”

3. **În anexa nr. 1, punctul 4 „Bugetul alocat programelor naționale de sănătate publică aprobate pentru anul 2020” se modifică și va avea următorul cuprins:**

„4. Bugetul alocat programelor naționale de sănătate publică aprobate pentru anul 2020

— mii lei —

PROGRAMELE NAȚIONALE DE SĂNĂTATE PUBLICĂ	Buget de stat	
	Credite de angajament aprobate în anul 2020	Credite bugetare aprobate în anul 2020
I. Programul național de boli transmisibile, din care:	1.308.465	1.308.465
Programul național de vaccinare	436.572	436.572
Programul național de supraveghere și control al bolilor transmisibile prioritare	533.974	533.974
Programul național de supraveghere și control al infecției HIV	307.179	307.179
Programul național de supraveghere și control al tuberculozei	29.902	29.902
Programul național de supraveghere și control al infecțiilor nosocomiale și monitorizarea utilizării antibioticelor și a antibioticorezistenței	838	838
II. Programul național de monitorizare a factorilor determinanți din mediul de viață și muncă	1.767	1.767
III. Programul național de securitate transfuzională	91.849	91.849
IV. Programele naționale de boli netransmisibile, din care:	80.208	80.208
Programul național de depistare precoce activă a cancerului de col uterin	5.583	5.583
Programul național de sănătate mintală și profilaxie în patologia psihiatrică	1.170	1.170
Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană	46.794	46.794
Subprogramul de transplant de celule stem hematopoietice periferice și centrale	16.438	16.438
Subprogramul de fertilizare <i>in vitro</i> și embriotransfer	7.906	7.906
Programul național de evaluare a statusului vitaminei D	1.125	1.125
Programul național de tratament pentru boli rare	933	933
Programul național de management al registrelor naționale	259	259
V. Programul național de evaluare și promovare a sănătății și educație pentru sănătate	1.231	1.231
VI. Programul național de sănătate a femeii și copilului	18.424	18.424
Total buget programe naționale de sănătate publică pentru anul 2020	1.501.944	1.501.944
TOTAL BUGET AN 2020	1.501.944	1.501.944

4. **În anexa nr. 2, la capitolul I „Programele naționale de boli transmisibile”, titlul I.1 „Programul național de vaccinare”, litera F „Natura cheltuielilor eligibile”, punctele 2 și 5 se modifică și vor avea următorul cuprins:**

„2. materiale sanitare: seringi de unică folosință, ace pentru seringi, cutii pentru colectarea deșeurilor înșepătoare, plasturi, halate de unică folosință, mănuși sterile;

5. obiecte de inventar cu caracter funcțional: calculatoare, copiatoare, fax, xerox, multifuncționale, hard diskuri/memorii externe, UPS-uri, distrugătoare documente, lăzi/genți izoterme, dispozitive de monitorizare a temperaturii;”.

5. **În anexa nr. 2, la capitolul I, titlul I.1, litera F, după punctul 2 se introduce un nou punct, punctul 2¹, cu următorul cuprins:**

„2¹. dezinfecțanți: tampoane impregnate cu alcool pentru injecții, dezinfecțanți de mâini pe bază de alcool;”.

6. **În anexa nr. 2, la capitolul I, titlul I.1, litera F, la punctul 3 „Prestări de servicii pentru:”, după subpunctul 3.11 se introduce un nou subpunct, subpunctul 3.12, cu următorul cuprins:**

„3.12. asigurarea bunurilor de tipul vaccinului, materialelor sanitare și altor asemenea bunuri.”

7. În anexa nr. 2, la capitolul I, titlul I.2 „Programul național de supraveghere și control al bolilor transmisibile prioritare”, litera E „Indicatori de evaluare”, la punctul 1 „Indicatori fizici”, subpunctul 1.3.1 se modifică și va avea următorul cuprins:

„1.3.1. număr testări RT-PCR pentru identificarea SARS-CoV-2 efectuate: 2.540.540;”.

8. În anexa nr. 2, la capitolul I, titlul I.2, litera G „Unități de specialitate care implementează”, punctul 4.37 se modifică și va avea următorul cuprins:

„4.37. S.C. MEDLIFE — S.A., cu cinci entități:

4.37.1. laborator de biologie moleculară MedLife, București;

4.37.2. laborator de biologie moleculară MedLife, Timișoara;

4.37.3. laborator de biologie moleculară, Sf. Gheorghe —

S.C. Policlinica de Diagnostic Rapid Medis — S.R.L.;

4.37.4. laborator de biologie moleculară MedLife, Cluj-Napoca;

4.37.5. laborator de anatomie patologică-medicină moleculară — Centrul Medical Panduri — S.A., București;”.

9. În anexa nr. 2, la capitolul I, titlul I.2, litera G, după subpunctul 4.161 se introduc patru noi subpuncte, subpunctele 4.162—4.165, cu următorul cuprins:

„4.162. Spitalul Clinic de Urgență pentru copii, Brașov;

4.163. S.C. PSIHOMED — S.R.L., Bacău;

4.164. S.C. ELYTIS LABORATORY — S.R.L., Iași;

4.165. S.C. EXPLORAMED — S.R.L., Teleorman, cu laborator de anatomie patologică-medicină moleculară în București.”

10. În anexa nr. 5, titlul IV.3.3 „Subprogramul de fertilizare *in vitro* și embriotransfer”, litera I „Unități de specialitate care implementează subprogramul” se modifică și va avea următorul cuprins:

„I. Unități de specialitate care implementează subprogramul:

1. Clinica Promed System — S.R.L. (Spitalul Wellborn)

Târgoviște, cu două puncte de lucru:

1.1. Spitalul Wellborn Băneasa, București;

1.2. Spitalul Wellborn Militari, București;

2. S.C. Life Line — Medical Center — S.R.L. București;

3. S.C. MEDLIFE — S.A. București;

4. Clinica Medicală «Gynera» — S.R.L. București;

5. S.C. BIOGENESIS IVF — S.R.L. București;

6. S.C. Clinica Poliano — S.R.L. Sibiu;

7. Spitalul Clinic de Obstetrică și Ginecologie «Prof. Dr. Panait Sârbu» București;

8. S.C. BABE — S.R.L. Sângeorgiu de Mureș;

9. S.C. «Gynatal» — S.R.L. Timișoara;

10. S.C. NEWLIFE-BM — S.R.L., Iași;

11. S.C. Fertigyn — S.R.L. Iași;

12. S.C. HIT-MED — S.R.L. Craiova;

13. S.C. SAPIENS MEDICAL CENTER București;

14. S.C. VIVAMED — S.R.L. Brașov;

15. IVF CLINIC-SL — S.R.L. Timișoara;

16. S.C. EMBRYOS FERTILITY CLINIC — S.R.L. București;

17. S.C. ANTALMED — S.R.L. — Centrul de diagnostic și tratament al infertilității Calla, Oradea.”

11. Anexa nr. 8¹ se modifică și se înlocuiește cu anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. II. — Termenul de aplicare a prevederilor Ordinului ministrului sănătății nr. 377/2017 privind aprobarea Normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate publică pentru anii 2017 și 2018, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 223 și 223 bis din 31 martie 2017, cu modificările și completările ulterioare, se prelungește până la data de 31 martie 2021.

Art. III. — Direcțiile de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății, direcțiile de sănătate publică, furnizorii de servicii medicale, precum și instituțiile publice nominalizate vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

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

p. Ministrul sănătății,
Ionel Oprea,
secretar de stat

București, 22 decembrie 2020.
Nr. 2.179.

UNITATEA DE SPECIALITATE¹

JUDEȚUL

ANEXĂ
(Anexa nr. 8¹ la normele tehnice)

CERERE DE FINANȚARE FUNDAMENTATĂ pentru serviciile medicale de testare RT-PCR realizate și raportate în cadrul Programului național de supraveghere și control al bolilor transmisibile prioritare

Sursa de finanțare: buget de stat, titlul de cheltuieli²

pentru luna

Nr. din

¹ Unitatea de specialitate este, după caz:

a) direcția de sănătate publică (DSP);

b) furnizorii publici de servicii medicale din subordinea Ministerului Sănătății;

c) furnizorii publici de servicii medicale din subordinea autorităților administrației publice locale;

d) furnizorii publici de servicii medicale din subordinea ministerelor și instituțiilor cu rețele sanitare proprii;

e) furnizorii privați de servicii medicale;

f) Institutul Național de Sănătate Publică (INSP);

g) alte instituții publice aflate în relație contractuală cu direcțiile de sănătate publică.

² Se consemnează titlul de cheltuieli:

a) „Bunuri și servicii — AAPL” — pentru activitatea implementată de furnizorii publici de servicii medicale din subordinea autorităților administrației publice locale;

b) „Bunuri și servicii — DSP” — pentru programele naționale de sănătate publică implementate de direcțiile de sănătate publică, furnizorii publici de servicii medicale din subordinea ministerelor și instituțiilor cu rețele sanitare proprii, furnizorii privați de servicii medicale sau Institutul Național de Sănătate Publică;

c) „Transferuri” — pentru programele naționale de sănătate publică implementate de furnizorii publici de servicii medicale din subordinea Ministerului Sănătății.

Denumirea programului/activității	Prevedere bugetară aprobată pentru anul 2020	Prevedere bugetară aprobată în trimestrul, inclusiv disponibilul din trimestrele anterioare	Sume finanțate (cumulat de la 1 ianuarie, inclusiv luna curentă)	Plăți efectuate (cumulat de la 1 ianuarie până în ultima zi a lunii precedente celei pentru care se face solicitarea)	Gradul de utilizare a fondurilor puse la dispoziție anterior	Disponibil		Sume necesare pentru luna curentă		
						Total disponibil din cont rămas neutilizat la data solicitării, din care:	Se utilizează în luna pentru care se solicită finanțarea	Total necesar pentru luna curentă, din care:	Se acoperă din disponibil	Necesar de alimentat
0	1	2	3	4	5 = 4/3	6 = 3 - 4	7	8 = 9 + 10	9 = 7	10
Programul național de supraveghere și control al bolilor transmisibile prioritare — testare RT-PCR										

Răspundem de realitatea, regularitatea și exactitatea datelor raportate.

Reprezentant legal

Numele și prenumele

Funcția

Semnătura

Responsabil financiar

Numele și prenumele

Funcția

Semnătura

NOTE:

1. Macheta se va completa distinct, pentru fiecare titlu de cheltuieli cu încadrarea în bugetul aprobat, în două exemplare, din care unul se depune la DSP, în situația în care unitatea de specialitate a încheiat contract cu direcția de sănătate publică, și, respectiv, la unitatea de asistență tehnică și management (UATM) din cadrul INSP, după caz.

2. Cererea de finanțare fundamentată va fi însoțită de anexele:

2.1. borderou centralizator al testelor RT-PCR realizate și raportate;

2.2. desfășurătorul sau, după caz, desfășurătoarele privind evidența persoanelor testate RT-PCR, generat(e) din aplicația informatică Corona Forms, conform prevederilor art. 13 alin. (4) din Ordinul ministrului sănătății nr. 1.829/2020 pentru aprobarea fluxului informațional utilizat în raportarea datelor referitoare la infecția cu virusul SARS-CoV-2, cu modificările și completările ulterioare, validat(e) de direcțiile de sănătate publică. Validarea numărului de teste RT-PCR realizate și raportate de o unitate de specialitate, în diferent de subordonarea acesteia, se efectuează de către direcția de sănătate publică care asigură coordonarea asistenței medicale în teritoriul la nivelul căruia s-a realizat recoltarea probelor biologice, în termen de maximum două săptămâni de la transmiterea solicitării de validare de către unitățile de specialitate care au realizat testarea RT-PCR;

2.3. factura pentru contravaloarea testării RT-PCR realizate și raportate, în situația în care unitatea de specialitate a încheiat contract cu direcția de sănătate publică.

Unitate de specialitate

BORDEROU CENTRALIZATOR al testelor RT-PCR realizate și raportate

Raportare pentru luna

Testare RT-PCR pentru	Numărul de teste RT-PCR realizate și raportate	Tarif/test RT-PCR (lei)	Sumă de decontat (lei)
C0	C1	C2	C3 = C1 x C2
Persoanele eligibile din teritoriul arondat Direcției de Sănătate Publică 1.....		200	
Persoanele eligibile din teritoriul arondat Direcției de Sănătate Publică 2		200	
.....			
TOTAL:		200	

Răspundem de realitatea, regularitatea și exactitatea datelor raportate.

Reprezentant legal

Numele și prenumele

Funcția

Semnătura

Responsabil financiar

Numele și prenumele

Funcția

Semnătura

Coordonatorul activității/șef laborator

Numele și prenumele

Funcția

Semnătura

Direcția de Sănătate Publică

**BORDEROU CENTRALIZATOR
al testelor RT-PCR realizate și raportate
Raportare pentru luna
pentru sursa buget de stat, titlul „Bunuri și servicii — DSP”**

Testare RT-PCR pentru	Număr teste RT-PCR realizate și raportate	Tarif/test RT-PCR (lei)	Sumă de decontat (lei)
C0	C1	C2	C3 = C1 x C2
A. Direcția de Sănătate Publică		200	
1. Furnizor public de servicii medicale din subordinea ministerelor și instituțiilor cu rețele sanitare proprii		200	
2. Furnizor public de servicii medicale din subordinea ministerelor și instituțiilor cu rețele sanitare proprii		200	
.....		200	
B. Total furnizori publici de servicii medicale din subordinea ministerelor și instituțiilor cu rețele sanitare proprii = 1 + 2 + ...		200	
1. Furnizor privat de servicii medicale		200	
2. Furnizor privat de servicii medicale		200	
.....		200	
C. Total furnizori privați de servicii medicale = 1 + 2 + ...		200	
1. UMF....		200	
2. IML		200	
.....		200	
D. Total alte instituții = 1 + 2 +		200	
TOTAL = A + B + C + D		200	

Răspundem de realitatea, regularitatea și exactitatea datelor raportate.

Reprezentant legal

Numele și prenumele

Funcția

Semnătura

Responsabil financiar

Numele și prenumele

Funcția

Semnătura

Coordonatorul activității/șef laborator

Numele și prenumele

Funcția

Semnătura

Direcția de Sănătate Publică

**BORDEROU CENTRALIZATOR
al testelor RT-PCR realizate și raportate
Raportare pentru luna
pentru sursa buget de stat, titlul „Bunuri și servicii — AAPL”**

Testare RT-PCR pentru	Număr teste RT-PCR realizate și raportate	Tarif/test RT-PCR (lei)	Sumă de decontat (lei)
C0	C1	C2	C3 = C1 x C2
1. Furnizor public de servicii medicale din subordinea AAPL		200	
2. Furnizor public de servicii medicale din subordinea AAPL		200	
.....		200	
Total furnizori publici de servicii medicale din subordinea AAPL = 1 + 2 + ...		200	

Răspundem de realitatea, regularitatea și exactitatea datelor raportate.

Reprezentant legal

Numele și prenumele

Funcția

Semnătura

Responsabil financiar

Numele și prenumele

Funcția

Semnătura

Coordonatorul activității/șef laborator

Numele și prenumele

Funcția

Semnătura

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN**pentru modificarea Ordinului ministrului sănătății nr. 555/2020 privind aprobarea Planului de măsuri pentru pregătirea spitalelor în contextul epidemiei de coronavirus COVID-19, a Listei spitalelor care asigură asistența medicală pacienților testați pozitiv cu virusul SARS-CoV-2 în faza I și în faza a II-a și a Listei cu spitalele de suport pentru pacienții testați pozitiv sau suspecți cu virusul SARS-CoV-2**

Văzând Referatul de aprobare al Direcției generale asistență medicală, medicină de urgență și programe de sănătate publică din cadrul Ministerului Sănătății cu nr. 14.359/2020;

având în vedere:

— prevederile Legii nr. 55/2020 privind unele măsuri pentru prevenirea și combaterea efectelor pandemiei de COVID-19, cu modificările și completările ulterioare;

— prevederile art. 16 alin. (1) lit. a) și b) și ale art. 25 alin. (2) teza I din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

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

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. I. — Ordinul ministrului sănătății nr. 555/2020 privind aprobarea Planului de măsuri pentru pregătirea spitalelor în contextul epidemiei de coronavirus COVID-19, a Listei spitalelor care asigură asistența medicală pacienților testați pozitiv cu virusul SARS-CoV-2 în faza I și în faza a II-a și a Listei cu spitalele de suport pentru pacienții testați pozitiv sau suspecți cu virusul SARS-CoV-2, publicat în Monitorul Oficial al

României, Partea I, nr. 290 din 7 aprilie 2020, cu modificările și completările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. În anexa nr. 2 — Lista spitalelor care asigură asistența medicală pacienților testați pozitiv cu virusul SARS-CoV-2 în faza I și în faza a II-a, în tabelul „SPITALE — FAZA a II-a”, poziția 47 se modifică și va avea următorul cuprins:

„47.	Alba	Spitalul Orășenesc Cugir (compartiment boli infecțioase — 35 paturi)”.
------	------	--

2. În anexa nr. 3 — Lista cu spitalele de suport pentru pacienții testați pozitiv sau suspecți cu virusul SARS-CoV-2, pozițiile 17, 34 și 42 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„17.	GALAȚI	Spitalul CFR Galați Spitalul de Urgență pentru Copii «Sfântul Ioan» Galați Spitalul Municipal «Anton Cincu» Tecuci Spitalul Militar de Urgență «Dr. Aristide Serfioti» Galați Spitalul Clinic Județean de Urgență «Sf. Apostol Andrei» Galați	Spitalul Clinic de Obstetrică Ginecologie «Buna Vestire» — pavilion separat	Centrul de dializă Diaverum, Galați — tură suplimentară Spitalul Clinic Județean de Urgență «Sf. Apostol Andrei» Galați — pacienți critici și gravi
------	--------	---	---	--

34.	SIBIU	Spitalul Clinic Județean de Urgență Sibiu — 5 pavilioane externe suport Spitalul de Pneumoftiziologie Sibiu Spitalul General Căi Ferate Sibiu — 47 de paturi Spitalul Municipal Mediaș — 50 de paturi pentru izolarea cazurilor ușoare și medii Spitalul Orășenesc Cisnădie — 50 de paturi pentru izolarea cazurilor ușoare și medii Spitalul Orășenesc Agnita — 42 de paturi Spitalul Militar de Urgență «Dr. Alexandru Augustin» Sibiu — 6 paturi și 5 paturi ATI Spitalul de Psihiatrie «Dr. Gheorghe Preda» Sibiu — 23 de paturi	Spitalul Clinic Județean de Urgență Sibiu — 1 pavilion organizat maternitate	Toate centrele de dializă — tură suplimentară distinctă Spitalul Clinic Județean de Urgență Sibiu
-----	-------	---	--	--

42	BUCUREȘTI	<p>1. Spitalul Clinic Colentina</p> <p>2. Centrul Medical Policlinico di Monza — punct de lucru «Monza Metropolitan Hospital» — str. Șerban Vodă nr. 95—101, sectorul 4, București</p> <p>3. Spitalul Clinic Județean de Urgență Ilfov*)</p> <p>4. Spitalul Clinic CF I Witting București*)</p> <p>5. Institutul Național de Expertiză Medicală și Recuperare a Capacității de Muncă*)</p> <p>6. Spitalul Clinic de Urgență pentru Copii «Grigore Alexandrescu» București (structură dedicată pacienților cu COVID-19, inclusiv cu paturi ATI, cu circuite și linie de gardă separate)</p> <p>7. Spitalul Clinic de Urgență pentru Copii «M.S. Curie» București (structură dedicată pacienților cu COVID-19, inclusiv cu paturi ATI, cu circuite și linie de gardă separate)</p> <p>8. Spitalul Clinic de Copii «Victor Gomoiu» București (structură dedicată pacienților cu COVID-19, inclusiv cu paturi ATI, cu circuite și linie de gardă separate)</p> <p>9. Spitalul Clinic de Urgență București — pentru tratamentul primar/în urgență al pacienților politraumatizați, chirurgicali, ortopedici, cardiologici, gastroenterologici, medicină internă, inclusiv UPU—SMURD și ATI</p> <p>10. Spitalul Clinic de Urgență «Sf. Pantelimon» București — Secția ATI</p> <p>11. Spitalul Universitar de Urgență București (SUUB):</p> <ul style="list-style-type: none"> — zone de îngrijire a pacienților pozitivi pentru infecția SARS-CoV-2, cu afecțiuni medicale care necesită îngrijiri specifice de terapie intensivă, aripile A4 și A1, etaj 2 — 28 de paturi; — zone de îngrijire a pacienților pozitivi pentru infecția SARS-CoV-2, cu afecțiuni medicale, aripa A4, etaj 11, și aripa A4, etaj 12 — 56 de paturi; — zone de îngrijire a pacienților pozitivi pentru infecția SARS-CoV-2, cu afecțiuni chirurgicale, aripa A4, etaj 6, și aripa A4, etaj 7 — 56 de paturi; — zone de îngrijire a pacienților pozitivi pentru infecția SARS-CoV-2 cu afecțiuni neurologice, aripa A4, etaj 9 — 28 de paturi; — zone de îngrijire a pacienților pozitivi pentru infecția SARS-CoV-2, cu afecțiuni cardiologice, aripa A4, etaj 10 — 28 de paturi; — zone de îngrijire a pacienților pozitivi pentru infecția SARS-CoV-2, cu afecțiuni medicale și chirurgicale, aripa A2, etaj 2 — 20 de paturi; — zone de îngrijire a pacienților suspecti pentru infecția SARS-CoV-2, aripa A3, etajele 6, 7, 9, 10, 11, 12, aripa A4, etajele 4, 5, 13; — zone de îngrijire a pacienților pozitivi pentru infecția SARS-CoV-2, cu afecțiuni ortopedice, aripa A4, etaj 3 — 14 paturi; — zone de îngrijire a pacienților pozitivi pentru infecția SARS-CoV-2, cu afecțiuni ginecologice și obstetricale, aripa A4, etaj 4, aripa A4, etaj 5 — 28 de paturi; — secțiile și laboratoarele care efectuează serviciile medicale pacienților pozitivi pentru infecția SARS-CoV-2: imagistică (radiologie, ecografie generală, CT, RMN, angiografie diagnostică și terapeutică) și laboratorul de analize medicale, inclusiv cel de biologie moleculară; — unitatea de primiri urgențe (UPU) care efectuează servicii medicale de urgență pacienților pozitivi pentru infecția SARS-CoV-2; — ambulatoriul integrat al SUUB care efectuează servicii pacienților pozitivi pentru infecția SARS-CoV-2 	<p>Spitalul Clinic de Urgență «Sf. Ioan» București</p> <p>Maternitatea Bucur Institutul Național pentru Sănătatea Mamei și Copilului «Alessandrescu-Rusescu» București</p> <p>Unitatea de asistență materno-fetală de excelență (Polizu)</p>	<p>Toate centrele de dializă — tura 4 suplimentară distinctă</p> <p>Spitalul Clinic de Nefrologie «Dr. Carol Davila» București — pentru pacienți cu COVID-19 pozitivi — cazuri grave și critice</p>
----	-----------	--	--	---

		<p>12. Spitalul Clinic de Urgență «Sf. Ioan» București 13. Spitalul Clinic «Nicolae Malaxa» București 14. Spitalul de Pneumoftiziologie «Sfântul Ștefan» București 15. Spitalul Clinic «Sfânta Maria» București — secția ATI — 6 paturi 16. Spitalul Clinic «Dr. I. Cantacuzino» București — secția ATI 8 — paturi 17. Institutul Clinic Fundeni — structură modulară ATI COVID-19 — 4 paturi ATI și 25 de paturi pentru pacienții confirmați cu virusul SARS-CoV-2</p> <p>*) Unități sanitare care deserveșc pacienții COVID-19 de pe raza municipiului București și a județului Ilfov (inclusiv pacienți transferați din alte județe)."</p>		
--	--	--	--	--

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

Ministrul sănătății,
Nelu Tătaru

București, 22 decembrie 2020.
Nr. 2.180.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN
pentru modificarea Ordinului ministrului sănătății publice nr. 112/2007
privind criteriile de performanță în baza cărora contractul de management poate fi prelungit
sau poate înceta înainte de termen

Văzând:

- Referatul de aprobare al Direcției generale resurse umane, structuri și politici salariale înregistrat cu nr. NT 14.190/2020;
- Nota Direcției generale resurse umane, structuri și politici salariale înregistrată cu nr. NT 14.190 din 18.12.2020, având în vedere:
- prevederile art. 176 alin. (4) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
- capitolul I din Legea nr. 55/2020 privind unele măsuri pentru prevenirea și combaterea efectelor pandemiei de COVID-19, cu modificările și completările ulterioare,
- în temeiul art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. I. — Ordinul ministrului sănătății publice nr. 112/2007 privind criteriile de performanță în baza cărora contractul de management poate fi prelungit sau poate înceta înainte de termen, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 101 din 9 februarie 2007, cu modificările și completările ulterioare, se modifică după cum urmează:

— **La articolul 1, alineatul (8) va avea următorul cuprins:**

„(8) Prin excepție de la prevederile alin. (2), în contextul situației de criză generate de pandemia de COVID-19, evaluarea activității managerului spitalului public pentru anul

calendaristic 2019 se va efectua în termen de 30 de zile de la data încetării stării de alertă.”

Art. II. — Direcțiile de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății și managerii spitalelor publice vor duce la îndeplinire dispozițiile prezentului ordin.

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

Ministrul sănătății,
Nelu Tătaru

București, 22 decembrie 2020.
Nr. 2.181.

ACTE ALE BĂNCII NAȚIONALE A ROMÂNIEI

BANCA NAȚIONALĂ A ROMÂNIEI

ORDIN

pentru modificarea Ordinului Băncii Naționale a României nr. 2/2014 privind unele raportări aferente Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 5/2013 privind cerințe prudențiale pentru instituțiile de credit

Având în vedere prevederile art. 165, 169 și ale art. 392 alin. (2) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 99/2006 privind instituțiile de credit și adecvarea capitalului, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 227/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și prevederile art. 107 și art. 132 alin. (1) din Regulamentul Băncii Naționale a României nr. 5/2013 privind cerințe prudențiale pentru instituțiile de credit, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 420 alin. (1) și (4) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 99/2006, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 227/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și ale art. 25 alin. (2) lit. a) și ale art. 48 alin. (1) din Legea nr. 312/2004 privind Statutul Băncii Naționale a României,

Banca Națională a României emite prezentul ordin.

Art. I. — Ordinul Băncii Naționale a României nr. 2/2014 privind unele raportări aferente Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 5/2013 privind cerințe prudențiale pentru instituțiile de credit, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 392 din 28 mai 2014, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 1, litera c) se modifică și va avea următorul cuprins:

„c) modificările potențiale ale valorii economice ca urmare a schimbării nivelurilor ratelor dobânzii potrivit art. 132 alin. (1) din Regulamentul Băncii Naționale a României nr. 5/2013 privind cerințe prudențiale pentru instituțiile de credit, cu modificările și completările ulterioare.”

3. La anexa nr. I, formularul 1 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Formular 1:

SITUAȚIA PRIVIND EXPUNERILE FAȚĂ DE PĂRȚILE AFILIAȚE INSTITUȚIEI DE CREDIT

1. Fonduri proprii (FP) =
2. 25% x FP =
3. 150 mil. € =
4. limită =

— lei —

Nr. crt.	Cod	Tip entitate	Denumire	Tipul afilierii	Cuantumul afilierii sau funcția deținută	Informații CRC										Expunere brută	Ajustări și alte reduceri	Sume exceptate			Expunere supusă limitării	
						Tip garanție	Valoarea garanției	Tip risc	Termen de acordare	Carduri și leasing	Comportament credit	Serviciul datoriei	Valută	Restructurare	fără protecție			cu protecție		valoare absolută	% din FP	
																		finanțată	nefinanțată			
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)	(11)	(12)	(13)	(14)	(15)	(16)	(17)	(18)	(19)	(20)	(21)	(22)	
TOTAL aferent entităților identificate cu cod «1»																						
TOTAL																						

4. La anexa nr. I, formularul 3 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Formular 3:

**SITUAȚIA PRIVIND EXPUNERILE AFERENTE OPERAȚIUNILOR ÎN CONDIȚII DE FAVOARE
FAȚĂ DE PERSOANELE CARE NU MAI SUNT SALARIAȚI**
(lunile aferente trimestrului pentru care se face raportarea)

— lei —

Nr. crt.	Cod	Nume și prenume	Expunere aferentă operațiunilor în condiții de favoare, față de care nu au fost luate măsurile prevăzute la art. 109 alin. (2 ¹) din Regulamentul Băncii Naționale a României nr. 5/2013	Numărul de zile rămase până la scadența finală a expunerii	Numărul de zile scurse de la încetarea calității de salariat
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
TOTAL					

Întocmit

Semnătura autorizată

Semnătura autorizată

.....
(numele, prenumele și telefonul)

.....
(numele, prenumele și funcția)

.....
(numele, prenumele și funcția)”

5. La anexa nr. I, formularul 6 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Formular 6:

IRR IM

Modificarea potențială a valorii economice ca urmare a schimbării nivelurilor ratelor dobânzii

1. Fonduri proprii (FP) =

lei

2. Scenariul de modificare a ratelor dobânzii:

— lei —

3. Modificarea potențială a valorii economice ca urmare a aplicării șocului/șocurilor standard

creștere		declin	
valoare absolută	% din FP	valoare absolută	% din FP
(1)	(2)	(3)	(4)

4. Alte comentarii relevante

Întocmit

Semnătura autorizată

Semnătura autorizată

.....
(numele, prenumele și telefonul)

.....
(numele, prenumele și funcția)

.....
(numele, prenumele și funcția)”

6. La anexa nr. II, tabelul referințe formular 1 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Tabel referințe formular 1: Situația privind expunerile față de părțile afiliate instituției de credit

Nr. col./rând	Denumire celulă	Referințe și comentarii
Rânduri		
3	150 mil. € =	Echivalentul se calculează la cursul de schimb în vigoare comunicat de Banca Națională a României în ultima zi bancară lucrătoare a perioadei pentru care se întocmește raportarea.

Nr. col./rând	Denumire celulă	Referințe și comentarii
Rânduri		
4	Limită =	Stabilită potrivit art. 104 alin. (3) din Regulamentul Băncii Naționale a României nr. 5/2013 privind cerințe prudențiale pentru instituțiile de credit, cu modificările și completările ulterioare
Coloane		
2	Cod	Codurile vor fi stabilite de către instituția de credit astfel încât acestea să permită identificarea unică a fiecărui debitor; dacă entitățile fac obiectul raportării și în alte grupuri care fac obiectul altor raportări, acestea primesc același cod de identificare.
3	Tip entitate	Se va completa cu: «1» — pentru entități care nu sunt instituții; «2» — pentru entități care sunt instituții.
4	Denumire	Numele persoanei fizice sau denumirea persoanei juridice
5	Tipul afilierii	Încadrarea se va face potrivit art. 102 alin. (3) din Regulamentul Băncii Naționale a României nr. 5/2013, cu modificările și completările ulterioare.
6	Cuantumul afilierii sau funcția deținută	În cazul debitorilor persoane juridice, cuantumul afilierii reprezintă procentul de capital deținut care reprezintă legătura dintre debitor și entitatea din cadrul grupului/grupul instituției de credit. În cazul debitorilor persoane fizice, funcția deținută este poziția în care persoana fizică respectivă activează în cadrul entității din cadrul grupului instituției de credit. În afara de funcție se completează și denumirea persoanei juridice în care funcția este deținută.
7—15	Informații CRC	Următoarele informații vor fi completate în conformitate cu „Modul de completare” prevăzut în formularul F4A din anexa nr. 4 la Regulamentul Băncii Naționale a României nr. 2/2012 privind organizarea și funcționarea la Banca Națională a României a Centralei Riscului de Credit, cu modificările ulterioare, respectiv în conformitate cu: — rubrica 6 — «Cod risc»; — rubrica 7 — «Comportament credit»; — rubrica 8 — «Serviciul datoriei»; — rubrica 9 — «Valută»; — rubrica 10 — «Restructurare».
16	Expunere brută	Expunerea existentă înaintea deducerii ajustărilor de valoare/provizioanelor aferente și înaintea aplicării art. 399—403 din Regulamentul UE nr. 575/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 26 iunie 2013 privind cerințele prudențiale pentru instituțiile de credit și firmele de investiții și de modificare a Regulamentului (UE) nr. 648/2012, cu modificările ulterioare
17	Ajustări și alte reduceri	Ajustări și alte reduceri aplicate expunerii potrivit art. 111 din Regulamentul UE nr. 575/2013, cu modificările ulterioare
18, 19, 20	Sume exceptate	Expunerea exceptată conform art. 399—403 din Regulamentul UE nr. 575/2013, cu modificările ulterioare
21	Valoare absolută	col. (16) – col. (17) – col. (18) – col. (19) – col. (20)
22	% din FP	col. (21)/FP x 100”

7. La anexa nr. II, tabelul referințe formular 3 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Tabel referințe formular 3: Situația privind expunerile aferente operațiunilor în condiții de favoare față de persoanele care nu mai sunt salariați

Nr. col./rând	Denumire celulă	Referințe și comentarii
Coloane		
2	Cod	Codurile vor fi stabilite de către instituția de credit astfel încât acestea să permită identificarea unică a fiecărui debitor; dacă persoanele fac obiectul altor raportări, acestea primesc același cod de identificare.
4	Expunere aferentă operațiunilor în condiții de favoare, față de care nu au fost luate măsurile prevăzute la art. 109 alin. (2 ¹) din Regulamentul Băncii Naționale a României nr. 5/2013, cu modificările și completările ulterioare	Expunerile aferente operațiunilor în condiții de favoare înregistrate în baza drepturilor oferite prin pachetele de măsuri remuneratorii și stimulente pentru salariații entităților membre ale grupului instituției de credit, față de persoanele care nu mai fac parte din această categorie de salariați”

8. La anexa nr. II, tabelul referințe formular 6 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Tabel referințe formular 6: IRR IM — Modificarea potențială a valorii economice ca urmare a schimbării nivelurilor ratelor dobânzii

Denumire celulă	Referințe și comentarii
Scenariul de modificare a ratelor dobânzii:	Art. 132 alin. (1) din Regulamentul Băncii Naționale a României nr. 5/2013, cu modificările și completările ulterioare. Se completează direcția presupusă de modificare — creștere/scădere — a ratelor dobânzii. În cazul în care valorile Modificării potențiale a valorii economice nu pot fi atribuite unui anumit scenariu unitar (+200 puncte de bază sau -200 puncte de bază), se completează un singur formular cu ambele atribute, respectiv «creștere/scădere», și se descrie în cadrul celei «Alte comentarii relevante» metoda de calcul utilizată și ipotezele privind compensarea între rezultatele aferente monedelor.
Modificarea potențială a valorii economice ca urmare a aplicării șocului/șocurilor standard: creștere/declin — valoare absolută — % din FP	Art. 132 alin. (1) din Regulamentul Băncii Naționale a României nr. 5/2013, cu modificările și completările ulterioare
Alte comentarii relevante	1. Se vor prezenta cel puțin informații privind metoda de calcul și ipotezele privind compensarea/necompensarea rezultatelor aferente monedelor distincte. Instituția de credit poate include orice alte informații pe care le consideră necesare pentru o evaluare corectă a rezultatului. 2. Se vor prezenta distinct modificările aduse metodei, față de raportarea anterioară, dacă este cazul.”

Art. II. — Prezentul ordin intră în vigoare în termen de 6 luni de la data intrării în vigoare a Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 11/2020 pentru modificarea și completarea Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 5/2013 privind cerințe prudențiale pentru instituțiile de credit.

Președintele Consiliului de administrație al Băncii Naționale a României,
Mugur Constantin Isărescu

București, 18 decembrie 2020.
Nr. 7.

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.

