



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 183 (XXVII) — Nr. 934

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Joi, 17 decembrie 2015

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>	<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
LEGI ȘI DECRETE			
316. — Lege pentru aprobarea Ordonanței Guvernului nr. 17/2015 privind reglementarea unor măsuri fiscal-bugetare și modificarea și completarea unor acte normative.....	2		
982. — Decret privind promulgarea Legii pentru aprobarea Ordonanței Guvernului nr. 17/2015 privind reglementarea unor măsuri fiscal-bugetare și modificarea și completarea unor acte normative	3		
HOTĂRĂRI ALE CAMEREI DEPUTAȚILOR			
115. — Hotărâre privind adoptarea opiniei referitoare la Propunerea de Recomandare a Consiliului privind integrarea șomerilor de lungă durată pe piața forței de muncă COM (2015) 462	3-4		
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE			
1.548. — Ordin al ministrului sănătății privind completarea anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 810/2015 pentru aprobarea prețurilor maxime ale		medicamentelor utilizate/comercializate de către furnizorii de servicii medicale sau medicamente aflați în relație contractuală cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România și a prețurilor de referință generice ale acestora	5-23
		2.422. — Ordin al ministrului afacerilor externe pentru publicarea Rezoluției Consiliului de Securitate al ONU 2244 (2015)	24-26
		3.628. — Ordin al președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală pentru aprobarea modelului și conținutului formularului (089) „Declarație pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal”	27-31
ACTE ALE ASOCIAȚIEI NAȚIONALE A EVALUATORILOR AUTORIZAȚI DIN ROMÂNIA			
		6. — Hotărâre privind componența Consiliului director al Asociației Naționale a Evaluatoților Autorizați din România	32

LEGI ȘI DECRETE**PARLAMENTUL ROMÂNIEI**

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENATUL

LEGE**pentru aprobarea Ordonanței Guvernului nr. 17/2015 privind reglementarea unor măsuri fiscal-bugetare și modificarea și completarea unor acte normative**

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

Articol unic. — Se aprobă Ordonanța Guvernului nr. 17 din 15 iulie 2015 privind reglementarea unor măsuri fiscal-bugetare și modificarea și completarea unor acte normative, adoptată în temeiul art. 1 pct. I.3 din Legea nr. 182/2015 privind abilitarea Guvernului de a emite ordonanțe și publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 540 din 20 iulie 2015, cu următoarele modificări și completări:

1. La articolul I, înaintea punctului 1 se introduc două noi puncte, cu următorul cuprins:

„— **Articolul 46 se modifică și va avea următorul cuprins:**

«ARTICOLUL 46

Nulitatea actului administrativ fiscal

Lipsa unuia dintre elementele actului administrativ fiscal, referitoare la numele, prenumele și calitatea persoanei împuternicite a organului fiscal, numele și prenumele ori denumirea contribuabilului, a obiectului actului administrativ sau a semnăturii persoanei împuternicite a organului fiscal, cu excepția prevăzută la art. 43 alin. (6), atrage nulitatea acestuia. Nulitatea se poate constata la cerere sau din oficiu.»

— **Articolul 48¹ se modifică și va avea următorul cuprins:**

«ARTICOLUL 48¹

Prevederi aplicabile actelor de executare și altor acte emise de organele fiscale

Dispozițiile art. 43 alin. (6), art. 44, 45 și 48 se aplică în mod corespunzător și actelor de executare și altor acte emise de organele fiscale, cu excepția cazului în care prin lege se prevede altfel.»

2. După articolul I se introduce un nou articol, articolul I¹, cu următorul cuprins:

„**Art. I¹.** — Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 29/2011 privind reglementarea acordării eșalonărilor la plată, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 200 din

22 martie 2011, aprobată prin Legea nr. 15/2012, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La articolul 10 alineatul (1), după litera k) se introduce o nouă literă, litera l), cu următorul cuprins:

«l) să se achite, în termen de cel mult 30 de zile de la data comunicării înștiințării de plată, obligațiile fiscale datorate de contribuabilii care fuzionează, potrivit legii, și care nu beneficiază de eșalonarea la plată, cu excepția situației în care contribuabilul a solicitat eșalonarea la plată potrivit art. 10¹.»

2. La articolul 10¹, după alineatul (7) se introduce un nou alineat, alineatul (8), cu următorul cuprins:

«(8) Prevederile prezentului articol sunt aplicabile în mod corespunzător și pentru obligațiile fiscale ale unui contribuabil care nu beneficiază de eșalonare la plată și fuzionează, potrivit legii, cu un alt contribuabil care beneficiază de eșalonarea la plată.»

3. La articolul VI punctul 1, alineatul (4) al articolului 5 se modifică și va avea următorul cuprins:

„(4) În vederea efectuării cheltuielilor instituțiile publice, indiferent de sistemul de finanțare și de subordonare, au obligația de a transmite unităților Trezoreriei Statului la care au conturile deschise bugetul de venituri și cheltuieli aprobat, potrivit reglementărilor legale în vigoare.”

4. Articolul XII se modifică și va avea următorul cuprins:

„**Art. XII.** — În cazul jandarmilor și al polițiștilor din cadrul Ministerului Afacerilor Interne care participă sau au participat în anul 2015 la misiuni și operații în afara teritoriului statului român în comun cu forțele armate ale României sau similare celor prevăzute la art. 2 din Legea nr. 121/2011 privind participarea forțelor armate la misiuni și operații în afara teritoriului statului român, pentru forțele armate, se efectuează regularizări ale drepturilor bănești convenite pe perioada misiunilor, în vederea acordării acestor drepturi la nivelul stabilit prin actele normative în vigoare.”

Această lege a fost adoptată de Parlamentul României, cu respectarea prevederilor art. 75 și ale art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.

PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR

VALERIU-ȘTEFAN ZGONEA

PREȘEDINTELE SENATULUI

CĂLIN-CONSTANTIN-ANTON POPESCU-TĂRICEANU

București, 11 decembrie 2015.

Nr. 316.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI**DECRET****privind promulgarea Legii pentru aprobarea
Ordonanței Guvernului nr. 17/2015 privind reglementarea
unor măsuri fiscal-bugetare și modificarea și completarea
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 pentru aprobarea Ordonanței Guvernului nr. 17/2015 privind reglementarea unor măsuri fiscal-bugetare și modificarea și completarea unor acte normative și dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI
KLAUS-WERNER IOHANNIS

București, 11 decembrie 2015.
Nr. 982.

HOTĂRĂRI ALE CAMEREI DEPUTAȚILOR

PARLAMENTUL ROMÂNIEI
CAMERA DEPUTAȚILOR

HOTĂRÂRE**privind adoptarea opiniei referitoare la Propunerea de Recomandare a Consiliului
privind integrarea șomerilor de lungă durată pe piața forței de muncă
COM (2015) 462**

În temeiul prevederilor art. 67 și 148 din Constituția României, republicată, ale Legii nr. 373/2013 privind cooperarea dintre Parlament și Guvern în domeniul afacerilor europene și ale art. 160—185 din Regulamentul Camerei Deputaților, republicat, aprobat prin Hotărârea Camerei Deputaților nr. 8/1994, republicat, cu modificările ulterioare,

Camera Deputaților adoptă prezenta hotărâre.

Articol unic. — Luând în considerare Opinia nr. 4c-19/932 adoptată de Comisia pentru afaceri europene în ședința din 8 decembrie 2015, Camera Deputaților:

1. Reamintește că, în domeniul ocupării forței de muncă, Uniunea Europeană are doar competențe de sprijin al acțiunilor statelor membre. Uniunea Europeană poate contribui cu elaborarea unei strategii de ocupare a forței de muncă, cu crearea unui cadru de cooperare, cu măsuri de organizare și coordonare, cu valorificarea schimbului de bune practici.

Astfel, obiectivul acestei inițiative este de a oferi statelor membre, serviciilor de ocupare a forței de muncă sau altor organizații responsabile orientări cu privire la instituirea unui sistem de sprijin personalizat pentru a crește rata reîncadrării în muncă a șomerilor de lungă durată.

2. la act cu interes de rezultatele consultării publice organizate de Comisia Europeană, în perioada 19 februarie 2015—15 mai 2015, privind furnizarea de servicii șomerilor de lungă durată în statele membre și la nivelul UE, care au evidențiat introducerea unei oferte individuale de sprijin activ, a unui punct de contact unic, precum și responsabilități reciproce și creșterea participării la măsurile active de sprijin și a sprijinului acordat angajatorilor, ca principale măsuri susținute de participanți.

3. Observă că fenomenul șomajului de lungă durată afectează în mod inegal statele membre, iar diversitatea șomerilor de lungă durată impune o abordare individualizată a sprijinului activ și nevoia de a acorda statelor membre flexibilitate pentru a-și adapta politicile în consecință.

4. Regretă persistența statisticilor negative privind șomajul de lungă durată, în pofida redresării economice, și semnaleză că, în perspectiva unei creșteri economice lente, de lungă durată, în Uniunea Europeană și în absența unor acțiuni directe și ferme pentru schimbarea ciclului actual al ocupării, se va reproduce repetitiv cel mai rău scenariu tipic perioadei crizei economice în care pierderea locului de muncă este adesea urmată de pierderea speranței privind perspectivele reale de reangajare.

5. Semnaleză că ocuparea unui număr semnificativ de persoane pe locuri de muncă de tip clasic, de bună calitate, este, în cele mai multe cazuri, un obiectiv greu de realizat.

În acest context, salută accentul inițiatorilor pe dezvoltarea spiritului antreprenorial și recomandă ca documentele Uniunii Europene destinate sprijinirii șomerilor să evidențieze tendința actuală de modificare a paradigmei locului de muncă, să prezinte noua paradigmă a acelor locuri de muncă care utilizează tehnologii înalte și care au o componentă antreprenorială accentuată și să ofere exemple de asemenea locuri de muncă, precum și metode de acces la astfel de locuri de muncă.

6. Salută abordarea Consiliului conform căreia combaterea șomajului de lungă durată necesită reforme structurale, în mai multe domenii de politică, o strategie multidimensională care vizează să asigure un mediu macroeconomic favorabil, să consolideze coeziunea socială, să sprijine dezvoltarea competențelor necesare pe piața muncii.

7. Salută promovarea ghișeelor unice destinate să facă legătura între ocuparea unui loc de muncă și protecția socială, să elimine neclaritățile privind diviziunea responsabilităților între agenții, cum ar fi serviciile publice de ocupare a forței de muncă, serviciile sociale și autoritățile locale și regionale, și să asigure coordonarea în gestionarea profilului fiecărui șomer.

8. Salută atenția acordată sprijinirii angajatorilor, în special cerința adaptării programelor pentru șomerii de lungă durată nevoilor angajatorilor, măsurile fiscale de reducere a impozitării muncii, redirecționarea alocărilor financiare existente către schemele care sprijină în mod direct integrarea pe piața forței de muncă, cum ar fi subvențiile pentru recrutare.

9. Apreciază, în mod deosebit, măsura propusă de a fi informați șomerii de lungă durată cu privire la ofertele de locuri de muncă și cu privire la sprijinul disponibil în diferitele sectoare ale economiei, în diferitele regiuni și în alte state membre, în special prin intermediul serviciilor europene pentru ocuparea

forței de muncă EURES. Semnaleză însă că sprijinul pentru încurajarea mobilității ar trebui să fie substanțial, proporțional cu dificultatea de angajare a subiectului.

Semnaleză, de asemenea, că recrudescența mișcărilor populiste, naționaliste, antieuropene din unele state membre nu încurajează mobilitatea în interiorul Uniunii Europene.

10. Admite că reîncadrarea în muncă depinde nu numai de calitatea serviciilor oferite, ci și de situația macroeconomică, de structura economică și de funcționarea pieței forței de muncă din fiecare stat membru, dar subliniază că pot fi și alte cauze de blocaj, care pot determina pierderea interesului investitorilor sau imposibilitatea întreprinderii de a realiza profit.

11. Reamintește că Uniunea Europeană a lansat încă din anul 2006 ideea unor aranjamente contractuale flexibile și fiabile, sub umbrela conceptului de „flexicurate”, și subliniază că, actualmente, se operează cu acest concept în contextul semestrului european, finalizat cu recomandările specifice de țară, care consemnează necesitatea unei aplicări echilibrate a flexibilității și securității.

Observă că printre efectele crizei economice se înscriu creșterea numerică a contractelor fără timp de lucru („zero-hour/low-hour contracts”), precum și acordurile dintre salariați și patronat pentru salvarea întreprinderii prin reducerea temporară a drepturilor salariaților.

Consideră că recomandarea Consiliului ar fi trebuit să analizeze aceste realități de pe piața muncii și să stabilească dacă contractele fără timp de lucru și acordurile dintre salariați și patronat se circumscriu conceptului de flexicurate, dacă sunt aranjamente acceptabile sau ce formă ar trebui să capete pentru a fi aliniate principiilor Uniunii Europene în materie de ocupare.

12. Propune analiza oportunității unei strategii de comunicare, prin care să se cultive, în scopul mobilizării celor aflați în căutarea unui loc de muncă, imaginea „persoanei curate de angajatori”, adică persoana care are calificarea cerută de piața muncii și calități profesionale și personale peste medie.

13. Observă că propunerea de recomandare indică servicii de sprijin, cum ar fi consilierea financiară în materie de datorii, reabilitarea, asistența socială, serviciile de îngrijire, integrarea migranților, sprijin în ceea ce privește locuința și transportul, și se referă printre altele și la necesitatea combinării măsurilor preventive și curative, dar nu oferă exemple de măsuri curative și nici nu precizează principalele categorii de servicii sociale și/sau medicale necesare pentru asistența persoanelor în dificultate de a-și găsi un loc de muncă.

Această hotărâre a fost adoptată de către Camera Deputaților în ședința din 14 decembrie 2015, cu respectarea prevederilor art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.

PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR
VALERIU-ȘTEFAN ZGONEA

București, 14 decembrie 2015.
Nr. 115.

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

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

Văzând Referatul de aprobare nr. ACP 983 din 15 decembrie 2015 al Direcției politica medicamentului și a dispozitivelor medicale,

având în vedere prevederile art. 890 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările ulterioare,

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

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

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. I. — În anexa nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 810/2015 pentru aprobarea prețurilor maximale ale medicamentelor utilizate/comercializate de către furnizorii de servicii medicale sau medicamente aflați în relație contractuală cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România și a prețurilor de referință generice ale acestora, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 472 și 472 bis din 30 iunie 2015, cu modificările și completările ulterioare, după poziția 5.358 se introduc 176 de noi poziții, pozițiile nr. 5.359—5.534, cu următorul cuprins:

Nr. crt.	Cod CNPM	Cod_cim	Observații	Denumire produs	Forma	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gupa ATC	Statut_fm	Statut_anm	Preț producător (lei)	Preț ridicata maximal fără TVA (lei)	Preț amănuntul maximal cu TVA (lei)	Observații	
0		1															
5.359		2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
		W62014001		ABASAGLAR	SOL. INJ.	100 UI/ml	ELI LILLY REGIONAL OPERATIONS GMBH — AUSTRIA	INSULINUM GLARGINE	Ambalaj x 10 cartușe (2 cutii x 5 cartușe) a 3 ml (2 ani)	A10AE04	MB	biosimilar	297,38	327,12	394,71		
5.360		W62015001		ABASAGLAR	SOL. INJ. ÎN STILOU PREUMPLUT	100 UI/ml	ELI LILLY REGIONAL OPERATIONS GMBH — AUSTRIA	INSULINUM GLARGINE	Ambalaj x 10 sticouri preumplute/pen (2 cutii x 5 pen) a 3 ml (2 ani)	A10AE04	MB	biosimilar	293,02	322,32	389,48		
5.361		W61793001		ACCOFIL 30 MU/0,5 ml SOL. INJ. SAU PERFUZABILĂ ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	SOL. INJ. SAU PERF. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	30 MU/0,5 ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	FILGRASTIMUM (G-CSF)	Ambalaj x 1 seringă preumplută x 0,5 ml sol. inj. (3 ani)	L03AA02	MB	biosimilar	72,02	80,66	101,99		
5.362		W61793002		ACCOFIL 30 MU/0,5 ml SOL. INJ. SAU PERFUZABILĂ ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	SOL. INJ. SAU PERF. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	30 MU/0,5 ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	FILGRASTIMUM (G-CSF)	Ambalaj x 5 seringi preumplute x 0,5 ml sol. inj. (3 ani)	L03AA02	MB	biosimilar	360,11	390,11	463,37		
5.363		W61794001		ACCOFIL 48 MU/0,5 ml SOL. INJ. SAU PERFUZABILĂ ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	SOL. INJ. SAU PERF. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	48 MU/0,5 ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	FILGRASTIMUM (G-CSF)	Ambalaj x 1 seringă preumplută x 0,5 ml sol. inj. (3 ani)	L03AA02	MB	biosimilar	111,91	123,1	150,28		
5364		W61794002		ACCOFIL 48 MU/0,5 ml SOL. INJ. SAU PERFUZABILĂ ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	SOL. INJ. SAU PERF. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	48 MU/0,5 ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	FILGRASTIMUM (G-CSF)	Ambalaj x 5 seringi preumplute x 0,5 ml sol. inj. (3 ani)	L03AA02	MB	biosimilar	559,54	589,54	680,75		
5.365		W61789001		ACID IBANDRONIC ACCORD 2 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	ACIDUM IBANDRONICUM	Cutie x 1 flacon cu capacitatea de 6 ml, din sticlă de tip I și fluorotec (2 ani)	M05BA06	MG	generic	79,94	89,54	113,21		
5.366		W61791001		ACID IBANDRONIC ACCORD 3 mg	SOL. INJECTABILĂ ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	3 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	ACIDUM IBANDRONICUM	Cutie x 1 seringă preumplută din sticlă incoloră și 1 ac pt. injectare (2 ani)	M05BA06	MG	generic	71,21	79,75	100,84		
5.367		W61790001		ACID IBANDRONIC ACCORD 6 mg	CONC. PT. SOL. PERF.	6 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	ACIDUM IBANDRONICUM	Cutie x 1 flacon cu capacitatea de 6 ml, din sticlă de tip I și fluorotec (2 ani)	M05BA06	MG	generic	239,83	263,81	322,06		
5.368		W61468005		ADVANTAN 1 mg/g	CREMĂ	1 mg/g	BAYER PHARMA AG — GERMANIA	METHYL PREDNISOLONUM ACEPONAT	Cutie x 1 tub din Al x 50 g cremă (3 ani)	D07AC14	MI	inovativ	24,09	27,46	35,92		
5.369		W61467005		ADVANTAN 1 mg/g unguent	UNGUENT	1 mg/g	BAYER PHARMA AG — GERMANIA	METHYL PREDNISOLONUM ACEPONAT	Cutie x 1 tub din Al x 50 g unguent (3 ani)	D07AC14	MI	inovativ	24,09	27,46	35,92		

5.370	W43358001	ALBUMINĂ UMANĂ GRIFOLS 20%	SOL. PERF.	20%	INSTITUTO GRIFOLS — S.A. — SPANIA	ALBUMINUM HUMANUM	Cutie x 1 flacon din sticlă încoloră x 50 ml soluție perfuizabilă (3 ani)	B05AA01	MG	generic	104,49	114,94	140,32
5.371	W43358002	ALBUMINĂ UMANĂ GRIFOLS 20%	SOL. PERF.	20%	INSTITUTO GRIFOLS — S.A. — SPANIA	ALBUMINUM HUMANUM	Cutie x 1 flacon din sticlă încoloră x 100 ml soluție perfuizabilă (3 ani)	B05AA01	MG	generic	208,98	229,88	280,64
5.372	W08624003	ALPRAZOLAM LPH 0,25 mg	COMPR.	0,25 mg	LABORMED PHARMA S.A. — ROMÂNIA	ALPRAZOLAMUM	Cutie x 3 blistere PVC/Al x 10 comprimate (3 ani)	N05BA12	MG	generic	2,43	2,77	3,74
5.373	W08625003	ALPRAZOLAM LPH 0,5 mg	COMPR.	0,50 mg	LABORMED PHARMA S.A. — ROMÂNIA	ALPRAZOLAMUM	Cutie x 3 blistere PVC/Al x 10 comprimate (3 ani)	N05BA12	MG	generic	3,87	4,41	5,96
5.374	W08626003	ALPRAZOLAM LPH 1 mg	COMPR.	1 mg	LABORMED PHARMA S.A. — ROMÂNIA	ALPRAZOLAMUM	Cutie x 3 blistere PVC/Al x 10 comprimate (3 ani)	N05BA12	MG	generic	5,13	5,84	7,9
5.375	W61982001	AMLODIPINA VIM SPECTRUM 10 mg	COMPR.	10 mg	VIM SPECTRUM S.R.L. — ROMÂNIA	AMLODIPINUM	Cutie x 2 blistere OPA-AL-PVC/Al x 10 comprimate (2 ani)	C08CA01	MG	generic	3,81	4,34	5,87
5.376	W61982002	AMLODIPINA VIM SPECTRUM 10 mg	COMPR.	10 mg	VIM SPECTRUM S.R.L. — ROMÂNIA	AMLODIPINUM	Cutie x 3 blistere OPA-AL-PVC/Al x 10 comprimate (2 ani)	C08CA01	MG	generic	5,72	6,52	8,81
5.377	W61981001	AMLODIPINA VIM SPECTRUM 5 mg	COMPR.	5 mg	VIM SPECTRUM S.R.L. — ROMÂNIA	AMLODIPINUM	Cutie x 2 blistere OPA-AL-PVC/Al x 10 comprimate (2 ani)	C08CA01	MG	generic	4,8	5,47	7,4
5378	W61981002	AMLODIPINA VIM SPECTRUM 5 mg	COMPR.	5 mg	VIM SPECTRUM S.R.L. — ROMÂNIA	AMLODIPINUM	Cutie x 3 blistere OPA-AL-PVC/Al x 10 comprimate (2 ani)	C08CA01	MG	generic	7,21	8,22	11,11
5.379	W62047002	AMOKSIKLAV QUICKTAB 1.000 mg	COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	1.000 mg	SANDOZ S.R.L. — ROMÂNIA	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	Cutie x 7 blistere Al/Al x 2 comprimate pentru dispersie orală/ orodispersabile (2 ani)	J01CR02	MG	generic	16,88	19,24	26,01
5.380	W62046002	AMOKSIKLAV QUICKTAB 625 mg	COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ/ ORODISPERSABILE	625 mg	SANDOZ S.R.L. — ROMÂNIA	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	Cutie x 7 blistere Al/Al x 2 comprimate pentru dispersie orală/ orodispersabile (2 ani)	J01CR02	MG	generic	11,13	12,69	17,15

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5.381		W61920003		ARIPIPRAZOL AUROBINDO 10 mg	COMPR.	10 mg	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED — MALTA	ARIPIPRAZOLUM	Cutie cu blist. PA-AI-PVC/AI x 30 comprimate (3 ani)	N05AX12	MG	generic		123,13	135,44	165,35	
5.382		W61921003		ARIPIPRAZOL AUROBINDO 15 mg	COMPR.	15 mg	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED — MALTA	ARIPIPRAZOLUM	Cutie cu blist. PA-AI-PVC/AI x 30 comprimate (3 ani)	N05AX12	MG	generic		128,26	141,09	172,24	
5.383		W61973001		ARIPIPRAZOL SANDOZ 10 mg	COMPR.	10 mg	SANDOZ GMBH — AUSTRIA	ARIPIPRAZOLUM	Cutie x blistere AI/AI x 28 comprimate (2 ani)	N05AX12	MG	generic		155,62	171,18	208,98	
5.384		W61974001		ARIPIPRAZOL SANDOZ 15 mg	COMPR.	15 mg	SANDOZ GMBH — AUSTRIA	ARIPIPRAZOLUM	Cutie x blistere AI/AI x 28 comprimate (2 ani)	N05AX12	MG	generic		155,62	171,18	208,98	
5.385		W62048001		ARIPIPRAZOLE ZENTIVA 10 mg	COMPR.	10 mg	ZENTIVA KS — REPUBLICA CEHĂ	ARIPIPRAZOLUM	Cutie x blistere OPA/AI/PVC/AI (blistet AI-AI) x 28 comprimate orodispersabile (2 ani)	N05AX12	MG	generic		152,04	167,24	204,17	
5.386		W62050001		ARIPIPRAZOLE ZENTIVA 10 mg	COMPR. ORODISPERSABILE	10 mg	ZENTIVA KS — REPUBLICA CEHĂ	ARIPIPRAZOLUM	Cutie x blistere OPA/AI/PVC/AI (blistet AI-AI) x 28 comprimate orodispersabile (2 ani)	N05AX12	MG	generic		152,04	167,24	204,17	
5.387		W62049001		ARIPIPRAZOLE ZENTIVA 15 mg	COMPR.	15 mg	ZENTIVA KS — REPUBLICA CEHĂ	ARIPIPRAZOLUM	Cutie x blistere OPA/AI/PVC/AI (blistet AI-AI) x 28 comprimate (2 ani)	N05AX12	MG	generic		155,62	171,18	208,98	
5.388		W62051001		ARIPIPRAZOLE ZENTIVA 15 mg	COMPR. ORODISPERSABILE	15 mg	ZENTIVA KS — REPUBLICA CEHĂ	ARIPIPRAZOLUM	Cutie x blistere OPA/AI/PVC/AI (blistet AI-AI) x 28 comprimate orodispersabile (2 ani)	N05AX12	MG	generic		155,62	171,18	208,98	
5.389		W61718002		ASTORET 10 mg	COMPR. ORODISPERSABILE	10 mg	TERAPIA S.A. — ROMÂNIA	ARIPIPRAZOLUM	Cutie cu blister detașabil (peel-of) din PA/AI/PVC-AI x 28 comprimate orodispersabile (2 ani)	N05AX12	MG	generic		155,62	171,18	208,98	
5.390		W61719002		ASTORET 15 mg	COMPR. ORODISPERSABILE	15 mg	TERAPIA S.A. — ROMÂNIA	ARIPIPRAZOLUM	Cutie cu blister detașabil (peel-of) din PA/AI/PVC-AI x 28 comprimate orodispersabile (2 ani)	N05AX12	MG	generic		155,62	171,18	208,98	
5.391		W58750001		BEATIL 4 mg/10 mg	COMPR.	4 mg/10 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A. — ROMÂNIA	COMBINATII (PERINDOPRILUM + AMLODIPINUM)	Cutie x blistere PA-AI-PVC/AI x 30 comprimate (2 ani)	C09BB04	MG	generic		14,23	16,23	21,93	

5.392	W58748001	BEATIL 4 mg/5 mg	COMPR.	4 mg/5 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A. — ROMÂNIA	COMBINAȚII (PERINDOPRILUM + AMLODIPINUM)	Cutie x blistere PA-AI-PVC/Al x 30 comprimate (2 ani)	C09BB04	MG	generic		11,89	13,55	18,32
5.393	W58751001	BEATIL 8 mg/10 mg	COMPR.	8 mg/10 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A. — ROMÂNIA	COMBINAȚII (PERINDOPRILUM + AMLODIPINUM)	Cutie x blistere PA-AI-PVC/Al x 30 comprimate (2 ani)	C09BB04	MG	generic		22,01	25,09	32,82
5.394	W58749001	BEATIL 8 mg/5 mg	COMPR.	8 mg/5 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A. — ROMÂNIA	COMBINAȚII (PERINDOPRILUM + AMLODIPINUM)	Cutie x blistere PA-AI-PVC/Al x 30 comprimate (2 ani)	C09BB04	MG	generic		18,03	20,55	27,78
5.395	W59856001	BENDATREXAT 25 mg/ml	SOL. INJ.	25 mg/ml	CN UNIFARM S.A. — ROMÂNIA	METHOTREXATUM	Cutie x 1 flacon x 2 ml soluție injectabilă	L01BA01		N		44,46	50,69	64,09
5.396	W62045001	BORTEGA 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	3,5 mg	HEATON KS — REPUBLICA CEHĂ	BORTEZOMIBUM	Cutie x 1 flacon din sticlă incoloră de tip I cu capacitatea de 8 ml prevăzută cu capsă din Al tip flip-off și disc alb de PP (2 ani)	L01XX32	MG	generic		2.543,18	2.573,18	2.842,92
5.397	W61926001	BORTEZOMIB ACCORD 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	3,5 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	BORTEZOMIBUM	Flacon din sticlă de tip I cu capacitatea de 10 ml, prevăzută cu dop din cauciuc clorobutlic și o capsă din aluminiu, cu un capac roșu, ce conține bortezomib 3,5 mg (3 ani)	L01XX32	MG	generic		2.310	2.340	2.588,75
5.398	W58926006	CAPECITABINĂ GLENMARK 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	GLENMARK PHARMACEUTICALS SRO — REPUBLICA CEHĂ	CAPECITABINUM	Cutie x 12 blistere PVC/PVDC-Al conținând 120 comprimate filmate (3 ani)	L01BC06	MG	generic		317,75	347,75	417,2
5.399	W61795001	CAPECITABINE ACCORD 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	CAPECITABINUM	Blist. perforat pt. eliberarea unei unități dozate din PVC/PVDC/Al x 60 x 1 compr. film. (27 luni)	L01BC06	MG	generic		47,66	54,33	68,7
5.400	W61796001	CAPECITABINE ACCORD 500 mg	COMPR. FILM.	500 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	CAPECITABINUM	Blist. perforat pt. eliberarea unei unități dozate din PVC/PVDC/Al x 120 x 1 compr. film. (27 luni)	L01BC06	MG	generic		167,65	184,41	225,13
5.401	W12403003	CARBAMAZEPINĂ SLAVIA 200 mg	COMPR.	200 mg	SLAVIA PHARM S.R.L. — ROMÂNIA	CARBAMAZEPINUM	Cutie x 5 blistere PVC/Al x 10 comprimate (3 ani)	N03AF01	MG	generic		4,6	5,25	7,09

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5.402		W62172002		CARBAMAZEPINĂ TERAPIA 200 mg	COMPR.	200 mg	TERAPIA S.A. — ROMÂNIA	CARBAMAZEPINUM	Cutie cu 5 blistere din PVC/Al x 10 comprimate (3 ani)	N03AF01	MG	generic		4,6	5,25	7,09	
5.403		W01082003		CEFOTAXIMĂ ATB 1 g	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1 g	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	CEFOTAXIMUM	Cutie x 10 flacoane din sticlă incoloră cu pulbere pentru soluție injectabilă/ perfuzabilă (3 ani)	J01DD01	MG	generic		70,81	79,31	100,28	
5.404		W53168001		CEFUROXIMĂ ATB 250 mg	COMPR.	250 mg	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	CEFUROXIMUM	Cutie x 1 blister PVC-Al-PA-Al x 10 comprimate (3 ani)	J01DC02	MG	generic		7,09	8,08	10,92	
5.405		W53168002		CEFUROXIMĂ ATB 250 mg	COMPR.	250 mg	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	CEFUROXIMUM	Cutie x 1 blister PVC-Aclar/Al x 10 comprimate (3 ani)	J01DC02	MG	generic		7,09	8,08	10,92	
5.406		W53169001		CEFUROXIMĂ ATB 500 mg	COMPR.	500 mg	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	CEFUROXIMUM	Cutie x 1 blister PVC-Al-PA-Al x 10 comprimate (3 ani)	J01DC02	MG	generic		12,09	13,78	18,63	
5.407		W53169002		CEFUROXIMĂ ATB 500 mg	COMPR.	500 mg	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	CEFUROXIMUM	Cutie x 1 blister PVC-Aclar/Al x 10 comprimate (3 ani)	J01DC02	MG	generic		12,09	13,78	18,63	
5.408		W51943003		CEFUROXIMĂ ATB 750 mg	PULB. PT. SUSP. (I.M.)/SOL. INJ. (I.M./I.V.)	750 mg	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	CEFUROXIMUM	Cutie x 10 flacoane din sticlă incoloră, capacitate 17 ml sau 15 ml, închis cu dop din cauciuc sigilat cu capsă din aluminiu prevăzută cu disc din polipropilenă, conținând pulbere pentru suspensie/soluție injectabilă (2 ani)	J01DC02	MG	generic		57,94	64,89	82,05	
5.409		W51944003		CEFUROXIMĂ ATB 1,5 g	PULB. PT. SUSP. (I.M.)/SOL. INJ. (I.M./I.V.)	1,5 g	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	CEFUROXIMUM	Cutie x 10 flacoane din sticlă incoloră, capacitate 17 ml sau 15 ml, închis cu dop din cauciuc sigilat cu capsă din aluminiu prevăzută cu disc din polipropilenă, conținând pulbere pentru suspensie/soluție injectabilă (2 ani)	J01DC02	MG	generic		107,18	117,9	143,93	
5.410		W56390001		CISPLATINĂ ACCORD 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	CISPLATINUM	Cutie x 1 flacon x 10 ml (pentru 10 ml) din sticlă brună cu concentrat pentru soluție perfuzabilă (2 ani)	L01XA01	MG	generic		6,3	7,18	9,71	

5.411	W56390002	CISPLATINĂ ACCORD 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	CISPLATINUM	Cutie x 1 flacon x 30 ml (pentru 25 ml) din sticlă brună cu concentrat pentru soluție perfuzabilă (2 ani)	L01XA01	MG	generic	19,95	22,74	30,74
5.412	W56390003	CISPLATINĂ ACCORD 1 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	1 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	CISPLATINUM	Cutie x 1 flacon x 50 ml (pentru 50 ml) din sticlă brună cu concentrat pentru soluție perfuzabilă (2 ani)	L01XA01	MG	generic	21	23,94	32,36
5.413	W52501003	COLISTINĂ ATB 1.000.000 UI	PULB. PT. SOL. INJ. / PERF.	1.000.000 UI	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	COLISTINUM	Cutie x 10 flacoane din sticlă incoloră, închise cu dop din cauțuc halobutilic, sigilat cu capsă din aluminiu prevăzută cu disc flip-off din polipropilenă, conținând pulbere pentru soluție injectabilă/ perfuzabilă (3 ani)	J01XB01	MG	generic	163,63	180	219,74
5.414	W62169001	COSENTYX 150 mg	SOL. INJECTABILĂ ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	150 mg/ml	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED — MAREA BRITANIE	SECUKINUMAB	Cutie x 2 seringi preumplute x 1 ml soluție injectabilă (18 luni)	L04AC10	MI	inovativ	5722,48	5752,47	6308,35
5.415	W62170001	COSENTYX 150 mg	SOL. INJECTABILĂ ÎN STILOU INJECTOR PREUMPLUT	150 mg/ml	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED — MAREA BRITANIE	SECUKINUMAB	Cutie x 2 stilo-uri preumplute (stilou Senso Ready) x 1 ml soluție injectabilă (18 luni)	L04AC10	MI	inovativ	5722,48	5752,47	6308,35
5.416	W61888001	CRINONE 80 mg/g	GEL VAGINAL	80 mg/g	MERCK ROMANIA S.R.L. — ROMÂNIA	PROGESTERONUM	Cutie x 6 aplicatoare doză unică din PE, conținând gel vaginal, prevăzute cu vârf care se desface prin răsucire, ambalate separat într-o folie din hârtie/Al/rășină ionomerică (3 ani)	G03DA04	MI	inovativ	49,97	56,97	72,03
5.417	W61463001	CYRAMZA	CONC. PT. SOL. PERF.	10 mg/ml	ELI LILLY NEDERLAND BV — OLANDA	RAMUCIRUMABUM	Ambalaj x 2 flacoane a 10 ml (3 ani)	L01XC21	MI/ MO	inovativ	5273,94	5303,93	5819,44
5.418	W62175001	DESIRETT 75 micrograme	COMPR. FILM.	75 micrograme	EXELITIS HUNGARY Ltd — UNGARIA	DESOGESTRELUM	Cutie x 1 blister. PVC-PVDC/Al x 28 compr. film. (2 ani)	G03AC09	MG	generic	7,33	8,35	11,29
5.419	W62175002	DESIRETT 75 micrograme	COMPR. FILM.	75 micrograme	EXELITIS HUNGARY Ltd — UNGARIA	DESOGESTRELUM	Cutie x 3 blister. PVC-PVDC/Al x 28 compr. film. (2 ani)	G03AC09	MG	generic	12,72	14,5	19,6

5.420	W62167001	DIGOXIN SOPHARMA 0,25 mg	COMPR.	0,25 mg	C.N. UNIFARM S.A. — ROMÂNIA	DIGOXINUM	Cutie x 20 compr.	C01AA05	MI	N	2,6	2,97	4,01	Cant. 40.000 cutii
5.421	W61799001	DOCETAXEL ACCORD 160 mg/8 ml	CONC. PT. SOL. PERF.	160 mg/ 8 ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	DOCETAXELUM	Cutie x 1 flacon din sticlă incoloră (tip I) conținând concentrat 8 ml (24 luni)	L01CD02	MG	generic	120,37	132,4	161,64	
5.422	W61797001	DOCETAXEL ACCORD 20 mg/1 ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/1 ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	DOCETAXELUM	Cutie x 1 flacon din sticlă incoloră (tip I) conținând concentrat 1 ml (24 luni)	L01CD02	MG	generic	36,34	41,43	54,19	
5.423	W61798001	DOCETAXEL ACCORD 80 mg/4 ml	CONC. PT. SOL. PERF.	80 mg/4 ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	DOCETAXELUM	Cutie x 1 flacon din sticlă incoloră (tip I) conținând concentrat 4 ml (24 luni)	L01CD02	MG	generic	143,6	157,96	192,84	
5.424	W56397001	DOXORUBICINĂ ACCORD 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	DOXORUBICINUM	Cutie x 1 flacon sticlă incoloră x 5 ml conc. pt. sol. perf. conținând 10 mg doxorubicina (18 luni)	L01DB01	MG	generic	7,14	8,14	11	
5.425	W56397002	DOXORUBICINĂ ACCORD 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	DOXORUBICINUM	Cutie x 1 flacon sticlă incoloră x 25 ml conc. pt. sol. perf. conținând 50 mg doxorubicina (18 luni)	L01DB01	MG	generic	31,5	35,91	46,97	
5.426	W56397003	DOXORUBICINĂ ACCORD 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	DOXORUBICINUM	Cutie x 1 flacon sticlă incoloră x 100 ml conc. pt. sol. perf. conținând 200 mg doxorubicină (18 luni)	L01DB01	MG	generic	131,25	144,37	176,25	
5.427	W62006001	DULOXETINĂ DR. REDDY'S 30 mg	CAPS. GASTROREZ.	30 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES ROMÂNIA S.R.L. — ROMÂNIA	DULOXETINUM	Cutie x blister. PVC-PE-Aclar/Al x 28 caps. gastrorez. (18 luni)	N06AX21	MG	generic	37,78	43,07	56,33	
5.428	W62007001	DULOXETINĂ DR. REDDY'S 60 mg	CAPS. GASTROREZ.	60 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES ROMÂNIA S.R.L. — ROMÂNIA	DULOXETINUM	Cutie x blister. PVC-PE-Aclar/Al x 28 caps. gastrorez. (18 luni)	N06AX21	MG	generic	60,74	68,03	86,02	
5.429	W62074014	DULOXETINĂ TEVA 30 mg	CAPS. GASTROREZ.	30 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L. — ROMÂNIA	DULOXETINUM	Cutie x blister. PVC- ACLAR-PVCDC- PVC/Al x 30 capsule gastrorezistente (18 luni)	N06AX21	MG	generic	20,88	23,8	32,17	

5.430	W62075014	DULOXETINA TEVA 60 mg	CAPS. GASTROREZ.	60 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L. — ROMÂNIA	DULOXETINUM	Cutie x blister PVC- ACLAR-PVCDC- PVC/Al x 30 capsule gastrorezistente (18 luni)	N06AX21	MG	generic		44,04	50,21	63,48	
5.431	W62055001	DULOXETINE ZENTIVA 60 mg	CAPS. GASTROREZ.	60 mg	ZENTIVA KS — REPUBLICA CEHĂ	DULOXETINUM	Cutie x blistere PVC/PCTFE/Al x 28 capsule gastrorezistente (2 ani)	N06AX21	MG	generic		60,74	68,03	86,02	
5.432	W59866003	DYMISTA 137 micrograme/ 50 micrograme/doză	SPRAY NAZ., SUSP.	137 micrograme/ 50 micrograme/ doză	MEDA PHARMA GMBH & CO KG — GERMANIA	COMBINAȚII (AZELASTINUM + FLUTICASONUM)	Cutie x 1 flacon din sticlă brună, de capacitate 25 ml, a 23 g spray nazal, suspensie (cel puțin 120 doze eliberate), prevăzută cu pompă de pulverizare și aplicator nazal din PP (3 ani)	R01AD58	MI	inovativ		68,82	77,08	97,46	
5.433	W12811003	ENALAPRIL LPH (R) 5 mg	COMPR.	5 mg	LABORMED PHARMA S.A. — ROMÂNIA	ENALAPRILUM	Cutie x 3 blistere Al/Al x 10 comprimate (2 ani)	C09AA02	MG	generic		1,82	2,07	2,8	
5.434	W02921003	ENALAPRIL LPH 20 mg	COMPR.	20 mg	LABORMED PHARMA S.A. — ROMÂNIA	ENALAPRILUM	Cutie x 3 blistere Al/Al x 10 comprimate (2 ani)	C09AA02	MG	generic		6,44	7,34	9,92	
5.435	W60493001	ERWINASE	PULB. PT. SOL. INJ.	10.000 unități/ flacon	HUMANAE VERITAS S.R.L. — ROMÂNIA	ASPARAGINAZUM	Cutie x 5 flacoane	L01XX02	MI		N	16.796	16.825,98	18.378,49	Cant. 200 cutii
5.436	W61951001	ESBRIET 267 mg	CAPS.	267 mg	ROCHE REGISTRATION LTD — MAREA BRITANIE	PIRFENIDONUM	Cutie x blistere x 63 capsule (4 ani)	L04AX05	MO	orfan		2.200,91	2.230,91	2.469,84	
5.437	W61951002	ESBRIET 267 mg	CAPS.	267 mg	ROCHE REGISTRATION LTD — MAREA BRITANIE	PIRFENIDONUM	Cutie x blistere x 252 capsule (4 ani)	L04AX05	MO	orfan		8.689,93	8.719,92	9.542,87	
5.438	W42943002	ETAMBUTOL ATB 250 mg	COMPR. FILM.	250 mg	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	ETHAMBUTOLUM	Cutie x 150 blistere PVC/Al x 10 comprimate filmate (2 ani)	J04AK02	MG	generic		296,69	326,36	393,88	
5.439	W42861002	ETAMBUTOL ATB 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	ETHAMBUTOLUM	Cutie x 150 blistere PVC/Al x 10 comprimate filmate (2 ani)	J04AK02	MG	generic		472,09	502,09	585,43	

5.440		W61018001	ETOPOSID ACCORD 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	ETOPOSIDUM	Cutie x 1 flacon din sticlă incoloră x 5 ml conc. pt. sol. perf. (3 ani — după ambalarea pentru comercializare; după diluare — se utilizează imediat)	L01CB01	MG	generic	13,65	15,56	21,03	17
5.441		W61018002	ETOPOSID ACCORD 20 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	20 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	ETOPOSIDUM	Cutie x 1 flacon din sticlă incoloră x 12,5 ml conc. pt. sol. perf. (3 ani — după ambalarea pentru comercializare; după diluare — se utilizează imediat)	L01CB01	MG	generic	34,13	38,91	50,89	
5.442		W51514002	FASLODEX 250 mg	SOL. INJ.	250 mg/5ml	ASTRAZENECA UK LTD — MAREA BRITANIE	FULVESTRANTUM	Cutie x 2 seringi preumplute din sticlă x 5 ml soluție injectabilă + 2 ace cu sistem de siguranță (4 ani)	L02BA03	MI	inovativ	2.121,56	2.151,56	2.383,35	
5.443		W61928001	FEMOSTON 2/10	COMPR. FILM.		BGP PRODUCTS BV — OLANDA	COMBINAȚII	Cutie x 1 blister tip calendar x 28 comprimate filmate (14 comprimate filmate roșii- cărămizii + 14 comprimate filmate galbene) (3 ani)	G03FB08	MI	inovativ	18,11	20,64	27,9	
5.444		W60221003	FLUCONAZOL ZENTIVA 150 mg	CAPS.	150 mg	ZENTIVA KS — REPUBLICA CEHĂ	FLUCONAZOLUM	Cutie x 1 blister PVC-PE-PVDC/Al x 1 capsulă (3 ani)	J02AC01	MG	generic	4,65	5,3	7,16	
5.445		W62082002	GELOPLASMĂ 3 g/100 ml	SOL. PERF.	3 g/100 ml	FRESENIUS KABI ROMANIA S.R.L. — ROMÂNIA	GELATINUM	15 pungji PVC cu foile protectoare a câte 500 ml soluție perfuizabilă (2 ani după amb. pt. com.; după prima deschidere se utilizează imediat)	B05AA	MI	generic	262,54	288,79	352,56	
5.446		W62087001	GENTAMICINĂ EIPICO 40 mg/ml	SOL. INJ.	40 mg/ml	EIPICO MED S.R.L. — ROMÂNIA	GENTAMICINUM	Cutie x 3 flacoane din sticlă tip I incoloră, cu capacitate de 2,5 ml, conținând 2 ml soluție injectabilă (1 an)	J01GB03	MG	generic	1,34	1,52	2,06	
5.447		W57775003	HARMONET 0,075 mg/0,020 mg	DRAJ.	0,075 mg/ 0,020 mg	PFIZER EUROPE MA EEIG — MAREA BRITANIE	COMBINAȚII	Cutie x 1 blister PVC/Al în plic de Al x 21 drajeuri (3 ani)	G03AA10	MI	inovativ	12,86	14,66	19,81	

5.448	W61800001	IMATINIB ACCORD 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	IMATINIBUM	Blist. PVC/PVDC/Al x 60 compr. film. (20 luni)	L01XE01	MG	generic	420	450	528,65
5.449	W61801001	IMATINIB ACCORD 400 mg	COMPR. FILM.	400 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	IMATINIBUM	Blist. PVC/PVDC/Al x 30 compr. film. (20 luni)	L01XE01	MG	generic	840	870	986,45
5.450	W62093003	IMPLICOR 25 mg/5 mg	COMPR. FILM.	25 mg/5 mg	LES LABORATOIRES SERVIER — FRANȚA	COMBINAȚII (METOPROLOLUM + IVABRADINUM)	Cutie x blistere din PVC-PVDC/Al x 56 comprimate filmate (18 luni)	NEALOCAT	MI	generic	170,14	187,16	228,48
5.451	W62095003	IMPLICOR 25 mg/7,5 mg	COMPR. FILM.	25 mg/ 7,5 mg	LES LABORATOIRES SERVIER — FRANȚA	COMBINAȚII (METOPROLOLUM + IVABRADINUM)	Cutie x blistere din PVC-PVDC/Al x 56 comprimate filmate (18 luni)	NEALOCAT	MI	generic	164,3	180,73	220,64
5.452	W62094003	IMPLICOR 50 mg/5 mg	COMPR. FILM.	50 mg/5 mg	LES LABORATOIRES SERVIER — FRANȚA	COMBINAȚII (METOPROLOLUM + IVABRADINUM)	Cutie x blistere din PVC-PVDC/Al x 56 comprimate filmate (18 luni)	NEALOCAT	MI	generic	172,64	189,9	231,83
5.453	W62096003	IMPLICOR 50 mg/7,5 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 7,5 mg	LES LABORATOIRES SERVIER — FRANȚA	COMBINAȚII (METOPROLOLUM + IVABRADINUM)	Cutie x blistere din PVC-PVDC/Al x 56 comprimate filmate (18 luni)	NEALOCAT	MI	generic	166,81	183,49	224,01
5.454	W61916001	KETOROLAC TROMETAMOL ROMPHARM 30 mg/ml	SOL. INJ.	30 mg/ml	ROMPHARM COMPANY S.R.L. — ROMÂNIA	KETOROLACUM TROMETHAMIN	Cutie x 5 fiole din sticlă brună, prevăzute cu inel de rupere, x 1 ml sol. inj. (1 an)	M01AB15	MG	generic	6,6	7,52	10,17
5.455	W61916002	KETOROLAC TROMETAMOL ROMPHARM 30 mg/ml	SOL. INJ.	30 mg/ml	ROMPHARM COMPANY S.R.L. — ROMÂNIA	KETOROLACUM TROMETHAMIN	Cutie x 10 fiole din sticlă brună, prevăzute cu inel de rupere, x 1 ml sol. inj. (1 an)	M01AB15	MG	generic	13,2	15,05	20,34
5.456	W61373001	LEPTOPROL 5 mg	IMPLANT	5 mg	SANDOZ S.R.L. — ROMÂNIA	LEUPRORELINUM	Cutie cu o seringă preumplută din policarbonat cu piston din copolimer acrilonitril- butadienstirenic și ac sigilate într-o pungă din polietilentereftalat/ Al-PE seringa preumplută conține un implant (4 ani)	L02AE02	MG	generic	565,88	595,88	687,66
5.457	W55999006	LERPIN 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	TORRENT PHARMA S.R.L. — ROMÂNIA	LERCANIDIPINUM	Cutie x blistere PVC-PVDC/Al x 50 comprimate filmate (3 ani)	C08CA13	MG	generic	14	15,96	21,57

5.458	W55999007	LERPIN 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	TORRENT PHARMA S.R.L. — ROMÂNIA	LERCANIDIPINUM	C08CA13	MG	generic	27,44	31,28	40,92	17
5.459	W56001006	LERPIN 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	TORRENT PHARMA S.R.L. — ROMÂNIA	LERCANIDIPINUM	C08CA13	MG	generic	23	26,22	34,3	
5.460	W61561001	LINEZOLID KABI 2 mg/ml	SOL. PERF.	2 mg/ml	FRESENIUS KABI ROMANIA S.R.L. — ROMÂNIA	LINEZOLIDUM	J01XX08	MG	generic	1.058,58	1.088,58	1.224,7	
5.461	W61802001	MEMANTINE ACCORD 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	MEMANTINUM	N06DX01	MG	generic	5,89	6,72	9,08	
5.462	W61802002	MEMANTINE ACCORD 10 mg	COMPR. FILM.	10 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	MEMANTINUM	N06DX01	MG	generic	11,77	13,42	18,14	
5.463	W61803001	MEMANTINE ACCORD 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	MEMANTINUM	N06DX01	MG	generic	14	15,96	21,57	
5.464	W61803002	MEMANTINE ACCORD 20 mg	COMPR. FILM.	20 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	MEMANTINUM	N06DX01	MG	generic	28	31,92	41,75	
5.465	W53758022	METOJECT 50 mg/ml ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	SOL. INIECTABILĂ ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	50 mg/ml	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE — GERMANIA	METHOTREXATUM	L01BA01	MG	generic	52,88	59,22	74,88	
5.466	W43228010	METOSUCCINAT SANDOZ 190 mg	COMPR. ELIB. MODIF.	190 mg	HEXAL AG — GERMANIA	METOPROLOLUM	C07AB02	MG	generic	9,81	11,19	15,12	
5.467	W43226010	METOSUCCINAT SANDOZ 47,5 mg	COMPR. ELIB. MODIF.	47,5 mg	HEXAL AG — GERMANIA	METOPROLOLUM	C07AB02	MG	generic	4,2	4,79	6,47	
5.468	W43227010	METOSUCCINAT SANDOZ 95 mg	COMPR. ELIB. MODIF.	95 mg	HEXAL AG — GERMANIA	METOPROLOLUM	C07AB02	MG	generic	6,98	7,95	10,75	

5.469	W58814001	MIRENA 20 micrograme/ 24 de ore	SISTEM CU CEDARE INTRAUETERINĂ	20 micrograme/ 24 de ore	BAYER OY — FINLANDA	LEVONOR — GESTRELUM	Cutie x 1 blister ce conține un sistem pentru administrare intrauterină și un sistem inserator (3 ani)	G02BA03	MI	inovativ	351,43	381,43	453,91
5.470	W59232002	NEBIDO 1000 mg/ 4 ml	SOL. INJ.	1000 mg/ 4 ml	BAYER PHARMA AG — GERMANIA	TESTOSTERONUM	Cutie x 1 flacon din sticlă brună cu capacitate de 6 ml x 4 ml soluție injectabilă (5 ani)	G03BA03	MI	inovativ	333,49	363,49	434,35
5.471	W52868002	NEOSTIGMINĂ LPH 15 mg	COMPR.	15 mg	LABORMED PHARMA S.A. — ROMÂNIA	NEOSTIGMINI BROMIDUM	Cutie cu blist. PVC/Al x 60 comprimate (3 ani)	N07AA01	MG	generic	27,72	31,6	41,33
5.472	W61910002	NISTATINĂ ATB 100000 UI	OVULE	100000 UI	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	NYSTATINUM	Cutie x 1 folie termosudată din PVC x 7 ovule (3 ani)	G01AA01	MG	generic	10,5	11,97	16,18
5.473	W61910001	NISTATINĂ ATB 100000 UI	OVULE	100000 UI	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	NYSTATINUM	Cutie x 1 folie termosudată din PVC-PE x 7 ovule (3 ani)	G01AA01	MG	generic	10,5	11,97	16,18
5.474	W61910004	NISTATINĂ ATB 100000 UI	OVULE	100000 UI	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	NYSTATINUM	Cutie x 2 folii termosudate din PVC x 7 ovule (3 ani)	G01AA01	MG	generic	21	23,94	32,36
5.475	W61910003	NISTATINĂ ATB 100000 UI	OVULE	100000 UI	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	NYSTATINUM	Cutie x 2 folii termosudate din PVC-PE x 7 ovule (3 ani)	G01AA01	MG	generic	21	23,94	32,36
5.476	W59752001	NORADRENALINE TARTRATE AGUETTANT 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg/ml	LAB. AGUETTANT — FRANȚA	NORADRENALINUM	Cutie x 10 fiole prevăzute cu punct de rupere x 4 ml (2 ani; sol. reconstituită 24 de ore)	C01CA03	MG	generic	279,8	307,78	373,63
5.477	W59752002	NORADRENALINE TARTRATE AGUETTANT 2 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	2 mg/ml	LAB. AGUETTANT — FRANȚA	NORADRENALINUM	Cutie x 10 fiole prevăzute cu punct de rupere x 8 ml (2 ani; sol. reconstituită 24 de ore)	C01CA03	MG	generic	561,34	591,34	682,71
5.478	W61689002	OFEV 100 mg	CAPS. MOI	100 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH — GERMANIA	NINTEDANIBUM	Ambalaj cu 60 x 1 capsule moi în blistere perforate din aluminiu pentru eliberarea unei unități dozate (3 ani)	L01XE31	MO	orfan	4773,6	4803,59	5274,07

5.479		W61690002		OFEV 150 mg	CAPS. MOI	150 mg	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH — GERMANIA	NINTEDANIBUM	L01XE31	MO	ortan		9547,2	9577,19	10477,3	17
5.480		W55804001		OXALIPLATIN ACCORD 5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	5 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	OXALIPLATINUM	L01XA03	MG	generic		28,22	32,17	42,08	
5.481		W55804002		OXALIPLATIN ACCORD 5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	5 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	OXALIPLATINUM	L01XA03	MG	generic		55,11	61,72	78,04	
5.482		W56078001		PACLITAXEL ACCORD 6 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	6 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PACLITAXELUM	L01CD01	MG	generic		26,25	29,92	39,14	
5.483		W56078002		PACLITAXEL ACCORD 6 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	6 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PACLITAXELUM	L01CD01	MG	generic		51,45	57,62	72,86	
5.484		W56078003		PACLITAXEL ACCORD 6 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	6 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PACLITAXELUM	L01CD01	MG	generic		147	161,7	197,4	
5.485		W61804001		PIOGLITAZONE ACCORD 15 mg	COMPR.	15 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PIOGLITAZONUM	A10BG03	MG	generic		23,49	26,78	35,03	
5.486		W61804002		PIOGLITAZONE ACCORD 15 mg	COMPR.	15 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PIOGLITAZONUM	A10BG03	MG	generic		25,17	28,69	37,53	
5.487		W61805001		PIOGLITAZONE ACCORD 30 mg	COMPR.	30 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PIOGLITAZONUM	A10BG03	MG	generic		33,01	37,63	49,22	
5.488		W61805002		PIOGLITAZONE ACCORD 30 mg	COMPR.	30 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PIOGLITAZONUM	A10BG03	MG	generic		35,37	40,32	52,74	
5.489		W61806001		PIOGLITAZONE ACCORD 45 mg	COMPR.	45 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PIOGLITAZONUM	A10BG03	MG	generic		51,62	57,81	73,1	
5.490		W61806002		PIOGLITAZONE ACCORD 45 mg	COMPR.	45 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PIOGLITAZONUM	A10BG03	MG	generic		55,31	61,95	78,33	

5.491	W62203001	PIPERACILINĂ/ TAZOBACTAM ATB 2 g/0,25 g	PULB. PT. SOL. PERF.	2 g/0,25 g	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM	Cutie x 1 flacon din sticlă incoloră, cu capacitate de 30 ml conținând pulbere pentru soluție perfuzabilă (2 ani)	J01CR05	MG	generic	20,87	23,79	32,16
5.492	W62204001	PIPERACILINĂ/ TAZOBACTAM ATB 4 g/0,5 g	PULB. PT. SOL. PERF.	4 g/0,5 g	ANTIBIOTICE S.A. — ROMÂNIA	PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM	Cutie x 1 flacon din sticlă incoloră, cu capacitate de 48 ml conținând pulbere pentru soluție perfuzabilă (2 ani)	J01CR05	MG	generic	37,25	42,46	55,54
5.493	W62084002	PLAQUENIL 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	SANOFI ROMÂNIA S.R.L. — ROMÂNIA	HYDROXY- CHLOROQUINUM	Cutie x 4 blistere PVC/Al x 15 comprimate filmate (3 ani)	P01BA02	MI	inovativ	21,14	24,1	32,57
5.494	W57470001	PRAMIPEXOLE ACCORD 0,088 mg	COMPR.	0,088 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PRAMIPEXOLUM	Cutie x 3 blistere Al-PVC/Al x 10 comprimate (24 luni)	N04BC05	MG	generic	10,19	11,62	15,7
5.495	W57471001	PRAMIPEXOLE ACCORD 0,18 mg	COMPR.	0,18 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PRAMIPEXOLUM	Cutie x 3 blistere Al-PVC/Al x 10 comprimate (24 luni)	N04BC05	MG	generic	6,28	7,16	9,68
5.496	W57471002	PRAMIPEXOLE ACCORD 0,18 mg	COMPR.	0,18 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PRAMIPEXOLUM	Cutie x 10 blistere Al-PVC/Al x 10 comprimate (24 luni)	N04BC05	MG	generic	20,93	23,86	32,25
5.497	W57473001	PRAMIPEXOLE ACCORD 0,7 mg	COMPR.	0,7 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PRAMIPEXOLUM	Cutie x 3 blistere Al-PVC/Al x 10 comprimate (24 luni)	N04BC05	MG	generic	38,01	43,33	56,68
5.498	W57473002	PRAMIPEXOLE ACCORD 0,7 mg	COMPR.	0,7 mg	ACCORD HEALTHCARE LIMITED — MAREA BRITANIE	PRAMIPEXOLUM	Cutie x 10 blistere Al-PVC/Al x 10 comprimate (24 luni)	N04BC05	MG	generic	126,7	139,37	170,14
5.499	W62053001	PREGABALIN ZENTIVA 150 mg	CAPS.	150 mg	ZENTIVA KS — REPUBLICA CEHĂ	PREGABALINUM	Cutie x blistere PVC/Al x 56 capsule (2 ani)	N03AX16	MG	generic	105,28	115,81	141,38
5.500	W62052001	PREGABALIN ZENTIVA 75 mg	CAPS.	75 mg	ZENTIVA KS — REPUBLICA CEHĂ	PREGABALINUM	Cutie x blistere PVC/Al x 56 capsule (2 ani)	N03AX16	MG	generic	52,64	58,95	74,54
5.501	W62011001	PREGLENIX 75 mg	CAPS.	75 mg	GLENMARK PHARMACEUTICALS SRO — REPUBLICA CEHĂ	PREGABALINUM	Cutie x blistere PVC/Al x 14 capsule (2 ani)	N03AX16	MG	generic	16,06	18,31	24,75

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5.502		W62011003		PREGLENIX 75 mg	CAPS.	75 mg	GLENMARK PHARMACEUTICALS SRO — REPUBLICA CEHĂ	PREGABALINUM	Cutie x blistere PVC/Al x 56 capsule (2 ani)	N03AX16	MG	generic		64,26	71,97	91	
5.503		W62180001		RASAGILINA RATIOPHARM 1 mg	COMPR.	1 mg	TEVA B.V. — OLANDA	RASAGILINUM	Cutie x 3 blistere Al/Al x 10 compr. (3 ani)	N04BD02	MG	generic		197,96	217,76	265,84	
5.504		W62060001		RESTIGULIN 10 mg	COMPR.	10 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A. — ROMÂNIA	ARIPIRAZOLUM	blist. PA-Al-PVC/Al x 28 comprimate (2 ani)	N05AX12	MG	generic		96,02	107,54	131,29	
5.505		W62061001		RESTIGULIN 15 mg	COMPR.	15 mg	GEDEON RICHTER ROMANIA S.A. — ROMÂNIA	ARIPIRAZOLUM	Cutie x blist. PA-Al-PVC/Al x 28 comprimate (2 ani)	N05AX12	MG	generic		144,02	158,42	193,4	
5.506		W42956002		SANDOSTATIN LAR 30 mg	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	30 mg	NOVARTIS PHARMA GMBH — GERMANIA	OCTREOTIDUM	Cutie x 1 flacon cu pulbere (microsfere) + 1 seringă preumplută cu 2 ml solvent + adaptor pentru flacon + 1 ac pentru injectare cu sistem de siguranță (3 ani)	H01CB02	MI	inovativ		3.835,19	3.865,19	4.251,21	
5.507		W59993010		SMOFKABIVEN CENTRAL FĂRĂ ELECTROLIȚI	EMULSIE PERF.		FRESENIUS KABI ROMANIA S.R.L. — ROMÂNIA	COMBINAȚII	Cutie x 6 pungi tricompartimentate tip Biofine cu 3 straturi x 493 ml emulsie perfuzabilă (2 ani)	B05BA10	MI	generic		539,68	569,68	659,1	
5.508		W43666002		STALORAL 100 IR/ml	SPRAY SUBLINGUAL	100 IR/ml	STALLERGENES S.A. — FRANȚA	EXTRACT ALERGENIC STANDARDIZAT	Cutie x 2 flacoane din sticlă brună x 10 ml spray sublingual Staloral 100 IR/ml (1 an)	V01AA20	MI	inovativ		184,51	202,96	247,77	
5.509		W43666001		STALORAL 100 IR/ml	SPRAY SUBLINGUAL	100 IR/ml	STALLERGENES S.A. — FRANȚA	EXTRACT ALERGENIC STANDARDIZAT	Cutie mixtă x 3 flacoane din sticlă brună x 10 ml spray sublingual: 1 flacon cu Staloral 10 IR/ml + 2 flacoane cu Staloral 100 IR/ml (1 an)	V01AA20	MI	inovativ		239,29	263,22	321,34	
5.510		W43636002		STALORAL 300 IR/ml	SPRAY SUBLINGUAL	300 IR/ml	STALLERGENES S.A. — FRANȚA	EXTRACT ALERGENIC STANDARDIZAT	Cutie x 2 flacoane din sticlă brună x 10 ml spray sublingual Staloral 300 IR/ml (1 an)	V01AA20	MI	inovativ		212,16	233,38	284,91	

5.511	W43636001	STALORAL 300 IR/ml	SPRAY SUBLINGUAL	300 IR/ml	STALLERGENES S.A. — FRANȚA	EXTRACT ALERGENIC STANDARDIZAT	Cutie mixtă x 3 flacoane din sticlă brună x 10 ml spray sublingual: 1 flacon cu Staloral 10 IR/ml + 2 flacoane cu Staloral 300 IR/ml (1 an)	V01AA20	MI	inovativ	212,16	233,38	284,91
5.512	W61590003	TADOGLEN 100 mg/25 mg/ 200 mg	COMPR. FILM.	100 mg/ 25 mg/ 200 mg	GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O. - REPUBLICA CEHĂ	COMBINAȚII (LEVODOPUM+ CARBIDOPUM+ ENTACAPONUM)	Cutie x 1 flacon PEID x 100 compr. film. (2 ani)	N04BA03	MG	generic	132,75	146,03	176,27
5.513	W61591003	TADOGLEN 150 mg/37,5 mg/ 200 mg	COMPR. FILM.	150 mg/ 37,5 mg/ 200 mg	GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O. — REPUBLICA CEHĂ	COMBINAȚII (LEVODOPUM+ CARBIDOPUM+ ENTACAPONUM)	Cutie x 1 flacon PEID x 100 compr. film. (2 ani)	N04BA03	MG	generic	137,84	151,62	185,1
5.514	W61592003	TADOGLEN 200 mg/50 mg/ 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg/ 50 mg/ 200 mg	GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O. — REPUBLICA CEHĂ	COMBINAȚII (LEVODOPUM+ CARBIDOPUM+ ENTACAPONUM)	Cutie x 1 flacon PEID x 100 compr. film. (2 ani)	N04BA03	MG	generic	148,55	163,4	199,48
5.515	W61589003	TADOGLEN 50 mg/12,5 mg/ 200 mg	COMPR. FILM.	50 mg/ 12,5 mg/ 200 mg	GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O. — REPUBLICA CEHĂ	COMBINAȚII (LEVODOPUM+ CARBIDOPUM+ ENTACAPONUM)	Cutie x 1 flacon PEID x 100 compr. film. (2 ani)	N04BA03	MG	generic	122,59	134,85	164,62
5.516	W60828017	TENOFOVIR DISOPROXIL TEVA 245 mg	COMPR. FILM.	245 mg	TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L. — ROMANIA	TENOFOVIRUM DISOPROXIL FUMARATE	Cutie x 1 flacon din PEID cu pereți îngroșați cu capac prevăzut cu sistem securizat pentru copii din PP și recipient cu desicant, a 30 comprimate filmate (2 ani — după prima deschidere a flaconului — 30 zile)	J05AF07	MG	generic	691,2	721,2	824,26
5.517	W62176005	TEVAGRASTIM 30 MUI/0,5 ml	SOL. INJ./PERF.	300 mcg/ 0,5 ml	TEVA GMBH — GERMANIA	FILGRASTIMUM (G-CSF)	Cutie x 1 seringă preumplută x 0,5 ml sol. inj./perf. cu apărătoare de sig. pt. ac (2 ani)	L03AA02	MB	biosimilar	84,43	94,56	119,56
5.518	W62177005	TEVAGRASTIM 48 MUI/0,8 ml	SOL. INJ./PERF.	480 mcg/ 0,8 ml	TEVA GMBH — GERMANIA	FILGRASTIMUM (G-CSF)	Cutie x 1 seringă preumplută x 0,8 ml sol. inj./perf. cu apărătoare de sig. pt. ac (2 ani)	L03AA02	MB	biosimilar	127,22	139,94	170,84
5.519	W58595014	TOPAMAX 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	JOHNSON & JOHNSON DOO — SLOVENIA	TOPIRAMATUM	Cutie x 1 flacon PEID x 60 comprimate filmate	N03AX11	MI	inovativ	63,45	71,06	89,85

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
5.520		W58596014		TOPAMAX 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	JOHNSON & JOHNSON DOO — SLOVENIA	TOPIRAMATUM	Cutie x 1 flacon PEID x 60 comprimate filmate	N03AX11	MI	inovativ		41,51	47,32	61,9	
5.521		W13389001		VACCIN MENINGOCOCIC POLIZAHARIDIC A + C	PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ.		SANOFI PASTEUR — S.A. — FRANȚA	VACCIN MENINGOCOCIC POLIZAHARIDIC	Cutie x 1 flacon monodoză din sticlă cu pulbere pentru suspensie injectabilă + 1 seringă preumplută a 0,5 ml solvent pentru suspensie injectabilă (3 ani — după amb. pt. com, după prima constit. se adm. imediat)	J07AH03	MI	inovativ		28,3	32,26	42,2	
5.522		W61907001		VORTEMYEL 3,5 mg	PULB. PT. SOL. INJ.	3,5 mg	ALVOGEN IPOCO SARL — LUXEMBURG	BORTEZOMIBUM	Cutie x 1 flacon transparent din sticlă incoloră (volum nominal de 10 ml) care conțin pulbere pentru soluție injectabilă (3 ani)	L01XX32	MG	generic		1880,78	1910,78	2120,9	
5.523		W62179001		XEFO 8 mg/2 ml	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	8 mg/2 ml	TAKEDA AUSTRIA GmbH — AUSTRIA	LORNOXICAMUM	Cutie x 10 flacoane cu pulbere pentru sol. inj. + 10 fiole solvent x 2 ml (3 ani)	M01AC05	MI	inovativ		64,26	71,97	91	
5.524		W62178002		XEFO RAPID 8 mg	COMPR. FILM.	8 mg	TAKEDA AUSTRIA GmbH — AUSTRIA	LORNOXICAMUM	Cutie x blistere OPA-AI-PVC/AI x 10 comprimate filmate (2 ani)	M01AC05	MI	inovativ		6,31	7,19	9,72	
5.525		W61585001		XIAPEX	PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ.	0,9 mg	SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM AB — SUECIA	COLAGENAZA CLOSTRIDIUM HISTOLYTICUM	Cutie x 1 flacon din sticlă transparentă cu 0,9 mg pulbere colagenază clostridium histolyticum + 1 fiolă solvent din sticlă transparentă de 5 ml x 3 ml solvent (3 ani)	M09AB02	MI	inovativ		3038,48	3068,47	3382,79	
5.526		W61959002		ZATINEX 30 mg	CAPS. GASTROREZ.	30 mg	ANTIBIOTICE — S.A. — ROMÂNIA	DULOXETINUM	Cutie x blistere PVC-PVDC/AI x 28 capsule gastrorezistente (2 ani)	N06AX21	MG	generic		36,4	41,5	54,28	
5.527		W61959001		ZATINEX 30 mg	CAPS. GASTROREZ.	30 mg	ANTIBIOTICE — S.A. — ROMÂNIA	DULOXETINUM	Cutie x blistere OPA-AI-PVC/AI x 28 capsule gastrorezistente (2 ani)	N06AX21	MG	generic		36,4	41,5	54,28	

5.528	W61960002	ZATINEX 60 mg	CAPS. GASTROREZ.	60 mg	ANTIBIOTICE — S.A. — ROMÂNIA	DULOXETINUM	Cutie x blistere PVC-PVDC/Al x 28 capsule gastrorezistente (2 ani)	N06AX21	MG	generic	60,2	67,42	85,25
5.529	W61960001	ZATINEX 60 mg	CAPS. GASTROREZ.	60 mg	ANTIBIOTICE — S.A. — ROMÂNIA	DULOXETINUM	Cutie x blistere OPA-Al-PVC/Al x 28 capsule gastrorezistente (2 ani)	N06AX21	MG	generic	60,2	67,42	85,25
5.530	W62173002	ZEQUIPRA 2,5 mg	COMPR. FILM.	2,5 mg	NEOLA PHARMA — S.R.L. — ROMÂNIA	LETROZOLUM	Cutie x blistere Al-PVC/PVC- PE-PVDC x 30 comprimate filmate (4 ani)	L02BG04	MG	generic	51,64	57,84	73,13
5.531	W61909002	ZIFEX DUO 500 mg/200 mg	OVULE	500 mg/ 200 mg	ANTIBIOTICE — S.A. — ROMÂNIA	COMBINAȚII (METRONIDAZOLUM + CLOTRIMAZOLUM)	Cutie x 1 folie termosudată din PVC x 7 ovule (3 ani)	G01AF20	MG	generic	7	7,98	10,79
5.532	W61909001	ZIFEX DUO 500 mg/200 mg	OVULE	500 mg/ 200 mg	ANTIBIOTICE — S.A. — ROMÂNIA	COMBINAȚII (METRONIDAZOLUM + CLOTRIMAZOLUM)	Cutie x 1 folie termosudată din PVC-PE x 7 ovule (3 ani)	G01AF20	MG	generic	7	7,98	10,79
5.533	W61909003	ZIFEX DUO 500 mg/200 mg	OVULE	500 mg/ 200 mg	ANTIBIOTICE — S.A. — ROMÂNIA	COMBINAȚII (METRONIDAZOLUM + CLOTRIMAZOLUM)	Cutie x 2 folii termosudate din PVC-PE x 7 ovule (3 ani)	G01AF20	MG	generic	14	15,96	21,57
5.534	W61909004	ZIFEX DUO 500 mg/200 mg	OVULE	500 mg/ 200 mg	ANTIBIOTICE — S.A. — ROMÂNIA	COMBINAȚII (METRONIDAZOLUM + CLOTRIMAZOLUM)	Cutie x 2 folii termosudate din PVC x 7 ovule (3 ani)	G01AF20	MG	generic	14	15,96	21,57

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

Ministrul sănătății,
Patriciu-Andrei Achimaș-Cadariu

MINISTERUL AFACERILOR EXTERNE

ORDIN
pentru publicarea Rezoluției Consiliului de Securitate
al ONU 2244 (2015)

În baza art. 5 alin (2) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 202/2008 privind punerea în aplicare a sancțiunilor internaționale, aprobată cu modificări prin Legea nr. 217/2009, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 5 alin (7) din Hotărârea Guvernului nr. 8/2013 privind organizarea și funcționarea Ministerului Afacerilor Externe, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul afacerilor externe emite prezentul ordin.

Articol unic. — Se dispune publicarea în Monitorul Oficial al României, Partea I, a Rezoluției Consiliului de Securitate al ONU 2244 (2015), prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

p. Ministrul afacerilor externe,
George Ciamba,
secretar de stat

București, 4 decembrie 2015.
Nr. 2.422.

ANEXĂ

ORGANIZAȚIA NAȚIUNILOR UNITE

S/RES/2244 (2015)

CONSILIUL DE SECURITATE

Distribuție: generală, 23 octombrie 2015

REZOLUȚIA Nr. 2244 (2015)

Adoptată de Consiliul de Securitate la cea de-a 7541-a întâlnire din 23 octombrie 2015

Consiliul de Securitate,

reamintind toate rezoluțiile sale anterioare și declarațiile președintelui său cu privire la situația din Somalia și Eritreea, îndeosebi rezoluțiile 733 (1992), 1844 (2008), 1907 (2009), 2036 (2012), 2023 (2011), 2093 (2013), 2111 (2013), 2124 (2013), 2125 (2013), 2142 (2014) și 2182 (2014),

luând notă de rapoartele finale ale Grupului de monitorizare pentru Somalia și Eritreea (GMSE) [pentru Somalia (S/2015801) și Eritreea (S/2015/802)] și de concluziile lor privind situația atât în Somalia, cât și în Eritreea, reafirmând respectul pentru suveranitatea, integritatea teritorială, independența politică și unitatea Somaliei, Djibouti-ului și respectiv Eritreei,

condamnând orice fluxuri de arme și muniție către și prin Somalia, cu încălcarea embargoului asupra armelor pentru Somalia, și către Eritreea, cu încălcarea embargoului asupra armelor pentru Eritreea, ca fiind o gravă amenințare la adresa păcii și stabilității în regiune,

exprimând îngrijorare cu privire la faptul că Al-Shabaab continuă să constituie o amenințare gravă la adresa păcii și stabilității în Somalia și în regiune,

salutând îmbunătățirea relației dintre Guvernul Federal al Somaliei (GFS) și GMSE și subliniind importanța îmbunătățirii și întăririi acestei relații și pe viitor,

salutând eforturile GFS de a îmbunătăți notificările către Comitet creat prin rezoluțiile 751 (1992) și 1907 (2009) privind Somalia și Eritreea („Comitetul”) și dorind să vadă în continuare și alte progrese necesare, îndeosebi în legătură cu notificările postlivrare, și reamintind că o gestionare mai bună a armelor și muniției în Somalia este o componentă fundamentală a unei păci și stabilități sporite în regiune,

subliniind importanța corectitudinii financiare în campania electorală și apoi în cadrul alegerilor din Somalia din 2016 și accentuând nevoia de mai multe eforturi pentru a combate corupția, promova transparența și spori răspunderea colectivă în Somalia,

exprimând gravă îngrijorare cu privire la sesizările de pescuit ilegal în apele aflate sub jurisdicția Somaliei, subliniind importanța abținerii de la pescuitul ilegal și încurajând GFS, cu sprijinul comunității internaționale, să se asigure că autorizațiile de pescuit sunt eliberate într-o manieră responsabilă și în conformitate cu prevederile cadrului juridic din Somalia,

exprimând gravă îngrijorare cu privire la dificultățile din ce în ce mai mari întâmpinate în furnizarea de ajutor umanitar în Somalia, condamnând în termenii cei mai duri orice parte care împiedică livrarea de ajutor umanitar, precum și însușirea fără drept sau deturnarea oricăror fonduri umanitare,

reamintind că GFS are ca răspundere principală protejarea populației proprii și recunoscând răspunderea în egală măsură a GFS de a crea propriile forțe de securitate națională,

luând notă de cele două videoconferințe și cele trei schimburi de scrisori între reprezentanții Guvernului din Eritreea și GMSE, exprimând îngrijorare că GMSE nu a mai putut vizita Eritreea din 2011, astfel încât să exercite deplin mandatul, îndemnând

Guvernul Eritreei să aprofundeze cooperarea cu GMSE, inclusiv prin vizitarea cu regularitate a Eritreei de către GMSE, și subliniind că o cooperare mai aprofundată va ajuta Consiliul de Securitate să fie mai bine informat cu privire la respectarea de către Eritreea a rezoluțiilor de Securitate relevante,

luând notă că, pe parcursul mandatului său actual și anterior, GMSE nu a găsit nicio dovadă că Guvernul Eritreei sprijină Al-Shabaab,

exprimând îngrijorare față de rapoartele GMSE cu privire la un sprijin continuu eritreean pentru anumite grupări înarmate regionale și încurajând GMSE să furnizeze raportări mai detaliate cu privire la orice dovezi în această chestiune, subliniind importanța pe care o acordă respectării de către toate statele membre a embargoului asupra armelor impus Eritreei prin Rezoluția 1907 (2009),

accentuând cererea sa imperativă ca Eritreea să pună la dispoziție informații, inclusiv către GMSE, cu privire la combatanții djiboutieni dați dispăruți în misiune de la începutul ciocnirilor din 2008, astfel încât cei abilitați să poată stabili existența și condițiile de detenție ale unor prizonieri de război djiboutieni, și exprimând speranța că eforturile de mediere ale statului Qatar vor ajuta la rezolvarea acestei probleme, precum și a litigiului de frontieră dintre Djibouti și Eritreea,

stabilind că situația din Somalia, precum și diferendul dintre Djibouti și Eritreea continuă să constituie o amenințare la adresa păcii și a securității internaționale din regiune,

acționând în baza cap. VII din Carta Națiunilor Unite,

1. Reafirmă embargoul asupra armelor pentru Somalia, impus prin paragraful 5 al Rezoluției 733 (1992) și detaliat în paragrafele 1 și 2 din Rezoluția 1425 (2002) și modificate prin paragrafele 33 la 38 din Rezoluția 2093 (2013) și paragrafele 4 la 17 din Rezoluția 2111 (2013), paragraful 14 din Rezoluția 2125 (2013) și paragraful 2 din Rezoluția 2142 (2014) (denumit, în continuare, „embargo asupra armelor pentru Somalia”).

2. Hotărăște să reînnoiască prevederile expuse în paragraful 2 din Rezoluția 2142 (2014) până la data de 15 noiembrie 2016, și în acest context reiterează că embargoul asupra armelor pentru Somalia nu se aplică livrărilor de arme, muniție sau dotări militare sau furnizării de consiliere, asistență sau instruire, destinate exclusiv dezvoltării Forțelor de Securitate ale GFS, pentru a asigura securitatea poporului Somaliei, cu excepția livrărilor de articole prevăzute în anexa la Rezoluția 2111 (2013).

3. Afirmă că intrarea în porturile somaleze pentru vizite temporare a vaselor care transportă arme și materiale conexe utilizabile în scopuri defensive nu constituie o livrare de asemenea articole cu încălcarea embargoului asupra armelor pentru Somalia, cu condiția ca acele articole să rămână la bordul acelor nave pe toată durata.

4. Cere Comitetului ca, în termen de 90 de zile de la adoptarea prezentei rezoluții, să publice un document de asistență pentru implementare care să descrie pe scurt restricțiile instituite prin embargo împotriva Somaliei și Eritreei și de asemenea descriind excepțiile de la embargo.

5. Reiterează că armele și echipamentele militare vândute sau furnizate exclusiv pentru dotarea Forțelor de Securitate ale Guvernului Federal al Somaliei nu pot fi revândute, transferate sau puse la dispoziția oricărei persoane fizice sau juridice care nu se află în serviciul Forțelor de Securitate ale Guvernului Federal al Somaliei și subliniază răspunderea Guvernului Federal al Somaliei de a asigura gestionarea, depozitarea și paza sigură și eficace a înzestrării sale militare.

6. Salută în acest sens începerea de către GFS a unei proceduri mai riguroase de declarare, de înregistrare și marcarea armelor, exprimă îngrijorare cu privire la sesizări de continuare a deturnărilor de arme din interiorul GFS, constată că este vitală o îmbunătățire suplimentară a gestionării armamentului pentru a putea preveni deturnarea acestuia, face apel la GFS să efectueze un prim inventar general al echipamentelor militare, armelor și muniției aflate în posesia forțelor de securitate ale GFS și să îl compare cu efectivele și necesarul lor și îndeamnă statele membre să sprijine o mai bună gestionare a armelor și muniției și constituirea unei „echipe mixte de verificare” care să îmbunătățească pentru GFS capacitatea de a gestiona armele și muniția.

7. Cere GFS să raporteze Consiliului de Securitate până la data de 15 aprilie 2016 și apoi până la 15 octombrie 2016, în conformitate cu paragraful 9 din Rezoluția 2182 (2014), și cere GFS să includă mai multe informații în rapoartele sale, inclusiv prin transmiterea de informații integrale și corecte despre structura, compunerea, efectivele și dispunerea forțelor sale de securitate, inclusiv statutul forțelor și milițiilor regionale.

8. Reamintește că Guvernului Federal al Somaliei poartă principala răspundere în a notifica Comitetul, conform paragrafelor 3 la 8 din Rezoluția 2142 (2014), salută eforturile GFS de a îmbunătăți notificările sale către Comitet și face apel la GFS să îmbunătățească punctualitatea și conținutul notificărilor sale privind finalizarea livrărilor, așa cum se prevede în paragraful 6 al Rezoluției 2142 (2014), și la unitatea de destinație a acestora la distribuirea armelor și muniției de import așa cum se prevede în paragraful 7 din Rezoluția 2142 (2014).

9. Subliniază importanța ca statele membre să se coordoneze cu Oficiul Consilierului de Securitate Națională al Somaliei, care coordonează obligațiile de raportare ale GFS către Consiliul de Securitate conform procedurilor de notificare instituite prin paragrafele 3 la 7 din Rezoluția 2142 (2014), și subliniază nevoia ca statele membre să respecte strict procedurile de notificare pentru acordarea de asistență în direcția dezvoltării instituțiilor somaleze din sectorul de securitate.

10. Îndeamnă cooperarea între AMISOM și Armata Națională a Somaliei (ANS), așa cum prevede paragraful 6 din Rezoluția 2182 (2014), pentru a primi și înregistra toate echipamentele militare rechiziționate ca parte a operațiunilor ofensive sau în decursul exercitării mandatului lor, cu implicarea și a altor forțe de securitate ale Guvernului Federal al Somaliei, după caz.

11. Face apel la GFS să sporească supravegherea civilă a forțelor sale de securitate, îndeosebi prin urmărirea penală și trimiterea în judecată a celor ce se fac răspunzători de încălcări ale dreptului internațional umanitar, și în acest context reamintește importanța prevenirii în materia drepturilor omului instituite de secretarul general în raport cu sprijinul acordat de către Organizația armatei naționale a Somaliei.

12. Subliniază importanța plătirii la timp și de manieră previzibilă a salariilor forțelor de securitate somaleze și încurajează GFS să instituie sisteme care să îmbunătățească plata la timp și răspunderea pentru plata salariilor forțelor de securitate somaleze.

13. Reafirmă în plus embargoul asupra armelor pentru Eritreea impus prin paragrafele 5 și 6 din Rezoluția 1907 (2009) (denumit în continuare „embargoul asupra armelor pentru Eritreea”).

14. Exprimă îngrijorare față de rapoartele care continuă să indice corupția și deturnarea resurselor publice, care prejudiciază eforturile de construire a statului, exprimă gravă îngrijorare față de rapoartele privind neregulile financiare cu implicarea membrilor Guvernului federal, administrațiilor regionale și a Parlamentului federal, care prejudiciază eforturile de construire a statului, și în acest context subliniază că persoanele angajate în acte care amenință procesul de pace și reconciliere în Somalia pot fi listate pentru măsuri țintite.

15. Salută eforturile pe care le-a făcut GFS pentru a îmbunătăți procedurile de management financiar, inclusiv angajamentul dintre GFS și Fondul Monetar Internațional (FMI), și încurajează punerea promptă în aplicare a reformelor

recomandate de FMI pentru a sprijini începerea unui program monitorizat; dezvoltarea Sistemului de management al informațiilor financiare ale Somaliei; și realizarea unui viitor studiu independent privind guvernanta financiară de către Comitet.

16. Reafirmă suveranitatea Somaliei asupra resurselor sale naturale.

17. Reiterează grava sa îngrijorare cu privire la faptul că sectorul petrolier din Somalia ar putea deveni o sursă de exacerbare a conflictului și, în acest context, subliniază importanța vitală a instituirii de către GFS, fără o întârziere nejustificată, a unui aranjament de exploatare în comun și a unui cadru juridic credibil pentru a se asigura că sectorul petrolier din Somalia nu devine o sursă de tensiuni crescute.

18. Reafirmă interdicția cu privire la importul și exportul de mangan somalez, așa cum prevede paragraful 22 din Rezoluția 2036 (2012) („interdicția asupra mangalului”), condamnă continuarea exportului de mangan din Somalia, cu încălcarea interdicției totale de export de mangan din Somalia, și reiterează că autoritățile somaleze trebuie să ia măsurile necesare pentru a împiedica exportul de mangan din Somalia, reiterează mai departe cererile sale din paragraful 18 din Rezoluția 2111 (2013), și anume ca AMISOM să sprijine și să ajute autoritățile somaleze în aceste măsuri, ca parte din aplicarea de către AMISOM a mandatului său prevăzut la paragraful 1 din Rezoluția 2093.

19. Salută eforturile Forțelor Maritime Combinate (FMC) de a stopa exporturile și importurile de mangan către și din Somalia și salută mai departe cooperarea dintre GMSE și FMC privind informarea constantă a Comitetului privind comerțul cu mangan.

20. Exprimă îngrijorare că activitatea de comerț cu mangan asigură finanțare pentru Al-Shabaab, și în acest context reiterează paragrafele 11 la 21 din Rezoluția 2182 (2014), și hotărăște în continuare să reînnoiască prevederile stabilite în paragraful 15 din Rezoluția 2182 (2014) până la 15 noiembrie 2016.

21. Încurajează Biroul ONU pentru Combaterea Drogurilor și Infracționalității să continue activitatea, în cadrul prezentului mandat, în cadrul Forumului Oceanului Indian pentru Combaterea Infracțiunilor Maritime pentru a reuni statele membre relevante și organizațiile internaționale care să elaboreze strategii pentru a stopa comerțul cu mangan din Somalia.

22. Exprimă gravă îngrijorare față de deteriorarea situației umanitare din Somalia și condamnă în termenii cei mai fermi atacurile în creștere asupra actorilor umanitari și orice deturnare a asistenței din partea donatorilor și împiedicarea furnizării de ajutor umanitar și reiterează în această privință paragraful 10 din Rezoluția 2158 (2014).

23. Hotărăște ca, până la 15 noiembrie 2016 și fără a prejudicia programele de asistență umanitară derulate în alte părți, măsurile dispuse prin paragraful 3 din Rezoluția 1844 (2008) să nu se aplice plăților, altor active financiare sau resurselor economice necesare livrării la timp de asistență umanitară necesară de urgență în Somalia, de către Națiunile Unite, instituțiile sau programele sale specializate, organizații umanitare cu statut de observator pe lângă Adunarea Generală ONU și care acordă asistență umanitară, precum și partenerii acestora de lucru, inclusiv ONG-uri finanțate bi-/multilateral și care participă la Planul de măsuri umanitare al Națiunilor Unite pentru Somalia.

24. Cere Coordonatorului pentru asistență de urgență să raporteze Consiliului de Securitate până la 15 octombrie 2016 asupra livrării de asistență umanitară în Somalia și asupra oricărui impediment în calea furnizării de asistență umanitară în Somalia și cere organizațiilor relevante ale ONU și organizațiilor umanitare cu statut de observator pe lângă Adunarea Generală ONU și care acordă asistență umanitară, precum și partenerilor acestora de lucru în Somalia să crească gradul de cooperare dintre ele și disponibilitatea de a transmite informații Națiunilor Unite.

25. Salută eforturile continue și semnificative ale GMSE de a colabora cu Guvernul Eritreei și, în acest context, reamintește cele două întâlniri prin videoconferință dintre Reprezentantul Guvernului Eritreei și GMSE, reiterează așteptarea ca Guvernul Eritreei să faciliteze intrarea GMSE în Eritreea pentru a exercita deplin mandatul, conform cererilor repetate ale acestuia, inclusiv prin paragraful 52 din Rezoluția 2182 (2014); și subliniază că o cooperare mai aprofundată va ajuta Consiliul de Securitate să fie mai bine informat despre respectarea de către Eritreea a rezoluțiilor relevante ale Consiliului de Securitate.

26. Cere Eritreei să coopereze cu GMSE, inclusiv în domeniul finanțelor publice, în conformitate cu mandatul GMSE, pentru a demonstra că Eritreea nu încalcă termenii rezoluțiilor relevante ale Consiliului de Securitate.

27. Îndeamnă Guvernul Eritreei să permită accesul la informații sau să le pună la dispoziție, inclusiv a GMSE, asupra prizonierilor de război djiboutieni care au fost dați dispăruți în misiune începând cu ciocnirile din 10—12 iunie 2008 și își exprimă speranța că eforturile de mediere ale statului Qatar vor ajuta la rezolvarea acestei probleme, precum și a diferendului dintre Djibouti și Eritreea.

28. Reamintește Rezoluția 1844 (2008) care a impus sancțiuni țintite și rezoluțiile 2002 (2011) și 2093 (2013) care au extins criteriile de listare și observă că unul dintre criteriile pentru listare conform Rezoluției 1844 (2008) este angajarea în acte care amenință pacea, securitatea sau stabilitatea Somaliei.

29. Reiterează disponibilitatea de a adopta măsuri țintite împotriva unor persoane fizice sau entități pe baza criteriilor menționate.

30. Cere statelor membre să sprijine Grupul de monitorizare în investigațiile sale și reiterează faptul că obstrucționarea investigațiilor sau a activității Grupului de monitorizare constituie un criteriu pentru listare conform paragrafului 15 (e) din Rezoluția 1907 (2009).

31. Hotărăște să prelungească până la 15 decembrie 2016 mandatul Grupului de monitorizare pentru Somalia și Eritreea așa cum prevede paragraful 13 din Rezoluția 2060 (2012) actualizat prin paragraful 41 din Rezoluția 2093 (2013), exprimă intenția de a examina mandatul și lua măsurile corespunzătoare cu privire la o nouă prelungire, până cel târziu la 15 noiembrie 2016, și cere secretarului general să ia măsurile administrative necesare cât mai rapid posibil pentru a restabili Grupul de monitorizare, în consultare cu Comitetul, până pe 15 decembrie 2016, folosindu-se, după caz, de experiența membrilor Grupului de monitorizare constituit în baza rezoluțiilor anterioare.

32. Cere Grupului de monitorizare să furnizeze actualizări lunare către Comitet, apoi o actualizare mai amplă la jumătatea perioadei, și de asemenea să supună atenției Consiliului de Securitate, prin intermediul Comitetului, două rapoarte finale: unul concentrat pe Somalia, celălalt pe Eritreea, până la data de 15 octombrie 2016, și care să cuprindă toate sarcinile descrise în paragraful 13 din Rezoluția 2060 (2012) actualizate prin paragraful 41 din Rezoluția 2093 (2013) și paragraful 15 din Rezoluția 2182 (2014).

33. Cere Comitetului, în conformitate cu mandatul acestuia și în consultare cu Grupul de monitorizare și alte entități relevante ale Națiunilor Unite, să studieze recomandările conținute în rapoartele Grupului de monitorizare și să recomande Consiliului modalități de a îmbunătăți punerea în aplicare și respectarea embargourilor asupra armelor pentru Somalia și Eritreea, măsurile privind importul și exportul de mangan din Somalia, precum și punerea în aplicare a măsurilor impuse prin paragrafele 1, 3 și 7 din Rezoluția 1844 (2008) și paragrafele 5, 6, 8, 10, 12 și 13 din Rezoluția 1907 (2009) pentru a pune capăt încălcărilor persistente.

34. Hotărăște să rămână sesizat cu privire la această problemă.

MINISTERUL FINANTELOR PUBLICE
AGENȚIA NAȚIONALĂ DE ADMINISTRARE FISCALĂ

ORDIN

pentru aprobarea modelului și conținutului formularului (089) „Declarație pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal”

În temeiul art. 11 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 520/2013 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale de Administrare Fiscală, cu modificările și completările ulterioare, al art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Legea nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările și completările ulterioare, precum și al art. 342 alin. (1) din Legea nr. 207/2015 privind Codul de procedură fiscală, cu modificările și completările ulterioare,

președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă modelul și conținutul formularului (089) „Declarație pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal”, cod: 14.13.01.02/89, prevăzut în anexa nr. 1.

Art. 2. — Formularul menționat la art. 1 se completează și se depune conform instrucțiunilor de completare prevăzute în anexa nr. 2.

Art. 3. — Caracteristicile de tipărire, modul de difuzare, de utilizare și de arhivare a formularului menționat la art. 1 sunt prevăzute în anexa nr. 3.

Art. 4. — Procedura de gestionare a declarației menționate la art. 1 este prevăzută în anexa nr. 4.

Art. 5. — Anexele nr. 1—4 fac parte integrantă din prezentul ordin.


Art. 6. — Referirile la Codul fiscal din cuprinsul prezentului ordin reprezintă trimiteri la titlul VII „Taxa pe valoarea adăugată” al Legii nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 7. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și intră în vigoare la data de 1 ianuarie 2016.

Art. 8. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă Ordinul președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală nr. 410/2015 pentru aprobarea modelului și conținutului formularului (089) „Declarație pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 160 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal”, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 133 din 23 februarie 2015.

Art. 9. — Direcția generală proceduri pentru administrarea veniturilor, Direcția generală de tehnologia informației, Direcția generală de administrare a marilor contribuabili, precum și direcțiile generale regionale ale finanțelor publice și unitățile fiscale subordonate acestora vor lua măsuri pentru ducerea la îndeplinire a prevederilor prezentului ordin.

Președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală,
Gelu-Ștefan Diaconu

 Agenția Națională de Administrare Fiscală	Declarație pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art.331 alin.(2) lit.e) pct.2 din Codul fiscal	089 Nr de operator de date cu caracter personal – 759
--	---	---

Anul în care este valabilă declarația

I. DATE DE IDENTIFICARE A PERSOANEI IMPOZABILE												
DENUMIRE / NUME, PRENUME												
COD DE IDENTIFICARE FISCALĂ						RO						
DOMICILIUL FISCAL												
JUDEȚ			SECTOR			LOCALITATE						
STRADA						NR.		BLOC		SC.		
ET.		AP.		COD POȘTAL			TELEFON					
FAX				E-MAIL								

II. În temeiul dispozițiilor art. 331 alin.(2) lit. e) pct.2 din Legea nr.227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările și completările ulterioare, declar pe propria răspundere că activitatea principală din anul....., în ceea ce privește cumpărările de energie electrică, o reprezintă revânzarea acesteia și consumul propriu din energia electrică cumpărată este neglijabil, respectiv este de maximum 1% din energia electrică cumpărată:

- în perioada ianuarie – noiembrie sau
- în luna decembrie, după caz.

Sub sancțiunile aplicate faptei de fals în acte publice, declar că datele înscrise în acest formular sunt corecte și complete

Numele persoanei care face declarația												
Funcția												
Semnătura												

Se completează de personalul organului fiscal												
Organ fiscal												
Număr înregistrare						Data înregistrare						
Numele persoanei care a verificat												

Nr.de operator de date cu caracter personal 1067

Cod 14.13.01.02/89

INSTRUCȚIUNI**de completare a formularului (089) „Declarație pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal”**

Formularul (089) „Declarație pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal” se completează de persoanele impozabile înregistrate în scopuri de TVA, conform art. 316 din Legea nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările și completările ulterioare (*Codul fiscal*), stabilite în România, conform art. 266 alin. (2) din Codul fiscal, care dețin o licență valabilă de furnizare a energiei electrice sau o licență pentru activitatea traderului de energie electrică, eliberată de Autoritatea Națională de Reglementare în Domeniul Energiei, și a căror activitate principală, în ceea ce privește cumpărările de energie electrică, o reprezintă revânzarea acesteia și consumul propriu din energia electrică cumpărată este neglijabil, respectiv este de maximum 1% din energia electrică cumpărată în perioada ianuarie—noiembrie a anului calendaristic sau în perioada din luna decembrie în care au deținut licența, în situația persoanelor impozabile care obțin licența de furnizare a energiei electrice în perioada 1—31 decembrie, după caz.

Formularul (089) „Declarație pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal” se depune la organul fiscal competent anual, până la data de 10 decembrie a fiecărui an. Declarația este valabilă pentru toate achizițiile de energie electrică efectuate în anul următor.

În situația în care licența de furnizare a energiei electrice sau licența pentru activitatea traderului de energie electrică se obține în perioada 1—31 decembrie a unui an calendaristic, declarația se depune la organul fiscal competent, în perioada 1—20 ianuarie a anului calendaristic următor celui în care s-a obținut licența. Declarația este valabilă pentru toate achizițiile de energie electrică efectuate în anul calendaristic în care se depune această declarație.

Formularul se completează în două exemplare, înscriindu-se cu majuscule, citeț și corect toate datele prevăzute:

— un exemplar, semnat conform legii, se depune la unitatea fiscală, direct la registratură sau la poștă, prin scrisoare recomandată;

— un exemplar se păstrează de către persoana impozabilă.

Completarea formularului se face astfel:

Cartușul „Anul în care este valabilă declarația” se completează cu anul în care este valabilă declarația, respectiv anul în care se va aplica taxarea inversă pentru operațiunile efectuate în condițiile prevăzute de art. 331 alin. (2) lit. e) din Codul fiscal.

Secțiunea I „Date de identificare a persoanei impozabile”

Caseta „Denumire/Nume, prenume” se completează cu denumirea persoanei juridice, a asociației sau a entității fără personalitate juridică, după caz, stabilite în România, conform art. 266 alin. (2) din Codul fiscal, și care deține licență valabilă de furnizare a energiei electrice sau o licență pentru activitatea traderului de energie electrică, eliberată de Autoritatea Națională de Reglementare în Domeniul Energiei.

Caseta „Cod de identificare fiscală” se completează cu codul de înregistrare în scopuri de TVA utilizat pentru completarea și depunerea formularului de Decont de taxă pe valoarea adăugată.

Înscrierea cifrelor în casetă se face cu aliniere la dreapta.

Caseta „Domiciliul fiscal” se completează cu datele privind adresa domiciliului fiscal (sediul social, sediul sau domiciliul fiscal, după caz) al persoanei impozabile.

Secțiunea II

Se înscrie anul în care activitatea principală, în ceea ce privește cumpărările de energie electrică, o reprezintă revânzarea acesteia și consumul propriu de energie electrică cumpărată este neglijabil.

Persoana impozabilă care depune declarația până pe data de 10 decembrie, potrivit legii, și declară că în perioada ianuarie—noiembrie a avut un consum propriu de maximum 1% din energia electrică cumpărată, în scopul revânzării acesteia, înscrie în declarație anul calendaristic în care se depune declarația.

Persoana impozabilă care depune declarația în perioada 1—20 ianuarie, potrivit legii, întrucât a obținut licența de furnizare a energiei electrice sau o licență pentru activitatea traderului de energie electrică în perioada 1—31 decembrie a anului calendaristic anterior, înscrie în declarație anul calendaristic în care a obținut licența și declară că în perioada din luna decembrie în care a deținut licența a avut un consum propriu de maximum 1% din energia electrică cumpărată în această perioadă, în scopul revânzării acesteia.

Caracteristicile de tipărire, modul de difuzare, de utilizare și de arhivare a formularului

1. Denumire: „Declarație pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal”
2. Cod MFP: 14.13.01.02/89
3. Format: A4/t1
4. Caracteristici de tipărire:
 - pe o singură față;
 - se poate utiliza echipament informatic pentru editare.
5. U.M.: set (2 file)
6. Se difuzează gratuit.
7. Se utilizează de persoanele impozabile înregistrate în scopuri de TVA conform art. 316 din Codul fiscal, stabilite în România conform art. 266 alin. (2) din Codul fiscal, către care se efectuează livrarea de energie electrică și care dețin o licență valabilă de furnizare a energiei electrice sau o licență pentru activitatea traderului de energie electrică, eliberată de Autoritatea Națională de Reglementare în Domeniul Energiei, a căror activitate principală, în ceea ce privește cumpărările de energie electrică, o reprezintă revânzarea acesteia, iar consumul propriu din energia cumpărată este neglijabil, respectiv este de maximum 1% din energia electrică cumpărată în perioada ianuarie—noiembrie sau în perioada din luna decembrie în care a deținut licența de furnizare, în situația persoanelor impozabile care au obținut licența în luna decembrie, după caz.
8. Se întocmește în 2 exemplare de persoana impozabilă înregistrată în scopuri de TVA.
9. Circulă:
 - originalul la organul fiscal;
 - copia la contribuabil.
10. Se arhivează:
 - originalul la dosarul fiscal al contribuabilului;
 - copia la contribuabil.

PROCEDURĂ**de gestionare a Declarației pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal****1. Dispoziții generale**

1.1. În condițiile prevăzute de art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Legea nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările și completările ulterioare (*Codul fiscal*), se aplică taxarea inversă pentru livrarea de energie electrică către un comerciant persoană impozabilă, stabilit în România conform art. 266 alin. (2) din Codul fiscal.

1.2. Pentru ducerea la îndeplinire a dispozițiilor art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal, persoanele impozabile înregistrate în scopuri de TVA conform art. 316 din Codul fiscal, către care se efectuează livrarea de energie electrică și care dețin o licență valabilă de furnizare a energiei electrice sau o licență pentru activitatea traderului de energie electrică, eliberată de Autoritatea Națională de Reglementare în Domeniul Energiei, trebuie să depună la organul fiscal competent, anual, declarația pe propria răspundere (formular 089), din care să rezulte că activitatea lor principală, în ceea ce privește cumpărările de energie electrică, o reprezintă revânzarea acesteia, iar consumul propriu din energia cumpărată este neglijabil, respectiv este de maximum 1% din energia electrică cumpărată în perioada ianuarie—noiembrie sau în perioada din luna decembrie în care a deținut licența, pentru persoanele impozabile care obțin licența de furnizare a energiei electrice în luna decembrie.

2. Depunerea declarației

2.1. Declarația se depune anual, la organul fiscal competent, până la data de 10 decembrie sau în perioada 1—20 ianuarie a anului calendaristic următor, în situația în care persoana impozabilă obține licența de furnizare a energiei electrice în luna decembrie, după caz.

2.2. Depunerea declarației peste termenul legal de depunere constituie contravenție, potrivit dispozițiilor art. 336 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 207/2015 privind Codul de procedură fiscală, cu modificările și completările ulterioare, și se sancționează potrivit prevederilor art. 336 alin. (2) lit. d) din același act normativ.

2.3. Declarația este valabilă pentru toate achizițiile de energie electrică efectuate în anul calendaristic următor celui în care se depune declarația, în situația în care energia electrică a fost achiziționată în perioada ianuarie—noiembrie a anului calendaristic. Pentru persoanele impozabile care obțin licența de furnizare a energiei electrice sau licența pentru activitatea traderului de energie electrică în perioada 1—31 decembrie, declarația este valabilă pentru toate achizițiile de energie electrică efectuate în anul următor celui în care se obține licența.

2.4. Pentru aplicarea prezentei proceduri competența aparține organului fiscal în a cărui rază teritorială își are domiciliul fiscal contribuabilul sau în a cărui evidență fiscală acesta este înregistrat ca plătitor de impozite și taxe.

3. Prelucrarea declarației

3.1. După primirea declarației de organul fiscal competent, aceasta se transmite compartimentului cu atribuții în domeniul înregistrării fiscale, denumit în continuare *compartiment de specialitate*.

3.2. Prelucrarea declarațiilor depuse de persoanele impozabile înregistrate în scopuri de TVA se realizează de compartimentul de specialitate, prin folosirea programului informatic de prelucrare pus la dispoziție de Direcția generală de tehnologia informației din cadrul Agenției Naționale de Administrare Fiscală, în termen de cel mult o zi lucrătoare de la data depunerii declarației.

3.3. După prelucrare, declarația se arhivează la dosarul fiscal al persoanei impozabile înregistrate în scopuri de TVA.

4. Verificarea formală a declarațiilor

Pentru fiecare declarație organul fiscal competent verifică corectitudinea codului de înregistrare în scopuri de TVA al persoanei impozabile, prin verificarea datelor de identificare din declarație cu cele existente în Registrul contribuabililor.

5. Notificarea persoanelor impozabile ca urmare a verificării formale

5.1. După prelucrarea declarațiilor vor fi identificate persoanele impozabile care au depus declarații ce prezintă erori, potrivit pct. 4, iar pentru aceste persoane se emit notificări pentru corectarea declarației.

5.2. Notificările prevăzute la pct. 5.1 se emit în termen de cel mult două zile lucrătoare de la data depunerii declarațiilor.

6. Organizarea Listei persoanelor impozabile care au depus declarațiile pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal

6.1. În condițiile prevăzute de art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal, Agenția Națională de Administrare Fiscală are obligația să afișeze pe site-ul său lista persoanelor impozabile care au depus declarațiile respective cel târziu până la data de 31 decembrie a fiecărui an, respectiv până la data de 31 ianuarie a anului următor în cazul cumpărătorilor de energie electrică care au obținut licența de furnizare a energiei electrice sau licența pentru activitatea traderului de energie electrică între 1 și 31 decembrie a anului.

6.2. Informațiile din declarațiile (formular 089) completate corect se preiau în lista persoanelor impozabile care au depus declarațiile (formular 089), cu ajutorul aplicației informatice puse la dispoziție de Direcția generală de tehnologia informației.

6.3. Lista menționată la pct. 6.2 conține următoarele informații:

- a) codul de înregistrare în scopuri de TVA;
- b) denumirea/numele și prenumele contribuabilului;
- c) adresa domiciliului fiscal;
- d) anul în care este valabilă declarația depusă, respectiv anul în care se va aplica taxarea inversă pentru operațiunile efectuate în condițiile art. 331 alin. (2) lit. e) din Codul fiscal.

6.4. Organul fiscal competent este responsabil pentru corectitudinea și corectitudinea informațiilor transmise.

6.5. Cel mai târziu în data de 31 decembrie a fiecărui an Direcția generală de tehnologia informației asigură publicarea pe site-ul Agenției Naționale de Administrare Fiscală a Listei persoanelor impozabile care au depus declarațiile pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal, centralizată la nivel național. Lista se completează cu persoanele care au obținut licența de furnizare a energiei electrice sau licența pentru activitatea traderului de energie electrică în perioada 1—31 decembrie a anului calendaristic și depun declarația în perioada 1—20 ianuarie a anului calendaristic următor.

7. Gestionarea informațiilor din Lista persoanelor impozabile care au depus declarațiile pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal

7.1. Informațiile cuprinse în Lista persoanelor impozabile care au depus declarațiile pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal sunt publice potrivit legii și se afișează pe site-ul Agenției Naționale de Administrare Fiscală, la adresa www.anaf.ro/Informații publice/Informații privind agenții economici.

7.2. Căutarea informațiilor privind contribuabilii înșcriși în această listă se face prin tastarea de către persoana interesată a codului de înregistrare în scopuri de TVA al contribuabilului despre care se caută informații.

7.3. Pentru furnizarea informațiilor din listă, la solicitarea oricărei persoane interesate, pe pagina de internet www.anaf.ro/Informații publice/Informații privind agenții economici se publică un mesaj de informare, de tipul:

„Persoana impozabilă (denumirea/numele, prenumele), cu domiciliul fiscal, având codul de înregistrare în scopuri de TVA RO, figurează la data de (data solicitării) în Lista persoanelor impozabile care au depus declarațiile pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal, valabile pentru anul”.

7.4. În ipoteza în care persoana impozabilă despre care se solicită informații nu figurează la data solicitării în listă, se publică un mesaj de informare, de tipul:

„Persoana impozabilă (denumirea/numele, prenumele), cu domiciliul fiscal, având codul de înregistrare în scopuri de TVA RO, nu figurează la data de (data solicitării) în Lista persoanelor impozabile care au depus declarațiile pe propria răspundere pentru îndeplinirea condiției prevăzute la art. 331 alin. (2) lit. e) pct. 2 din Codul fiscal, valabile pentru anul”.

ACTE ALE ASOCIAȚIEI NAȚIONALE A EVALUATORILOR AUTORIZAȚI DIN ROMÂNIA

ASOCIAȚIA NAȚIONALĂ A EVALUATORILOR AUTORIZAȚI DIN ROMÂNIA

HOTĂRÂRE

privind componența Consiliului director al Asociației Naționale a Evaluatorilor Autorizați din România

În temeiul art. 7 alin. (3) lit. d), al art. 8 alin. (2) lit. c) și alin. (5) din Ordonanța Guvernului nr. 24/2011 privind unele măsuri în domeniul evaluării bunurilor, aprobată cu modificări prin Legea nr. 99/2013, cu modificările și completările ulterioare,

Conferința națională a Asociației Naționale a Evaluatorilor Autorizați din România adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aleg următorii membri ai Consiliului director al Asociației Naționale a Evaluatorilor Autorizați din România:

1. doamna Dana Ababei în funcția de prim-vicepreședinte;
2. domnul Laurențiu Adrian Stan în funcția de vicepreședinte — președinte al Comisiei de calificare și atestare profesională;
3. doamna Elena Apostolescu în funcția de vicepreședinte — președinte al Comisiei științifice și de standarde;
4. doamna Delia Voichița Bratu în funcția de vicepreședinte — președinte al Comisiei de evidență a membrilor;
5. doamna Ileana Guțu în funcția de vicepreședinte — președinte al Comisiei de verificare și monitorizare;
6. domnul Lazăr Laurențiu Aurelian în funcția de vicepreședinte — președinte al Comisiei de relații interne și internaționale;
7. doamna Cristina Grigorescu în funcția de vicepreședinte — președinte al Comisiei juridice;
8. domnul Marian Ilie Siminică în funcția de secretar general;
9. domnul Popa Bochiș Adrian Ioan în funcția de trezorerier.

Art. 2. — (1) Conform art. 8 alin. (5) din Ordonanța Guvernului nr. 24/2011 privind unele măsuri în domeniul evaluării bunurilor, aprobată cu modificări prin Legea nr. 99/2013, cu modificările și completările ulterioare, președintele Consiliului director al Asociației Naționale a Evaluatorilor Autorizați din România este domnul Manate Daniel, care a deținut funcția de prim-vicepreședinte în Consiliul director al Asociației Naționale a Evaluatorilor Autorizați din România anterior.

(2) Conform art. 8 alin. (2) lit. c) din Ordonanța Guvernului nr. 24/2011, aprobată cu modificări prin Legea nr. 99/2013, cu modificările și completările ulterioare, fostul președinte al Consiliului director al Asociației Naționale a Evaluatorilor Autorizați din România este domnul Adrian Vascu, care a deținut funcția de președinte în Consiliul director al Asociației Naționale a Evaluatorilor Autorizați din România anterior.

Art. 3. — Prezenta hotărâre se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele Asociației Naționale a Evaluatorilor Autorizați din România,
Adrian Vascu

Brașov, 11 decembrie 2015.

Nr. 6.

EDITOR: GUVERNUL ROMÂNIEI



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

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

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

Tiparul: „Monitorul Oficial” R.A.



5 948368 836259