



MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI

Anul 174 (XVIII) — Nr. 713

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Luni, 21 august 2006

SUMAR

Nr.

Pagina

Pagina

HOTĂRÂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

- 1.051. — Hotărâre privind cerințele minime de securitate și sănătate pentru manipularea manuală a maselor care prezintă riscuri pentru lucrători, în special de afecțiuni dorsolombare
- 1.054. — Hotărâre privind transmiterea unei părți dintr-un imobil din domeniul public al statului și din administrarea Ministerului Apărării în domeniul public al județului Dâmbovița și în administrarea Consiliului Județean Dâmbovița
- 1.063. — Hotărâre privind suplimentarea bugetului Ministerului Culturii și Cultelor din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului pe anul 2006, pentru Mănăstirea Lainici, județul Gorj
- 1.064. — Hotărâre privind suplimentarea bugetului Ministerului Culturii și Cultelor din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului pe anul 2006, pentru clădirea monument istoric „Casa cu Arcade“ din municipiul Sfântu Gheorghe, județul Covasna
- 1.065. — Hotărâre privind alocarea unei sume din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului, prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, pentru județul Cluj

- 2-4
- 4
- 5
- 5
- 6

- 1.066. — Hotărâre privind alocarea unei sume din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului, prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, pentru județul Dâmbovița
- 1.067. — Hotărâre privind alocarea unei sume din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului, prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, pentru județul Giurgiu
- 1.068. — Hotărâre privind alocarea unei sume din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului, prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, pentru județul Iași
- 1.074. — Hotărâre pentru modificarea anexei la Hotărârea Guvernului nr. 65/2003 privind stabilirea drepturilor de hrană, în timp de pace, ale personalului aparținând structurilor Ministerului de Interne, căruia i se aplică Statutul polițistului

- ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE
ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE
185. — Ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitar Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor pentru aprobarea Normei sanitare veterinară privind condițiile de organizare și funcționare a unităților farmaceutice veterinarе

6

7

7

8

8-16

HOTĂRÂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRÂRE

privind cerințele minime de securitate și sănătate pentru manipularea manuală a maselor care prezintă riscuri pentru lucrători, în special de afecțiuni dorsolombare

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

CAPITOLUL I Dispoziții generale

Art. 1. — Prezenta hotărâre stabilește cerințele minime de securitate și sănătate pentru manipularea manuală a maselor care prezintă riscuri pentru lucrători, în special de afecțiuni dorsolombare.

Art. 2. — Prevederile Legii securității și sănătății în muncă nr. 319/2006 se aplică în întregime domeniului prevăzut la art. 1, fără a aduce atingere prevederilor mai restrictive și/sau specifice cuprinse în prezenta hotărâre.

Art. 3. — În sensul prezentei hotărâri, prin *manipularea manuală a maselor* se înțelege orice tip de transport sau susținere a unei mase de către unul ori mai mulți lucrători, inclusiv ridicarea, așezarea, împingerea, tragerea, purtarea sau deplasarea unei mase, care, datorită caracteristicilor acestora sau condițiilor ergonomicice necorespunzătoare, prezintă riscuri pentru lucrători, în special de afecțiuni dorsolombare.

CAPITOLUL II Obligațiile angajatorilor

Art. 4. — Angajatorul trebuie să ia măsuri tehnico-organizatorice necesare sau trebuie să utilizeze mijloace corespunzătoare, în special echipamente mecanice, pentru a evita necesitatea manipulării manuale a maselor de către lucrători.

Art. 5. — În cazurile în care nu se poate evita necesitatea manipulării manuale a maselor de către lucrători, angajatorul trebuie să ia măsuri organizatorice corespunzătoare, să utilizeze mijloace adecvate sau să furnizeze lucrătorilor aceste mijloace, pentru a reduce riscul pe care îl implică manipularea manuală a acestor mase, luând în considerare elementele de referință prevăzute în anexa nr. 1.

Art. 6. — În toate cazurile în care manipularea manuală a maselor de către lucrător nu poate fi evitată, angajatorul trebuie să organizeze posturile de lucru astfel încât manipularea să fie cât mai sigură și cu risc cât mai mic posibil pentru sănătate, fiind obligat de asemenea:

a) să evaluateze, în prealabil, condițiile de securitate și de sănătate pentru tipul de lucrare respectiv și să examineze în special caracteristicile maselor, potrivit prevederilor anexei nr. 1;

b) să urmărească evitarea sau reducerea riscurilor pentru lucrători, în special de afecțiuni dorsolombare, prin adoptarea de măsuri corespunzătoare, având în vedere

caracteristicile mediului de muncă și cerințele activității, potrivit prevederilor anexei nr. 1.

Art. 7. — Pentru punerea în aplicare a prevederilor art. 7 alin. (4) lit. c), art. 24, 25 și 35 din Legea nr. 319/2006, trebuie respectate prevederile anexei nr. 2.

CAPITOLUL III Informarea, instruirea, consultarea și participarea lucrătorilor

Art. 8. — (1) Fără a aduce atingere prevederilor art. 16 și 17 din Legea nr. 319/2006, lucrătorii și/sau reprezentanții acestora trebuie să fie informați despre toate măsurile ce trebuie puse în practică în aplicarea prezentei hotărâri, cu privire la protecția securității și sănătății.

(2) Angajatorii trebuie să se asigure că lucrătorii și/sau reprezentanții acestora primesc informații generale și, ori de câte ori este posibil, informații precise cu privire la:

a) greutatea maselor;

b) centrul de greutate sau partea cea mai grea, atunci când pachetul este încărcat excentric.

Art. 9. — Fără a aduce atingere prevederilor art. 20 și 21 din Legea nr. 319/2006, angajatorii trebuie să se asigure că lucrătorii primesc, în plus, o formare adecvată și informații precise cu privire la modul corect de manipulare a maselor și la riscurile la care aceștia se expun, în special dacă aceste sarcini nu sunt efectuate corect, având în vedere prevederile anexelor nr. 1 și 2.

Art. 10. — Consultarea și participarea lucrătorilor și/sau a reprezentanților acestora cu privire la problemele la care se face referire în prezenta hotărâre, inclusiv în anexele la aceasta, trebuie să se realizeze potrivit prevederilor art. 18 și 19 din Legea nr. 319/2006.

CAPITOLUL IV Sanctiuni

Art. 11. — Încălcarea prevederilor prezentei hotărâri atrage răspunderea contravențională, civilă sau penală, după caz, potrivit Legii nr. 319/2006.

Art. 12. — Constatarea contravențiilor și aplicarea sancțiunilor se fac de către inspectorii de muncă din cadrul Inspectoriei Muncii și de către inspectorii de medicina muncii din cadrul Ministerului Sănătății Publice.

CAPITOLUL V Dispoziții finale

Art. 13. — Anexele nr. 1 și 2 fac parte integrantă din prezenta hotărâre.

Art. 14. — Ministerul Muncii, Solidarității Sociale și Familiei comunică Comisiei Europene textele dispozițiilor de drept intern deja adoptate sau în curs de adoptare în domeniul reglementat de prezenta hotărâre.

Art. 15. — Prezenta hotărâre intră în vigoare la data de 1 octombrie 2006.

★

Prezenta hotărâre transpune Directiva 1990/269/CEE privind cerințele minime de securitate și sănătate pentru manipularea manuală a maselor care prezintă riscuri pentru lucrători, în special dorsolombare, publicată în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene (JOCE) nr. L 156/1990.

**PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU**

Contrasemnează:

Ministrul muncii, solidarității sociale și familiei,

Gheorghe Barbu

Ministrul sănătății publice,

Gheorghe Eugen Nicolăescu

Ministrul economiei și comerțului,

Codruț Ioan Șerș

p. Ministrul integrării europene,

Adrian Ciocănea,

secretar de stat

Ministrul finanțelor publice,

Sebastian Teodor Gheorghe Vlădescu

București, 9 august 2006.

Nr. 1.051.

ANEXA Nr. 1

ELEMENTE DE REFERINȚĂ¹⁾

[art. 5, art. 6 lit. a) și b) și art. 9 din hotărâre]

1. Caracteristicile masei

Manipularea manuală a maselor poate prezenta riscuri, în special de afecțiuni dorsolombare, dacă masa este:

- prea grea sau prea mare;
- greu de mânuite și de prins;
- instabilă sau cu un conținut ce riscă să se deplaseze;
- poziționată astfel încât necesită susținerea sau manipularea ei la distanță față de trunchi sau cu flexia ori răsucirea trunchiului;
- susceptibilă să producă leziuni lucrătorilor, din cauza marginilor și/sau consistenței sale, în special în cazul unei coliziuni.

2. Efortul fizic necesar

Efortul fizic poate prezenta riscuri, în special de afecțiuni dorsolombare, dacă:

- este prea intens;
- nu poate fi realizat decât printr-o mișcare de răsucire a trunchiului;
- poate să antreneze o deplasare bruscă a masei;
- este realizat atunci când corpul se află într-o poziție instabilă.

3. Caracteristicile mediului de muncă

Caracteristicile mediului de muncă pot determina o creștere a riscurilor, în special de afecțiuni dorsolombare, dacă:

- nu există suficient spațiu liber, în special pe verticală, pentru realizarea activității;

— solul prezintă denivelări, prezentând pericole de împiedicare, sau este alunecos pentru încălțăminteia lucrătorului;

— locul de muncă sau mediul de muncă nu permite lucrătorului manipularea manuală a maselor la o înălțime sigură sau într-o poziție de lucru confortabilă;

— solul sau planul de lucru prezintă denivelări care implică manipularea masei la diferite niveluri;

— solul sau planul de sprijin al piciorului este instabil;

— temperatura, umiditatea sau circulația aerului este necorespunzătoare.

4. Cerințe ale activității

Activitatea poate prezenta riscuri, în special de afecțiuni dorsolombare, dacă implică una sau mai multe dintre următoarele cerințe:

- efort fizic prea frecvent sau prelungit, care solicită în special coloana vertebrală;
- perioadă insuficientă de repaus fiziologic sau de recuperare;
- distanțe prea mari pentru ridicare, coborâre sau transport;
- ritm de muncă impus printr-un proces care nu poate fi modificat de lucrător.

¹⁾ În vederea efectuării unei analize multi-factor, pot fi luați în considerare simultan diferiți factori prezentați în anexele nr. 1 și 2.

FACTORI INDIVIDUALI DE RISC¹⁾

[art. 7 și 9 din hotărâre]

Lucrătorul este expus unor riscuri dacă:

- este necorespunzător din punct de vedere fizic să execute sarcina de muncă respectivă;

- poartă îmbrăcăminte, încălțăminte sau alte efecte personale necorespunzătoare;
- nu are cunoștințe sau instruire suficientă ori adecvată.

¹⁾ În vederea efectuării unei analize multi-factor, pot fi luati în considerare simultan diferiți factori prezentați în anexele nr. 1 și 2.

GUVERNUL ROMÂNIEI**HOTĂRÂRE**

privind transmiterea unei părți dintr-un imobil din domeniul public al statului și din administrarea Ministerului Apărării în domeniul public al județului Dâmbovița și în administrarea Consiliului Județean Dâmbovița

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, al art. 9 alin. (1) și al art. 12 alin. (1) și (2) din Legea nr. 213/1998 privind proprietatea publică și regimul juridic al acesteia, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezentă hotărâre.

Art. 1. — Se aproba transmiterea unei părți dintr-un imobil, având datele de identificare prevăzute în anexa nr. 1, din domeniul public al statului și din administrarea Ministerului Apărării în domeniul public al județului Dâmbovița și în administrarea Consiliului Județean Dâmbovița. Transmiterea părții din imobil se realizează în condițiile prevăzute în anexa nr. 2*).

Art. 2. — Predarea-primirea imobilului transmis potrivit art. 1 se face pe bază de protocol încheiat între părțile interesate, în termen de 60 de zile de la data intrării în vigoare a prezentei hotărâri.

Art. 3. — Anexele nr. 1 și 2 fac parte integrantă din prezentă hotărâre.

PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

Contrasemnează:

Ministrul apărării,

Theodor Atanasiu

Ministrul administrației și internelor,
Vasile Blaga

Ministrul finanțelor publice,
Sebastian Teodor Gheorghe Vlădescu

DATELE DE IDENTIFICARE

a părții din imobilul care se transmite din domeniul public al statului și din administrarea Ministerului Apărării în domeniul public al județului Dâmbovița și în administrarea Consiliului Județean Dâmbovița

Locul unde este situat imobilul care se transmite	Persoana juridică de la care se transmite imobilul	Persoana juridică la care se transmite imobilul	Codul de clasificare din inventarul bunurilor aflate în administrarea Ministerului Apărării, care alcătuiesc domeniul public al statului	Caracteristicile tehnice ale imobilului
Localitatea Titu–Boteni, județul Dâmbovița	Statul român, Ministerul Apărării	Județul Dâmbovița, Consiliul Județean Dâmbovița	– imobil 1537 (partial) – cod 8.29.09 – nr. MF 103.820	– suprafața construită = 4.723 m ² – suprafața desfășurată = 6.061 m ² – suprafața totală a terenului, inclusiv construcțiile = 2.584.011,51 m ²

*) Anexa nr. 2 nu se publică, fiind clasificată potrivit legii.

GUVERNUL ROMÂNIEI**H O T Ă R Â R E****privind suplimentarea bugetului Ministerului Culturii și Cultelor din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului pe anul 2006, pentru Mănăstirea Lainici, județul Gorj**

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, al art. 3 alin. (1) din Ordonanța Guvernului nr. 82/2001 privind stabilirea unor forme de sprijin finanțier pentru unitățile de cult apartinând cultelor religioase recunoscute din România, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 125/2002, al art. 30 alin. (2) din Legea nr. 500/2002 privind finanțele publice, cu modificările ulterioare, precum și al art. 11 lit. a) din Legea bugetului de stat pe anul 2006 nr. 379/2005, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aprobă suplimentarea bugetului Ministerului Culturii și Cultelor la capitolul 67.01 „Cultură, recreere și religie”, titlul 59 „Alte cheltuieli”, alineatul 59.12 „Sustinerea cultelor”, cu suma de 500 mii lei, din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului pe anul 2006, pentru Mănăstirea Lainici, județul Gorj.

Art. 2. — Se autorizează Ministerul Finanțelor Publice să introducă, la propunerea ordonatorului principal de

credite, modificările corespunzătoare în structura bugetului de stat și în volumul și structura bugetului Ministerului Culturii și Cultelor pe anul 2006.

Art. 3. — Ministerul Culturii și Cultelor și organele abilitate de lege vor controla modul de utilizare a sumei alocate potrivit prezentei hotărâri, în conformitate cu prevederile legale.

**PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU**

Contrasemnează:
Ministrul culturii și cultelor,
Adrian Iorgulescu
Ministrul finanțelor publice,
Sebastian Teodor Gheorghe Vlădescu

București, 16 august 2006.
Nr. 1.063.

GUVERNUL ROMÂNIEI**H O T Ă R Â R E****privind suplimentarea bugetului Ministerului Culturii și Cultelor din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului pe anul 2006, pentru clădirea monument istoric „Casa cu Arcade“ din municipiul Sfântu Gheorghe, județul Covasna**

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, al art. 30 alin. (2) din Legea nr. 500/2002 privind finanțele publice, cu modificările ulterioare, precum și al art. 11 lit. a) din Legea bugetului de stat pe anul 2006 nr. 379/2005, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aprobă suplimentarea bugetului Ministerului Culturii și Cultelor pe anul 2006 din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului, prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, cu suma de 250 mii lei la capitolul 67.01 „Cultură, recreere și religie”, titlul 51 „Transferuri între unități ale administrației publice”, pentru finalizarea lucrărilor de consolidare a clădirii monument istoric „Casa cu Arcade“ din municipiul Sfântu Gheorghe, județul Covasna.

Art. 2. — Se autorizează Ministerul Finanțelor Publice să introducă, la propunerea ordonatorului principal de credite, modificările corespunzătoare în structura bugetului de stat și în volumul și structura bugetului Ministerului Culturii și Cultelor pe anul 2006.

Art. 3. — Ministerul Culturii și Cultelor și organele abilitate de lege vor controla modul de utilizare, în conformitate cu prevederile legale, a sumei alocate potrivit prezentei hotărâri.

**PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU**

Contrasemnează:
Ministrul culturii și cultelor,
Adrian Iorgulescu
Ministrul finanțelor publice,
Sebastian Teodor Gheorghe Vlădescu

București, 16 august 2006.
Nr. 1.064.

GUVERNUL ROMÂNIEI**H O T Ă R Â R E****privind alocarea unei sume din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului, prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, pentru județul Cluj**

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, al art. 30 alin. (2) și (3) din Legea nr. 500/2002 privind finanțele publice, cu modificările ulterioare, și al art. 11 lit. a) din Legea bugetului de stat pe anul 2006 nr. 379/2005, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aproba suplimentarea sumelor defalcate din taxa pe valoarea adăugată pentru echilibrarea bugetelor locale pe anul 2006, cu suma de 600 mii lei, pentru județul Cluj, din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului, prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, și alocarea acesteia bugetului local al municipiului Cluj-Napoca, județul Cluj, pentru finalizarea obiectivului „Ranforsarea sistemului rutier pe strada Traian Vuia“.

Art. 2. — Ordonatorul principal de credite răspunde de modul de utilizare, în conformitate cu dispozițiile legale, a sumei alocate potrivit prevederilor art. 1.

Art. 3. — Ministerul Finanțelor Publice este autorizat să introducă modificările corespunzătoare în volumul și în structura bugetului de stat pe anul 2006.

PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

Contrasemnează:

Ministrul administrației și internelor,

Vasile Blaga

Ministrul finanțelor publice,

Sebastian Teodor Gheorghe Vlădescu

București, 16 august 2006.
Nr. 1.065.

GUVERNUL ROMÂNIEI**H O T Ă R Â R E****privind alocarea unei sume din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului, prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, pentru județul Dâmbovița**

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, al art. 30 alin. (2) și (3) din Legea nr. 500/2002 privind finanțele publice, cu modificările ulterioare, și al art. 11 lit. a) din Legea bugetului de stat pe anul 2006 nr. 379/2005, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aproba suplimentarea sumelor defalcate din taxa pe valoarea adăugată pentru echilibrarea bugetelor locale pe anul 2006, cu suma de 500 mii lei, pentru județul Dâmbovița, din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului, prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, și alocarea acesteia bugetului local al comunei Brănești, județul Dâmbovița, pentru finanțarea unor cheltuieli curente și de capital.

Art. 2. — Ordonatorul principal de credite răspunde de modul de utilizare, în conformitate cu dispozițiile legale, a sumei alocate potrivit prevederilor art. 1.

Art. 3. — Ministerul Finanțelor Publice este autorizat să introducă modificările corespunzătoare în volumul și în structura bugetului de stat pe anul 2006.

PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

Contrasemnează:

Ministrul administrației și internelor,

Vasile Blaga

Ministrul finanțelor publice,

Sebastian Teodor Gheorghe Vlădescu

București, 16 august 2006.
Nr. 1.066.

GUVERNUL ROMÂNIEI

H O T Ă R Â R E
**privind alocarea unei sume din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului,
 prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, pentru județul Giurgiu**

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, al art. 30 alin. (2) și (3) din Legea nr. 500/2002 privind finanțele publice, cu modificările ulterioare, precum și al art. 11 lit. a) din Legea bugetului de stat pe anul 2006 nr. 379/2005, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aprobă suplimentarea sumelor defalcate din taxa pe valoarea adăugată pentru echilibrarea bugetelor locale pe anul 2006 cu suma de 1.500 mii lei, pentru județul Giurgiu, din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului, prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, și alocarea acesteia bugetului local al municipiului Giurgiu, pentru realizarea unor lucrări conexe proiectului

RO 2003/005 — 701.01 Giurgiu — Îmbunătățirea infrastructurii de acces la punctul de trecere a frontierei.

Art. 2. — Ordinatatorul principal de credite răspunde de modul de utilizare a sumei alocate potrivit prevederilor art. 1, în conformitate cu dispozițiile legale.

Art. 3. — Ministerul Finanțelor Publice este autorizat să introducă modificările corespunzătoare în volumul și în structura bugetului de stat pe anul 2006.

PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

Contrasemnează:

Ministrul administrației și internelor,

Vasile Blaga

Ministrul finanțelor publice,

Sebastian Teodor Gheorghe Vlădescu

București, 16 august 2006.
 Nr. 1.067.

GUVERNUL ROMÂNIEI

H O T Ă R Â R E
**privind alocarea unei sume din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului,
 prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, pentru județul Iași**

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, al art. 30 alin. (2) și (3) din Legea nr. 500/2002 privind finanțele publice, cu modificările ulterioare, și al art. 11 lit. a) din Legea bugetului de stat pe anul 2006 nr. 379/2005, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aprobă suplimentarea sumelor defalcate din taxa pe valoarea adăugată pentru echilibrarea bugetelor locale pe anul 2006, cu suma de 650 mii lei, pentru județul Iași, din Fondul de rezervă bugetară la dispoziția Guvernului, prevăzut în bugetul de stat pe anul 2006, și alocarea acesteia bugetului propriu al județului Iași, pentru Mitropolia Moldovei și Bucovinei, în vederea realizării unor

acțiuni care să asigure promovarea valorilor ortodoxe și ale civilizației europene.

Art. 2. — Ordinatatorul principal de credite răspunde de modul de utilizare, în conformitate cu dispozițiile legale, a sumei alocate potrivit prevederilor art. 1.

Art. 3. — Ministerul Finanțelor Publice este autorizat să introducă modificările corespunzătoare în volumul și în structura bugetului de stat pe anul 2006.

PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

Contrasemnează:

Ministrul administrației și internelor,

Vasile Blaga

Ministrul finanțelor publice,

Sebastian Teodor Gheorghe Vlădescu

București, 16 august 2006.
 Nr. 1.068.

GUVERNUL ROMÂNIEI**H O T Ă R Â R E**

pentru modificarea anexei la Hotărârea Guvernului nr. 65/2003 privind stabilirea drepturilor de hrană, în timp de pace, ale personalului aparținând structurilor Ministerului de Interne, căruia i se aplică Statutul polițistului

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Articol unic. — La anexa la Hotărârea Guvernului nr. 65/2003 privind stabilirea drepturilor de hrană, în timp de pace, ale personalului aparținând structurilor Ministerului de Interne, căruia i se aplică Statutul polițistului, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 81 din 7 februarie 2003, bulina a doua din Norma nr. 12 „B“

(supliment pentru eforturi deosebite sau situații speciale) se modifică și va avea următorul cuprins:

„• polițiștilor din structurile aparținând Poliției de Frontieră Române, aflate în zona de frontieră, stabilită potrivit legii, și celor care deservesc punctele de trecere a frontierelor de stat, cu excepția polițiștilor de frontieră din unitățile de învățământ aflate în această zonă.“

**PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU**

Contrasemnează:

Ministrul administrației și internelor,

Vasile Blaga

Ministrul finanțelor publice,

Sebastian Teodor Gheorghe Vlădescu

București, 16 august 2006.

Nr. 1.074.

A C T E A L E O R G A N E L O R D E S P E C I A L I T A T E A L E A D M I N I S T R A T I E I P U B L I C E C E N T R A L E

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

ORDIN

pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind condițiile de organizare și funcționare a unităților farmaceutice veterinare

Văzând Referatul de aprobare nr. 6.518 din 9 august 2006, întocmit de Direcția de control și coordonare a activității farmaceutice veterinare din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,

având în vedere prevederile art. 10 lit. b) din Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitare-veterinare și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări prin Legea nr. 215/2004, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 3 alin. (3) și al art. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 130/2006 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a unităților din subordinea acesteia,

președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Norma sanitată veterinară privind condițiile de organizare și funcționare a unităților farmaceutice veterinare, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, prin Direcția de control și coordonare a activității farmaceutice veterinare, direcțiile sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor județene

și a municipiului București, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar și Colegiul Medicilor Veterinari din România vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Art. 4. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă orice altă dispoziție contrară.

p. Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,
Radu Roatiș Chețan

București, 14 august 2006.

Nr. 185.

NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ
privind condițiile de organizare și funcționare a unităților farmaceutice veterinare

CAPITOLUL I
Dispoziții generale

Art. 1. — Prezenta normă sanitată veterinară se aplică unităților farmaceutice veterinare (farmacii veterinare, puncte farmaceutice veterinare, depozite farmaceutice veterinare și cabinele medicale veterinare asociate) care își desfășoară activitatea în baza aprobării sanitare veterinare de funcționare emise în conformitate cu Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 139/2004 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor privind procedura de aprobare sanitată veterinară și pentru siguranța alimentelor a activităților desfășurate de persoanele juridice definite conform art. 2 din Legea nr. 359/2004, cu modificările și completările ulterioare, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 107 și nr. 107 bis din 2 februarie 2005.

Art. 2. — (1) În unitățile farmaceutice veterinare își desfășoară activitatea medici veterinari pe baza atestatului de liberă practică emis de Colegiul Medicilor Veterinari din România, precum și personal de specialitate medicală veterinară cu pregătire corespunzătoare.

(2) În vederea obținerii aprobării de funcționare, unitățile farmaceutice veterinare trebuie să îndeplinească următoarele condiții:

- (i) au ca domeniu principal activitatea medicală veterinară și comerțul cu ridicata și amănuntul cu produse medicinale de uz veterinar, produse de igienă, cosmetice, instrumentar, produse din plante medicinale, hrană pentru animale, suplimente nutritive și alte produse de uz veterinar;
- (ii) sunt înregistrate în Registrul unic al unităților medicale veterinare;
- (iii) dețin certificat de înregistrare, aprobat de Biroul executiv al Consiliului național al Colegiului Medicilor Veterinari din România.

(3) Registrul unic al unităților medicale veterinare se ține la Biroul executiv al Consiliului național al Colegiului Medicilor Veterinari din România.

Art. 3. — Pregătirea personalului medical veterinar de specialitate care își desfășoară activitatea în unitățile farmaceutice veterinare trebuie să fie continuă, prin asigurarea cel puțin a unui curs de perfectionare pe an.

Art. 4. — Pe firma unității farmaceutice veterinare se va înscrie, în mod obligatoriu, cu litere de culoare albastră pe fond alb, denumirea unității, precedată de tipul de unitate: farmacie veterinară, depozit farmaceutic veterinar, punct farmaceutic veterinar, conform instrucțiunilor Colegiului Medicilor Veterinari din România.

Art. 5. — Farmaciile veterinare vor purta ca semn distinctiv sigla de culoare albastră pe fond alb, formată dintr-o cruce cu laturile egale, circumscrisă într-un cerc.

Art. 6. — Schimbarea sediului sau închiderea activității unităților farmaceutice veterinare se va face obligatoriu cu notificarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a colegiului județean al medicilor veterinari, respectiv al municipiului București, cu 30 de zile înainte de data de la care urmează schimbarea sediului sau închiderea activității.

CAPITOLUL II
Farmacia veterinară

Art. 7. — În sensul prezentei norme sanitare veterinare, următorii termeni se definesc astfel:

— *farmacia veterinară* este unitatea sanitată veterinară care asigură asistența cu produse medicinale de uz veterinar, produse de igienă, cosmetice, instrumentar, produse din plante medicinale, hrană pentru animale, suplimente nutritive și alte produse de uz veterinar, autorizate pentru comercializare, și care detine și comercializează aceste produse în condițiile prevăzute de prezenta normă sanitată veterinară;

— *oficina* este încăperea în care are acces publicul și în care se eliberează produsele medicinale de uz veterinar;

— *receptura* este încăperea în care se prepară prescripțiile magistrale și oficinale;

— *depozitul farmaciei* este încăperea în care se stochează și se păstrează, în condițiile de temperatură, umiditate și lumină specificate de producător, produsele medicinale de uz veterinar, produsele de igienă, cosmetice, tehnico-medicale și alte produse de uz veterinar.

Art. 8. — (1) În farmaciile veterinare este interzisă comercializarea produselor biologice de uz veterinar.

(2) Eliberarea medicamentelor de uz veterinar se face numai cu amănuntul, fiind interzise divizarea acestora și autoservirea.

Art. 9. — (1) Programul de funcționare al farmaciei veterinare în zilele lucrătoare este stabilit, în funcție de volumul activității și de încadrarea cu personal de specialitate, de către medicul veterinar, șef al farmaciei, cu respectarea prevederilor legale în vigoare privind timpul de lucru.

(2) În zilele nelucrătoare și pe durata sărbătorilor legale, programul farmaciei veterinare va fi stabilit de medicul veterinar.

(3) Programul tuturor farmaciilor veterinare va fi afișat la loc vizibil.

Art. 10. — (1) În farmacia veterinară își desfășoară activitatea personalul de specialitate compus din:

- a) medic veterinar;
- b) personal cu pregătire de specialitate corespunzătoare;
- c) personal administrativ.

(2) Farmacia veterinară este condusă de medicul veterinar, care pe perioada absenței sale din farmacie desemnează ca înlocuitor un alt medic veterinar.

Art. 11. — (1) Încadrarea medicului veterinar și a personalului cu pregătire de specialitate se face astfel încât să se asigure funcționarea corespunzătoare a farmaciei veterinare pe durata programului declarat și corelat cu volumul de activitate.

(2) Personalul farmaciei veterinare va fi angajat pe bază de contract de muncă.

(3) Activitatea personalului angajat în farmacie se va desfășura conform fișei postului, întocmită potrivit pregătirii profesionale de către medicul veterinar. Fișa postului trebuie semnată de fiecare angajat.

Art. 12. — (1) Medicul veterinar are următoarele atribuții:

a) dispune prepararea, conservarea și eliberarea preparatelor magistrale și oficinale și răspunde de calitatea acestora;

b) verifică asigurarea condițiilor de păstrare și eliberare a produselor medicinale de uz veterinar și a celor lalte

produse de uz veterinar existente în farmacia veterinară conform prevederilor legale în vigoare;

c) efectuează recepția calitativă și cantitativă a produselor medicinale de uz veterinar și a celorlalte produse de uz veterinar, la primirea lor în farmacia veterinară;

d) răspunde de activitatea de farmacovigiliență;

e) întocmește și transmite trimestrial către direcțiile sanitătii-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene și a municipiului București rapoarte privind reacțiile adverse semnalate. Direcțiile sanitătii-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene și a municipiului București vor transmite trimestrial situația centralizată la Direcția de control și coordonare a activității farmaceutice veterinară din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor;

f) se informează asupra noutăților terapeutice și de farmacovigiliență la nivel național și internațional;

g) cunoaște legislația sanitătii-veterinare, în special reglementările în vigoare privind produsele medicinale de uz veterinar;

h) supraveghează activitatea personalului cu pregătire de specialitate din cadrul farmaciei;

i) în întreaga sa activitate medicul veterinar este obligat să respecte principiile etice și deontologiei profesionale.

(2) Medicul veterinar sau înlocuitorul acestuia răspunde de activitatea farmaciei veterinară în ansamblul său și de reprezentarea farmaciei în relațiile cu autoritățile competente, neputând fi substituit de o persoană de altă profesie.

Art. 13. — (1) Personalul cu pregătire de specialitate corespunzătoare trebuie să fie absolvent al liceului cu profil veterinar, al școlii postliceale cu profil veterinar sau al altor forme de învățământ postlicdal veterinar, ale cărui studii au fost echivalate.

(2) Personalul cu pregătire de specialitate își desfășoară activitatea în farmacie sub îndrumarea directă a medicului veterinar.

(3) Personalul cu pregătire de specialitate poate elibera numai produsele medicinale de uz veterinar care se comercializează fără prescripție medicală, fiind interzise manipularea și eliberarea de către acesta a produselor toxice, stupefante și psihotrope.

(4) Personalul cu pregătire de specialitate trebuie să cunoască legislația sanitătii-veterinare în vigoare.

Art. 14. — (1) Localul farmaciei veterinară trebuie să fie situat la parterul clădirilor. În cazul construcțiilor în care se desfășoară numai activități veterinară, farmacia veterinară poate fi situată și la etaj sau la demisol dacă nu poate fi amplasată la parter.

(2) În clădirile în care se află și locuința medicului veterinar, farmacia veterinară va fi complet separată de aceasta.

(3) Este interzisă amplasarea farmaciei veterinară în spații improvizate, în barăci de lemn, de aluminiu, în garaje sau în apartamente cu destinație de locuință.

(4) Localul farmaciei veterinară va avea o suprafață utilă suficientă și adecvată pentru desfășurarea activității.

(5) Încăperile farmaciei vor fi legate funcțional între ele, nefiind permisă dispersarea acestora în interiorul aceleiași clădiri.

(6) În cazul amplasării farmaciei veterinară la parterul clădirilor, accesul se face direct din stradă.

(7) În cazul în care farmacia veterinară este situată la parterul unui bloc de locuințe, este obligatoriu ca intrarea în aceasta să fie diferită de intrarea pentru locatari.

(8) Farmacia va fi racordată în mod obligatoriu la instalația de apă curentă, canalizare, sursă de curent electric și grup sanitar.

Art. 15. — (1) Localul farmaciei veterinară trebuie să aibă următoarele încăperi:

a) oficina, care va fi dotată cu mobilier compus din mese, dulapuri și rafturi destinate păstrării produselor. Produsele medicinale de uz veterinar eliberate pe bază de prescripție medicală vor fi păstrate pe rafturi amplasate în spatele ghișeului, separat de celelalte produse;

b) receptura, care este încăperea în care are acces numai personalul farmaciei. Receptura trebuie să fie dotată cu mobilier compus din mese de laborator, sticlărie de laborator și aparatură de măsură, necesare pentru prepararea rețetelor magistrale. Aparatura trebuie verificată și atestată metrologic anual sau ori de câte ori este nevoie;

c) depozitul farmaciei veterinară, care este încăperea în care sunt amplasate dulapuri speciale pentru substanțe toxice, stupefante, psihotrope și precursori — Venena, conform anexei nr. 2, și dulapuri pentru păstrarea substanțelor farmaceutice, altele decât substanțe toxice, stupefante, psihotrope și precursorii acestora — Separanda, conform anexei nr. 1. Dulapurile în care se păstrează, sub o strictă evidență, substanțe toxice, stupefante, psihotrope și precursori ai acestora vor fi asigurate permanent sub cheie și vor fi inscripționate distinct, conform legislației în vigoare. Depozitul farmaciei veterinară va fi dotat cu:

- (i) un sistem de asigurare a temperaturii și umidității, cu consemnarea și păstrarea înregistrărilor, în vederea păstrării integrității produselor;
- (ii) paleți, dulapuri și rafturi metalice sau din alt material ușor lavabil și rezistent la foc și la substanțe corozive;
- (iii) frigidere cu termometre verificate metrologic și fișe de înregistrare zilnică a temperaturii, pentru conservarea produselor medicinale de uz veterinar care necesită condiții speciale de temperatură;

d) grup sanitar.

(2) Încăperile farmaciei veterinară vor fi astfel amplasate încât să aibă legături funcționale între ele, iar cele destinate preparării rețetelor magistrale și oficinale, precum și ale grupului sanitătii vor avea pavimentul și peretii acoperiți cu materiale lavabile, rezistente la substanțe corozive și la foc.

(3) În cazul în care calitatea apei potabile din rețeaua de aprovisionare nu este corespunzătoare, farmacia veterinară poate folosi numai apă potabilă livrată de o unitate autorizată de Ministerul Sănătății Publice.

Art. 16. — Farmaciile veterinară pot detine și pot comercializa numai produse medicinale de uz veterinar care au autorizație de comercializare.

Art. 17. — Farmaciile veterinară sunt obligate să aibă în biblioteca tehnică:

- a) farmacopeea română în vigoare;
- b) nomenclatorul produselor medicinale de uz veterinar în vigoare;

c) legislația sanitătii-veterinare în vigoare și, în mod special, cea referitoare la produsele medicinale veterinară.

Art. 18. — (1) Farmaciile veterinară trebuie să dețină următoarele documente:

- a) documente care să ateste proveniența și calitatea produselor medicinale de uz veterinar, bulete de analiză ale lotului, certificate de calitate. Pe documentele de achiziție trebuie să fie consemnate în mod obligatoriu atât

denumirea și seria de fabricație, cât și valabilitatea fiecărui produs în parte;

b) documente de evidență a rețetelor magistrale și a elaboratelor: caiet de elaborate și registru de evidență a prescripțiilor care nu se rețin în farmacie, prescripții care vor fi marcate pe verso cu data eliberării produselor medicinale de uz veterinar și stampila farmaciei veterinar;

c) documente care să ateste receptia calitativă a substanelor farmaceutice și calitatea apei distilate: fișe pentru reacții de identificare a acestora, conform farmacopeei române în vigoare;

d) documente care să ateste, în conformitate cu reglementările în vigoare, eliberarea substanelor toxice, stupefiante, psihotrope și a altor grupe terapeutice care se eliberează pe bază de prescripție medicală și care se rețin în farmacia veterinară.

(2) Documentele se vor arhiva și se vor păstra în farmacia veterinară în spații special amenajate, pe toată perioada prevăzută de legislația în vigoare.

CAPITOLUL III

Punctul farmaceutic veterinar

Art. 19. — (1) *Punctul farmaceutic veterinar* este unitatea farmaceutică veterinară, aprobată sanitar-veterinar, ce are ca obiect de activitate comercializarea produselor medicinale de uz veterinar ce se eliberează fără prescripție medicală — over the counter (*OTC*), care sunt procurate din unități farmaceutice care dețin autorizație de distribuție eliberată de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranta Alimentelor.

(2) În categoria produselor de uz veterinar OTC intră:

a) vitamine, aminoacizi și minerale neinjectabile, pe diverse suporturi sau excipienti, condiționate pentru vânzarea cu amănuntul, inclusiv suplimentele nutritive;

b) antiparazitare externe pentru animalele de companie.

Art. 20. — Punctul farmaceutic veterinar poate deține și elibera inclusiv produse biocide, produse din plante care nu sunt supuse legilor speciale, produse de igienă și cosmetice destinate animalelor, instrumentar medical care este procurat din unități farmaceutice de distribuție autorizate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, hrana completă/complementară pentru animale sau diete specifice și accesorii pentru animale.

Art. 21. — În punctele farmaceutice veterinare este interzisă comercializarea produselor biologice de uz veterinar și a produselor medicinale de uz veterinar care se eliberează pe bază de prescripție medicală veterinară.

Art. 22. — Localul punctului farmaceutic veterinar trebuie să fie situat în spații adecvate, la parterul clădirilor. Intrarea în localul punctului farmaceutic veterinar se face direct din stradă.

Art. 23. — Punctul farmaceutic veterinar trebuie să aibă următoarele încăperi:

a) oficina este încăperea în care are acces publicul și în care se face eliberarea produselor, cu o suprafață corespunzătoare pentru desfășurarea activităților pentru care are aprobare;

b) depozitul punctului farmaceutic veterinar este încăperea în care se stochează și se asigură păstrarea produselor medicinale de uz veterinar de tip *OTC*, a produselor igienico-cosmetice și altor produse de uz veterinar, precum și a hranei pentru animalele de companie;

c) grupul sanitar.

Art. 24. — În punctul farmaceutic veterinar își desfășoară activitatea:

a) medicul veterinar, pe baza atestatului de liberă practică eliberat de autoritățile competente;

b) personalul de specialitate cu pregătire corespunzătoare, conform art. 13 alin. (1);

c) personalul administrativ.

Art. 25. — (1) Personalul punctului farmaceutic veterinar va fi angajat pe bază de contract de muncă, conform prevederilor legale în vigoare.

(2) Activitatea personalului angajat se va desfășura conform fișei postului, întocmită potrivit pregătirii profesionale și semnată de fiecare angajat.

(3) Încadrarea cu personal de specialitate se face astfel încât să se asigure funcționarea corespunzătoare a punctului farmaceutic veterinar pe perioada programului declarat și corelat cu volumul de activitate.

(4) Programul de funcționare al punctului farmaceutic veterinar va fi stabilit de medicul veterinar al punctului farmaceutic veterinar în funcție de volumul activității și de încadrarea cu personal de specialitate, respectându-se timpul de lucru prevăzut de legislația în vigoare.

(5) În lipsa medicului veterinar, activitatea punctului farmaceutic veterinar poate fi asigurată de personalul de specialitate cu studii corespunzătoare.

Art. 26. — (1) La sediul punctului farmaceutic veterinar trebuie să existe următoarele documente:

a) acte care să ateste proveniența și calitatea produselor, facturi sau note de transfer, buletine de analiză și certificate de conformitate;

b) lista furnizorilor;

c) documentele care atestă efectuarea receptiei calitative a produselor;

d) nomenclatorul produselor medicinale de uz veterinar.

(2) Documentele se vor arhiva și se vor păstra în punctul farmaceutic veterinar într-un spațiu special amenajat, pe toată perioada prevăzută de legislația în vigoare.

CAPITOLUL IV

Depozitul farmaceutic veterinar

Art. 27. — (1) *Depozitul farmaceutic veterinar* este unitatea aprobată sanitar-veterinar în conformitate cu legislația în vigoare, care are ca obiect de activitate comerțul cu ridicata al produselor medicinale de uz veterinar, inclusiv achiziția, stocarea, asigurarea calității acestora și distribuția produselor medicinale de uz veterinar.

(2) Distribuția produselor medicinale de uz veterinar se face prin distribuitori autorizați, numai către farmacii veterinar, puncte farmaceutice veterinare, cabinete și clinici medicale veterinar autorizate.

(3) Depozitul farmaceutic veterinar poate funcționa, în condițiile legii, în baza autorizării/approbării sanitare veterinar de funcționare, emisă de autoritatea veterinară teritorială și în baza autorizației de distribuție, emisă de autoritatea veterinară centrală.

(4) La nivelul depozitului farmaceutic veterinar pot fi stocate și distribuite, pe lângă produsele medicinale de uz veterinar, reactivi, produse biologice, kituri pentru diagnosticul bolilor la animale, substante biocide, ambalaje de uz farmaceutic, produse de igienă, cosmetice, instrumentar și aparatură medicală, *OTC*-uri, hrana pentru animalele de companie, accesorii pentru animale și produse biologice de uz veterinar.

Art. 28. — Depozitul farmaceutic veterinar distribuie numai acele produse medicinale de uz veterinar autorizate de către autoritatea competență pentru comercializare.

Art. 29. — Depozitul farmaceutic veterinar trebuie să fie asigurat atât cu sisteme de prevenire și stingere a incendiilor, cât și cu sisteme antiefractie.

Art. 30. — (1) Depozitul farmaceutic veterinar trebuie să funcționeze și să îndeplinească cerințele conforme cu Regulile de bună practică de distribuție și cu Regulile de bună practică farmaceutică.

(2) Spațiul în care funcționează depozitul farmaceutic veterinar trebuie să aibă o suprafață utilă suficientă și adecvată pentru desfășurarea activității.

(3) Pentru depozitarea substanțelor toxice și stupefiante se va amenaja un spațiu special, conform reglementărilor în vigoare.

Art. 31. — Reprezentantul legal al depozitului farmaceutic veterinar va prezenta la cererea reprezentanților Autorității Naționale Sanitară Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor liste nominale cuprinzând produse medicinale veterinară distribuite, conform solicitărilor autorității veterinară competente în cadrul inspecțiilor și controalelor sau al acțiunilor de verificare.

Art. 32. — (1) Personalul depozitului farmaceutic veterinar poate fi compus din:

a) medic veterinar;

b) personal cu pregătire de specialitate corespunzătoare, conform art. 13 alin. (1) din prezenta normă sanitată veterinară;

c) personal administrativ.

(2) Atribuțiile personalului din cadrul depozitului farmaceutic veterinar sunt conforme cu fișa postului, semnată de titular.

(3) Persoana desemnată cu supravegherea calității produselor medicinale de uz veterinar trebuie să fie medic veterinar, angajat cu contract individual de muncă în condițiile stabilită de Codul muncii. Această persoană poate fi înlocuită numai de către un medic veterinar.

(4) Atribuțiile medicului veterinar responsabil cu calitatea produselor din depozitul farmaceutic veterinar sunt cele prevăzute în Regulile de bună practică de distribuție, elaborate în conformitate cu Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitară Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor pentru aprobarea Normei sanitare veterinară privind Codul produselor medicinale veterinar nr. 69/2005.

Art. 33. — Depozitul farmaceutic veterinar va fi organizat pe diviziuni, în număr suficient, în funcție de complexitatea activității, care să asigure recepția/livrarea produselor, depozitarea corespunzătoare, stocarea produselor expirate, retrase sau returnate din diferite motive.

Art. 34. — În cazul în care depozitul farmaceutic veterinar comercializează produse supuse unor reglementări speciale, se vor organiza spații special amenajate, conform prevederilor specifice.

Art. 35. — Depozitul farmaceutic veterinar trebuie dotat cu:

a) frigidere sau camere frigorifice, rafturi metalice și paleți;

b) sistem de verificare și menținere a temperaturii și umidității, verificat metrologic, cu înregistrări arhivabile;

c) sistem pentru asigurarea condițiilor optime de climatizare;

d) sisteme de protecție împotriva rozătoarelor și insectelor;

e) sisteme de prevenire și stingere a incendiilor și sisteme antiefractie.

Art. 36. — Depozitul farmaceutic veterinar trebuie să dețină evidențe scrise referitoare la:

a) data operațiunilor efectuate;

b) denumirea produsului medicinal de uz veterinar, numele producătorului, țara de origine;

c) modul de prezentare, forma farmaceutică, concentrația substanței active, dimensiunea ambalajului;

d) seria și data expirării produsului;

e) certificatul de conformitate și/sau buletinul de analiză;

f) cantitatea recepționată și livrată;

g) denumirea și adresa furnizorilor;

h) copii după autorizațiile de comercializare ale produselor medicinale veterinară sau nomenclatorul produselor medicinale de uz veterinar actualizat.

Art. 37. — La sediul depozitului farmaceutic veterinar trebuie să existe următoarele documente:

a) documente care să ateste furnizarea sau livrarea produselor;

b) liste de produse cu stocurile furnizate sau livrate cuprinzând produsele medicinale de uz veterinar distribuite;

c) lista cuprinzând furnizorii de produse medicinale de uz veterinar;

d) lista nominală a beneficiarilor depozitului farmaceutic veterinar, care au aprobare sanitată veterinară;

e) documente care atestă calitatea produselor;

f) aprobarea sanitată veterinară de funcționare și autorizația de distribuție, emise de autoritatea competență.

Art. 38. — Personalul depozitului farmaceutic veterinar are obligația să întocmească, conform legii, proceduri scrise privind:

a) recepția comenzi;

b) pregătirea comenzi;

c) distrugerea în unități aprobate sanită-veterinar a produselor medicinale de uz veterinar expirate;

d) curățarea și igienizarea spațiilor și echipamentelor;

e) expediții, rechemări, returnări, reclamații, conform Regulilor de bună practică de distribuție.

CAPITOLUL V

Dispoziții tranzitorii și finale

Art. 39. — Unitățile farmaceutice veterinară au obligația de a respecta reglementările în vigoare privind activitatea farmaceutică veterinară.

Art. 40. — Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, prin Direcția de control și coordonare a activității farmaceutice veterinară, controlează modul de aplicare și respectare a dispozițiilor prezentei norme sanitare veterinară, precum și a regulilor de bună practică farmaceutică și de distribuție și, după caz, propune măsuri de sancționare, conform legislației în vigoare.

Art. 41. — Anexele nr. 1 și 2*) fac parte integrantă din prezenta normă sanitată veterinară.

*) Anexele nr. 1 și 2 la norma sanitată veterinară sunt reproduse în facsimil.

SEPARANDA

Substanțe active	Substanțe active și preparatele farmaceutice care le conțin
Acetazolamidum	Cyclobarbitalum
Acidum aceticum	Cyclobarbitalum calcicum
Acidum hydrochloricum	Diazepamum
Acidum iopanoicum	Glutethimidum
Acidum lacticum	Imipramini hydrochloridum
Acidum nicotinicum	Levomepromazini hydrogenomaleas
Acidum phosphoricum	Lithii carbonas
Aconiti tuber	Maprotilini hydrochloridum
Aminoglutethimidum	Meprobamatum
Aminophyllinum	Nitrazepamum
Amitriptylini hydrochloridum	Phenobarbitalum
Amobarbitalum naticum	Phenobarbitalum naticum
Argenti nitras	
Barbitalum	
Barbitalum naticum	
Belladonnae folium	
Benzocainum	
Bromisovalum	
Butylscopolammonii bromidum	
Chinidini sulfas	
Chinini hydrochloridum	
Chinini sulfas	
Chlordiazepoxidum	
Chloropyramini hydrochloridum	
Clomipramini hydrochloridum	
Coffeignum	
Coffeignum et acidum citricum	
Coffeignum et natrii benzoas	
Colecalciferolum	
Cortisoni acetas	
Cyclophosphamidum	
Dequalinii chloridum	
Desoxycortoni acetas	
Dexamethasonum	
Digitalis purpureae folium	

Substanțe active	Substanțe active și preparatele farmaceutice care le conțin
<p>Digitalis purpureae pulvis titratus</p> <p>Dihydralazini sulfas</p> <p>Disulfiramum</p> <p>Ephedrini hydrochloridum</p> <p>4'-Epidoxorubicini hydrochloridum</p> <p>Ergocalciferolum</p> <p>Ethacridini lactas</p> <p>Ethinylestradiolum</p> <p>Ethionamidum</p> <p>Extractum Belladonnae siccum</p> <p>Furosemidum</p> <p>Glyceryli trinitratis solutio concentrata</p> <p>Guanethidini sulfas</p> <p>Hydrargyri oxydum flavum</p> <p>Hydrochlorothiazidum</p> <p>Hydrocortisoni acetas</p> <p>Hydrocortisoni hemisuccinas</p> <p>Hydrocortisonum</p> <p>Hydroxyprogesteroni acetas</p> <p>Hydroxyprogesteroni caproas</p> <p>Indometacinum</p> <p>Iodum</p> <p>Ipecacuanhae radix</p> <p>Isoniazidum</p> <p>Isoprenalini hydrochloridum</p> <p>Lidocaini hydrochloridum</p> <p>Mepacrinii hydrochloridum</p> <p>Metamizolum natricum</p> <p>Methotrexatum</p> <p>Methyltestosteronum</p> <p>Naphazolini hydrochloridum</p> <p>Natrii fluoridum</p> <p>Natrii iodidum</p> <p>Natrii nitris</p> <p>Nifedipinum</p> <p>Nitrofurantoinum</p> <p>Nortriptylini hydrochloridum</p> <p>Noscapini hydrochloridum</p> <p>Papaverini hydrochloridum</p> <p>Paracetamolum</p> <p>Pentaerithryli tetranitras dilutum</p> <p>Phenylhydrargyri boras</p> <p>Phentytoinum</p> <p>Podophylli resina</p> <p>Prednisoloni acetas</p> <p>Prednisolonum</p> <p>Prednisoni acetas</p>	

Substanțe active	Substanțe active și preparatele farmaceutice care le conțin
<i>Prednisoloni acetas</i> <i>Prednisolonum</i> <i>Prednisoni acetas</i> <i>Prednisonum</i> <i>Primidonum</i> <i>Procaini hydrochloridum</i> <i>Prochlorperazini hydrogenomaleas</i> <i>Progesteronum</i> <i>Promethazini hydrogenomaleas</i> <i>Propranololi hydrochloridum</i> <i>Pyrazinamidum</i> <i>Resorcinolum</i> <i>Retinoli acetatis solutio oleosa</i> <i>Solutio hydrogenii peroxydi concentrata</i> <i>Sparteini sulfas</i> <i>Tamoxifeni citras</i> <i>Testosteroni phenylpropionas</i> <i>Testosteroni propionas</i> <i>Theobrominum</i> <i>Theophyllinum</i> <i>Tinctura Aconiti</i> <i>Tinctura Belladonnae</i> <i>Tolbutamidum</i> <i>Triamcinoloni acetonidum</i> <i>Trifluoperazini dihydrochloridum</i> <i>Trihexyphenidyli hydrochloridum</i> <i>Trimethoprimum</i> <i>Xantinoli nicotinas</i> <i>Zinci chloridum</i> <i>Zinci sulfas</i>	

ANEXA Nr. 2*la norma sanitată veterinară****VENENA***

Substanțe puternic active	Substanțe stupefiante și preparatele farmaceutice care le conțin
<i>Acenocoumarolum</i> <i>Amfetamini sulfas**</i> <i>Atropini sulfas</i> <i>Bromocriptini mesylas</i> <i>Clonidinum</i> <i>Colchicinum</i> <i>Deslanosidum</i> <i>Digitoxinum</i> <i>Digoxinum</i> <i>Dihydroergotamini mesylas</i> <i>Epinephrinum</i>	<i>Cocaini hydrochloridum</i> <i>Codeini hydrochloridum*</i> <i>Codeini phosphas*</i> <i>Codeinum*</i> <i>Ethylmorphini hydrochloridum*</i> <i>Hydromorphoni hydrochloridum</i> <i>Methadoni hydrochloridum</i> <i>Morphini hydrochloridum</i> <i>Opium</i> <i>Opium pulveratum</i> <i>Pethidini hydrochloridum</i>

Substanțe puternic active	Substanțe stupefiante și preparatele farmaceutice care le conțin
<i>Ergometrini hydrogenomaleas</i> <i>Ergotamini tartras</i> <i>Histamini dihydrochloridum</i> <i>Lanatosidum C</i> <i>Methylergometrini hydrogenomaleas</i> <i>Neostigmini bromidum</i> <i>Norepinephrini hydrogenotartras</i> <i>Physostigmini salicylas</i> <i>Pilocarpini hydrochloridum</i> <i>Pilocarpini nitras</i> <i>Reserpinum</i> <i>Scopolamini hydrobromidum</i>	<i>Pulvis Opii et Ipecacuanhae</i> <i>Tinctura anticholerina*</i> <i>Tinctura Opii</i>

*preparatele farmaceutice care conțin aceste substanțe se păstrează la *Separanda*, cu excepția celor care se eliberează fără prescripție medicală (OTC) și a preparatelor magistrale, care se păstrează în condiții normale.

** preparatele farmaceutice care conțin această substanță se păstrează la *Venena*.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI – CAMERA DEPUTAȚILOR

„Monitorul Oficial“ R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.U.I. 427282; Atribut fiscal R,
 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. 318.51.29/150, fax 318.51.15, E-mail: marketing@ramo.ro, Internet: www.monitoruloficial.ro

Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, sos. Panduri nr. 1,
 bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 411.58.33 și 410.47.30, fax 410.77.36 și 410.47.23
 Tiparul: „Monitorul Oficial“ R.A.



5948368 118898