



# MONITORUL OFICIAL

## AL

### ROMÂNIEI

Anul 172 (XVI) — Nr. 901

PARTEA I  
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Luni, 4 octombrie 2004

#### SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>	<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
<b>LEGI ȘI DECRETE</b>			
379.	— Lege pentru modificarea și completarea Legii nr. 178/2000 privind produsele cosmetice .....	2-6	
723.	— Decret privind promulgarea Legii pentru modificarea și completarea Legii nr. 178/2000 privind produsele cosmetice .....	7	
★			
388.	— Lege privind trecerea unor construcții și a terenurilor aferente, aflate în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva, din domeniul public al statului în domeniul privat al statului și în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva și vânzarea acestora de către Regia Națională a Pădurilor — Romsilva .....	7-8	
733.	— Decret pentru promulgarea Legii privind trecerea unor construcții și a terenurilor aferente, aflate în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva, din domeniul public al statului în domeniul privat al statului și în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva și vânzarea acestora de către Regia Națională a Pădurilor — Romsilva .....	8	
★			
394.	— Lege privind aprobarea Ordonanței Guvernului nr. 57/2004 pentru modificarea Legii nr. 38/2003 privind transportul în regim de taxi și în regim de închiriere.....	8	
739.	— Decret pentru promulgarea Legii privind aprobarea Ordonanței Guvernului nr. 57/2004		
			pentru modificarea Legii nr. 38/2003 privind transportul în regim de taxi și în regim de închiriere..... 9
<b>ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE</b>			
635.	— Ordin al președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală privind sigiliile aplicate în cadrul activității de inspecție fiscală .....		9-10
636.	— Ordin al președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală privind ordinul de serviciu permanent de inspecție fiscală .....		11-12
672.	— Ordin al ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale privind modificarea și completarea Ordinului ministrului agriculturii, pădurilor, apelor și mediului nr. 87/2004 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Hotărârii Guvernului nr. 1.593/2003 privind sprijinul direct al statului prin acordarea de subvenții în anul 2004 producătorilor agricoli din sectorul animalier, pentru creșterea producției animaliere și a efectivelor de animale, cu modificările și completările ulterioare .....		12-13
1.204.	— Ordin al ministrului sănătății privind aprobarea certificatului pentru deținerea de medicamente și substanțe stupefiante și psihotrope .....		13-15
1.210	— Ordin al ministrului sănătății privind decalarea datei concursului de rezidențiat în medicină, medicină dentară și farmacie din 14 noiembrie 2004 în 19 decembrie 2004 .....		16

# LEGI ȘI DECRETE

## PARLAMENTUL ROMÂNIEI

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENATUL

### LEGE

#### pentru modificarea și completarea Legii nr. 178/2000 privind produsele cosmetice

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

**Art. 1.** — Legea nr. 178/2000 privind produsele cosmetice, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 525 din 25 octombrie 2000, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

**1. La articolul 2, litera a) va avea următorul cuprins:**

„a) *produs cosmetic* — orice substanță sau preparat care urmează să fie pus în contact cu diverse părți externe ale corpului uman, precum piele, păr, unghii, buze, organe genitale externe sau cu dinții și mucoasa bucală, cu scopul exclusiv sau principal de a le curăța, a le parfuma, a le modifica aspectul și/sau a le corecta mirosurile corporale și/sau a le proteja ori a le menține în bună stare;“

**2. La articolul 2, după litera k) se introduc trei litere noi, literele l), m) și n), cu următorul cuprins:**

„l) *produs cosmetic finit* — produsul cosmetic în formula sa finală, așa cum este introdus pe piață și oferit consumatorului final, sau prototipul acestuia;

m) *prototip* — primul model sau design al unui produs cosmetic care nu a fost fabricat în loturi și de la care produsul cosmetic finit este copiat sau dezvoltat;

n) *perioada după deschidere* — perioada de timp în care un produs cosmetic finit poate fi folosit în siguranță, calculată din momentul primei deschideri a ambalajului primar și începerii utilizării produsului.“

**3. Articolul 3 va avea următorul cuprins:**

„Art. 3. — Lista cuprinzând categoriile de produse cosmetice, așa cum sunt definite în cuprinsul art. 2 lit. a), este prevăzută în anexa nr. 1.“

**4. După articolul 3 se introduce un articol nou, articolul 3<sup>1</sup>, cu următorul cuprins:**

„Art. 3<sup>1</sup>. — Ministerul Sănătății reprezintă autoritatea națională competentă pentru reglementarea comercializării produselor cosmetice, notificarea acestora în întocmirea și administrarea bazei de date, inspecția și controlul pe piață, informarea populației, înregistrarea cazurilor semnalate privind efectele adverse asupra populației, cauzate de produsele cosmetice, raportarea către Comisia Europeană.“

**5. Articolul 4 va avea următorul cuprins:**

„Art. 4. — Produsele cosmetice puse pe piață nu trebuie să pericliteze sănătatea umană atunci când sunt folosite în condiții normale sau rațional previzibile de folosire, ținându-se seama, în special, de prezentarea produsului, etichetarea, instrucțiunile privind utilizarea și îndepărtarea acestuia, precum și de orice altă indicație prevăzută de producător, de reprezentantul său autorizat sau de orice altă persoană responsabilă pentru introducerea pe piață a produsului. Aceste indicații nu vor scuti nici o persoană, în nici o circumstanță, de a se conforma cu alte dispoziții ale prezentei legi.“

**6. După articolul 5 se introduc articolele 5<sup>1</sup> și 5<sup>2</sup> cu următorul cuprins:**

„Art. 5<sup>1</sup>. — (1) Fără a se prejudicia îndeplinirea obligațiilor ce derivă din art. 4, se interzice:

a) introducerea pe piață a produselor cosmetice în legătură cu formula finală, cât și a celor conținând ingrediente sau combinații de ingrediente care, pentru a îndeplini cerințele prezentei legi, au fost testate pe animale, folosindu-se o metodă, alta decât cea alternativă, după data la care aceasta din urmă a fost validată și adoptată la nivelul Uniunii Europene, ținându-se seama de evoluția procesului de validare din cadrul Organizației pentru Cooperare și Dezvoltare Economică;

b) testarea pe animale a produselor cosmetice finite, pentru a îndeplini cerințele prezentei legi;

c) testarea pe animale a ingredientelor sau combinațiilor de ingrediente, pentru a îndeplini cerințele prezentei legi, începând cu data la care aceste teste trebuie să fie înlocuite de metodele alternative validate sau stabilite de către Comisia Europeană. Metodele alternative sunt prevăzute în anexa nr. 3 la Normele metodologice de aplicare a Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 200/2000 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și preparatelor chimice periculoase, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 490/2002.

(2) Ministerul Sănătății asigură, prin ordin al ministrului, preluarea noilor metode alternative, în acord cu progresul realizat în validarea și adoptarea acestora de către Comisia Europeană, în conformitate cu următoarele termene limită: 11 martie 2009, pentru testarea ingredientelor sau combinațiilor de ingrediente, și 11 martie 2013, pentru testele de toxicitate cu doză repetată, toxicitate reproductivă și toxicocinetică.

(3) În situații excepționale, atunci când există un motiv întemeiat în ceea ce privește siguranța unui ingredient cosmetic existent, Ministerul Sănătății poate solicita Comisiei Europene să acorde o derogare de la prevederile alin. (1). Cererea de derogare trebuie să conțină o evaluare a situației și să indice măsurile necesare. Pe baza cererii și după consultarea Comitetului Științific pentru Cosmetice și Produse Nealimentare, Comisia Europeană poate autoriza derogarea prin decizie motivată. Această autorizare trebuie să conțină condițiile în care s-a acordat derogarea, obiectivul specific, durata și raportarea rezultatelor.

(4) Derogarea poate fi acordată numai dacă:

a) ingredientul se folosește în mod frecvent și nu poate fi înlocuit de un alt ingredient cu funcție similară;

b) problema de sănătate umană specifică este fundamentată și nevoia de a recurge la testări pe animale este justificată și susținută de un protocol de cercetare detaliat, propus ca bază de evaluare.

Art. 5<sup>2</sup>. — (1) Este interzisă folosirea în produsele cosmetice a substanțelor clasificate ca fiind cancerigene, mutagenice sau toxice pentru reproducere, din categoriile 1, 2 și 3, așa cum sunt prevăzute în anexa nr. 2 la Normele metodologice de aplicare a Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 200/2000 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și preparatelor chimice periculoase.

(2) O substanță clasificată în categoria 3 poate fi folosită în produsele cosmetice numai dacă a fost evaluată de Comitetul Științific pentru Cosmetice și Produse Nealimentare al Comisiei Europene și a fost acceptată pentru a fi folosită în produse cosmetice.“

**7. După articolul 6 se introduce articolul 6<sup>1</sup> cu următorul cuprins:**

„Art. 6<sup>1</sup>. — (1) Prin derogare de la prevederile art. 5 și fără a aduce atingere prevederilor Ordinului ministrului industriei și resurselor și al ministrului sănătății și familiei nr. 309/729/2001 privind inventarul pentru ingredientele folosite în produsele cosmetice, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 756 din 28 noiembrie 2001, Ministerul Sănătății poate autoriza folosirea pe teritoriul României a substanțelor care nu sunt prevăzute în lista de substanțe permise pentru anumite produse cosmetice, în următoarele condiții:

a) autorizarea trebuie să se limiteze la o perioadă maximă de 3 ani;

b) să se efectueze o verificare oficială a produselor cosmetice care conțin substanța sau preparatul a cărui utilizare a fost autorizată;

c) produsul cosmetic astfel fabricat trebuie să poarte o indicație distinctă, care va fi precizată în autorizație.

(2) Ministerul Sănătății trebuie să informeze Comisia Europeană și statele membre despre decizia de autorizare luată conform alin. (1), în decurs de două luni de la data intrării în vigoare a autorizației.

(3) Înainte de expirarea termenului de 3 ani, prevăzut la alin. (1) lit. a), Ministerul Sănătății poate înainta Comisiei Europene o cerere pentru includerea pe lista substanțelor permise a substanței care a primit autorizarea națională, conform alin. (1). Concomitent va comunica documentația pe care se întemeiază această cerere și va indica utilizările cărora le este destinată substanța.“

**8. La articolul 8, partea introductivă va avea următorul cuprins:**

„Art. 8. — Notificarea constă în transmiterea, în formă scrisă și/sau electronică, a următoarelor date:“

**9. Alineatele (1) și (3) ale articolului 9 vor avea următorul cuprins:**

„Art. 9. — (1) Notificarea unui produs cosmetic care se introduce pe piață pe teritoriul României se face la Ministerul Sănătății, prin transmiterea în formă scrisă și/sau electronică a formularului de notificare. Ministerul Sănătății înregistrează notificarea, comunică celui care a transmis-o numărul notificării și face publică lista produselor cosmetice notificate.

.....  
(3) Orice modificare a informațiilor transmise Ministerului Sănătății, conform prevederilor art. 8, va fi adusă la cunoștință acestuia în termen de 30 de zile de la data apariției modificării.“

**10. La articolul 10 alineatul (1), literele b), d), e) și f) vor avea următorul cuprins:**

„b) specificațiile fizico-chimice și microbiologice pentru materiile prime și produsul finit și criteriile de control de puritate și microbiologie pentru produsul cosmetic;

.....  
d) numele persoanei responsabile cu fabricarea sau importul pentru prima dată al unui produs cosmetic în Uniunea Europeană; persoana responsabilă trebuie să posede un nivel adecvat de calificare profesională sau experiență, în conformitate cu legislația și practica statului membru al Uniunii Europene unde sunt fabricate sau unde sunt prima dată importate produsele cosmetice;

e) evaluarea riscului pentru sănătatea umană al produsului cosmetic. Pentru aceasta fabricantul va ține seama de profilul toxicologic general al ingredientelor folosite, de structura lor chimică și de nivelul de expunere, în special de caracteristicile de expunere specifice zonei în care produsul va fi aplicat sau de populația căreia îi este destinat; pentru produsele destinate copiilor sub 3 ani, precum și pentru cele destinate exclusiv igienei intime externe trebuie să existe o evaluare specifică a securității pentru sănătatea umană. În cazul în care produsul se fabrică în diferite localități pe teritoriul României sau al statelor membre ale Uniunii Europene, producătorul poate să aleagă o singură locație/loc, unde informațiile privind produsul sunt disponibile. În acest sens, la solicitarea autorităților competente pentru monitorizarea produsului sau a altor autorități cu competențe de control, producătorul este obligat să precizeze adresa la care informațiile sunt rapid accesibile;

f) numele și adresa persoanelor calificate responsabile, care au evaluat produsul din punctul de vedere al siguranței pentru sănătatea umană; persoanele responsabile pentru evaluare trebuie să aibă diplomă de studii superioare în specialitățile: farmacie, toxicologie, dermatologie, medicină sau o specialitate similară, așa cum este definită în cuprinsul Legii nr. 200/2004 privind recunoașterea diplomelor și calificărilor profesionale pentru profesiile reglementate din România.“

**11. La articolul 10 alineatul (1), după litera h) se introduce litera i) cu următorul cuprins:**

„i) informații privind orice testări pe animale, efectuate de producător, agenții sau furnizorii săi, legate de dezvoltarea produsului sau de evaluarea siguranței produsului cosmetic ori a ingredientelor sale, inclusiv orice testare pe animale, efectuată în scopul respectării unor reglementări naționale din țările care nu sunt membre ale Uniunii Europene.“

**12. La articolul 10, după alineatul (2) se introduc alineatele (3) și (4) cu următorul cuprins:**

„(3) Fără a se aduce prejudicii protejării secretului comercial și proprietății intelectuale, producătorul, reprezentantul său autorizat, beneficiarul fabricării produsului cosmetic sau persoana responsabilă cu introducerea pe piață a unui produs cosmetic importat va asigura ca informația prevăzută la alin. (1) lit. a) și g) să fie accesibilă publicului în orice format, inclusiv electronic; informațiile prevăzute la alin. (1) lit. a), care vor fi accesibile publicului, vor fi limitate la informațiile cantitative ale substanțelor periculoase reglementate prin Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 200/2000 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și preparatelor chimice periculoase, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 451/2001.

(4) Evaluarea siguranței pentru sănătatea umană, așa cum este prevăzută la art. 10 alin. (1) lit. e), va fi efectuată în conformitate cu principiile de bună practică de laborator prevăzute de Hotărârea Guvernului nr. 63/2002 privind aprobarea Principiilor de bună practică de laborator, precum și inspecția și verificarea respectării acestora în cazul testărilor efectuate asupra substanțelor chimice.“

**13. La articolul 13, partea introductivă a alineatului (1), literele a), b), c), e), f) și i) și alineatul (2) vor avea următorul cuprins:**

„Art. 13. — (1) Produsele cosmetice pot fi puse pe piață numai dacă pe recipient și pe ambalaj informațiile următoare sunt inscripționate vizibil, lizibil și cu caractere care nu se șterg ușor; în ceea ce privește informațiile prevăzute la lit. i), acestea pot fi inscripționate doar pe ambalaj. Se vor indica următoarele date:

a) numele sau denumirea producătorului ori a persoanei responsabile cu introducerea pe piață stabilite în Uniunea Europeană sau abrevierea, dacă aceasta permite identificarea persoanelor respective;

b) sediul sau adresa din statul membru al Uniunii Europene a producătorului sau a persoanei responsabile pentru introducerea pe piață în Uniunea Europeană a unui produs cosmetic importat sau abrevierea sa, atât timp cât aceasta este posibil de identificat;

c) țara de origine pentru produsele fabricate în afara statelor membre ale Uniunii Europene;

.....  
e) data de minimă durabilitate indicată prin sintagma «A se folosi preferabil înainte de...», urmată de dată sau de indicarea locului de pe ambalaj unde se află inscripționată această dată. Data trebuie clar menționată, indicându-se, în ordine și cu cifre arabe, fie luna și anul, fie ziua, luna și anul. Dacă este necesar, această informație va fi suplimentată de o indicare a condițiilor care trebuie îndeplinite pentru a se garanta durabilitatea afirmată. Indicarea datei de durabilitate nu este obligatorie pentru produsele cosmetice a căror durabilitate minimă depășește 30 de luni. Pentru acestea mențiunile se completează cu indicarea perioadei, după deschiderea produsului cosmetic, în care poate fi folosit în siguranță de către consumatori. Această informație va fi redată prin simbolul prevăzut în anexa nr. 2, urmat de perioada de utilizare exprimată în luni și/sau ani;

f) precauțiunile speciale la utilizare, în special cele referitoare la ingredientele menționate în listele prevăzute la art. 6 alin. (1) și aprobate prin ordin al ministrului sănătății și care trebuie inscripționate pe ambalaj, precum și informațiile speciale de avertizare pentru produsele cosmetice de uz profesional, în special cele pentru coafură. În situația în care acest lucru nu este posibil din motive practice, va fi alăturat un prospect, o banderolă ori un cartonaș care va conține informațiile necesare consumatorilor, fie abreviat, fie prin utilizarea simbolului prevăzut în anexa nr. 3, care trebuie să figureze pe recipient și pe ambalaj;

.....  
i) lista cuprinzând ingredientele care fac parte din compoziția produsului cosmetic, în ordinea descrescătoare a greutateii în momentul încorporării lor; această listă este precedată de cuvântul „ingredientele“. În cazul în care, din motive practice legate de spațiu, acest lucru nu este

posibil, va fi alăturat un prospect, o banderolă ori un cartonaș ce trebuie să conțină informația necesară consumatorului și va fi inscripționată pe recipient ori pe ambalaj informația abreviată ori simbolul prevăzut prin ordin al ministrului sănătății. Se vor menționa ingredientele în concentrație mai mică de 1%, fără o ordine anume, după cele a căror concentrație este mai mare de 1%. Coloranții se pot menționa după celelalte ingrediente. Pentru produsele cosmetice decorative comercializate în mai multe culori/nuanțe se menționează toți agenții de colorare folosiți, precedați de sintagma „poate conține“ sau de simbolul „+/-“. Compozițiile de parfumare sau de aromatizare și materiile lor prime vor fi menționate prin cuvântul „parfum“, respectiv „aromă“. Substanțele cuprinse în listele prezentate la art. 6 alin. (1) lit. a) și aprobate prin ordin al ministrului sănătății, pentru care există mențiunea de a fi inscripționate pe ambalaj, vor fi incluse pe lista ingredientelor, indiferent de funcțiunea pe care o au în produsul cosmetic.

(2) Acolo unde, din motive practice legate de dimensiunea sau de forma recipientelor ori a ambalajelor, nu este realizabilă inscripționarea informațiilor prevăzute la alin. (1) lit. f) și i), acestea se înscriu pe o etichetă, o banderolă, un prospect sau un pliant care este alăturat produsului. În cazul săpunului, al bilelor pentru baie sau al altor produse de dimensiuni mici, unde este practic imposibil, din motive de dimensiune sau formă, să fie scrise informațiile prevăzute la alin. (1) lit. i) pe un prospect, o etichetă, o banderolă, un pliant sau un cartonaș atașat, aceste informații vor fi scrise pe un pliant pus în imediata vecinătate a recipientului în care produsul cosmetic este expus spre vânzare.“

**14. La articolul 13, după alineatul (2) se introduce alineatul (3) cu următorul cuprins:**

„(3) Pentru produsele cosmetice care nu sunt preambalate și care sunt ambalate la punctul de vânzare la cererea cumpărătorului ori care sunt preambalate pentru imediata vânzare, regulile detaliate pentru modul de indicare a informațiilor prevăzute la alin. (1) se aprobă prin ordin al ministrului sănătății, care se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.“

**15. După articolul 14 se introduce articolul 14<sup>1</sup> cu următorul cuprins:**

„Art. 14<sup>1</sup>. — (1) Ministerul Sănătății nu poate interzice, restrânge sau împiedica introducerea pe piață a produselor cosmetice care îndeplinesc cerințele prevăzute de prezenta lege.

(2) În vederea asigurării unui tratament medical prompt și adecvat în cazul unor situații cu risc pentru sănătate, la solicitarea Ministerului Sănătății, producătorul, importatorul sau persoana responsabilă cu introducerea pe piață trebuie să asigure furnizarea informațiilor necesare și adecvate privind substanțele folosite în produsele cosmetice.

(3) Ministerul Sănătății este autoritatea națională competentă care asigură transmiterea informațiilor prevăzute la alin. (2) către oricare dintre statele membre ale Uniunii Europene, la solicitarea acestora, luând măsurile necesare pentru ca informația să fie transmisă doar în scopul aplicării unui tratament medical adecvat.“



**16. Articolul 15 va avea următorul cuprins:**

„Art. 15. — (1) În etichetare, prezentarea spre vânzare sau promovarea produsului se interzice întrebuintarea textelor, denumirilor, mărcilor, imaginilor sau a altor însemne care atribuie produselor caracteristici pe care acestea nu le au.

(2) Producătorul ori persoana responsabilă cu introducerea pe piață a produsului poate menționa, pe ambalaj sau pe orice alt document, nota, eticheta, banderola ce însoțește ori care se referă la produs, că produsul nu a fost testat pe animale, numai dacă producătorul sau furnizorul său de materii prime nu a efectuat testări pe animale pentru produsul final ori pentru prototip sau nu a folosit nici un ingredient testat pe animale de către terțe persoane, în scopul formulării de produse cosmetice noi.“

**17. La articolul 17, partea introductivă și litera c) vor avea următorul cuprins:**

„Art. 17. — Constituie contravenții și se sancționează cu amendă următoarele fapte:

.....  
c) nerespectarea prevederilor art. 4, 5, 5<sup>1</sup>, 5<sup>2</sup>, 7, art. 14<sup>1</sup> alin. (2) și ale art. 19, cu amendă de la 50.000.000 lei la 100.000.000 lei.“

**18. Articolul 19 va avea următorul cuprins:**

„Art. 19. — În cazul în care Ministerul Sănătății constată, pe baza unor dovezi întemeiate, că un produs cosmetic, deși respectă cerințele prezentei legi, reprezintă un pericol pentru sănătate, poate interzice provizoriu comercializarea aceluși produs sau poate impune condiții speciale pentru comercializarea acestuia pe teritoriul României. În acest caz va informa imediat Comisia Europeană și statele membre ale Uniunii Europene asupra acestei decizii și asupra motivelor care au fundamentat această decizie.“

**19. După articolul 20 se introduc articolele 20<sup>1</sup> și 20<sup>2</sup> cu următorul cuprins:**

„Art. 20<sup>1</sup>. — (1) Ministerul Sănătății este autoritatea națională competentă, care transmite informații Comisiei Europene referitoare la dispozițiile art. 8 și 10, în scopul publicării în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene.

(2) Ministerul Sănătății asigură cooperarea cu autoritățile competente ale statelor membre, pentru aplicarea dispozițiilor prezentei legi.

Art. 20<sup>2</sup>. — În cazul în care Ministerul Sănătății a decis, potrivit art. 19, interzicerea provizorie sau restricționarea comercializării unui produs cosmetic, acesta informează în scris, în termen de 72 de ore, partea interesată/implicată despre această măsură, indicând motivele deciziei și măsurile de remediere recomandate, în conformitate cu reglementările legale existente, precum și data limită până la care acestea pot fi aplicate.“

**20. Articolul 21 va avea următorul cuprins:**

„Art. 21. — Prevederile art. 17 se completează cu dispozițiile Ordonanței Guvernului nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 180/2002, cu modificările ulterioare.“

**21. După articolul 22 se introduc articolele 22<sup>1</sup> și 22<sup>2</sup> cu următorul cuprins:**

„Art. 22<sup>1</sup>. — Ministerul Sănătății va stabili, până la data de 31 decembrie 2006, procedura prin care unele substanțe și preparate chimice pot fi autorizate temporar, pentru a fi utilizate în produsele cosmetice, mecanismul de acces la informațiile despre substanțele folosite în fabricarea produselor cosmetice necesare pentru asigurarea tratamentelor medicale adecvate în cazul unor situații cu risc pentru sănătate, care se aprobă prin ordin al ministrului sănătății.

Art. 22<sup>2</sup>. — Prevederile prezentei legi nu se aplică produselor care conțin substanțe prevăzute în anexa nr. 6 la Ordinul ministrului sănătății și familiei nr. 1.031/2002 pentru aprobarea listelor cuprinzând substanțele ce pot fi utilizate în compoziția produselor cosmetice, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 17 din 14 ianuarie 2003, cu modificările ulterioare.“

**22. Articolul 25 se abrogă.****23. După articolul 25 se introduce articolul 26 cu următorul cuprins:**

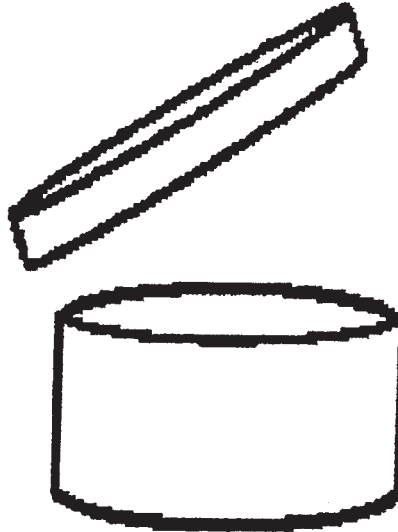
„Art. 26. — Anexele nr. 1—3 fac parte integrantă din prezenta lege.“

**24. Anexele nr. 1 și 2 vor avea următorul cuprins:**

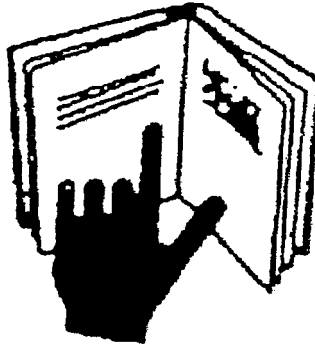
„ANEXA Nr. 1

**LISTA****cuprinzând categoriile de produse cosmetice**

- Creme, emulsii, loțiuni, geluri și uleiuri pentru piele (mâini, față, picioare etc.)
- Măști pentru față (cu excepția produselor care acționează ca abrazive superficiale ale pielii pe cale chimică)
- Baze nuanțatoare (lichide, paste, pudre etc.)
- Pudre de machiaj, pudre după baie, pudre igienice etc.
- Săpunuri de toaletă, săpunuri deodorante etc.
- Parfumuri, ape de toaletă, ape de colonie etc.
- Preparate pentru baie și duș (săruri, spume, uleiuri, geluri etc.)
- Depilatoare
- Deodorante și antiperspirante
- Produse pentru îngrijirea părului:
  - nuanțatoare și decolorante;
  - produse pentru ondulare, îndreptare și fixare;
  - produse pentru aranjare (decorare);
  - produse pentru curățare (loțiuni, pudre, șampoane etc.);
  - produse de condiționare (loțiuni, creme, uleiuri etc.);
  - produse de coafare (loțiuni, lacuri, briantine etc.)
- Produse pentru ras (creme, spume, loțiuni etc.)
- Produse pentru machiaj și îndepărtarea acestuia de pe față și ochi
  - Produse destinate aplicării pe buze
  - Produse pentru îngrijirea dinților și a gurii
  - Produse pentru îngrijirea unghiilor și decorarea lor
  - Produse pentru igiena intimă externă
  - Produse pentru băi de soare (plajă)
  - Produse pentru bronzare fără soare
  - Produse de albire a pielii
  - Produse antirid.

ANEXA Nr. 2\***Simbolul pentru indicarea perioadei după deschidere**

\*) Anexa nr. 2 este reprodusă în facsimil.

**25. După anexa nr. 2 se introduce anexa nr. 3 cu următorul cuprins:**ANEXA Nr. 3\***Simbolul pentru precauțiunile particulare de utilizare**

\*) Anexa nr. 3 este reprodusă în facsimil.

**Art. II.** — Limitele de competență în efectuarea controlului pe piață al produselor cosmetice se stabilesc prin ordin comun al ministrului sănătății și al președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor, în termen de 180 de zile de la publicarea prezentei legi.

**Art. III.** — Prezenta lege transpune Directiva Consiliului nr. 76/768/CEE referitoare la produsele cosmetice, publicată în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene nr. L053 din 25 februarie 1977, cu modificările și completările ulterioare, inclusiv cu cele aduse prin Directiva nr. 2003/15/CE, publicată în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene nr. L066 din 11 martie 2003.

**Art. IV.** — Dispozițiile prezentei legi intră în vigoare la 3 zile de la data publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I, cu excepția:

a) dispozițiilor art. I pct. 8 și 9, care intră în vigoare la 180 de zile de la data publicării legii;

b) dispozițiilor art. I pct. 6, 7 și 10–19, care intră în vigoare la data aderării României la Uniunea Europeană.

**Art. V.** — Legea nr. 178/2000 privind produsele cosmetice, cu modificările și completările ulterioare, precum și cu cele aduse prin prezenta lege, se va republica în Monitorul Oficial al României, Partea I, dându-se textelor o nouă numerotare.

*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  
**VALER DORNEANU**

PREȘEDINTELE SENATULUI  
**NICOLAE VĂCĂROIU**

București, 28 septembrie 2004.  
Nr. 379.

**PREȘEDINTELE ROMÂNIEI****D E C R E T****privind promulgarea Legii pentru modificarea și completarea  
Legii nr. 178/2000 privind produsele cosmetice**

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 modificarea și completarea Legii nr. 178/2000 privind produsele cosmetice și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

**ION ILIESCU**

București, 24 septembrie 2004.

Nr. 723.

★

**PARLAMENTUL ROMÂNIEI**

**CAMERA DEPUTAȚILOR**

**SENATUL**

**L E G E****privind trecerea unor construcții și a terenurilor aferente,  
aflate în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor —  
Romsilva, din domeniul public al statului în domeniul privat  
al statului și în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor —  
Romsilva și vânzarea acestora de către Regia Națională  
a Pădurilor — Romsilva**

**Parlamentul României** adoptă prezenta lege.

Art. 1. — Se aprobă trecerea unor construcții și a terenurilor aferente, aflate în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva, din domeniul public al statului în domeniul privat al statului și în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva, identificate potrivit anexei care face parte integrantă din prezenta lege.

Art. 2. — Se aprobă valorificarea construcțiilor și a terenurilor aferente, prevăzute la art. 1, prin vânzare de către Regia Națională a Pădurilor — Romsilva, în condițiile legii.

Art. 3. — Suma rezultată din vânzarea construcțiilor și a terenurilor aferente, prevăzute la art. 1, se face venit la bugetul de stat.

*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

**VALER DORNEANU**

PREȘEDINTELE SENATULUI

**NICOLAE VĂCĂROIU**

București, 28 septembrie 2004.

Nr. 388.

## DATELE DE IDENTIFICARE

**a construcțiilor și terenurilor aferente, aflate în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva, care trec din domeniul public al statului în domeniul privat al statului și în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva, în vederea vânzării acestora de către Regia Națională a Pădurilor — Romsilva**

Amplasamentul construcțiilor care se transmit	Numărul de identificare M.F.P.	Destinația construcțiilor	Valoarea de inventar — lei —	Terenurile aferente construcțiilor — m <sup>2</sup> —
Comuna Balc,	568	Grajd pentru armăsari de montă publică	8.691.952	16.044
Str. Gării nr. 1,	569	Grajd pentru armăsari pepinieri	5.088.634	45.770
județul Bihor	570	Grajd pentru iepe-mamă	50.535.930	46.300
	571	Grajd pentru iepe-mamă	64.106.400	46.300
<b>TOTAL:</b>			<b>128.422.916</b>	<b>154.414</b>

## PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

## D E C R E T

**pentru promulgarea Legii privind trecerea unor construcții și a terenurilor aferente, aflate în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva, din domeniul public al statului în domeniul privat al statului și în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva și vânzarea acestora de către Regia Națională a Pădurilor — Romsilva**

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

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

Articol unic. — Se promulgă Legea privind trecerea unor construcții și a terenurilor aferente, aflate în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva, din domeniul public al statului în domeniul privat al statului și în administrarea Regiei Naționale a Pădurilor — Romsilva și vânzarea acestora de către Regia Națională a Pădurilor — Romsilva și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI  
**ION ILIESCU**

București, 24 septembrie 2004.  
Nr. 733.

★

## PARLAMENTUL ROMÂNIEI

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENATUL

## L E G E

**privind aprobarea Ordonanței Guvernului nr. 57/2004 pentru modificarea Legii nr. 38/2003 privind transportul în regim de taxi și în regim de închiriere**

**Parlamentul României** adoptă prezenta lege.

Articol unic. — Se aprobă Ordonanța Guvernului nr. 57 din 29 iulie 2004 pentru modificarea Legii nr. 38/2003 privind transportul în regim de taxi și în regim de închiriere, adoptată în temeiul art. 1 pct. 1.27 din Legea nr. 291/2004 privind abilitarea Guvernului de a emite ordonanțe și publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 715 din 6 august 2004.

*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  
**VALER DORNEANU**

PREȘEDINTELE SENATULUI  
**NICOLAE VĂCĂROIU**

București, 28 septembrie 2004.  
Nr. 394.



## PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

## D E C R E T

**pentru promulgarea Legii privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 57/2004 pentru modificarea Legii nr. 38/2003 privind transportul în regim de taxi și în regim de închiriere**

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

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

Articol unic. — Se promulgă Legea privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 57/2004 pentru modificarea Legii nr. 38/2003 privind transportul în regim de taxi și în regim de închiriere și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI  
**ION ILIESCU**

București, 24 septembrie 2004.  
Nr. 739.

**ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE  
ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE**

MINISTERUL FINANTELOR PUBLICE  
AGENȚIA NAȚIONALĂ DE ADMINISTRARE FISCALĂ

**ORDIN****privind sigiliile aplicate în cadrul activității de inspecție fiscală**

În temeiul dispozițiilor art. 26 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1.574/2003 privind organizarea și funcționarea Ministerului Finanțelor Publice și a Agenției Naționale de Administrare Fiscală, cu modificările și completările ulterioare, având în vedere prevederile art. 91 alin. (3) lit. g) din Ordonanța Guvernului nr. 92/2003 privind Codul de procedură fiscală, republicată,

**președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală** emite următorul ordin:

Art. 1. — Pentru desfășurarea inspecției fiscale, având în vedere dispozițiile art. 91 alin. (3) lit. g) din Ordonanța Guvernului nr. 92/2003 privind Codul de procedură fiscală, republicată, se vor elibera sigilii personalizate personalului cu atribuții de inspecție financiar-fiscală, conform modelelor prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Personalul cu atribuții de inspecție financiar-fiscală cuprinde funcționarii publici din cadrul Direcției generale de inspecție fiscală din Agenția Națională de Administrare Fiscală, al direcțiilor generale ale finanțelor publice județene și a municipiului București, precum și al Direcției generale de administrare a marilor contribuabili, desemnați de conducătorul instituției să efectueze inspecția fiscală.

Art. 3. — Sigiliile aparținând autorităților fiscale competente vor fi înseriate și vor purta în mod obligatoriu însemnele acestora.

Art. 4. — (1) Eliberarea sigiliilor se face la propunerea conducătorului organelor de inspecție fiscală în cadrul cărora sunt salariate persoanele care au atribuții de inspecție fiscală, pe baza unei evidențe nominale în care se vor menționa numărul sigiliului, numele și prenumele, codul numeric personal, numărul legitimației de inspecție fiscală, funcția titularului, instituția, data eliberării, data predării și semnătura de primire.

(2) Pierderea sau furtul sigiliului se publică în presă și se anunță direcției emitente în termen de 48 de ore, în vederea consemnării în evidență.

(3) La data încetării activității, titularul sigiliului va depune sigiliul la organul care l-a eliberat, în vederea anulării și consemnării în evidență.

Art. 5. — Până la data intrării în vigoare a prezentului ordin, în efectuarea inspecției fiscale, personalul cu atribuții

de inspecție fiscală va utiliza sigiliile emise de Ministerul  
Finanțelor Publice și unitățile sale teritoriale.

Art. 6. — Direcția generală de inspecție fiscală, Direcția  
economică și administrativă din cadrul Agenției Naționale  
de Administrare Fiscală și direcțiile generale ale finanțelor  
publice județene și a municipiului București, precum și

Direcția generală de administrare a marilor contribuabili vor  
lua măsuri pentru ducerea la îndeplinire a prevederilor  
prezentului ordin.

Art. 7. — Prezentul ordin se va publica în Monitorul  
Oficial al României, Partea I.

Președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală,  
**Neculae Eugeniu Plăiașu**

București, 27 septembrie 2004.  
Nr. 635.

ANEXĂ\*)

Model 1



Unde:  
M.F.P.  
reprezintă Ministerul  
Finanțelor Publice  
A.N.A.F. Agenția  
Națională  
de Administrare  
Fiscală  
YYYY numărul  
legitimației  
inspectorului  
care  
aplică sigiliul

Model 2



Unde:  
M.F.P. reprezintă  
Ministerul  
Finanțelor  
Publice  
A.N.A.F. Agenția  
Națională  
de Administrare  
Fiscală  
XXXXX numărul  
sigiliului

\*) Anexa este reprodusă în facsimil.

MINISTERUL FINANTELOR PUBLICE  
 AGENȚIA NAȚIONALĂ DE ADMINISTRARE FISCALĂ

## O R D I N

### privind ordinul de serviciu permanent de inspecție fiscală

În temeiul dispozițiilor art. 26 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1.574/2003 privind organizarea și funcționarea Ministerului Finanțelor Publice și a Agenției Naționale de Administrare Fiscală, cu modificările și completările ulterioare,

**președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală** emite următorul ordin:

Art. 1. — Pentru desfășurarea inspecției fiscale, potrivit Ordonanței Guvernului nr. 92/2003 privind Codul de procedură fiscală, republicată, se va elibera ordin de serviciu permanent personalului cu atribuții de inspecție fiscală, conform modelelor prezentate în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Personalul cu atribuții de inspecție fiscală cuprinde funcționarii publici din cadrul Direcției generale de inspecție fiscală din Agenția Națională de Administrare Fiscală, al direcțiilor generale ale finanțelor publice județene și a municipiului București, precum și al Direcției generale de administrare a marilor contribuabili, desemnați de conducătorul instituției să efectueze inspecția financiar-fiscală.

Art. 3. — Ordinul de serviciu permanent va fi semnat de către directorul general pentru Direcția generală de inspecție fiscală și de directorul executiv pentru Direcția generală de administrare a marilor contribuabili și pentru

direcțiile generale ale finanțelor publice județene și a municipiului București.

Art. 4. — Ordinul de serviciu permanent va fi valabil numai însoțit de legitimația de control financiar-fiscal și ordinul de deplasare și atestă împuternicirea specială a titularului în fața contribuabilului, ce implică exercițiul autorității de stat, acordată acestuia pe timpul îndeplinirii atribuțiilor ce îi revin, potrivit titlului VII „Inspecția fiscală” din Ordonanța Guvernului nr. 92/2003, republicată.


Art. 5. — Direcția generală de inspecție fiscală, Direcția economică și administrativă din cadrul Agenției Naționale de Administrare Fiscală și direcțiile generale ale finanțelor publice județene și a municipiului București, precum și Direcția generală de administrare a marilor contribuabili vor lua măsuri pentru ducerea la îndeplinire a prevederilor prezentului ordin.


Art. 6. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.


Președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală,  
**Neculae Eugeniu Plăiașu**

București, 27 septembrie 2004.  
 Nr. 636.

*ANEXĂ*

 <p style="text-align: center;"><b>AGENȚIA NAȚIONALĂ DE ADMINISTRARE FISCALĂ</b>          DIRECȚIA GENERALĂ DE INSPECȚIE FISCALĂ</p> <p style="text-align: center;"><b>ORDIN DE SERVICIU PERMANENT</b></p> <p style="text-align: center;">Nr. ....</p> <p>Domnul inspector .....          este autorizat să execute control operativ și inopinat, control financiar-fiscal          în conformitate cu Ordonanța Guvernului nr. 92/2003, republicată.</p> <p style="text-align: right;"><i>Director general,</i></p>
---

 <p style="text-align: center;"><b>DIRECȚIA GENERALĂ A FINANTELOR PUBLICE A JUDEȚULUI .....</b>          SERVICIUL DE CONTROL FINANCIAR-FISCAL</p> <p style="text-align: center;"><b>ORDIN DE SERVICIU PERMANENT</b></p> <p style="text-align: center;">Nr. ....</p> <p>Domnul inspector .....          este autorizat să execute control operativ și inopinat, control financiar-fiscal          în conformitate cu Ordonanța Guvernului nr. 92/2003, republicată.</p> <p style="text-align: right;"><i>Director executiv,</i></p>
--

 <p><b>AGENȚIA NAȚIONALĂ DE ADMINISTRARE FISCALĂ</b> DIRECȚIA GENERALĂ DE ADMINISTRARE A MARILOR CONTRIBUABILI</p> <p><b>ORDIN DE SERVICIU PERMANENT</b></p> <p>Nr. ....</p> <p>Domnul inspector ..... este autorizat să execute control operativ și inopinat, control financiar-fiscal în conformitate cu Ordonanța Guvernului nr. 92/2003, republicată.</p> <p style="text-align: right;"><i>Director executiv,</i></p>
--

 <p><b>DIRECȚIA GENERALĂ A FINANTELOR PUBLICE A MUNICIPIULUI BUCUREȘTI</b> SERVICIUL DE CONTROL FINANCIAR-FISCAL</p> <p><b>ORDIN DE SERVICIU PERMANENT</b></p> <p>Nr. ....</p> <p>Domnul inspector ..... este autorizat să execute control operativ și inopinat, control financiar-fiscal în conformitate cu Ordonanța Guvernului nr. 92/2003, republicată.</p> <p style="text-align: right;"><i>Director executiv,</i></p>
--

MINISTERUL AGRICULTURII, PĂDURILOR ȘI DEZVOLTĂRII RURALE

## O R D I N

### **privind modificarea și completarea Ordinului ministrului agriculturii, pădurilor, apelor și mediului nr. 87/2004 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Hotărârii Guvernului nr. 1.593/2003 privind sprijinul direct al statului prin acordarea de subvenții în anul 2004 producătorilor agricoli din sectorul animalier, pentru creșterea producției animaliere și a efectivelor de animale, cu modificările și completările ulterioare**

Având în vedere prevederile art. 11 și 18 din Hotărârea Guvernului nr. 1.593/2003 privind sprijinul direct al statului prin acordarea de subvenții în anul 2004 producătorilor agricoli din sectorul animalier, pentru creșterea producției animaliere și a efectivelor de animale,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 409/2004 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării RURALE, cu modificările ulterioare,

**ministrul agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale** emite următorul ordin:

**Art. I.** — Normele metodologice de aplicare a Hotărârii Guvernului nr. 1.593/2003 privind sprijinul direct al statului prin acordarea de subvenții în anul 2004 producătorilor agricoli din sectorul animalier, pentru creșterea producției animaliere și a efectivelor de animale, aprobate prin Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor, apelor și mediului nr. 87/2004, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 103 din 3 februarie 2004, cu modificările și completările ulterioare, se modifică după cum urmează:

— **La articolul 3, alineatele (1), (2), (3), (4), litera a) a alineatului (5) și alineatul (6) vor avea următorul cuprins:**

„Art. 3. — (1) Valoarea totală a subvențiilor pentru producțiile de carne, prevăzute la art. 2 din Hotărârea Guvernului nr. 1.593/2003, este de 1.458.678.174 mii lei pentru cantitatea de 235.713.326 kg carne, realizată și abatorizată în perioada 1 ianuarie — 31 decembrie 2004, repartizată astfel:

- a) pentru cantitatea de 12.527.549 kg carne de tineret bovin, valoarea totală a subvenției este de 62.637.745 mii lei;
- b) pentru cantitatea de 93.388.044 kg carne de porc, valoarea totală a subvenției este de 747.104.352 mii lei;
- c) pentru cantitatea de 52.588 kg carne de tineret ovin, valoarea totală a subvenției este de 210.352 mii lei;

d) pentru cantitatea de 129.745.145 kg carne de pasăre în viu — pui broiler, valoarea totală a subvenției este de 648.725.725 mii lei.

(2) Valoarea totală a subvențiilor pentru producțiile de carne în viu obținute de la animale individualizate în sistemul național prevăzut de legislația în vigoare, în conformitate cu prevederile Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 34/2000 privind produsele agroalimentare ecologice, aprobată prin Legea nr. 38/2001, și certificate ecologic de către un organism de inspecție și certificare acreditat de Ministerul Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării RURALE, prevăzute la art. 3 din Hotărârea Guvernului nr. 1.593/2003, este de 310.210 mii lei pentru cantitatea de 39.592,4 kg carne, realizată și abatorizată în perioada 1 ianuarie — 31 decembrie 2004, repartizată astfel:

- a) pentru cantitatea de 14.285,7 kg carne de tineret bovin, valoarea totală a subvenției este de 100.000 mii lei;
- b) pentru cantitatea de 11.021 kg carne de porc, valoarea totală a subvenției este de 110.210 mii lei;
- c) pentru cantitatea de 14.285,7 kg carne de pasăre în viu — pui broiler, valoarea totală a subvenției este de 100.000 mii lei.

(3) Valoarea totală a subvenției pentru ouăle de găină obținute în conformitate cu prevederile Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 34/2000, aprobată prin Legea nr. 38/2001, și certificate ecologic de către un organism de inspecție și certificare acreditat de Ministerul Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale, prevăzută la art. 4 din Hotărârea Guvernului nr. 1.593/2003, și obținute în perioada 1 ianuarie — 31 decembrie 2004, este de 200.000 mii lei pentru 200 mii bucăți.

(4) Valoarea totală a subvențiilor pentru materialul biologic de reproducție, în funcție de valoarea zootehnică și biotehnologia de reproducție folosită pentru obținerea produsului, precum și de zona geografică în care este situată exploatarea agricolă, prevăzute la art. 6 din Hotărârea Guvernului nr. 1.593/2003, este de 124.361.450 mii lei și se acordă crescătorilor care îndeplinesc condițiile prevăzute în prezentele norme metodologice, în perioada 1 ianuarie — 31 decembrie 2004, astfel:

a) pentru juninci la prima fătare, valoarea totală a subvențiilor este de 38.281.700 mii lei;

b) pentru viței obținuți din vaci și juninci, precum și malaci obținuți din bivolițe și menținuți în exploatare

minimum 6 luni, valoarea totală a subvențiilor este de 28.589.550 mii lei;

c) pentru scrofițe de reproducție la prima fătare, valoarea totală a subvențiilor este de 56.130.500 mii lei;

d) pentru oi mioare și berbeci, valoarea totală a subvențiilor este de 1.359.700 mii lei.

(5) a) Valoarea totală a subvenției pentru laptele de oaie și capră, prevăzută la art. 8 din Hotărârea Guvernului nr. 1.593/2003, livrat pentru prelucrare în perioada 1 ianuarie—31 decembrie 2004, la agenții economice specializați în procesare, cu licență de fabricație, este de 39.864.966 mii lei pentru 14.237.487,8 l lapte;

(6) Valoarea totală a subvenției pentru familiile de albine de elită și familiile de albine de producție, prevăzută la art. 9 din Hotărârea Guvernului nr. 1.593/2003, este de 9.685.200 mii lei pentru cei care livrează miere, în condițiile prevăzute în prezentele norme metodologice, în perioada 1 ianuarie—31 decembrie 2004.“

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

Ministrul agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale,  
**Petre Daea**

București, 17 septembrie 2004.  
Nr. 672.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

## ORDIN

### privind aprobarea certificatului pentru deținerea de medicamente și substanțe stupefiante și psihotrope

Văzând Referatul de aprobare al Direcției generale farmaceutice, inspecția de farmacie și aparatură medicală nr. OB.10.980/2004,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 743/2003 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu completările și modificările ulterioare,

**ministrul sănătății** emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă certificatul pentru deținerea de medicamente și substanțe stupefiante și psihotrope, prevăzut în anexa care face parte din prezentul ordin.

Art. 2. — Reziidenții unui stat din spațiul Schengen, aflați în călătorie pe teritoriul României, justifică deținerea unei cantități de medicamente care conțin substanțe stupefiante sau psihotrope în baza unui certificat emis de autoritatea competentă din statul de reședință.

Art. 3. — Ministerul Sănătății, prin Direcția farmaceutică, inspecția de farmacie și aparatură medicală, va emite un certificat persoanelor rezidente în România care doresc să călătorească într-un stat din spațiul Schengen și care, pe baza unei prescripții medicale, au nevoie de medicamente ce conțin substanțe stupefiante sau psihotrope. Certificatul va fi valabil cel mult 30 de zile.

Art. 4. — Certificatul prevăzut la art. 3 va fi emis pe baza unei prescripții medicale. Pentru fiecare medicament este necesar un certificat separat.

Ministerul Sănătății va păstra o copie a certificatului.

Art. 5. — Medicii pot prescrie medicamente stupefiante sau psihotrope pentru necesitățile de călătorie pentru maximum 30 de zile. Perioada de călătorie poate fi mai scurtă decât această durată.

Art. 6. — Prezentul ordin creează cadrul legal pentru aplicarea Deciziei Comitetului Executiv din 22 decembrie 1994 privind certificatul pentru transportul stupefiantelor și substanțele psihotrope prevăzut la art. 75 al Convenției de aplicare a Acordului Schengen, publicată în Jurnalul Oficial al Comunității Europene nr. L 239 din 22 septembrie 2000.

Art. 7. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și intră în vigoare la 30 de zile de la publicare.

Ministrul sănătății,  
**Ovidiu Brînzan**

București, 27 septembrie 2004.  
Nr. 1.204.



**CERTIFICAT**  
**pentru deținerea de medicamente și substanțe stupefiante și psihotrope**

_____	_____	_____	(1)
(Stat)	(Oraș)	(Data)	
<b>A. Medicul care a prescris:</b>			
_____	_____	_____	(2)
(Nume)	(Prenume)	(Telefon)	
_____			
(Adresă)			
<b>B. Pacient:</b>			
_____	_____	_____	(6)
(Nume)	(Prenume)	(Numărul pașaportului sau actului de identitate)	
_____	_____	_____	(8)
(Locul nașterii)		(Data nașterii)	
_____	_____	_____	(10)
(Naționalitate)		(Sex)	
_____			
(Adresă)			
_____	_____	_____	(13)
(Număr de zile de călătorie)		(Valabilitatea autorizației – maxim 30 de zile)	
<b>C. Medicament prescris:</b>			
_____	_____	_____	(15)
(Denumire comercială)		(Formă farmaceutică)	
_____	_____	_____	(17)
(Denumirea comună internațională a substanței active)		(Concentrația substanței active)	
_____	_____	_____	(19)
(Instrucțiuni de administrare)		(Cantitatea totală de substanță activă)	
_____	_____	_____	(21)
(Numărul de zile de prescriere – maxim 30 zile)			
_____			
(Observații)			
<b>D. Autoritatea emițentă:</b>			
_____	_____	_____	(24)
(Denumire)			
.....	.....	_____	(23)
(Adresa)	(Tel)		
_____	_____	_____	(24)
(Ștampila)		(Semnătura)	

\*) Anexa este reprodusă în facsimil.

<p>Certification to carry drugs and/or psychotropic substances for the purpose of medical treatment - Article 75 of the Schengen Convention</p>	<p>Certificat pour le transport de stupéfiants et/ou de substances psychotropes à des fins thérapeutiques - Article 75 de la Convention d'application de l'Accord de Schengen</p>
<p>(1) Country, town, date</p>	<p>pays, délivré à, date</p>
<p><b>A. Prescribing doctor</b></p>	<p><b>Médecin prescripteur</b></p>
<p>(2) Name, first name, tel</p>	<p>nom, prénom, téléphone</p>
<p>(3) Address</p>	<p>adresse</p>
<p>(4) Where issued by a doctor: doctor's stamp and signature</p>	<p>en cas de délivrance par un médecin: cachet, signature du médecin</p>
<p><b>B. Patient</b></p>	<p><b>Patient</b></p>
<p>(5) Name, first name</p>	<p>nom, prénom</p>
<p>(6) No of passport or other identification document</p>	<p>no du passeport ou du document d'identité lieu de naissance</p>
<p>(7) Place of birth</p>	<p>date de naissance</p>
<p>(8) Date of birth</p>	<p>nationalité</p>
<p>(9) Nationality</p>	<p>sexe</p>
<p>(10) Sex</p>	<p>adresse</p>
<p>(11) Address</p>	<p>durée du voyage en jours</p>
<p>(12) Duration of travel in days</p>	<p>durée de validité de l'autorisation du/au - max. 30</p>
<p>(13) Validity of authorisation from/to - maximum 30 days</p>	<p>jours</p>
<p><b>C. Prescribed drug</b></p>	<p><b>Médicament prescrit</b></p>
<p>(14) Trade name or special preparation</p>	<p>nom commercial ou préparation spéciale</p>
<p>(15) Dosage form</p>	<p>forme pharmaceutique</p>
<p>(16) International name of active substance</p>	<p>dénomination internationale de la substance</p>
<p>(17) Concentration of active substance</p>	<p>active</p>
<p>(18) Instructions for use</p>	<p>concentration de la substance active</p>
<p>(19) Total quantity of active substance</p>	<p>mode d'emploi</p>
<p>(20) Duration of prescription in days - maximum 30 days</p>	<p>quantité totale de la substance active durée de la prescription, en jours - max. 30 jours</p>
<p>(21) Remarks</p>	<p>remarques</p>
<p><b>D. Issuing/accrediting authority</b> (delete where not applicable)</p>	<p><b>Autorité qui délivre/authentifie</b> (biffer ce qui ne convient pas)</p>
<p>(22) Name</p>	<p>désignation</p>
<p>(23) Address, tel</p>	<p>adresse, téléphone</p>
<p>(24) Authority's stamp and signature</p>	<p>sceau, signature de l'autorité</p>

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

**ORDIN****privind decalarea datei concursului de rezidențiat în medicină, medicină dentară și farmacie din 14 noiembrie 2004 în 19 decembrie 2004**

Văzând Referatul Direcției resurse umane, formare profesională, concursuri și examene nr. O.B. 11.058/2004, în temeiul dispozițiilor Hotărârii Guvernului nr. 743/2003 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

**ministrul sănătății** emite următorul ordin:

Art. 1. — Se decalează data desfășurării concursului de rezidențiat în medicină, medicină dentară și farmacie din 14 noiembrie 2004 în 19 decembrie 2004.

Art. 2. — (1) Datele cuprinse în Metodologia pentru desfășurarea concursului de rezidențiat în medicină, medicină dentară și farmacie, sesiunea 14 noiembrie 2004, aprobată prin Ordinul ministrului sănătății nr. 758/2004, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 719 din 10 august 2004, se decalează conform anexei care face parte integrantă din prezentul ordin.

(2) Cuantumul taxei pentru participarea la concursul de rezidențiat în medicină, medicină dentară și farmacie din 19 decembrie 2004 este egal cu cuantumul taxei stabilite prin Ordinul ministrului sănătății nr. 759/2004.

Art. 3. — Direcția resurse umane, formare profesională, concursuri și examene va duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

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

Ministrul sănătății,  
**Ovidiu Brînzan**

București, 29 septembrie 2004.  
Nr. 1.210.

*ANEXĂ*

1. În tot cuprinsul Metodologiei pentru desfășurarea concursului de rezidențiat în medicină, medicină dentară și farmacie, sesiunea 14 noiembrie 2004, data de 14 noiembrie 2004 se înlocuiește cu data de 19 decembrie 2004.

2. La punctul 10.4 din metodologie, data de 11 noiembrie 2004 se înlocuiește cu data de 16 decembrie 2004.

3. La punctul 24 subpunctul 2 din metodologie, data de sâmbătă 20 noiembrie 2004 se înlocuiește cu data de sâmbătă 8 ianuarie 2005.

4. La punctul 26.1 din metodologie, data de 8 noiembrie 2004 se înlocuiește cu data de 13 decembrie 2004.

5. La punctul 26.2 subpunctul I din metodologie, data de 1 noiembrie 2004 se înlocuiește cu data de 6 decembrie 2004.

---

**EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR**

---

Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București,  
IBAN: RO75RNCB510100000120001 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. 224.09.71/150, fax 225.00.43, 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. 411.58.33 și 410.47.30, tel./fax 410.77.36 și 410.47.23  
Tiparul: Regia Autonomă „Monitorul Oficial”