



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 184 (XXVIII) — Nr. 177

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Miercuri, 9 martie 2016

SUMAR

<u>Nr.</u>		<u>Pagina</u>
	ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
239.	— Ordin al ministrului sănătății privind completarea anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 810/2015 pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor utilizate/comercializate de către furnizorii de servicii medicale sau medicamente aflați în relație contractuală cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România și a prețurilor de referință generice ale acestora	2
278.	— Ordin al ministrului sănătății privind completarea anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 810/2015 pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor utilizate/comercializate de către furnizorii de servicii medicale sau medicamente aflați în relație contractuală cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România și a prețurilor de referință generice ale acestora	3
358.	— Ordin al ministrului afacerilor externe pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Regulamentului (UE) 2015/1.861 al Consiliului din 18 octombrie 2015 de modificare a Regulamentului (UE) nr. 267/2012 privind măsuri restrictive împotriva Iranului	4–14
	ACTE ALE AUTORITĂȚII DE SUPRAVEGHERE FINANCIARĂ	
603.	— Decizie privind stabilirea atribuțiilor și competențelor Fondului de garantare a asiguraților — administrator temporar al Societății Carpatica Asig — S.A.	15–16

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂȚĂII

ORDIN

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

Văzând Referatul de aprobare nr. A.C.P. 2.136/2016 al Direcției politica medicamentului și a dispozitivelor medicale, având în vedere prevederile art. 890 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările ulterioare,

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

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

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. I. — În anexa nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 810/2015 pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor utilizate/comercializate de către furnizorii de servicii medicale sau medicamente aflați în relație contractuală cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului

București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România și a prețurilor de referință generice ale acestora, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 472 și 472 bis din 30 iunie 2015, cu modificările și completările ulterioare, după poziția nr. 5550 se introduce o nouă poziție, poziția nr. 5551, cu următorul cuprins:

Nr. crt.	Cod CNPMM	Cod_cim	Obs.	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/ Țara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_frm	Statut_anm	Stare	Preț producător (lei)	Preț ridicata maximal fără TVA (lei)	Preț amănuntul maximal cu TVA (lei)	Observații
„5551		W5808 4001		NITRONAL 1 mg/ml	SOL. PERF.	1 mg/ml	CHIMIMPORT EXPORT — PLURIMEX — S.R.L. — ROMÂNIA	NITROGLYCERINUM	Cutie x 10 fiole a câte 10 ml soluție perfuzabilă	C01DA02	MI		N	50.08	56.09	70.92	Cant. 35.000 cutii”

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

p. Ministrul sănătății,
Victor Dan Eugen Strâmbu,
secretar de stat

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

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

Văzând Referatul de aprobare nr. A.C.P. 2.301/2016 al Direcției politica medicamentului și a dispozitivelor medicale, având în vedere prevederile art. 890 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările ulterioare,

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

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

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. I. — În anexa nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 810/2015 pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor utilizate/comercializate de către furnizorii de servicii medicale sau medicamente aflați în relație contractuală cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București,

cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România și a prețurilor de referință generice ale acestora, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 472 și 472 bis din 30 iunie 2015, cu modificările și completările ulterioare, după poziția nr. 5551 se introduce o nouă poziție, poziția nr. 5552, cu următorul cuprins:

Nr. crt.	Cod CNPM	Cod_orm	Obs.	Denumire produs	Formă	Concentrație	Firma/lara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_fm	Statut_anm	Stare	Preț producător (lei)	Preț ridicata maximal fără TVA (lei)	Preț amanuntul maximal cu TVA (lei)	Observații
„5552		W62461001		SINTROM 4 mg	COMPR.	4 mg	MERUS LABS LUXCO II SARL — LUXEMBURG	ACENOCUMAROLUM	Cutie x 2 blistere Al/PVC x 10 comprimate (5 ani)	B01AA07	MI	inovativ		4.54	5.18	7.00*	

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

p. Ministrul sănătății,
Victor Dan Eugen Strâmbu,
secretar de stat

MINISTERUL AFACERILOR EXTERNE

ORDIN**pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Regulamentului (UE) 2015/1.861 al Consiliului din 18 octombrie 2015 de modificare a Regulamentului (UE) nr. 267/2012 privind măsuri restrictive împotriva Iranului**

În conformitate cu prevederile art. 1 din Regulamentul (UE) 2015/1.861 al Consiliului din 18 octombrie 2015 de modificare a Regulamentului (UE) nr. 267/2012 privind măsuri restrictive împotriva Iranului, se introduc art. 2a alin. (1), art. 3a alin. (1), art. 10d și art. 15a, care prevăd că este necesară o autorizație prealabilă pentru exportul, respectiv importul din Iran al produselor și tehnologiilor cu dublă utilizare, origine sau nu din Iran.

Ținând seama de prevederile art. 4 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 119/2010 privind regimul de control al operațiunilor cu produse cu dublă utilizare, aprobată, cu modificări prin Legea 197/2011, cu modificările ulterioare, și de prevederile art. 12 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 202/2008 privind punerea în aplicare a sancțiunilor internaționale, aprobată cu modificări prin Legea nr. 217/2009, cu modificările și completările ulterioare, aprobată cu modificări prin Legea nr. 217/2009, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 8/2013 privind organizarea și funcționarea Ministerului Afacerilor Externe, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul afacerilor externe emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Normele metodologice de aplicare a prevederilor Regulamentului (UE) 2015/1.861 al Consiliului din 18 octombrie 2015 de modificare a Regulamentului (UE) nr. 267/2012 privind măsuri restrictive împotriva Iranului, prevăzute în anexa care face parte din prezentul ordin.

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

Art. 3. — Departamentul pentru controlul exporturilor — ANCEX va acționa pentru punerea în aplicare a prevederilor prezentului ordin.

p. Ministrul afacerilor externe,
Daniel Ioniță,
secretar de stat

București, 24 februarie 2016.
Nr. 358.

ANEXĂ

NORME METODOLOGICE**de aplicare a prevederilor Regulamentului (UE) 2015/1.861 al Consiliului din 18 octombrie 2015 de modificare a Regulamentului (UE) nr. 267/2012 privind măsuri restrictive împotriva Iranului**

Prezentele norme stabilesc metodologia de control al operațiunilor de import de produse cu dublă utilizare menționate în art. 1 din Regulamentul (UE) 2015/1.861 al Consiliului din 18 octombrie 2015 de modificare a Regulamentului (UE) nr. 267/2012 privind măsuri restrictive împotriva Iranului, denumit în continuare *Regulament*, de către Ministerul Afacerilor Externe, prin Departamentul pentru controlul exporturilor — ANCEX, denumit în continuare *ANCEX*.

CAPITOLUL I
Dispoziții generale

Art. 1. — În sensul prezentelor norme, termenii și expresiile de mai jos au următoarele semnificații:

a) *sucursală, contract sau tranzacție, autoritate competentă, teritoriul vamal al Uniunii, resurse economice, fonduri, produse, persoană, entitate sau organism iranian, Comitetul de sancțiuni* — definite și având înțelesul conform prevederilor Regulamentului (UE) nr. 267/2012 al Consiliului din 23 martie 2012 privind măsuri restrictive împotriva Iranului și de abrogare a Regulamentului (UE) nr. 961/2010;

b) *Comisie mixtă, înaltul reprezentant, JCPOA* — definite și având înțelesul conform prevederilor Regulamentului;

c) *produse cu dublă utilizare, utilizare finală militară, declarație destinatar final, destinatar, destinatar final, utilizare finală, destinație finală, asistență tehnică, regimuri internaționale de control al exporturilor, organisme și tratate* — definite și având înțelesul conform prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 119/2010 privind regimul de control al operațiunilor cu produse cu dublă utilizare, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 197/2011, cu modificările ulterioare;

d) *import* — totalitatea operațiunilor cu caracter comercial prin care se introduc pe teritoriul vamal al României produse cu dublă utilizare achiziționate din Iran (originare sau nu din Iran);

e) *importator* — persoană fizică sau juridică română ori rezidentă în România, care derulează operațiuni de import de produse cu dublă utilizare și asistență tehnică corespunzătoare acestor produse importate din Iran;

f) *autorizație individuală de import* — o autorizație acordată unui anumit importator, pentru importul în teritoriul vamal al României al unuia sau mai multor produse cu dublă utilizare din Iran.

Art. 2. — (1) În cadrul procesului de autorizare prin licență a operațiunilor pentru importul de produse cu dublă utilizare, solicitantul parcurge, după caz, următoarele etape:

a) stabilirea caracterului de produs cu dublă utilizare prin compararea caracteristicilor acestuia cu cele cuprinse în listele de produse cu dublă utilizare supuse regimului de control la import, prevăzute în anexele la Regulament, ținând cont și de destinația și utilizarea finală a produsului, precum și de stabilirea necesității solicitării unei autorizații de import;

b) completarea și depunerea la sediul ANCEX a formularelor pentru cererea de licență și a documentației prevăzute de normele metodologice și, după caz, de autorizația eliberată de organisme abilitate sau alte documente solicitate de ANCEX;

c) primirea răspunsului de la ANCEX.

(2) Corelarea termenelor procesului de autorizare prin licență a importului de produse cu dublă utilizare din Iran cu termenele prevăzute în documentele comerciale cade în responsabilitatea exclusivă a solicitantului.

Art. 3. — (1) Persoanele juridice, inclusiv autoritățile publice care desfășoară operațiuni de import de produse cu dublă utilizare din Iran, trebuie să desemneze cel puțin o persoană competentă, cunoscătoare a legislației în domeniu, împuternicită să coordoneze derularea operațiunilor în conformitate cu prevederile Regulamentului și ale prezentelor norme metodologice, să depună și să ridice de la ANCEX documentele referitoare la autorizarea prin licență și să notifice activitățile respective, denumită *persoană de contact*.

(2) Datele de identificare și împuternicirile persoanelor de contact vor fi transmise la ANCEX.

Art. 4. — (1) Persoanele care desfășoară operațiuni de import de produse cu dublă utilizare din Iran trebuie să participe la activitățile organizate de ANCEX pentru informarea periodică a acestora cu privire la obligațiile ce le revin în aplicarea legislației Uniunii Europene și naționale în domeniu.

(2) Persoanele care desfășoară operațiuni de import de produse cu dublă utilizare din Iran trebuie să se informeze cu privire la ultimele evoluții în domeniul controlului importului de astfel de produse.

(3) Persoanelor române sau rezidente în România le este interzis să pună la dispoziție, direct ori indirect, fonduri sau resurse economice persoanelor ori entităților iraniene listate.

Art. 5. — (1) Persoanele care desfășoară operațiuni de import de produse cu dublă utilizare din Iran trebuie să țină liste detaliate care să cuprindă informații privind: facturile, modul de ambalare a mărfurilor, mijlocul de transport, documentele de transport, documentele vamale sau alte documente care cuprind informații suficiente pentru a identifica:

a) denumirea și cantitatea produselor cu dublă utilizare importate din Iran;

b) numele și adresa exportatorului;

c) utilizarea finală a produselor cu dublă utilizare;

d) utilizatorul final al produselor importate.

(2) Toate documentele referitoare la derularea operațiunilor de import de produse cu dublă utilizare din Iran supuse regimului de control trebuie păstrate timp de 3 ani, începând cu anul calendaristic următor celui în care s-au efectuat aceste operațiuni.

CAPITOLUL II

Acordarea consultanței

Art. 6. — Acordarea consultanței de specialitate se face conform procedurii descrise în cap. II din Normele metodologice de aplicare a Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 119/2010 privind regimul de control al operațiunilor cu produse cu dublă utilizare, aprobate prin Ordinul ministrului afacerilor externe nr. 914/2012, denumite în continuare *Norme*, și se solicită prin completarea formularului prevăzut în anexa nr. 5 din normele menționate.

CAPITOLUL III

Licența individuală de import

Art. 7. — (1) Pentru eliberarea licențelor individuale de import, solicitantul depune la ANCEX următoarele documente:

a) formularele-tip prevăzute în anexele nr. 1, 2 și 3, completate, semnate de către persoana solicitantă și ștampilate. Instrucțiunile de completare și tipărire sunt prezentate în anexa nr. 4;

b) contractul comercial încheiat cu partenerul extern sau alte documente comerciale justificative;

c) documente privind utilizarea finală: declarația de utilizare finală emisă și semnată de destinatarul final, conform anexei nr. 6 din Norme, alte documente justificative;

d) un document de prezentare a societății (activități specifice, liste de produse, organizare, parteneri comerciali reprezentativi);

e) certificatul de înregistrare al societății, documente de înființare și funcționare, acte adiționale ale societății, în copie;

f) autorizația eliberată de Comisia Națională pentru Controlul Activităților Nucleare (CNCAN), în cazul importului de produse cu dublă utilizare din domeniul nuclear din Iran, în original și în copie certificată de solicitant;

g) alte documente pe care ANCEX le poate solicita, în funcție de specificul operațiunii și de produsele cu dublă utilizare care fac obiectul cererii de licență.

(2) Documentele specificate la lit. d) și e) se depun numai la prima solicitare de licență și ori de câte ori apar modificări.

(3) Valabilitatea licenței individuale de import este de maximum un an de la data emiterii și poate fi prelungită de către ANCEX pentru o perioadă de maximum un an, în baza unei solicitări justificate a exportatorului, înaintată la ANCEX cu minimum 30 de zile înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

(4) Importatorul va transmite la ANCEX, în termen de cel mult 10 zile de la data efectuării importului, documentele doveditoare privind efectuarea livrării, respectiv documentul administrativ unic, facturi externe și documente de transport.

CAPITOLUL IV

Termenul de soluționare a cererilor de licență individuală de import

Art. 8. — (1) Cererile de licență solicitate conform art. 7 se soluționează de către ANCEX în termen de cel mult 45 de zile de la data depunerii acestora și a documentației de susținere complete.

(2) În termenul prevăzut la alin. (1) ANCEX desfășoară activități de verificare, documentare, evaluare și informare privind obiectul cererii și condițiile desfășurării operațiunii.

(3) Cererile pentru licențe individuale de import pentru produse cu dublă utilizare, menționate în Regulamentul (UE) 2015/1.861 al Consiliului, se aprobă sau se resping în condițiile prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 666/2014 privind organizarea și funcționarea Consiliului pentru avizarea autorizării prin licență a operațiunilor cu produse cu dublă utilizare.

CAPITOLUL V

Condițiile utilizării licenței de import și declararea eventualelor modificări

Art. 9. — (1) Condițiile care au stat la baza eliberării licenței individuale de import trebuie menținute până la data efectuării operațiunii.

(2) Titularul licenței trebuie să declare, în scris, la ANCEX, orice modificări sau diferențe față de datele înscrise în aceasta, constatate în documente, precum și cu ocazia derulării operațiunii respective.

(3) În cazul în care aceste modificări sau diferențe schimbă condițiile în temeiul cărora a fost eliberată licența, aceasta este anulată prin ordin al ministrului afacerilor externe.

(4) Declararea acestor modificări sau diferențe se efectuează în scris și este însoțită de o nouă cerere de licență, după caz.

CAPITOLUL VI

Refuzul eliberării licenței de import și posibilitatea contestării refuzului eliberării licenței de import

Art. 10. — Eliberarea licenței de import se refuză în următoarele cazuri:

a) împotriva persoanei solicitante a fost început procesul penal pentru săvârșirea unor infracțiuni de nerespectare a regimului de control al operațiunilor cu produse cu dublă utilizare sau persoana se află în curs de executare silită;

b) durata de funcționare a persoanei juridice, conform actelor de înființare, a expirat;

c) solicitantul nu are capacitatea de a se conforma reglementărilor privind regimul de control al operațiunilor cu produse cu dublă utilizare;

d) alte cazuri prevăzute expres de lege.

Art. 11. — (1) În cazul refuzului eliberării licenței de import, persoana solicitantă este informată, în termen de cel mult 10 zile de la data emiterii ordinului de respingere a solicitării de licență, cu privire la principalele motive care au condus la refuz.

(2) Persoana solicitantă poate contesta refuzul eliberării licenței în termen de cel mult 15 zile de la comunicare, în conformitate cu prevederile legii.

CAPITOLUL VII

Anularea, suspendarea, revocarea sau retragerea unei licențe individuale de import

Art. 12. — Licențele de import eliberate de ANCEX, în conformitate cu prevederile legii, pot fi anulate, suspendate, revocate sau retrase, conform prevederilor art. 43 din Norme.

CAPITOLUL VIII

Eliberarea certificatului internațional de import și a certificatului de control al livrării

Art. 13. — La solicitarea persoanelor care efectuează operațiuni de import produse cu dublă utilizare din Iran, ANCEX eliberează certificatul internațional de import (CII) și certificatul de control al livrării (CCL), conform procedurii descrise în cap. VII din Norme.

CAPITOLUL IX

Dispoziții finale și tranzitorii

Art. 14. — (1) În situația în care apar neclarități cu privire la documentele prezentate la ANCEX, operatorii economici solicitanți au obligația să prezinte, la cererea ANCEX, originalele documentelor respective, care vor fi restituite după consultare.

(2) ANCEX poate solicita, după caz, copii autentificate sau traduceri autorizate ale unor documente.

Art. 15. — (1) Licența poate fi utilizată numai de către titularul acesteia, cu respectarea condițiilor prevăzute în aceasta.

(2) În cazul pierderii, deteriorării sau furtului licenței, titularul este obligat să notifice ANCEX și poate solicita eliberarea unei noi licențe.

(3) În situația menționată la alin. (2), titularul va prezenta ANCEX, după caz, dovada publicării în Monitorul Oficial al României, Partea a III-a, a anunțului de pierdere, exemplarul deteriorat sau confirmarea organului de poliție care cercetează furtul.

(4) Prin ordin al ministrului afacerilor externe se va elibera o nouă licență cu aceleași condiții ca ale celei pierdute, deteriorate sau furate, care se anulează.

Art. 16. — Titularul licenței este răspunzător de modul de utilizare a acesteia în conformitate cu condițiile în temeiul cărora a fost eliberată.

Art. 17. — (1) Formularele de licență de import din Iran pentru produse cu dublă utilizare sunt cele din anexele*) care fac parte integrantă din prezentele norme metodologice:

1. anexa nr. 1 „Cerere pentru eliberarea licenței individuale de import”;

2. anexa nr. 1 bis „Formular suplimentar la cererea pentru eliberarea licenței individuale de import”;

3. anexa nr. 2 „Licența individuală de import — formular pentru importator”;

4. anexa nr. 2 bis „Formular suplimentar la Licența individuală de import — formular pentru importator”;

5. anexa nr. 3 „Licența individuală de import”;

6. anexa nr. 3 bis „Formular suplimentar la Licența individuală de import”;

7. anexa nr. 3-verso „Formular pentru mențiuni ale autorității vamale la licența individuală de import”;

8. anexa nr. 4 „Instrucțiuni privind completarea formularelor pentru eliberarea licenței individuale de import”.

(2) Formularele anexelor menționate la alin. (1) sunt puse la dispoziția solicitanților de către ANCEX, pe pagina electronică www.ancex.ro.

*) Anexele nr. 1, 1 bis, 2, 2 bis, 3, 3 bis și 3-verso sunt reproduse în facsimil.

UNIUNEA EUROPEANĂ		IMPORT DE PRODUSE CU DUBLĂ UTILIZARE Reg. (UE) 2015/1861		
CERERE	1. Importator	Nr. de înregistrare la Registrul Comerțului	2. Numărul de identificare	
			3. Data expirării	
			4. Date de contact MINISTERUL AFACERILOR EXTERNE Departamentul pentru Controlul Exporturilor – ANCEX Tel: +40374306950, Fax: +40374306924, e-mail: consultanta.sdu@mae.ro	
	5. Exportator		6. Autoritatea emitentă MINISTERUL AFACERILOR EXTERNE Departamentul pentru Controlul Exporturilor – ANCEX <i>(MINISTRY OF FOREIGN AFFAIRS</i> <i>Department for Export Controls – ANCEX)</i> <i>Str. Polonă nr. 8, sector 1, 010501, București, ROMÂNIA</i>	
	7. Agent/Reprezentant (dacă diferă de exportator)	Nr. de înregistrare la Registrul Comerțului	8. Țara de origine	Cod
			9. Țara de expediere	Cod
	10. Utilizator final (dacă diferă de importator)		11. Statul membru în care se intenționează parcurgerea procedurii vamale de import	Cod
			12. Țara de destinație finală	Cod
	13. Descrierea produselor		14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate (după caz, cu 8 cifre, numărul CAS, dacă este disponibil)	15. Numărul articolului din lista de control (pentru produsele din anexele regulamentului)
		Anexe	16. Moneda și valoarea	17. Cantitatea produselor
18. Utilizarea finală		19. Data contractului (dacă este cazul)	20. Procedura vamală de import	
INDIVIDUALĂ DE IMPORT	21. Informații suplimentare prevăzute de legislația națională			
	Dacă solicitantul are cunoștință că produsul este supus regimului de control sau restricțiilor impuse de Uniunea Europeană, organizații internaționale, regimuri internaționale de neproliferare sau face obiectul controlului prin liste naționale			
	<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU			
TIP DE LICENȚĂ SOLICITAT:	Subsemnatul (prenume, nume, funcție)....., reprezentant legal al, certific exactitatea datelor din prezenta cerere și declar că recent nu am mai adresat o solicitare asemănătoare unei alte autorități din Uniunea Europeană			
	Semnătură și ștampila			
	Spațiu rezervat autorității emitente			
		Numele	Ștampila	
		Semnătura		
		Data		

UNIUNEA EUROPEANĂ

IMPORT DE PRODUSE CU DUBLĂ UTILIZARE Reg. (UE) 2015/1861

1. bis	1. Importator	2. Număr de identificare	3. Data expirării	
	CERERE	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate	
		13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate	
		13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate	
	INDIVIDUALĂ DE IMPORT	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate	
		14. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate	
		13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
16. Moneda și valoarea		17. Cantitate		
TIP DE LICENȚĂ SOLICITAT:	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control	
	16. Moneda și valoarea	17. Cantitate		
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control	
	16. Moneda și valoarea	17. Cantitate		

UNIUNEA EUROPEANĂ

IMPORT DE PRODUSE CU DUBLĂ UTILIZARE Reg. (UE) 2015/1861

2. IMPORTATOR	1. Importator Nr. de înregistrare la Registrul Comerțului	2. Numărul de identificare	3. Data expirării	
	5. Exportator	4. Date de contact MINISTERUL AFACERILOR EXTERNE Departamentul pentru Controlul Exporturilor – ANCEX Tel: +40374306950, Fax: +40374306924, e-mail: consultanta.sdu@mae.ro		
	7. Agent/Reprezentant (dacă diferă de exportator) Nr. de înregistrare la Registrul Comerțului	6. Autoritatea emitentă MINISTERUL AFACERILOR EXTERNE Departamentul pentru Controlul Exporturilor – ANCEX <i>(MINISTRY OF FOREIGN AFFAIRS</i> <i>Department for Export Controls – ANCEX)</i> <i>Str. Polonă nr. 8, sector 1, 010501, București, ROMÂNIA</i>		
	10. Utilizator final (dacă diferă de importator)	8. Țara de origine	Cod	
		9. Țara de expediere	Cod	
	13. Descrierea produselor	11. Statul membru în care se intenționează parcurgerea procedurii vamale de import	Cod	
		12. Țara de destinație finală	Cod	
	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate (după caz, cu 8 cifre, numărul CAS, dacă este disponibil) Anexe	15. Numărul articolului din lista de control (pentru produsele din anexele regulamentului)		
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitatea produselor	
	18. Utilizarea finală	19. Data contractului (dacă este cazul)	20. Procedura vamală de import	
INDIVIDUALĂ DE IMPORT	21. Informații suplimentare prevăzute de legislația națională			
	Dacă solicitantul are cunoștință că produsul este supus regimului de control sau restricțiilor impuse de Uniunea Europeană, organizații internaționale, regimuri internaționale de neproliferare sau face obiectul controlului prin liste naționale <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU			
TIP DE LICENȚĂ SOLICITAT:	Subsemnatul (prenume, nume, funcție)....., reprezentant legal al, certific exactitatea datelor din prezenta cerere și declar că recent nu am mai adresat o solicitare asemănătoare unei alte autorități din Uniunea Europeană Semnătură și ștampila			
	Spațiu rezervat autorității emitente			
	Numele	Ștampila		
Semnătura				
Data				

UNIUNEA EUROPEANĂ

IMPORT DE PRODUSE CU DUBLĂ UTILIZARE Reg. (UE) 2015/1861

2. bis	1. Importator	2. Număr de identificare	3. Data expirării
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
16. Moneda și valoarea		17. Cantitate	
13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate	15. Nr. articolului din lista de control	
	16. Moneda și valoarea	17. Cantitate	
13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate	15. Nr. articolului din lista de control	
	16. Moneda și valoarea	17. Cantitate	
INDIVIDUALĂ DE IMPORT	14. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
	13. Descrierea produselor	16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
		14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
	13. Descrierea produselor	16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate		15. Nr. articolului din lista de control	
TIP DE LICENȚĂ SOLICITAT:	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclurii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate

UNIUNEA EUROPEANĂ

IMPORT DE PRODUSE CU DUBLĂ UTILIZARE Reg. (UE) 2015/1861

LICENȚĂ	3.	1. Importator Nr. de înregistrare la Registrul Comerțului	2. Numărul de identificare	3. Data expirării	
	LICENȚĂ	4. Date de contact MINISTERUL AFACERILOR EXTERNE Departamentul pentru Controlul Exporturilor – ANCEX Tel: +40374306950, Fax: +40374306924, e-mail: consultanta.sdu@mae.ro			
		5. Exportator	6. Autoritatea emitentă MINISTERUL AFACERILOR EXTERNE Departamentul pentru Controlul Exporturilor – ANCEX <i>(MINISTRY OF FOREIGN AFFAIRS)</i> Department for Export Controls – ANCEX Str. Polonă nr. 8, sector 1, 010501, București, ROMÂNIA		
		7. Agent/Reprezentant (dacă diferă de exportator) Nr. de înregistrare la Registrul Comerțului	8. Țara de origine	Cod	
		10. Utilizator final (dacă diferă de importator)	9. Țara de expediere	Cod	
			11. Statul membru în care se intenționează parcurgerea procedurii vamale de import	Cod	
		13. Descrierea produselor	12. Țara de destinație finală	Cod	
			Anexe	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate (după caz, cu 8 cifre, numărul CAS, dacă este disponibil)	15. Numărul articolului din lista de control (pentru produsele din anexele regulamentului)
				16. Moneda și valoarea	17. Cantitatea produselor
	18. Utilizarea finală	19. Data contractului (dacă este cazul)	20. Procedura vamală de import		
INDIVIDUALĂ DE IMPORT	21. Informații suplimentare prevăzute de legislația națională				
	Dacă solicitantul are cunoștință că produsul este supus regimului de control sau restricțiilor impuse de Uniunea Europeană, organizații internaționale, regimuri internaționale de neproliferare sau face obiectul controlului prin liste naționale <p style="text-align: right;"><input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NU</p>				
	Subsemnatul (prenume, nume, funcție)....., reprezentant legal al, certific exactitatea datelor din prezenta cerere și declar că recent nu am mai adresat o solicitare asemănătoare unei alte autorități din Uniunea Europeană <p style="text-align: right;">Semnătură și ștampila</p>				
TIP DE LICENȚĂ SOLICITAT:	Spațiu rezervat autorității emitente				
		Numele	Ștampila		
		Semnătura			
		Data			

UNIUNEA EUROPEANĂ

IMPORT DE PRODUSE CU DUBLĂ UTILIZARE Reg. (UE) 2015/1861

3. bis	1. Importator	2. Număr de identificare	3. Data expirării
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
16. Moneda și valoarea		17. Cantitate	
13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control	
	16. Moneda și valoarea	17. Cantitate	
LICENȚĂ	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control	
	16. Moneda și valoarea	17. Cantitate	
INDIVIDUALĂ DE IMPORT	14. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control	
	16. Moneda și valoarea	17. Cantitate	
TIP DE LICENȚĂ SOLICITAT:	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate
	13. Descrierea produselor	14. Cod al sistemului armonizat sau al nomenclaturii combinate	15. Nr. articolului din lista de control
		16. Moneda și valoarea	17. Cantitate

INSTRUCȚIUNI privind completarea formularelor pentru licența individuală de import

1. Generalități

1.1. Documentele se completează on-line, se tipăresc, se semnează de persoana fizică sau de managerul persoanei juridice ori de altă persoană împuternicită de acesta, se ștampilează și se depun, fără ștersături, suprascriere sau oricare alt tip de modificări, în original, la sediul Ministerului Afacerilor Externe/Departamentul pentru controlul exporturilor — ANCEX.

1.2. Exemplarele se identifică prin număr și caracterul lor, identificare situată pe marginea laterală stânga. Ordinea exemplarelor este următoarea:

— exemplarele 1 și 1 bis: sunt destinate autorității care emite licența, respectiv Ministerul Afacerilor Externe — Departamentul pentru controlul exporturilor — ANCEX;

— exemplarele 2 și 2 bis: sunt prezentate la biroul vamal și păstrate apoi de către titular;

— exemplarele 3, 3-verso (tipărit obligatoriu pe verso „ex.3-LICENȚĂ”) și 3 bis: sunt destinate prezentării la biroul vamal.

1.3. Formularele „bis” sunt utilizate drept formulare suplimentare (tipărite pe pagini separate) în cazul unei cereri care cuprinde cel puțin două produse diferite.

2. Rubrici

Caseta 1. Importator: titularul licenței de import, numele și coordonatele complete (adresă, telefon, fax, e-mail)

Caseta 2. Numărul de identificare: rezervat autorității emitente pentru înscrierea numărului licenței

Caseta 3. Data-limită de valabilitate: rezervat autorității emitente

Caseta 4. Date de contact: rezervat autorității emitente

Caseta 5. Exportator: numele și coordonatele complete (adresă, telefon, fax, e-mail)

Caseta 6. Autoritate emitentă: rezervat autorității emitente

Caseta 7. Agent (dacă diferă de exportator): numele și coordonatele complete (adresă, telefon, fax, e-mail)

Caseta 8. Țara de origine: denumirea, codul de țară, conform ISO 3166

Caseta 9. Țara de expediție: denumirea, codul de țară, conform ISO 3166

Caseta 10. Utilizatorul final: numele utilizatorului final (în cazul în care diferă de importatorul menționat în caseta 1) și coordonatele sale complete (adresă, telefon, fax, e-mail)

Caseta 11. Statul membru în care se intenționează parcurgerea procedurii vamale de import: denumirea, codul de țară, conform ISO 3166, al statului membru la care se face referire

Caseta 12. Țara de destinație finală: denumirea, codul de țară, conform ISO 3166. Această indicație trebuie să corespundă elementelor cuprinse în caseta 10.

Caseta 13. Descrierea produselor: denumirea comercială a produsului. Descrierea trebuie să conțină elemente specifice care să permită identificarea produsului.

Anexe. Se va indica numărul de formulare suplimentare bis ale formularului de bază și se vor anexa.

Caseta 14. Codul vamal al produselor: se va indica cel puțin codul de 8 cifre din nomenclatura combinată.

Caseta 15. Codul din listele de control: fiecare produs are un cod unic. Se va înscrie obligatoriu codul întreg.

Caseta 16. Valuta și valoarea: pentru valută se va trece codul alfanumeric al unității monetare conform nomenclatorului din Ghidul de utilizare al tarifului vamal al României, capitolul C1 (vezi și ISO 4217).

Caseta 17. Cantitatea: în funcție de natura produsului, se vor indica numărul și unitatea de măsură. Pentru unitatea de măsură se va utiliza lista abrevierilor unităților de măsură, conform Ghidului de utilizare al tarifului vamal al României, capitolul C1.

Caseta 18. Utilizarea finală: se va menționa ce utilizare are produsul la utilizatorul final.

Caseta 19. Data din contract: se va indica acest element, dacă este cunoscut.

Caseta 20. Procedura vamală de export: se va indica codul regimului de export, conform Normelor tehnice de completare, utilizare și tipărire a declarației sumare, declarației vamale în detaliu și exemplarul de control T5R, emis de Autoritatea Națională a Vămilelor, cod format din 4 cifre.

Caseta 21. Mențiuni speciale și informații complementare prevăzute de legislația națională: se va menționa oricare element util cu privire la licență, mai ales alte documente care pot fi solicitate pentru a fi adăugate cererii. În subdiviziunea casetei 21 referitoare la declarația solicitantului privind produsele care fac obiectul cererii de export se va răspunde obligatoriu întrebării, bifând răspunsul care corespunde.

Pagina cuprinzând casetele de la 22 la 26 se va tipări numai pe spatele exemplarului licență și a exemplarului bis corespunzător. Casetele 22, 23 și 24 sunt concepute astfel încât o licență să poată acoperi o tranzacție care implică un număr diferit de transferuri care se efectuează secvențial. Completarea casetelor 25 și 26 se face de către autoritatea vamală competentă.

ATENȚIONARE

Se va avea în vedere ca:

1. exemplarele să fie scrise citeț, iar casetele să fie completate conform indicațiilor de mai sus;
2. angajamentul să fie datat și semnat, indicând numele și calitatea celui care semnează, fără a uita aplicarea ștampilei;
3. să fie anexate documentele în susținerea cererii de licență, conform celor precizate în prezentele norme.

ACTE ALE AUTORITĂȚII DE SUPRAVEGHERE FINANCIARĂ

AUTORITATEA DE SUPRAVEGHERE FINANCIARĂ

DECIZIE

privind stabilirea atribuțiilor și competențelor Fondului de garantare a asiguraților — administrator temporar al Societății Carpatica Asig — S.A.

Autoritatea de Supraveghere Financiară, cu sediul în Splaiul Independenței nr. 15, sectorul 5, București, cod de înregistrare fiscală 31588130, reprezentată legal prin președinte, în temeiul art. 13 alin. (1) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 93/2012 privind înființarea, organizarea și funcționarea Autorității de Supraveghere Financiară, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 113/2013, cu modificările și completările ulterioare,

în conformitate cu dispozițiile art. 2 alin. (1) lit. b) și art. 6 alin. (3) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 93/2012, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 113/2013, cu modificările și completările ulterioare, și ale art. 33 din Legea nr. 246/2015 privind redresarea și rezoluția asiguratorilor,

având în vedere prevederile Deciziei Autorității de Supraveghere Financiară nr. 198 din 25 ianuarie 2016¹ privind aplicarea dispozițiilor Legii nr. 246/2015 Societății Carpatica Asig — S.A., asigurator aflat în procedură de redresare financiară potrivit prevederilor Legii nr. 503/2004 privind redresarea financiară, falimentul, dizolvarea și lichidarea voluntară în activitatea de asigurări, republicată, cu modificările ulterioare, și desemnarea unui administrator temporar și a Deciziei nr. 327 din 8 februarie 2016 privind desemnarea Fondului de garantare a asiguraților în calitate de administrator temporar al Societății Carpatica Asig. — S.A.²,

în urma hotărârii Consiliului Autorității de Supraveghere Financiară consemnate în extrasul ședinței din data de 3 martie 2016, în cadrul căreia a fost analizată Nota SA — DSC nr. 1.322 din 3 martie 2016 privind controlul inopinat efectuat la Societatea Carpatica Asig — S.A., cu sediul social în Sibiu, str. Nicolaus Olahus nr. 5, turnul A, etajele 3—7, Centrul de Afaceri Sibiu, județul Sibiu, înregistrată la oficiul registrului comerțului cu nr. J32/1053/29.11.1996, cod unic de înregistrare 8990884, înscrisă în registrul asiguratorilor cu numărul RA-013 din data de 10.04.2003, reprezentată legal de domnul Andrei Liviu Stoicescu, în calitate de director general — persoană semnificativă aprobată de Autoritatea de Supraveghere Financiară prin Decizia nr. 1.983 din 24 august 2015,

a constatat următoarele:

Conducerea administrativă și executivă a societății nu a asigurat administrarea corectă și prudentă a societății, exercitând în același timp o influență susceptibilă de a aduce atingere unei administrări corecte și prudente a societății.

De asemenea, conducerea administrativă și executivă a societății nu a efectuat verificările necesare și nu a întreprins măsuri menite să asigure controlul și adecvarea rezervei de daune avizate la nivelul obligațiilor asumate față de asigurați/păgubiți.

Totodată, au fost efectuate operațiuni de diminuare a rezervei de daune avizate și/sau de neconstituire a acesteia, ca urmare a neînregistrării documentelor aferente dosarelor de daună, atât pe parcursul anului 2015, cât și la sfârșitul anului 2015, cu acordul sau la solicitarea conducerii societății.

În consecință, prin faptul că rezerva de daune avizate nu a fost constituită la nivelul obligațiilor asumate față de asigurați/păgubiți, ținând seama de categoriile de asigurări practicate, inclusiv RCA — asigurare de protecție socială, interesul asiguraților este în mod direct afectat.

Având în vedere considerentele de mai sus, Consiliul Autorității de Supraveghere Financiară a hotărât în data de 3 martie 2016 sancționarea cu retragerea aprobării membrilor Consiliului de administrație și a conducerii executive a Societății Carpatica Asig — S.A.

În vederea asigurării administrării, conducerii și continuității activității asiguratorului, în scopul apărării drepturilor asiguraților și al promovării stabilității activității de asigurare în România, Consiliul Autorității de Supraveghere Financiară a hotărât în data de 3 martie 2016 modificarea mandatului conferit administratorului temporar — Fondul de garantare a asiguraților în calitate de administrator temporar al Societății Carpatica Asig — S.A., respectiv înlocuirea temporară a organului de conducere al asiguratorului, drept pentru care Autoritatea de Supraveghere Financiară emite următoarea decizie:

Art. 1. — În conformitate cu dispozițiile art. 30 alin. (2) coroborate cu art. 33 din Legea nr. 246/2015, administratorul temporar — Fondul de garantare a asiguraților, cu sediul în București, str. Popa Petre nr. 24, sectorul 2, prin reprezentant legal, desemnat prin Decizia Autorității de Supraveghere Financiară nr. 327 din 8 februarie 2016, va înlocui organul de conducere al Societății Carpatica Asig — S.A., cu sediul social în Sibiu, str. Nicolaus Olahus nr. 5, turnul A, etajele 3—7, Centrul de Afaceri Sibiu, județul Sibiu, înregistrată la oficiul registrului comerțului cu nr. J32/1053/29.11.1996, cod unic de înregistrare 8990884, înscrisă în Registrul asiguratorilor cu numărul RA-013 din data de 10 aprilie 2003.

Art. 2. — (1) Pe toată perioada exercitării mandatului, administratorul temporar va exercita competențele organului de

conducere al asiguratorului, respectiv consiliul de administrație și conducerea executivă, în conformitate cu actele constitutive ale societății și cu legislația națională aplicabilă.

(2) Competențele administratorului temporar în legătură cu asiguratorul se exercită în conformitate cu prevederile Legii nr. 237/2015 privind autorizarea și supravegherea activității de asigurare și reasigurare și ale Legii societăților nr. 31/1990, republicată, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 3. — (1) Administratorul temporar va avea următoarele atribuții:

a) realizarea procesului de inventariere a patrimoniului societății la data de 31 decembrie 2015;

b) întocmirea situațiilor financiare anuale și auditarea acestora;

¹ Decizie nesupusă publicării.

² Decizie nesupusă publicării.

c) continuarea demersurilor privind implementarea măsurilor de atragere a unui investitor, astfel încât:

— să fie restabilit nivelul fondurilor proprii de bază eligibile care acoperă cerința minimă de capital (MCR) calculat la data de 1 ianuarie 2016 sau modificat profilul de risc, astfel încât, în termen de 3 luni de la data comunicării către societate a Deciziei Autorității de Supraveghere Financiară nr. 198/2016, să fie respectată cerința minimă de capital (MCR);

— să fie restabilit nivelul fondurilor proprii eligibile care acoperă cerința de capital de solvabilitate (SCR) calculat la data de 1 ianuarie 2016 sau modificat profilul de risc, astfel încât, în termen de 6 luni de la data comunicării către societate a Deciziei Autorității de Supraveghere Financiară nr. 198/2016, cerința de capital de solvabilitate (SCR) să fie din nou respectată;

d) verificarea evidenței contractelor de asigurare în vigoare și a dosarelor de daună, precum și a evidențelor tehnico-operative și contabile aferente contractelor de asigurări și dosarelor de daună, în special asupra aspectelor care prezintă impact asupra creditorilor de asigurări, precum și verificarea contractelor de reasigurare;

e) convocarea adunării generale a acționarilor societății și stabilirea ordinii de zi a acestei adunări, numai cu aprobarea prealabilă a Autorității de Supraveghere Financiară, după caz;

f) asigurarea desfășurării activității de audit până la data predării raportului, în conformitate cu prevederile art. 55 și art. 57—62 din Legea nr. 246/2015.

(2) Atribuțiile administratorului temporar menționate la alin. (1) se completează cu cele prevăzute la art. 33 din Norma Autorității de Supraveghere Financiară nr. 4/2016 privind administrarea fondului de rezoluție pentru asigurători.

(3) În conformitate cu dispozițiile art. 30 alin. (3) din Legea nr. 246/2015 și ale art. 27 din Norma Autorității de Supraveghere Financiară nr. 4/2016, administratorul temporar are următoarele competențe:

a) evaluarea poziției financiare a asigurătorului;

b) conducerea activității asigurătorului în vederea menținerii sau restabilirii situației financiare a asigurătorului, inclusiv cu privire la condițiile de efectuare a plăților din/în conturile asigurătorului;

c) adoptarea de măsuri în vederea restabilirii conducerii sănătoase și prudente a activității asigurătorului;

d) examinarea activității asigurătorului și întocmirea unui raport cu privire la situația financiară a acestuia, identificând măsuri pentru soluționarea problemelor constatate;

e) elaborarea unui program de acțiuni și a unui calendar de implementare a acestuia.

Art. 4. — La data intrării în vigoare a prezentei decizii, prevederile art. 1 alin. (3), art. 2 și 3 din Decizia nr. 327 din 8 februarie 2016 privind desemnarea Fondului de garantare a asiguraților în calitate de administrator temporar al Societății Carpatica Asig — S.A.³ se abrogă.

Art. 5. — Prezenta decizie intră în vigoare la data comunicării și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele Autorității de Supraveghere Financiară,
Mișu Negrițoiu

București, 7 martie 2016.
Nr. 603.

³ Decizie nesupusă publicării.

EDITOR: GUVERNUL ROMÂNIEI



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

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

Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1,
bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 021.401.00.70, fax 021.401.00.71 și 021.401.00.72

Tiparul: „Monitorul Oficial” R.A.

