



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 190 (XXXIV) — Nr. 747

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Marți, 26 iulie 2022

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
LEGI ȘI DECRETE	
250. — Lege privind precursorii de explozivi, precum și pentru modificarea unor acte normative	2–9
1.030. — Decret pentru promulgarea Legii privind precursorii de explozivi, precum și pentru modificarea unor acte normative.....	9
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
2.248. — Ordin al ministrului sănătății privind modificarea și completarea anexelor nr. 1 și 2 la Ordinul ministrului sănătății nr. 443/2022 pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii de autorizație de punere pe piață a medicamentelor sau reprezentanții acestora, distribuitorii angro și furnizorii de servicii medicale și medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relații contractuale 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, a prețurilor de referință generice și a prețurilor de referință inovative	10–30
ACTE ALE AUTORITĂȚII ELECTORALE PERMANENTE	
2. — Hotărâre pentru aprobarea condițiilor de tipărire a buletinelor de vot care vor fi utilizate la referendumul local din data de 21 august 2022 din comuna I.C. Brătianu, județul Tulcea	31–32

LEGI ȘI DECRETE**PARLAMENTUL ROMÂNIEI**

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENATUL

LEGE**privind precursorii de explozivi, precum și pentru modificarea unor acte normative**

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

CAPITOLUL I

Dispoziții generale

Art. 1. — (1) Prezenta lege conține dispoziții privind regimul juridic al precursorilor de explozivi și stabilește măsurile necesare punerii în aplicare la nivel național a dispozițiilor cuprinse în Regulamentul (UE) 2019/1.148 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 iunie 2019 privind comercializarea și utilizarea precursorilor de explozivi, de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1.907/2006 și de abrogare a Regulamentului (UE) nr. 98/2013, cu modificările ulterioare, denumit în continuare *Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019*.

(2) Termenii și expresiile utilizate în prezenta lege sunt cele prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019 și au următoarele semnificații:

a) *precursor de explozivi restricționat* — înseamnă o substanță enumerată în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019 care este într-o concentrație mai mare decât valoarea-limită corespunzătoare prevăzută în coloana 2 din tabelul din anexa I la regulamentul anterior menționat, inclusiv un amestec sau altă substanță în care o substanță enumerată în anexa respectivă este prezentă într-o concentrație mai mare decât valoarea-limită corespunzătoare;

b) *substanță aflată sub control național* — substanță ca atare sau în amestec, existentă în stare naturală sau obținută prin orice proces de producție, stabilită la nivel național, care ar putea fi utilizată pentru fabricarea ilicită de explozivi;

c) *dispariție semnificativă* — dispariția unor cantități mai mari decât cele rezultate în procesul tehnologic de prelucrare prevăzute în fișa tehnică a fiecărei substanțe în parte, calculate în funcție de cantitatea, starea substanței și durata de depozitare a acesteia;

d) *substanță* — înseamnă o substanță în sensul definiției de la art. 3 pct. 1 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006;

e) *amestec* — înseamnă un amestec în sensul definiției de la art. 3 pct. 2 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006;

f) *articol* — înseamnă un articol în sensul definiției de la art. 3 pct. 3 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006;

g) *punere la dispoziție* — înseamnă orice furnizare, cu titlu oneros sau gratuit;

h) *introduce* — înseamnă actul de a aduce o substanță pe teritoriul unui stat membru, indiferent de destinația acesteia în interiorul Uniunii, dintr-un alt stat membru sau dintr-o țară terță, în orice regim vamal, astfel cum este definit în Regulamentul (UE) nr. 952/2013 al Parlamentului European și al Consiliului, inclusiv tranzitul;

i) *utilizare* — înseamnă utilizare în sensul definiției de la art. 3 pct. 24 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006;

j) *tranzacție suspectă* — înseamnă orice tranzacție privind precursorii de explozivi reglementați pentru care există motive întemeiate, după ce au fost luați în considerare toți factorii relevanți, de a suspecta că substanța sau amestecul în cauză este destinat fabricării ilicite de explozivi;

k) *persoană din rândul publicului larg* — înseamnă orice persoană fizică sau juridică care acționează în scopuri care nu au legătură cu activitatea sa comercială, economică sau profesională;

l) *utilizator profesional* — înseamnă orice persoană fizică sau juridică ori entitate publică sau grup de astfel de persoane sau entități, care are o nevoie demonstrabilă de un precursor de explozivi restricționat, în scopuri legate de activitatea sa comercială, economică sau profesională, inclusiv activitatea agricolă, indiferent de dimensiunea terenului aflat în proprietate, cu contract de închiriere sau cu contract de arendă, desfășurată fie cu normă întreagă, fie cu timp parțial, cu condiția ca astfel de scopuri să nu includă punerea precursorului de explozivi restricționat respectiv la dispoziția unei alte persoane;

m) *operator economic* — înseamnă orice persoană fizică sau juridică ori entitate publică sau grup de astfel de persoane sau entități care pun la dispoziție pe piață precursori de explozivi reglementați, fie offline, fie online, inclusiv pe piețele online;

n) *pieță online* — înseamnă un furnizor al unui serviciu de intermediere care permite operatorilor economici, pe de o parte, și persoanelor din rândul publicului larg, utilizatorilor profesioniști sau alți operatori economici, pe de altă parte, să încheie tranzacții privind precursori de explozivi reglementați, prin contracte de vânzări sau de servicii online, fie pe site-ul pieței online, fie pe site-ul unui operator economic care utilizează serviciile informatice furnizate de piața online;

o) *precursor de explozivi reglementat* — înseamnă o substanță enumerată în anexa I sau anexa II la Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019, inclusiv un amestec sau o altă substanță în care este prezentă o substanță enumerată în anexele respective, cu excepția amestecurilor omogene de peste cinci ingrediente în care concentrația fiecărei substanțe enumerate în anexa I sau anexa II la regulamentul anterior menționat este sub 1% g/g;

p) *activitate agricolă* — înseamnă producția, creșterea sau cultivarea de produse agricole, inclusiv recoltarea, mulsul, creșterea și deținerea de animale în scopuri agricole sau menținerea terenurilor agricole în bune condiții agricole și de mediu, astfel cum este prevăzut la art. 94 din Regulamentul (UE) nr. 1.306/2013 al Parlamentului European și al Consiliului.

(3) În conformitate cu prevederile art. 2 alin. (2) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019, prezenta lege nu se aplică:

a) articolelor și medicamentelor prevăzute la art. 2 alin. (2) lit. a) și g) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019;

b) articolelor pirotehnice definite potrivit legislației naționale privind stabilirea condițiilor pentru punerea la dispoziție pe piață a articolelor pirotehnice;

c) articolelor pirotehnice destinate, în conformitate cu dreptul intern, utilizării în scopuri necomerciale de către instituțiile de apărare, ordine publică și securitate națională;

d) echipamentelor pirotehnice care intră în domeniul de aplicare a legislației naționale privind echipamentele maritime;

e) articolelor pirotehnice destinate utilizării în industria aerospațială;

f) capselor acționate prin percuție, destinate în mod expres jucăriilor, care intră în domeniul de aplicare a legislației naționale privind siguranța jucăriilor.

(4) Prezenta lege nu se aplică precursorilor de explozivi reglementați destinați utilizării în regim necomercial de către instituțiile de apărare, ordine publică și securitate națională.

Art. 2. — (1) Se desemnează Inspectoratul General al Poliției Române din subordinea Ministerului Afacerilor Interne în calitate de autoritate națională competentă în sensul Regulamentului (UE) nr. 1.148/2019 și al dispozițiilor prezentei legi.

(2) În aplicarea Regulamentului (UE) nr. 1.148/2019 și a dispozițiilor prezentei legi, Inspectoratul General al Poliției Române îndeplinește următoarele funcții principale:

a) monitorizează și controlează operatorii economici, piețele online și operațiunile cu precursori de explozivi reglementați, desfășoară controale în vederea asigurării legalității operațiunilor cu aceste substanțe și aplică, în acest scop, măsurile prevăzute de lege;

b) coordonează, la nivel național, elaborarea strategiilor și a politicilor în domeniul controlului și supravegherii operațiunilor cu precursori de explozivi reglementați;

c) asigură cooperarea și schimbul de informații din domeniul precursorilor de explozivi reglementați cu serviciile specializate ale Comisiei Europene, cu autoritățile competente și punctele naționale de contact din celelalte state membre ale Uniunii Europene și din statele Spațiului Economic European și, după caz, cu autoritățile competente din state terțe, precum și cu societatea civilă, prin organizarea sau participarea la întâlniri sau grupuri de lucru cu reprezentanți ai acestora, prin informări, schimburi de date, precum și orice alte activități necesare îndeplinirii funcțiilor specifice;

d) constituie și gestionează baza națională de date privind operatorii economici care efectuează operațiuni cu precursorii de explozivi restricționați, respectiv baza națională de date referitoare la tranzacțiile suspecte, dispariții și furturi semnificative de precursori de explozivi reglementați;

e) constituie și gestionează aplicația electronică Registrul național electronic privind operațiunile cu precursori de explozivi restricționați, denumit în continuare *registrul național electronic*;

f) reprezintă, prin structura de specialitate care coordonează domeniul de activitate arme, explozivi și substanțe periculoase, punctul național de contact, în conformitate cu art. 9 alin. (3) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019;

g) urmărește, prin structura prevăzută la lit. f), aplicarea prevederilor Regulamentului (UE) nr. 1.148/2019 în ceea ce privește raportarea tranzacțiilor suspecte, a disparițiilor și a furturilor semnificative de precursori de explozivi reglementați prevăzută la art. 9 alin. (3) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019;

h) transmite Comisiei Europene, celorlalte state membre ale Uniunii Europene și ale Spațiului Economic European, precum și operatorilor economici și piețelor online comunicările prevăzute la art. 14 alin. (4), (5) și (7) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019, după caz;

i) transmite și furnizează Comisiei Europene informațiile, datele și probele prevăzute la art. 19 alin. (1), art. 20 alin. (3) și art. 21 alin. (2) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019.

(3) În scopul facilitării raportării tranzacțiilor suspecte, a disparițiilor sau furturilor semnificative de precursori de explozivi reglementați, Inspectoratul General al Poliției Române publică pe pagina de internet a Poliției Române datele de identificare ale structurii menționate la alin. (2) lit. f), inclusiv datele prevăzute la art. 9 alin. (3) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019.

(4) Ministerul Afacerilor Interne transmite Comisiei Europene denumirea și datele de contact ale punctului național de contact și informează Comisia Europeană fără întârziere cu privire la orice fel de modificări ale acestora.

Art. 3. — (1) Inspectoratul General al Poliției Române îndeplinește activitățile prevăzute la art. 10 alin. (2) și art. 12 alin. (2) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019 în scopul informării operatorilor economici care efectuează operațiuni cu precursori de explozivi reglementați, precum și a autorităților și instituțiilor publice cu competențe în domeniu.

(2) Acțiunile de sensibilizare prevăzute la art. 10 alin. (2) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019, precum și activitatea de informare a operatorilor economici cu privire la orientările elaborate de Comisia Europeană potrivit art. 12 alin. (2) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019, îndeplinite în condițiile prevăzute la alin. (1), se realizează periodic prin orice modalitate pe care Inspectoratul General al Poliției Române o consideră adecvată, cum ar fi, fără a se limita la acestea, comunicate de presă și informare prin mass-media, publicarea informațiilor pe pagina de internet a Poliției Române, cu ocazia unor acțiuni desfășurate la sediul operatorilor economici ori al utilizatorilor profesionali, sau, la cerere, prin transmiterea orientărilor prin telefax, poștă electronică sau prin alte mijloace ce asigură transmiterea acestora și confirmarea de primire.

(3) Informarea autorităților și instituțiilor publice cu competențe în domeniu se realizează de către Inspectoratul General al Poliției Române prin transmiterea în mod direct a orientărilor elaborate de Comisia Europeană.

(4) Inspectoratul General al Poliției Române publică pe pagina de internet a Poliției Române Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019, inclusiv anexele I și II la acesta, orientările elaborate de Comisia Europeană, precum și dispozițiile prezentei legi, informațiile fiind actualizate ori de câte ori intervin modificări ale acestora. Actualizarea informațiilor este însoțită de comunicate de presă și informare prin mass-media sau, la cerere, prin transmiterea către destinatari a informațiilor prin telefax, poștă electronică sau prin alte mijloace ce asigură transmiterea acestora și confirmarea de primire.

Art. 4. — (1) În aplicarea corespunzătoare a dispozițiilor prezentei legi, autoritățile și instituțiile publice cu competențe în domeniu colaborează cu Inspectoratul General al Poliției Române și sunt obligate să comunice datele și informațiile de care dispun sau pe care le pot obține în exercitarea prerogativelor lor legale.

(2) În vederea verificării legalității operațiunilor cu precursori de explozivi reglementați sau a realității datelor cuprinse în raportările transmise de operatorii economici în temeiul art. 9 alin. (1), (4) și (5) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019, Inspectoratul General al Poliției Române poate solicita date și informații relevante autorităților și instituțiilor publice sau entităților private care dețin astfel de date.

(3) În aplicarea prevederilor prezentei legi, Inspectoratul General al Poliției Române, în colaborare cu autorități și instituții publice cu competențe în domeniu, poate participa la proiecte și mecanisme internaționale în scopul prevenirii operațiunilor ilicite cu precursori de explozivi.

CAPITOLUL II

Reguli, interdicții și obligații

Art. 5. — (1) Introducerea pe teritoriul României, scoaterea de pe teritoriul României, producerea, experimentarea, prelucrarea, deținerea, transportul, tranzacția, utilizarea, punerea la dispoziție sau orice altă operațiune cu precursori de explozivi restricționați se realizează numai de către operatori economici.

(2) Prin excepție de la prevederile alin. (1), utilizatorii profesionali pot achiziționa, introduce pe teritoriul României și deține precursori de explozivi restricționați exclusiv în interes propriu și îi pot utiliza numai în scopul pentru care aceștia au fost achiziționați sau deținuți.

(3) Restricțiile prevăzute la alin. (1) și (2) se aplică inclusiv amestecurilor care conțin clorați sau perclorați prevăzuți în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019, în cazul în care concentrația totală a substanțelor respective prezente în amestec depășește valoarea-limită a oricăreia dintre substanțele prevăzute în coloana a 2-a a tabelului din anexa I la același regulament.

Art. 6. — Din motive de ordine și siguranță publică, respectiv de securitate națională, în România se interzice operatorilor

economici, inclusiv piețelor online, să pună la dispoziția persoanelor din rândul publicului larg precursori de explozivi restricționați, în conformitate cu prevederile art. 5 alin. (1) și (2) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019.

Art. 7. — Persoanelor din rândul publicului larg le este interzis să introducă pe teritoriul României, să dețină sau să utilizeze precursori de explozivi restricționați, în conformitate cu prevederile art. 5 alin. (1) și (2) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019, ori să producă, să experimenteze, să prelucreze sau să transporte precursori de explozivi restricționați.

Art. 8. — (1) Operatorul economic care pune un precursor de explozivi restricționat la dispoziția altui operator economic îl informează în scris pe acesta din urmă cu privire la faptul că achiziționarea, introducerea pe teritoriul României, deținerea sau utilizarea respectivului precursor de explozivi restricționat de către persoane din rândul publicului larg este supusă unei restricții în conformitate cu prevederile art. 7.

(2) Operatorul economic care pune un precursor de explozivi reglementat la dispoziția altui operator economic îl informează în scris pe acesta din urmă cu privire la faptul că achiziționarea, introducerea pe teritoriul României, deținerea sau utilizarea respectivului precursor de explozivi reglementat de către persoane din rândul publicului larg este supusă obligațiilor de raportare prevăzute la art. 10.

(3) Operatorul economic care pune precursori de explozivi reglementați la dispoziția unui utilizator profesional trebuie să facă dovada către autoritățile și instituțiile publice prevăzute la art. 17 alin. (1) că personalul propriu implicat în punerea la dispoziție de precursori de explozivi reglementați:

a) cunoaște care dintre produsele pe care le pune la dispoziție conțin precursori de explozivi reglementați;

b) este instruit în ceea ce privește obligațiile care îi revin în temeiul Regulamentului (UE) nr. 1.148/2019 și al dispozițiilor prezentei legi.

(4) O piață online ia măsuri pentru a se asigura că, atunci când pune la dispoziție precursori de explozivi reglementați prin intermediul serviciilor sale, utilizatorii săi sunt informați cu privire la obligațiile care le revin în temeiul Regulamentului (UE) nr. 1.148/2019 și al dispozițiilor prezentei legi.

(5) Operatorii economici care produc, introduc pe teritoriul României, dețin, experimentează, prelucrează, transportă, utilizează sau pun la dispoziție precursori de explozivi reglementați, inclusiv piețele online, transmit punctului național de contact o listă cuprinzând precursorii de explozivi restricționați sau amestecurile sau alte substanțe care conțin astfel de substanțe cu care efectuează operațiuni.

(6) Lista prevăzută la alin. (5) este actualizată și transmisă de către operatorii economici, respectiv de către piețele online, punctului național de contact ori de câte ori intervin modificări, dar nu mai târziu de 30 de zile de la data la care acestea au intervenit.

Art. 9. — (1) Operatorul economic, inclusiv piața online, care pune la dispoziție un precursor de explozivi restricționat are obligația de a verifica dacă clientul potențial este operator economic sau utilizator profesional.

(2) În vederea efectuării verificării prevăzute la alin. (1), operatorul economic, inclusiv piața online, care pune la dispoziție precursorul de explozivi restricționat solicită clientului potențial, pentru fiecare tranzacție, comunicarea următoarelor informații referitoare la:

a) dovada identității persoanei îndreptățite să reprezinte clientul potențial;

b) activitatea comercială, economică sau profesională a clientului potențial, împreună cu denumirea, sediul social și codul unic de înregistrare al societății sau datele personale în cazul utilizatorului profesional;

c) utilizarea preconizată a precursorilor de explozivi restricționați de către clientul potențial.

(3) Verificarea prevăzută la alin. (1) nu este obligatorie în cazul în care pentru clientul potențial respectiv această verificare s-a realizat deja într-o perioadă de cel mult un an înainte de data noii tranzacții, iar noua tranzacție nu diferă semnificativ față de tranzacțiile anterioare.

(4) Utilizatorii profesionali ai nitrului de amoniu prevăzut în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019 fac dovada activității comerciale, economice sau profesionale prevăzută la alin. (2) lit. b) prin prezentarea de documente justificative, cum ar fi acte de proprietate, contract de închiriere, contract de arendă pentru terenurile deținute sau atestatul de producător însoțit de carnetul de comercializare a produselor agricole, în care este înscrisă suprafața agricolă pe care o cultivă.

(5) Pentru comunicarea informațiilor prevăzute la alin. (2), operatorul economic, inclusiv piața online, utilizează modelul de declarație a clientului potențial, prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezenta lege, care poate fi modificată prin hotărâre a Guvernului.

(6) Operatorii economici pot comercializa acumulatori auto care conțin acid sulfuric într-o concentrație care depășește valoarea-limită prevăzută pentru acesta în coloana a 2-a a tabelului din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019, numai în situația în care acidul sulfuric a fost integrat în interiorul acumulatorilor auto. Orice operațiune de completare a acumulatorilor auto cu acid sulfuric se poate realiza numai de către operatori economici.

Art. 10. — (1) În aplicarea art. 9 alin. (1), (2) și (4) din Regulamentul (UE) nr. 11.48/2019, operatorii economici care produc, introduc pe teritoriul României, dețin, experimentează, transportă, utilizează sau pun la dispoziție precursori de explozivi reglementați, inclusiv piețele online, raportează punctului național de contact de îndată, dar nu mai târziu de 24 de ore de la momentul sesizării, tranzacțiile suspecte, tentativa de tranzacție suspectă, inclusiv refuzul de a accepta o tranzacție suspectă.

(2) Pentru identificarea unei tranzacții suspecte, operatorii economici prevăzuți la alin. (1), inclusiv piețele online, au obligația de a întocmi proceduri formalizate, rezonabile și proporționale pentru a depista tranzacțiile suspecte, adaptate la mediul specific în care sunt puși la dispoziție precursorii de explozivi reglementați. Operatorii economici și piețele online iau în considerare toate împrejurările și, în special, atunci când clientul potențial acționează într-unul sau mai multe dintre următoarele moduri:

a) nu poate preciza în mod clar care este utilizarea preconizată a precursorilor de explozivi reglementați în cauză;

b) pare nefamiliarizat cu utilizarea preconizată a precursorilor de explozivi reglementați în cauză sau nu poate să o explice în mod plauzibil;

c) intenționează să achiziționeze precursori de explozivi reglementați în cantități, combinații sau concentrații care sunt neobișnuit de mari pentru un uz legitim;

d) nu este dispus să furnizeze o dovadă a identității sale, a locului său de reședință sau, după caz, a calității sale de utilizator profesional sau de operator economic;

e) insistă să utilizeze metode neobișnuite de plată, inclusiv sume mari în numerar.

(3) Raportarea prevăzută la alin. (1) este însoțită, atunci când este posibil, inclusiv de informații privind identitatea clientului și toate detaliile care au determinat operatorul economic să considere tranzacția raportată punctului național de contact ca fiind una suspectă.

(4) În situația prevăzută la alin. (1), punctul național de contact procedează la informarea autorității naționale în domeniul prevenirii și combaterii terorismului, în vederea întreprinderii activităților specifice prevăzute de Legea nr. 535/2004 privind prevenirea și combaterea terorismului, cu modificările și completările ulterioare.

(5) În vederea monitorizării tranzacțiilor efectuate cu precursori de explozivi restricționați, operatorii economici țin evidența strictă a acestora, sub forma unui registru anume destinat, în care înscriu în momentul efectuării fiecărei tranzacții cel puțin următoarele:

a) datele de identificare ale vânzătorului/cumpărătorului — denumire societate autorizată/persoană fizică autorizată, sediu social, cod unic de înregistrare, precum și datele de identificare ale reprezentantului care face vânzarea/cumpărarea — nume, prenume, cod numeric personal, seria și numărul actului de identitate;

b) date despre precursorul de explozivi restricționat vândut/achiziționat, precum cantitate, tip, data vânzării, respectiv data livrării, locul livrării, metoda de plată, numele și prenumele persoanei care face vânzarea/achiziția;

c) informații referitoare la cumpărător, din care să rezulte dacă este cumpărător final sau cumpărător revânzător;

d) activitatea comercială, economică sau profesională a cumpărătorului;

e) utilizarea preconizată a precursorilor de explozivi restricționați de către cumpărător.

(6) Registrul prevăzut la alin. (5) se ține exclusiv în format electronic de către operatorii economici, folosind aplicația informatică registrul național electronic, pus la dispoziția acestora, cu titlu gratuit, de către Inspectoratul General al Poliției Române.

(7) Orice angajat al unui operator economic care intenționează să vândă ori să cumpere precursori de explozivi restricționați trebuie să se identifice cu act de identitate și să facă dovada că acționează ca reprezentant al operatorului economic, prin documente justificative, cum ar fi, dar fără a se limita la acestea, actul constitutiv, orice act care să certifice calitatea de reprezentant al unui operator economic.

(8) Dacă vânzarea sau cumpărarea se face fără contact personal, atunci respectarea obligației de la alin. (7) se realizează prin transmiterea unor copii ale actelor care să certifice calitatea de reprezentant al operatorului economic.

(9) Copiile documentelor justificative prevăzute la alin. (7) prezentate de către angajatul operatorului economic care intenționează să vândă sau să cumpere precursori de explozivi restricționați se păstrează de operatorul economic căruia i-au fost prezentate pentru o perioadă de 5 ani.

Art. 11. — Operatorii economici și utilizatorii profesionali raportează disparițiile și furturile semnificative de precursori de explozivi reglementați în termen de 24 de ore de la depistare către punctul național de contact. Pentru a decide dacă o dispariție sau un furt este semnificativă/semnificativ, aceștia iau în considerare dacă această cantitate este neobișnuit de mare, având în vedere circumstanțele și tipul substanței.

Art. 12. — (1) Desfășurarea operațiunilor cu precursori de explozivi restricționați se face cu respectarea de către operatorul economic a următoarelor obligații:

a) desemnarea unei persoane responsabile de activitatea cu precursori de explozivi restricționați și a unui înlocuitor și comunicarea datelor de contact ale acestora către punctul național de contact;

b) păstrarea registrului prevăzut la art. 10 alin. (5), prin utilizarea aplicației informatice registrul național electronic, prevăzut la art. 2 alin. (2) lit. e);

c) asigurarea etichetării precursorilor de explozivi restricționați în conformitate cu dispozițiile art. 14;

d) asigurarea măsurilor de protecție fizică a precursorilor de explozivi restricționați în locațiile unde aceștia se produc, se utilizează, se experimentează, se pun la dispoziție și se depozitează;

e) transmiterea către punctul național de contact, la cerere, a informațiilor cuprinse în registrul prevăzut la art. 10 alin. (5).

(2) Obligațiile prevăzute la alin. (1) lit. c) și d) se aplică, în mod corespunzător, inclusiv utilizatorilor profesionali ai precursorilor de explozivi restricționați.

(3) Obligațiile prevăzute la alin. (1) lit. a) și c)—e) se aplică inclusiv piețelor online.

(4) Operatorii economici au responsabilitatea de a furniza informații personalului propriu cu privire la modul în care urmează să fie puși la dispoziție precursorii de explozivi în temeiul Regulamentului (UE) nr. 1.148/2019 și al prezentei legi, precum și de a crește gradul de sensibilizare a personalului în această privință prin activități periodice de pregătire profesională.

Art. 13. — (1) Înaintea începerii activității cu precursori de explozivi restricționați, operatorii economici comunică punctului național de contact decizia de numire a persoanei responsabile de activitatea cu precursorii de explozivi restricționați și a înlocuitorului acesteia, precum și lista prevăzută la art. 8 alin. (5).

(2) Decizia de numire a persoanei responsabile și a înlocuitorului acesteia conține date și informații referitoare la nume, prenume, număr de telefon și/sau fax, adresa de poștă electronică, funcția și atribuțiile expres stabilite pentru supravegherea operațiunilor cu precursori de explozivi restricționați și desfășurarea acestora cu respectarea reglementărilor în vigoare.

(3) Orice modificare a datelor și informațiilor prevăzute la alin. (2) se comunică de îndată punctului național de contact, dar nu mai târziu de 5 zile de la data la care a intervenit modificarea.

Art. 14. — (1) Operatorii economici care pun la dispoziție precursori de explozivi restricționați sunt obligați să asigure etichetarea corespunzătoare a acestora, fie prin atașarea unei etichete adecvate, fie prin verificarea existenței unei etichete adecvate, care să indice în mod clar că achiziționarea, deținerea sau utilizarea precursorului de explozivi restricționat de către persoane din rândul publicului larg este interzisă.

(2) Etichetarea potrivit alin. (1) nu aduce atingere obligațiilor ce revin operatorilor economici potrivit prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1.272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor, de modificare și de abrogare a directivelor 67/548/CEE și 1999/45/CE, precum și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1.907/2006, cu modificările și completările ulterioare.

(3) Îndeplinirea obligației de atașare a unei etichete adecvate prevăzute la alin. (1) se poate realiza în următoarele modalități:

a) prin aplicarea unei etichete suplimentare cuprinzând avertizarea „Achiziționarea, deținerea sau utilizarea de către publicul larg este interzisă”; sau

b) prin menționarea avertizării prevăzute la lit. a) în secțiunea pentru informații suplimentare de pe etichetă, cu respectarea prevederilor art. 25 alin. (3) din Regulamentul (CE) nr. 1.272/2008, cu modificările și completările ulterioare; sau

c) prin includerea informațiilor suplimentare de pe etichetă în fișa cu date de securitate întocmită în conformitate cu anexa II la Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH), de înființare a Agenției Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei 1999/45/CE și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum și a Directivei 76/769/CEE a Consiliului și a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CE și 2000/21/CE ale Comisiei, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 15. — (1) Asigurarea măsurilor de protecție fizică a precursorilor de explozivi restricționați în locațiile unde aceștia se pun la dispoziție, se produc, se utilizează, se experimentează, se prelucrează sau se depozitează se realizează potrivit Legii nr. 333/2003 privind paza obiectivelor, bunurilor, valorilor și protecția persoanelor, republicată, cu modificările și completările ulterioare.

(2) Nerespectarea obligației prevăzute la alin. (1) atrage răspunderea operatorilor economici și a utilizatorilor profesionali în condițiile Legii nr. 333/2003, republicată, cu modificările și completările ulterioare.

(3) Depozitarea precursorilor de explozivi restricționați se face cu respectarea indicațiilor producătorului prevăzute în fișa cu date de securitate a acestora, întocmită conform anexei nr. II la Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului, cu modificările și completările ulterioare.

(4) Punerea la dispoziție a precursorilor de explozivi restricționați către operatori economici sau utilizatori profesionali se realizează numai în spații special amenajate în care nu au acces persoanele din rândul publicului larg.

Art. 16. — (1) Raportarea prevăzută la art. 10 alin. (1), respectiv art. 11 se realizează de persoana responsabilă sau de înlocuitorul acesteia și cuprinde toate datele pe care le deține referitoare la tranzacția suspectă, dispariția sau furtul semnificativ de precursori de explozivi reglementați.

(2) În cazul raportării ce vizează dispariții sau furturi semnificative de precursori de explozivi reglementați realizate în condițiile dispozițiilor art. 11, punctul național de contact:

a) sesizează imediat organul local al poliției pe a cărui rază de competență s-a produs evenimentul pentru efectuarea de verificări în condițiile legii;

b) informează autoritatea națională în domeniul prevenirii și combaterii terorismului în vederea întreprinderii activităților specifice prevăzute de Legea nr. 535/2004, cu modificările și completările ulterioare.

(3) Inspectoratul General al Poliției Române, precum și celelalte autorități și instituții publice cu competențe în domeniu asigură confidențialitatea datelor furnizate de operatori economici potrivit alin. (1), precum și a datelor de identificare ale acestora.

Art. 17. — (1) Controlul respectării regimului juridic al precursorilor de explozivi reglementați, inclusiv în locațiile operatorilor economici, se exercită de către Inspectoratul General al Poliției Române, Garda Națională de Mediu, Direcția Generală a Vămirilor și Autoritatea Națională pentru Protecția Consumatorilor sau de unitățile subordonate acestora, după caz, potrivit atribuțiilor ce le revin în domeniile lor de activitate.

(2) Autoritățile și instituțiile publice prevăzute la alin. (1) reprezintă autorități naționale de control în sensul art. 11 alin. (1) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019.

Art. 18. — (1) În vederea verificării de către autoritățile și instituțiile publice prevăzute la art. 17 alin. (1) a respectării cerințelor stabilite pentru controlul și supravegherea precursorilor de explozivi reglementați, operatorii economici, utilizatorii profesionali și piețele online sunt obligați:

a) să permită accesul în locațiile în care își desfășoară activitatea;

b) să furnizeze date cu privire la comenzile sau operațiunile desfășurate cu acești precursori, precum și orice alte date sau informații relevante;

c) să permită verificarea documentelor în baza cărora își desfășoară activitatea sau a documentelor comerciale;

d) să permită prelevarea, după caz, de probe în vederea analizării fizico-chimice.

(2) Operatorii economici din industria națională de apărare înscrși în Registrul unic al operatorilor economici și al capacităților de producție și/sau servicii pentru apărare, prevăzute de Legea nr. 232/2016 privind industria națională de apărare, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative, cu modificările și completările ulterioare, permit accesul personalului autorităților și instituțiilor publice prevăzute la art. 17 alin. (1), numai dacă acesta este autorizat pentru accesul la documente clasificate și în conformitate cu prevederile legislației specifice protecției informațiilor clasificate.

(3) În cazul în care se suspectează că precursorii de explozivi reglementați sunt destinați fabricării/producerii ilegale de explozivi, în scopul efectuării de verificări, organele de control ale autorităților și instituțiilor publice prevăzute la art. 17 alin. (1)

pot aplica măsura administrativă de indisponibilizare, pentru o perioadă de maximum 30 de zile, a mijloacelor de transport care sunt sau au fost folosite pentru transportul, depozitarea sau efectuarea oricăror operațiuni cu precursori de explozivi reglementați.

(4) Actul administrativ prin care se dispune măsura indisponibilizării prevăzută la alin. (3) poate fi atacat în condițiile Legii contenciosului administrativ nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare. Prin derogare de la dispozițiile art. 14 și 15 din Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare, introducerea acțiunii în contencios administrativ nu suspendă executarea măsurii.

(5) Probele prelevate de către autoritățile și instituțiile publice prevăzute la art. 17 alin. (1) sunt analizate din punct de vedere fizico-chimic în laboratoarele de specialitate ale Inspectoratului General al Poliției Române sau în alte laboratoare de profil, acreditate conform standardului SR EN ISO/IEC 17025 pentru efectuarea acestor analize.

(6) În vederea efectuării analizelor prevăzute la alin. (5), Inspectoratul General al Poliției Române adoptă măsurile corespunzătoare pentru dotarea necesară laboratoarelor de specialitate ale Institutului Național de Criminalistică și acreditarea acestora, conform standardului SR EN ISO/IEC 17025, de către organismul național de acreditare.

(7) Fondurile necesare dotării, acreditării și menținerii acreditării laboratoarelor prevăzute la alin. (6) se asigură din bugetul aprobat Ministerului Afacerilor Interne pentru Inspectoratul General al Poliției Române, prin legile bugetare anuale.

CAPITOLUL III

Baze de date. Protecția datelor cu caracter personal

Art. 19. — (1) În scopul aplicării Regulamentului (UE) nr. 1.148/2019 și a dispozițiilor prezentei legi, Inspectoratul General al Poliției Române constituie și gestionează următoarele baze naționale de date:

a) baza națională de date privind operatorii economici care efectuează operațiuni cu precursori de explozivi restricționați;

b) baza națională de date referitoare la tranzacții suspecte, dispariții și furturi semnificative de precursori de explozivi;

c) registrul național electronic prevăzut la art. 2 alin. (2) lit. e).

(2) Baza națională de date privind operatorii economici care efectuează operațiuni cu precursori de explozivi restricționați cuprinde datele și informațiile comunicate de către operatorii economici în conformitate cu prevederile art. 8 alin. (5) și art. 13.

(3) Baza națională de date referitoare la tranzacții suspecte, dispariții și furturi semnificative de precursori de explozivi cuprinde datele și informațiile raportate de către operatorii economici în conformitate cu prevederile art. 10 alin. (1) și art. 11, datele obținute în urma constatărilor efectuate de organele autorităților și instituțiilor publice prevăzute la art. 17 alin. (1), precum și datele referitoare la sesizări ale persoanelor fizice cu privire la disparițiile și furturile semnificative de precursori de explozivi deținuți în mod legal.

(4) Registrul național electronic cuprinde datele și informațiile comunicate de către operatorii economici în conformitate cu prevederile art. 10 alin. (5).

(5) Inspectoratul General al Poliției Române este responsabil de implementarea, funcționarea, întreținerea și asigurarea securității bazelor de date prevăzute la alin. (1).

Art. 20. — (1) Autoritățile și instituțiile publice prevăzute la art. 17 alin. (1) cooperează între ele și pot colabora și cu autorități competente din alte state, în condițiile legii, inclusiv prin schimb de date și informații, pentru punerea în aplicare eficientă a prevederilor Regulamentului (UE) nr. 1.148/2019.

(2) Cooperarea dintre autorități și instituții publice pentru punerea în aplicare a dispozițiilor prezentei legi se realizează astfel încât să permită obținerea rapidă și eficientă de date și informații.

(3) În scopul îndeplinirii atribuțiilor prevăzute de lege, la bazele naționale de date prevăzute la art. 19 alin. (1) au acces:

- a) Poliția Română;
- b) Poliția de Frontieră Română, Jandarmeria Română, Inspectoratul General pentru Situații de Urgență și Direcția Generală de Protecție Internă din subordinea Ministerului Afacerilor Interne;
- c) Serviciul Român de Informații, prin Brigada Antiteroristă;
- d) Serviciul de Informații Externe;
- e) Ministerul Apărării Naționale, prin Direcția Generală de Informații a Apărării;
- f) Parchetul de pe lângă Înalta Curte de Casație și Justiție;
- g) Ministerul Mediului, Apelor și Pădurilor, prin Garda Națională de Mediu;
- h) Agenția Națională de Administrare Fiscală, prin Direcția Generală a Vămilelor.

(4) În scopul îndeplinirii atribuțiilor prevăzute de lege, Autoritatea Națională pentru Protecția Consumatorilor are acces la baza de date prevăzută la art. 19 alin. (1) lit. a).

(5) Prin ordine sau dispoziții ale conducătorilor autorităților și instituțiilor publice prevăzute la alin. (3) și (4) se stabilesc departamentele/structurile din cadrul fiecărei autorități și instituții abilitate să aibă acces și să prelucreze date din bazele de date prevăzute la art. 19 alin. (1).

(6) Accesul autorităților și instituțiilor publice prevăzute la alin. (3) lit. b)—h) și alin. (4) la bazele de date prevăzute la art. 19 alin. (1) se face pe bază de protocoale încheiate cu Inspectoratul General al Poliției Române prin care se stabilesc coordonatele de acces la aceste baze de date, precum și orice alte proceduri referitoare la gestionarea acestora.

(7) Protocoalele prevăzute la alin. (6) se publică pe paginile de internet ale autorităților și instituțiilor publice prevăzute la alin. (3) și (4).

Art. 21. — (1) Prelucrările de date cu caracter personal efectuate în temeiul prezentei legi de către autoritățile și instituțiile publice prevăzute la art. 20 alin. (3) și (4) se realizează cu respectarea prevederilor legale privind protecția persoanelor fizice cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal.

(2) Autoritățile și instituțiile publice prevăzute la art. 20 alin. (3) și (4) sunt operatori de date cu caracter personal pentru prelucrările efectuate în temeiul prezentei legi, potrivit competențelor proprii.

Art. 22. — (1) Condițiile privind organizarea și funcționarea bazelor de date prevăzute la art. 19 alin. (1) sunt stabilite prin ordin al ministrului afacerilor interne.

(2) Informațiile conținute în bazele de date prevăzute la art. 19 alin. (1), cu excepția informațiilor clasificate potrivit legii, sunt stocate pentru o perioadă de 10 ani de la data încetării activității operatorului economic, respectiv de la data sesizării tranzacției suspecte, a dispariției sau a furtului semnificativ.

(3) La împlinirea termenului de stocare prevăzut la alin. (2), datele cu caracter personal sunt șterse în mod automat prin proceduri ireversibile.

CAPITOLUL IV Contravenții

Art. 23. — (1) Constituie contravenții la regimul juridic al precursorilor de explozivi, dacă fapta nu a fost săvârșită astfel încât să constituie infracțiune, următoarele fapte:

- a) nerespectarea obligațiilor prevăzute la art. 8 alin. (1)—(3);
- b) nerespectarea obligațiilor prevăzute la art. 8 alin. (4)—(6);
- c) nerespectarea obligațiilor prevăzute la art. 9 alin. (1)—(4) și (6);
- d) nerespectarea obligațiilor prevăzute la art. 10 alin. (1) și (2), (5) și (7)—(9);
- e) nerespectarea obligațiilor prevăzute la art. 11—13;
- f) nerespectarea obligațiilor prevăzute la art. 14;

g) nerespectarea obligațiilor prevăzute la art. 18 alin. (1) și (2);
h) nerespectarea obligației prevăzute la art. 35 alin. (2) și (3).
(2) Contravențiile prevăzute la alin. (1) se sancționează după cum urmează:

a) pentru nerespectarea obligațiilor prevăzute la lit. a) și f), cu amendă de la 5.000 lei la 10.000 lei;

b) pentru nerespectarea obligațiilor prevăzute la lit. b)—e) și h) cu amendă de la 15.000 lei la 25.000 lei;

c) pentru nerespectarea obligațiilor prevăzute la lit. g), cu amendă de la 30.000 lei la 50.000 lei.

Art. 24. — (1) Constatarea contravențiilor și aplicarea sancțiunilor prevăzute la art. 23 se realizează după cum urmează:

a) în cazul contravențiilor prevăzute la alin. (1), de către ofițerii și agenții de poliție din cadrul Poliției Române;

b) în cazul contravențiilor prevăzute la alin. (1) lit. f) și g), de către comisari și persoane împuternicite din cadrul Gărzii Naționale de Mediu, precum și de către reprezentanții împuterniciți ai Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor;

c) în cazul contravențiilor prevăzute la alin. (1) lit. g), de către personalul vamal în exercitarea atribuțiilor de serviciu.

(2) Contravențiilor prevăzute la art. 23 le sunt aplicabile dispozițiile Ordonanței Guvernului nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 180/2002, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 25. — (1) În scopul urmăririi modului de soluționare a contravențiilor la regimul juridic al precursorilor de explozivi și pentru a asigura posibilitatea aprecierii de către agenții constatori prevăzuți la art. 24 alin. (1) a gradului de pericol social al faptei săvârșite de către contravenient pentru individualizarea sancțiunii, Inspectoratul General al Poliției Române asigură realizarea, funcționarea, întreținerea și securitatea evidenței informatizate a contravențiilor la regimul precursorilor de explozivi.

(2) Agenții constatori prevăzuți la art. 24 alin. (1) au drept de interogare a evidenței informatizate prevăzute la alin. (1).

(3) Implementarea datelor referitoare la contravențiile constatate și sancționate se face de către reprezentanții autorităților și instituțiilor din care fac parte agenții constatori prevăzuți la art. 24 alin. (1), aceștia având obligația urmăririi implementării datelor în mod complet și în timp util.

(4) Procedurile referitoare la implementarea contravențiilor constatate și sancționate se stabilesc prin protocoalele prevăzute la art. 20 alin. (6).

(5) Bazele de date prevăzute la art. 19 alin. (1) și evidența prevăzută la alin. (1) pot fi interconectate, iar accesul la acestea se face diferențiat și ierarhizat în funcție de competențele, atribuțiile și activitățile autorităților și instituțiilor publice care le utilizează în temeiul prezentei legi.

Art. 26. — (1) Precursorii de explozivi reglementați confiscați sau predați în custodie la încetarea activității și care nu pot fi valorificați, precum și precursorii de explozivi restricționați depreciați calitativ se distrug cu respectarea cerințelor pentru eliminare potrivit regimului deșeurilor, reglementat de Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 92/2021 privind regimul deșeurilor, cu modificările și completările ulterioare, în prezența unei comisii formate dintr-un reprezentant al persoanei juridice care realizează eliminarea și, după caz, al celui de la care au fost confiscate, precum și un reprezentant al structurii cazier judiciar, statistică și evidențe operative și un reprezentant al structurii arme, explozivi și substanțe periculoase a Poliției Române competente teritorial și un reprezentant al Gărzii Naționale de Mediu.

(2) Gestionarea precursorilor de explozivi restricționați depreciați calitativ se face cu respectarea regimului deșeurilor, eliminarea realizându-se în prezența comisiei prevăzute la alin. (1).

(3) O copie a procesului-verbal de eliminare a precursorilor de explozivi restricționați se comunică Inspectoratului General al Poliției Române de către persoana juridică care efectuează eliminarea.

CAPITOLUL V

Substanțe aflate sub control național

Art. 27. — Substanțele aflate sub control național se stabilesc în condițiile prevăzute de prezentul capitol.

Art. 28. — (1) Din motive de ordine și siguranță publică, în aplicarea prevederilor art. 14 alin. (1)—(3) din Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019 se pot stabili ca substanțe aflate sub control național:

a) substanțele prevăzute în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019 într-o concentrație mai mică, stabilită prin lege, decât valoarea-limită prevăzută pentru acestea în anexa I;

b) substanțele prevăzute în anexa II la Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019 care depășesc o concentrație maximă stabilită prin lege;

c) alte substanțe decât cele prevăzute în anexele I și II la Regulamentul (UE) nr. 1.148/2019;

d) un amestec sau o substanță ce conține una dintre substanțele prevăzute la lit. a)—c).

(2) Stabilirea substanțelor aflate sub control național în condițiile prevăzute la alin. (1) se realizează prin modificarea/completarea prezentei legi, la propunerea Ministerului Afacerilor Interne.

Art. 29. — (1) Tranzacțiile suspecte, disparițiile și furturile semnificative de substanțe aflate sub control național se raportează în condițiile prezentei legi și ale Regulamentului (UE) nr. 1.148/2019.

(2) Dispozițiile prezentei legi referitoare la precursori de explozivi restricționați se aplică în mod corespunzător în situația substanțelor aflate sub control național.

CAPITOLUL VI

Dispoziții pentru modificarea unor acte normative

Art. 30. — La articolul 26 alineatul (1) din Legea nr. 218/2002 privind organizarea și funcționarea Poliției Române, republicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 170 din 2 martie 2020, cu modificările și completările ulterioare, punctul 19 se modifică și va avea următorul cuprins:

„19. exercită controlul, potrivit legii, asupra deținerii, portului și folosirii armelor și munițiilor, a materiilor explozive, a precursorilor de explozivi reglementați, asupra modului în care se efectuează operațiunile cu arme, muniții, materii explozive și precursori de explozivi reglementați, precum și asupra funcționării atelierelor de reparat arme și asupra poligoanelor de tir;”.

Art. 31. — La articolul 1 din Ordonanța Guvernului nr. 14/2007 pentru reglementarea modului și condițiilor de valorificare a bunurilor intrate, potrivit legii, în proprietatea privată a statului, republicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 694 din 23 septembrie 2014, cu modificările și completările ulterioare, alineatul (4) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(4) Distrugerea drogurilor, precursorilor, substanțelor dopante, medicamentelor, materialelor consumabile de utilitate medicală, materialelor de natura obiectelor de inventar medicale și a aparaturii medicale, substanțelor toxice, materialelor radioactive și a precursorilor de explozivi reglementați confiscați se efectuează în condițiile prevăzute în legile speciale care reglementează regimul acestor substanțe.”

CAPITOLUL VII

Dispoziții tranzitorii și finale

Art. 32. — (1) În termen de 30 de zile de la data intrării în vigoare a prezentei legi, operatorii economici care desfășoară activități cu precursori de explozivi comunică Inspectoratului General al Poliției Române decizia de numire a persoanei responsabile de activitatea cu precursorii de explozivi restricționați și a înlocuitorului acesteia, precum și lista prevăzută la art. 8 alin. (5).

(2) Dispoziția prevăzută la alin. (1) nu se aplică operatorilor economici care, până la data intrării în vigoare a prezentei legi, au comunicat Inspectoratului General al Poliției Române decizia de numire a persoanei responsabile de activitatea cu precursorii de explozivi restricționați și a înlocuitorului acesteia, precum și lista cuprinzând precursorii de explozivi restricționați sau amestecurile sau alte substanțe care conțin astfel de substanțe cu care efectuează operațiuni, în temeiul art. 8, 11 și 35 din Legea nr. 49/2018 privind precursorii de explozivi, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative, cu excepția cazului în care au intervenit modificări.

Art. 33. — (1) Pentru o perioadă de 90 de zile de la data intrării în vigoare a prezentei legi, structurile arme, explozivi și substanțe periculoase din cadrul Poliției Române desfășoară activități de informare a operatorilor economici, a piețelor online, a utilizatorilor profesionali și a persoanelor din rândul publicului larg cu privire la dispozițiile Regulamentului (UE) nr. 1.148/2019, precum și cu privire la interdicțiile și obligațiile ce le revin potrivit acestuia și prevederilor prezentei legi.

(2) Informarea prevăzută la alin. (1) se realizează prin intermediul mai multor instrumente și/sau acțiuni specifice, cum ar fi, fără a se limita la acestea, comunicate de presă și informare prin mass-media, postarea informațiilor pe pagina de internet a Poliției Române, organizarea unor acțiuni specifice prin polițiști specializați.

(3) În scopul realizării activității prevăzute la alin. (1), structurile arme, explozivi și substanțe periculoase din cadrul Poliției Române colaborează cu persoane juridice, organisme și organizații neguvernamentale interesate și cooperează cu alte instituții și autorități ale administrației publice de la nivel central și local, în condițiile legii.

Art. 34. — (1) Ordinul ministrului afacerilor interne prevăzut la art. 22 alin. (1) se emite în termen de 30 de zile de la data intrării în vigoare a prezentei legi.

(2) Până la intrarea în vigoare a ordinului ministrului afacerilor interne prevăzut la art. 22 alin. (1) se vor aplica prevederile Ordinului ministrului afacerilor interne nr. 52/2019 privind organizarea și funcționarea bazei naționale de date referitoare la operatorii economici care efectuează operațiuni cu precursori de explozivi restricționați, respectiv a bazei naționale de date referitoare la tranzacțiile suspecte, furturile și disparițiile semnificative de precursori de explozivi, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 387 din 17 mai 2019, în măsura în care dispozițiile acestuia nu contravin prezentei legi.

Art. 35. — (1) Operaționalizarea aplicației informatice prevăzută la art. 2 alin. (2) lit. e) se realizează de către Inspectoratul General al Poliției Române până la data de 31 decembrie 2022.

(2) Până la data operaționalizării aplicației informatice potrivit alin. (1), registrul prevăzut la art. 10 alin. (5) se păstrează la sediul social sau la punctul de lucru al operatorului economic, în format letric, se șnuruiește și se numerotează de către acesta, iar înainte de utilizare se înregistrează la unitatea teritorială de poliție — structura arme, explozivi și substanțe periculoase — în a cărei rază de competență își are sediul social, respectiv

punctul de lucru operatorul economic. Registrul prevăzut la art. 10 alin. (5) în format letric se arhivează pentru o perioadă de 5 ani de la ultima înscriere în acesta.

(3) În situația pierderii, sustragerii, deteriorării sau completării necorespunzătoare a registrului prevăzut la alin. (2), operatorul economic are obligația de reconstituire sau corectare a registrului în termen de 30 de zile de la momentul constatării situației intervenite.

Această lege a fost adoptată de Parlamentul României, cu respectarea prevederilor art. 75 și ale art. 76 alin. (1) din Constituția României, republicată.

PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR

ION-MARCEL CIOLACU

București, 20 iulie 2022.

Nr. 250.

p. PREȘEDINTELE SENATULUI,

ALINA-ȘTEFANIA GORGHIU

ANEXĂ

DECLARAȚIA

clientului privind utilizarea specifică sau utilizările specifice ale unui precursor de explozivi restricționat, astfel cum este menționat în Regulamentul (UE) 2019/1.148 al Parlamentului European și al Consiliului

(a se completa cu majuscule)

Subsemnatul,

Nume și prenume (client):

Dovada actului de identitate (serie și număr, autoritatea emitentă):

Reprezentant autorizat al:

Societate comercială/Utilizator profesional (după caz):

Codul de înregistrare în scopuri de TVA al societății /Sediul social:

Activitatea comercială/economică/profesională:

Denumirea comercială a produsului	Precursor de explozivi restricționat	Nr. CAS	Cantitatea (kg/litru)	Concentrație	Utilizarea preconizată

Prin prezenta declar că produsul comercial și substanța sau amestecul care o conține se utilizează numai pentru utilizarea indicată, care este în orice caz legitimă, și vor fi vândute sau livrate unui alt client (doar operatorii economici) numai dacă aceștia fac o declarație de utilizare similară, respectând restricțiile stabilite în Regulamentul (UE) 2019/1.148 pentru punerea la dispoziția persoanelor din rândul publicului larg.

Semnătura:

Nume:

Funcție:

Data:

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

DECRET

pentru promulgarea Legii privind precursorii de explozivi, precum și pentru modificarea unor acte normative

În temeiul prevederilor art. 77 alin. (1) și ale art. 100 alin. (1) din Constituția României, republicată,

Președintele României d e c r e t e a z ă:

Articol unic. — Se promulgă Legea privind precursorii de explozivi, precum și pentru modificarea unor acte normative și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI
KLAUS-WERNER IOHANNIS

București, 20 iulie 2022.

Nr. 1.030.

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

**privind modificarea și completarea anexelor nr. 1 și 2
la Ordinul ministrului sănătății nr. 443/2022 pentru aprobarea
prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman,
valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate
de către deținătorii de autorizație de punere pe piață
a medicamentelor sau reprezentanții acestora,
distribuitorii angro și furnizorii de servicii medicale
și medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul
unei relații contractuale 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,
a prețurilor de referință generice
și a prețurilor de referință inovative**

Văzând Referatul de aprobare nr. AR 12.459 din 20.07.2022 al Direcției farmaceutice și dispozitive medicale din cadrul Ministerului Sănătății, având în vedere prevederile art. 890 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, ținând cont de prevederile Ordinului ministrului sănătății nr. 368/2017 pentru aprobarea Normelor privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maxime ale medicamentelor 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. — Anexele nr. 1 și 2 la Ordinul ministrului sănătății nr. 443/2022 pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii de autorizație de punere pe piață a medicamentelor sau reprezentanții acestora, distribuitorii angro și furnizorii de servicii medicale și medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relații contractuale 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, a prețurilor de referință generice și a prețurilor de referință inovative, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 194 și 194 bis din 28 februarie 2022, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează conform anexei care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. II. — Prevederile prezentului ordin intră în vigoare începând cu luna august 2022.

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

p. Ministrul sănătății,
Adriana Pistol,
secretar de stat

MODIFICĂRI ȘI COMPLETĂRI

ale anexelor nr. 1 și 2 la Ordinul ministrului sănătății nr. 443/2022 pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii de autorizație de punere pe piață a medicamentelor sau reprezentanții acestora, distribuitorii angro și furnizorii de servicii medicale și medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relații contractuale 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, a prețurilor de referință generice și a prețurilor de referință inovative

1. În anexa nr. 1, după poziția nr. 6724 se introduc 87 de noi poziții, pozițiile nr. 6725—6811, cu următorul cuprins:

Nr. crt.	Semn. obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr. artic	Stat. tm	Stat. amm	Preț prod. (lei)	Preț ridicata TVA maximală fără TVA (lei)	Preț amănuntul maximal cu TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
6725			W68471001	SAPHNELO 300 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	150 mg/ml	ASTRAZENECA AB — SUEEDIA	ANIFROLUMABUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă x 2 ml conc. (conține 300 mg anifrolumab) (3 ani)	L04AA51	MI	inovativ	4040,00	4069,99	4474,45		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6726			W68239001	SUNITINIB TERAPIA 12,5 mg	CAPS.	12,5 mg	TERAPIA — S.A. — ROMÂNIA	SUNITINIBUM	Cutie cu blister. PVC — PCTFE/Al x 28 caps. (2 ani)	L01EX01	MG	generic	2444,15	2474,14	2734,97		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6727			W68240001	SUNITINIB TERAPIA 25 mg	CAPS.	25 mg	TERAPIA — S.A. — ROMÂNIA	SUNITINIBUM	Cutie cu blister. PVC — PCTFE/Al x 28 caps. (2 ani)	L01EX01	MG	generic	4873,35	4903,34	5382,80		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6728			W68242001	SUNITINIB TERAPIA 50 mg	CAPS.	50 mg	TERAPIA — S.A. — ROMÂNIA	SUNITINIBUM	Cutie cu blister. PVC — PCTFE/Al x 28 caps. (2 ani)	L01EX01	MG	generic	9740,04	9770,02	10687,49		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6729			W68634002	BUPIVACAINA SPINAL HEAVY PANPHARMA 5 mg/ml	SOL. INJ.	5 mg/ml	PANPHARMA — FRANȚA	BUPIVACAINUM	Cutie cu 5 fiole din sticlă incoloră x 4 ml sol. inj. (2 ani — după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere a folei se utilizează imediat)	N01BB01	MG	generic	40,71	46,41	60,70		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6730			W68745001	LEVOSIMENDAN KALCEKS 2,5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ml	AKCIJU SABIEDRIBA KALCEKS — LETONIA	LEVOSIMENDANUM	Cutie cu un flac. din sticlă incoloră cu 5 ml conc. pt. sol. perf. (12 luni — după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează imediat)	C01CX08	MG	generic	3896,10	3926,10	4317,60		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.

Nr. crt.	Semn_obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr_alc	Stat_fm	Stat_amm	Pret_prod. (lei)	Pret ridicata maximal fata TVA (lei)	Pret amanuntul maximal cu TVA (lei)	Observatii	Valabilitate pret
6731			W68745002	LEVOSIMENDAN KALCEKS 2,5 mg/ml	CONC.PT.SOL. PERF.	2,5 mg/ml	AKCIJU SABIEDRIBA KALCEKS — LETONIA	LEVOSIMENDANUM	Cutie cu 4 flac. din sticla incolora cu 5 ml conc. pt. sol. perf. (12 luni — după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează imediat)	C01CX08	MG	generic	15584,40	156'14,38	17057,85		Preturile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6732			W68400001	ECBIRIO 0,3 mg/5 mg/ml	PIC. OFT., SOL.	0,3 mg/5 mg/ml	SIFI S.P.A. — ITALIA	COMBINATII (BIMATOPROSTUM + TIMOLOLUM)	Cutie cu 1 flac. multidoza din PEJD de culoare alba, prevazut cu picurator din PEJD x 3 ml sol. oft. (2 ani — după ambalare pt. comercializare; după deschiderea flac. — 90 zile)	S01ED51	MG	generic	34,50	39,33	51,44		Preturile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6733			W68253001	AMIRIOX 0,3 mg/ml	PIC. OFT., SOL.	0,3 mg/ml	SIFI S.P.A. — ITALIA	BIMATOPROSTUM	Cutie cu 1 flac. PEJD cu capacitatea de 5 ml, cu aplicator din PEJD x 3 ml pic. oft., sol. (2 ani — după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere a flac. — 90 zile)	S01EE03	MG	generic	31,67	36,10	47,22		Preturile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6734			W68840002	ALGOCALMIN 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	ZENTIVA K.S. — REPUBLICA CEHA	METAMIZOLUM NATRIUM	Cutie cu bist. PVC/Al x 20 compr. film. (3 ani)	N02BB02	MG	generic	8,00	9,12	12,33		Preturile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6735			W68032001	JUZINA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA — S.A. — ROMANIA	SITAGLIPTINUM	Cutie cu bist. PVC — PE — PVC/Al x 28 compr. film. (2 ani)	A10BH01	MG	generic	65,00	72,80	92,05		Preturile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6736			W68392001	SITAGLIPTIN SUN 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. — OLANDA	SITAGLIPTINUM	Cutie cu bist. PA/Al/PE x 28 compr. film. (2 ani)	A10BH01	MG	generic	54,16	60,66	76,70		Preturile sunt valabile până la data de 28.02.2023.

6737					SITAGLIPTIN SUN 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg		PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE B.V. — OLANDA	SUN	SITAGLIPTINUM	Cutie cu blist. PA/Al/PE x 28 compr. film. (2 ani)	A10BH01	MG	generic	65,69	73,58	93,03	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6738					BIORPHEN 10 mg/ml	SOL. INJ.	10 mg/ml		SINETICA GMBH — GERMANIA		PHENYLEPHRINUM	Cutie cu 10 fiole de 2 ml din sticlă incoloră tip I prevăzute cu punct de rupere a câte 1 ml sol. inj. (3 ani)	C01CA06	MG	generic	414,64	444,64	522,81	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6739					TRIMBOW 87 micrograme/ 5 micrograme/ 9 micrograme	SOL. DE INHALAT PRESURIZATĂ	87 micrograme/ 5 micrograme/ 9 micrograme		CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. — ITALIA		BECLOMETASONUM + FORMOTEROLUM + GLICOPIRONIU BROMIDUM	1 flac. presurizat cu 180 doze (21 luni)	R03AL09	MI	inovativ	245,60	270,16	329,81	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6740					ABIRATERONA MYLAN 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg		MYLAN IRELAND LIMITED — IRLANDA		ABIRATERONUM	Cutie cu blistere din Al — PVC/PE/PVDC conținând 60 comprimate (2 ani)	L02BX03	MG	generic	8083,05	8113,04	8881,37	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6741					ABIRATERONA MYLAN 1000 mg	COMPR. FILM.	1.000 mg		MYLAN IRELAND LIMITED — IRLANDA		ABIRATERONUM	Cutie cu blistere perforate din Al — OPA/Al/PVC conținând 30 comprimate (2 ani)	L02BX03	MG	generic	8083,05	8113,04	8881,37	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6742					POSACONAZOLE ACCORD 100 mg	COMPR. GASTROREZ.	100 mg		ACCORD HEALTHCARE S.L.U. — SPANIA		POSACONAZOLUM	Cutie cu blist. PVC/PE/PVDC/ Al perforat pentru eliberarea unei doze x 24 x 1 compr. gastrorez. (2 ani)	J02AC04	MG	generic	678,36	708,36	810,26	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6743					ABIRATERONE ACCORD 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg		ACCORD HEALTHCARE S.L.U. — SPANIA		ABIRATERONUM	Cutie cu blist. PVC/PVdC — Al perforate x 60 x 1 (doză unitară) compr. film. (2 ani)	L02BX03	MG	generic	8404,41	8434,40	9231,66	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6744					ABIRATERONE ACCORD 250 mg	COMPR.	250 mg		ACCORD HEALTHCARE S.L.U. — SPANIA		ABIRATERONUM	Cutie cu 1 flac. din PEID x 120 compr. (2 ani)	L02BX03	MG	generic	7821,78	7851,77	8596,59	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6745					ULTOMIRIS 1.100 mg/11 ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1.100 mg/11 ml		ALEXION EUROPE SAS — FRANȚA		RAVULIZUMABUM	Flacon cu 11 ml concentrat steril (18 luni)	L04A43	MI	inovativ	57684,48	57714,40	62946,93	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.

Nr. crt.	Semn. obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gratic	Stat. firm	Stat. anm	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximală fără TVA (lei)	Preț amănuntului maximal cu TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
6746			W68777001	ULTOMIRIS 300 mg/3 ml	CONC. PT. SOL. PERF.	300 mg/3 ml	ALEXION EUROPE SAS — FRANȚA	RAVULIZUMABUM	Flacon cu 3 ml de concentrat steril (18 luni)	L04AA43	MI	inovativ	15684,87	15714,85	17167,36		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6747			W68235002	EMTRICITABINA/ TENOFIVIR DISOPROXIL MYLAN 200 mg/245 mg	COMPR. FILM.	200 mg/245 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED — IRLANDA	EMTRICITABINUM + TENOFIVIRUM DISOPROXIL	Cutie cu blist. (OPA/Al/PVC/ Al) x 30 compr. firm. (2 ani)	J05AR03	MG	generic	343,70	373,70	445,48		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6748			W68682001	LETYBO 50 UNITĂȚI	PULB. PT. SOL. INJ.	50 unități	CROMA PHARMA GMBH — AUSTRIA	TOXINĂ BOTULINICĂ DE TIP A	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră cu capacitatea de 5 ml, cu pulb. pt. sol. inj. (36 luni — după ambalare pt. comercializare; după reconstituire — 24 ore)	M03AX01	MI	inovativ	443,92	473,92	554,72		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6749			W68682003	LETYBO 50 UNITĂȚI	PULB. PT. SOL. INJ.	50 unități	CROMA PHARMA GMBH — AUSTRIA	TOXINĂ BOTULINICĂ DE TIP A	Ambalaj multiplu cu 6 cutii a câte 1 flac. din sticlă incoloră cu capacitatea de 5 ml, cu pulb. pt. sol. inj. (36 luni — după ambalare pt. comercializare; după reconstituire — 24 ore)	M03AX01	MI	inovativ	2561,06	2591,06	2862,41		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6750			W68775001	OKEDI 100 mg	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ. CU ELIB. PREL.	100 mg	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI — S.A. — SPANIA	RISPERIDONUM	Kit cu 1 seringă preumplută cu 100 mg pulbere + 1 seringă preumplută cu 0,490 ml solvent + 2 ace (2 ani)	N05AX08	MG	generic	989,56	1019,56	1149,47		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.

6751				OKEDI 75 mg	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ. CU ELIB. PREL.	75 mg	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI — S.A. — SPANIA	RISPERIDONUM	Kit cu 1 seringă preumplută cu 75 mg pulbere + 1 seringă preumplută cu 0,383 ml solvent + 2 ace (2 ani)	N05AX08	MG	generic	833,40	863,40	979,26	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6752				MAYZENT 1 mg	COMPR. FILM.	1 mg	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED — IRLANDA	SIPONIMOD	Cutie cu blist. PA/Al/PVC/Al x 28 comprimate filmate (2 ani)	L04AA42	MI	inovativ	4486,28	4516,28	4960,90	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6753				OMECOD 20 mg	CAPS. GASTROREZ.	20 mg	TERAPIA — S.A. — ROMANIA	OMEPRAZOLUM	Cutie cu blist. PVC — PVDC/Al x 30 caps. gastrorez. (2 ani)	A02BC01	MG	generic	18,21	20,76	28,06	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6754				OMECOD 40 mg	CAPS. GASTROREZ.	40 mg	TERAPIA — S.A. — ROMANIA	OMEPRAZOLUM	Cutie cu blist. PVC — PVDC/Al x 7 caps. gastrorez. (2 ani)	A02BC01	MG	generic	5,96	6,79	9,18	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6755				ABIRATERONA ZENTIVA 250 mg	COMPR.	250 mg	ZENTIVA K.S. — REPUBLICA CEHĂ	ABIRATERONUM	Cutie cu un flacon din PEID cu 120 comprimate (2 ani)	L02BX03	MG	generic	8058,25	8088,24	8854,34	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6756				ABIRATERONA ZENTIVA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	ZENTIVA K.S. — REPUBLICA CEHĂ	ABIRATERONUM	Cutie cu blistere din PVC — PVdC/Al x 60 comprimate filmate (2 ani)	L02BX03	MG	generic	8083,05	8113,04	8881,37	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6757				ABIRATERONA ZENTIVA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	ZENTIVA K.S. — REPUBLICA CEHĂ	ABIRATERONUM	Cutie cu blistere perforate pentru eliberarea unei unități dozate din PVC — PVdC/Al cu 60 x 1 comprimate filmate (2 ani)	L02BX03	MG	generic	8083,05	8113,04	8881,37	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6758				ABIRATERONA ZENTIVA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	ZENTIVA K.S. — REPUBLICA CEHĂ	ABIRATERONUM	Cutie cu un flacon din PEID cu 60 comprimate filmate (2 ani)	L02BX03	MG	generic	8083,05	8113,04	8881,37	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.

Nr. crt.	Semn_obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr_alc	Stat_fm	Stat_amm	Pret_prod. (lei)	Pret_ridicata maximal fata TVA (lei)	Pret_amanuntul maximal cu TVA (lei)	Observatii	Valabilitate pret
6759			W68682002	LETYBO 50 UNITAȚI	PULB. PT. SOL. INJ.	50 unitați	CROMA PHARMA GMBH — AUSTRIA	TOXINĂ BOTULINICĂ DE TIP A	Ambalaj multiplu cu 2 cutii a câte 1 flac. din sticlă incoloră cu capacitatea de 5 ml, cu pulb. pt. sol. inj. (36 luni — după ambalare pt. comercializare; după reconstituire — 24 ore)	M03AX01	MI	inovativ	861,20	891,20	1009,56		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6760			W68300001	ONTOZRY 12,5 mg + 25 mg	COMPR. + COMPR. FILM.	12,5 mg + 25 mg	ANGELINI PHARMA S.P.A — ITALIA	CENOBAMATUM	Pachet de injiție: Ambalaj cu blist. PVC/Al x 14 compr. de 12,5 mg + 14 compr. film de 25 mg (4 ani)	N03AX25	MI	inovativ	724,51	754,51	860,57		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6761			W68301001	ONTOZRY 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	ANGELINI PHARMA S.P.A — ITALIA	CENOBAMATUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 14 compr. film. (4 ani)	N03AX25	MI	inovativ	362,26	392,26	465,71		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6762			W68302001	ONTOZRY 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ANGELINI PHARMA S.P.A — ITALIA	CENOBAMATUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 14 compr. film. (4 ani)	N03AX25	MI	inovativ	362,26	392,26	465,71		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6763			W68303001	ONTOZRY 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	ANGELINI PHARMA S.P.A — ITALIA	CENOBAMATUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 14 compr. film. (3 ani)	N03AX25	MI	inovativ	362,26	392,26	465,71		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6764			W68304001	ONTOZRY 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ANGELINI PHARMA S.P.A — ITALIA	CENOBAMATUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 14 compr. film. (3 ani)	N03AX25	MI	inovativ	362,26	392,26	465,71		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6765			W68301002	ONTOZRY 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	ANGELINI PHARMA S.P.A — ITALIA	CENOBAMATUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 28 compr. film. (4 ani)	N03AX25	MI	inovativ	724,51	754,51	860,57		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6766			W68302002	ONTOZRY 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ANGELINI PHARMA S.P.A — ITALIA	CENOBAMATUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 28 compr. film. (4 ani)	N03AX25	MI	inovativ	724,51	754,51	860,57		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.

6767				ONTOZRY 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	ANGELINI PHARMA S.P.A — ITALIA	CENOBAMATUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 28 compr. film. (3 ani)	N03AX25	MI	inovativ	724,51	754,51	860,57	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6768				ONTOZRY 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ANGELINI PHARMA S.P.A — ITALIA	CENOBAMATUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 28 compr. film. (3 ani)	N03AX25	MI	inovativ	724,51	754,51	880,57	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6769				SORAFENIB SANDOZ 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	SANDOZ — S.R.L. — ROMÂNIA	SORAFENIBUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 28 compr. film. (2 ani)	L01EX02	MG	generic	2938,77	2968,77	3274,11	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6770				ALKINDI 1 mg	GRANULE AMBALATE ÎN CAPSULE CARE TREBUIE DESCHISE	1 mg	DIURNAL EUROPE B.V. — OLANDA	HYDROCORTISONUM	Cutie cu un flacon x 50 capsule (3 ani)	H02AB09	MG	generic	248,79	273,67	334,10	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6771				OPTIRAY 300	SOL. INJ./PERF.	636 mg/ml	GUERBET — FRANȚA	IOVERSOLUM	Cutie cu 20 seringi preumplute din PP a câte 100 ml sol. inj./perf. pt. injectomat (3 ani)	V08AB07	MI	inovativ	2631,69	2661,68	2999,39	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6772				OPTIRAY 350	SOL. INJ./PERF.	741 mg/ml	GUERBET — FRANȚA	IOVERSOLUM	Cutie cu 20 seringi preumplute din PP a câte 100 ml sol. inj./perf. (3 ani)	V08AB07	MI	inovativ	3048,29	3078,29	3393,49	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6773				PYZYPI 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	STADA M&D — S.R.L. — ROMÂNIA	PAZOPANIB	Cutie cu blist. PVC-PE- PVC/Al x 90 compr. film. (30 luni)	L01EX03	MG	generic	5461,62	5491,62	6024,02	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6774				PYZYPI 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	STADA M&D — S.R.L. — ROMÂNIA	PAZOPANIB	Cutie cu blist. PVC-PE- PVC/Al x 60 compr. film. (30 luni)	L01EX03	MG	generic	7084,79	7114,78	7793,27	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6775				ONDEXXA 200 mg	PULB. PT. SOL. PERF.	200 mg	ASTRA ZENECA AB — SUEEDIA	ANDEXANET ALFA	Ambalaj cu 4 flacoane a câte 20 ml x 200 mg pulbere (flacon nedeschis; 3 ani păstrat la 2°C—8°C)	V03AB38	MI	inovativ	62440,96	62470,88	68131,50	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.

Nr. crt.	Semn_obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gratic	Stat_fm	Stat_amm	Preț prod. (lei)	Preț ridicăta maximală față TVA (lei)	Preț amănuntul maximal cu TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
6776			W67357001	TIVICAY 5 mg	COMPR. DISP.	5 mg	VIV HEALTHCARE BV — OLANDA	DOLUTEGRAVIRUM	Flac. din PEID x 60 compr. dispersabile + o măsură dozatoare și o seringă pentru administrare orală (3 ani)	J05AJ03	MI	inovativ	467,11	497,11	580,00		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6777			W68773001	BIMZELX 160 mg	SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT	160 mg/ml	UCB PHARMA — S.A. — BELGIA	BIMEKIZUMABUM	Cutie cu 2 stilouri injectoare preumplute (3 ani)	L04AC21	MI	inovativ	7846,00	7875,99	8622,99		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6778			W68796004	SITAGLIPTIN/METFORMIN TEVA 50 mg/1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg/1.000 mg	TEVA PHARMACEUTICALS — S.R.L. — ROMÂNIA	COMBINATII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM)	Cutie cu blist. PVC-PVDC/Al x 56 compr. film. (2 ani)	A10BD07	MG	generic	65,69	73,58	93,03		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6779			W68792001	RYTMONORM 70 mg/20 ml	SOL. INJ.	70 mg/20 ml	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED — IRLANDA	PROPAFENONUM	Cutie x 5 fiole din sticlă incoloară x 20 ml sol. inj. (3 ani)	C01BC03	MI	inovativ	33,79	38,52	50,38		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6780			W68791001	RYTMONORM 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED — IRLANDA	PROPAFENONUM	Cutie x 5 blist. PVC/Al x 10 compr. film. (3 ani)	C01BC03	MI	inovativ	18,73	21,35	28,86		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6781			W68829001	SORAFENIB VIATRIS 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	VIATRIS LIMITED — IRLANDA	SORAFENIBUM	Cutie cu blist. PVC-PE-PVDC/Al x 112 compr. film. (2 ani)	L01EX02	MG	generic	8906,91	8936,90	9779,38		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6782			W68845002	EXEMESTAN LABORMED 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	LABORMED PHARMA — S.A. — ROMÂNIA	EXEMESTANUM	Cutie cu 3 blist. PVC-PVDC/Al x 10 compr. film. (2 ani)	L02BG06	MG	generic	62,16	69,62	88,03		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6783			W68844001	BICALUTAMIDA LABORMED 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	LABORMED PHARMA — S.A. — ROMÂNIA	BICALUTAMIDUM	Cutie cu 2 blist. PVC-PVDC/Al x 14 compr. film. (5 ani)	L02BB03	MG	generic	467,70	497,70	580,64		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6784			W67346002	LEQVIO 284 mg	SOL. INJ.	189 mg/ml	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED — IRLANDA	INCLISIRAN	Cutie cu o seringă preumplută din sticlă cu ac și protecție rigidă pentru ac, cu protecție suplimentară pentru ac x 1,5 ml soluție (2 ani)	C10AX16	MI	inovativ	9443,78	9473,77	10364,57		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.

6785				BETASERC 24 mg	COMPR.	24 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED — IRLANDA	BETAHISTINUM	Cutie cu 3 blist. PVC-PVdCAI x 20 compr. (3 ani)	N07CA01	MI	inovativ	33,50	38,19	49,95	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6786				TARKA 180 mg/2 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	180 mg/2 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED — IRLANDA	COMBINATII (VERAPAMILUM + TRANDOLAPRILUM)	Cutie cu 2 blist. PVDC-PVCAI x 14 compr. cu elib. prel. (2 ani)	C09BB10	MI	inovativ	34,15	38,93	50,92	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6787				TARKA 240 mg/2 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	240 mg/2 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED — IRLANDA	COMBINATII (VERAPAMILUM + TRANDOLAPRILUM)	Cutie cu 2 blist. PVC-PVDC/Al x 14 compr. cu elib. prel. (2 ani)	C09BB10	MI	inovativ	42,58	48,54	63,49	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6788				ISOPTIN RR 240 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	240 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED — IRLANDA	VERAPAMILUM	Cutie cu 2 blist. PVC-PVDC/Al x 10 compr. elib. prel. (3 ani)	C08DA01	MI	inovativ	10,31	11,76	15,89	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6789				BETASERC 24 mg	COMPR.	24 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED — IRLANDA	BETAHISTINUM	Cutie cu 1 blist. PVC-PVDC/Al x 20 compr. (3 ani)	N07CA01	MI	inovativ	11,15	12,71	17,18	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6790				BETASERC 8 mg	COMPR.	8 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED — IRLANDA	BETAHISTINUM	Cutie cu 4 blist. PVC-PVDC/Al x 25 compr. (3 ani)	N07CA01	MI	inovativ	16,44	18,74	25,33	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6791				LACTECON 667 g/l	SOL. ORALĂ	66,70%	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED — IRLANDA	LACTULOSUM	Flacon din PEID prevăzută cu măsură dozatoare din PP cu gradajii x 200 ml sol. orală (3 ani)	A06AD11	MI	inovativ	10,49	11,96	16,16	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6792				ELAPRASE 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg/ml	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG IRELAND BRANCH — IRLANDA	IDURSULFASUM	Cutie x 4 flac. x 3 ml conc. pt. sol. perf. (3 ani)	A16AB09	MO	ofan	46668,23	46698,17	50939,22	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6793				REPLAGAL 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG IRELAND BRANCH — IRLANDA	AGALSIDASUM ALFA	Cutie x 4 flacane x 3,5 ml conc. pt. sol. perf. într-un flc. de 5 ml (2 ani)	A16AB03	MO	inovativ	24725,19	24755,16	27021,31	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6794				TATICA 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	EGIS PHARMACEUTICALS PLC — UNGARIA	ABIRATERONUM	Cutie cu blist. Al- PVC/PE/PVDC x 60 compr. film. (2 ani)	L02BX03	MG	generic	8083,05	8113,04	8881,37	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6795				PAZOPANIB TEVA 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	TEVA B.V. — OLANDA	PAZOPANIB	Cutie cu blist. PVC-PE- PVCAI x 60 compr. film. (30 luni)	L01EX03	MG	generic	3023,22	3053,22	3366,16	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.

Nr. crt.	Semn_obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr_alc	Stat_fm	Stat_amm	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximal față TVA (lei)	Preț amănuntul maximal cu TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
6796			W68757002	PAZOPANIB TEVA 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	TEVA B.V. — OLANDA	PAZOPANIB	Cutie cu blist. PVC-PE-PVdC/Al x 60 compr. film. (30 luni)	L01EX03	MG	generic	5841,55	5871,54	6438,14		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6797			W68763001	SUGAMMADEX TEVA 100 mg/ml	SOL. INJ.	100 mg/ml	TEVA PHARMACEUTICALS — S.R.L. — ROMÂNIA	SUGAMMADEXUM	Cutie cu 10 flac. a 2 ml din sticlă incoloră, cu sol. inj. (2 ani — după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere a flaconului se utilizează imediat)	V03AB35	MG	generic	2233,90	2263,90	2505,80		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6798			W68823001	TRABECTEDIN TEVA 1 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg	TEVA PHARMACEUTICALS — S.R.L. — ROMÂNIA	TRABECTEDINUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră (2 ani — după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează imediat)	L01CX01	MG	generic	4203,19	4233,19	4652,33		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6799			W68822001	TRABECTEDIN TEVA 0,25 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	0,25 mg	TEVA PHARMACEUTICALS — S.R.L. — ROMÂNIA	TRABECTEDINUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă incoloră (2 ani — după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează imediat)	L01CX01	MG	generic	1089,78	1119,78	1258,71		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6800			W68851002	TARKA 240 mg/4 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	240 mg/4 mg	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED — IRLANDA	COMBINATII (VERAPAMILUM + TRANDOLAPRILUM)	Cutie cu 2 blist. PVC-PVdC/Al x 14 compr. cu elib. prei. (2 ani)	C09BB10	MI	inovativ	51,92	58,15	73,53		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6801		N	W68914001	BODINET 0,5 mg/ml	SUSP. INHAL. PRIN NEBULIZATOR	0,5 mg/ml	C.N. UNIFARM — S.A. — ROMÂNIA	BUDESONIDUM	Cutie cu 20 fiole monodoză (3 ani)	R03BA02	MG		112,12	123,33	150,56	Cant. 2.000 cutii	Prețurile sunt valabile până la data de 22.06.2023.
6802		N	W60293001	NICARDIPINE AGUETTANT 10 mg/10 ml	SOL. INJ.	10 mg/10 ml	HYPERICUM — S.R.L. — ROMÂNIA	NICARDIPINUM	Cutie cu 10 fiole x 10 ml sol. inj. (2 ani)	C08CA04	MG		346,35	376,35	448,37	Cant. 8.875 cutii	Prețurile sunt valabile până la data de 26.06.2023.

6803		N	W68780001	ARGANOVA 1 mg/ml	SOL. PERF.	1 mg/ml	HYPERICUM — S.R.L. — ROMÂNIA	ARGATROBAN	Cutie cu 4 flac. (3 ani)	B01AE03	MG		5820,00	5849,99	6414,65	Cant. 1.000 flacoane	Prețurile sunt valabile până la data de 4.05.2023.
6804		N	W68913001	PAVETOD 0,5 mg/2 ml	SUSP. INHAL. PRIN NEBULIZATOR	0,5 mg/2 ml	C.N. UNIFARM — S.A. — ROMÂNIA	FLUTICASONUM PROPIONAT	Cutie cu 20 fiole monodoză (2 ani)	R03BA05	MG		68,29	76,49	96,71	Cant. 9.000 cutii	Prețurile sunt valabile până la data de 21.06.2023.
6805			W63591023	CLEXANE 4.000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4.000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L. — ROMÂNIA	ENOXAPARINUM	Cutie cu 50 seringi preumplute (sticlă tip I) asamblate cu dop din caucuc (clorobutilic sau bromobutilic) și ac de injecție cu sistem automat de siguranță PREVENTIS® (3 ani)	B01AB05	MI	inovativ	802,87	832,87	945,98		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6806			W63591022	CLEXANE 4.000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4.000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L. — ROMÂNIA	ENOXAPARINUM	Cutie cu 50 seringi preumplute (sticlă tip I) asamblate cu dop din caucuc (clorobutilic sau bromobutilic) și ac de injecție cu sistem automat de siguranță ERIS® (3 ani)	B01AB05	MI	inovativ	802,87	832,87	945,98		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6807			W63591021	CLEXANE 4.000 UI (40 mg)/0,4 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	4.000 UI (40 mg)/0,4 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L. — ROMÂNIA	ENOXAPARINUM	Cutie cu 50 seringi preumplute (sticlă tip I) asamblate cu dop din caucuc (clorobutilic sau bromobutilic) și ac de injecție (3 ani)	B01AB05	MI	inovativ	802,87	832,87	945,98		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6808			W63592029	CLEXANE 6.000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6.000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L. — ROMÂNIA	ENOXAPARINUM	Cutie cu 50 seringi preumplute (sticlă tip I) asamblate cu dop din caucuc (clorobutilic sau bromobutilic) și ac de injecție cu sistem automat de siguranță PREVENTIS® (3 ani)	B01AB05	MI	inovativ	1317,94	1347,93	1507,40		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.

Nr. crt.	Semn. obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gratic	Stat_fm	Stat_anm	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximală fără TVA (lei)	Preț amănuntul maximal cu TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
6809			W63592027	CLEXANE 6.000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6.000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L. — ROMÂNIA	ENOXAPARINUM	Cutie cu 50 seringi preumplute (sticlă tip I) asamblate cu dop din cauciu (clorobutilic sau bromobutilic) și ac de injecție (3 ani)	B01AB05	MI	inovativ	1317,94	1347,93	1507,40		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6810			W63592028	CLEXANE 6.000 UI (60 mg)/0,6 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	6.000 UI (60 mg)/0,6 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L. — ROMANIA	ENOXAPARINUM	Cutie cu 50 seringi preumplute (sticlă tip I) asamblate cu dop din cauciu (clorobutilic sau bromobutilic) și ac de injecție cu sistem automat de siguranță ERIS® (3 ani)	B01AB05	MI	inovativ	1317,94	1347,93	1507,40		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
6811		N	W68982001	IG VENA 50 g/l	SOL. PERF.	50 g/l	BESMAX PHARMA SOLUTIONS — S.R.L. — ROMÂNIA	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ	Cutie cu 1 flac. a 200 ml sol. perf. + 1 set de administrare (3 ani — după ambalarea pt. comercializare)	J06BA02	MDS		4470,00	4499,99	4943,15	Cant. 4.000 cutii	Prețurile sunt valabile până la data de 7.07.2023."

2. În anexa nr. 1, pozițiile nr. 670, 801, 802, 806, 818, 1856, 1866—1869, 2145, 2262—2264, 2502, 2663—2666, 2728, 2821, 2952, 3068, 3074, 3122, 3198, 3884, 4206, 4208, 4209, 4564, 4566, 4606, 4851, 4939, 4940, 5008, 5009, 5045, 5046, 5314, 5532—5534, 5593, 5990, 6141, 6185, 6187, 6194 și 6195 se modifică și vor avea următorul cuprins:

Nr. crt.	Semn. obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gratic	Stat_fm	Stat_anm	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximală fără TVA (lei)	Preț amănuntul maximal cu TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
„670			W05792001	ATRICAN 250 mg	CAPS. MOI GASTROREZ.	250 mg	LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL	TENONITROZOLUM	Cutie x 1 blister. Al/PVC x 8 caps. moi gastrorez. (3 ani)	P01AX08	MI	generic	8,27	9,43	12,74	Medicamentul poate fi menținut în circuitul terapeutic până la epuizarea cant. distrib. în ret. farm., dar nu mai mult de 1 an de la Decizia încetare APP nr. 790/15.06.2022.	Prețurile sunt valabile până la data de 14.06.2023.

801	!	DC	BETASERC 24 mg	COMPR.	24 mg	MYLAN HEALTHCARE B.V. — OLANDA	BETAHISTINUM	Cutie cu 3 bist. PVC-PVDC/Al x 20 compr.	N07CA01	MI	inovativ	33,50	38,19	49,95	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
802	!	DC	BETASERC 24 mg	COMPR.	24 mg	MYLAN HEALTHCARE B.V.	BETAHISTINUM	Cutie cu 1 blister PVC-PVDC/Al x 20 comprimate (3 ani)	N07CA01	MI	inovativ	11,15	12,71	17,18	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
806			BETASERC 8 mg	COMPR.	8 mg	MYLAN HEALTHCARE B.V. — OLANDA	BETAHISTINUM	Cutie cu 4 bister PVC-PVDC/Al x 25 comprimate (3 ani)	N07CA01	MI	inovativ	16,44	18,74	25,33	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
818	!	DC	BICALUTAMIDA ALVOGEN 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD. — MALTA	BICALUTAMIDUM	Cutie cu 2 bister PVC-PVDC/Al x 14 comprimate filmate (5 ani)	L02BB03	MG	generic	467,70	497,70	580,64	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
1856	!	DC	ELAPRASE 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg/ml	SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES AB — SUECIA	IDURSULFASE	Cutie x 4 flacoane concentrat pentru soluție injectabilă x 3 ml (2 ani)	A16AB09	MO	orfan	46668,23	46698,17	50939,22	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
1866			ELIQUIS	COMPR. FILM.	2,5 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB/PFIZER EEIG — MAREA BRITANIE	APIXABANUM	Cutie cu bister PVC/PVDC/Al x 60 comprimate filmate (3 ani)	B01AF02	MI	inovativ	237,33	261,07	318,71	Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
1867			ELIQUIS 2,5 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB/PFIZER EEIG — IRLANDA	APIXABANUM	Cutie cu bist. din PVC/PVDC/ Al x 60 compr. film. (3 ani)	B01AF02	MI	inovativ	237,33	261,07	318,71	Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
1868			ELIQUIS 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB/PFIZER EEIG — IRLANDA	APIXABANUM	Cutie cu bist. din PVC/PVDC/ Al x 60 compr. film. (3 ani)	B01AF02	MI	inovativ	237,33	261,07	318,71	Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
1869	!	DC	ELIQUIS 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB/PFIZER EEIG — MAREA BRITANIE	APIXABANUM	Cutie x bister PVC/PVDC/Al x 60 comprimate filmate (3 ani)	B01AF02	MI	inovativ	237,33	261,07	318,71	Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.

Nr. crt.	Semn_obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Cr_atic	Stat_fm	Stat_amm	Pret_prod. (lei)	Pret_ridicatia maximala fata TVA (lei)	Pret_amanuntul maximal cu TVA (lei)	Observatii	Valabilitate pret
2145	!	DC	W56479002	EXEMESTAN ALVOGEN 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	ALVOGEN IPCo S.a.r.l. — LUXEMBURG	EXEMESTANUM	Cutie x 3 blistere PVC-PVDC/Al x 10 comprimate filmate (2 ani)	L02BG06	MG	generic	62,16	69,62	88,03		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
2262	!	DC	W6736001	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg/ml	SHIRE PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED — IRLANDA	ICATIBANTUM	Cutie x 1 seringă preumplută x 3 ml + ac hipodermic (18 luni)	B06AC02	MO	orfan	3255,00	3285,00	3618,80		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
2263	!	DC	W62758001	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg/ml	SHIRE ORPHAN THERAPIES GMBH	ICATIBANTUM	Cutie x 1 seringă preumplută x 3 ml + ac hipodermic (2 ani)	B06AC02	MO	orfan	3255,00	3285,00	3618,80		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
2264			W68202001	FIRAZYR 30 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	10 mg/ml	TAKEDA PHARM. INTERNATIONAL AG IRELAND BRANCH — IRLANDA	ICATIBANTUM	Cutie x 1 seringă preumplută x 3 ml + ac hipodermic (2 ani)	B06AC02	MO	orfan	3255,00	3285,00	3618,80		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
2502			W63794005	GEROCOXAN 30 mg	COMPR. FILM.	30 mg	G.L. PHARMA GMBH	ETORICOXIBUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/ Al x 28 compr. film.	M01AH05	MG	generic	29,34	33,45	43,75	Medicamentul poate fi menținut în circuitul terapeutic până la epuizarea cant. distrib. în reț. farm., dar nu mai mult de 1 an de la Decizia încetare APP nr. 778/14.06.2022	Prețurile sunt valabile până la data de 13.06.2023.
2663			W64641003	HEMLIBRA 150 mg/ml	SOL. INJ.	150 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH — GERMANIA	EMICIZUMABUM	Cutie cu 1 flac. x 1 ml sol. inj. (conține 150 mg emicizumab) (2 ani)	B02BX06	MI	inovativ	38645,50	38675,45	42194,45		Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
2664			W64641002	HEMLIBRA 150 mg/ml	SOL. INJ.	150 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH — GERMANIA	EMICIZUMABUM	Cutie cu 1 flac. x 0,7 ml sol. inj. (conține 105 mg emicizumab) (2 ani)	B02BX06	MI	inovativ	27051,82	27081,78	29557,33		Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
2665			W64641001	HEMLIBRA 150 mg/ml	SOL. INJ.	150 mg/ml	ROCHE REGISTRATION GMBH — GERMANIA	EMICIZUMABUM	Cutie cu 1 flac. x 0,4 ml sol. inj. (conține 60 mg emicizumab) (2 ani)	B02BX06	MI	inovativ	15458,19	15488,17	16920,28		Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.

Nr. crt.	Semn_obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr_alc	Stat_fm	Stat_amm	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximală fără TVA (lei)	Preț amănuntul maximal cu TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
3074			W66549002	KIOVIG 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	TAKEDA MANUFACTURING AUSTRIAAG — AUSTRIA	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ	Cutie x 1 flac. x 25 ml sol. perf. (2,5 g/25 ml) (2 ani)	J06BA02	MDS	derivat din sânge	591,88	621,88	716,00		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
3122	!	DC	W64559001	LACTECON 667 g/l	LICHID ORAL	66,7%	MYLAN HEALTHCARE B.V. — OLANDA	LACTULOSUM	Flacon din PEID prevăzută cu măsură dozatoare x 200 ml (3 ani)	A06AD11	MI	inovativ	10,49	11,96	16,16		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
3198	!	DC	W67346001	LEQVIO 284 mg	SOL. INJ.	189 mg/ml	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED — IRLANDA	INCLISIRAN	Cutie cu o seringă preumplută din sticlă cu ac și protecție rigidă pentru ac x 1,5 ml soluție (2 ani)	C10AX16	MI	inovativ	9443,78	9473,77	10364,57		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
3884			W04587001	NITRODERM TTS 5 mg/24 ore	PLASTURE TRANSDERMIC	25 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH	NITROGLYCERINUM	Cutie x 10 picuri x 1 sistem terapeutic transderm. (3 ani)	C01DA02	MI	inovativ	16,12	18,38	24,84	Medicamentul poate fi menținut în circuitul terapeutic până la epuizarea cant. distrib. în reț. farm., dar nu mai mult de 1 an de la Decizia încetare APP nr. 791/15.06.2022	Prețurile sunt valabile până la data de 14.06.2023.
4206			W02671002	OSTEOGENON 830 mg	COMPR. FILM.	830 mg	PIERRE FABRE MEDICAMENT	DIVERSE	Cutie cu 4 blist. PVC-PVDC/Al x 10 compr. film. (5 ani)	M09AXN2	MP	inovativ	23,42	26,70	34,92	Medicamentul poate fi menținut în circuitul terapeutic până la epuizarea cant. distrib. în reț. farm., dar nu mai mult de 1 an de la Decizia încetare APP nr. 665/27.05.2022	Prețurile sunt valabile până la data de 26.05.2023.
4208			W66653001	OTEZLA	COMPR. FILM.	30 mg	AMGEN EUROPE B.V. — OLANDA	APREMILASTUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 56 mg compr. film. (3 ani)	L04AA32	MI	inovativ	2430,07	2460,07	2719,63		Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.

4209	!	DC	W66652001	OTEZLA	COMPR. FILM.		AMGEN EUROPE B.V. — OLANDA	APREMILASTUM	Pachet de inițiere cu blist. PVC/Al inclus într-un card 4 x 10 mg + 4 x 20 mg + 19 x 30 mg compr. film. (3 ani)	L04AA32	MI	inovativ	1180,71	1210,70	1357,82	Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
4564			W52943002	PRADAXA 110 mg	CAPS.	110 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH — GERMANIA	DABIGATRANUM ETEXILATUM	Cutie x 3 blist. (Al/Al) x 10 caps. (30 x 1 blister perforat unidoză) (2 ani)	B01AE07	MI	inovativ	114,15	125,57	153,29	Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
4566			W57151003	PRADAXA 150 mg	CAPS.	150 mg	BOEHRINGER INGELHEIM — GERMANIA	DABIGATRANUM ETEXILATUM	Cutie x 6 blistere (Al/Al) x 10 capsule (60 x 1 blister perforat unidoză)	B01AE07	MI	inovativ	228,29	251,12	306,57	Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
4606			W66012005	PREGABALINA AUROBINDO 75 mg	CAPS.	75 mg	AUROBINDO PHARMA ROMANIA — S.R.L.	PREGABALINUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 60 caps. (2 ani)	N03AX16	MG	generic	23,00	26,22	34,30	Prețurile sunt valabile până la data de 13.06.2023.
4851	!	DC	W08891006	REPLAGAL 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES AB — SUEEDIA	AGALSIDASUM ALFA	Cutie x 4 flacoane x 3,5 ml concentrat pentru soluție perfuzaabilă într-un flacon de 5 ml (2 ani)	A16AB03	MO	inovativ	24725,19	24755,16	27021,31	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
4939	!	DC	W64015001	RITONAVIR MYLAN 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	MYLAN S.A.S. — FRANȚA	RITONAVIRUM	Cutie cu 1 flacon PEID x 30 comprimate filmate (2 ani)	J05AE03	MG	generic	41,61	47,44	62,05	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
4940			W68252001	RITONAVIR MYLAN 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED — IRLANDA	RITONAVIRUM	Cutie cu 1 flac. PEID x 30 compr. film. (2 ani)	J05AE03	MG	generic	41,61	47,44	62,05	Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.

Nr. crt.	Semn. obs	Stare	Cod CIM	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr. alc	Stat. frm	Stat. am	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximal fără TVA (lei)	Preț amănuntul maximal cu TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
5008			W66574001	ROTEAS 30 mg	COMPR. FILM.	30 mg	BERLIN-CHEMIE AG — GERMANIA	EDOXABANUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 30 compr. film. (5 ani)	B01AF03	MI	inovativ	248,04	272,85	333,09		Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
5009			W66575001	ROTEAS 60 mg	COMPR. FILM.	60 mg	BERLIN-CHEMIE AG — GERMANIA	EDOXABANUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 30 compr. film. (5 ani)	B01AF03	MI	inovativ	248,04	272,85	333,09		Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
5045	!	DC	W62345001	RYTMONORM 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	MYLAN HEALTHCARE GMBH — GERMANIA	PROPAFENONUM	Cutie x 5 blistere PVC/Al x 10 comprimate filmate (3 ani)	C01BC03	MI	inovativ	18,73	21,35	28,86		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
5046	!	DC	W62339001	RYTMONORM 70 mg/20 ml	SOL. INJ.	70 mg/20 ml	MYLAN HEALTHCARE GMBH — GERMANIA	PROPAFENONUM	Cutie x 5 fiole din sticlă incoleră x 20 ml sol. inj. (3 ani)	C01BC03	MI	inovativ	33,79	38,52	50,38		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
5314	!	DC	W67070001	SORAFENIB MYLAN 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	MYLAN IRELAND LIMITED — IRLANDA	SORAFENIBUM	Cutie cu blist. PVC-PE-PVDC/Al x 112 compr. film. (2 ani)	L01EX02	MG	generic	8906,91	8936,90	9779,38		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
5532	!	DC	W62349001	TARKA 180 mg/2 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	180 mg/2 mg	MYLAN HEALTHCARE GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII (VERAPAMILUM + TRANDOLAPRILUM)	Cutie cu 2 blist. PVDC-PVC/Al x 14 compr. cu elib. prel. (2 ani)	C09BB10	MI	inovativ	34,15	38,93	50,92		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
5533	!	DC	W62329002	TARKA 240 mg/2 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	240 mg/2 mg	MYLAN HEALTHCARE GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII (VERAPAMILUM + TRANDOLAPRILUM)	Cutie cu 2 blist. PVC-PVDC/Al x 14 compr. cu elib. prel. (2 ani)	C09BB10	MI	inovativ	42,58	48,54	63,49		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
5534	!	DC	W62331002	TARKA 240 mg/4 mg	COMPR. CU ELIB. PREL.	240 mg/4 mg	MYLAN HEALTHCARE GMBH — GERMANIA	COMBINAȚII (VERAPAMILUM + TRANDOLAPRILUM)	Cutie cu 2 blist. PVC-PVDC/Al x 14 compr. cu elib. prel. (2 ani)	C09BB10	MI	inovativ	51,92	58,15	73,53		Prețurile sunt valabile până la data de 28.02.2023.
5593		N	W67888001	TETAGAM P	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ		PRISUM INTERNATIONAL TRADING CO — S.R.L. — ROMANIA	IMUNOGLOBULINĂ TETANICĂ UMANĂ	Cutie cu 1 seringă preumplută a 1 ml sol. inj. (3 ani)	J06BB02	MI		80,36	90,00	113,80	Cant. 400 cutii	Prețurile sunt valabile până la data de 30.07.2023.

5990		N	W67916001	VESANOID 10 mg	CAPS. MOI	10 mg	MAGNAPHARM MARKETING & SALES ROMANIA — S.R.L. — ROMANIA	TRETINOINUM	Cutie cu 1 flac. x 100 caps. moi (3 ani)	L01XX14	MI		1750,00	1780,00	1978,35	Cant. 642 cutii	Prețurile sunt valabile până la data de 5.08.2023.
6141			W64760001	VOSEVI 400 mg/100 mg/ 100 mg	COMPR. FILM.	400 mg/ 100 mg/100 mg	GILEAD SCIENCES IRELAND UC — IRLANDA	SOFOSBUVIRUM + VELPATASVIRUM + VOXILAPREVIRUM	Cutie cu 1 flac. din PEID x 28 compr. film. (2 ani)	J05AP56	MI	inovativ	52197,12	52227,05	56965,71		Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
6185			W63897001	XARELTO 15 mg	COMPR. FILM.	15 mg	BAYER AG — GERMANIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blistere PP/Al x 98 comprimate filmate (3 ani)	B01AF01	MI	inovativ	892,63	922,63	1043,82		Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
6187			W63898001	XARELTO 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	BAYER AG — GERMANIA	RIVAROXABANUM	Cutie cu blistere PP/Al x 98 comprimate filmate (3 ani)	B01AF01	MI	inovativ	892,63	922,63	1043,82		Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
6194			W65118001	XELJANZ 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG — BELGIA	TOFACITINIB	Cutie cu 4 blistere din Al/PVC/Al x 14 compr. film. (3 ani)	L04AA29	MI	inovativ	2694,31	2724,31	3007,65		Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.
6195	I	DC	W63432001	XELJANZ 5 mg	COMPR. FILM.	5 mg	PFIZER LIMITED — MAREA BRITANIE	TOFACITINIB	Cutie cu 4 blistere Al/PVC/Al x 14 comprimate filmate (3 ani)	L04AA29	MI	inovativ	2694,31	2724,31	3007,65		Prețurile sunt valabile până la data de 31.07.2023.

3. În anexa nr. 1, pozițiile nr. 139, 493, 1442, 1443, 1446, 1447, 1550, 1551, 1560, 1628, 1629, 1701, 1702, 3637, 3768, 3844, 3845, 4210, 4211, 4451 și 5133 se abrogă.

4. În anexa nr. 2, lista A, după poziția nr. 608 se introduc 3 noi poziții, pozițiile nr. 609—611, cu următorul cuprins:

Nr. crt.	Cod_cim	Obs	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_fm	Statut_amm	Stare	PRG (le) pentru medicamente generice 65% Actualizare T1 2021	PRB (le) pentru medicamente biosimilare 80% Actualizare T1 2021
609	W64669003		JANUMET 50 mg/ 1.000 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 1.000 mg	MERCK SHARP & DOHME B.V.	COMBINAȚII (SITAGLIPTINUM + METFORMINUM)	Cutie cu blist. PVC/PE/PVDC/Al x 56 compr. film. (2 ani)	A10BD07	MI	inovativ		65,69	
610	W52366001		YONDELIS 1 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg	PHARMA MAR — S.A.	TRABECTEDINUM	Cutie x 1 flacon pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă (24 luni)	L01CX01	MO	orfan		4203,19	
611	W52365001		YONDELIS 0,25 mg	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	0,25 mg	PHARMA MAR — S.A.	TRABECTEDINUM	Cutie x 1 flacon pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă (24 luni)	L01CX01	MO	orfan		1089,78	

5. În anexa nr. 2, lista B, după poziția nr. 1696 se introduc 8 noi poziții, pozițiile nr. 1697—1704, cu următorul cuprins:

Nr. ct.	Cod _{clm}	Obs	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Grupa ATC	Statut_fm	Statut_am	Stare	Pret referință generic (PRG) Actualizare T1 2021
1697	W68733006		ABIRATERONA MYLAN 1.000 mg	COMPR. FILM.	1.000 mg	MYLAN IRELAND LIMITED — IRLANDA	ABIRATERONUM	Cutie cu blistere perforate din Al-OPA/Al/PVC conținând 30 comprimate (2 ani)	L02BX03	MG	generic		8083,05
1698	W68844002		ALGOCALMIN 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	ZENTIVA K.S. — REPUBLICA CEHĂ	METAMIZOLUM NATRIUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 20 compr. film. (3 ani)	N02BB02	MG	generic		8,00
1699	W68177001		ALKINDI 1 mg	GRANULE AMBALATE ÎN CAPSULE CARE TREBUIE DESCHISE	1 mg	DIURNAL EUROPE B.V — OLANDA	HYDROCORTISONUM	Cutie cu un flacon x 50 capsule (3 ani)	H02AB09	MG	generic		248,79
1700	W67937001		SORAFENIB SANDOZ 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	SANDOZ — S.R.L. — ROMANIA	SORAFENIBUM	Cutie cu blist. OPA-Al-PVC/Al x 28 compr. film. (2 ani)	L01EX02	MG	generic		2938,77
1701	W68745001		LEVOSIMENDAN KALCEKS 2,5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ml	AKCIJU SABIEDRIBA KALCEKS — LETONIA	LEVOSIMENDANUM	Cutie cu un flac. din sticlă incoloră cu 5 ml conc. pt. sol. perf. (12 luni — după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează imediat)		MG	generic		3896,10
1702	W68745002		LEVOSIMENDAN KALCEKS 2,5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2,5 mg/ml	AKCIJU SABIEDRIBA KALCEKS — LETONIA	LEVOSIMENDANUM	Cutie cu 4 flac. din sticlă incoloră cu 5 ml conc. pt. sol. perf. (12 luni — după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează imediat)	C01CX08	MG	generic		15584,40
1703	W68775001		OKEDI 100 mg	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ. CU ELIB. PREL.	100 mg	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI — S.A. — SPANIA	RISPERIDONUM	Kit cu 1 seringă preumplută cu 100 mg pulbere + 1 seringă preumplută cu 0,490 ml solvent + 2 ace (2 ani)	N05AX08	MG	generic		989,56
1704	W68774001		OKEDI 75 mg	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ. CU ELIB. PREL.	75 mg	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI — S.A. — SPANIA	RISPERIDONUM	Kit cu 1 seringă preumplută cu 75 mg pulbere + 1 seringă preumplută cu 0,383 ml solvent + 2 ace (2 ani)	N05AX08	MG	generic		833,40

ACTE ALE AUTORITĂȚII ELECTORALE PERMANENTE

AUTORITATEA ELECTORALĂ PERMANENTĂ

HOTĂRÂRE

**pentru aprobarea condițiilor de tipărire a buletinelor de vot
care vor fi utilizate la referendumul local din data de 21 august
2022 din comuna I.C. Brătianu, județul Tulcea**

Având în vedere hotărârile Comisiei pentru organizarea referendumului local având ca obiect demiterea primarului în funcție al comunei I.C. Brătianu, județul Tulcea, nr. 1 din 27.06.2022 privind stabilirea datei desfășurării referendumului local având ca obiect demiterea primarului în funcție al comunei I.C. Brătianu, județul Tulcea, și nr. 2 din 27.06.2022 privind stabilirea întrebării ce urmează a fi înscrisă pe buletinul de vot la referendumul local având ca obiect demiterea primarului în funcție al comunei I.C. Brătianu, județul Tulcea,

luând în considerare dispozițiile art. 162 alin. (1) raportate la art. 144 alin. (1) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 57/2019 privind Codul administrativ, cu modificările și completările ulterioare,

observând prevederile art. 35 din Legea nr. 3/2000 privind organizarea și desfășurarea referendumului, cu modificările și completările ulterioare, precum și modelul buletinului de vot pentru referendumul local prevăzut în anexa nr. 1B la aceeași lege,

văzând Hotărârea Biroului Electoral de Circumscripție Comunală I.C. Brătianu, județul Tulcea, nr. 1 din 11.07.2022,

ținând cont de necesitatea asigurării secretului votului alegătorilor care își vor exprima dreptul de vot la referendumul local din data de 21 august 2022 din comuna I.C. Brătianu, județul Tulcea,

luând în considerare prevederile art. 103 alin. (1) lit. i) și w) din Legea nr. 208/2015 privind alegerea Senatului și a Camerei Deputaților, precum și pentru organizarea și funcționarea Autorității Electorale Permanente, cu modificările și completările ulterioare, potrivit cărora Autoritatea Electorală Permanentă asigură aplicarea unitară a dispozițiilor legale referitoare la organizarea referendumurilor și veghează la respectarea legii privind organizarea și desfășurarea referendumurilor locale,

având în vedere prevederile art. 62 prima teză din Legea nr. 3/2000, cu modificările și completările ulterioare, potrivit cărora această lege se completează în mod corespunzător cu prevederile Legii nr. 208/2015, cu modificările și completările ulterioare,

ținând cont de prevederile art. 61 alin. (1) din Legea nr. 208/2015, cu modificările și completările ulterioare, potrivit cărora condițiile de tipărire a buletinelor de vot se stabilesc prin hotărâre a Autorității Electorale Permanente,

în temeiul art. 104 alin. (1) și (2) din Legea nr. 208/2015, cu modificările și completările ulterioare,

Autoritatea Electorală Permanentă adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aprobă condițiile de tipărire a buletinelor de vot care vor fi utilizate la referendumul local din data de 21 august 2022 din comuna I.C. Brătianu, județul Tulcea, prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezenta hotărâre.

Art. 2. — Prezenta hotărâre se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele Autorității Electorale Permanente,
Constantin-Florin Mitulețu-Buică

Contrasemnează:
Vicepreședinte,
Zsombor Vajda

CONDIȚIILE DE TIPĂRIRE
a buletinelor de vot care vor fi utilizate la referendumul local din data de 21 august 2022
din comuna I.C. Brătianu, județul Tulcea

1. Buletinul de vot are 4 pagini, în format A5 (o foaie A4 pliată).
2. Pe prima pagină a buletinului de vot (prima copertă) se imprimă stema României într-un spațiu grafic de 1,8 x 2,5 cm, sub care se înscriu următoarele mențiuni:
 - 2.1. „ROMÂNIA”;
 - 2.2. „BULETIN DE VOT pentru Referendumul local din data de 21 august 2022 având ca obiect demiterea primarului în funcție al comunei I.C. Brătianu, județul Tulcea”.
3. Mențiunile prevăzute pe prima pagină a buletinului de vot (prima copertă) se tipăresc cu litere corp 24, Times New Roman.
4. A doua pagină a buletinului de vot (prima pagină interioară) va rămâne goală.
5. Pe pagina a treia a buletinului de vot (a doua pagină interioară) se imprimă întrebarea „Sunteți de acord cu demiterea domnului Alexe Iordan din funcția de primar al comunei I.C. Brătianu, județul Tulcea?”, precum și pătratele, cu latura de 4 cm, cuprinzând afirmația, respectiv negația.
6. Literele care compun întrebarea înscrisă pe pagina a treia a buletinului de vot (a doua pagină interioară) se tipăresc cu litere corp 24, Times New Roman.
7. Literele care cuprind afirmația și negația din pătratele înscrise pe pagina a treia a buletinului de vot (a doua pagină interioară) se tipăresc cu litere corp 48, Times New Roman, cu majuscule.
8. Ultima pagină a buletinului de vot (coperta finală) va rămâne goală, pentru aplicarea ștampilei de control a secției de votare.
9. La imprimarea buletinelor de vot se utilizează cerneală neagră.

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 Biroului pentru relații cu publicul este:
Str. Parcului nr. 65, intrarea A, sectorul 1, București; 012329.
Tel. 021.401.00.73, e-mail: concursurifp@ramo.ro, convocariaga@ramo.ro
Pentru publicări, încărcăți actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro/brp/>

