



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 176 (XX) — Nr. 880

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Miercuri, 24 decembrie 2008

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>	<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
HOTĂRĂRI ALE PARLAMENTULUI ROMÂNIEI			
32.		2.123.	
— Hotărâre privind continuarea participării României cu unități și subunități din Ministerul Apărării la stabilizarea Republicii Irak.....	2	— Ordin al ministrului sănătății publice privind prelungirea valabilității Ordinului ministrului sănătății publice nr. 884/2007 pentru ajustarea prețurilor la medicamentele cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor de uz uman autorizate de punere pe piață în România	7
DECRETE			
1.349.		2.124.	
— Decret privind acordarea gradului de general de brigadă cu o stea unui colonel din Ministerul Apărării și trecerea acestuia în rezervă cu noul grad	2	— Ordin al ministrului sănătății publice pentru prelungirea valabilității Ordinului ministrului sănătății publice nr. 1.803/2008 privind stabilirea prețurilor produselor medicamentoase de uz uman de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, precum și bolnavii incluși în programele naționale de sănătate, în sistemul de asigurări sociale de sănătate	8
1.350.			
— Decret privind acordarea gradului de general de brigadă cu o stea unui colonel din Ministerul Internelor și Reformei Administrative și trecerea acestuia în rezervă cu noul grad.....	3		
1.351.		2.125.	
— Decret privind acordarea gradului de general de brigadă cu o stea unui colonel din Ministerul Apărării și trecerea acestuia în rezervă cu noul grad	3	— Ordin al ministrului sănătății publice pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății publice nr. 1.803/2008 privind stabilirea prețurilor produselor medicamentoase de uz uman de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, precum și bolnavii incluși în programele naționale de sănătate, în sistemul de asigurări sociale de sănătate	8–28
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE			
1.542.			
— Ordin al ministrului transporturilor privind introducerea unor restricții de circulație pe drumul național DN 1 (E 60), sectorul București—Ploiești—Brașov	4–6		
1.799.			
— Ordin al președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală pentru modificarea și completarea Metodologiei de distribuire a sumelor plătite de contribuabili în contul unic și de stingere a obligațiilor fiscale înregistrate de către aceștia, aprobată prin Ordinul președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală nr. 1.314/2007	6–7	ACTE ALE COMITETULUI INTERMINISTERIAL DE FINANȚĂRI, GARANȚII ȘI ASIGURĂRI	
		385.	
		— Hotărâre pentru aprobarea Normei privind finanțarea cu dobândă subvenționată a operatorilor economici, în numele și în contul statului (NI-FIN-06-III/0)	29–31

HOTĂRĂRI ALE PARLAMENTULUI ROMÂNIEI**PARLAMENTUL ROMÂNIEI****CAMERA DEPUTAȚILOR****SENATUL****HOTĂRĂRE****privind continuarea participării României
cu unități și subunități din Ministerul Apărării
la stabilizarea Republicii Irak**

Având în vedere solicitarea Președintelui României, adresată celor două Camere ale Parlamentului, pentru a aproba continuarea participării României cu unități și subunități din Ministerul Apărării la stabilizarea Republicii Irak,

în temeiul prevederilor art. 7 alin. (2) din Legea nr. 42/2004 privind participarea forțelor armate la misiuni în afara teritoriului statului român, cu modificările ulterioare, și ale art. 1 pct. 27 din Regulamentul ședințelor comune ale Camerei Deputaților și Senatului, aprobat prin Hotărârea Parlamentului României nr. 4/1992, cu modificările și completările ulterioare,

Parlamentul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — Se aprobă continuarea participării forțelor armate ale României în teatrul de operații din Irak, după 31 decembrie 2008, în condițiile stabilite de comun acord cu partea irakiană.

Art. 2. — Finanțarea pregătirii și participării personalului militar și tehnicii specifice la misiunea prevăzută la art. 1 se reglementează prin hotărâre a Guvernului.

Această hotărâre a fost adoptată de Camera Deputaților și de Senat în ședința comună din 22 decembrie 2008, cu respectarea prevederilor art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.

PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR

PREȘEDINTELE SENATULUI

ROBERTA ALMA ANASTASE**MIRCEA-DAN GEOANĂ**

București, 22 decembrie 2008.
Nr. 32.

D E C R E T E**PREȘEDINTELE ROMÂNIEI****D E C R E T****privind acordarea gradului de general de brigadă cu o stea
unui colonel din Ministerul Apărării și trecerea acestuia
în rezervă cu noul grad**

În temeiul prevederilor art. 94 lit. b) și ale art. 100 din Constituția României, republicată, ale Legii nr. 80/1995 privind statutul cadrelor militare, cu modificările și completările ulterioare, precum și ale Legii nr. 415/2002 privind organizarea și funcționarea Consiliului Suprem de Apărare a Țării,

având în vedere propunerea ministrului apărării și Hotărârea Consiliului Suprem de Apărare a Țării nr. 147 din data de 17 decembrie 2008,

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

Articol unic. — La data de 31 decembrie 2008, domnului colonel Levanovici Dumitru Mircea i se acordă gradul de general de brigadă cu o stea și trece în rezervă cu noul grad.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

TRAIAN BĂSESCU

În temeiul art. 100 alin. (2) din
Constituția României, republicată,
contrasemnăm acest decret.

PRIM-MINISTRU

CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

București, 22 decembrie 2008.
Nr. 1.349.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

D E C R E T

**privind acordarea gradului de general de brigadă cu o stea
unui colonel din Ministerul Internelor și Reformei
Administrative și trecerea acestuia în rezervă cu noul grad**

În temeiul prevederilor art. 94 lit. b) și ale art. 100 din Constituția României, republicată, ale Legii nr. 80/1995 privind statutul cadrelor militare, cu modificările și completările ulterioare, precum și ale Legii nr. 415/2002 privind organizarea și funcționarea Consiliului Suprem de Apărare a Țării,

având în vedere propunerea ministrului internelor și reformei administrative și Hotărârea Consiliului Suprem de Apărare a Țării nr. 146 din data de 17 decembrie 2008,

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

Articol unic. — Domnului colonel Grosu *Marin* Nicolae-Simion i se acordă gradul de general de brigadă cu o stea și trece în rezervă cu noul grad.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI
TRAIAN BĂSESCU

**În temeiul art. 100 alin. (2) din
Constituția României, republicată,
contrasemnăm acest decret.**

PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

București, 22 decembrie 2008.
Nr. 1.350.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

D E C R E T

**privind acordarea gradului de general de brigadă cu o stea
unui colonel din Ministerul Apărării și trecerea acestuia
în rezervă cu noul grad**

În temeiul prevederilor art. 94 lit. b) și ale art. 100 din Constituția României, republicată, ale Legii nr. 80/1995 privind statutul cadrelor militare, cu modificările și completările ulterioare, precum și ale Legii nr. 415/2002 privind organizarea și funcționarea Consiliului Suprem de Apărare a Țării,

având în vedere propunerea ministrului apărării și Hotărârea Consiliului Suprem de Apărare a Țării nr. 147 din data de 17 decembrie 2008,

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

Articol unic. — La data de 25 decembrie 2008, domnului colonel Slăvoiu *Dumitru* Ionel i se acordă gradul de general de brigadă cu o stea și trece în rezervă cu noul grad.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI
TRAIAN BĂSESCU

**În temeiul art. 100 alin. (2) din
Constituția României, republicată,
contrasemnăm acest decret.**

PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

București, 22 decembrie 2008.
Nr. 1.351.

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL TRANSPORTURILOR

ORDIN

privind introducerea unor restricții de circulație pe drumul național DN 1 (E 60), sectorul București—Ploiești—Brașov

Pentru fluidizarea traficului și limitarea intensității acestuia, precum și pentru protecția unor sectoare de drumuri, în temeiul art. 12 lit. j) din Ordonanța Guvernului nr. 19/1997 privind transporturile, republicată, cu modificările și completările ulterioare, al art. 44 alin. (2) din Ordonanța Guvernului nr. 43/1997 privind regimul drumurilor, republicată, cu modificările și completările ulterioare, al art. 5 alin. (7) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 195/2002 privind circulația pe drumurile publice, republicată, cu modificările și completările ulterioare, precum și al art. 5 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 367/2007 privind organizarea și funcționarea Ministerului Transporturilor, cu modificările ulterioare,

ministrul transporturilor emite următorul ordin:

Art. 1. — (1) Pentru vehiculele rutiere, altele decât cele destinate exclusiv transportului de persoane, cu masa totală maximă autorizată mai mare sau egală cu 7,5 tone, se introduce restricția temporară de circulație, în perioada 1 ianuarie 2009 — 31 decembrie 2009, în zilele de luni până vineri, între orele 6,00—22,00, pe următoarele sectoare din drumul național DN 1 (E 60):

a) de la București (DN 1, km 7+418, aflat la intersecția str. Ion Ionescu de la Brad cu Bd. Aerogării) până la Bărcănești (intersecția DN 1, km 53+650, cu DN 1A, km 70+550);

b) de la Ploiești (intersecția DN 1, km 67+248, cu DN 1B) până la Brașov (DN 1, km 159+600, intrare în municipiu).

(2) În sensul prezentului ordin, prin *vehicul rutier*, altul decât cel destinat exclusiv transportului de persoane, cu masa totală maximă autorizată mai mare sau egală cu 7,5 tone, se înțelege orice autovehicul rutier înmatriculat, având cel puțin două axe, sau orice ansamblu format dintr-un autovehicul și semiremorca ori remorcile tractate de acesta.

(3) Semnalizarea rutieră a restricției prevăzute la alin. (1), precum și semnalizarea rutieră de orientare a participanților la trafic se realizează prin grija Companiei Naționale de Autostrăzi și Drumuri Naționale din România — S.A., denumită în continuare CNADNR — S.A.

(4) CNADNR — S.A. va aduce la cunoștință participanților la trafic introducerea restricției prevăzute la alin. (1), precum și principalele rute de tranzit ocolitoare recomandate.

Art. 2. — (1) Prin excepție de la prevederile art. 1, circulația vehiculelor este permisă pe baza autorizației nominale de circulație, eliberată pentru fiecare vehicul de CNADNR — S.A., conform metodologiei prevăzute în anexa nr. 1.

(2) Autorizația nominală de circulație este valabilă numai în original, în perioada, pe traseul și în condițiile înscrise în aceasta. Autorizația nominală de circulație nu este transmisibilă.

(3) Autorizația nominală de circulație nu poate fi eliberată cu mai mult de 15 zile calendaristice înainte de prima zi de valabilitate.

Art. 3. — (1) Autorizația nominală de circulație se păstrează, în original, la bordul vehiculului și se prezintă la controlul organelor abilitate. În cazul pierderii, furtului, deteriorării sau schimbării deținătorului vehiculului pentru care a fost eliberată, cu excepția cazurilor de leasing, autorizația nominală de circulație se consideră nulă și nu se înlocuiește. În acest caz, deținătorul poate solicita eliberarea unei noi autorizații, în condițiile prezentului ordin.

(2) Autorizația nominală de circulație își păstrează valabilitatea în cazul schimbării numărului de înmatriculare al vehiculului, pentru același deținător, cu menținerea celorlalte înscrisuri din autorizația nominală de circulație.

Art. 4. — Prevederile art. 1 nu se aplică pentru:

a) vehiculele deținute de unitățile Ministerului Apărării;
b) vehiculele deținute de unitățile subordonate Ministerului Internelor și Reformei Administrative;

c) vehiculele deținute de CNADNR — S.A. și de subunitățile acesteia;

d) vehiculele specializate utilizate în exclusivitate pentru servicii de ambulanță;

e) vehiculele deținute de serviciile de urgență, așa cum sunt definite în Ordonanța Guvernului nr. 88/2001 privind înființarea, organizarea și funcționarea serviciilor publice comunitare pentru situații de urgență, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 363/2002, cu modificările și completările ulterioare;

f) vehiculele care efectuează transporturi în interesul NATO sau pentru Parteneriatul pentru Pace, așa cum sunt definite în Legea nr. 23/1996 pentru ratificarea Acordului dintre statele părți la Tratatul Atlanticului de Nord și celelalte state participante la Parteneriatul pentru Pace cu privire la statutul forțelor lor și a protocolului adițional, încheiate la Bruxelles la 19 iunie 1995;

g) vehiculele deținute de instituții ale statului cu atribuții în securitatea și siguranța națională;

h) vehiculele care efectuează activitatea de dezapezire, în baza contractelor încheiate cu CNADNR — S.A.;

i) vehiculele care efectuează transporturile prevăzute în anexa nr. 2, în condițiile stabilite prin prezentul ordin.

Art. 5. — Transporturile prevăzute la lit. A.I din anexa nr. 2 se pot efectua dacă este îndeplinită una dintre următoarele condiții:

a) încărcătura se încadrează în una dintre categoriile prevăzute și este justificată prin documente de însoțire a mărfii, în cazul persoanelor juridice;

b) încărcătura se încadrează în una dintre categoriile prevăzute și este justificată prin certificat de producător, în cazul persoanelor fizice;

c) dețin ordinul de intervenție, semnat de conducătorul unității sau de persoana desemnată, dacă este cazul;

d) fără încărcătură, de la locul descărcării sau până la locul încărcării, în cazul în care acesta se află pe unul dintre sectoarele restricționate, până la prima intersecție cu un drum național.

Art. 6. — Transporturile prevăzute la lit. J din anexa nr. 2 se pot efectua pe unul dintre sectoarele restricționate numai dacă au punctul de origine/destinație sau efectuează controlul vamal pe acel sector, făcând dovada astfel:

a) pentru circulația fără încărcătură, pentru încărcare — în baza comenzii de transport în original sau vizată în original de operatorul de transport;

b) pentru circulația fără încărcătură, după descărcare — cu contractul de transport internațional de mărfuri pe șosele (CMR), în original;

c) pentru circulația cu încărcătură, în vederea descărcării — în baza CMR, în original;

Art. 7. — (1) Transporturile prevăzute la lit. K din anexa nr. 2 se pot efectua de către riverani numai pe sectorul de drum restricționat pe care aceștia își au domiciliul/sediul social sau punctul de lucru declarat la registrul comerțului.

(2) În sensul prezentului ordin, prin *riveran* se înțelege orice persoană fizică sau juridică ce are domiciliul/sediul social sau punctul de lucru declarat la registrul comerțului pe unul dintre sectoarele restricționate prevăzute la art. 1 sau în localitățile la care singura cale de acces la un drum național este pe unul

dintre sectoarele restricționate prevăzute la art. 1.

(3) Dovada îndeplinirii condițiilor stabilite la alin. (1) se face la solicitarea organelor de control, în traseu, cu cartea de identitate a deținătorului, în cazul persoanelor fizice, sau cu certificatul constatator emis de registrul comerțului din care să reiasă sediul social sau punctul de lucru, în copie ștampilată și semnată în original de către conducătorul unității, cu înscrisul „Conform cu originalul”, în cazul persoanelor juridice.

Art. 8. — Nerespectarea prevederilor prezentului ordin se sancționează potrivit prevederilor legale.

Art. 9. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Art. 10. — Anexele nr. 1 și 2 fac parte integrantă din prezentul ordin.

Ministrul transporturilor,
Ludovic Orban

București, 17 decembrie 2008.
Nr. 1.542.

ANEXA Nr. 1

METODOLOGIE

de eliberare a autorizației nominale de circulație

1. Eliberarea autorizațiilor nominale de circulație se face la solicitarea persoanelor fizice sau juridice, în baza documentației prezentate.

2. Documentația cuprinde următoarele:

2.1. memoriu din care să rezulte necesitatea efectuării transportului pe traseul sau pe traseele solicitate, numărul de vehicule pe fiecare traseu, numerele de înmatriculare, perioada pentru care se solicită autorizarea;

2.2. certificatul de înmatriculare, în copie, pentru fiecare vehicul, inclusiv semiremorcile și/sau remorcile;

2.3. copia documentelor care atestă plata tarifului de utilizare a rețelei de drumuri naționale (rovinieta), valabilă pe perioada pentru care se solicită autorizarea;

2.4. autorizația specială de transport pentru depășiri de limite masice și/sau dimensiuni maxime admise, dacă este cazul, sau declarație pe propria răspundere că nu se depășesc în circulație limitele masice și/sau dimensiunile maxime admise prevăzute în anexa nr. 2 la Ordonanța Guvernului nr. 43/1997 privind regimul drumurilor, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

2.5. dovada achitării tarifului pentru utilizarea zonei drumurilor naționale, dacă este cazul;

2.6. copie a contractului de închiriere/leasing, în cazul în care solicitantul autorizației nominale de circulație nu este deținătorul vehiculelor;

2.7. dovada necesității efectuării transportului pe sectorul de drum restricționat.

Fiecare pagină a documentelor transmise în copie va purta înscrisul „Subsemnatul ..., administrator al ..., declar pe propria răspundere, sub sancțiunea legii penale privind falsul în declarații, că prezentul act este conform cu originalul”, semnătura administratorului și ștampila unității, în original.

3. Analiza documentațiilor:

3.1. analiza documentației se realizează de către o comisie formată din reprezentanți ai Companiei Naționale de Autostrăzi și Drumuri Naționale din România — S.A., denumită în continuare CNADNR — S.A.;

3.2. comisia se întrunește periodic, în raport cu numărul și importanța solicitărilor.

4. Concluziile comisiei privind analiza documentației pentru eliberarea autorizațiilor nominale de circulație se consemnează într-un proces-verbal.

5. Condiții pentru acordarea autorizațiilor nominale de circulație:

5.1. punctul de origine sau de destinație al transportului se află situat pe traseul restricționat;

5.2. nu există trasee alternative pentru acces la punctul de origine sau de destinație al transportului;

5.3. sectorul de drum pentru care se autorizează transportul să fie cât mai scurt, prin folosirea în principal a traseelor alternative;

5.4. caracteristicile tehnice și geometrice ale traseelor alternative nu conferă posibilitatea efectuării transportului pe aceste trasee;

5.5. autorizația se eliberează pe o perioadă maximă egală cu perioada de valabilitate a rovinei, dar care nu poate depăși data de 31 decembrie 2009;

5.6. comisia își rezervă dreptul de a nu elibera autorizații persoanelor fizice sau juridice care nu au depus documentația completă, care nu au respectat cele declarate în documentație referitoare la circulația cu depășiri ale limitelor maxime admise sau care nu au respectat condițiile impuse la autorizare.

6. Autorizarea efectuării transportului:

6.1. în cazul avizării documentației, autorizația de circulație se completează și se semnează conform competențelor;

6.2. în cazul în care nu se avizează efectuarea transportului, documentația nu se restituie solicitantului.

7. Depunerea documentațiilor se realizează în fiecare zi, de luni până vineri, între orele 9,00—16,00, la registratura generală a Ministerului Transporturilor.

8. Autorizațiile se pot ridica de la CNADNR — S.A., în fiecare zi de marți și joi, între orele 13,30—16,00.

9. CNADNR — S.A. va ține evidența tuturor autorizațiilor de circulație eliberate.

10. Documentațiile se păstrează o perioadă de 6 luni la sediul CNADNR — S.A.

LISTA

transporturilor care nu se supun restricției de circulație, conform art. 4 din ordin

- A. Transporturi de animale vii și de produse perisabile de origine animală și vegetală:
- I. Animale vii din toate speciile:
 1. bovine;
 2. porcine;
 3. ovine;
 4. cabaline, măgari;
 5. iepuri;
 6. vânat;
 7. animale de menajerie;
 8. păsări, inclusiv pui de o zi;
 9. păsări exotice;
 10. colonii de albine;
 11. broaște, melci vii;
 12. faună acvatică;
 13. animale de companie (câini, pisici, maimuțe).
 - II. Carne și preparate din carne:
 1. carne, indiferent de specie, inclusiv vânat, refrigerată și congelată;
 2. preparate din carne, cu termen de valabilitate de maximum o săptămână.
 - III. Lapte și produse lactate:
 1. lapte lichid;
 2. produse lactate proaspete (iaurt, chefir, frișca, smântână și altele);
 3. brânzeturi;
 4. unt, margarină;
 5. înghețată.
 - IV. Ouă și produse din ouă:
 1. ouă de consum;
 2. ouă pentru incubare;
 3. produse din ouă (melanj, maioneză).
 - V. Pește și produse din pește:
 1. pește refrigerat și congelat;
 2. icre de pește;
 3. ouă embrionate de pește;
 4. preparate din pește, cu termen de valabilitate de maximum o săptămână;
 5. fructe de mare în stare proaspătă.
 - VI. Pulpe de broască, raci, melci, midii, stridii, scoici și altele în stare proaspătă
 - VII. Subproduse de abator pentru industria farmaceutică
 - VIII. Pâine și produse de panificație proaspete
 - IX. Produse biologice și medicamente de uz veterinar
 - X. Material seminal
 - XI. Produse vegetale perisabile:
 1. fructe și legume proaspete;
 2. material săditor destinat plantării (răsaduri, puiți de pomi, bulbi, rizomi, stoloni, drajoni, cepe, butași și altele asemenea);
 3. flori tăiate;
 4. plante ornamentale în ghivece.
- B. Deplasarea vehiculelor care participă la intervenții în caz de forță majoră, în caz de fenomene naturale care afectează căile de comunicații și telecomunicații, zone locuite și obiective de interes național
- C. Transporturi funerare
- D. Transportul de echipamente de prim ajutor și ajutoare umanitare în cazul unor calamități sau dezastre naturale
- E. Transporturi poștale
- F. Transporturi pentru distribuirea de carburanți
- G. Transporturi de mărfuri sub temperatură controlată
- H. Transporturi cu vehicule destinate prin construcție tractării vehiculelor avariate
- I. Transporturi cu vehicule specializate destinate prin construcție salubrității
- J. Transporturile efectuate în trafic internațional
- K. Transporturile efectuate cu vehicule deținute de către riverani în proprietate sau în baza unui contract de leasing.

MINISTERUL ECONOMIEI ȘI FINANTELOR
AGENȚIA NAȚIONALĂ DE ADMINISTRARE FISCALĂ

ORDIN

pentru modificarea și completarea Metodologiei de distribuire a sumelor plătite de contribuabili în contul unic și de stingere a obligațiilor fiscale înregistrate de către aceștia, aprobată prin Ordinul președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală nr. 1.314/2007

În temeiul prevederilor art. 12 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 495/2007 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale de Administrare Fiscală, cu modificările și completările ulterioare, și ale art. 114 alin. (24) din Ordonanța Guvernului nr. 92/2003 privind Codul de procedură fiscală, republicată,

președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală emite următorul ordin:

Art. I. — Metodologia de distribuire a sumelor plătite de contribuabili în contul unic și de stingere a obligațiilor fiscale înregistrate de către aceștia, aprobată prin Ordinul președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală nr. 1.314/2007, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 658 din 26 septembrie 2007, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. Punctul 13 se modifică și va avea următorul conținut:

„13. În situația în care contribuabilii efectuează o plată în contul unic în cuantum mai mare decât cel al obligațiilor fiscale datorate, curente și/sau restante, distribuirea sumei se efectuează conform prevederilor prezentei metodologii, până la

limita obligațiilor fiscale înregistrate de către aceștia, diferența rămânând înregistrată în conturile 20.47.01.01 «Venituri ale bugetului de stat — sume încasate pentru bugetul de stat în contul unic, în curs de distribuire» și, respectiv, 55.02 «Disponibil al bugetelor asigurărilor sociale și fondurilor speciale, în curs de distribuire», după caz. ”

2. După punctul 15³ se introduce un nou punct, punctul 15⁴, cu următorul cuprins:

„15⁴. Fac obiectul compensării din oficiu sumele achitate în plus față de obligațiile de plată rezultate din titlurile de creanță emise în condițiile legii și pentru care se efectuează plata. ”

3. Punctul 16 se modifică și va avea următorul cuprins:

„16. Sumele reprezentând obligații fiscale existente în conturile 20.47.01.01 «Venituri ale bugetului de stat — sume încasate pentru bugetul de stat în contul unic, în curs de distribuire» și 55.02 «Disponibil al bugetelor asigurărilor sociale și fondurilor speciale, în curs de distribuire», după data efectuării de către organul fiscal competent a compensării prevăzute de art. 116 din Ordonanța Guvernului nr. 92/2003 privind Codul de procedură fiscală, republicată, cu modificările și completările ulterioare, vor fi restituite la cerere, în condițiile prevăzute de art. 117 alin. (1) și (8) din același act normativ.”

4. După capitolul VII „Distribuirea sumelor plătite în contul unic de contribuabilii aflați sub incidența Legii nr. 85/2006 privind procedura insolvenței, cu modificările ulterioare” se introduce un nou capitol, capitolul VIII „Dispoziții tranzitorii”, cu următorul cuprins:

„CAPITOLUL VIII

Dispoziții tranzitorii

31. Sumele existente, în data de 31 decembrie 2008, în contul 55.02 «Disponibil al bugetelor asigurărilor sociale și fondurilor speciale, în curs de distribuire» rămân înregistrate în acest cont.

32. Sumele existente în contul 22.47.03.02 «Venituri ale bugetului asigurărilor sociale de stat — contribuții către bugetul asigurărilor sociale de stat, bugetul asigurărilor pentru șomaj și bugetul Fondului național unic de asigurări sociale de sănătate încasate în contul unic, în curs de distribuire» vor fi transferate de către organele fiscale, în sistem electronic, până la data de 31 decembrie 2008, în contul 55.02 «Disponibil al bugetelor asigurărilor sociale și fondurilor speciale, în curs de distribuire».”

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

p. Președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală,
Eugen Ciorici

București, 22 decembrie 2008.
Nr. 1.799.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII PUBLICE

ORDIN

**privind prelungirea valabilității Ordinului ministrului
sănătății publice nr. 884/2007 pentru ajustarea prețurilor
la medicamentele cuprinse în Catalogul național
al prețurilor medicamentelor de uz uman autorizate
de punere pe piață în Români**

Văzând Referatul de aprobare al Direcției farmaceutice nr. EN 13.180 din 22 decembrie 2008,

având în vedere prevederile art. 851 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 140 alin. (2) lit. e) din Legea nr. 571/2003 privind Codul fiscal, cu modificările și completările ulterioare, și ale Legii nr. 348/2004 privind denominarea monedei naționale, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 862/2006 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății Publice, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății publice emite următorul ordin:

Art. 1. — Se prelungeste valabilitatea Ordinului ministrului sănătății publice nr. 884/2007 pentru ajustarea prețurilor la medicamentele cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor de uz uman autorizate de punere pe piață în România, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 375 din 1 iunie 2007, cu modificările și completările ulterioare, până la data de 31 ianuarie 2009.

Art. 2. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății publice,
Gheorghe Eugen Nicolăescu

București, 22 decembrie 2008.
Nr. 2.123.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII PUBLICE

ORDIN**pentru prelungirea valabilității Ordinului ministrului sănătății publice nr. 1.803/2008 privind stabilirea prețurilor produselor medicamentoase de uz uman de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, precum și bolnavii incluși în programele naționale de sănătate, în sistemul de asigurări sociale de sănătate**

Văzând Referatul de aprobare comun al Direcției farmaceutice, Direcției politici, strategii și managementul calității în sănătate, al Agenției Naționale de Programe de Sănătate și al Agenției Naționale a Medicamentului nr. EN 13.179 din 22 decembrie 2008,

având în vedere prevederile:

— art. 851 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare;

— art. 140 alin. (2) lit. e) din Legea nr. 571/2003 privind Codul fiscal, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 862/2006 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății Publice, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății publice emite următorul ordin:

Art. 1. — Se prelungeste valabilitatea Ordinului ministrului sănătății publice nr. 1.803/2008 privind stabilirea prețurilor produselor medicamentoase de uz uman de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, precum și

bolnavii incluși în programele naționale de sănătate, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, cu modificările ulterioare, până în data de 31 ianuarie 2009.

Art. 2. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății publice,
Gheorghe Eugen Nicolăescu

București, 22 decembrie 2008.
Nr. 2.124.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII PUBLICE

ORDIN**pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății publice nr. 1.803/2008 privind stabilirea prețurilor produselor medicamentoase de uz uman de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, precum și bolnavii incluși în programele naționale de sănătate, în sistemul de asigurări sociale de sănătate**

Văzând Referatul comun al Direcției farmaceutice, al Direcției generale politici, strategii și managementul calității în sănătate și al Agenției Naționale de Programe de Sănătate nr. E.N. 13.207/2008,

având în vedere prevederile:

— art. 851 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare;

— art. 140 alin. (2) lit. e) din Legea nr. 571/2003 privind Codul fiscal, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 862/2006 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății Publice, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății publice emite următorul ordin:

Art. I. — Ordinul ministrului sănătății publice nr. 1.803/2008 privind stabilirea prețurilor produselor medicamentoase de uz uman de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, precum și bolnavii incluși în programele naționale de sănătate, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 737 și 737 bis din 30 octombrie 2008, se modifică și se completează după cum urmează:

1. **Anexa nr. 3 „Lista denumirilor comerciale și a prețurilor produselor medicamentoase de uz uman corespunzătoare denumirilor comune internaționale (DCI) din sublistele A, B, C1 și C3 ale anexei la Hotărârea de Guvern nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără**

contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate” se modifică după cum urmează:

a) La sublista A, pozițiile 125, 152, 159, 169, 175, 229, 234, 281, 310, 328, 348, 357, 406, 447, 482, 507, 528, 644, 645, 652, 665, 666, 673, 684, 688, 689, 787, 805, 853, 854, 855, 857, 869, 887, 899, 900, 905, 909, 967, 977, 981, 1.055, 1.080, 1.166, 1.175, 1.190, 1.199, 1.203, 1.204, 1.223, 1.242, 1.246, 1.265, 1.306, 1.308, 1.312, 1.314, 1.379, 1.387, 1.396, 1.416 și 1.470 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 1, care face parte integrantă din prezentul ordin;

b) La sublista B, pozițiile 12, 43, 52, 53, 65, 113, 132, 133, 180, 212, 267, 308, 337, 338, 389, 434, 445, 477, 478, 499, 509, 523 și 574 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 1;

c) La sublista C1 „1. Insuficiența cardiacă cronică (clasa III sau IV NYHA)—G 1”, pozițiile 14, 19, 41, 44, 71, 78, 87, 132, 157 și 178 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 1;

d) La sublista C1 „7. Ciroza hepatică — G7”, pozițiile 34 și 39 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 1;

e) La sublista C1 „8. Leucemii, limfoame, aplazie medulară, gamapati monoclonale maligne, mieloproliferari cronice și tumori maligne, sindroame mielodisplazice — G10”, pozițiile 119, 123, 124, 143, 162 și 166 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 1;

f) La sublista C1 „9. Epilepsie — G11”, pozițiile 6, 7, 9, 43, 44, 51, 113, 115, 116 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 1;

g) La sublista C1 „11. Miastenia gravis — G13”, poziția 16 se modifică și va avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 1;

h) La sublista C1 „13. Boli psihice (schizofrenie, tulburări schizotipale și delirante, tulburări afective majore, tulburări psihotice acute și boli psihice copii, autism) — G15”, pozițiile 10, 11, 18, 59, 61 și 158 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 1;

i) La sublista C3, pozițiile 153, 157, 158, 202 și 245 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 1.

2. Anexa nr. 4 „Lista denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare a medicamentelor care se acordă bolnavilor cuprinși în cadrul programelor naționale de sănătate, corespunzătoare denumirilor comune internaționale (DCI) cuprinse în sublista C2 a anexei la Hotărârea de Guvern nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, cu excepția medicamentelor derivate din sânge și plasmă umană” se modifică și se completează după cum urmează:

a) la P1: Programul național de boli transmisibile, A) Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere, pozițiile 5, 97, 98, 99, 153, 154, 155, 156, 174, 175, 186, 319 și 398 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2, care face parte integrantă din prezentul ordin;

b) la P1: Programul național de boli transmisibile, B) Subprogramul de tratament al bolnavilor cu tuberculoză, pozițiile 15, 16, 27, 107, 108 și 109 se modifică, se completează și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

c) la P3: Programul național de oncologie, pozițiile 153, 166 și 180 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

d) la P5: Programul național de diabet zaharat, Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat, pozițiile 39, 82, 166, 168, 185 și 186 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

e) la P6: Programul național de hemofilie, talasemie și alte boli rare, P6.4: Mucoviscidoza, pozițiile 5, 6 și 17 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

f) la P7: Program național de boli endocrine, Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușa datorată carenței de iod și proliferării maligne, pozițiile 35, 37 și 38 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

g) la P9: Program național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană, P9.1: Transplant medular, pozițiile 20, 21, 50, 51, 64, 127, 198, 199, 239, 240, 241, 260, 263 și 265 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

h) la P9: Program național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană, P9.2: Transplant de cord, pozițiile 1, 2, 22, 87 și 88 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

i) la P9: Program național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană, P9.3: Transplant hepatic, pozițiile 5, 8, 9, 47 și 48 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

j) la P9: Program național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană, P9.4: Transplant renal combinat rinichi și pancreas, pozițiile 12, 15, 16, 63, 130, 157 și 158 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

k) la P9: Program național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană, P9.5: Transplant celule pancreatice, pozițiile 1 și 2 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

l) la P9: Program național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană, P9.6: Transplant pulmonar, pozițiile 2, 5, 6, 18, 78, 91, 92, 128, 129, 130, 149, 152 și 154 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

m) la P9: Program național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană, P9.7: Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu a pacienților transplantați, pozițiile 67, 128, 152 și 153 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2;

n) la P10: Program național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică, pozițiile 9, 11, 20 și 21 se modifică și vor avea cuprinsul prevăzut în anexa nr. 2.

Art. II. — Prevederile prezentului ordin intră în vigoare la data de 24 decembrie 2008.

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

Ministrul sănătății publice,
Gheorghe Eugen Nicolăescu

Lista denumirilor comerciale și a prețurilor produselor medicamentoase de uz uman corespunzătoare denumirilor comune internaționale (DCI) din sublistele A, B, C1 și C3 ale anexei la Hotărârea de Guvern nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate.

SUBLISTA A

Nr crt.	Cod ATC	DCI	Denumire	Forma Farmaceutica	Concentratia	Firma detinatoare	Tara	Forma ambalare	Pret cu ridicata maximal / ambalaj (RON)	Pret cu amanuntul maximal/am balaj (RON)
125	C01BC03	PROPAFENONUM	RYTMONORM (R)	COMPR. FILM.	150mg	ABBOTT GMBH&CO.KG	GERMANIA	CUTIE X 5 BLIST. AL/PVC X 10 COMPR. FILM.	18,17	22,18
152	C01EB15	TRIMETAZIDINUM	PREDUCTAL (R)	COMPR. FILM.	20mg	LES LAB. SERVIER IND.	FRANTA	CUTIE X 2 BLIST. X 30 COMPR. FILM.	25,30	30,89
159	C01EB15	TRIMETAZIDINUM	PREDUCTAL (R) MR	COMPR. FILM. ELIB. MODIF.	35mg	LES LAB. SERVIER IND.	FRANTA	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 30 COMPR. FILM. ELIB. MODIF.	31,78	38,80
169	C02CA04/ G04CAN4	DOXAZOSINUM	KAMIREN (vezi C02CA04)	COMPR.	1mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE X 3 BLIST. PVC-PVDC/ALX 10 COMPR.	16,05	19,59
175	C02CA04/ G04CAN10	DOXAZOSINUM	KAMIREN (vezi C02CA04)	COMPR.	1mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE X 3 BLIST. PVC-PVDC/ALX 10 COMPR.	16,05	19,59
229	C03DA01	SPIRONOLACTONUM	VEROSPIRON	CAPS.	100mg	GEDEON RICHTER PLC	UNGARIA	CUTIE X 3 BLIST. AL/PVC X 10 CAPS.	17,22	21,02
234	C03DA01	SPIRONOLACTONUM	VEROSPIRON	CAPS.	50mg	GEDEON RICHTER PLC	UNGARIA	CUTIE X 3 BLIST. AL/PVC X 10 CAPS.	10,08	12,31
281	C07AB02	METOPROLOLUM	BETALOC (R) ZOC 100 mg	COMPR. FILM. ELIB. PREL.	100mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE X 1 FLAC. X 30 COMPR. FILM. ELIB. PREL.	15,76	19,24
310	C07AB02	METOPROLOLUM	BETALOC (R) ZOC 50 mg	COMPR. FILM. ELIB. PREL.	50mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE X 1 FLAC. X 30 COMPR. FILM. ELIB. PREL.	9,63	11,76
328	C07AB05	BETAXOLOLUM	LOKREN 20 mg	COMPR. FILM.	20mg	SANOFI-AVENTIS FRANCE	FRANTA	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 14 COMPR. FILM.	15,06	18,39
348	C07AG02	CARVEDILOLUM	CORYOL (R)	COMPR.	12.5mg	KRKA D.D.	SLOVENIA	CUTIE X 4 BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 7 COMPR.	6,89	8,64
357	C07AG02	CARVEDILOLUM	CORYOL (R)	COMPR.	25mg	KRKA D.D.	SLOVENIA	CUTIE X 2 BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 14 COMPR.	13,08	15,97
406	C08CA02	FELODIPINUM	FELOHEXAL (R) 10 mg	COMPR. FILM. ELIB. PREL.	10mg	HEXAL AG	GERMANIA	CUTIE X 3 BLIST. AL/PVC X 10 COMPR. FILM. ELIB. PREL.	17,05	20,81
447	C08DA01	VERAPAMILUM	ISOPTIN (R) 80 mg	COMPR. FILM.	80mg	ABBOTT GMBH&CO.KG	GERMANIA	CUTIE X 5 BLIST. AL/PVC X 10 COMPR. FILM.	8,75	10,68
482	C09AA02	ENALAPRILUM	ENAP 10 mg	COMPR.	10mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE X 2 BLIST. AL/OPA-AL-PVC X 10 COMPR.	3,30	4,32
507	C09AA02	ENALAPRILUM	ENAP 20 mg	COMPR.	20mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE X 2 BLIST. AL/OPA-AL-PVC X 10 COMPR.	5,78	7,25
528	C09AA02	ENALAPRILUM	ENAP 5 mg	COMPR.	5mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENIA	CUTIE X 2 BLIST. AL/OPA-AL-PVC X 10 COMPR.	2,54	3,32
644	C10AA01	SIMVASTATINUM	ZEPLAN (R) 10	COMPR. FILM.	10mg	GEDEON RICHTER	ROMANIA	CUTIE X 1 BLIST. AL/PVC X 14 COMPR. FILM.	4,85	6,34
645	C10AA01	SIMVASTATINUM	ZEPLAN (R) 10	COMPR. FILM.	10mg	GEDEON RICHTER	ROMANIA	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 14 COMPR. FILM.	10,39	12,69

*) Anexa nr. 1 este reprodusă în facsimil.

652 C10AA01	SIMVASTATINUM	VASILIP 10 mg	COMPR. FILM.	10mg	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 4 BLIST. DIN PVC-PE/PVDC-PE-AL X 7 COMPR. FILM	10,07	12,29
665 C10AA01	SIMVASTATINUM	ZEPLAN (R) 20	COMPR. FILM.	20mg	GEDEON RICHT	ROMANIA	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 14 COMPR. FILM	18,91	23,08
666 C10AA01	SIMVASTATINUM	ZEPLAN (R) 20	COMPR. FILM.	20mg	GEDEON RICHT	ROMANIA	CUTIE X 1 BLIST. AL/PVC X 14 COMPR. FILM	9,45	11,54
673 C10AA01	SIMVASTATINUM	VASILIP 20 mg	COMPR. FILM.	20mg	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 4 BLIST. DIN PVC-PE/PVDC-PE-AL X 7 COMPR. FILM	18,33	22,38
684 C10AA01	SIMVASTATINUM	VASILIP (R) 40 mg	COMPR. FILM.	40mg	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 4 BLIST. X 7 COMPR. FILM.	30,50	37,23
688 C10AA01	SIMVASTATINUM	ZEPLAN (R) 40	COMPR. FILM.	40mg	GEDEON RICHT	ROMANIA	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 14 COMPR. FILM.	26,15	31,93
689 C10AA01	SIMVASTATINUM	ZEPLAN (R) 40	COMPR. FILM.	40mg	GEDEON RICHT	ROMANIA	CUTIE X 1 BLIST. AL/PVC X 14 COMPR. FILM.	13,07	15,96
787 J01CA04	AMOXICILINUM	OSPAMOX 1000 mg	COMPR. FILM.	1000mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE 2 BLIST. PVC-PVDC/AL X 6 COMPR. FILM.	7,34	9,20
805 J01CA04	AMOXICILINUM	OSPAMOX 250 mg/5 ml	PULB. PT. SUSP. ORALA	250mg/5ml	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 6,6 G PULB. PT. 60 ML SUSP. ORALA + O LINGURITA DOZATOARE	3,57	4,67
853 J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN BIS (2 - 6 ANI)	PULB. PT. SUSP. ORALA	400mg+57mg/ 5ml	SMITHKLINE BEECHAM PLC	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA CU PULB. PT. 35 ML SUSP. ORALA + MASURA DOZATOARE	14,54	17,75
854 J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN BIS (7 - 12 ANI)	PULB. PT. SUSP. ORALA	400mg+57mg/ 5ml	SMITHKLINE BEECHAM PLC	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA CU PULB. PT. 70 ML SUSP. ORALA + MASURA DOZATOARE	15,65	19,11
855 J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN BIS (2 LUNI - 2 ANI)	PULB. PT. SUSP. ORALA	400mg+57mg/ 5ml	SMITHKLINE BEECHAM PLC	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA CU PULB. PT. 35 ML SUSP. ORALA + 1 SERIGA PT. ADM. ORALA	10,92	13,33
857 J01CR02	AMOXICILINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	AUGMENTIN 625 mg	COMPR. FILM.	500mg+125mg	BEECHAM GROUP PLC	MAREA BRITANIE	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVDC-PVC X 7 COMPR. FILM., FIECARE BLISTER FIIND INTRODUS INTR-O PUNGA PROTECTOA	21,98	26,83
869 J01DB01	CEFALEXINUM	OSPEXIN (R) 125 mg/5 ml	GRAN. PT. SUSP. ORALA	125mg/5ml	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE X 1 FLAC. X 33 G GRANULE PT. 60 ML SUSP. ORALA + 1 LINGURITA PP	4,81	6,29
887 J01DB01	CEFALEXINUM	OSPEXIN 500 mg	COMPR. FILM.	500mg	SANDOZ GMBH	AUSTRIA	CUTIE X 1 BLIST. PVC-PVDC/AL X 12 COMPR. FILM.	7,51	9,17
899 J01DC02	CEFUROXIMUM	ZINNAT (R) 125 mg	COMPR. FILM.	125mg	GLAXOWELLCO ME UK LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 10 COMPR. FILM.	9,95	12,15
900 J01DC02	CEFUROXIMUM	ZINNAT	GRAN. PT. SUSP. ORALA	125mg/5ml	GLAXO WELLCOME UK LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA BRUNA CU GRANULE PT 50 ML SUSP. ORALA + PAHAR MENZURA A 20 ML SI LINGURIT	17,49	21,35
905 J01DC02	CEFUROXIMUM	ZINNAT (R) 250 mg	COMPR. FILM.	250mg	GLAXOWELLCO ME UK LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 10 COMPR. FILM	12,99	15,86
909 J01DC02	CEFUROXIMUM	ZINNAT (R) 500 mg	COMPR. FILM.	500mg	GLAXOWELLCO ME UK LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 10 COMPR. FILM	23,59	28,80

967 J01FA09	CLARITHROMYCINUM	FROMLID 250	COMPR. FILM.		250mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENI A	CUTIE X 2 BLIST. PVC-PVDC/AL X 7 COMPR. FILM.	15,27	18,64
977 J01FA09	CLARITHROMYCINUM	FROMLID 500	COMPR. FILM.		500mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENI A	CUTIE X 2 BLIST. PVC-PVDC/AL X 7 COMPR. FILM.	27,29	33,32
981 J01FA09	CLARITHROMYCINUM	KLACID SR	COMPR. FILM. ELIB. PREL.		500mg	ABBOTT LABORATORIE S LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 1 BLIST. PVC-PVDC/AL X 5 COMPR. FILM. ELIB. PREL.	23,35	28,51
1.055 J02AC01	FLUCONAZOLUM	DIFLAZON 50 mg	CAPS.		50mg	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 1 BLIST. X 7 CAPS.	34,39	41,98
1.080 J05AB01	ACICLOVIRUM	VIROLEX	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.		250mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENI A	CUTIE X 5 FLAC. X 250 MG PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	220,13	268,73
1.166 M01AE03	KETOPROFENUM	KETONAL FORTE 100 mg	COMPR. FILM.		100mg	LEK PHARMACEUTI CALS D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 1 FLAC. X 20 COMPR. FILM.	6,55	8,21
1.175 M01AE03	KETOPROFENUM	KETONAL RETARD	COMPR. ELIB. PREL.		150mg	LEK PHARMACEUTI CALS D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 1 FLAC. X 20 COMPR. CU ELIB. PREL.	9,42	11,50
1.190 N02AD01	PENTAZOCINUM	FORTRAL 50 mg	COMPR.		50mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENI A	CUTIE X 1 FLAC. X 100 COMPR.	43,03	52,53
1.199 N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMAL RETARD 100 mg	COMPR. FILM. ELIB. PREL.		100mg	GRUNENTHAL GMBH	GERMANI A	CUTIE X 1 BLIST. AL/PVDC X 10 COMPR. FILM. CU ELIB. PREL.	9,34	11,40
1.203 N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMAL (R)	SUPOZ.		100mg	GRUNENTHAL GMBH	GERMANI A	CUTIE X 1 FOLIE PP/AL/PE X 5 SUPOZ.	5,81	7,28
1.204 N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMADOL	SUPOZ.		100mg	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 1 BLIST. X 5 SUPOZ.	6,71	8,41
1.223 N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMAL (R)	CAPS.		50mg	GRUNENTHAL GMBH	GERMANI A	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10 CAPS.	7,39	9,26
1.242 N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMADOL	SOL. INJ.		50mg/ml	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 5 FIOLE X 1 ML	6,57	8,24
1.246 N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMADOL	SOL. INJ.		50mg/ml	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 5 FIOLE X 2 ML	8,03	9,80
1.265 N03AF01	CARBAMAZEPINUM	TIMONIL 150 RETARD	COMPR. RET.		150mg	DESITIN	GERMANI A	CUTIE X 5 BLIST. X 10 COMPR. RET.	11,37	13,88
1.306 N05AD01	HALOPERIDOLUM	HALOPERIDOL DECANQAT	SOL. INJ.		50mg/ml	GEDEON RICHTER LTD.	UNGARIA	CUTIE X 5 FIOLE X 1 ML	44,47	54,29
1.308 N05AD01	HALOPERIDOLUM	HALOPERIDOL 5 mg/ml	SOL. INJ.		5mg/ml	GEDEON RICHTER LTD.	UNGARIA	CUTIE X 5 FIOLE X 1 ML SOL. INJ.	7,67	9,36
1.312 N05BA01	DIAZEPAMUM	DIAZEPAM DESITIN (R) SOLUTIE RECTALA 10 mg	SOL. RECTALA		10mg/2.5ml	DESITIN	GERMANI A	CUTIE X 5 PUNGI X 1 TUB X 2,5 ML + CANULA	17,17	20,96
1.314 N05BA01	DIAZEPAMUM	DIAZEPAM DESITIN (R) SOLUTIE RECTALA 5 mg	SOL. RECTALA		5mg/2.5ml	DESITIN	GERMANI A	CUTIE X 5 PUNGI X 1 TUB X 2,5 ML + CANULA	13,56	16,55
1.379 N06AB05	PAROXETINUM*	ARKETIS	COMPR.		20mg	MEDOCHEMIE LTD.	CIPRU	CUTIE X 3 BLIST. AL/PVC X 10 COMPR.	30,41	37,12

1.387 N06AB06	SERTRALINUM*	ASENTRA (R)	COMPR. FILM.	100mg	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 4 BLIST. X 7 COMPR. FILM.	21,89	26,72
1.396 N06AB06	SERTRALINUM*	ASENTRA (R)	COMPR. FILM.	50mg	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 4 BLIST. X 7 COMPR. FILM.	11,91	14,54
1.416 N06AX11	MIRTAZAPINUM*	MIRZATEN (R) 30 mg	COMPR. FILM.	30mg	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 3 BLIST. PVC-PVDC/AL X 10 COMPR. FILM.	24,76	30,23
1.470 R03BA02	BUDESONIDUM*	PULMICORT TURBUHALER 200 ug/doza	PULB. INHAL.	200µg/doza	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE X 1 FLACON MULTIDOZA DIN PEID X 100 DOZE PULB. INHAL.	39,64	48,39

SUBLISTA B

Nr crt.	Cod ATC	DCI	Denumire	Forma Farmaceutica	Concentratia	Firma detinatoare	Tara	Forma ambalare	Pret cu ridicata maximal / ambalaj (RON)	Pret cu amanuntul maximal/am balaj (RON)
12	A02BX05	BISMUTHI SUBCITRAS	DE - NOL	COMPR. FILM.	120mg	ASTELLAS PHARMA EUROPE BV	OLANDA	CUTIE X 5 BLIST. AL/AL X 8 COMPR. FILM.	21,70	26,49
43	B01AB05	ENOXAPARINUM**#	CLEXANE 4000ui anti- Xa/0.4ml	SOL. INJ.	4000ui anti- Xa/0.4ml	LAB. AVENTIS	FRANTA	CUTIE X 10 SERINGI PREUMPLUTE X 0.4 ML SOL. INJ.	105,37	128,64
52	B01AB08	REVIPARINUM**#	CLIVARIN (R) 1432UI/0.25 ml	SOL. INJ.	1432ui/0.25ml	ABBOTT GMBH&CO.KG	GERMANI A	CUTIE X 2 BLIST. X 5 SERINGI PREUMPLUTE UNIDOZA X 0.25ML	63,09	77,02
53	B01AB08	REVIPARINUM**#	CLIVARIN (R) 3436 UI/0.6 ml	SOL. INJ.	3436ui/0.6ml	ABBOTT GMBH&CO.KG	GERMANI A	CUTIE X 1 BLIST X 5 SERINGI PREUMPLUTE UNIDOZA X 0.60 ML	71,52	87,31
65	B01AC30	COMBINATII (ACID ACETYL SALICYLICUM +DIPYRIDAMOLUM)**	AGGRENEX	CAPS. ELIB. MODIF.	25mg/200mg	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG	GERMANI A	CUTIE X 1 FLAC. DIN PP X 60 CAPS. CU ELIB.MODIF.	60,15	73,43
113	C05CA53	DIOSMINUM (COMBINATII)**	DETRALEX (R)	COMPR. FILM.	500mg	LES LAB. SERVIER IND.	FRANTA	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 15 COMPR. FILM.	21,16	25,83
132	C09AA10	TRANDOLAPRILUM	GOPTEN®0.5 mg	CAPS.	0.5mg	ABBOTT GMBH&CO. KG	GERMANI A	CUTIE X 2 BLIST. X 10 CAPS.	7,22	9,05
133	C09AA10	TRANDOLAPRILUM	GOPTEN (R) 2 mg	CAPS.	2mg	ABBOTT GMBH&CO. KG	GERMANI A	CUTIE X 2 BLIST. X 14 CAPS.	18,71	22,84
180	C10AA07	ROSUVASTATINUM	CRESTOR 10 mg	COMPR. FILM.	10mg	ASTRAZENECA UK LTD.	MAREA BRITANIE	CUTIE X 2 BLIST. X 14 COMPR. FILM.	73,47	89,69
212	D06BB04	PODOPHYLLOTOXINU M*	CONDYLINE	SOL. CUT.	5mg/ml	ASTELLAS PHARMA EUROPE BV	OLANDA	CUTIE X 1 FLACON DIN STICLA BRUNA X 3.5 ML SOL. CUTANATA + 15 DISPOZITIVE DE APLICARE	52,23	63,76
267	G03DB01	DYDROGESTERONUM *	DUPHASTON (R)	COMPR. FILM.	10mg	SOLVAY PHARMACEUTI CALS BV	OLANDA	CUTIE X 1 BLIST. X 20 COMPR. FILM.	17,38	21,22

308 G04CA01	ALFUZOSINUM	XATRAL (R) LP 5 mg	COMPR. FILM. ELIB. PREL.	5mg	SANOFI- SYNTHELABO FRANCE	FRANTA	CUTIE X 2 BLIST. X 14 COMPR. FILM. ELIB. PREL.	27,54	33,62
337 H03BB02	THIAMAZOLUM	THYROZOLÁ® 10 mg	COMPR. FILM.	10mg	MERCK KGAA	GERMANIA	CUTIE X 5 BLIST. X 10 COMPR. FILM.	13,69	16,71
338 H03BB02	THIAMAZOLUM	THYROZOLÁ® 20 mg	COMPR. FILM.	20mg	MERCK KGAA	GERMANIA	CUTIE X 5 BLIST. X 10 COMPR. FILM.	16,14	19,70
389 L02AE04	TRIPTORELINUM***#	DIPHERELINE 0,1 mg	LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ.	0.1mg	BEAUFOR IPSEN PHARMA	FRANTA	CUTIE X 7 FLAC. CU LIOF. PT. SOL. INJ. + 7 FIOLE X 1 ML SOLV.	123,29	150,51
434 M01AX17	NIMESULIDUM	AULIN (R) 100 mg	COMPR.	100mg	CSC PHARMACEUTI CAL S HANDELS GMBH	AUSTRIA	CUTIE X 1 BLIST. AL/PVC X 10 COMPR.	5,93	7,43
445 M01AX17	NIMESULIDUM	AULIN (R)	GRAN. PT. SUSP. ORALA	100mg/plic	CSC PHARMACEUTI CAL S HANDELS GMBH	AUSTRIA	CUTIE X 15 PLICURI HARTIE/AL/HDPE/FOLIE SURLYN X 2 G GRAN. SUSP. ORALA	11,57	14,12
477 N03AE01	CLONAZEPAMUM	RIVOTRIL	COMPR.	0.5mg	ROCHE ROMANIA S R.L.	ROMANIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA BRUNA X 50 COMPR.	5,76	7,22
478 N03AE01	CLONAZEPAMUM	RIVOTRIL (R)	COMPR.	2mg	ROCHE ROMANIA S R.L.	ROMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 30 COMPR.	4,61	6,03
499 N06AX05	TRAZODONUM**	TRITICO AC 150 mg	COMPR. ELIB. PREL.	150mg	ANGELINI FRANCESCO SPA	ITALIA	CUTIE X 1 BLIST. AL/PVC X 20 COMPR. ELIB. PREL.	18,25	22,28
509 N06BX18	VINPOCETINUM	CAVINTON (R)	COMPR.	5mg	GEDEON RICHTER LTD.	UNGARIA	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 25 COMPR.	12,07	14,74
523 R01AD05	BUDESONIDUM*	RHINOCORT (R) AQUA	SPRAY NAZAL SUSP.	32µg/doza	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE X 1 FLACON X 120 DOZE PREVAZUT CU POMPA DOZATOARE	15,59	19,03
574 R06AE09	LEVOCETIRIZINUM	XYZAL (R)	COMPR. FILM.	5mg	U.C.B. GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 BLIST. X 10 COMPR. FILM.	10,20	12,45

SUBLISTA C1

1.INSUFICIENTA CARDIACA CRONICA (CLASA III SAU IV NYHA) - G 1

Nr crt.	Cod ATC	DCI	Denumire	Forma Farmaceutica	Concentratia	Firma detinatoare	Tara	Forma ambalare	Pret cu ridicata maximal / ambalaj (RON)	Pret cu amanuntul maximal/am balaj (RON)
14	C03DA01	SPIRONOLACTONUM	VEROSPIRON	CAPS.	100mg	GEDEON RICHTER PLC	UNGARIA	CUTIE X 3 BLIST. AL/PVC X 10 CAPS.	17,22	21,02
19	C03DA01	SPIRONOLACTONUM	VEROSPIRON	CAPS.	50mg	GEDEON RICHTER PLC	UNGARIA	CUTIE X 3 BLIST. AL/PVC X 10 CAPS.	10,08	12,31

41	C07AB02	METOPROLOLUM	BETALOC (R) ZOC 100 mg	COMPR. FILM. ELIB. PREL.	100mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE X 1 FLAC. X 30 COMPR. FILM. ELIB. PREL.	15,76	19,24
44	C07AB02	METOPROLOLUM	BETALOC	SOL. INJ.	1mg/ml	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE X 5 FIOLE X 5 ML SOL. INJ. I.V./PERF.	29,60	36,14
71	C07AB02	METOPROLOLUM	BETALOC (R) ZOC 50 mg	COMPR. FILM. ELIB. PREL.	50mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE X 1 FLAC. X 30 COMPR. FILM. ELIB. PREL.	9,63	11,76
78	C07AG02	CARVEDILOLUM	CORYOL (R)	COMPR.	12.5mg	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 4 BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 7 COMPR.	6,89	8,64
87	C07AG02	CARVEDILOLUM	CORYOL (R)	COMPR.	25mg	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 2 BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 14 COMPR.	13,08	15,97
132	C09AA02	ENALAPRILUM	ENAP 10 mg	COMPR.	10mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENI A	CUTIE X 2 BLIST. AL/OPA-AL-PVC X 10 COMPR.	3,30	4,32
157	C09AA02	ENALAPRILUM	ENAP 20 mg	COMPR.	20mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENI A	CUTIE X 2 BLIST. AL/OPA-AL-PVC X 10 COMPR.	5,78	7,25
178	C09AA02	ENALAPRILUM	ENAP 5 mg	COMPR.	5mg	KRKA D.D. NOVO MESTO	SLOVENI A	CUTIE X 2 BLIST. AL/OPA-AL-PVC X 10 COMPR.	2,54	3,32

7. CIROZA HEPATICA - G7

Nr crt.	Cod ATC	DCI	Denumire	Forma Farmaceutica	Concentratia	Firma detinatoare	Tara	Forma ambalare	Pret cu ridicata maximal / ambalaj (RON)	Pret cu amanuntul maximal/am balaj (RON)
34	C03DA01	SPIRONOLACTONIUM	VEROSPIRON	CAPS.	100mg	GEDEON RICHTER PLC	UNGARIA	CUTIE X 3 BLIST. AL/PVC X 10 CAPS.	17,22	21,02
39	C03DA01	SPIRONOLACTONIUM	VEROSPIRON	CAPS.	50mg	GEDEON RICHTER PLC	UNGARIA	CUTIE X 3 BLIST. AL/PVC X 10 CAPS.	10,08	12,31

8. Leucemii, limfoame, aplazie medulara, gamapati monoclonale maligne, mieloproliferari cronice si tumori maligne, sindroame mielodisplazice - G10

Nr crt.	Cod ATC	DCI	Denumire	Forma Farmaceutica	Concentratia	Firma detinatoare	Tara	Forma ambalare	Pret cu ridicata maximal / ambalaj (RON)	Pret cu amanuntul maximal/am balaj (RON)
119	N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMAL RETARD 100 mg	COMPR. FILM. ELIB. PREL.	100mg	GRUNENTHAL GMBH	GERMANI A	CUTIE X 1 BLIST. AL/PVDC X 10 COMPR. FILM. CU ELIB. PREL.	9,34	11,40
123	N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMAL (R)	SUPOZ.	100mg	GRUNENTHAL GMBH	GERMANI A	CUTIE X 1 FOLIE PP/AL/PE X 5 SUPOZ.	5,81	7,28
124	N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMADOL	SUPOZ.	100mg	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 1 BLIST. X 5 SUPOZ.	6,71	8,41
143	N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMAL (R)	CAPS.	50mg	GRUNENTHAL GMBH	GERMANI A	CUTIE X 2 BLIST. AL/PVC X 10 CAPS.	7,39	9,26
162	N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMADOL	SOL. INJ.	50mg/ml	KRKA D.D.	SLOVENI A	CUTIE X 5 FIOLE X 1 ML	6,57	8,24

166	N02AX02	TRAMADOLUM	TRAMADOL	SOL. INJ.	50mg/ml	KRKA D.D.	SLOVENI	CUTIE X 5 FIOLE X 2 ML	8,03	9,80
-----	---------	------------	----------	-----------	---------	-----------	---------	------------------------	------	------

9. EPILEPSIE - G11

Nr crt.	Cod ATC	DCI	Denumire	Forma Farmaceutica	Concentratia	Firma detinatoare	Tara	Forma ambalare	Pret cu ridicata maximal / ambalaj (RON)	Pret cu amanuntul maximal/am balaj (RON)
6	N03AE01	CLONAZEPAMUM	RIVOTRIL	COMPR.	0.5mg	ROCHE ROMANIA S.R.L.	ROMANIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN STICLA BRUNA X 50 COMPR.	5,76	7,22
7	N03AE01	CLONAZEPAMUM	RIVOTRIL (R)	COMPR.	2mg	ROCHE ROMANIA S.R.L.	ROMANIA	CUTIE X 1 FLAC. X 30 COMPR.	4,61	6,03
9	N03AF01	CARBAMAZEPINUM	TIMONIL 150 RETARD	COMPR. RET.	150mg	DESITIN	GERMANI	CUTIE X 5 BLIST. X 10 COMPR. RET.	11,37	13,88
43	N03AG01	ACIDUM VALPROICUM + SARURI	ORFIRIL 300	COMPR. FILM. GASTROREZ.	300mg	DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANI	CUTIE X 1 FLAC. DIN PP X 100 COMPR. FILM. GASTROREZ.	29,49	36,00
44	N03AG01	ACIDUM VALPROICUM + SARURI	ORFIRIL SIROP	SIROP	300mg/5ml	DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANI	CUTIE X 1 FLACON X 250 ML + LINGURITA DOZATOARE PP A 5 ML	34,31	41,89
51	N03AG01	ACIDUM VALPROICUM + SARURI	ORFIRIL 600	COMPR. FILM. GASTROREZ.	600mg	DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANI	CUTIE X 1 FLAC. DIN PP X 50 COMPR. FILM. GASTROREZ.	26,47	32,31
113	N03AX14	LEVETIRACETAMUM**	KEPPRA (R) 1000 mg	COMPR. FILM.	1000mg	UCB PHARMA SA	BELGIA	CUTIE X 30 COMPR. FILM.1 (BLIST. AL/PVC)	226,70	276,76
115	N03AX14	LEVETIRACETAMUM**	KEPPRA (R) 250 mg	COMPR. FILM.	250mg	U.C.B. SA	BELGIA	CUTIE X 3 BLIST. AL/PVC X 10 COMPR. FILM.	65,17	79,56
116	N03AX14	LEVETIRACETAMUM**	KEPPRA (R) 500 mg	COMPR. FILM.	500mg	UCB PHARMA LTD	BELGIA	CUTIE X 30 COMPR. FILM. (BLIST. AL/PVC)	119,43	145,80

11. MIASTENIA GRAVIS - G13

Nr crt.	Cod ATC	DCI	Denumire	Forma Farmaceutica	Concentratia	Firma detinatoare	Tara	Forma ambalare	Pret cu ridicata maximal / ambalaj (RON)	Pret cu amanuntul maximal/am balaj (RON)
16	N07AA02	PYRIDOSTIGMINI BROMIDUM	MESTINON 60 mg	DRAJ.	60mg	ICN POLFA RZESZOW S.A.	POLONIA	CUTIE X 1 FLAC. X 20 DRAJ.	12,65	15,44

13. BOLI PSIHICE (SCHIZOFRENIE, TULBURARI SCHIZOTIPALE SI DELIRANTE, TULBURARI AFECTIVE MAJORE, TULBURARI PSIHOTICE ACUTE SI BOLI PSIHICE COPII, AUTISM) -

G15

Nr crt.	Cod ATC	DCI	Denumire	Forma Farmaceutica	Concentratia	Firma detinatoare	Tara	Forma ambalare	Pret cu ridicata maximal / ambalaj (RON)	Pret cu amanuntul maximal/am balaj (RON)
10	N03AG01	ACIDUM VALPROICUM + SARURI	ORFIRIL 300	COMPR. FILM. GASTROREZ.	300mg	DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN PP X 100 COMPR. FILM. GASTROREZ.	29,49	36,00
11	N03AG01	ACIDUM VALPROICUM + SARURI	ORFIRIL SIROP	SIROP	300mg/5ml	DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLACON X 250 ML + LINGURITA DOZATOARE PP A 5 ML	34,31	41,89
18	N03AG01	ACIDUM VALPROICUM + SARURI	ORFIRIL 600	COMPR. FILM. GASTROREZ.	600mg	DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANIA	CUTIE X 1 FLAC. DIN PP X 50 COMPR. FILM. GASTROREZ.	26,47	32,31
59	N05AD01	HALOPERIDOLUM	HALOPERIDOL DECANOAT	SOL. INJ.	50mg/ml	GEDEON RICHTER LTD.	UNGARIA	CUTIE X 5 FIOLE X 1 ML	44,47	54,29
61	N05AD01	HALOPERIDOLUM	HALOPERIDOL 5 mg/ml	SOL. INJ.	5mg/ml	GEDEON RICHTER LTD.	UNGARIA	CUTIE X 5 FIOLE X 1 ML SOL. INJ.	7,67	9,36
158	N06AX05	TRAZODONUM**	TRITICO AC 150 mg	COMPR. ELIB. PREL.	150mg	ANGELINI FRANCESCO SPA	ITALIA	CUTIE X 1 BLIST. AL/PVC X 20 COMPR. ELIB. PREL.	18,25	22,28

SUBLISTA C3

Nr crt.	Cod ATC	DCI	Denumire	Forma Farmaceutica	Concentratia	Firma detinatoare	Tara	Forma ambalare	Pret cu ridicata maximal / ambalaj (RON)	Pret cu amanuntul maximal/am balaj (RON)
153	H03AA03	COMBINATII	NOVOTHYRAL (R) 100	COMPR.	100µg+20µg	MERCK KGAA	GERMANIA	CUTIE X 4 BLIST. AL/PP X 25 COMPR.	18,96	23,15
157	J01DE02	CEFIPIROMUM	CEFROM (R) 1 g	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1g	LAB. AVENTIS	FRANTA	CUTIE X 1 FLAC. PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	52,10	63,60
158	J01DE02	CEFIPIROMUM	CEFROM (R) 2 g	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	2g	LAB. AVENTIS	FRANTA	CUTIE X 1 FLAC. PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	90,64	110,65
202	M03BX04	TOLPERISONUM	MYDOCALM	SOL. INJ.	100mg/ml	GEDEON RICHTER LTD.	UNGARIA	CUTIE X 5 FIOLE DIN STICLA X 1 ML SOL. INJ.	4,36	5,70
245	N06BX03	PIRACETAMUM	NOOTROPIL (R) 1200 mg	COMPR. FILM.	1200mg	U.C.B. SA	BELGIA	CUTIE X 10 BLIST. X 10 COMPR. FILM.	36,38	44,41

Lista denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare a medicamentelor care se acordă bolnavilor cuprinși în cadrul programelor naționale de sănătate, corespunzătoare denumirilor comune internaționale (DCI) cuprinse în sublista C2 a anexei la Hotărârea de Guvern nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, cu excepția medicamentelor derivate din sânge și plasmă umană.

P1: PROGRAMUL NATIONAL DE BOLI TRANSMISIBILE
A) SUBPROGRAMUL DE TRATAMENT SI MONITORIZARE A PERSOANELOR CU INFECTIE HIV/SIDA SI TRATAMENTUL POSTEXPUNERE

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutică	Forma farmaceutică	Concentrație / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ul ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
5	NORVIR 100 mg	RITONAVIRUM	ABBOTT LABORATORIES LTD.	Cutie x 4 flac. PEID x 84 caps. moi	J05AE03	CAPS. MOI	100mg	1029,14	1138,59	3,3887
97	AUGMENTIN 625 mg	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS	Cutie x 2 blister. A1/PVDC-PVC x 7 compr. film., fiecare blister fiind introdus intr-o punga protectoare din Al laminat	J01CR02	COMPR. FILM.	500mg+ 125mg	21,60	23,90	1,7071
98	AUGMENTIN BIS	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS	Cutie x 1 flac. din sticla cu pulb. pt. 35 ml susp. orala + 1 seriga pt. adm. orala	J01CR02	PULB. PT. SUSP. ORALA	400mg+ 57mg/5 ml	10,73	11,87	11,8700
99	AUGMENTIN BIS	AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM	SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS	Cutie x 1 flac. din sticla cu pulb. pt. 70 ml susp. orala + masura dozatoare	J01CR02	PULB. PT. SUSP. ORALA	400mg+ 57mg/5 ml	15,37	17,00	17,0000
153	CEFROX® 1 g	CEFFIROMUM	PATHEON UK LTD.	Cutie x 1 flac. pulb. pt. sol. inj./perf.	J01DE02	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1g	51,19	56,63	56,6300
154	CEFROX® 2 g	CEFFIROMUM	PATHEON UK LTD.	Cutie x 1 flac. pulb. pt. sol. inj./perf.	J01DE02	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	2g	89,05	98,52	98,5200

*) Anexa nr. 2 este reprodusă în facsimil.

155	MERONEM IV 1 g	MEROPENEMUM	ASTRAZENECA UK LTD.	Cutie x 10 flac. pulb. pt. sol. inj. (cap. 20 ml)	J01DH02	PULB. PT. SOL. INJ. I.V./PERF.	1g	929,19	1028,01	102,8010
156	MERONEM IV 500 mg	MEROPENEMUM	ASTRAZENECA UK LTD.	Cutie x 10 flac. pulb. pt. sol. inj. (cap. 20 ml)	J01DH02	PULB. PT. SOL. INJ. I.V./PERF.	500mg	473,20	523,52	52,3520
174	FROMLID 250	CLARITHROMYCINU M	KRKA D.D. NOVO MESTO	Cutie x 2 blist. PVC-PVDC/AI x 7 compr. film.	J01FA09	COMPR. FILM.	250mg	15,00	16,60	1,1857
175	FROMLID 500	CLARITHROMYCINU M	KRKA D.D. NOVO MESTO	Cutie x 2 blist. PVC-PVDC/AI x 7 compr. film.	J01FA09	COMPR. FILM.	500mg	26,81	29,66	2,1186
186	KLACID SR	CLARITHROMYCINU M	ABBOTT LABORATORIES LTD.	Cutie x 1 blist. PVC-PVDC/AI x 5 compr. film. elib. prel.	J01FA09	COMPR. FILM. ELIB.	500mg			
319	DIFLAZON 50 mg	FLUCONAZOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 1 blist. x 7 caps.	J02AC01	CAPS.	50mg	22,94	25,38	5,0760
398	VIROLEX	ACICLOVIRUM	KRKA D.D. NOVO MESTO	Cutie x 5 flac. x 250 mg pulb. pt. sol. inj./perf.	J05AB01	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	250mg	33,78	37,37	5,3386
								216,27	239,27	47,8540

P1: PROGRAMUL NATIONAL DE BOLI TRANSMISIBILE

B) SUBPROGRAMUL DE TRATAMENT AL BOLNAVILOR CU TUBERCULOZA

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutica	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
15	FROMLID 250	CLARITHROMYCINU M	KRKA D.D. NOVO MESTO	Cutie x 2 blist. PVC-PVDC/AI x 7 compr. film.	J01FA09	COMPR. FILM.	250mg	15,00	16,60	1,1857
16	FROMLID 500	CLARITHROMYCINU M	KRKA D.D. NOVO MESTO	Cutie x 2 blist. PVC-PVDC/AI x 7 compr. film.	J01FA09	COMPR. FILM.	500mg	26,81	29,66	2,1186
27	KLACID SR	CLARITHROMYCINU M	ABBOTT LABORATORIES LTD.	Cutie x 1 blist. PVC-PVDC/AI x 5 compr. film. elib. prel.	J01FA09	COMPR. FILM. ELIB.	500mg	22,94	25,38	5,0760
107	STREVITAL 1 g	STREPTOMYCINUM	ANTIBIOTICE SA	Cutie x 50 flac. din sticla x 10 ml continand pub. pt. sol. inj.	J01GA01	PULB. PT. SOL. INJ.	1g	106,73	118,08	2,3616
108	STREVITAL 1 g	STREPTOMYCINUM	ANTIBIOTICE SA	Cutie x 100 flac. din sticla x 10 ml continand pub. pt. sol. inj.	J01GA01	PULB. PT. SOL. INJ.	1g	212,27	234,84	2,3484
109	STREVITAL 1 g	STREPTOMYCINUM	ANTIBIOTICE SA	Cutie x 10 flac. din sticla x 10 ml continand pub. pt. sol. inj.	J01GA01	PULB. PT. SOL. INJ.	1g	21,48	23,76	2,3760

P3: PROGRAMUL NATIONAL DE ONCOLOGIE

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutică	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ul ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
153	HYCAMTIN 4 mg	TOPOTECAMUM	GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING SPA	Cutie x 1 flac. pulb. pt. conc. pt. sol. perf.	L01XX17	PULB.CONC. SOL.PERF.	4mg	861,93	953,60	953,6000
166	DIPHERELINE 0,1 mg	TRIPTORELINUM	IPSEN PHARMA BIOTECH	Cutie x 7 flac. cu liof. pt. sol. inj. + 7 fiole x 1 ml solv.	L02AE04	LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ.	0.1mg	121,12	134,00	19,1429
180	ARIMIDEX 1 mg	ANASTROZOLUM	ASTRAZENECA UK LTD.	Cutie x 2 blist. tip calendar AII/PVC x 14 compr. film.	L02BG03	COMPR. FILM.	1mg	345,75	382,52	13,6614

P5: PROGRAMUL NATIONAL DE DIABET ZAHARAT

Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat										
Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutică	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ul ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
39	NOVOMIX 30 FLEXPEN	INSULINUM ASPART	NOVO NORDISK A/S	Cutie x 5 stitouri preumplute x 3 ml susp. inj.	A10AD05	SUSP. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT	100UI/ml	140,52	155,46	31,0920
82	METFORMIN-TEVA 850 mg	METFORMINUM	TEVA PHARMACEUTICAL WORKS PRIVATE LTD. Co.	Cutie x 6 blist. PVC-PVDC/AI x 10 compr. film.	A10BA02	COMPR. FILM.	850mg	4,89	5,41	0,0902

166	GLUCOVANCE® 500 mg/2,5 mg	COMBINATII(GLIBEN CLAMIDUM+METFOR MINUM)	MERCK SANTE SAS	Cutie x 4 blist. x 15 compr. film.	A10BD02	COMPR. FILM.	500mg/ 2.5mg	18,83	20,83	0,3472
168	GLUCOVANCE® 500 mg/5 mg	COMBINATII(GLIBEN CLAMIDUM+METFOR MINUM)	MERCK SANTE SAS	Cutie x 4 blist. x 15 compr. film.	A10BD02	COMPR. FILM.	500mg/ 5mg	20,54	22,72	0,3787
185	NOVONORM 0,5 mg	REPAGLINIDUM	NOVO NORDISK A/S	Cutie x 90 compr. (blist. Al/Al)	A10BX02	COMPR.	0.5mg	49,07	54,29	0,6032
186	NOVONORM 1 mg	REPAGLINIDUM	NOVO NORDISK A/S	Cutie x 90 compr. (blist. Al/Al)	A10BX02	COMPR.	1mg	49,65	54,93	0,6103

P6: PROGRAMUL NATIONAL DE HEMOFILIE, TALASEMIE SI ALTE BOLI RARE

P6.4: MUCOVISCIDOZA

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutica	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
5	FROMLID 250	CLARITHROMYCINU M	KRKA D.D. NOVO MESTO	Cutie x 2 blist. PVC-PVDC/Al x 7 compr. film.	J01FA09	COMPR. FILM.	250mg	15,00	16,60	1,1857
6	FROMLID 500	CLARITHROMYCINU M	KRKA D.D. NOVO MESTO	Cutie x 2 blist. PVC-PVDC/Al x 7 compr. film.	J01FA09	COMPR. FILM.	500mg	26,81	29,66	2,1186
17	KLACID SR	CLARITHROMYCINU M	ABBOTT LABORATORIES LTD.	Cutie x 1 blist. PVC-PVDC/Al x 5 compr. film. elib. prel.	J01FA09	COMPR. FILM. ELIB. PREL.	500mg	22,94	25,38	5,0760

P7: PROGRAM NATIONAL DE BOLI ENDOCRINE

Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gusa datorată carentei de iod și proliferării maligne

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutica	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ul ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
35	JODTHYROX® 100/130.8	LEVOTIROXINUM+KA LII IODIDIUM	MERCK KGAA	Cutie x 2 blist. PPI/Al x 25 compr.	H03AAN1	COMPR.		9,17	10,15	0,2030
37	THYROZOL® 10	THIAMAZOLUM	MERCK KGAA	Cutie x 5 blist. x 10 compr. film.	H03BB02	COMPR.	10mg	13,45	14,88	0,2976
38	THYROZOL® 20	THIAMAZOLUM	MERCK KGAA	Cutie x 5 blist. x 10 compr. film.	H03BB02	COMPR.	20mg	15,85	17,54	0,3508

P9: PROGRAM NATIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE. TESUTURI SI CELULE DE ORIGINE UMANA

P9.1: TRANSPLANT MEDULAR

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutica	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ul ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
20	CLIVARIN® 1432UI/0,25 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 2 blist. x 5 seringi preumplute unidoza x 0,25ml	B01AB08	SOL. INJ.	1432ui/ 0,25ml	61,99	68,58	6,8580
21	CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 1 blist x 5 seringi preumplute unidoza x 0,60 ml	B01AB08	SOL. INJ.	3436ui/ 0,6ml	70,26	77,73	15,5460
50	MERONEM IV 1 g	MEROPENEMUM	ASTRAZENECA UK LTD.	Cutie x 10 flac. pub. pt. sol. inj. (cap. 20 ml)	J01DH02	PULB. PT. SOL. INJ. I.V./PERF.	1g	929,19	1028,01	102,8010
51	MERONEM IV 500 mg	MEROPENEMUM	ASTRAZENECA UK LTD.	Cutie x 10 flac. pub. pt. sol. inj. (cap. 20 ml)	J01DH02	PULB. PT. SOL. INJ. I.V./PERF.	500mg	473,20	523,52	52,3520
64	DIFLAZON 50 mg	FLUCONAZOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 1 blist. x 7 caps.	J02AC01	CAPS.	50mg	33,78	37,37	5,3386
127	VIROLEX	ACICLOVIRUM	KRKA D.D. NOVO MESTO	Cutie x 5 flac. x 250 mg pub. pt. sol. inj./perf.	J05AB01	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	250mg	216,27	239,27	47,8540
198	CELLCEPT 250mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 10 blist. x 10 caps.	L04AA06	CAPS.	250mg	468,70	518,55	5,1855

199	CELLCEPT 500mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 5 blister x 10 compr. film.	L04AA06	COMPR. FILM.	500mg	468,70	518,55	10,3710
239	TRAMADOL	TRAMADOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 5 fiole x 1 ml	N02AX02	SOL. INJ.	50mg/ml	6,45	7,14	1,4280
240	TRAMADOL	TRAMADOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 5 fiole x 2 ml	N02AX02	SOL. INJ.	50mg/ml	7,89	8,73	1,7460
241	TRAMADOL	TRAMADOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 1 blister x 5 supoz.	N02AX02	SUPOZ.	100mg	6,60	7,30	1,4600
260	TRAMAL RETARD 100 mg	TRAMADOLUM	GRUNENTHAL GMBH	Cutie x 1 blister. A/PVDC x 10 compr. film. cu elib. prel.	N02AX02	COMPR. FILM. ELIB. PREL.	100mg	9,18	10,16	1,0160
263	TRAMAL®	TRAMADOLUM	GRUNENTHAL GMBH	Cutie x 2 blister. A/PVC x 10 caps.	N02AX02	CAPS.	50mg	7,26	8,03	0,4015
265	TRAMAL®	TRAMADOLUM	GRUNENTHAL GMBH	Cutie x 1 folie PP/Al/PE x 5 supoz.	N02AX02	SUPOZ.	100mg	5,71	6,32	1,2640

P9: PROGRAM NATIONAL DE TRANSPLANT DE ORGAN. TESUTURI SI CELULE DE ORIGINE UMANA

P9.2: TRANSPLANT DE CORD

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutica	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ul ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
1	CLIVARIN® 1432UI/0,25 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 2 blister x 5 seringi preumplute unidoza x 0,25ml	B01AB08	SOL. INJ.	1432ui/ 0.25ml	61,99	68,58	6,8580
2	CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 1 blister x 5 seringi preumplute unidoza x 0,60 ml	B01AB08	SOL. INJ.	3436ui/ 0.6ml	70,26	77,73	15,5460
22	DIFLAZON 50 mg	FLUCONAZOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 1 blister x 7 caps.	J02AC01	CAPS.	50mg	33,78	37,37	5,3386
87	CELLCEPT 250mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 10 blister x 10 caps.	L04AA06	CAPS.	250mg	468,70	518,55	5,1855
88	CELLCEPT 500mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 5 blister x 10 compr. film.	L04AA06	COMPR. FILM.	500mg	468,70	518,55	10,3710

P9: PROGRAM NATIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE. TESUTURI SI CELULE DE ORIGINE UMANA**P9.3: TRANSPLANT HEPATIC**

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutică	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ul ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
5	CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4ml	ENOXAPARINUM	AVENTIS INTERCONTINENTAL	Cutie x 10 seringi preumplute x 0.4 ml sol. inj.	B01AB05	SOL. INJ.	4000ui anti-Xa/0,4ml	103,52	114,53	11,4530
8	CLIVARIN® 1432UI/0,25 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 2 blist. x 5 seringi preumplute unidoza x 0,25ml	B01AB08	SOL. INJ.	1432ui/0,25ml	61,99	68,58	6,8580
9	CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 1 blist x 5 seringi preumplute unidoza x 0,60 ml	B01AB08	SOL. INJ.	3436ui/0,6ml	70,26	77,73	15,5460
47	CELLCEPT 250mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 10 blist. x 10 caps.	L04AA06	CAPS.	250mg	468,70	518,55	5,1855
48	CELLCEPT 500mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 5 blist. x 10 compr. film.	L04AA06	COMPR. FILM.	500mg	468,70	518,55	10,3710

P9: PROGRAM NATIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE. TESUTURI SI CELULE DE ORIGINE UMANA**P9.4: TRANSPLANT RENAL combinat RINICHI si PANCREAS**

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutică	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ul ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
12	CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4ml	ENOXAPARINUM	AVENTIS INTERCONTINENTAL	Cutie x 10 seringi preumplute x 0.4 ml sol. inj.	B01AB05	SOL. INJ.	4000ui anti-Xa/0,4ml	103,52	114,53	11,4530
15	CLIVARIN® 1432UI/0,25 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 2 blist. x 5 seringi preumplute unidoza x 0,25ml	B01AB08	SOL. INJ.	1432ui/0,25ml	61,99	68,58	6,8580
16	CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 1 blist x 5 seringi preumplute unidoza x 0,60 ml	B01AB08	SOL. INJ.	3436ui/0,6ml	70,26	77,73	15,5460
63	DIFLAZON 50 mg	FLUCONAZOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 1 blist. x 7 caps.	J02AC01	CAPS.	50mg	33,78	37,37	5,3386

130	VIROLEX	ACICLOVIRUM	KRKA D.D. NOVO MESTO	Cutie x 5 flac. x 250 mg pulb. pt. sol. inj./perf.	J05AB01	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	250mg	216,27	239,27	47,8540
157	CELLCEPT 250mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 10 blist. x 10 caps.	L04AA06	CAPS.	250mg	468,70	518,55	5,1855
158	CELLCEPT 500mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 5 blist. x 10 compr. film.	L04AA06	COMPR. FILM.	500mg	468,70	518,55	10,3710

P9: PROGRAM NATIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE, TESUTURI SI CELULE DE ORIGINE UMANA

P9.5: TRANSPLANT CELULE PANCREATICE

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutică	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ul ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
1	CLIVARIN® 1432UI/0,25 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 2 blist. x 5 seringi preumplute unidoza x 0,25ml	B01AB08	SOL. INJ.	1432ui/ 0,25ml	61,99	68,58	6,8580
2	CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 1 blist x 5 seringi preumplute unidoza x 0,60 ml	B01AB08	SOL. INJ.	3436ui/ 0,6ml	70,26	77,73	15,5460

P9: PROGRAM NATIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE, TESUTURI SI CELULE DE ORIGINE UMANA

P9.6: TRANSPLANT PULMONAR

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutică	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ul ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
2	CLEXANE 4000ui anti-Xa/0,4ml	ENOXAPARINUM	AVENTIS INTERCONTINENTAL	Cutie x 10 seringi preumplute x 0,4 ml sol. inj.	B01AB05	SOL. INJ.	4000ui anti- Xa/0,4ml	103,52	114,53	11,4530
5	CLIVARIN® 1432UI/0,25 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 2 blist. x 5 seringi preumplute unidoza x 0,25ml	B01AB08	SOL. INJ.	1432ui/ 0,25ml	61,99	68,58	6,8580
6	CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 1 blist x 5 seringi preumplute unidoza x 0,60 ml	B01AB08	SOL. INJ.	3436ui/ 0,6ml	70,26	77,73	15,5460

18	DIFLAZON 50 mg	FLUCONAZOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 1 blist. x 7 caps.	J02AC01	CAPS.	50mg	33,78	37,37	5,3386
78	VIROLEX	ACICLOVIRUM	KRKA D.D. NOVO MESTO	Cutie x 5 flac. x 250 mg pulb. pt. sol. inj./perf.	J05AB01	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	250mg	216,27	239,27	47,8540
91	CELLCEPT 250mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 10 blist. x 10 caps.	L04AA06	CAPS.	250mg	468,70	518,55	5,1855
92	CELLCEPT 500mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 5 blist. x 10 compr. film.	L04AA06	COMPR. FILM.	500mg	468,70	518,55	10,3710
128	TRAMADOL	TRAMADOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 5 fiole x 1 ml	N02AX02	SOL. INJ.	50mg/ml	6,45	7,14	1,4280
129	TRAMADOL	TRAMADOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 5 fiole x 2 ml	N02AX02	SOL. INJ.	50mg/ml	7,89	8,73	1,7460
130	TRAMADOL	TRAMADOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 1 blist. x 5 supoz.	N02AX02	SUPOZ.	100mg	6,60	7,30	1,4600
149	TRAMAL RETARD 100 mg	TRAMADOLUM	GRUNENTHAL GMBH	Cutie x 1 blist. A/PVDC x 10 compr. film. cu elib. prel.	N02AX02	COMPR. FILM. ELIB. PREL.	100mg	9,18	10,16	1,0160
152	TRAMAL®	TRAMADOLUM	GRUNENTHAL GMBH	Cutie x 2 blist. A/PVVC x 10 caps.	N02AX02	CAPS.	50mg	7,26	8,03	0,4015
154	TRAMAL®	TRAMADOLUM	GRUNENTHAL GMBH	Cutie x 1 folie PP/Al/PE x 5 supoz.	N02AX02	SUPOZ.	100mg	5,71	6,32	1,2640

P9: PROGRAM NATIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE, TESUTURI SI CELULE DE ORIGINE UMANA

P9.7: TRATAMENTUL STARI POSTTRANSPLANT IN AMBULATORIU A PACIENTILOR TRANSPLANTATI

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutica	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
67	DIFLAZON 50 mg	FLUCONAZOLUM	KRKA D.D.	Cutie x 1 blist. x 7 caps.	J02AC01	CAPS.	50mg	33,78	37,37	5,3386
128	VIROLEX	ACICLOVIRUM	KRKA D.D. NOVO MESTO	Cutie x 5 flac. x 250 mg pulb. pt. sol. inj./perf.	J05AB01	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	250mg	216,27	239,27	47,8540
152	CELLCEPT 250mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 10 blist. x 10 caps.	L04AA06	CAPS.	250mg	468,70	518,55	5,1855
153	CELLCEPT 500mg	MYCOPHENOLATUM	ROCHE PHARMA AG	Cutie x 5 blist. x 10 compr. film.	L04AA06	COMPR.	500mg	468,70	518,55	10,3710

P10: PROGRAM NATIONAL DE SUPLEERE A FUNCTIEI RENALE LA BOLNAVII CU INSUFICIENTA RENALA CRONICA

Nr.Crt.	Denumire comerciala	Denumire generica	Firma	Ambalaj al U.T.	Grupa terapeutica	Forma farmaceutica	Concentratie / U.T.	Pret cu ridicata maximal / ambalaj	Pret cu amanunt maximal / ambalaj	Pret cu amanuntul maximal / U.T. = Pret de decontare / U.T.
9	HEPARINE SODIQUE PANPHARMA	HEPARINUM	LAB. PANPHARMA	Cutie x 10 flacoane din sticla incolora x 5 ml sol. inj.	B01AB01	SOL. INJ.	5000ui/ml	44,01	48,69	4,8690
11	CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4ml	ENOXAPARINUM	AVENTIS INTERCONTINENTAL	Cutie x 10 seringi preumplute x 0.4 ml sol. inj.	B01AB05	SOL. INJ.	4000ui anti-Xa/0,4ml	103,52	114,53	11,4530
20	CLIVARIN® 1432UI/0,25 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 2 blist. x 5 seringi preumplute unidoza x 0.25ml	B01AB08	SOL. INJ.	1432ui/0,25ml	61,99	68,58	6,8580
21	CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml	REVIPARINUM	ABBOTT GMBH&CO.KG	Cutie x 1 blist x 5 seringi preumplute unidoza x 0,60 ml	B01AB08	SOL. INJ.	3436ui/0,6ml	70,26	77,73	15,5460

ACTE ALE COMITETULUI INTERMINISTERIAL DE FINANȚĂRI, GARANȚII ȘI ASIGURĂRI

COMITETUL INTERMINISTERIAL DE FINANȚĂRI, GARANȚII ȘI ASIGURĂRI

HOTĂRÂRE

**pentru aprobarea Normei privind finanțarea cu dobândă
subvenționată a operatorilor economici,
în numele și în contul statului (NI-FIN-06-III/0)**

În baza Hotărârii Guvernului nr. 534/2007 privind înființarea, atribuțiile, competențele și modul de funcționare ale Comitetului Interministerial de Finanțări, Garanții și Asigurări și reglementarea operațiunilor de finanțare, garantare și asigurare efectuate de Banca de Export-Import a României EXIMBANK — S.A. în numele și în contul statului, cu modificările și completările ulterioare, luând în analiză propunerea pentru aprobarea normei privind finanțarea cu dobândă subvenționată a operatorilor economici, în numele și în contul statului (NI-FIN-06-III/0), și ținând seama de:

- Legea nr. 96/2000 privind organizarea și funcționarea Băncii de Export-Import a României EXIMBANK — S.A., republicată;
- Nota nr. 931 din 8 decembrie 2008, întocmită de Banca de Export-Import a României EXIMBANK — S.A.;
- discuțiile și propunerile formulate în ședința din data de 11 decembrie 2008 de către membrii Comitetului Interministerial de Finanțări, Garanții și Asigurări,

Comitetul Interministerial de Finanțări, Garanții și Asigurări, întrunit în plenul ședinței din ziua de 11 decembrie 2008, h o t ă r ă ș t e:

Articol unic. — Se aprobă Norma privind finanțarea cu dobândă subvenționată a operatorilor economici, în numele și în contul statului (NI-FIN-06-III/0), prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezenta hotărâre.

Președintele Comitetului Interministerial de Finanțări, Garanții și Asigurări,
Eugen Teodorovici

București, 11 decembrie 2008.
Nr. 385.

ANEXĂ

NORMĂ

privind finanțarea cu dobândă subvenționată a operatorilor economici, în numele și în contul statului (NI-FIN-06-III/0)

Prezenta normă a fost elaborată în conformitate cu Legea nr. 96/2000 privind organizarea și funcționarea Băncii de Export-Import a României EXIMBANK — S.A., republicată, cu Hotărârea Guvernului nr. 534/2007 privind înființarea, atribuțiile, competențele și modul de funcționare ale Comitetului Interministerial de Finanțări, Garanții și Asigurări și reglementarea operațiunilor de finanțare, garantare și asigurare efectuate de Banca de Export-Import a României EXIMBANK — S.A. în numele și în contul statului, cu modificările și completările ulterioare, și cu Regulamentul Comisiei Europene nr. 1.998/2006 privind aplicarea prevederilor art. 87 și 88 din Tratatul instituind Comunitatea Europeană la ajutorul *de minimis*¹.

CAPITOLUL I Obiectul finanțării

Art. 1. — Banca de Export-Import a României EXIMBANK — S.A., denumită în continuare *EximBank*, acordă operatorilor economici credite în lei cu dobândă subvenționată, destinate

creșterii competitivității acestora și susținerii mediului de afaceri românesc.

Art. 2. — (1) Prezenta normă reglementează acordarea de către EximBank a unor produse de finanțare care înglobează o componentă de ajutor *de minimis*. Ajutorul *de minimis* se acordă sub forma subvenției de dobândă. În cazul microcreditului pentru IMM, creditului pentru femei antreprenor și creditului de investiții flexibil pentru IMM, ajutorul *de minimis* se acordă sub forma subvenției de dobândă și a subvenției de garanție.

(2) Prezenta normă stabilește o schemă transparentă de ajutor *de minimis*, care respectă criteriile prevăzute de Regulamentul Comisiei Europene nr. 1.998/2006 privind ajutorul *de minimis*.

Art. 3. — EximBank, în calitate de administrator al fondului destinat stimulării operațiunilor de comerț exterior, precum și pentru finanțarea, cofinanțarea și refinanțarea activităților de dezvoltare a infrastructurii, a utilităților de interes public, dezvoltare regională, susținere a activității de cercetare-dezvoltare, protecție a mediului înconjurător, ocupare și formare

¹ Publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene seria L nr. 379 din 28 decembrie 2006.

a personalului, susținere și dezvoltare a întreprinderilor mici și mijlocii și a tranzacțiilor internaționale, potrivit art. 10 lit. c) din Legea nr. 96/2000, republicată, are și calitatea de furnizor de ajutor de stat în cadrul schemei instituite prin prezenta normă.

CAPITOLUL II

Definiții

Art. 4. — În sensul prezentei norme, următoarele noțiuni se definesc astfel:

a) *credit* — creditul în lei, cu dobândă subvenționată, acordat de EximBank, în numele și în contul statului, operatorului economic, sub forma creditului de investiții/creditului pe obiect;

b) *transport rutier* — transportul de marfă și transportul de pasageri pe cale rutieră;

c) *tranzacții imobiliare* — cumpărarea/construirea de imobile în scopul vânzării/închirierii;

d) *produse agricole* — produsele enumerate în anexa nr. 1 la Tratatul instituind Comunitatea Europeană, cu excepția produselor din pescuit;

e) *IMM* — persoane juridice, așa cum sunt definite în Regulamentul CE nr. 70/2001 privind aplicarea art. 87 și 88 din Tratatul instituind Comunitatea Europeană privind ajutorul de stat pentru întreprinderile mici și mijlocii, cu modificările și completările ulterioare²;

f) *IMM nou-înființată (start-up)* — IMM înregistrată la registrul comerțului cu cel mult 24 de luni înainte de data solicitării, care prezintă cel puțin o situație financiară semestrială/ anuală depusă la administrația financiară;

g) *rata de dobândă* — rata dobânzii creditului contractat, fixă pe toată durata contractului de credit;

h) *rata de subvenție* — rata cu care se subvenționează rata dobânzii la creditul contractat; aceasta se aprobă prin hotărâre a Comitetului Interministerial de Finanțări, Garanții și Asigurări (C.I.F.G.A.) și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I;

i) *rata de referință* — rata de actualizare a fluxurilor de dobândă calculate pe toată durata de creditare, comunicată de Comisia Europeană;

j) *femei antreprenor*:
— peste 50% din acțiuni/părți sociale și drepturile de vot corespunzătoare sunt deținute de femei; sau
— femeia acționar/asociat are și calitatea de administrator al IMM.

CAPITOLUL III

Bugetul și durata schemei

Art. 5. — Bugetul total al prezentei scheme pe perioada de implementare 2007—2010, defalcat pe ani, este următorul:

— milioane lei —

	2007	2008	2009	2010
Fonduri pentru finanțări cu dobândă subvenționată	100,0	200,0	200,0	200,0
Total ajutor <i>de minimis</i> pentru subvenție de dobândă ^{*)}	14,0	28,0	28,0	28,0
Total ajutor <i>de minimis</i> pentru garanții ^{*)}	1,5	3,0	3,0	3,0
Număr estimat de beneficiari	200	400	600	600

*) Ajutorul *de minimis* nu implică un transfer efectiv de fonduri către beneficiari.

Art. 6. — Pentru facilitățile acordate conform prezentei scheme, EximBank acționează în numele și în contul statului. Sursa de finanțare a acestor operațiuni este, potrivit art. 10 lit. c) din Legea nr. 96/2000, republicată, fondul destinat stimulării operațiunilor de comerț exterior, precum și pentru finanțarea, cofinanțarea și refinanțarea activităților de dezvoltare a infrastructurii, a utilităților de interes public, dezvoltare regională, susținere a activității de cercetare-dezvoltare, protecție a mediului înconjurător, ocupare și formare a personalului, susținere și dezvoltare a întreprinderilor mici și mijlocii și a tranzacțiilor internaționale.

CAPITOLUL IV

Beneficiari și criterii de eligibilitate

Art. 7. — (1) Un operator economic este eligibil pentru a beneficia de finanțare și de ajutor de stat în cadrul prezentei scheme dacă la data depunerii cererii de finanțare îndeplinește cumulativ următoarele criterii:

a) nu se află în dificultate financiară, în conformitate cu prevederile Instrucțiunilor privind ajutorul de stat pentru salvarea și restructurarea firmelor în dificultate³;

b) nu s-a instituit procedura insolvenței prevăzută de legislația în vigoare;

c) prezintă garanții colaterale pentru garantarea creditului solicitat, conform reglementărilor interne ale EximBank, excluzând garanții ale statului. Pentru garantarea microcreditului

² Publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene seria L nr. 10 din 13 ianuarie 2001.

³ Publicate în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene seria C nr. 244 din 1 octombrie 2004.

pentru IMM și a creditului pentru femei antreprenor se solicită numai garanția personală a cel puțin unuia dintre acționari/asociați/administratori, materializată prin avalizarea de către acționari/asociați/administratori a unui bilet la ordin emis de împrumutat;

d) contribuie din surse proprii la finanțarea proiectului de investiții cu cel puțin 20% din costul total al acestuia. Acest criteriu se aplică doar operatorilor economici care solicită credite de investiții;

e) nu figurează cu credite restante în baza de date a Centralei Riscurilor Bancare (C.R.B.)⁴ și nu figurează cu incidente majore cu cecuri și bilete la ordin în ultimele 12 luni în baza de date a Centralei Incidentelor de Plăți (C.I.P.)⁵;

f) nu înregistrează datorii restante către bugetul general consolidat, al căror mod de plată nu a fost reglementat (convenții de eșalonare, amânare, compensare cu TVA de recuperat etc.);

g) în cazul în care a fost emisă o decizie de recuperare a unui ajutor de stat împotriva sa, aceasta a fost deja executată, creanța fiind integral recuperată;

h) nu se află în litigiu, în calitate de pârât, cu Ministerul Economiei și Finanțelor, inclusiv cu Agenția Națională de Administrare Fiscală, Autoritatea pentru Valorificarea Activelor Statului și cu EximBank;

i) suma ajutoarelor *de minimis* de care a beneficiat într-o perioadă de 3 ani fiscali (2 ani fiscali anteriori plus anul curent), inclusiv ajutorul *de minimis* solicitat conform prezentei scheme, nu depășește echivalentul în lei a 200.000 euro (100.000 euro pentru transport rutier);

j) pentru a beneficia de creditul pentru femei antreprenor, IMM va îndeplini și unul dintre următoarele criterii:

— peste 50% din acțiuni/părți sociale și drepturile de vot corespunzătoare sunt deținute de femei; sau

— femeia acționar/asociat are și calitatea de administrator al IMM.

(2) Sunt eligibili pentru a fi selectați în cadrul prezentei scheme operatorii economici care activează în toate sectoarele economice, cu excepția operatorilor economici care solicită finanțări în lei pentru proiecte din sectorul/domeniul:

a) pescuitului și acvaculturii, acoperite de Regulamentul CE nr. 104/2000⁶;

b) producției primare a produselor agricole enumerate în anexa nr. 1 la Tratatul instituind Comunitatea Europeană;

c) procesării și marketingului produselor agricole listate în anexa nr. 1 la Tratatul instituind Comunitatea Europeană, în următoarele cazuri:

— când cuantumul ajutorului este stabilit pe baza prețului sau a cantității produselor de acest tip cumpărate de la producătorii primari sau puse pe piață de operatorii economici respectivi;

— când ajutorul este condiționat de a fi parțial sau integral cedat producătorilor primari (fermieri);

d) sectorului carbonifer, așa cum este definit în Regulamentul CE nr. 1.407/2002⁷;

e) activităților legate de exportul către state terțe sau state membre ale Uniunii Europene, respectiv legate direct de cantitățile exportate, de organizarea și funcționarea rețelei de distribuție sau de alte cheltuieli curente legate de activitatea de export;

f) activităților care favorizează utilizarea produselor naționale în detrimentul celor din import;

g) producției de armament;

h) jocurilor de noroc;

i) comerțului cu ridicata și cu amănuntul;

j) producției produselor din alcool și tutun;

k) tranzacțiilor imobiliare;

l) achiziției de mijloace de transport utilizate pentru transport rutier de marfă pentru terți;

m) achiziției de mijloace de transport de persoane, cu o capacitate de până la 8 persoane;

n) serviciilor de contabilitate, consultanță, alte activități similare, dacă finanțarea este destinată construirii/achiziționării/amenajării/renovării de imobile cu destinație de sedii sociale/puncte de lucru;

o) activităților de poștă și de curierat;

p) publicității și activităților de studiere a pieței;

q) activităților de închiriere și leasing;

r) activităților de investigare și protecție.

CAPITOLUL V

Măsurile de sprijin

Art. 8. — În cadrul prezentei scheme se acordă sprijin financiar sub forma subvenției de dobândă la toate tipurile de credit menționate la art. 9 și a subvenției de garanție pentru microcreditele pentru IMM, creditul pentru femei antreprenor și creditul de investiții flexibil pentru IMM.

Art. 9. — (1) Subvenția de dobândă se acordă pentru următoarele tipuri de credite:

a) credit de dezvoltare pentru IMM — pentru finanțarea proiectelor de investiții (incluzând o componentă de finanțare pentru capital de lucru de maximum 40% din valoarea creditului):

— suma creditului: maximum 1.500.000 euro, în echivalent lei;

— perioada creditului: maximum 10 ani;

b) credit pentru capital de lucru — pentru finanțarea activității curente a IMM, cu destinație bine determinată (plata furnizorilor de materii prime și servicii, plata salariilor etc.):

— suma creditului: maximum 300.000 euro, în echivalent lei;

— perioada creditului: maximum un an;

c) microcredit pentru IMM — pentru proiecte de investiții și/sau activitate curentă:

— suma creditului: minimum 10.000 euro, în echivalent lei, maximum 35.000 euro, în echivalent lei;

— perioada de creditare: maximum un an pentru activitatea curentă/maximum 5 ani pentru proiecte de investiții;

d) credit pentru domenii prioritare — destinat operatorilor economici pentru finanțarea proiectelor din domeniile prioritare de dezvoltare stabilite prin Legea nr. 96/2000, republicată:

— suma creditului: maximum 1.500.000 euro, în echivalent lei;

— perioada de creditare: maximum 10 ani, în funcție de natura și de durata proiectului care face obiectul finanțării;

e) credit pentru femei antreprenor — pentru finanțarea proiectelor de investiții (incluzând o componentă de finanțare pentru capital de lucru de maximum 40% din valoarea creditului) și finanțarea activității curente a IMM, cu destinație bine determinată (plata furnizorilor de materii prime și servicii, plata salariilor etc.):

— suma creditului: maximum 100.000 euro, în echivalent lei;

— perioada creditului: maximum 5 ani pentru credit de investiții/un an pentru activitatea curentă;

⁴ În cazul în care din verificarea C.R.B. rezultă existența unui credit restant, iar solicitantul creditului prezintă documente din care să reiasă că a achitat restanța, se consideră criteriul îndeplinit.

⁵ În cazul în care solicitantul figurează cu incidente de plată accidentale, care nu denotă un comportament financiar defectuos, se poate accepta la finanțare, cu justificarea corespunzătoare.

⁶ Publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene seria L nr. 17 din 21 ianuarie 2000.

⁷ Publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene seria L nr. 205 din 2 august 2002.

f) credit de investiții flexibil pentru IMM — pentru finanțarea proiectelor de investiții (incluzând o componentă de finanțare pentru capital de lucru de maximum 40% din valoarea creditului);

— suma creditului: maximum 1.000.000 euro, în echivalent lei;

— perioada creditului: maximum 10 ani.

(2) Gradul de acoperire cu garanții colaterale a creditelor cu dobândă subvenționată este:

— pentru creditele enumerate la alin. (1) lit. a), b) și d): minimum 100%;

— pentru microcreditul pentru IMM și creditul pentru femeii antreprenor: minimum 20%;

— pentru creditul de investiții flexibil pentru IMM: minimum 50%.

Art. 10. — (1) Valoarea ajutorului se determină *ex ante*, pentru toată perioada de creditare, prin însumarea fluxurilor actualizate de dobândă aferente angajamentului total la data acordării creditului.

(3) Valoarea ajutorului de stat pentru microcreditul pentru IMM și creditul pentru femeii antreprenor se determină prin însumarea valorii subvenției de dobândă cu echivalentul subvenției brute aferente exceptării de garanții colaterale reale. Echivalentul subvenției brute pentru garanția oferită de EximBank se determină conform următoarei formule:

$$\text{Echivalent subvenție brută pentru garanție} = \frac{80\% \times \text{Valoare credit (principal)} \times 200.000}{1.500.000}$$

(4) Valoarea ajutorului de stat pentru creditul de investiții flexibil pentru IMM se determină prin însumarea valorii subvenției de dobândă cu echivalentul subvenției brute aferente exceptării parțiale de garanții colaterale. Echivalentul subvenției brute pentru garanția oferită de EximBank se determină conform următoarei formule:

$$\text{Echivalent subvenție brută pentru garanție} = \frac{(100\% - G_a\%) \times \text{Valoare credit (principal)} \times 200.000}{1.500.000},$$

unde G_a este gradul efectiv de acoperire cu garanții colaterale.

Art. 11. — Valoarea maximă a ajutorului obținut de un beneficiar în cadrul prezentei scheme nu poate să depășească echivalentul în lei a 200.000 euro (100.000 euro pentru transport rutier) pe o perioadă de 3 ani fiscali (2 ani fiscali anteriori plus anul curent).

CAPITOLUL VI

Regula de cumul

Art. 12. — (1) Ajutorul *de minimis* nu va fi cumulativ cu niciun alt ajutor de stat acordat pentru aceleași costuri eligibile (legate de același proiect de investiții), în cazul în care un asemenea cumul ar duce la depășirea intensității maxime admise prevăzute în legislația specifică aplicabilă, după caz.

(2) Ajutorul *de minimis* va fi acordat numai după ce EximBank a verificat respectarea regulii cumulului, pe baza declarației pe propria răspundere a operatorului economic.

(3) În cazul în care valoarea totală a ajutorului acordat unui operator economic depășește plafoanele ajutorului *de minimis*, acest ajutor nu poate fi acordat nici chiar pentru o fracție ce nu depășește aceste plafoane.

(2) Actualizarea fluxurilor de dobândă se efectuează la momentul acordării creditului, folosind rata de referință comunicată de Comisia Europeană, conform formulei:

$$\text{Subvenție dobândă} = \sum_i \text{Sold}_{i,i-1} \times r_s \times \frac{n_{z_{i,i-1}}}{360} \times \frac{1}{(1+r_a)^{\frac{n_{z_{i,0}}}{360}}},$$

unde:

$\text{Sold}_{i,i-1}$ = soldul zilnic al creditului (între data „i” de plată a dobânzii și data imediat anterioară „i-1” de plată a dobânzii);

$n_{z_{i,i-1}}$ = perioada de fructificare a soldului creditului (numărul de zile calendaristice dintre data „i” de plată a dobânzii și data imediat anterioară „i-1” de plată a dobânzii);

$n_{z_{i,0}}$ = perioada de actualizare (numărul de zile calendaristice dintre data „i” de plată a dobânzii și data de acordare a creditului);

r_s = rata de subvenție;

r_a = rata de referință (actualizare).

CAPITOLUL VII

Documentația, analiza și aprobarea finanțării

Art. 13. — Operatorii economici depun la EximBank cererea de finanțare, însoțită de documentele necesare analizei solicitării de finanțare.

Art. 14. — Documentația pentru acordarea finanțării cu dobândă subvenționată se depune la sucursalele EximBank și se înregistrează în Registrul unic al finanțărilor cu dobândă subvenționată, în ordinea cronologică a primirii dosarelor complete. Solicitățile pentru acordarea finanțării cu dobândă subvenționată vor fi analizate și selectate în limita bugetului anual alocat schemei, în funcție de data și numărul înregistrării, pe principiul „primul venit, primul servit”.

Art. 15. — Operatorii economici care solicită finanțare cu dobândă subvenționată au obligația deschiderii unui cont curent la EximBank.

Art. 16. — Pentru finanțarea cu dobândă subvenționată, operatorul economic va plăti EximBank comisioane conform Caietului de comisioane al EximBank.

Art. 17. — Cererea de finanțare cu dobândă subvenționată se analizează de EximBank conform reglementărilor sale interne.

Art. 18. — În baza hotărârii C.I.F.G.A. de aprobare a finanțării cu dobândă subvenționată, EximBank va comunica operatorului economic valoarea maximă a ajutorului și caracterul de ajutor *de minimis* al acestuia.

CAPITOLUL VIII

Monitorizarea și raportarea ajutorului de minimis

Art. 19. — (1) În cazul în care, ulterior acordării finanțării cu dobândă subvenționată, se constată că au fost încălcate condițiile prevăzute de legislația în domeniul ajutorului de minimis și/sau nu au fost respectate obligațiile contractuale, EximBank va lua toate măsurile necesare pentru recuperarea sumelor acordate.

(2) În cazul în care împrumutatul nu achită datoriile sale față de EximBank, în cel mult 45 de zile calendaristice, contractul de credit se consideră reziliat de plin drept, fără a mai fi necesară îndeplinirea vreunei alte formalități, fără punerea în întârziere și fără intervenția instanțelor judecătorești, declarându-se creditul scadent și exigibil cu toate dobânzile și celelalte sume datorate.

(3) Recuperarea prin executare silită se efectuează prin Corpul executorilor fiscali al EximBank, potrivit dispozițiilor legale în vigoare privind Codul de procedură fiscală și prevederilor normelor interne privind recuperarea creanțelor administrate de EximBank în numele și în contul statului.

Art. 20. — EximBank va păstra evidența ajutoarelor acordate în baza prezentei scheme și informațiile referitoare la acestea, pe o perioadă de 10 ani de la data ultimei alocări specifice de ajutor în cadrul acesteia, pentru a stabili dacă sunt respectate toate condițiile prevăzute de Regulamentul Comisiei Europene nr. 1.998/2006 privind ajutorul de minimis.

Art. 21. — EximBank va transmite anual Consiliului Concurenței un raport cu privire la implementarea schemei în forma prevăzută în cap. III din Regulamentul CE nr. 794/2004⁸.

Art. 22. — Operatorii economici beneficiari de ajutor de stat vor ține o evidență specifică a ajutoarelor primite, în conformitate cu legislația în domeniul ajutorului de stat.

Art. 23. — În vederea asigurării transparenței și a unui control eficient al ajutoarelor de minimis, EximBank va aplica prevederile art. 6 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 117/2006 privind procedurile naționale în domeniul ajutorului de stat, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 137/2007, referitoare la schemele de minimis, și va transmite spre informare Consiliului Concurenței prezenta schemă de ajutor de minimis în termen de 15 zile de la data adoptării.

Art. 24. — Prezenta schemă va fi publicată integral pe site-ul EximBank, la adresa web <http://www.eximbank.ro>

Art. 25. — EximBank va furniza Consiliului Concurenței toate informațiile solicitate de Comisia Europeană cu privire la prezenta schemă de ajutor de minimis, pentru a fi transmise acesteia, în termen de 20 de zile lucrătoare de la primirea solicitării.

CAPITOLUL IX

Dispoziții finale

Art. 26. — Valoarea maximă a subvenției de dobândă care poate fi acordată în cadrul prezentei scheme se actualizează automat la modificarea pragului de minimis al ajutorului de stat.

Art. 27. — În scopul aplicării prezentei norme, EximBank emite proceduri, care se supun aprobării C.I.F.G.A.

Art. 28. — Prezenta normă abrogă Normele de finanțare cu dobândă subvenționată a operatorilor economici în numele și în contul statului (cod ISO NI-FIN-06-II/0), aprobate prin Hotărârea Comitetului Interministerial de Finanțări, Garanții și Asigurări nr. 72/2007, publicate în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 665 din 28 septembrie 2007, cu modificările și completările ulterioare.

⁸ Regulamentul Comisiei CE nr. 794/2004 cu privire la implementarea Regulamentului Consiliului (CE) nr. 659/1999 referitor la aplicarea art. 93 al Tratatului CE, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene seria L nr. 140 din 30 aprilie 2004.

ABONAMENTE LA PUBLICAȚIILE OFICIALE PE SUPORT FIZIC
— Prețuri pentru anul 2009 —

Nr. crt.	Denumirea publicației	Număr de apariții anuale	Zile de apariție/săptămână	Greutate medie/apariție (grame)	Valoare (TVA 9% inclus)/lei		
					12 luni	3 luni	1 lună
1.	Monitorul Oficial, Partea I	750	5	50	800	210	75
2.	Monitorul Oficial, Partea I, limba maghiară	90	1	50	1.500		140
3.	Monitorul Oficial, Partea a II-a	200	5	60	2.250		200
4.	Monitorul Oficial, Partea a III-a	800	5	15	430		40
5.	Monitorul Oficial, Partea a IV-a	7.200	5	50	1.720		160
6.	Monitorul Oficial, Partea a VI-a	400	5	25	1.600		150
7.	Monitorul Oficial, Partea a VII-a	60	1	30	540		50
8.	Colecția Legislația României	4	—	2.500	450	120	
9.	Colecția Hotărâri ale Guvernului României	12	—	3.500	750		70

NOTĂ:

Monitorul Oficial Partea I bis se multiplică pe bază de comandă.

Începând cu anul 2009 se sistează apariția publicației Repertoriul legislației României.

Abonamente la publicațiile oficiale și comenzi către „Monitorul Oficial” R.A. se pot efectua prin următoarele societăți de distribuție:

- ◆ COMPANIA NAȚIONALĂ „POȘTA ROMÂNĂ” — S.A. — prin oficiile sale poștale
- ◆ ACTA LEGIS — S.R.L. — București, Str. Lirei nr. 11, parter, ap. 1, (telefon/fax: 021.411.91.79; 021.411.54.08)
- ◆ INFO EUROTRADING — S.A. — București, Splaiul Independenței nr. 202A (telefon: 021.316.30.57, fax: 021.316.30.58)
- ◆ INTERPRESS SPORT — S.R.L. — București, Piața Presei Libere nr. 1, corp B, et. 2, camerele 256—259, OP 33 (telefon/fax: 021.313.85.07; 021.313.85.08; 021.313.85.09)
- ◆ MEDIA PRESS ABONAMENTE — S.R.L. — București, str. Izvor nr. 78, et. 2 (telefon: 021.311.97.84, fax: 021.311.97.85)
- ◆ M.T. PRESS IMPEX — S.R.L. — București, bd. Basarabia nr. 256 (telefon/fax: 021.255.48.15; 021.255.48.16; 021.255.48.17)
- ◆ PRESS EXPRES — S.R.L. — Otopeni, str. Flori de Câmp nr. 9 (telefon/fax: 021.221.42.83; 0745.133.712)
- ◆ ZIRKON MEDIA — S.R.L. — București, str. Pictor Dimitrie Hârlescu nr. 6, sector 2 (telefon: 021.255.18.00, fax: 021.255.18.66; 021.255.19.18)
- ◆ ART ADVERTISING — S.R.L. — Râmnicu Vâlcea, str. Regina Maria nr. 7, bl. C1, sc. C, mezanin II (fax: 0250/73.54.75, telefon: 0350.40.59.87; 0350.40.59.88)
- ◆ CALLIOPE — S.R.L. — Ploiești, str. Elena Doamna nr. 62—64 (telefon/fax: 0244/51.40.52; 0244/51.48.01)
- ◆ DIFSTARPRESS — S.R.L. — Slobozia, bd. Matei Basarab, bl. I60, sc. A, ap. 15 (telefon/fax: 0243/23.23.68)
- ◆ CURIER PRESS — S.A. — Brașov, str. Traian Grozăvescu nr. 7 (telefon/fax: 0268/51.08.57; 0268/51.08.58)
- ◆ ROESTA — S.R.L. — Curtea de Argeș, str. Valea Iașului, bl. P10, sc. B, ap. 18 (telefon/fax: 0248/72.11.43)
- ◆ VIAȚA LIBERĂ — S.A. — Galați, Str. Domnească nr. 68 (telefon: 0236/46.06.20, fax: 0236/47.10.28)
- ◆ UNITATEA — S.R.L. — Alba Iulia, str. Traian nr. 26 (telefon: 0258/81.16.31, fax: 0258/81.28.43)
- ◆ MANPRES DISTRIBUTION — S.R.L. — București, Piața Presei Libere nr. 1 (OP 33 — CP 24) (telefon/fax: 021.314.63.39)
- ◆ CUGET LIBER — S.A. — Constanța, bd. I.C. Brătianu nr. 5 (telefon: 0241/58.21.20, fax: 0241/61.95.24)
- ◆ SIMPEX LOGISTIC — S.R.L. — Călărași, Str. Progresul nr. 21, bl. B1, sc. B, ap. 5 (telefon/fax: 0242/31.89.29)
- ◆ CIPSOFT DESIGN — S.R.L. — Ploiești, str. Eroilor nr. 2 bis (tel. 0722.36.54.65 sau 0724.20.31.43)

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.I.F. RO427282,
IBAN: RO55RNCB0082006711100001 Banca Comercială Română — S.A. — Sucursala „Unirea” București
și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 Direcția de Trezorerie și Contabilitate Publică a Municipiului București
(alocat numai persoanelor juridice bugetare)
Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: marketing@ramo.ro, internet: www.monitoruloficial.ro
Adresa pentru publicitate: Centrul de vânzări și informare, București, șos. Panduri nr. 1,
bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 021.411.58.33 și 021.410.47.30, fax 021.410.77.36 și 021.410.47.23
Tiparul: „Monitorul Oficial” R.A.



5 948368 323308