



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul XIV — Nr. 418

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Luni, 17 iunie 2002

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>	<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
LEGI ȘI DECRETE			
332.		336.	
— Lege privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 7/2002 pentru modificarea și completarea Legii nr. 92/1996 privind organizarea și funcționarea Serviciului de Telecomunicații Speciale.....	2	— Lege pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman.....	5-9
472.		476.	
— Decret pentru promulgarea Legii privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 7/2002 pentru modificarea și completarea Legii nr. 92/1996 privind organizarea și funcționarea Serviciului de Telecomunicații Speciale.....	2	— Decret privind promulgarea Legii pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman.....	9
★			
333.		340.	
— Lege pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 12/2002 privind valorificarea creanței deținute de Autoritatea pentru Valorificarea Activelor Bancare asupra Societății Comerciale „Artrom” — S.A. Slatina.....	3	— Lege privind respingerea Ordonanței Guvernului nr. 100/2000 pentru modificarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman.....	10
473.		480.	
— Decret privind promulgarea Legii pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 12/2002 privind valorificarea creanței deținute de Autoritatea pentru Valorificarea Activelor Bancare asupra Societății Comerciale „Artrom” — S.A. Slatina.....	3	— Decret pentru promulgarea Legii privind respingerea Ordonanței Guvernului nr. 100/2000 pentru modificarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman.....	10
★			
335.		ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE	
— Lege privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 16/2002 pentru reglementarea unor măsuri fiscale.....	4	139.	
475.		— Ordin privind stabilirea prețului de referință al dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, decontat de către casele de asigurări de sănătate.....	11-31
— Decret pentru promulgarea Legii privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 16/2002 pentru reglementarea unor măsuri fiscale.....	4		
★			

LEGI ȘI DECRETE**PARLAMENTUL ROMÂNIEI****CAMERA DEPUTAȚILOR****SENATUL****LEGE****privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 7/2002
pentru modificarea și completarea Legii nr. 92/1996 privind organizarea și funcționarea
Serviciului de Telecomunicații Speciale**

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

Articol unic. — Se aprobă Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 7 din 30 ianuarie 2002 pentru modificarea și completarea Legii nr. 92/1996 privind organizarea și funcționarea Serviciului de Telecomunicații Speciale, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 116 din 12 februarie 2002.

Această lege a fost adoptată de Senat în ședința din 13 martie 2002, cu respectarea prevederilor art. 74 alin. (1) din Constituția României.

p. PREȘEDINTELE SENATULUI,
DORU IOAN TĂRĂCILĂ

Această lege a fost adoptată de Camera Deputaților în ședința din 9 mai 2002, cu respectarea prevederilor art. 74 alin. (1) din Constituția României.

p. PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR,
VIOREL HREBENCIUC

București, 31 mai 2002.
Nr. 332.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI**DECRET****pentru promulgarea Legii privind aprobarea
Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 7/2002
pentru modificarea și completarea Legii nr. 92/1996
privind organizarea și funcționarea Serviciului
de Telecomunicații Speciale**

În temeiul prevederilor art. 77 alin. (1) și ale art. 99 alin. (1) din Constituția României,

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

Articol unic. — Se promulgă Legea privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 7/2002 pentru modificarea și completarea Legii nr. 92/1996 privind organizarea și funcționarea Serviciului de Telecomunicații Speciale și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI
ION ILIESCU

București, 30 mai 2002.
Nr. 472.

★

PARLAMENTUL ROMÂNIEI

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENATUL

L E G E

**pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 12/2002
privind valorificarea creanței deținute de Autoritatea pentru Valorificarea Activelor Bancare
asupra Societății Comerciale „Artrom” — S.A. Slatina**

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

Articol unic. — Se aprobă Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 12 din 7 februarie 2002 privind valorificarea creanței deținute de Autoritatea pentru Valorificarea Activelor Bancare asupra Societății Comerciale „Artrom” — S.A. Slatina, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 129 din 18 februarie 2002.

Această lege a fost adoptată de Senat în ședința din 21 martie 2002, cu respectarea prevederilor art. 74 alin. (2) din Constituția României.

p. PREȘEDINTELE SENATULUI,
ALEXANDRU ATHANASIU

Această lege a fost adoptată de Camera Deputaților în ședința din 9 mai 2002, cu respectarea prevederilor art. 74 alin. (2) din Constituția României.

p. PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR,
VIOREL HREBENCIUC

București, 31 mai 2002.
Nr. 333.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

D E C R E T

**privind promulgarea Legii pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 12/2002
privind valorificarea creanței deținute de Autoritatea pentru Valorificarea Activelor Bancare
asupra Societății Comerciale „Artrom” — S.A. Slatina**

În temeiul prevederilor art. 77 alin. (1) și ale art. 99 alin. (1) din Constituția României,

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

Articol unic. — Se promulgă Legea pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 12/2002 privind valorificarea creanței deținute de Autoritatea pentru Valorificarea Activelor Bancare asupra Societății Comerciale „Artrom” — S.A. Slatina și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI
ION ILIESCU

București, 30 mai 2002.
Nr. 473.

★

PARLAMENTUL ROMÂNIEI**CAMERA DEPUTAȚILOR****SENATUL****LEGE****privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului
nr. 16/2002 pentru reglementarea unor măsuri fiscale**

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

Articol unic. — Se aprobă Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 16 din 20 februarie 2002 pentru reglementarea unor măsuri fiscale, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 145 din 26 februarie 2002.

Această lege a fost adoptată de Camera Deputaților în ședința din 9 aprilie 2002, cu respectarea prevederilor art. 74 alin. (2) din Constituția României.

PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR

VALER DORNEANU

Această lege a fost adoptată de Senat în ședința din 13 mai 2002, cu respectarea prevederilor art. 74 alin. (2) din Constituția României.

p. PREȘEDINTELE SENATULUI,

DORU IOAN TĂRĂCILĂ

București, 31 mai 2002.

Nr. 335.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

DECRET**pentru promulgarea Legii
privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului
nr. 16/2002 pentru reglementarea unor măsuri fiscale**

În temeiul prevederilor art. 77 alin. (1) și ale art. 99 alin. (1) din Constituția României,

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

Articol unic. — Se promulgă Legea privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 16/2002 pentru reglementarea unor măsuri fiscale și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

ION ILIESCU

București, 30 mai 2002.

Nr. 475.

PARLAMENTUL ROMÂNIEI

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENATUL

L E G E

**pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999
privind produsele medicamentoase de uz uman**

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

Articol unic. — Se aprobă Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 152 din 14 octombrie 1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 508 din 20 octombrie 1999, cu următoarele modificări și completări:

1. Articolul 1 va avea următorul cuprins:

„Art. 1. — Prezenta ordonanță de urgență definește produsele medicamentoase de uz uman, condițiile și normele producerii, punerii lor pe piață, precum și condițiile pentru asigurarea calității, eficacității și siguranței acestora.“

2. Articolul 2 va avea următorul cuprins:

„Art. 2. — (1) Prin *produs medicamentos de uz uman*, denumit în continuare *produs medicamentos*, se înțelege:

a) orice substanță sau amestec de substanțe destinat tratamentului sau prevenirii bolilor la om;

b) orice substanță sau amestec de substanțe care poate fi administrat la om, în vederea stabilirii unui diagnostic medical sau pentru refacerea, corectarea ori modificarea funcțiilor fiziologice.

(2) Prin *medicament* se înțelege orice produs medicamentos condiționat într-o formă farmaceutică specifică, purtând un nume specific, prezentat într-un ambalaj specific, preparat de o entitate juridică autorizată în acest sens și care poate fi administrat la om după obținerea dreptului de a fi pus pe piață în condițiile prezentei ordonanțe de urgență.

(3) Prin *substanță*, în înțelesul alin. (1), se înțelege orice materie, indiferent de originea sa, care poate fi umană, animală, vegetală sau chimică.

(4) Sunt incluse în categoria produselor medicamentoase:

- a) produsele medicamentoase imunologice;
- b) produsele medicamentoase derivate din sânge uman sau plasmă umană;
- c) produsele radiofarmaceutice;
- d) generatorii de radionuclizi;
- e) trusele (kit) radionuclidice;
- f) precursorii radionuclidici;
- g) preparatele magistrale și oficinale;
- h) produsele medicamentoase homeopate.

(5) În înțelesul prevederilor alin. (4) lit. a), prin *produs medicamentos imunologic* se înțelege orice produs medicamentos constituit din vaccinuri, toxine, seruri sau alergeni; vaccinurile, toxinele, serurile se referă la agenții folosiți pentru producerea imunității active, pentru diagnosticarea stării de imunitate naturală, pentru producerea imunității pasive; produsele alergene desemnează orice produs medicamentos folosit pentru identificarea sau inducerea unei alterații specifice dobândite în răspunsul imunologic la un agent alergen.

(6) În înțelesul prevederilor alin. (4) lit. b), prin *produs medicamentos derivat din sânge uman sau plasmă umană* se înțelege orice produs medicamentos bazat pe constituenți din sânge uman sau plasmă umană, care sunt preparați industrial de către producători publici sau privați, asemenea produse medicamentoase incluzând în particular albumină, factori ai coagulării și imunoglobuline de origine umană.

(7) În înțelesul prevederilor alin. (4) lit. c), prin *produs radiofarmaceutic* se înțelege orice produs medicamentos care, atunci când este gata pentru utilizare, conține unul sau mai mulți radionuclizi (izotopi radioactivi), inclusiv pentru scopuri medicale.

(8) În înțelesul prevederilor alin. (4) lit. d), prin *generator de radionuclizi* se înțelege orice sistem care încorporează un radionuclid părinte fixat, de la care se obține un radionuclid fiică prin eluție sau prin orice altă metodă, folosit într-un produs radiofarmaceutic.

(9) În înțelesul prevederilor alin. (4) lit. e), prin *trusă (kit) radionuclidică* se înțelege orice preparat care urmează să fie reconstituit sau combinat cu radionuclizi în produsul radiofarmaceutic final, în mod obișnuit anterior administrării lui.

(10) În înțelesul prevederilor alin. (4) lit. f), prin *precursor radionuclidic* se înțelege orice alt radionuclid produs pentru radiomarcarea altei substanțe înaintea administrării la om.

(11) În înțelesul prevederilor alin. (4) lit. g), prin *preparate magistrale* se înțelege preparatele realizate extemporaneu în farmacie după o prescripție medicală, destinate tratamentului individual al unui pacient.

(12) În înțelesul prevederilor alin. (4) lit. g), *preparatele oficinale* sunt preparate realizate în farmacii sau laboratoare farmaceutice, în conformitate cu prevederile Farmacopeei Române sau cu normele tehnice avizate de autoritățile științifice în domeniu, nominalizate de Ministerul Sănătății și Familiei și în concordanță cu un nomenclator stabilit de Ministerul Sănătății și Familiei.

(13) În înțelesul prevederilor alin. (4) lit. h), prin *produs medicamentos homeopat* se înțelege orice produs medicamentos preparat din produse, substanțe sau compoziții, denumite *stocuri homeopate*, în conformitate cu procedura homeopată de preparare descrisă de către farmacopeele uzuale.

(14) Se exclud din categoria produselor medicamentoase următoarele:

a) sângele total, plasma și celulele sanguine de origine umană;

b) sursele radioactive închise a căror structură este astfel încât să prevină, în condiții normale de utilizare, orice dispersie în mediu a materialelor radioactive conținute.“

3. La articolul 3, partea introductivă a alineatului (1) va avea următorul cuprins:

„Art. 3. — (1) Agenția Națională a Medicamentului stabilește încadrarea produselor medicamentoase, cu excepția celor prevăzute la art. 2 alin. (4) lit. g), în funcție de modul de eliberare, în:“

4. Articolul 4 va avea următorul cuprins:

„Art. 4. — Agenția Națională a Medicamentului elaborează anual lista cuprinzând produsele medicamentoase autorizate de punere pe piață, precizând pentru fiecare produs grupa și subgrupa în care acesta este inclus.“

5. La articolul 6, alineatul (1) va avea următorul cuprins:

„Art. 6. — (1) Autorizația de punere pe piață, eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, este obligatorie pentru toate produsele medicamentoase folosite în profilaxie, diagnostic și terapeutică, definite la art. 2.“

6. La articolul 8, alineatul (1) litera c) și alineatele (2) și (3) vor avea următorul cuprins:

„c) produsele medicamentoase necesare în cazuri excepționale: calamități naturale, epidemii și cazuri de necesitate aprobate de Ministerul Sănătății și Familiei.

(2) Produsele medicamentoase destinate experimentelor clinice sau cercetării tehnologice pot fi utilizate fără autorizație de punere pe piață, dar cu autorizarea Agenției Naționale a Medicamentului.

(3) Substanțele active și auxiliare, utilizate ca materii prime, sunt avizate de Agenția Națională a Medicamentului pe baza unor reglementări proprii.“

7. La articolul 15 alineatul (1), după litera b) se introduce litera c) cu următorul cuprins:

„c) informații privind ambalajul produsului medicamentos.“

8. Articolul 21 va avea următorul cuprins:

„Art. 21. — (1) Pentru reînnoirea autorizației de punere pe piață solicitantul trebuie să depună la Agenția Națională a Medicamentului, cu 6 luni înainte de data expirării autorizației, o cerere însoțită de documentația reactualizată și informații la zi privind farmacovigilența.

(2) Procedura de reînnoire a autorizației de punere pe piață se stabilește prin norme elaborate de Agenția Națională a Medicamentului, în condițiile legii.“

9. Articolul 26 va avea următorul cuprins:

„Art. 26. — (1) Modificările care produc schimbări importante din punct de vedere al calității, siguranței și eficacității produsului medicamentos, dar nu necesită eliberarea unei noi autorizații de punere pe piață, constituie variații majore de tip II, prevăzute în reglementări ale Agenției Naționale a Medicamentului.

(2) Procedura de soluționare a variațiilor majore de tip II este stabilită în reglementări ale Agenției Naționale a Medicamentului.“

10. Articolul 28 va avea următorul cuprins:

„Art. 28. — Produsele medicamentoase autorizate de punere pe piață în Uniunea Europeană, prin procedura centralizată sau descentralizată, se autorizează în România conform unor proceduri simplificate prezentate în reglementările Agenției Naționale a Medicamentului.“

11. Articolul 32 va avea următorul cuprins:

„Art. 32. — Fac excepție de la prevederile art. 31 preparatele magistrale și oficinale.“

12. La articolul 33, alineatul (1) va avea următorul cuprins:

„Art. 33. — (1) Agenția Națională a Medicamentului elaborează Regulile de bună practică de fabricație a produselor medicamentoase pentru unitățile de producție, reguli ce sunt aprobate de Ministerul Sănătății și Familiei.“

13. Articolul 34 va avea următorul cuprins:

„Art. 34. — Ministerul Sănătății și Familiei decide asupra autorizării de funcționare a unei unități de producție a produselor medicamentoase pe baza raportului de inspecție favorabil întocmit de inspectorii de specialitate din Ministerul Sănătății și Familiei.“

14. La articolul 36, alineatul (3) va avea următorul cuprins:

„(3) Dovada competențelor necesare, în cazul persoanei responsabile cu activitatea de distribuție, constă în diplomă de licență în farmacie, medicină sau economie, obținută în urma absolvirii studiilor universitare, studii postuniversitare de specializare în activitatea de marketing sau cel puțin 2 ani de experiență practică în domeniu.“

15. La articolul 38, după litera b) se introduce litera c) cu următorul cuprins:

„c) autorizație provizorie de funcționare pe o perioadă de 6 luni, emisă atunci când unitatea de producție execută remedierea unor deficiențe care nu pun în pericol calitatea produsului medicamentos.“

16. Articolul 39 va avea următorul cuprins:

„Art. 39. — (1) În unitățile de producție a produselor medicamentoase, care solicită autorizație parțială numai pentru divizarea, ambalarea și etichetarea produselor medicamentoase, persoana responsabilă cu activitatea de producție poate fi în același timp responsabilă și cu activitatea de distribuție.

(2) În unitățile de producție a produselor medicamentoase, în care se efectuează divizări de plante sau părți de plante medicinale, persoana responsabilă cu activitatea de producție poate fi în același timp responsabilă și cu activitatea de distribuție.“

17. La articolul 40, alineatul (2) va avea următorul cuprins:

(2) Controlul microbiologic și alte testări speciale pot fi realizate, prin contract, în alte laboratoare de control autorizate de Agenția Națională a Medicamentului.“

18. Articolul 41 va avea următorul cuprins:

„Art. 41. — (1) Termenele maxime pentru emiterea de către Ministerul Sănătății și Familiei a autorizației de funcționare sunt:

a) decizia asupra cererii de autorizare se emite în termen de 90 de zile de la înregistrarea cererii;

b) decizia asupra solicitării formulate de o unitate de producție a produselor medicamentoase, autorizată, în vederea modificării sau completării autorizației de funcționare pentru o modificare de flux de fabricație sau de echipamente, se emite în termen de 60 de zile de la înregistrarea cererii.

(2) Solicitantul autorizației de funcționare va remedia eventualele deficiențe constatate în timpul inspecției, în termenul convenit de comun acord cu inspectorul de specialitate; acest termen nu se include în termenul prevăzut la alin. (1) lit. a).“

19. Articolul 44 va avea următorul cuprins:

„Art. 44. — (1) Punerea pe piață a produselor medicamentoase fabricate în unitățile de producție se face numai

pe baza autorizației de punere pe piață, emisă de Agenția Națională a Medicamentului.

(2) Producătorii de medicamente nu pot înființa farmacii și nici nu pot deține acțiuni sau părți sociale la astfel de unități.

(3) Producătorii de medicamente nu pot deține părți sociale și nu pot înființa unități de distribuție angro direct sau intermediat.

(4) Farmaciile, ca unități de desfacere cu amănuntul a medicamentelor, pot funcționa numai cu farmacist cu aviz de liberă practică; excepție fac drogheriile și punctele de lucru din mediul rural ale farmaciilor.“

20. Articolul 45 va avea următorul cuprins:

„Art. 45. — (1) Distribuția produselor medicamentoase constă în transferul acestora de la unitatea de producție la consumatorul final, incluzând activitățile de procurare, stocare, supraveghere a calității și de difuzare.

(2) Distribuția produselor medicamentoase de la nivelul depozitelor se face numai către unitățile farmaceutice autorizate de Ministerul Sănătății și Familiei în condițiile legii; este interzisă eliberarea cu amănuntul a produselor medicamentoase la nivelul depozitelor.

(3) Producătorii de medicamente și distribuitorii transmit Ministerului Sănătății și Familiei lista tuturor produselor medicamentoase fabricate, respectiv distribuite; forma și conținutul datelor furnizate se stabilesc prin ordin al ministrului sănătății și familiei.

(4) Distribuția produselor medicamentoase de uz uman se face numai prin unități care au autorizație de funcționare eliberată de Ministerul Sănătății și Familiei.

(5) Eliberarea cu amănuntul a produselor medicamentoase se face numai de către unitățile farmaceutice, farmaciile și drogherii, autorizate de Ministerul Sănătății și Familiei.

(6) Drogheriile pot funcționa cu asistenți de farmacie cu aviz de liberă practică.“

21. Articolul 46 se abrogă.

22. Articolul 48 va avea următorul cuprins:

„Art. 48. — Depozitele de produse medicamentoase trebuie să posede autorizație de funcționare emisă de Ministerul Sănătății și Familiei, eliberată pe baza raportului de inspecție favorabil, întocmit de inspectorii din serviciul de inspecție farmaceutică din Ministerul Sănătății și Familiei.“

23. La articolul 49, alineatul (2) va avea următorul cuprins:

„(2) Unitățile de producție a produselor medicamentoase, persoane juridice române, distribuie produsele proprii prin distribuitori autorizați sau direct unităților spitalicești.“

24. La articolul 50 se introduce alineatul (2) cu următorul cuprins:

„(2) Depozitele de produse medicamentoase vor comunica Ministerului Sănătății și Familiei, trimestrial, datele privind circulația produselor medicamentoase; forma și conținutul datelor furnizate sunt stabilite prin reglementări ale Ministerului Sănătății și Familiei.“

25. Articolul 53 va avea următorul cuprins:

„Art. 53. — Depozitele farmaceutice care distribuie substanțe active, auxiliare și ambalaje trebuie să aibă spații speciale pentru desfășurarea acestei activități, separate de spațiile destinate produselor medicamentoase.“

26. La articolul 54, alineatul (1) va avea următorul cuprins:

„Art. 54. — (1) Produsele medicamentoase distribuite la nivelul depozitelor sunt numai cele cu autorizație de punere pe piață eliberată de Agenția Națională a Medicamentului; fac excepție produsele medicamentoase prevăzute la art. 8 alin. (3) și (4).“

27. La articolul 54, după alineatul (2) se introduc alineatele (3) și (4) cu următorul cuprins:

„(3) Fac excepție de la prevederile alin. (2) produsele medicamentoase orfane și alte produse medicamentoase de uz spitalicesc pentru care necesitățile terapeutice ale României sunt mici.

(4) Ministerul Sănătății și Familiei aprobă lista cuprinzând medicamentele orfane, elaborată de Agenția Națională a Medicamentului.“

28. Articolul 55 va avea următorul cuprins:

„Art. 55. — Publicitatea în mass-media este permisă numai pentru produsele medicamentoase care se eliberează fără prescripție medicală, prevăzute la art. 3 alin. (1) grupa B.“

29. Articolul 56 se abrogă.

30. Articolul 57 va avea următorul cuprins:

„Art. 57. — (1) Ministerul Sănătății și Familiei controlează și supraveghează permanent fabricația, controlul, testarea clinică și toxicologică, depozitarea, eliberarea și utilizarea produselor medicamentoase.

(2) Agenția Națională a Medicamentului controlează și supraveghează permanent fabricația, controlul, testarea clinică și toxicologică a produselor medicamentoase.“

31. La articolul 62, alineatul (1) va avea următorul cuprins:

„Art. 62. — (1) În cadrul activității de supraveghere inspectorii de specialitate ai Ministerului Sănătății și Familiei pot preleva probe conform prevederilor cuprinse în normele Agenției Naționale a Medicamentului.“

32. Articolul 64 va avea următorul cuprins:

„Art. 64. — Unitățile de producție și/sau de distribuție a produselor medicamentoase trebuie să informeze Ministerul Sănătății și Familiei și, după caz, Agenția Națională a Medicamentului despre schimbările de natură să modifice termenii autorizației de funcționare, intervenite în activitatea lor.“

33. Articolul 68 va avea următorul cuprins:

„Art. 68. — Agenția Națională a Medicamentului evaluează rapoartele privind reacțiile adverse și propune măsurile administrative necesare.“

34. Articolul 71 va avea următorul cuprins:

„Art. 71. — Agenția Națională a Medicamentului analizează reclamațiile privind deficiențele de calitate și propune măsurile administrative necesare.“

35. Articolul 77 va avea următorul cuprins:

„Art. 77. — Condițiile de calitate prevăzute de Farmacopeea Română sunt obligatorii pentru orice unitate ce fabrică sau distribuie produse medicamentoase.“

36. Articolul 82 va avea următorul cuprins:

„Art. 82. — Cercetările clinice sunt inițiate în situația obținerii unui aviz favorabil în urma testelor preclinice.“

37. Articolul 87 va avea următorul cuprins:

„Art. 87. — Fabricarea, operațiunile de import și export, distribuția către depozite și farmacii și eliberarea cu

amănuntul a produselor stupefiante și toxice se fac pe baza unei autorizații speciale eliberate de Ministerul Sănătății și Familiei.“

38. Articolul 91 va avea următorul cuprins:

„Art. 91. — Importul și exportul produselor medicamentoase, cu excepția celor prevăzute la art. 2 alin. (4) lit. g), se realizează în conformitate cu legislația în vigoare și cu avizul Ministerului Sănătății și Familiei.“

39. Articolul 92 va avea următorul cuprins:

„Art. 92. — Pot fi importate numai produsele medicamentoase, cu excepția celor prevăzute la art. 2 alin. (4) lit. g), care au autorizația de punere pe piață eliberată de Agenția Națională a Medicamentului.“

40. La articolul 94, după litera b) se introduce litera c) cu următorul cuprins:

„c) dacă sunt destinate pacienților în vederea continuării tratamentului început în străinătate sau dacă sunt necesare în cazuri excepționale precum: calamități naturale, epidemii și cazuri de necesitate aprobate de Ministerul Sănătății și Familiei.“

41. Articolul 95 va avea următorul cuprins:

„Art. 95. — Ministerul Sănătății și Familiei stabilește și avizează prețurile medicamentelor din import și din țară, cu excepția medicamentelor care se eliberează fără prescripție medicală (OTC).“

42. Articolul 100 va avea următorul cuprins:

„Art. 100. — (1) Constituie contravenții următoarele fapte, dacă nu sunt săvârșite în astfel de condiții încât, potrivit legii penale, să constituie infracțiuni, și se sancționează de către inspectorii de specialitate din Ministerul Sănătății și Familiei, astfel:

a) cu amendă de la 10.000.000 lei la 20.000.000 lei și închiderea unității, în cazul funcționării unității de producție a produselor medicamentoase fără autorizație de funcționare emisă de Ministerul Sănătății și Familiei conform art. 31; se sancționează cu aceeași amendă și închiderea unității farmaceutice de distribuție a produselor medicamentoase, care funcționează fără autorizație emisă de Ministerul Sănătății și Familiei conform art. 45 alin. (2), (4) și (5), art. 47 alin. (2) și (3) și art. 48;

b) cu amendă de la 5.000.000 lei la 10.000.000 lei, în cazul nerespectării prevederilor art. 80 alin. (1) de către laboratoarele care au certificat de bună practică de laborator;

c) cu amendă de la 5.000.000 lei la 10.000.000 lei, practicarea, în cadrul unităților de producție a produselor medicamentoase sau de distribuție, a altor activități decât cele pentru care au fost autorizate conform art. 31, 44 și 50, eliberarea prin drogherii a altor produse medicamentoase decât cele fără prescripție medicală conform art. 3, participarea persoanelor necalificate la operațiuni tehnice care necesită calificare de specialitate în procesul de fabricație și în cel de distribuție, precum și nerespectarea reglementărilor impuse de Agenția Națională a Medicamentului privind încadrarea produselor medicamentoase în funcție de modul lor de eliberare, inscripționarea și prospectul produselor medicamentoase, publicitatea produselor medicamentoase, raportarea schimbărilor survenite în activitatea de producție sau de distribuție, rechemări;

d) cu amendă de la 5.000.000 lei la 10.000.000 lei, nerespectarea prevederilor art. 35 și 36;

e) cu amendă de la 5.000.000 lei la 8.000.000 lei, în cazul fabricării și distribuției produselor medicamentoase fără documente care să ateste proveniența și/sau calitatea acestora conform art. 52 și 54, în cazul nerespectării prevederilor art. 73 privind procedura de retragere a produselor medicamentoase de către producători și distribuitori, precum și în cazul deținerii și eliberării produselor medicamentoase cu termen de valabilitate depășit sau cu buletin de analiză necorespunzător;

f) cu amendă de la 2.000.000 lei la 5.000.000 lei, lipsa din unitățile de distribuție a farmacistului-șef sau a înlocuitorului acestuia pe perioada în care unitatea funcționează, lipsa din drogherie a asistentului de farmacie șef sau a înlocuitorului acestuia, precum și împiedicarea exercitării activității de inspecție;

g) cu suspendarea autorizației de funcționare a unității farmaceutice pe o durată de un an, în cazul repetării abaterii privind nerespectarea prevederilor art. 3.

(2) Departamentul de inspecție al Agenției Naționale a Medicamentului poate aplica sancțiunile prevăzute la alin. (1) lit. b), c) și e), conform competențelor prevăzute la art. 57 alin. (2).“

43. Articolul 101 va avea următorul cuprins:

„Art. 101. — Dispozițiile art. 100 se completează cu prevederile Ordonanței Guvernului nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor*).“

44. Titlul capitolului XI va avea următorul cuprins:

„Dispoziții tranzitorii și finale“

45. La articolul 104, alineatele (1) și (2) vor avea următorul cuprins:

„Art. 104. — (1) Unitățile farmaceutice vor plăti, în vederea obținerii autorizației de funcționare, următoarele sume în contul Ministerului Sănătății și Familiei:

a) unitățile de producție a produselor medicamentoase — 6.000.000 lei;

b) depozitele farmaceutice — 4.000.000 lei;

c) farmaciile — 3.000.000 lei;

d) drogheriile — 2.000.000 lei.

(2) Pentru unitățile de producție a produselor medicamentoase suma pentru reautorizare va fi jumătate din suma prevăzută a fi achitată la autorizare.“

46. Articolul 105 se abrogă.

47. Articolul 106 va avea următorul cuprins:

„Art. 106. — Sumele încasate potrivit art. 104 se gestionează de către Ministerul Sănătății și Familiei în regim extrabugetar.“

48. La articolul 108, alineatul (2) va avea următorul cuprins:

„(2) Cheltuielile necesare pentru efectuarea inspecțiilor în comun de Ministerul Sănătății și Familiei și Agenția Națională a Medicamentului, în vederea acordării autorizațiilor de funcționare, sunt suportate de Ministerul Sănătății și Familiei.“

*) Ordonanța Guvernului nr. 2/2001 a fost publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 410 din 25 iulie 2001, și a fost aprobată și modificată prin Legea nr. 180/2002, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 268 din 22 aprilie 2002.

49. La articolul 109, alineatul (1) va avea următorul cuprins:

„Art. 109. — (1) În toate unitățile de fabricație se vor implementa Regulile de bună practică de fabricație, astfel încât aceste unități să le îndeplinească până la data de 31 decembrie 2003.“

50. După articolul 109 se introduce articolul 109¹ cu următorul cuprins:

„Art. 109¹. — Producătorii de medicamente se vor reorganiza, potrivit prevederilor art. 44 alin. (2) și (3), până la data de 30 iunie 2003.“

51. Articolul 110 va avea următorul cuprins:

„Art. 110. — (1) Prezenta ordonanță de urgență intră în vigoare la data de 1 ianuarie 2000, cu excepția prevederilor art. 109 alin. (1) și ale art. 109¹.

(2) La data intrării în vigoare a prezentei ordonanțe de urgență se abrogă prevederile referitoare la produsele medicamentoase, cuprinse la art. 156, 170 și 172 din Legea nr. 3/1978 privind asigurarea sănătății populației,

publicată în Buletinul Oficial, Partea I, nr. 54 din 10 iulie 1978, Ordonanța Guvernului nr. 31/1995 privind reglementarea regimului de producere, circulație și comercializare a produselor farmaceutice, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 201 din 30 august 1995, Hotărârea Guvernului nr. 382/1996 privind aprobarea normelor și a regulilor în domeniul producerii, circulației produselor farmaceutice, precum și controlul acestora, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 113 din 3 iunie 1996, și art. 3, art. 6 și liniuța a 12-a din Lista-anexă la Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 36/2001 privind regimul prețurilor și tarifelor reglementate, care se stabilesc cu avizul Oficiului Concurenței, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 115 din 7 martie 2001, precum și orice alte dispoziții contrare.“

52. În cuprinsul ordonanței de urgență denumirea „Ministerul Sănătății“ se înlocuiește cu denumirea „Ministerul Sănătății și Familiei“.

Această lege a fost adoptată de Senat în ședința din 22 aprilie 2002, cu respectarea prevederilor art. 74 alin. (2) din Constituția României.

p. PREȘEDINTELE SENATULUI,
DORU IOAN TĂRĂCILĂ

Această lege a fost adoptată de Camera Deputaților în ședința din 9 mai 2002, cu respectarea prevederilor art. 74 alin. (2) din Constituția României.

p. PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR,
VIOREL HREBENCIUC

București, 31 mai 2002.
Nr. 336.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

D E C R E T
privind promulgarea Legii
pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului
nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman

În temeiul prevederilor art. 77 alin. (1) și ale art. 99 alin. (1) din Constituția României,

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

Articol unic. — Se promulgă Legea pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI
ION ILIESCU

București, 30 mai 2002.
Nr. 476.

★

PARLAMENTUL ROMÂNIEI

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENATUL

L E G E

**privind respingerea Ordonanței Guvernului nr. 100/2000
pentru modificarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999
privind produsele medicamentoase de uz uman**

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

Articol unic. — Se respinge Ordonanța Guvernului nr. 100 din 31 august 2000 pentru modificarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, adoptată în temeiul art. 1

lit. P pct. 3 din Legea nr. 125/2000 privind abilitarea Guvernului de a emite ordonanțe și publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 436 din 3 septembrie 2000.

Această lege a fost adoptată de Senat în ședința din 22 aprilie 2002, cu respectarea prevederilor art. 74 alin. (2) din Constituția României.

p. PREȘEDINTELE SENATULUI,
DORU IOAN TĂRĂCILĂ

Această lege a fost adoptată de Camera Deputaților în ședința din 9 mai 2002, cu respectarea prevederilor art. 74 alin. (2) din Constituția României.

p. PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR,
VIOREL HREBENCIUC

București, 31 mai 2002.
Nr. 340.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

D E C R E T

**pentru promulgarea Legii privind respingerea Ordonanței Guvernului nr. 100/2000
pentru modificarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999
privind produsele medicamentoase de uz uman**

În temeiul prevederilor art. 77 alin. (1) și ale art. 99 alin. (1) din Constituția României,

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

Articol unic. — Se promulgă Legea privind respingerea Ordonanței Guvernului nr. 100/2000 pentru modificarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind

produsele medicamentoase de uz uman și se dispune publicarea acestei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI
ION ILIESCU

București, 30 mai 2002.
Nr. 480.

ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

ORDIN

privind stabilirea prețului de referință al dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, decontat de către casele de asigurări de sănătate

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
având în vedere:

— art. 24 alin. (2) din Legea asigurărilor sociale de sănătate nr. 145/1997, cu modificările și completările ulterioare;

— Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001 pentru aprobarea Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu și a Contractului-cadru privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate;

— Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate și al președintelui Colegiului Medicilor din România nr. 629/4.233/2001 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu și a Contractului-cadru privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate;

— Referatul de aprobare nr. DGA/IV/1.098 din 16 mai 2002 al Direcției generale norme contractuale și relații cu furnizorii;

în temeiul dispozițiilor art. 18 lit. h) din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 154 din 29 martie 2001, aprobat prin Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 37/2001, cu modificările și completările ulterioare,

emite următorul ordin:

Art. 1. — Prețul de referință al dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, prevăzute în anexa nr. 4 la Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate și al președintelui Colegiului Medicilor din România nr. 629/4.233/2001 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu și fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu și a Contractului-cadru privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, decontat de casele de asigurări de sănătate, este procent din media aritmetică a

prețurilor minime de vânzare cu amănuntul ale furnizorilor de dispozitive medicale acreditați, după cum urmează:

- a) 100% din media aritmetică calculată a cărei valoare este mai mică sau egală cu 10.000 mii lei;
- b) 90% din media aritmetică calculată a cărei valoare este cuprinsă între 10.001—25.000 mii lei;
- c) 75% din media aritmetică calculată a cărei valoare este cuprinsă între 25.001—55.000 mii lei;
- d) 65% din media aritmetică calculată a cărei valoare este cuprinsă între 55.001—125.000 mii lei;
- e) 50% din media aritmetică calculată a cărei valoare depășește 125.001 mii lei.

Art. 2. — Valorile astfel calculate se rotunjesc la 1.000 lei, rezultând prețurile de referință pe care casele de asigurări de sănătate le decontează furnizorilor de dispozitive medicale.

Art. 3. — Pentru dispozitivele medicale la care creșterea prețului de referință calculat conform art. 1, corespunzător anului 2002, față de prețul de referință corespunzător anului 2001, stabilit conform Ordinului președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 411/2001, cu modificările și completările ulterioare, este mai mică sau cel mult egală cu 30,3%, se decontează prețul de referință astfel calculat, conform anexei la prezentul ordin.

Art. 4. — Pentru dispozitivele medicale la care creșterea prețului de referință calculat conform art. 1, corespunzător anului 2002, este mai mare de 30,3% față de prețul de referință corespunzător anului 2001, pentru stabilirea prețului de referință conform art. 1, corespunzător anului 2002, se elimină valoarea maximă, respectiv minimă, din cadrul prețurilor minime de vânzare cu amănuntul, transmise de către furnizorii de dispozitive medicale. În cazul în care prin aplicarea acestei metode prețul de referință astfel determinat depășește în continuare 30,3% față de prețul de referință stabilit pentru anul 2001, se calculează un preț de referință pentru anul 2002 egal cu prețul de referință stabilit pentru anul 2001 ajustat cu procentul de 30,3%, conform anexei la prezentul ordin.

Art. 5. — În cazul ofertei unice de preț al unui singur furnizor prețul de referință este prețul aceluși furnizor, calculat conform prevederilor art. 1—3. Dacă prețul de referință depășește 30,3% față de prețul de referință stabilit pentru anul 2001, se calculează un preț de referință pentru anul 2002 egal cu prețul de referință stabilit pentru anul 2001 ajustat cu procentul de 30,3%, conform anexei la prezentul ordin.

Art. 6. — Lista cuprinzând dispozitivele medicale și prețurile de referință ale acestora decontate, integral sau cu contribuție personală din partea asiguratului, de către casele de asigurări de sănătate sunt prezentate în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 7. — În vederea respectării prevederilor art. 1 lit. r) și ale art. 3 lit. l) din anexa nr. 2 la Hotărârea Guvernului nr. 1.331/2001 pentru aprobarea Contractului-cadru privind condițiile acordării medicamentelor cu sau fără contribuție personală în tratamentul ambulatoriu și a Contractului-cadru privind condițiile acordării dispozitivelor medicale destinate corectării și recuperării deficiențelor organice sau funcționale ori corectării unor deficiențe fizice, în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate, furnizorii de dispozitive medicale acreditați vor pune la dispoziție caselor de asigurări de sănătate cu care se găsesc în relație contractuală prețurile de vânzare cu amănuntul care au stat la baza calculării prețurilor de referință ale dispozitivelor medicale pentru anul 2002, certificate de Casa Națională de Asigurări de Sănătate. În acest sens toate ofertele de preț care au fost comunicate în vederea stabilirii prețurilor de referință pentru anul 2002 sunt considerate prețuri care au stat la baza calculării prețurilor de referință ale dispozitivelor medicale pentru anul 2002.

Art. 8. — Prezentul ordin intră în vigoare la data publicării lui în Monitorul Oficial al României, Partea I.

La data intrării în vigoare a prezentului ordin își încetează aplicabilitatea Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 411/2001 privind stabilirea prețului de referință al dispozitivelor medicale, cu modificările și completările ulterioare.

Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
prof. univ. dr. **Eugeniu Țurlea**

București, 20 mai 2002.
Nr. 139.

**LISTA DISPOZITIVELOR MEDICALE
DESTINATE CORECTĂRII ȘI RECUPERĂRII DEFICIENTELOR ORGANICE SAU FUNCZIONALE ORI CORECTĂRII UNOR DEFICIENTE FIZICE**

A. Dispozitive de protezare in domeniul O.R.L.

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	Pret de referinta (lei/buc.)
C1	C2	C3	C4	C5
1	Proteza auditiva	a. Retroauriculara b. Intraauriculara	*) ptr. hipoacuzii usoare : 21-40 dB HL amplificare: 0,,,50 dB nivel maxim:110 +/- 5 dB	5 741 000 6 970 000
2	Proteza auditiva	a. Retroauriculara b. Intraauriculara	ptr. hipoacuzii medii : 41-70 dB HL amplificare: 0,,,50 dB nivel maxim: 110 +/- 5 dB	5 812 000 6 728 000
3	Proteza auditiva	Retroauriculara	ptr. hipoacuzii severe : 71-90 dB HL amplificare: 0...60 dB nivel maxim: 120 +/- 10 dB	5 476 000
4	Proteza auditiva	Retroauriculara	ptr. hipoacuzii profunde : > 91 dB HL amplificare: 0...60 dB nivel maxim: 130 +/- 10 dB	5 896 000
5	Proteza fonatorie	Vibrator laringian Buton fonator (shunt - ventile)	nivel maxim: 90 dB se recomanda ptr. laringectomii totale sau partiale se compune din proteza vocala; dispozitiv ptr. umidifiere si emolierie a aerului inspirat; canula se recomanda pentru laringectomii totale	6 713 000 0
6	Proteza traheala	Canula traheala simpla Canula traheala Montgomery	diametre 6-14 mm se recomanda pentru traheostomizati diametre 8-14 mm se recomanda pentru traheostomizati cu stenoze traheale	0 0

*) Anexa este reprodusă în facsimil.

B. Dispozitive pentru protezare stomii

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	Pret de referinta (lei/set)
C1	C2	C3	C4	C5
1	A. Sistem stomic unitar* (sac stomic de unica utilizare)	a.sac colector pentru colostomie b.sac colector pentru ileostomie c.sac colector pentru urostomie	cu adeziv cu sau fara dispozitiv de evacuare cu sau fara dispozitiv de inchidere cu sau fara filtru cu adeziv cu dispozitiv de evacuare cu dispozitiv de inchidere cu sau fara filtru cu adeziv cu dispozitiv de evacuare cu dispozitiv de inchidere cu sau fara valva de retinere	1 429 000 1 721 000 1 175 000
2	B. Sistem stomic cu doua componente**	a. pentru colostomie: flansa suport si sac colector b. pentru ileostomie flansa suport si sac colector c. pentru urostomie flansa suport si sac colector	cu adeziv cu sau fara dispozitiv de evacuare cu sau fara dispozitiv de inchidere cu sau fara filtru cu adeziv cu dispozitiv de evacuare cu dispozitiv de inchidere cu sau fara filtru cu adeziv cu dispozitiv de evacuare cu dispozitiv de inchidere cu sau fara valva de retinere	1 364 000 1 321 000 2 099 000

* un set de referinta cuprinde nr. buc./luna prevazuti in Ordinul nr. 629/4233/2001 (a.sac colector pentru colostomie = 30 buc./luna; b. sac colector pentru ileostomie = 30 buc./luna;c. sac colector pentru urostomie = 15 buc./luna) Daca pretul de livrare/buc. al furnizorului este mai mic decat pretul de referinta/buc. se pot deconta cel mult 30 respectiv 15 saci/luna.

Daca pretul de livrare al furnizorului este mai mare decat pretul de referinta/buc. se pot deconta pana la 30 respectiv 15 saci/luna, fara a depasi pretul de referinta al setului.

** Un set de referinta cuprinde nr. buc./luna prevazuti in Ordinul nr. 629/4233/2001

(a. pentru colostomie, b. pentru ileostomie, c. pentru urostomie - un set de referinta este alcatuit din 4 flanse suport si 15 saci colectori/luna) In situatii speciale, la recomandarea medicului specialist, componenta setului de referinta poate fi modificata in limita pretului de referinta decontat lunar pentru un set de referinta .

C. Dispozitive pentru incontinența urinară

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	Pret de referință (lei/set.)
C1	C2	C3	C4	C5
1	Condom urinar*		se executa din cauciuc natural cu evacuare	737 000
2	Sac colector de urina**		500 ml, 1500ml, 2000ml cu tub de admisie cu sau fara tub de evacuare cu sau fara dispozitiv de drenaj cu adaptor cu sau fara valva de retinere cu sau fara dispozitiv de aerare cu gradatie	81 000
3	Sonda Foley***		de diverse dimensiuni cu 2 cai se executa din cauciuc natural sau sintetic cu balonas gonflabil pentru fixare	151 000

*, **, *** decontarea se face in limita pretului de referinta pe set, fara depasirea nr. de buc./luna prevazuti in Ordinul 629/4233/2001

Nota: preturile de vanzare cu amanuntul in baza carora s-au calculat preturile de referinta pentru dispozitivele medicale de la cap. C, au incluse si TVA-ul;

D. Proteze pentru membrul inferior

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	Pret de referință (lei/buc.)
C1	C2	C3	C4	C5
1	Proteza partiala de picior	a) LISEFRANC b) CHOPART c) PIROGOFF	se recomanda pentru amputatia metatarsienelor picior cu sprijin pe gamba cu manson se recomanda pentru amputatia la nivelul tarsienelor picior cu sprijin pe gamba cu manson se recomanda pentru amputatia astragalului picior cu sprijin pe gamba cu manson	9 095 000 10 595 000 10 631 000
2	Proteza pentru dezarticulatia de glezna	SYME	articulatie fixa sau mobila la glezna se recomanda pentru amputatia membrului inferior la nivelul articulatiei gleznei	10 255 000

C1	C2	C3	C4	C5
3	Proteza de gamba	a) conventionala, din material plastic, cu contact total b) conventionala, din piele c) geniatrica d) modulara	se fixeaza prin intermediul unei mansete sau bratari articulatice fixa sau mobila la glezna se fixeaza cu siret sau curele articulatice fixa sau mobila la glezna se recomanda pentru orice tip de bont picior din material plastic, gamba din rasina artificiala manson din plastic / piele prindere cu butoni sau sireturi se recomanda ptr. persoane cu conditie fizica precara, in cazul in care bontul isi modifica volumul contracturi de max. 30 grade manson elastic intern supracondiliar acoperit de un manson rigid din rasina structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan laba picior cu articulatie fixa/mobila de glezna se recomanda pentru amputatii pana la nivelul 1/3 medii superioare	13 433 000 13 197 000 14 534 000 20 587 000
4	Proteza pentru dezarticulatia de genunchi	modulara	manson elastic acoperit de un manson rigid din rasina structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan care asigura sprijinul intre articulatia genunchiului si laba piciorului articulatia genunchiului mobila laba picior cu articulatie fixa de glezna	40 876 000
5	Proteza de coapsa	a) pilon b) combinata c) din plastic	<i>manson coapsa din plastic/piele;</i> nu are in componenta piciorul si articulatia gleznei poate avea in componenta articulatia genunchiului libera sau blocata manson coapsa din piele ; manson gamba din plastic articulatie fixa sau mobila la glezna articulatie fixa/libera la genunchi prinderea se face cu siret sau curele trohanter din piele sau metalic manson coapsa din piele; manson gamba din plastic articulatie fixa sau mobila la glezna articulatie de genunchi libera sau blocata prinderea se face cu cordon din piele trohanter din piele sau metalic	11 741 000 14 394 000 16 941 000

23 400 000	<p><i>manson coapsa din material plastic/lemn de tei ce realizeaza prinderea pe bont prin vacuum</i> <i>manson gamba de plastic</i> articulatie fixa sau mobila la glezna articulatie de genunchi libera sau blocata fixare de sold prin curele ptr.bonturi foarte scurte prinderea se face cu siret sau curele trohander din piele sau metalic</p>	d) cu vacuum	
22 930 000	<i>manson coapsa din material plastic/piele</i> <i>gamba din lemn/material plastic</i> articulatie de genunchi libera sau blocata sinarie metalica manson din plastic / piele prindere cu butoni sau sireturi	e) geriatria	
28 004 000	<i>manson coapsa rigid din rasina</i> articulatie de genunchi mobila laba picior cu articulatie fixa de glezna sistem de curele de fixare pe sold structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan care asigura sprijinul intre articulatia genunchiului si laba piciorului	f) modulara	
31 538 000	<i>manson rigid din rasina cu fixare prin vacuum</i> articulatie de genunchi mobila laba picior cu articulatie fixa de glezna sistem de curele de fixare pe sold, ptr. bonturile scurte structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan care asigura sprijinul intre articulatia genunchiului si laba piciorului	g) modulara cu vacuum	
12 259 000	se executa din piele/plastic articulatie fixa sau mobila la glezna articulatie de genunchi libera sau blocata articulatie de sold prinderea de bazin se face cu manson piele/plastic	a) conventionala	Proteza de sold
48 925 000	<i>manson din rasina flexibila</i> articulatie de sold cu blocare, poate fi din duraluminiu, otel sau titan articulatie de genunchi mobila; poate fi din otel sau titan laba picior cu articulatie fixa de glezna structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan care asigura sprijinul intre articulatia de sold si articulatia de genunchi si intre articulatia de genunchi si laba piciorului sistem de curele de fixare pe sold	b) modulara	

C1	C2	C3	C4	C5
7	Proteza partiala de bazin hemipelvectomie	a) conventionala b) modulara	se recomanda pentru amputatia partiala a pelvisului partea care lipseste din pelvis se reconstruie din plastic sau rasina la care se fixeaza proteza de sold se executa din piele/plastic articulatie fixa sau mobila la glezna articulatie de genunchi libera sau blocata articulatie de sold prinderea de bazin se face cu manson piele/plastic manson din rasina flexibila articulatie de sold cu blocare, poate fi din duraluminiu, otel sau titan articulatie de genunchi mobila; poate fi din otel sau titan laba picior cu articulatie fixa de glezna structura tubulara metalica din duraluminiu, otel sau titan care asigura sprijinul intre articulatia de sold si articulatia de genunchi si intre articulatia de genunchi si laba piciorului sistem de curele de fixare pe sold	20 284 000 49 097 000

E. Proteze pentru membrul superior

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	Pret de referinta (lei/buc.)
C1	C2	C3	C4	C5
1	Proteza partiala de mana	functionala simpla functionala	manusa cu fermoar si degete rigide, din silicon, mat. plastic sistem de apucare cu degete rigide din mat. plastic	6 957 000 9 071 000
2	Proteza de dezarticulatie de incheietura a mainii	functionala simpla functionala actionata pasiv functionala actionata prin cablu	mana de proteza cu degete fixe din mat. plastic manuse dn material plastic a. actionata pasiv mana mecanica cu actionare pasiva manuse din mat.plastic sau dispozitive mecanice de lucru (hook , alte dispozitive) articulatie de incheietura mainii fixa manson din piele/mat.plastic b. actionata prin cablu mana mecanica cu actionare prin cablu manuse din mat.plastic sau dispozitive mecanice de lucru (hook , alte dispozitive) articulatie de incheietura mainii fixa manson din piele/mat.plastic ham de umar/brat pentru actionare	12 304 000 0 23 695 000

		funcționala mioelectrică	c. acționată mioelectrică mână acționată electrică mână din mat. plastic, articulație de încheietură mâinii fixe mânsă din mat. plastic sistem electronic de culegere, amplificarea semnalelor mioelectrice și comanda a mâinii electrice acumulator, încărcător acumulator	79 959 000
3	Proteza de antebraț	funcțională simplă	mână de proteză cu degete fixe din mat. plastic mână din mat. plastic articulație de încheietură mâinii cu acționare pasivă mânsă din mat. plastic	13 417 000
		funcțională acționată pasiv	a. acționată pasivă mână mecanică cu acționare pasivă mână din mat. plastic articulație de încheietură mâinii cu acționare pasivă sau dispozitive mecanice de lucru (hook, alte dispozitive) articulație de încheietură mâinii fixe mânsă din piele/mat. plastic	0
		funcțională acționată prin cablu	b. acționată prin cablu mână mecanică cu acționare prin cablu mână din mat. plastic, articulație de încheietură mâinii cu acționare pasivă mânsă din mat. plastic ham de umăr pentru acționare sau dispozitive mecanice de lucru (hook, alte dispozitive) acționare prin cablu sau pasiv articulație de încheietură mâinii fixe mânsă din piele/mat. plastic	25 670 000
		funcțională acționată mioelectrică cu pro-supinație pasivă	c. acționată mioelectrică cu pro-supinație pasivă mână acționată electrică, mână din mat. plastic, articulație de încheietură mâinii cu acționare pasivă mânsă din mat. plastic sistem electronic de culegere, amplificarea semnalelor mioelectrice și comanda electrică a mâinii acumulator, încărcător acumulator	94 500 000
		funcțională acționată mioelectrică cu pro-supinație activă	d. acționată mioelectrică cu pro-supinație activă mână acționată electrică, mână din mat. plastic, articulație de încheietură mâinii acționată electrică mânsă din mat. plastic sistem electronic de culegere, amplificarea semnalelor mioelectrice și comanda electrică a mâinii și a articulației de încheietură mâinii, acumulator, încărcător acumulator	94 500 000

C1	C2	C3	C4	C5
4	Proteza de dezarticulat de cot	<p>functionala simpla</p> <p>functionala actionata pasiv</p> <p>functionala actionata prin cablu</p> <p>functionala atipica electrica cu articulatie de cot mecanica</p> <p>functionala mioelectrică cu articulatie de cot mecanica</p>	<p>mana de proteza cu degete fixe din mat.plastic . manuse din mat.plastic</p> <p>articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva</p> <p>manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat</p> <p>ham de purtare</p> <p>a. actionata pasiv</p> <p>mana de proteza cu actionare pasiva</p> <p>manuse din mat.plastic</p> <p>articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva</p> <p>manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat</p> <p>ham de purtare</p> <p>sau dispozitive mecanice de lucru (hook, alte dispozitive)</p> <p>articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva</p> <p>manson scurt din piele/ mat. plastic</p> <p>b. actionata prin cablu</p> <p>mana mecanica cu actionare prin cablu</p> <p>manuse din mat.plastic,</p> <p>articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva</p> <p>manson din mat.plastic de antebrat si brat</p> <p>articulatie de cot cu blocare</p> <p>manson din mat.plastic de brat</p> <p>ham de actionare si purtare</p> <p>sau dispozitive mecanice de lucru (hook, alte dispozitive)</p> <p>actionate prin cablu sau pasiv</p> <p>articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva</p> <p>manson scurt din piele/ mat. plastic</p> <p>ham de actionare si purtare</p> <p>c. atipica electrica cu articulatie de cot mecanica cu blocare</p> <p>mana electrica actionata cu microcontacte</p> <p>d. mioelectrică cu articulatie de cot mecanica cu blocare</p> <p>articulatie de pumn pasiva</p> <p>mana electrica actionata mioelectric</p>	<p>26 288 000</p> <p>0</p> <p>37 851 000</p> <p>89 167 000</p> <p>96 144 000</p> <p>23 743 000</p>
5	Proteza de brat	functionala simpla	<p>mana de proteza cu degete fixe din mat.plastic . manuse din mat.plastic</p> <p>articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva</p> <p>manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat</p> <p>ham de purtare</p>	23 743 000

0	<p>a. actionata pasiv</p> <p>mana de proteza cu actionare pasiva manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat ham de purtare sau dispozitive mecanice de lucru (hook , alte dispozitive) articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson scurt din piele/ mat. plastic</p>	<p>functionala actionata pasiv</p>	
33 903 000	<p>b.actionata prin cablu</p> <p>mana mecanica cu actionare prin cablu manuse din mat.plastic, articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat articulatie de cot cu blocare manson din mat.plastic de brat ham de actionare si purtare sau dispozitive mecanice de lucru (hook , alte dispozitive) actionate prin cablu sau pasiv articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson scurt din piele/ mat. plastic ham de actionare si purtare</p>	<p>functionala actionata prin cablu</p>	
94 403 000	<p>c. atipica electrica cu articulatie de cot mecanica cu blocare</p>	<p>functionala atipica electrica cu articulatie de cot mecanica</p>	
110 520 000	<p>d. mioelectrică actionata cu microcontacte cu blocare</p> <p>articulatie de pumn pasiva mana electrica actionata mioelectric</p>	<p>functionala mioelectrică cu articulatie de cot mecanica</p>	
29 654 000	<p>mana de proteza cu degete fixe din mat. plastic manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat ham de purtare</p>	<p>functionala simpla</p>	<p>6 Proteza de dezarticulatie de umar</p>

C1	C2	C3	C4	C5
		<p>funcionala actionata pasiv</p> <p>funcionala actionata prin cablu</p>	<p>a. actionata pasiv mana de proteza cu actionare pasiva manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat manson din mat.plastic toracal ham de purtare</p> <p>b. actionata prin cablu mana mecanica cu actionare prin cablu manuse din mat.plastic, articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat articulatie de cot cu blocare manson din mat.plastic de brat manson din mat.plastic toracal 'ham de actionare si purtare</p>	<p>0</p> <p>37 970 000</p>
		<p>funcionala atipica electrica cu articulatie de cot mecanica</p> <p>funcionala mioelectrică cu articulatie de cot mecanica</p>	<p>c. atipica electrica cu articulatie de cot mecanica cu blocare mana electrica actionata cu microcontacte</p> <p>d. mioelectrică cu articulatie de cot mecanica cu blocare articulatie de pumn pasiva mana electrica actionata mioelectric</p>	<p>94 524 000</p> <p>0</p>
7	Proteza pentru amputatie inter-scapulo - toracica	<p>funcionala simpla</p> <p>funcionala actionata pasiv</p>	<p>mana de proteza cu degete fixe din mat.plastic . manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat manson din mat.plastic toracal ham de purtare</p> <p>a. actionata pasiv mana de proteza cu actionare pasiva manuse din mat.plastic articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat, articulatie de cot cu blocare pasiva, manson din mat.plastic de brat manson din mat.plastic toracal ham de purtare</p>	<p>35 333 000</p> <p>0</p>

	functionala actionata prin cablu	b. actionata prin cablu mana mecanica cu actionare prin cablu manuse din mat.plastic, articulatie de incheietura mainii cu actionare pasiva manson din mat.plastic de antebrat articulatie de cot cu blocare manson din mat.plastic de brat manson din mat.plastic toracal ham de actionare si purtare	37 115 000
	functionala atipica electrica cu articulatie de cot mecanica	c. atipica electrica cu articulatie de cot mecanica si supino - pronatie pasiva mana electrica actionata cu microcontacte manusa mat.plastic, manson din mat.plastic de antebrat manson din mat. plastic de brat manson din mat.plastic toracal articulatia de cot mecanica cu blocare	94 669 000

F. Mijloace si dispozitive de mers

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	Pret de referinta (lei/buc.)
C1	C2	C3	C4	C5
1	Baston		metalic reglabil	202 000
2	Baston	cu trei / patru picioare	metalic fix sau reglabil	415 000
3	Carja de lemn	cu sprijin subaxilar	fixa sau reglabila	216 000
4	Carja metalica	cu sprijin subaxilar	fixa sau reglabila	440 000
5	Cadru de mers	cu sprijin pe antebrat	fixa sau reglabila	248 000
			fix sau reglabil rigid sau pliabil cu sau fara roti	861 000
6	Fotoliu rulant cu antrenare manuala	asistat neasistat	de interior sau de exterior rigid sau pliabil demontabil sau nedemontabil actionare directa bimanuala a rotilor din spate sau din fata conducere prin levier sau volan bimanuala conducere monolaterala (cu mana stanga sau dreapta) propulsie cu piciorul	8 727 000

C1	C2	C3	C4	C5
7	Fotoliu rulant triciclu pentru copii		metalic actionare cu pedale sisteme de fixare a picioarelor si a toracei	7 735 000
8	Fotoliu rulant cu antrenare electrica			56 330 000

G. Orteze
G.1 Orteze pentru coloana vertebrala

NR.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	Pret de referinta (lei/buc.)
CRT.	MEDICAL	C3	C4	C5
1	Orteze cervicale	a) colar b) Philadelphia / Minerva c) Schanz	se executa din diverse materiale dimensiuni diferite pentru imobilizarea coloanei cervicale inconjura intregul sau o parte a regiunii cervicale se executa din diverse materiale dimensiuni diferite cu sprijin suboccipital, mandibular si manubriul sternal diverse sisteme de fixare pentru imobilizarea coloanei cervicale inconjura intreaga regiune cervicala se executa din diverse materiale dimensiuni diferite diverse sisteme de fixare pentru imobilizarea coloanei cervicale inconjura intregul sau o parte a regiunii cervicale se executa din diverse materiale diverse sisteme de fixare diverse marimi inconjura intregul sau o parte a regiunilor cervicala si toracica	407 000 1 556 000 334 000
2	Orteze cervicotorace			905 000
3	Orteze torace			1 328 000
4	Orteze toracolombosacrale		material moale cu suport elastic cu intariri din material dur sau materiale plastice termoformabile unele modele prezinta benzi elastice intaritoare inconjura intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	0

a) corset Cheneau	material termoformabil cu pelote de corectie unele modele prezinta benzi intaritoare inconjura intregul regiunii toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	7 446 000
b) corset Boston	material termoformabil executat dintr-un modul cu deschidere dorsala cu pelote de corectie unele modele prezinta benzi intaritoare se pot ajusta inconjura intregul regiunii toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	6 741 000
c) corset Euroboston	material termoformabil executat din doua module cu pelote de corectie unele modele prezinta benzi intaritoare se pot ajusta inconjura intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	6 814 000
d) corset Hessing	material termoformabil material moale cu suport elastic prezinta intarituri din material dur unele modele prezinta benzi intaritoare sau armatura metalica se pot ajusta inconjura intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	1 213 000
e) corset Milwaukee	se compune dintr-o centura pelviana si o tetiera, unite intre ele printr-un sistem de bare metalice si pernite reglabile inconjura intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	6 824 000
f) de hiperextensie	material moale cu suport elastic cu intarituri din material dur sau materiale termoformabile se pot ajusta limiteaza miscarile laterale sau de rotatie a torsului datorita celor trei puncte de sprijin lombar, toracic si pelvian inconjura intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	6 155 000
g) corset Lyonnais	se compune dintr-o tija anterioara si una posterioara fixate pe o centura pelviana stabila, compusa din doua valve de sprijin si contrasprrijin situate la nivelul curburilor inconjura intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	6 710 000

C1	C2	C3	C4	C5
		h) de hiperextensie in trei puncte ptr. scolioza	material moale cu suport elastic si intarituri din material dur materiale termoformabile prezinta pelote de corectie se pot ajusta limiteaza miscarile datorita celor trei puncte de sprijin inconjoara intregul sau o parte a regiunilor toracala, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	6 710 000
5	Orteze lombosacrale		din microfibra, termoneopren sau material moale cu suport elastic prezinta intarituri din material dur unele modele prezinta benzi elastice intaritoare se pot ajusta inconjoara intregul sau o parte a regiunilor lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	684 000
6	Orteze sacro - iliace	lombostat	din microfibra, termoneopren sau material moale cu suport elastic se pot ajusta inconjoara intregul sau o parte a regiunilor lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	683 000
7	Orteze cervicotoracolombosacrale	a) corset Stagnara	din microfibra, termoneopren sau material moale cu suport elastic se executa din diverse materiale diverse sisteme de fixare se pot ajusta inconjoara intregul sau o parte a regiunii sacro-iliace a trunchiului	685 000
			schelet metalic reglabil cu sistem de inchidere carcasa zonei pelvine din material plastic pelote de corectie din spuma poliuretana inconjoara intregul sau o parte a regiunilor cervicala toracica, lombara si sacro-iliaca ale trunchiului	10 350 000

G.2 Orteze pentru membrul superior

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	Pret de referinta (lei/buc.)
C1	C2	C3	C4	C5
1	Orteze de deget		piele sau material textil cu suport elastic, cu insertii ptr. intarire dimensiuni diferite se recomanda pentru recuperare inconjoara intregul sau o parte a degetului	0

2	Orteze de mana	cu mobilitate/fixarea degetului mare	material moale, cu suport elastic, cu insertii pentru intarire; material termofomabil, respectand forma si anatomia mainii dimensiuni diferite pentru mana stanga/dreapta se recomanda pentru recuperare inconjoara intregul sau o parte a mainii se recomanda pentru recuperare inconjoara intregul sau o parte a mainii	450 000
3	Orteze de incheietura mainii - mana	dinamica fixa dinamica	material moale, cu suport elastic, cu insertii ptr. intarire; material termofomabil, respectand forma si anatomia mainii, monobloc se fixeaza cu banda velcro se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatia incheieturii mainii si mana se pot folosi impreuna cu celelalte orteze pentru mana piele sau material textil, atelate cu imobilizator pentru incheietura mainii se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatia incheieturii mainii si mana	932 000 445 000
4	Orteze de incheietura mainii - mana - deget	fixa/mobila	microfibra, poliester sau material moale, cu suport elastic, cu insertii pentru intarire se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatia mainii, mana si unul sau mai multe degete	893 000
5	Orteze de cot	cu atela/fara atela	termoneopren sau material moale cu suport elastic unele modele prezinta intarituri rigide se modifica in functie de grosimea bratului diverse modele se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatia cotului	1 596 000
6	Orteze de cot - incheietura mai- nii - mana		material moale cu suport elastic; termoneopren; material termofomabil monobloc sau modulara se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatia cotului, incheieturii mainii si mana	3 020 000
7	Orteze de umar		termoneopren, material moale cu suport elastic dimensiuni diferite pentru mana stanga/dreapta se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatia umarului	1 621 000
8	Orteze de umar - cot		termoneopren, material moale cu suport elastic dimensiuni diferite pentru mana stanga/dreapta se recomanda pentru recuperare inconjoara articulatia umarului si cotului	3 950 000

C1	C2	C3	C4	C5
9	Orteze de umar - cot- incheietura mainii - mana	fixa	termoneopren; material moale cu suport elastic; ham de fixare pentru articulatia umarului ce sprijina componenta de fixare a cotului, a incheieturii mainii si a mainii dimensiuni diferite pentru mana stanga/dreapta se recomanda pentru recuperare inconjorarea articulatiilor umarului, cotului, incheieturii mainii cat si mana	9 976 000
		dinamica	suport de fixare a intregului ansamblu ce intra in legatura cu componenta de fixare a cotului-incheieturii mainii-mana prin articulatia care permite pozitionarea bratului si a antebratului in pozitii prestabilite se recomanda pentru recuperare inconjorarea articulatiilor umarului, cotului, incheieturii mainii cat si mana	15 189 000

G.3 Orteze pentru membrul inferior

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	Pret de referinta (lei/buc.)
C1	C2	C3	C4	C5
1	Orteze de picior		termoneopren sau material textil cu suport elastic se recomanda pentru recuperare inconjorarea intregul sau o parte a piciorului	1 700 000
2	Orteze pentru glezna - picior	fixa/mobila	termoneopren, material moale cu suport elastic material termofomabil, monobloc, mobilitatea rezulta din elasticitatea materialului si forma ortezei in zona gleznei cu sistem de inchidere tip velcro se recomanda pentru recuperare inconjorarea articulatia gleznei si intregul sau o parte a piciorului	1 620 000
3	Orteze de genunchi	fixa	termoneopren, material moale cu suport elastic cu intarituri rigide, fixe; material termofomabil monobloc se recomanda pentru recuperare inconjorarea articulatia genunchiului	4 183 000
		mobila	termoneopren, material moale cu suport elastic material termofomabil, 2 subsansamble , cu articulatie rigida libera sau care permite limitarea flexiei si extensiei diverse modele cu intarituri rigide, fixe sau cu articulatie ce permit fixarea ortezei la extensii si flexii de diferite grade se recomanda pentru recuperare inconjorarea articulatia genunchiului	3 471 000

		Balant	se executa din piele si sinarie metalica, cu articulatie la genunchi prinderea se realizeaza cu curele sau siret se recomanda pentru recuperare inconjura articulatia genunchiului	3 552 000
4	Orteze de genunchi - glezna - picior	Gambier cu scurtare Kramer Peroneal Spring (orteza peroniera) pentru scurtarea membrului pelvin	termoneopren, material moale cu suport elastic; material termoformabil sau fibra de carbon laminata, sinarie metalica, articulatie de genunchi cu blocare si articulatie de glezna cu mobilitate controlata prin sistem de arcuri sau fixe cu sistem de inchidere tip velcro se recomanda pentru recuperare inconjura articulatiile genunchiului, gleznei si piciorului se executa din piele si sinarie metalica, cu articulatie libera sau blocata la glezna se fixeaza de gheata ortopedica pentru fracturi de tibie si peroneu inconjura articulatiile genunchiului, gleznei si piciorului doua tije metalice fixarea se realizeaza pe picior cu bratari din piele, cu armaturi metalice se fixeaza pe incaltaminte se recomanda ptr. paralizia sciaticului se executa din piele si sinarie metalica, cu articulatie libera sau blocata la genunchi piciorul si glezna se executa din lemn cu talpa din poliuretan fixarea se realizeaza cu siret pentru malformatii congenitale ale membrului inferior	4 133 000 1 310 000 1 806 000 6 346 000
5	Orteze de sold		termoneopren, material moale cu suport elastic cu sistem de inchidere tip velcro se recomanda pentru recuperare inconjura articulatia soldului	10 575 000
6	Orteze sold - genunchi		termoneopren, material moale cu suport elastic cu sistem de inchidere tip velcro se recomanda pentru recuperare inconjura articulatiile genunchiului si soldului	20 250 000
7	Orteze de sold - genunchi - glezna - picior	coalgiera (aparat)	termoneopren, material moale cu suport elastic cu sistem de inchidere tip velcro se recomanda pentru recuperare inconjura articulatiile soldului, genunchiului, gleznei si piciorului piele si bratari metalice, montat pe opincuta aparate pentru descarcarea si imobilizarea articulatiei membrului pelvin se recomanda pentru paralizia infantila la copii si adulti	9 275 000 9 752 000

C1	C2	C3	C4	C5
		Hessing (aparat)	piele si sinarie metalica, cu articulatie la genunchi si sold prinderea se realizeaza cu curele sau siret se recomanda pentru afectiuni ale genunchiului si gleznei	3 650 000
8	Orteze pentru luxatii de sold congenitale la copii	a) ham Pavlik b) de abductie c) Dr. Fettwies d) Dr. Behrens e) Becker f) Dr. Bernau	se executa din curele din piele material textil panza si buretele sunt fixate cu chinga textila; material termoformabil, metalic si textil, compus din doua module de coapsa reglabila in diametru care sunt cuplate printr-o bara reglabila in lungime prin intermediul a doua articulatii libere material termoformabil, metalic module pentru 4 marimi, usor de asamblat pentru copii de la 6 la 15 luni igienizare usoara ptr. abductie se foloseste o tija reglabila material termoformabil, metalic si benzi textile hamul de purtare permite reglarea flexiei picioarelor in diferite unghiuri pentru tratamentul luxatiei de sold pana la tipul III pentru abductie se foloseste o tija reglabila	599 000 348 000 10 948 000 6 497 000 500 000 3 630 000
9	Orteze corectoare de statica a piciorului	a) sustinatori plantari b) Pes Var/Valg c) Hallux-Valgus	pana la nr. 23 inclusiv se executa din pluta / duraluminiu / polimer se folosesc pentru platfus gradele I si II. pinteni calcanieri si scurtari foarte mici mai mare de nr. 23,5 se executa din pluta / duraluminiu / polimer se folosesc pentru platfus gradele I si II. pinteni calcanieri si scurtari foarte mici se pot executa din diversi polimeri: poliamide, poliuretani, polimeri vascoelastici, cauciuc, etc. diverse marimi banda textila usoara si flexibila marimi universale pentru piciorul drept / stang	237 000 237 000 1 247 000 589 000

NOTA : pentru ortezele corectoare de statica a piciorului, tipurile a) si b) se prescriu numai perechi

H. Incaltaminte ortopedica

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	Pret de referinta (lei/buc.)
C1	C2	C3	C4	C5
1	Ghete	diformitati	pana la nr. 23 inclusiv mai mare de nr. 23,5	1 165 000 1 373 000
		Gheata ortopedica cu arc	prevazuta cu un arc de vipusca si sub talpa, cu stait inalt si cu adaosuri la partea externa a talpii si focului (sau interna dupa caz)	1 100 000
		amputatii de metatars si falange scurtari	pana la nr. 23 inclusiv mai mare de nr. 23,5 pana la 10 cm, pana la nr. 23 inclusiv pana la 10 cm, mai mare de nr. 23,5 peste 10 cm, pana la nr. 23 inclusiv peste 10 cm, mai mare de nr. 23,5	1 151 000 1 364 000 1 261 000 1 530 000 1 535 000 1 784 000
2	Pantofi	diformitati	pana la nr. 23 inclusiv mai mare de nr. 23,5	988 000 1 157 000
		amputatii de metatars si falange scurtari	pana la nr. 23 inclusiv mai mare de nr. 23,5 pentru scurtari pana la 8 cm, pana la nr. 23 inclusiv pentru scurtari pana la 8 cm, mai mare de nr. 23,5	988 000 1 157 000 1 213 000 1 407 000

I. Dispozitive pentru deficiente vizuale

NR. CRT.	DENUMIREA DISPOZITIVULUI MEDICAL	TIPUL	CARACTERISTICI TEHNICE DEFINITORII	Pret de referinta (lei/buc.)
C1	C2	C3	C4	C5
1	Lentile intraoculare	ptr. camera anterioara ptr. camera posterioara	Filteru UV Filteru UV	1 599 000
2	Proteza oculara	ptr. copii		0

Regia Autonomă Monitorul Oficial în pas cu timpul

Centrul pentru relații cu publicul
Șos. Panduri nr. 1, bloc P33, parter, sector 5, București

Tel.: 411.58.33
Fax: 410.77.36

E-mail: multimed@bx.logicnet.ro
Website: www.monitoruloficial.ro

PROMPT, COMOD, MODERN ȘI UȘOR DE UTILIZAT

Prompt, comod, modern - prin **procurarea electronică** a Monitorului Oficial al României atât în sistem abonament, cât și selectiv, a anumitor numere ale Monitorului Oficial al României sau acte normative.

Cu ajutorul unui „motor de căutare” se poate regăsi cu ușurință un act normativ din perioada 22 decembrie 1989 până la zi, după orice criteriu sau orice combinație de criterii de căutare, răspunsul foarte rapid constând în prezentarea actelor găsite – funcție de criteriile de căutare selectate – cu menționarea titlului actului și a numărului monitorului în care a fost publicat.

ACCESIBILITATE

Prețul unui abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea I și Partea I numere bis** - Legi, decrete, hotărâri și alte acte - este de **192 USD** pentru un echipament de tip server sau monopost. În condițiile în care dispuneți de **rețea**, pentru fiecare utilizator final contravaloarea prestației este de **8 USD/lună**, acordându-se o **reducere de 20%** pentru o rețea cu mai mult de cinci stații de lucru.

OPERATIVITATE

Transmiterea Monitorului Oficial al României se face prin **e-mail, zilnic**, pe măsura apariției acestuia, intrându-se în posesia lui în ziua tipării. Fiecare Monitor Oficial este cuprins într-un fișier de tip PDF și se citește cu Acrobat Reader, ceea ce înseamnă că pentru a recepționa și a utiliza informația legislativă vă este suficient contul de e-mail și Acrobat Reader, aplicație ce se poate lua **gratuit** de pe Internet (www.adobe.com).

DIVERSITATE

Abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea I, în limba maghiară - 120 USD**

Abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea a II-a - Dezbateri parlamentare - 190 USD.**

Abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea a III-a - Publicații și anunțuri - 60 USD.**

Abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea a IV-a - Publicații ale agenților economici - 228 USD.**

Abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea a VI-a - Achiziții publice - 180 USD.**

Prin aceleași mijloace multimedia (e-mail, CD, dischete):

- **colecția electronică a Monitorului Oficial din perioada 1989-2001 (312 USD)**
- **selectii** Monitorul Oficial, Partea I, Partea a II-a, Partea a III-a, Partea a IV-a, Partea a V-a, Partea a VI-a (**0,08 USD/pag.**)
- versiunea electronică a lucrării **"Actele publicate în Monitorul Oficial al României, Partea I - 22 decembrie 1989 - 31 ianuarie 2001"** - lucrare ce cuprinde titlurile actelor normative publicate în perioada menționată cu indicarea actelor normative ce au adus modificări și/sau completări (**15 USD**)

Prețurile includ T.V.A.

Plata se face în lei, la cursul de schimb (B.N.R.) din ziua efectuării plății.

COLECȚII TEMATICE pe suport electronic

Legislație privind jocurile de noroc	2,3 USD
Legislație în domeniul asistenței medicale	7,8 USD
Legislație privind normele de medicina muncii	3,5 USD
Legislație privind dezvoltarea regională a României și regimul zonelor defavorizate*	3,7 USD
Legislația vicii și vinului*	4,3 USD
Reglementări privind circulația pe drumurile publice	2,3 USD
Legislație în domeniul silviculturii și protecției vânatului*	9,1 USD
Legislație privind investițiile directe și dezvoltarea activității economice*	0,7 USD
Reglementări privind concesionările în domeniul sanitar-veterinar	1,4 USD
Impozitul pe venit	6,1 USD
Reglementări privind locuința - ediția a II-a	7,8 USD
Sistemul public de pensii și alte drepturi de asigurări sociale	3 USD
Circulația rutieră	20 USD

COLECȚII TRILINGVE pe suport electronic

	Preț în USD/versiune		
	română	franceză	engleză
Vol.19 - Legea protecției mediului	1,7	3,8	3,6
Vol.20 - Reglementări privind locuințele trecute în proprietatea statului	3,1	6,4	6,6
Vol.22 - Organizarea și funcționarea Consiliului Legislativ	1,8	3,8	3,8
Vol.25 - Legea privind dreptul de autor și drepturile conexe	2,1	4,4	4,2
Vol.26 - Lege privind procedura reorganizării și lichidării judiciare*	1,4	3	3
Vol.27 - Lege privind desfășurarea în siguranță a activităților nucleare	1,1	2,5	2,4
Vol.28 - Legea apelor	2,4	5,4	5,1
Vol.29 - Lege privind organizarea și funcționarea Consiliului Economic și Social	0,3		0,6
Vol.30 - Lege privind desfășurarea în siguranță a activităților nucleare	1,1	2,5	2,5
Vol.31 - Amenajarea teritoriului național*	0,5	1	1
Vol.32 - Societăți comerciale. Registrul comerțului*	3,6	7,8	7,7
Vol.33 - Legislație bancară	2,9	6,2	6,2
Vol.34 - Avocatul Poporului	1,4	2,8	2,9
Vol.35 - Dezvoltarea regională în România	0,3	0,8	0,7
Vol.37 - Proprietatea publică și concesionările	1	2,1	2,1
Vol.38 - Prevenirea și sancționarea spălării banilor	0,4	0,8	0,8
Vol.40 - Dezvoltarea regională în România și regimul zonelor defavorizate*	4	8,4	8,3
Vol.41 - Investiții directe și dezvoltarea activității economice*	0,8	1,6	1,5
Vol.42 - Ordinea publică, apărarea și siguranța națională	2	4,4	4,3
Vol.43 - Consiliul Legislativ. Curtea Supremă de Justiție	3,2	6,9	6,9
Vol.44 - Accesul la propriul dosar și deconspirarea securității ca poliție politică	0,6	1,3	1,2
Vol.46 - Reglementări privind administrația publică locală și alegerile locale	3,2	7,1	7,8
Vol.47 - Asigurări și reasigurări în România	0,6	1,2	1,1
Vol.48 - Fondul funciar	7,2	15,3	14,8
Vol.49 - Reglementări privind locuința	3,3	7,1	6,8
Vol.50 - Alegeri parlamentare și prezidențiale	3,8	8,2	8,2
Vol.51 - Societatea Română de Radiodifuziune și Societatea Română de Televiziune	1	2,2	2,2
Vol.52 - Prevenirea, descoperirea și sancționarea faptelor de corupție	0,5	1	1
Vol.53 - Reglementări privind corupția și crima organizată	1,3	2,8	2,8
Vol.54 - Legislație privind privatizarea societăților comerciale din turism	0,7	1,4	1,4
Vol.55 - Statutul funcționarilor publici	2,1	4,4	4,2
Vol.56 - Administrația publică locală	4,1	8,5	8,5
Vol.57 - Protecția copilului	5,6	11,8	11,6
Vol.58 - Regimul juridic al unor imobile preluate în mod abuziv	1,4	2,8	2,7

* Întrucât modificările intervenite în cuprinsul actelor normative au avut loc după data prelucrării informației, actualizarea acestora se va face într-o ediție viitoare.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR

Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, str. Izvor nr. 2-4, Palatul Parlamentului, sectorul 5, București, cont nr. 2511.1-12.1/ROL Banca Comercială Română — S.A. — Sucursala „Unirea” București și nr. 5069427282 Trezoreria sector 5, București (alocat numai persoanelor juridice bugetare).

Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1, bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 411.58.33 și 411.97.54, tel./fax 410.77.36.

Tiparul : Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, tel. 490.65.52, 335.01.11/2178 și 402.21.78, E-mail: ramomrk@bx.logicnet.ro, Internet: www.monitoruloficial.ro