



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 186 (XXX) — Nr. 304

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Miercuri, 4 aprilie 2018

SUMAR

<u>Nr.</u>		<u>Pagina</u>
ACTE ALE SENATULUI		
45.	— Hotărâre referitoare la propunerea de Directivă a Parlamentului European și a Consiliului privind calitatea apei destinate consumului uman (reformare) — COM (2017) 753 final	2–3
47.	— Hotărâre referitoare la Comunicarea comună către Parlamentul European și Consiliu — Elemente ale strategiei UE privind Irakul — JOIN (2018) 1 final	3
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE		
414/839.	— Ordin al ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate pentru modificarea și completarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora	4–13
ACTE ALE CONSILIULUI SUPERIOR AL MAGISTRATURII		
295.	— Hotărâre pentru completarea Regulamentului privind organizarea și desfășurarea concursului de promovare în funcții de conducere a grefierilor, aprobat prin Hotărârea Plenului Consiliului Superior al Magistraturii nr. 182/2007	14
317.	— Hotărâre pentru modificarea Regulamentului privind evaluarea activității profesionale a judecătorilor și procurorilor, aprobat prin Hotărârea Plenului Consiliului Superior al Magistraturii nr. 676/2007	14
ACTE ALE BĂNCII NAȚIONALE A ROMÂNIEI		
9.	— Circulară privind lansarea în circuitul numismatic a unui set de trei monede (din aur, argint și tombac cuprat) și a unei monede din alamă, pentru colecționare, dedicate împlinirii a 100 de ani de la unirea Basarabiei cu România	15

ACTE ALE SENATULUI**PARLAMENTUL ROMÂNIEI****SENATUL****HOTĂRÂRE****referitoare la propunerea de Directivă a Parlamentului European și a Consiliului privind calitatea apei destinate consumului uman (reformare) — COM (2017) 753 final**

În temeiul dispozițiilor art. 67 și art. 148 alin. (2) și (3) din Constituția României, republicată, precum și ale Protocolului nr. 2 anexat Tratatului de la Lisabona de modificare a Tratatului privind Uniunea Europeană și a Tratatului de instituire a Comunității Europene, semnat la Lisabona la 13 decembrie 2007, ratificat prin Legea nr. 13/2008, în baza Raportului Comisiei pentru afaceri europene nr. LXII/144 din 27.03.2018,

Senatul adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Senatul României:

(1) Constată că prezenta propunere de directivă respectă principiile subsidiarității și proporționalității, întrucât obiectivele sale nu pot fi realizate la nivel național, iar măsurile propuse și forma de directivă sunt adecvate. Evaluarea impactului care însoțește prezentul document arată că măsurile cele mai adecvate și mai eficiente din punctul de vedere al costurilor care ar putea fi luate la nivelul UE cu ocazia revizuirii se regăsesc în textul directivei. În același timp, textul propunerii necesită încă numeroase clarificări, drept care transmite următoarele observații.

(2) Consideră că:

1. Chiar dacă din punctul de vedere al protejării stării de sănătate a populației nu putem contesta alegerile Comisiei Europene, totuși subliniem că efortul financiar pe care îl implică monitorizarea tuturor parametrilor propuși, precum și măsurile care trebuie luate pentru conformarea la valori atât de stricte nu se justifică în raport cu beneficiul, cu atât mai mult cu cât valorile recomandate de OMS răspund obiectivului de protecție a sănătății tuturor categoriilor populaționale și se bazează pe studii demne de încredere.

2. Motivația Comisiei, conform căreia, întrucât valorile actuale sunt în vigoare de decenii, se presupune că nu vor exista costuri suplimentare, întrucât se aplică deja tehnicile de tratare necesare pentru conformarea la aceste limite, nu este sustenabilă.

3. Introducerea noilor parametri, precum și creșterea frecvenței de monitorizare presupun investiții importante în tehnică de laborator și personal calificat pentru care sunt necesare cel puțin un interval rezonabil de timp, dar și fonduri importante.

4. Introducerea de noi parametri va induce costuri semnificative și pentru operatorii de apă, metodele de analiză fiind costisitoare, iar numărul laboratoarelor care pot realiza aceste determinări este limitat.

5. Sunt necesare precizări pentru unii parametri, ca de exemplu:

a) pentru turbiditate, trebuie să se clarifice introducerea acesteia în grupul parametrilor microbiologici și frecvența de monitorizare zilnică sau online (frecvența va crește de la săptămânal la zilnic);

b) pentru crom sunt necesare precizări care să clarifice scăderea valorii maxime admise;

c) pentru unele familii de substanțe cum ar fi PFAS (fiecare substanță perfluoroalchilată și polifluoroalchilată) este necesară denumirea substanțelor individuale pentru fiecare familie; totalul va reprezenta suma acestor substanțe individuale.

6. Expunerea prin apa potabilă este diferită de cea privind aditivii alimentari, astfel că o valoare de 0,5 este suficient de sigură. De asemenea, riscul de supraexpunere este exprimat

de EFSA în 0,7 mg/kg corp, or concentrația în apă este de 0,7 mg/l. Pentru a ajunge la o încărcare de 0,7 mg/kg corp, un sugar ar trebui să bea în fiecare zi o cantitate de apă egală cu greutatea lui, respectiv 3 l/zi, ceea ce nu este posibil.

7. Parametrii trebuie analizați în acele zone de aprovizionare cu apă potabilă (ZAP) unde există industrie de profil și riscul apariției acestora în apa potabilă.

8. Ținând cont și de punctul de vedere al OMS, trebuie să propunem eliminarea parametrilor: benzen, cianură, 1,2-diclorețan, mercur și hidrocarburi aromatice policiclice (HAP), din cauza faptului că acești parametri apar de regulă în urma unor incidente de poluare.

9. Efortul financiar și de resurse umane pe care îl presupune implementarea monitorizării perturbatorilor endocrini nu se justifică raportat la riscul asupra sănătății și aceștia ar trebui analizați exclusiv din ZAP, în care sursa este de suprafață.

10. În ceea ce privește perturbatorii endocrini (beta-estradiol, bisfenol A, nonifenoli), în prezent nu există dovezi că ar exista riscuri pentru sănătate asociate apei potabile, care este o sursă minoră de expunere, iar astfel de riscuri sunt improbabile.

11. Aceste substanțe pot reprezenta o problemă pentru apele de suprafață, fiind prezente în râuri care sunt afectate de efluenți proveniți din tratarea apelor uzate municipale și industriale, astfel încât suntem de părere că analiza acestora ar putea fi impusă numai în apele care provin din surse de suprafață.

12. Există ZAP mici care ar trebui să realizeze investiții pentru conformare în condițiile în care valorile înregistrate nu impun niciun risc pe sănătate.

13. Parametrul *Legionella pneumophila* ar trebui analizat doar în clădirile publice prioritare, de exemplu spitale, instituții de sănătate publică, clădiri cu capacități de cazare, unități penitenciare și campinguri care sunt dotate cu sistemele cu dușuri sau alte sisteme care produc aerosoli și care găzduiesc populații vulnerabile.

14. Nota prin care se preciza că este necesară analiza doar a pesticidelor care pot fi prezente într-o anumită sursă de apă supusă potabilizării ar trebui păstrată, deoarece multe dintre pesticidele prevăzute ca parametri de analizat pot să nu se regăsească în sursa de apă supusă potabilizării, ca urmare a istoricului agricol al terenului pe care este situată captarea.

15. În urma introducerii definiției privind operatorul de apă și clasificării acestuia în foarte mare, mare și mic, nu mai este clar dacă monitorizarea și raportarea se vor efectua cu luarea în considerare a zonei de aprovizionare cu apă (așa ca până în prezent) sau a operatorului de apă (acesta poate distribui apa din mai multe surse, în diverse zone de aprovizionare).

16. Directiva ar trebui să precizeze în mod explicit valori-prag sau să clarifice dacă nu există pentru a asigura încrederea populației asupra informațiilor.

17. Frecvența minimă de prelevare pentru operatorii care furnizează peste 100 mc este foarte mare și imposibil de realizat.

18. Referitor la evaluarea pericolelor corpurilor de apă utilizate pentru captarea apei destinate consumului uman sunt necesare o clarificare și o corelare a termenilor utilizați în această propunere de directivă cu cei folosiți în terminologia Directivei-cadru privind apa și a celorlalte directive din domeniul apei menționate la art. 8 (exemple: identificarea pericolelor, măsuri de atenuare, evaluarea pericolelor).

19. Pentru evaluarea microplasticelor directiva ar trebui să prevadă adoptarea unor metode analitice care să ghideze statele membre.

20. În ceea ce privește evaluarea riscului de distribuție internă nu se menționează cum se va face accesul pe proprietățile private pentru realizarea analizei de risc. Abrogarea vechiului articol 10 referitor la asigurarea calității tratamentelor, echipamentelor și materialelor este prematură și nu va conduce la eliminarea în sine a barierelor comerciale denunțată în considerentul 12. În plus, materialele care intră în contact cu apa potabilă reprezintă o problemă în întreaga rețea de la sursă până la robinet și nu doar în sistemele interne.

21. Perioada de 6 ani este prea mare în ceea ce privește posibilitatea revizuirii programelor de monitorizare.

Art. 2. — Prezenta hotărâre se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, iar opinia cuprinsă în această hotărâre se transmite instituțiilor europene.

Această hotărâre a fost adoptată de Senat în ședința din 28 martie 2018, cu respectarea prevederilor art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.

p. PREȘEDINTELE SENATULUI,
ADRIAN ȚUȚUIANU

București, 28 martie 2018.
Nr. 45.

PARLAMENTUL ROMÂNIEI
SENATUL

HOTĂRÂRE
referitoare la Comunicarea comună către Parlamentul European și Consiliu —
Elemente ale strategiei UE privind Irakul — JOIN (2018) 1 final

În temeiul dispozițiilor art. 67 și art. 148 alin. (2) și (3) din Constituția României, republicată, precum și ale Protocolului nr. 1 privind rolul parlamentelor naționale în Uniunea Europeană, anexat Tratatului de la Lisabona de modificare a Tratatului privind Uniunea Europeană și a Tratatului de instituire a Comunității Europene, semnat la Lisabona la 13 decembrie 2007, ratificat prin Legea nr. 13/2008,

în baza Raportului Comisiei pentru afaceri europene nr. LXII/141 din 22.03.2018,

Senatul adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — **Senatul României:**

(1) Salută și susține strategia Uniunii Europene privind Irakul propusă în prezenta comunicare comună, apreciind că un efort conjugat și consolidat din partea Uniunii Europene va contribui la realizarea unui climat de stabilitate și securitate, precum și la structurarea unui front împotriva amenințărilor și riscurilor, în special a terorismului internațional.

(2) Susține principiile unității, suveranității și integrității teritoriale ale Republicii Irak, în cadrul frontierelor sale recunoscute la nivel internațional.

(3) Consideră necesară promovarea și fructificarea la maximum a sinergiilor dintre acțiunile actorilor internaționali implicați în regiune, având în vedere că o coordonare eficientă între aceștia va contribui la evitarea suprapunerilor, inclusiv pe plan financiar.

(4) Apreciază că, în perspectiva alegerilor parlamentare, programate a se desfășura în mai 2018, abordarea UE în Irak ar trebui să fie cât mai incluzivă și să vizeze posibilitatea construirii unei platforme de cooperare parlamentară, cu scopul continuării proceselor de reformă care să asigure realizarea unei tranziții politice complete către un stat unificat, pașnic, stabil politic și prosper.

(5) Recomandă elaborarea unui plan de acțiune propriu strategiei, precum și a unui mecanism de evaluare cât mai detaliate și cuprinzătoare, pe care le consideră necesare atât pentru implementarea propriu-zisă a strategiei, precum și pentru monitorizarea situației din Irak, după alegerile parlamentare.

Art. 2. — Prezenta hotărâre se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, iar opinia cuprinsă în această hotărâre se transmite instituțiilor europene.

Această hotărâre a fost adoptată de Senat în ședința din 28 martie 2018, cu respectarea prevederilor art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.

p. PREȘEDINTELE SENATULUI,
ADRIAN ȚUȚUIANU

București, 28 martie 2018.
Nr. 47.

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
Nr. 414 din 2 aprilie 2018

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI
DE SĂNĂTATE
Nr. 839 din 29 martie 2018

ORDIN

pentru modificarea și completarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora

Văzând Referatul de aprobare nr. S.P. 3.031 din 30.03.2018 al Ministerului Sănătății și nr. D.G. 1.166 din 29.03.2018 al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

având în vedere:

— art. 58 alin. (4) și (5) și art. 221 alin. (1) lit. k) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— 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, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul dispozițiilor art. 291 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare, și ale 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. — Anexa nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 951 și 951 bis din 29 decembrie 2014, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, poziția 37 se modifică și va avea următorul cuprins:

37	W54453002	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXIPLUS 500 mg/125 mg	COMPR. FILM.	500 mg/125 mg	ANTIBIOTICE — S.A.	ROMANIA	CUTIE X 2 BLIST. PA-AL-PVC/AL X 7 COMPR. FILM.	P-RF	14	0,437142	0,590714	0,000000
----	-----------	---------	--	----------------------------	--------------	---------------	--------------------	---------	---	------	----	----------	----------	----------

2. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, după poziția 491 se introduc trei noi poziții, pozițiile 492—494, cu următorul cuprins:

492	W63257001	J05AR03	COMBINAȚII (EMTRICITABINUM + TENOFIVIRUM)	EMTRICITABINA/ TENOFIVIR DISOPROXIL MYLAN 200 mg/245 mg	COMPR. FILM.	200 mg/245 mg	MYLAN S.A.S.	FRANTA	CUTIE CU BLIST. X 30 COMPR. FILM.	PR	30	27,047333	30,753333	0,000000
493	W62931007	J05AR03	COMBINAȚII (EMTRICITABINUM + TENOFIVIRUM)	EMTRICITABINA/ TENOFIVIR DISOPROXIL TEVA 200 mg/245 mg	COMPR. FILM.	200 mg/245 mg	TEVA PHARMACEUTICALS — S.R.L.	ROMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN PEID CU CAPACITATEA DE 100 ML, PREVĂZUT CU CAPAC DIN PP CU SISTEM DE ÎNCHIDERE SECURIZAT PENTRU COPII ȘI RECIPIENT CARE CONȚINE 3 G DESICANT X 30 COMPR. FILM.	PR	30	27,047333	30,753333	0,000000
494	W62928001	J05AR03	COMBINAȚII (EMTRICITABINUM + TENOFIVIRUM)	DUNOTRISIN 200 mg/245 mg	COMPR. FILM.	200 mg/245 mg	ALVOGEN IPCO — S.A.R. L.	LUXEMBURG	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	27,047333	30,753333	0,000000

3. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera B) „Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză”, după poziția 103 se introduc șasezeci și trei de noi poziții, pozițiile 104—166, cu următorul cuprins:

104	W5354004	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN SR 1000 mg/62,5 mg	COMPR. ELIB. PREL.	1000 mg/62,5 mg	BEECHAM GROUP PLC	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. AL/PVC-AL-PP X 28 COMPR. ELIB. PREL.	P-RF	28	1,256071	1,642857	0,000000
105	W00400003	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLAV 2 x 1000 mg	COMPR. FILM.	1000 mg	LEK PHARMACEUTICALS D.D.	SLOVENIA	CUTIE X 2 BLIST. AL/AL X 7 COMPR. FILM.	P-RF	14	0,712142	0,962142	0,000000
106	W57628002	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	ENHANCIN 500 mg/125 mg	COMPR. FILM.	500 mg/125 mg	RANBAXY UK LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE X 4 FOLII AL-PEJD X 7 COMPR. FILM.	P-RF	28	0,437142	0,591071	0,000000

107	W54453002	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXIPLUS 500 mg/125 mg	COMPR. FILM.	500 mg/125 mg	ANTIBIOTICE — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE X 2 BLIST. PA-AL-PVC/AL X 7 COMPR. FILM.	P-RF	14	0,437142	0,590714	0,000000
108	W54971008	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXICILINA/ ACID CLAVULANIC AUROBINDO 500 mg/125 mg	COMPR. FILM.	500 mg/125 mg	AUROBINDO PHARMA LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 14 COMPR. FILM.	P-RF	14	0,437142	0,590714	0,000000
109	W55163002	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN 500 mg/125 mg	COMPR. FILM.	500 mg/125 mg	BEECHAM GROUP PLC	MAREA BRITANIE	CUTIE X 2 BLISTERE PVC-PVDC/AL X 7 COMPRIMATE FILMATE, FIECARE BLISTER FIIND INTRODUS ÎNTR-O PUNGĂ PROTECTOARE DIN AL LAMINAT, CONȚINÂND UN DESICANT	P-RF	14	0,524570	0,708857	0,200428
110	W00401004	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLV 2 x 625 mg	COMPR. FILM.	625 mg	LEK PHARMACEUTICALS D.D.	SLOVENIA	CUTIE X 1 BLIST. AL/AL X 14 COMPR. FILM.	P-RF	14	0,437142	0,590714	0,000000
111	W54972008	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXICILINA/ ACID CLAVULANIC AUROBINDO 875 mg/125 mg	COMPR. FILM.	875 mg/125 mg	AUROBINDO PHARMA LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 14 COMPR. FILM.	P-RF	14	0,712142	0,962142	0,000000
112	W55164001	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN 875 mg/125 mg	COMPR. FILM.	875 mg/125 mg	BEECHAM GROUP PLC	MAREA BRITANIE	CUTIE X 2 BLISTERE PVC-PVDC/AL X 7 COMPRIMATE FILMATE, FIECARE BLISTER FIIND INTRODUS ÎNTR-O PUNGĂ PROTECTOARE DIN AL LAMINAT, CONȚINÂND UN DESICANT	P-RF	14	0,854570	1,154570	0,324715
113	W55401002	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXIPLUS 875 mg/125 mg	COMPR. FILM.	875 mg/125 mg	ANTIBIOTICE — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 2 BLIST. PA-AL-PVC/AL X 7 COMPR. FILM.	P-RF	14	0,712142	0,962142	0,000000
114	W62047002	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLV QUICKTAB 1000 mg	COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	1000 mg	SANDOZ — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 7 BLIST. AL/AL X 2 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ORODISPERSABILE	P-RF	14	0,854570	1,154570	0,703287
115	W62046002	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLV QUICKTAB 625 mg	COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	625 mg	SANDOZ — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 7 BLIST. AL/AL X 2 COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ORODISPERSABILE	P-RF	14	0,524570	0,708857	0,516143

116	W59739002	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXIPLUS 1000 mg/200 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1000 mg/200 mg	ANTIBIOTICE — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CARE CONȚINE PULB. PT. SOL. INJ. / PERF.	PRF	50	7,344200	8,768200	0,000000
117	W00399001	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLAV 156,25 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	156,25 mg/5 ml	LEK PHARMACEUTICALS D.D.	SLOVENIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ CU 25 MG PULB. PT. 100 ML SUSP. ORALĂ	P-RF	1	8,010000	10,820000	0,000000
118	W59180001	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOXICILINA/ ACID CLAVULANIC AUROBINDO 400 mg/57 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	400 mg/57 mg/5 ml	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED	MALTA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID CARE CONȚINE PULB. PT. SUSP. ORALĂ PT. OBȚINEREA A 35 ML SUSP. RECONSTITUITĂ + 1 SERINGĂ DE POLISTIREN CU GRADAȚII LA INTERVALE DE 0,5 ML	PRF	1	4,960000	6,700000	0,000000
119	W55355002	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN BIS 400 mg/57 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	400 mg/57 mg/5 ml	SMITHKLINE BEECHAM — LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. 70 ML SUSP. ORALĂ + MĂSURĂ DOZATOARE	P-RF	1	11,904000	16,092000	4,418000
120	W55355001	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN BIS 400 mg/57 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	400 mg/57 mg/5 ml	SMITHKLINE BEECHAM — LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. 35 ML SUSP. ORALĂ + 1 SERINGĂ PT. ADM. ORALĂ	P-RF	1	5,952000	8,040000	2,280000
121	W55355006	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN BIS 400 mg/57 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	400 mg/57 mg/5 ml	SMITHKLINE BEECHAM — LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. 70 ML SUSP. ORALĂ + LINGURITĂ DOZATOARE	PRF	1	11,904000	16,092000	4,418000
122	W55355004	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN BIS 400 mg/57 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	400 mg/57 mg/5 ml	SMITHKLINE BEECHAM — LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. 35 ML SUSP. ORALĂ + MASURĂ DOZATOARE	P-RF	1	5,952000	8,040000	2,280000
123	W55355005	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN BIS 400 mg/57 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	400 mg/57 mg/5 ml	SMITHKLINE BEECHAM — LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. 35 ML SUSP. ORALĂ + LINGURITĂ DOZATOARE	PRF	1	5,952000	8,040000	2,220000
124	W08783002	J01CR02	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLAV 2x	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	400 mg + 57 mg/5 ml	LEK PHARMACEUTICALS D.D.	SLOVENIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ CU PULB. PT. 70 ML SUSP. ORALĂ + SERINGĂ DOZATOARE	P-RF	1	9,920000	13,410000	0,000000

125	W08783001	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLAV 2x	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	400 mg + 57 mg/5 ml	LEK PHARMACEUTICALS D.D.	SLOVENIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ CU PULB. PT. 35 ML SUSP. ORALĂ + SERINGĂ DOZATOARE	P-RF	1	4,960000	6,700000	0,000000
126	W00402001	J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AMOKSIKLAV 312,5 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALĂ	312,5 mg/5 ml	LEK PHARMACEUTICALS D.D.	SLOVENIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ CU 25 G PULB. PT. 100 ML SUSP. ORALĂ + LINGURIȚĂ DOZATOARE	P-RF	1	14,060000	19,000000	0,000000
127	W54471009	J01DH51	IMPENEMUM + CILASTATINUM	CILOPEN 500 mg/500 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	500 mg/500 mg	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE X 10 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU CAPACIT. DE 30 ML PULB. PT. SOL. PERF.	S/P-RF	10	22,297200	27,220800	6,801200
128	W54471008	J01DH51	IMPENEMUM + CILASTATINUM	CILOPEN 500 mg/500 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	500 mg/500 mg	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE X 5 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU CAPACIT. DE 30 ML PULB. PT. SOL. PERF.	S/P-RF	5	22,297200	27,220800	6,803200
129	W54471006	J01DH51	IMPENEMUM + CILASTATINUM	CILOPEN 500 mg/500 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	500 mg/500 mg	TERAPIA - S.A.	ROMÂNIA	CUTIE X 10 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU CAPACIT. DE 100 ML PULB. PT. SOL. PERF.	S/P-RF	10	22,297200	27,220800	9,677200
130	W61198003	J01DH51	IMPENEMUM + CILASTATINUM	IMPENEM/ CILASTATIN ATB 500 mg/500 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	500 mg/500 mg	ANTIBIOTICE — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ TIP III, CU CAPACITATEA DE 20 ML, CONȚINÂND PULB. PT. SOL. PERF.	PR	10	18,582000	22,685000	0,000000
131	W54471002	J01DH51	IMPENEMUM + CILASTATINUM	CILOPEN 500 mg/500 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	500 mg/500 mg	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE X 5 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU CAPACIT. DE 22 ML PULB. PT. SOL. PERF.	S/P-RF	5	18,922000	23,924000	0,000000
132	W63687002	J01DH51	IMPENEMUM + CILASTATINUM	IMPENEM/ CILASTATIN AUROBINDO 500 mg/500 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	500 mg/500 mg	AUROBINDO PHARMA ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ, CU CAPACITATE DE 30 ML CU PULB. PT. SOL. PERF.	PR	10	18,581000	22,684000	0,000000
133	W54532001	J01DH51	IMPENEMUM + CILASTATINUM	IMPENEM/ CILASTATINA KABI 500 mg/500 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	500 mg/500 mg	FRESENIUS KABI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 10 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU PULB. PT. SOL. PERF.	PR	10	18,581000	22,684000	0,000000

134	W54471005	J01DH51	IMPENEMUM + CILASTATINUM	CILOPEN 500 mg/500 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	500 mg/500 mg	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE X 5 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ CU CAPACIT. DE 100 ML PULB. PT. SOL. PERF.	P-RF	5	22,297200	27,220800	9,829200
135	W52786004	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA ACTAVIS 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	ACTAVIS GROUP PTC EHF.	ISLANDA	CUTIE X 1 BLIST. AL/PVC X 7 COMPR. FILM.	P-RF	7	1,151428	1,55714	0,000000
136	W55699003	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	TAVANIC 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	TERAPIA S.A.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 BLIST. PVC/AL. X 7 COMPR. FILM.	P-RF	7	1,368000	1,849200	2,002228
137	W56992002	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOTOR 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	TORRENT PHARMA S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 7 COMPR. FILM.	P-RF	7	1,151428	1,55714	0,000000
138	W61631003	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVALOX 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 7 COMPR. FILM.	PRF	7	1,368000	1,849200	0,655085
139	W60574001	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA ARENA 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	ARENA GROUP S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC/PE/PVDC/AL X 5 COMPR. FILM.	PRF	5	1,156000	1,562000	0,000000
140	W60574002	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA ARENA 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	ARENA GROUP S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC/PE/PVDC/AL X 10 COMPR. FILM.	PRF	10	1,140000	1,541000	0,000000
141	W56939002	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	FLERADAY 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC/PVDC — AL X 7 COMPR. FILM.	PRF	7	2,853600	3,856800	0,570342
142	W52787004	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA ACTAVIS 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	ACTAVIS GROUP PTC EHF.	ISLANDA	CUTIE X 1 BLIST. AL/PVC X 7 COMPR. FILM.	P-RF	7	2,427142	3,280000	0,000000

143	W5570002	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	TAVANIC 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	TERAPIA S.A.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 BLIST. PVC/AL X 7 COMPR. FILM.	P-RF	7	2,853600	3,856800	2,734628
144	W56993002	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOTOR 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	TORRENT PHARMA S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC/AL X 7 COMPR. FILM.	P-RF	7	2,388571	3,228571	3,856800
145	W61706003	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVALOX 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 7 COMPR. FILM.	PRF	7	2,853600	3,856800	0,417485
146	W60575002	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA ARENA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	ARENA GROUP S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC/PE/PVDC/AL X 10 COMPR. FILM.	PRF	10	2,853600	3,856800	0,318200
147	W60575001	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA ARENA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	ARENA GROUP S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 BLIST. PVC/PE/PVDC/AL X 5 COMPR. FILM.	PRF	5	2,853600	3,856800	0,565200
148	W59048001	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA MACLEODS 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	MACLEODS PHARMA UK LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 5 COMPR. FILM.	PRF	5	2,853600	3,856800	0,571200
149	W59048002	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA MACLEODS 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	MACLEODS PHARMA UK LIMITED	MAREA BRITANIE	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 10 COMPR. FILM.	PRF	10	2,378000	3,214000	0,000000
150	W61707001	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVALOX 5 mg/ml	SOL. PERF.	5 mg/ml	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ CU DOP DIN CAUCIUC BROMOBUTILIC ȘI CAPAC DIN ALA 100 ML SOL. PERF.	PR	1	41,790000	54,660000	0,000000
151	W55815004	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA ACTAVIS 5 mg/ml	SOL. PERF.	5 mg/ml	ACTAVIS GROUP PTC EHF.	ISLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ X 100 ML SOL. PERF.	S	1	41,790000	54,660000	0,000000

152	W63747004	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACINA AUROBINDO 5 mg/ml	SOL. PERF.	5 mg/ml		AUROBINDO PHARMA ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ X 100 ML SOL. PERF.	PR	1	41,040000	53,680000	0,000000
153	W55702001	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	TAVANIC I.V. 500 mg	SOL. PERF.	5 mg/ml		TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLĂ INCOLORĂ X 100 ML SOL. PERF.	P-RF/S	1	49,248000	64,416000	15,454000
154	W54108003	J01MA12	LEVOFLOXACINUM	LEVOFLOXACIN KABI 5 mg/ml	SOL. PERF.	5 mg/ml		FRESENIUS KABI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLAC. PEJD KABIPAC X 100 ML CONȚINÂND 100 ML SOL. PERF. (500 MG LEVOFLOXACINĂ)	S	1	41,790000	54,660000	0,000000
155	W52799001	J01XX08	LINEZOLIDUM	ZYVOXID 600 mg	COMPR. FILM.	600 mg		PFIZER EUROPE MA EEIG	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLAC. X 10 COMPR. FILM.	P-RF	10	128,400000	144,534000	36,951000
156	W62497001	J01XX08	LINEZOLIDUM	LINEZOLID KRKA 600 mg	COMPR. FILM.	600 mg		KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 10 COMPR. FILM.	PRF	10	107,000000	120,445000	0,000000
157	W52800001	J01XX08	LINEZOLIDUM	ZYVOXID 100 mg/5 ml	GRAN. PT. SUSP. ORALĂ	100 mg/5 ml		PFIZER EUROPE MA EEIG	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLACON X 66 G GRAN. PTR. 150 ML SUSP. + 1 LINGURIȚĂ DOZATOARE DUBLĂ X 2,5 ML/5 ML	P-RF	1	911,260000	1.031,420000	0,000000
158	W63515001	J01XX08	LINEZOLIDUM	LINEZOLID KRKA 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg/ml		KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE CU 1 PUNGĂ CU CAPACITATEA DE 300 ML DIN POLIOLEFINĂ MULTISTRAT	PRF	1	116,430000	142,140000	0,000000
159	W61756002	J01XX08	LINEZOLIDUM	LINEZOLID INFOMED 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg/ml		INFOMED FLUIDS S.R.L.	ROMÂNIA	10 PUNGI DIN POLIOLEFINĂ MULTISTRATIFICATĂ, FĂRĂ LATEX, PREVĂZUTĂ CU UN TUB CONECTOR CU DESCHIDERE PRIN RĂSUCIRE, SIGILATĂ ÎNTR-O FOLIE LAMINATĂ PROTECTOARE CONȚINÂND 300 ML SOL. PERF.	PR	10	108,800000	122,407000	0,000000
160	W61561001	J01XX08	LINEZOLIDUM	LINEZOLID KABI 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg/ml		FRESENIUS KABI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 PUNGI DIN POLIOLEFINE (FREEFLEX) A 300 ML SOL. PERF.	PR	10	108,858000	122,470000	0,000000

161	W60604001	J01XX08	LINEZOLIDUM	PNEUMOLID 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg/ml	ALVOGEN IPCO S.AR. L LUXEMBURG	CUTIE CU O PUNGĂ DIN PP TRANSPARENTĂ PÂNĂ LA GÂLBUIE CU 1 SAU 2 PERFUZOARE ȘI ÎNVELIȘ SUPPLEMENTAR DIN FOLIE LAMINATĂ TRANSPARENTĂ CONTINÂND 300 ML SOL. PERF.	PR	1	112,48000	137,32000	0,000000
162	W57578002	J01XX08	LINEZOLIDUM	LINEZOLID TEVA 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg/ml	TEVA PHARMACEUTICALS — S.R.L.	ROMÂNIA	PRF	10	105,263000	118,552000	0,000000
163	W52801001	J01XX08	LINEZOLIDUM	ZYVOXID 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg/ml	PFIZER EUROPE MA EEIG	MAREA BRITANIE	S	10	126,315600	142,262400	42,337600
164	W63515002	J01XX08	LINEZOLIDUM	LINEZOLID KRKA 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg/ml	KRKA, D.D., NOVO MESTO	SLOVENIA	PRF	10	108,858000	122,470000	0,000000
165	W60734001	J01XX08	LINEZOLIDUM	LINEZOLID SANDOZ 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg/ml	SANDOZ S.R.L.	ROMÂNIA	PR	1	116,450000	142,160000	0,000000
166	W56079001	J04AD03	ETIONAMIDUM	ETIONAMIDA ATB 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	ANTIBIOTICE — S.A.	ROMÂNIA	P-RF	100	0,920200	1,163500	0,000000

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 318 și 390 se abrogă.

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 371 și 391 se modifică și vor avea următorul cuprins:

371	W62045001	L01XX32	BORTEZOMIBUM **1	BORTEGA 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	3,5 mg	HEATON K.S.	REPUBLICA CEHĂ	PR	1	636,000000	739,020000	2,103,900000
391	W53654002	L02BA01	TAMOXIFENUM	TAMOXIFEN SANDOZ 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	HEXAL AG	GERMANIA	P-RF/S	100	0,397800	0,520300	0,000000

6. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 497 se introduc șapte noi poziții, pozițiile 498—504, cu următorul cuprins:

498	W59709001	L01AD02	LOMUSTINUM 4)	CECENU	CAPS.	40 mg	CN UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE X 1 FLACON X 20 CAPSULE	PR	20	112,373000	124,394000	0,000000
499	W62507001	L01XC19	BLINATUMOMABUM **1	BLINCYTO 38,5 micrograme	PULB. PT. CONC. ȘI SOL. PT. SOL. PERF.	38,5 micrograme	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	AMBALAJ CU 1 FLAC. CU PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. X 38,5 MICROGRAME + 1 FLAC. CU SOLUȚIE STABILIZATĂ X 10 ML	PR	1	12.521,250000	13.686,330000	0,000000
500	W62902001	L01XC24	DARATUMUMABUM **1	DARZALEX 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	1 FLACON DIN STICLĂ X 5 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	2.114,400000	2.342,850000	0,000000
501	W62902002	L01XC24	DARATUMUMABUM **1	DARZALEX 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	BELGIA	1 FLACON DIN STICLĂ X 20 ML CONC. PT. SOL. PERF.	PR	1	8.126,420000	8.895,960000	0,000000
502	W62215001	L01XX42	PANOBINOSTATUM **1 Ω	FARYDAK 10 mg	CAPS.	10 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	BLIST. PVC/PCTFE/AL X 6 CAPS.	PR	6	3.142,553333	3.431,746666	0,000000
503	W62216001	L01XX42	PANOBINOSTATUM **1 Ω	FARYDAK 15 mg	CAPS.	15 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	BLIST. PVC/PCTFE/AL X 6 CAPS.	PR	6	3.142,553333	3.431,746666	0,000000
504	W62217001	L01XX42	PANOBINOSTATUM **1 Ω	FARYDAK 20 mg	CAPS.	20 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD.	MAREA BRITANIE	BLIST. PVC/PCTFE/AL X 6 CAPS.	PR	6	3.142,553333	3.431,746666	0,000000

Art. II. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și intră în vigoare începând cu luna aprilie 2018.

Ministrul sănătății,
Sorina Pintea

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
Răzvan Teohari Vulcănescu

ACTE ALE CONSILIULUI SUPERIOR AL MAGISTRATURII

CONSILIUL SUPERIOR AL MAGISTRATURII
PLENUL

HOTĂRÂRE

pentru completarea Regulamentului privind organizarea și desfășurarea concursului de promovare în funcții de conducere a grefierilor, aprobat prin Hotărârea Plenului Consiliului Superior al Magistraturii nr. 182/2007

În temeiul prevederilor art. 133 alin. (5) și (7) din Constituția României, republicată, și ale art. 23 alin. (1) din Legea nr. 317/2004 privind Consiliul Superior al Magistraturii, republicată, cu modificările ulterioare, având în vedere dispozițiile art. 45 alin. (1) din Legea nr. 567/2004 privind statutul personalului auxiliar de specialitate al instanțelor judecătorești și al parchetelor de pe lângă acestea și al personalului care funcționează în cadrul Institutului Național de Expertize Criminalistice, cu modificările și completările ulterioare,

Plenul Consiliului Superior al Magistraturii hotărâște:

Art. I. — Regulamentul privind organizarea și desfășurarea concursului de promovare în funcții de conducere a grefierilor, aprobat prin Hotărârea Plenului Consiliului Superior al Magistraturii nr. 182/2007, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 253 din 16 aprilie 2007, cu modificările și completările ulterioare, se completează după cum urmează:

1. **La articolul 9, după alineatul (2) se introduc două noi alineate, alineatele (3) și (4), cu următorul cuprins:**

„(3) În termen de 48 de ore de la data afișării la sediul instanței sau parchetului care organizează concursul a listei candidaților care îndeplinesc condițiile legale de participare la

concurs, candidații respinși pot formula contestații, care vor fi soluționate de comisia de contestații.

(4) După soluționarea contestațiilor se întocmește lista finală a candidaților care îndeplinesc condițiile de participare la concurs, care se afișează în condițiile alin. (3).”

2. **La articolul 112, după punctul 2 se introduce un nou punct, punctul 3, cu următorul cuprins:**

„3. soluționează contestațiile formulate de candidații respinși în urma verificării îndeplinirii condițiilor legale de participare la concurs.”

Art. II. — Prezenta hotărâre se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele Consiliului Superior al Magistraturii,
judecător **Simona Camelia Marcu**

București, 20 martie 2018.
Nr. 295.

CONSILIUL SUPERIOR AL MAGISTRATURII
PLENUL

HOTĂRÂRE

pentru modificarea Regulamentului privind evaluarea activității profesionale a judecătorilor și procurorilor, aprobat prin Hotărârea Plenului Consiliului Superior al Magistraturii nr. 676/2007

În temeiul prevederilor art. 133 alin. (5) și (7) din Constituția României, republicată, și ale art. 23 alin. (1) din Legea nr. 317/2004 privind Consiliul Superior al Magistraturii, republicată, cu modificările ulterioare, având în vedere dispozițiile art. 39 alin. (6) din Legea nr. 303/2004 privind statutul judecătorilor și procurorilor, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și ale art. 38 alin. (1) din Legea nr. 317/2004, republicată, cu modificările ulterioare,

Plenul Consiliului Superior al Magistraturii hotărâște:

Art. I. — Regulamentul privind evaluarea activității profesionale a judecătorilor și procurorilor, aprobat prin Hotărârea Plenului Consiliului Superior al Magistraturii nr. 676/2007, republicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 918 din 15 noiembrie 2016, cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. **La articolul 29, alineatul (12) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(12) În cazul imposibilității de constituire a comisiei de evaluare la o instanță sau la un parchet din cauza numărului insuficient de magistrați, evaluarea se face de o comisie constituită din președintele instanței sau, după caz, conducătorul parchetului din care face parte persoana evaluată

și din doi judecători de la instanța ierarhic superioară sau, după caz, din doi procurori de la parchetul ierarhic superior, desemnați de colegiile de conducere ale acestora.”

2. **La articolul 30, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:**

„(2) În cazul imposibilității constituirii comisiei de evaluare din cauza neîndeplinirii unuia dintre criteriile prevăzute la alin. (1) de către judecătorii sau procurorii care funcționează la o instanță ori un parchet, evaluarea se face de o comisie constituită potrivit art. 29 alin. (12).”

Art. II. — Prezenta hotărâre se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele Consiliului Superior al Magistraturii,
judecător **Simona Camelia Marcu**

București, 20 martie 2018.
Nr. 317.

ACTE ALE BĂNCII NAȚIONALE A ROMÂNIEI

BANCA NAȚIONALĂ A ROMÂNIEI

CIRCULARĂ**privind lansarea în circuitul numismatic a unui set de trei monede (din aur, argint și tombac cuprat) și a unei monede din alamă, pentru colecționare, dedicate împlinirii a 100 de ani de la unirea Basarabiei cu România**

Art. 1. — În conformitate cu prevederile Legii nr. 312/2004 privind Statutul Băncii Naționale a României, începând cu data de 26 martie 2018, Banca Națională a României va lansa în circuitul numismatic un set de trei monede (din aur,

argint și tombac cuprat) și o monedă din alamă, pentru colecționare, dedicate împlinirii a 100 de ani de la unirea Basarabiei cu România.

Art. 2. — Caracteristicile tehnice ale monedelor sunt următoarele:

	Set de 3 monede			Monedă pentru colecționare
Metal	aur	argint	tombac cuprat	alamă $\text{Cu}_{80}\text{Zn}_{15}\text{Ni}_5$
Valoare nominală	100 lei	10 lei	1 leu	50 bani
Titlu	900‰	999‰	—	—
Formă	rotundă	rotundă	rotundă	rotundă
Diametru	21 mm	37 mm	37 mm	23,75 mm
Greutate	6,452 g	31,103 g	23,5 g	6,1 g
Grosime la chenar	—	—	—	1,9 mm
Calitate	proof	proof	proof	proof
Cant	zimțat	zimțat	zimțat	inscripționat cu „ROMANIA” de două ori, cu steluță între cele două cuvinte

Aversul monedei din aur redă, în prim-plan, o imagine a clădirii Sfatului Țării din Chișinău, unde, la data de 27 martie 1918, s-a votat unirea Basarabiei cu România, în plan secund, un fragment din Actul Unirii Basarabiei cu România; inscripția în arc de cerc „ROMANIA”, valoarea nominală „100 LEI”, stema României și anul de emisiune „2018”.

Aversul monedei din argint redă, în prim-plan, o imagine a clădirii Sfatului Țării din Chișinău, unde, la data de 27 martie 1918, s-a votat unirea Basarabiei cu România, în plan secund, un fragment din Actul Unirii Basarabiei cu România; inscripția în arc de cerc „ROMANIA”, valoarea nominală „10 LEI”, stema României și anul de emisiune „2018”.

Aversul monedei din tombac cuprat redă, în prim-plan, o imagine a clădirii Sfatului Țării din Chișinău, unde, la data de 27 martie 1918, s-a votat unirea Basarabiei cu România, în plan secund, un fragment din Actul Unirii Basarabiei cu România; inscripția în arc de cerc „ROMANIA”, valoarea nominală „1 LEU”, stema României și anul de emisiune „2018”.

Aversul monedei din alamă, pentru colecționare redă, în prim-plan, o imagine a clădirii Sfatului Țării din Chișinău, unde, la data de 27 martie 1918, s-a votat unirea Basarabiei cu România, în plan secund, un fragment din Actul Unirii Basarabiei cu România;

inscripția în arc de cerc „ROMANIA”, valoarea nominală „50 BANI”, stema României și anul de emisiune „2018”.

Reversul comun tuturor monedelor (din aur, argint, tombac cuprat și din alamă) prezintă portretele și numele celor trei semnatari ai Actului Unirii Basarabiei cu România: Ion Inuleț, președinte al Sfatului Țării, Pantelimon Halippa, vicepreședinte și Ion Buzdugan, secretar; inscripțiile „100 DE ANI DE LA UNIREA BASARABIEI CU ROMANIA” și „27 Martie 1918”.

Art. 3. — Monedele vor fi ambalate, separat, în capsule de metacrilat transparent. Seturile de trei monede vor fi însoțite de broșuri de prezentare redactate în limbile română, engleză și franceză. Broșurile includ certificatul de autenticitate al emisiunii, pe care se găsesc semnăturile guvernatorului BNR și casierului central.

Art. 4. — Monedele din aur, argint și tombac cuprat și monedele din alamă, pentru colecționare, dedicate împlinirii a 100 de ani de la unirea Basarabiei cu România au putere circulatorie pe teritoriul României.

Art. 5. — Lansarea în circuitul numismatic a seturilor de trei monede și a monedelor din alamă, pentru colecționare, dedicate împlinirii a 100 de ani de la unirea Basarabiei cu România se realizează prin sucursalele regionale București, Cluj, Iași și Timiș ale Băncii Naționale a României.

Președintele Consiliului de administrație al Băncii Naționale a României,

Mugur Constantin Isărescu

București, 16 martie 2018.

Nr. 9.

ABONAMENTE LA PUBLICAȚIILE OFICIALE PE SUPORT FIZIC

— Prețuri pentru anul 2018 —

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 2018 —

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	70 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: 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. 021.401.00.73, fax 021.401.00.71 și 021.401.00.72
 Tiparul: „Monitorul Oficial” R.A.

