



# MONITORUL OFICIAL

## AL

### ROMÂNIEI

Anul 192 (XXXVI) — Nr. 682

PARTEA I  
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Marți, 16 iulie 2024

#### SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
<b>ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE</b>	
5.429. — Ordin al ministrului educației pentru aprobarea Metodologiei privind eliberarea adevărâței de conformitate a studiilor universitare cu prevederile Directivei 2005/36/CE privind recunoașterea calificărilor profesionale, cu modificările ulterioare, pentru cetățenii care au studiat în România, în scopul desfășurării activității didactice la nivel de învățământ superior în străinătate .....	2–4
<b>ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE</b>	
844. — Ordin pentru modificarea și completarea anexei nr. 1 la Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 141/2017 privind aprobarea formularelor specifice pentru verificarea respectării criteriilor de eligibilitate aferente protocoalelor terapeutice pentru medicamentele notate cu (**) <sup>1</sup> , (**) <sup>1</sup> Q și (**) <sup>1</sup> β în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, cu modificările și completările ulterioare, și a metodologiei de transmitere a acestora în platforma informatică din asigurările de sănătate .....	5–9
845. — Ordin pentru modificarea și completarea Normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate curative, aprobate prin Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 180/2022 .....	10–13
<b>ACTE ALE AUTORITĂȚII NAȚIONALE DE REGLEMENTARE ÎN DÔMENIUL ENERGIEI</b>	
50. — Ordin privind aprobarea Metodologiei de stabilire a prețului maximal pentru achiziționarea de către operatorul de transport și de sistem a serviciului de sistem pentru reglajul tensiunii în rețeaua electrică de transport .....	14–16

# ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL EDUCAȚIEI

## ORDIN

**pentru aprobarea Metodologiei privind eliberarea adevărîței de conformitate a studiilor universitare cu prevederile Directivei 2005/36/CE privind recunoașterea calificărilor profesionale, cu modificările ulterioare, pentru cetățenii care au studiat în România, în scopul desfășurării activității didactice la nivel de învățământ superior în străinătate**

În temeiul Legii nr. 157/2005 pentru ratificarea Tratatului dintre Regatul Belgiei, Republica Cehă, Regatul Danemarcei, Republica Federală Germania, Republica Estonia, Republica Elenă, Regatul Spaniei, Republica Franceză, Irlanda, Republica Italiană, Republica Cipru, Republica Letonia, Republica Lituania, Marele Ducat al Luxemburgului, Republica Ungară, Republica Malta, Regatul Țărilor de Jos, Republica Austria, Republica Polonă, Republica Portugheză, Republica Slovenia, Republica Slovacă, Republica Finlanda, Regatul Suediei, Regatul Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord (state membre ale Uniunii Europene) și Republica Bulgaria și România privind aderarea Republicii Bulgaria și a României la Uniunea Europeană, semnat de România la Luxemburg la 25 aprilie 2005,

în conformitate cu dispozițiile Legii învățământului superior nr. 199/2023, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul Legii nr. 200/2004 privind recunoașterea diplomelor și calificărilor profesionale pentru profesiile reglementate din România, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 1.339/2023 privind aprobarea Metodologiei-cadru de concurs pentru ocuparea posturilor didactice și de cercetare vacante din învățământul superior,

în conformitate cu prevederile art. 13 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 731/2024 privind organizarea și funcționarea Ministerului Educației,

**ministrul educației** emite prezentul ordin.

Art. 1. — Se aprobă Metodologia privind eliberarea adevărîței de conformitate a studiilor universitare cu prevederile Directivei 2005/36/CE privind recunoașterea calificărilor profesionale, cu modificările ulterioare, pentru cetățenii care au studiat în România, în scopul desfășurării activității didactice la nivel de învățământ superior în străinătate, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Direcția generală învățământ universitar și instituțiile de învățământ superior acreditate duc la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă Ordinul ministrului educației naționale nr. 4.697/2019 pentru aprobarea Metodologiei privind eliberarea adevărîței de conformitate a studiilor universitare cu prevederile Directivei 2005/36/CE privind recunoașterea calificărilor profesionale, cu modificările ulterioare, pentru cetățenii care au studiat în România, în scopul desfășurării activității didactice la nivel de învățământ superior în străinătate, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 657 din 7 august 2019.

Art. 4. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul educației,  
**Ligia Deca**

București, 8 iulie 2024.  
Nr. 5.429.

ANEXĂ

## METODOLOGIE

**privind eliberarea adevărîței de conformitate a studiilor universitare cu prevederile Directivei 2005/36/CE privind recunoașterea calificărilor profesionale, cu modificările ulterioare, pentru cetățenii care au studiat în România, în scopul desfășurării activității didactice la nivel de învățământ superior în străinătate**

Art. 1. — Prezenta metodologie se aplică cetățenilor români și cetățenilor din statele membre ale Uniunii Europene, cetățenilor din statele semnatare ale acordului privind Spațiul Economic European și din Confederația Elvețiană, care au studiat în România și care solicită, în scopul desfășurării activității didactice la nivel de învățământ superior în unul dintre statele membre ale Uniunii Europene, ale Spațiului Economic European sau din Confederația Elvețiană, în mod independent sau ca salariat, eliberarea adevărîței de conformitate a studiilor universitare

cu prevederile Directivei 2005/36/CE privind recunoașterea calificărilor profesionale, cu modificările ulterioare.

Art. 2. — (1) Adevărîța de conformitate a studiilor universitare poate fi solicitată de către cetățenii prevăzuți la art. 1 în baza actelor de studii universitare eliberate de instituții de învățământ superior acreditate din cadrul sistemului național de învățământ superior din România și a atestatelor de recunoaștere a studiilor emise de Centrul Național de Recunoaștere și Echivalare a Diplomelor, dacă este cazul.

(2) Adeverința se eliberează în limba română și în limba engleză, modelul acesteia fiind prevăzut în anexa nr. 2 la prezenta metodologie.

Art. 3. — Dosarul pentru eliberarea adeverinței de conformitate a studiilor universitare, prevăzute la art. 1, cuprinde următoarele documente:

a) cerere-tip prin care se solicită eliberarea adeverinței de conformitate a studiilor universitare, adresată Ministerului Educației, conform modelului prevăzut în anexa nr. 1 la prezenta metodologie;

b) diploma de doctor, în copie;

c) adeverința de autenticitate a diplomei de doctor, eliberată de instituția acreditată de învățământ superior emitentă, în original;

d) documente personale de identificare, precum și dovada de schimbare a numelui, în cazul în care numele înscris pe diplomă/actul de studii nu mai coincide cu cel din actul de identitate, în copie.

Art. 4. — (1) Dosarul solicitantului se transmite la Registratura Ministerului Educației.

(2) În termen de 10 zile lucrătoare de la data înregistrării dosarului, Direcția generală învățământ universitar din cadrul Ministerului Educației verifică existența documentelor prevăzute

la art. 3 și emite adeverința sau înștiințează solicitantul în cazul în care constată că dosarul nu este complet.

(3) Termenul de soluționare prevăzut la alin. (2) se poate prelungi în cazuri justificate, solicitantul fiind anunțat în scris.

(4) Adeverința se eliberează titularului sau unei persoane împuternicite ori, la cererea scrisă a solicitantului, se transmite la adresa indicată de acesta.

(5) Adeverința neridicată se păstrează în arhiva Ministerului Educației pentru o perioadă nedeterminată.

(6) În cazul pierderii, distrugerii complete sau deteriorării parțiale a adeverinței se poate elibera un duplicat al acesteia.

(7) Pentru eliberarea duplicatului, solicitantul adresează în scris o cerere, însoțită de copii ale actelor de studii și ale anexelor la actele de studii pentru care s-a solicitat adeverința, copii ale documentelor personale de identificare și declarație notarială cu privire la încadrarea în una dintre situațiile menționate la alin. (6).

Art. 5. — Refuzul Ministerului Educației de a emite adeverința prevăzută la art. 1 poate fi contestat la instanța competentă, potrivit prevederilor Legii contenciosului administrativ nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 6. — Anexele nr. 1 și 2 fac parte integrantă din prezenta metodologie.

ANEXA Nr. 1  
la metodologie

#### C E R E R E

**privind eliberarea adeverinței de conformitate a studiilor universitare cu prevederile Directivei 2005/36/CE privind recunoașterea calificărilor profesionale, cu modificările ulterioare, pentru cetățenii care au studiat în România, în scopul desfășurării activității didactice la nivel de învățământ superior în străinătate**

a) Solicitant

Date personale

Numele și prenumele: .....

Cetățenia: .....

Domiciliul: .....

Telefon: .....

E-mail: .....

b) Solicitare

Solicit eliberarea adeverinței de conformitate a studiilor universitare cu prevederile Directivei 2005/36/CE, cu modificările ulterioare, în scopul desfășurării activității didactice la nivel de învățământ superior în străinătate, în țara: .....

c) Certific includerea în dosar a următoarelor documente:

• diploma de doctor, în copie;

• adeverința de autenticitate a diplomei de doctor, în original;

• documente personale de identificare, precum și dovada de schimbare a numelui, în cazul în care numele înscris pe diplomă/actul de studii nu mai coincide cu cel din actul de identitate, în copie;

• certificat de atestare a modulului psihopedagogic, în copie.

d) Solicit eliberarea adeverinței de conformitate a studiilor cu prevederile Directivei 2005/36/CE, cu modificările ulterioare:

• prin ridicare de la sediul Ministerului Educației, personal sau prin împuternicit legal;

• prin mandat poștal, cu plata cheltuielilor poștale la destinație, la următoarea adresă:

.....

.....

e) Cunoscând prevederile art. 326 din Legea nr. 286/2009 privind Codul penal, cu modificările și completările ulterioare, privind falsul în declarații, declar pe propria răspundere că informațiile prezentate în această cerere și documentele incluse în dosar corespund realității.

Data .....

Semnătura .....

Ministerului Educației, str. G-ral Berthelot nr. 28—30, 010168, sectorul 1, București

ROMÂNIA

MINISTERUL EDUCAȚIEI  
DIRECȚIA GENERALĂ  
ÎNVAȚĂMÂNT UNIVERSITAR

MINISTERUL EDUCAȚIEI

DIRECTORATE GENERAL  
FOR HIGHER EDUCATION

Nr. / No. .... / .....

**ADEVERINȚĂ****Se atestă**

**că Diploma de doctor**, seria ..... , nr. .... , în domeniul ..... , eliberată de către ..... , la data de ..... , cu nr. .... , **dului/dnei** ..... , fără născuț/ă la data ..... , în localitatea ..... județ ..... cetățenie ..... , cu domiciliul în ..... , certifica nivelul de calificare prevăzut la art. 11 e) din Directiva 2005/36/CE, cu modificările ulterioare, și conferă dreptul de a preda în învățământul superior.

**Profesia de cadru didactic în învățământul superior este reglementată în România.**

În România, condițiile pentru ocuparea funcțiilor didactice în învățământul superior sunt prevăzute de Legea învățământului superior nr.199/2023, cu modificările și completările ulterioare, și necesită deținerea diplomei de doctor, îndeplinirea standardelor minimale necesare și obligatorii aprobate prin ordin al ministrului educației și îndeplinirea standardelor de ocupare a posturilor didactice specifice funcției, aprobate de senatul universitar, fără impunerea unor condiții de vechime, conform legii. Accesul în profesia de cadru didactic în învățământul superior este condiționat de formarea inițială psihopedagogică; instituțiile de învățământ superior, în baza autonomiei universitare, stabilesc cerințele de formare inițială și continuă psihopedagogică.

**Prezenta adeverință a fost eliberată pentru recunoașterea în străinătate a dreptului de a desfășura activitate didactică în învățământul superior.**

Director general// General director

.....

Consilier/Counselor,

.....

**CERTIFICATE****Attests**

**that the Doctor's degree**, series ..... , no. .... , in the field ..... , awarded by the ..... , on the date ..... , no ..... , **to Mr. / Mrs** ..... , born on the date ..... , in ..... , county ..... , country ..... , with domicile in ..... , citizenship ..... , certifies the level of qualification as set out in the Article 11e) of the Directive 2005/36/EC, as amended, and gives the right to teach at the higher education level.

**The profession of university teacher is regulated in Romania.**

In Romania, the conditions for occupying teaching positions in higher education are provided by the Law of Higher education no.199/2023 with the subsequent amendments and completions and require the possession of the doctoral degree, the fulfilment of the minimum necessary and compulsory standards, approved by order of the Minister of Education, and the fulfilment of the standards of occupation for the university teaching positions (assistant professor, lecturer, associate professor, university professor), approved by the university senate, without imposing any conditions of age, according to the law. The access into the profession of university teacher is constrained by the initial psycho-pedagogical training; the higher education institutions, based on the university autonomy, establish their own requirements for the initial and continuous psycho-pedagogical training.

**This certificate has been issued for the recognition abroad of the right to teach at higher education level.**

Eliberată la București la data / Issued in Bucharest on the date.....

# ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

## ORDIN

**pentru modificarea și completarea anexei nr. 1 la Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 141/2017 privind aprobarea formularelor specifice pentru verificarea respectării criteriilor de eligibilitate aferente protocoalelor terapeutice pentru medicamentele notate cu (\*\*)<sup>1</sup>, (\*\*)<sup>1</sup>Ω și (\*\*)<sup>1</sup>β în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, cu modificările și completările ulterioare, și a metodologiei de transmitere a acestora în platforma informatică din asigurările de sănătate**

Având în vedere:

— art. 241 și art. 278 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— art. 5 alin. (1) pct. 27, art. 8, art. 18 pct. 17 și art. 37 din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 972/2006, 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, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 564/499/2021 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, și a normelor metodologice privind implementarea acestora, cu modificările și completările ulterioare;

— Referatul de aprobare nr. DG 4.795 din 5.07.2024 al directorului general al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, în temeiul dispozițiilor:

— art. 291 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

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

**președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate** emite următorul ordin:

**Art. I.** — Anexa nr. 1 la Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 141/2017 privind aprobarea formularelor specifice pentru verificarea respectării criteriilor de eligibilitate aferente protocoalelor terapeutice pentru medicamentele notate cu (\*\*)<sup>1</sup>, (\*\*)<sup>1</sup>Ω și (\*\*)<sup>1</sup>β în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, cu modificările și completările ulterioare, și a metodologiei de transmitere a acestora în platforma informatică din asigurările de sănătate, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 151 și 151 bis din 28 februarie 2017, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

**1. În tabel, poziția 235 se abrogă.**

**2. Formularul specific corespunzător poziției 235 se abrogă.**

**3. În tabel, după poziția 236 se introduce o nouă poziție, poziția 237, cu următorul cuprins:**

Nr. crt.	Cod formular specific	DCI/afecțiune
„237	L04AC19	SATRALIZUMABUM — tulburare din spectrul neuromielitei optice”

**4. După formularul specific corespunzător poziției 236 se introduce un nou formular specific corespunzător poziției 237, prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.**

**Art. II.** — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și pe pagina web a Casei Naționale de Asigurări de Sănătate la adresa [www.cnas.ro](http://www.cnas.ro).

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,  
**Mihaela Ion**

București, 5 iulie 2024.  
Nr. 844.

Cod formular specific: L04AC19

**FORMULAR PENTRU VERIFICAREA RESPECTĂRII CRITERIILOR DE ELIGIBILITATE  
AFERENTE PROTOCOLULUI TERAPEUTIC PENTRU DCI SATRALIZUMABUM  
- tulburare din spectrul neuromielitei optice -**

**SECȚIUNEA I - DATE GENERALE**

1. Unitatea medicală: .....

2. CAS / nr. contract: ...../.....

3. Cod parafă medic:

4. Nume și prenume pacient: .....

CNP / CID:

5. FO / RC:  în data:

6. S-a completat „Secțiunea II- date medicale” din Formularul specific cu codul: .....

7. Tip evaluare:  inițiere  continuare  întrerupere

8. Încadrare medicament recomandat în Listă:

boala cronică (sublista C secțiunea C1), cod G:

PNS (sublista C secțiunea C2), nr. PNS: , cod de diagnostic<sup>1</sup> (varianta 999 coduri de boală) după caz:

ICD10 (sublista A, B,C secțiunea C3, D, după caz), cod de diagnostic (varianta 999 coduri de boală):

9. DCI recomandat: 1)..... DC (după caz) .....

2)..... DC (după caz) .....

10.\* Perioada de administrare a tratamentului:  3 luni  6 luni  12 luni,

de la:

11. Data întreruperii tratamentului:

12. Pacientul a semnat declarația pe propria răspundere conform modelului prevăzut în Ordin:

DA  NU

\*Nu se completează dacă la „tip evaluare” este bifat „întrerupere”!

\*) Anexa este reprodusă în facsimil.

**SECȚIUNEA II - DATE MEDICALE<sup>1</sup>***Cod formular specific L04AC19*

**INDICAȚIE:** Satralizumabul este indicat în monoterapie sau în asociere cu terapie imunosupresoare (TIS) pentru tratamentul tulburărilor din spectrul neuromielitei optice (TSNMO) la pacienți adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani care sunt seropozitivi la anticorpii anti-aquaporina 4 IgG (AQP4-IgG).

**A. CRITERII DE INCLUDERE ÎN TRATAMENT**

1. Declarație de consimțământ pentru tratament semnată de pacient.
2. Pacienți adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani.
3. Diagnostic de certitudine de TSNMO.
4. Pacienți seropozitivi la anticorpii AQP4-IgG.
5. Cel puțin o recădere sau un prim episod în ultimele 12 luni.
6. EDSS de la 0 la 6,5 inclusiv.
7. Test de sarcină negativ în cazul pacientelor de sex feminin.

**NOTĂ:****1. Investigații necesare înainte de inițierea tratamentului cu satralizumab:**

- a. Evaluarea funcției hepatice
- b. Panel pentru hepatite (Atc. anti HBc, Atc. anti HBs, Ag. HBs, Atc. Anti HCV )
- c. Hemoleucogramă
- d. Screening pentru tuberculoză
- e. Nivelul seric de imunoglobuline, în cazul pacienților care s-au aflat pe alte imunoterapii.

**2. Vaccinuri recomandate înainte de inițierea tratamentului cu satralizumab:**

- a. Vaccinurile vii sau atenuate nu trebuie administrate în timpul tratamentului cu satralizumab, deoarece siguranța clinică nu a fost stabilită.
- b. Administrați toate vaccinurile conform ghidurilor de imunizare, cu cel puțin 4 săptămâni înainte de a începe tratamentul cu satralizumab pentru vaccinuri vii sau vii atenuate și cu cel puțin 2 săptămâni înainte în cazul vaccinurilor inactivate.

**B. CRITERII DE EXCLUDERE DIN TRATAMENT**

1. Lipsa criteriilor de certitudine pentru diagnosticul de TSNMO.
2. Contraindicații determinate de comorbidități asociate:
  - afecțiuni hematologice grave, afecțiuni hepatice grave, neoplazii, insuficiență renală severă, alte afecțiuni cu risc vital sau de agravare, incompatibile cu medicamentele imunosupresoare, infecție HIV.
3. Infecție activă cu virusul hepatitei B.
4. Lipsa anticorpilor protectivi pentru unii agenți patogeni infecțioși (anticorpi anti-HBs, anti-virus varicelo-zosterian).
5. Pozitivitatea testului la Quantiferon pentru bacilul tuberculos impune consult de pneumoftiziologie; în cazul absenței semnelor clinice și radiologice de tuberculoză se va face tratament tuberculostatic timp de 6 luni (conform schemei indicate de către medicul specialist pneumoftiziolog).
6. Alergie la satralizumab sau oricare dintre excipienți.

<sup>1</sup> Se încercuiesc criteriile care corespund situației clinico-biologice a pacientului la momentul completării formularului

7. Contraindicații determinate de condiții fiziologice:
  - Sarcina în evoluție;
  - Alăptarea;
  - Sarcină planificată în viitorul apropiat.
8. Refuzul pacientului de a accepta sau continua tratamentul.
9. Nerespectarea repetată de către pacient a vizitelor obligatorii de monitorizare medicală.
10. Vârsta sub 12 ani.

### C. CONTRAINDICAȚII

1. Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții (histidine, acid aspartic, arginină, poloxamer 188).

### D. CRITERII DE CONTINUARE A TRATAMENTULUI

1. Starea clinică a pacientului permite continuarea terapiei în condiții de siguranță
2. Investigațiile paraclinice permit continuarea terapiei (ALT, AST, hemoleucograma)

**Notă: a. Evaluarea eficacității terapeutice se face prin:**

- examen neurologic o dată la 6 luni (sau ori de câte ori evoluția clinică o impune);
- evaluarea scorului EDSS o dată la 6 luni (sau ori de câte ori evoluția clinică o impune);
- evidența anuală a numărului de recăderi clinic;
- examen IRM cerebral și cervico-dorsal anual (cel puțin în primii 2 ani de tratament, apoi ori de câte ori există argumente medicale).

Medicul curant este singurul care poate evalua corect gradul de răspuns la terapie și poate recomanda continuarea, schimbarea sau întreruperea tratamentului administrat.

**La pacienții tratați, cu evoluție favorabilă stabilă și fără reacții adverse, nu este recomandată oprirea tratamentului, aceasta putând precipita reactivarea bolii.**

- b.** Pentru a avea sub control trasabilitatea medicamentelor biologice, numele și numărul lotului medicamentului administrat trebuie înregistrate cu atenție.

### E. CRITERII DE ÎNTRERUPERE A TRATAMENTULUI

1. În condițiile unei sarcini programate, poate necesita întreruperea tratamentului cu respectarea unor intervale de timp corespunzătoare farmacocineticii moleculei (minimum 3 luni de la ultima doză administrată).
2. În cazul unei sarcini neplanificate, procedura de întrerupere a tratamentului trebuie inițiată imediat.
3. În cazul în care creșterea ALT sau AST depășește de 5 ori LSVN și este asociată cu orice creșteri ale bilirubinei, tratamentul trebuie întrerupt și nu se recomandă reinițierea.
4. Eșecul tratamentului- are următoarele semne:
  - Pacientul are aceeași frecvență a recăderilor ca și înainte de inițierea terapiei;
  - Persistența activității bolii evidențiată prin criterii de imagistică IRM;



- Agravarea dizabilității produse de boală sau a activității bolii (din punct de vedere clinic și/sau imagistic - IRM), sub tratament;
- Reacții adverse severe.

Subsemnatul, dr....., răspund de realitatea și exactitatea completării prezentului formular.

Data: 

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Semnătura și parafa medicului curant

Originalul dosarului pacientului, împreună cu toate documentele anexate (evaluări clinice și buletine de laborator sau imagistice, consimțământul informat, declarația pe propria răspundere a pacientului, formularul specific, confirmarea înregistrării formularului etc.), constituie documentul-sursă față de care se poate face auditarea/controlul datelor completate în formular.

## CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

**ORDIN****pentru modificarea și completarea Normelor tehnice  
de realizare a programelor naționale de sănătate curative,  
aprobate prin Ordinul președintelui Casei Naționale  
de Asigurări de Sănătate nr. 180/2022**

Văzând Referatul de aprobare nr. DG 4.796 din 5.07.2024 al directorului general al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,

având în vedere prevederile art. 51 alin. (1) lit. b) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, precum și ale Hotărârii Guvernului nr. 423/2022 privind aprobarea programelor naționale de sănătate, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 291 alin. (2) din Legea nr. 95/2006, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și al art. 17 alin. (5) din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 972/2006, cu modificările și completările ulterioare,

**președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate** emite următorul ordin:

**Art. I.** — Normele tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate curative, aprobate prin Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 180/2022, publicate în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 318 și 318 bis din 31 martie 2022, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La capitolul IX titlul „Programul național de diabet zaharat” subtitlul „Unități care derulează programul” punctul 4) „pompe de insulină, sisteme de pompe de insulină cu senzori de monitorizare continuă a glicemiei, sisteme de monitorizare continuă a glicemiei”, după litera an) se introduce o nouă literă, lit. ao), cu următorul cuprins:

„ao) Spitalul Orășenesc Gura Humorului;”.

2. La capitolul IX titlul „Programul național de tratament pentru boli rare” subtitlul „Activități” punctul 1), după litera ș) se introduce o nouă literă, litera t), cu următorul cuprins:

„t) tratamentul bolnavilor cu deficit de Sfingomielinază acidă (DSMA);”.

3. La capitolul IX titlul „Programul național de tratament pentru boli rare” subtitlul „Indicatori de evaluare” punctul 1) „indicatori fizici”, după litera ae) se introduce o nouă literă, lit. af), cu următorul cuprins:

„af) număr de bolnavi cu deficit de Sfingomielinază acidă (DSMA)/an: 15;”.

4. La capitolul IX titlul „Programul național de tratament pentru boli rare” subtitlul „Indicatori de evaluare” punctul 2) „Indicatori de eficiență”, după litera ag) se introduce o nouă literă, lit. ah), cu următorul cuprins:

„ah) cost mediu/bolnav cu deficit de Sfingomielinază acidă (DSMA)/an: 6.152.686,54 lei;”.

5. Anexa 16 G.2 se modifică și se înlocuiește cu anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

**Art. II.** — Direcțiile de specialitate din Casa Națională de Asigurări de Sănătate, casele de asigurări de sănătate și unitățile de specialitate prin care se derulează programe naționale de sănătate curative vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

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

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,  
**Mihaela Ion**

## CHESTIONAR DE EVALUARE

**pentru includerea în Programul național de tratament pentru boli rare - tratamentul medicamentos pentru boli neurologice degenerative/inflamator-imune, hipertensiune arterială pulmonară, amiloidoză cu transtiretină, scleroza sistemică și ulcerale digitale evolutive, purpură trombocitopenică imună idiopatică cronică, hiperfenilalaninemia la bolnavii diagnosticați cu fenilcetonurie sau deficit de tetrahidrobiopterină (BH4), scleroză tuberoasă, Sindrom hemolitic uremic atipic (SHUa), Hemoglobinurie paroxistică nocturnă (HPN), deficit de Sfingomielinază acidă (DSMA)**

Județul .....

Localitatea .....

Unitatea sanitară .....

Adresă .....

Telefon .....

Fax .....

E-mail .....

Manager\*:

Nume ..... Prenume .....

Adresă .....

Telefon ..... fax .....

E-mail .....

Medic coordonator:

Nume ..... Prenume .....

Adresă .....

Telefon ..... fax .....

E-mail .....

Director medical:

Nume ..... Prenume .....

Adresă .....

Telefon ..... fax .....

E-mail .....

**Capitolul 1. Relație contractuală în sistemul de asigurări sociale de sănătate**

		DA	NU
1.	Unitate sanitară cu paturi aflată în relație contractuală cu casa de asigurări de sănătate pentru furnizarea de servicii medicale spitalicești		

**Capitolul 2. Criterii privind structura organizatorică**

		DA	NU
I	Unitate sanitară cu paturi care are în structura organizatorică aprobată:		
	- secție /compartiment de specialitate în care se acordă servicii medicale spitalicești în patologia care face obiectul de activitate al programului		
	- farmacie cu circuit închis		

\*) Anexa este reprodusă în facsimil.

**Capitolul 3. Criterii privind structura de personal**

		DA	NU
1.	Încadrarea cu medici și personal sanitar mediu a secției/compartimentului de specialitate în care se acordă servicii medicale spitalicești în patologia care face obiectul de activitate al programului conform Normativelor de personal pentru asistența medicală spitalicească aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 1224/2010 (precizați nr. medicilor de specialitate și al asistenților medicali ...)		
2.	Încadrarea cu farmaciști și asistenți medicali de farmacie conform Normativelor de personal pentru asistența medicală spitalicească aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 1224/2010 (precizați nr. farmaciștilor și al asistenților medicali de farmacie ...)		

**Capitolul 4. Corespondența dintre secțiile/compartimentele de specialitate în care se acordă servicii medicale spitalicești și medicii de specialitate prescriptori în patologia care face obiectul de activitate al programului**

Denumirea programului	Patologia care face obiectul de activitate	Secția / compartimentul în cadrul căroră se acordă servicii medicale spitalicești	Medici de specialitate prescriptori
Programul național de tratament pentru boli rare	Boli neurologice degenerative/inflamator-imune	Neurologie	Neurologie
	Scleroză sistemică și ulcere digitale evolutive	Reumatologie	Reumatologie
	Purpură trombocitopenică imună idiopatică cronică	Hematologie, hemato-oncologie pediatrică, onco-hematologie pediatrică, oncologie pediatrică	Hematologie, medic pediatru cu supraspecializare în hemato-oncologie pediatrică/oncologie pediatrică, competență în oncopediatrie, atestat de studii complementare în oncologie și hematologie pediatrică, medic cu specialitatea oncologie și hematologie pediatrică
	Amiloidoză cu transtiretină	Neurologie Hematologie Cardiologie	Neurologie Hematologie Cardiologie
	Fenilcetonurie Deficit de tetrahidrobiopterină	Pediatrie Diabet zaharat, nutriție și boli metabolice copii Diabet zaharat, nutriție și boli metabolice	Pediatrie Diabet zaharat, nutriție și boli metabolice
	Scleroză tuberoasă	Neurologie Neurologie pediatrică Nefrologie Urologie	Neurologie Neurologie pediatrică Nefrologie Urologie

	HTAP	Cardiologie Cardiologie copii Pneumologie	Cardiologie Pneumologie
	Sindrom hemolitic uremic atipic (SHUa)	Nefrologie Nefrologie copii Pediatrie, Anestezie și Terapie intensivă, Hematologie, Onco-hematologie pediatrică	Nefrologie, Nefrologie pediatrică, Pediatrie, Anestezie și terapie intensivă Hematologie, Oncologie și hematologie pediatrică
	Hemoglobinurie paroxistică nocturnă (HPN)	Hematologie	Hematologie
	Deficit de Sfingomielinază acidă (DSMA)	Gastroenterologie, Gastroenterologie pediatrică, Hematologie, Hematologie pediatrică Neurologie, Neurologie pediatrică, Pediatrie și Genetică medicală	Gastroenterologie, Gastroenterologie pediatrică, Hematologie, Hematologie pediatrică Neurologie, Neurologie pediatrică, Pediatrie și Genetică medicală

**Declar pe propria răspundere, cunoscând dispozițiile art. 326 din Codul penal cu privire la falsul în declarații, că datele completate în chestionar sunt conforme cu realitatea.**

Semnătura

Semnătura

Semnătura

**MANAGER****MEDIC COORDONATOR****DIRECTOR MEDICAL**

\*Răspunderea pentru completarea datelor îi revine managerului.

**Capitolul 5.**

**CAS.....**

Unitatea sanitară:	AVIZAT	NEAVIZAT
.....		

Semnătura

Semnătura

Semnătura

**DIRECTOR GENERAL****DIRECTOR RELAȚII CONTRACTUALE****MEDIC-ȘEF**

# ACTE ALE AUTORITĂȚII NAȚIONALE DE REGLEMENTARE ÎN DOMENIUL ENERGIEI

AUTORITATEA NAȚIONALĂ DE REGLEMENTARE ÎN DOMENIUL ENERGIEI

## ORDIN

### privind aprobarea Metodologiei de stabilire a prețului maximal pentru achiziționarea de către operatorul de transport și de sistem a serviciului de sistem pentru reglajul tensiunii în rețeaua electrică de transport

Având în vedere prevederile art. 36 alin. (16) din Legea energiei electrice și a gazelor naturale nr. 123/2012, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 5 alin. (1) lit. c) și alin. (5) și ale art. 9 alin. (1) lit. h) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 33/2007 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale de Reglementare în Domeniul Energiei, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 160/2012, cu modificările și completările ulterioare,

**președintele Autorității Naționale de Reglementare în Domeniul Energiei** emite prezentul ordin.

Art. 1. — Se aprobă Metodologia de stabilire a prețului maximal pentru achiziționarea de către operatorul de transport și de sistem a serviciului de sistem pentru reglajul tensiunii în rețeaua electrică de transport, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Operatorul de transport și de sistem duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin, iar entitățile organizatorice din cadrul Autorității Naționale de Reglementare în Domeniul Energiei urmăresc respectarea prevederilor prezentului ordin.

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

Președintele Autorității Naționale de Reglementare în Domeniul Energiei,  
**George-Sergiu Niculescu**

București, 10 iulie 2024.  
Nr. 50.

ANEXĂ

## METODOLOGIE

### de stabilire a prețului maximal pentru achiziționarea de către operatorul de transport și de sistem a serviciului de sistem pentru reglajul tensiunii în rețeaua electrică de transport

#### CAPITOLUL I

##### Scop și domeniu de aplicare

Art. 1. — Prezenta metodologie stabilește modul de calcul al prețului maximal pentru achiziționarea de către operatorul de transport și de sistem a serviciului de sistem pentru reglajul tensiunii în rețeaua electrică de transport.

Art. 2. — Metodologia este aplicată de operatorul de transport și de sistem pentru stabilirea prețului maximal avut în vedere în cadrul procedurilor de achiziție a serviciului de sistem pentru reglajul tensiunii în rețeaua electrică de transport.

#### CAPITOLUL II

##### Definiții și abrevieri

Art. 3. — Termenii utilizați în prezenta metodologie sunt definiți în:

a) Directiva (UE) 2019/944 a Parlamentului European și a Consiliului din 5 iunie 2019 privind normele comune pentru piața internă de energie electrică și de modificare a Directivei 2012/27/UE;

b) Regulamentul (UE) 2019/943 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 iunie 2019 privind piața internă de energie electrică;

c) Legea energiei electrice și a gazelor naturale nr. 123/2012, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 4. — Abrevierile utilizate în cadrul prezentei metodologii au următoarele semnificații:

a) *ANRE* — Autoritatea Națională de Reglementare în Domeniul Energiei;

b) *OTS* — operator de transport și de sistem;

c) *RET* — rețea electrică de transport;

d) *Lege* — Legea energiei electrice și a gazelor naturale nr. 123/2012, cu modificările și completările ulterioare.

#### CAPITOLUL III

##### Principii privind stabilirea prețului maximal pentru achiziționarea de către OTS a serviciului de sistem pentru reglajul tensiunii în RET

Art. 5. — (1) OTS achiziționează serviciul de sistem pentru reglajul tensiunii în RET de la oricare participant la piață, inclusiv participanții la piață care oferă energie din surse regenerabile, participanții la piață care oferă servicii de consum dispecerizabil, operatorii instalațiilor de stocare a energiei și participanții la piață angajați în agregare, care îndeplinesc condițiile de calificare tehnică prevăzute în reglementările ANRE.

(2) OTS achiziționează serviciul de sistem pentru reglajul tensiunii în RET în condițiile Legii, prin proceduri transparente, nediscriminatorii și bazate pe piață.

(3) Procedurile de achiziție prevăzute la alin. (2) au în vedere un preț maximal stabilit de OTS în conformitate cu prevederile prezentei metodologii.

Art. 6. — (1) OTS stabilește prețul maximal prevăzut la art. 5 alin. (3) pentru fiecare zonă de rețea în care OTS identifică necesitatea reglajului tensiunii prin achiziția serviciului de sistem pentru reglajul tensiunii.

(2) Prețul maximal prevăzut la alin. (1) se determină pe baza costului anual unitar minim evitat, aferent mijloacelor proprii de compensare ale OTS.

(3) Costul anual unitar minim prevăzut la alin. (2) se determină prin raportarea cheltuielilor cu amortizarea anuală a mijloacelor proprii de compensare necesar a fi achiziționate/instalate de OTS pentru reglajul tensiunii în zonă la capacitatea instalațiilor de compensare și la numărul de ore în care acestea ar fi fost necesar să funcționeze în cursul unui an.

Art. 7. — (1) Instalațiile de compensare ale căror costuri sunt luate în considerare conform prevederilor art. 6 alin. (3) trebuie să corespundă soluției tehnice identificate de OTS pentru asigurarea reglajului de tensiune pentru zona respectivă.

(2) Soluția tehnică prevăzută la alin. (1) utilizează tehnologia care asigură costuri minime, respectiv bobine de reactanță pentru compensarea energiei reactive.

Art. 8. — (1) OTS determină prețul maximal utilizând următoarea formulă:

$$\text{Preț maximal} = \frac{AM \text{ [lei]}}{Q_{nom}[MVAr] * Nr. ore de funcționare [h]} \quad [\text{lei}/(MVAr * h)],$$

unde:

*AM* — cheltuielile cu amortizarea reglementată anuală a mijlocului/mijloacelor fix/fixe ce compune/compun instalațiile proprii de compensare pe care OTS evită să le achiziționeze/să le instaleze în propria rețea în scopul asigurării reglajului de tensiune pentru zona respectivă;

*Q<sub>nom</sub>* — puterea reactivă nominală a instalațiilor de compensare pe care OTS evită să le achiziționeze/să le instaleze în propria rețea în scopul asigurării reglajului de tensiune pentru zona respectivă, măsurată în MVAr;

*Nr. ore de funcționare* — numărul de ore de funcționare estimat pentru anul t.

(2) Amortizarea anuală reglementată prevăzută la alin. (1) se calculează utilizând durata de funcționare reglementată aprobată prin Metodologia de stabilire a tarifelor pentru serviciul de transport al energiei electrice, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale de Reglementare în Domeniul Energiei nr. 171/2019, cu modificările și completările ulterioare.

(3) OTS stabilește numărul de ore de funcționare prevăzut la alin. (1) pe baza numărului mediu de ore în care a achiziționat serviciul de sistem pentru o zonă de rețea în anul calendaristic încheiat în momentul efectuării calculului.

#### CAPITOLUL IV Dispoziții finale

Art. 9. — (1) OTS aprobă prețul maximal stabilit conform prezentei metodologii pentru fiecare zonă de rețea în care a identificat necesitatea reglajului tensiunii prin achiziția de energie reactivă.

(2) În condițiile alin. (1), OTS publică în termen de 5 zile de la data aprobării, pe pagina proprie de internet, prețul maximal și macheta de calcul a acestuia pentru fiecare zonă de rețea în care a identificat necesitatea reglajului tensiunii prin achiziția de energie reactivă, conform anexei nr. 1 care face parte integrantă din prezenta metodologie.

(3) Simultan cu publicarea datelor prevăzute la alin. (2), OTS publică pe pagina proprie de internet lista participanților la piața calificată pentru furnizarea serviciului de sistem pentru reglajul tensiunii în RET în zona respectivă, conform anexei nr. 2 care face parte integrantă din prezenta metodologie.

Art. 10. — ANRE monitorizează costurile OTS cu achiziția serviciului de sistem pentru reglajul tensiunii în RET, pe baza datelor transmise de OTS, în conformitate cu prevederile Ghidului de completare a machetelor de monitorizare a activității OTS, aprobat prin decizie a președintelui ANRE.

*ANEXA Nr. 1  
la metodologie*

### MACHETA DE CALCUL a prețului maximal pentru achiziționarea de către OTS a serviciului de sistem pentru reglajul tensiunii în RET

Macheta de calcul a prețului maximal	
Data efectuării/revizuirii calculului	
Zona de rețea în care OTS a identificat necesitatea reglajului tensiunii prin achiziția de energie reactivă	
Denumirea investiției constând în mijloacele proprii de compensare pe care OTS evită să le achiziționeze/instaleze	
Puterea nominală a echipamentului/echipamentelor de compensare (MVAr)	
Valoarea investiției (lei)	
Cheltuielile cu amortizarea anuală aferentă investiției (lei)	
Numărul mediu de ore în care OTS a achiziționat serviciul de sistem pentru o zonă de rețea în anul calendaristic anterior	
Numărul estimat de ore de funcționare (ore)	
Prețul maximal [lei/(MVAr * h)]	

**L I S T A**  
**participanților la piață calificați pentru furnizarea serviciului de sistem  
 pentru reglajul tensiunii în RET în zona de rețea .....**

Nr. crt.	Denumirea participantului	Puterea aprobată [MVA <sub>r</sub> ]

---



---

**EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR**

---



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; 012329  
 C.I.F. RO427282, IBAN: RO55RNCB0082006711100001 BCR  
 și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 DTCPMB (alocat numai persoanelor juridice bugetare)  
 Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: marketing@ramo.ro, www.monitoruloficial.ro  
 Adresa Centrului pentru relații cu publicul este: șos. Panduri nr. 1, bloc P33, sectorul 5, București; 050651.  
 Tel. 021.401.00.73, 021.401.00.78, e-mail: concursurifp@ramo.ro, convocariaga@ramo.ro  
 Pentru publicări, încărcați actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro>, secțiunea Publicări.

