



MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI

Anul XIV — Nr. 630

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Luni, 26 august 2002

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>	<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
HOTĂRÂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI		ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
1.349/2001. — Hotărâre privind atestarea domeniului public al județului Călărași, precum și al municipiilor, orașelor și comunelor din județul Călărași.....	1	259. — Ordin al ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor pentru aprobarea Normei sanitare veterinare referitoare la finanțarea inspecțiilor și controalelor veterinare la frontieră.....	2-4
837. — Hotărâre pentru modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 1.019/2001 privind garantarea unui credit extern pentru re tehnologizarea echipamentelor de radiocomunicații ale Societății Naționale de Radiocomunicații — S.A.	2	580. — Ordin al ministrului sănătății și familiei pentru aprobarea Regulamentului privind activitatea de supraveghere a produselor medicamentoase de uz uman	5-7
		589. — Ordin al ministrului sănătății și familiei pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății și familiei nr. 135/2002 privind aprobarea normativelor de personal	7-8

HOTĂRÂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRÂRE

privind atestarea domeniului public al județului Călărași, precum și al municipiilor, orașelor și comunelor din județul Călărași

În temeiul prevederilor art. 107 din Constituția României și ale art. 21 alin. (3) din Legea nr. 213/1998 privind proprietatea publică și regimul juridic al acesteia, cu completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Articol unic. — Se atestă apartenența la domeniul public al județului Călărași, precum și al municipiilor, orașelor și comunelor din județul Călărași a bunurilor cuprinse în anexele nr. 1—54*) care fac parte integrantă din prezenta hotărâre.

PRIM-MINISTRU
ADRIAN NĂSTASE

Contrasemnează:
Ministrul administrației publice,
Octav Cozmâncă
p. Ministrul finanțelor publice,
Gheorghe Gherghina,
secretar de stat

București, 27 decembrie 2001.
Nr. 1.349.

*) Anexele nr. 1—54 se publică ulterior.

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRÂRE

**pentru modificarea și completarea Hotărârii Guvernului nr. 1.019/2001
privind garantarea unui credit extern pentru re tehnologizarea echipamentelor de radiocomunicații
ale Societății Naționale de Radiocomunicații — S.A.**

În temeiul prevederilor art. 107 din Constituția României, precum și ale art. 35 alin. (1) și ale art. 37 alin. (4) din Legea datoriei publice nr. 81/1999,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Articol unic. — Hotărârea Guvernului nr. 1.019/2001 privind garantarea unui credit extern pentru re tehnologizarea echipamentelor de radiocomunicații ale Societății Naționale de Radiocomunicații — S.A., publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 659 din 19 octombrie 2001, se modifică și se completează după cum urmează:

1. Articolul 1 va avea următorul cuprins:

„Art. 1. — Ministerul Finanțelor Publice garantează, în numele statului, pentru Societatea Națională de Radiocomunicații — S.A. următoarele credite externe, astfel:

a) în anul 2002 85 milioane dolari S.U.A., precum și dobânzile, comisioanele și alte costuri aferente pentru re tehnologizarea echipamentelor de radiodifuziune și extinderea rețelei de acces în banda 26 GHz și 3,5 GHz, precum și pentru realizarea Centrului Național de Radiocomunicații;

b) în anul 2003 15 milioane dolari S.U.A., precum și dobânzile, comisioanele și alte costuri aferente pentru extinderea și modernizarea stației de sol Cheia.“

2. După articolul 3 se introduce articolul 4 cu următorul cuprins:

„Art. 4. — Prin derogare de la prevederile anexei nr. 1 la Hotărârea Guvernului nr. 293/1992 pentru aprobarea atribuțiilor, competențelor și modului de funcționare ale Comitetului Interministerial de Garanții și Credite de Comerț Exterior, precum și a convențiilor-cadru pentru derularea activității de finanțare și asigurare a creditelor de comerț exterior în numele și contul statului, cu modificările ulterioare, se autorizează Comitetul Interministerial de Garanții și Credite de Comerț Exterior să aprobe garantarea în proporție de 100% a creditului extern în valoare de 85 milioane dolari S.U.A., precum și dobânzile, comisioanele și alte costuri aferente creditului, pentru re tehnologizarea echipamentelor de radiodifuziune și extinderea rețelei de acces în banda 26 GHz și 3,5 GHz, precum și pentru realizarea Centrului Național de Radiocomunicații.“

PRIM-MINISTRU
ADRIAN NĂSTASE

Contrasemnează:

p. Ministrul comunicațiilor și tehnologiei informației,

Adriana Silvia Țicău,
secretar de stat

p. Ministrul finanțelor publice,
Gheorghe Gherghina,
secretar de stat

București, 31 iulie 2002.
Nr. 837.

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

MINISTERUL AGRICULTURII, ALIMENTAȚIEI ȘI PĂDURILOR

ORDIN

**pentru aprobarea Normei sanitare veterinare referitoare la finanțarea inspecțiilor
și controalelor veterinare la frontieră**

Ministrul agriculturii, alimentației și pădurilor, având în vedere prevederile art. 31 din Legea sanitară veterinară nr. 60/1974, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 362/2002 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii, Alimentației și Pădurilor, cu modificările și completările ulterioare,

văzând Referatul de aprobare nr. 156.222 din 6 iunie 2002, întocmit de Agenția Națională Sanitară Veterinară, emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Norma sanitară veterinară referitoare la finanțarea inspecțiilor și controalelor veterinare la frontieră, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Agenția Națională Sanitară Veterinară, Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală și inspectoratele de poliție sanitară veterinară de frontieră vor aduce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. — Agenția Națională Sanitară Veterinară și Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală vor controla modul de aplicare a prevederilor prezentului ordin.

Art. 4. — Tarifele prevăzute în anexa la prezenta normă sanitară veterinară se reactualizează periodic, prin ordin al ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor, în funcție de rata inflației.

Art. 5. — Sumele încasate din tarifele prevăzute în anexa la prezenta normă sanitară veterinară se utilizează ca venituri extrabugetare de către Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală, conform prevederilor legale în vigoare.

Art. 6. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă anexa nr. 3 la Ordinul ministrului agriculturii, ali-

mentației și pădurilor nr. 473/2001 pentru modificarea și completarea anexelor nr. 1, 2, 3 și 4 la Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 146/2001 privind aprobarea tarifelor pentru efectuarea analizelor și examenelor de laborator, precum și a unor activități sanitare veterinare, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 827 din 21 decembrie 2001, cu modificările ulterioare, precum și orice alte prevederi contrare prezentului ordin.

Art. 7. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va intra în vigoare în termen de 10 zile de la data publicării lui.

Ministrul agriculturii, alimentației și pădurilor,
Ilie Sârbu

București, 20 iunie 2002.
Nr. 259.

ANEXĂ

NORMA SANITARĂ VETERINARĂ referitoare la finanțarea inspecțiilor și controalelor veterinare la frontieră

Art. 1. — Prezenta normă sanitară veterinară stabilește tarifele pentru efectuarea inspecțiilor și controalelor veterinare la frontieră, care sunt prevăzute în anexa la prezenta normă sanitară veterinară.

Art. 2. — Tarifele prevăzute în anexa la prezenta normă sanitară veterinară vor fi achitate, după efectuarea controalelor veterinare, de către persoana responsabilă de încărcătură.

Art. 3. — În sensul prezentei norme sanitare veterinare se înțelege prin:

a) *transport de animale vii* — un număr de animale de aceeași specie, însoțite de același certificat veterinar sau document, încărcate în același mijloc de transport, care sosesc din aceeași țară sau din aceeași zonă a unei țări;

b) *transport de produse* — o cantitate de produse de același tip, însoțite de același/aceleși certificat/certificate sau document/documente veterinar/veterinare sau de alt/alte document/documente cerut/cerute de legislația veterinară, încărcate în același mijloc de transport, care sosesc din aceeași țară sau din aceeași zonă a unei țări;

c) *persoana responsabilă de încărcătură* — orice persoană fizică sau juridică care, conform reglementărilor vamale în vigoare, are responsabilitate în derularea diferitelor situații prevăzute de aceste reglementări, în care se poate afla transportul, și care își asumă responsabilitatea consecințelor ce decurg în urma controalelor veterinare;

d) *mijloc de transport* — acele părți ale autovehiculelor rutiere, vehiculelor pe șină și avioanelor, precum și calele vaselor, destinate transporturilor de bunuri, și containerele pentru transportul aerian, terestru sau naval;

e) *animale vii și/sau produse* — orice animale vii și/sau produse cuprinse în lista prevăzută în anexa la Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 285/2001 pentru aprobarea Listei cuprinzând animalele vii, produsele și subprodusele de origine animală și alte mărfuri supuse controlului veterinar la punctele de control pentru trecerea frontierei de stat, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 479 din 21 august 2001, inclusiv orice alte produse neprevăzute în respectiva listă, la care controlul sanitar veterinar la frontieră se execută la solicitarea autorității vamale;

f) *controlul veterinar la frontieră* — orice control fizic și/sau formalitate administrativă care se aplică transporturilor de animale vii, produse de origine animală și orice alte produse supuse controlului veterinar, pentru protecția sănătății publice și a animalelor.

Art. 4. — În cazul controlului efectuat la solicitarea autorităților vamale va fi încasat tariful corespunzător, iar controlul va fi înregistrat în documentele veterinare sub semnătura medicului veterinar care a efectuat inspecția și a personalului vamal care a solicitat controlul.

ANEXĂ*)

la norma sanitară veterinară

TARIFELE

pentru efectuarea inspecțiilor și controalelor veterinare la frontieră

Nr. crt.	Specificare	Import și tranzit Tariful în mii lei	Export Tariful în mii lei
1.	Animale vii	900/transport sub 1 tona greutate vie și suplimentar 30 pentru fiecare tona de greutate vie în plus	100/transport
2.	Carne refrigerata sau congelata, exclusiv de pește	900/transport sub 1 tona și suplimentar 30/tona pentru fiecare tona în plus	100/transport
3.	Peste și produse din pescuit, moluște și crustacee, prevazute în anexa Ordinului MAAP nr. 285/2001 la partea "Produse" și la partea "Produse și subproduse de origine animala", sub 1 to.	900/transport sub 1 tona	100/transport

*) Anexa este reprodusă în facsimil.

Nr. crt.	Specificare	Import și tranzit Tariful în mii lei	Export Tariful în mii lei
4.	Peste și produse din pescuit, moluște și crustacee, prevazute în anexa Ordinului MAAP nr. 285/2001 la partea "Produse" și la partea "Produse și subproduse de origine animala", pana la 100 to.	900/transport plus 30/tona pana la 100 tone,inclusiv	100/transport
5.	Peste și produse din pescuit, moluște și crustacee, prevazute în anexa Ordinului MAAP nr.285/2001 la partea "Produse și subproduse de origine animala", peste 100 to.	900/transport plus 30/tona pana la 100 tone inclusiv, și suplimentar 15/tona, pentru ce depășește 100 tone	100/transport
6.	Lapte și produse din lapte	900/transport sub 1 tona și suplimentar 30/ tona pentru fiecare tona în plus	100/transport
7.	Oua și produse din oua	900/transport sub 1 tona și suplimentar 15/ tona pentru fiecare tona în plus	100/transport
8.	Miere	900/transport sub 1 tona și suplimentar 15/tona pentru fiecare tona în plus	100/transport
9	Alte produse destinate consumului uman și animal, prevazute în anexa Ordinului MAAP nr. 285/2001 la partea "Produse" și la partea "Produse și subproduse de origine animala"	900/transport sub 1 tona și suplimentar 30/tona pentru fiecare tona în plus	100/transport
10.	Alte produse și subproduse cu alta destinație decât consum uman și animal, prevazute în anexa Ordinului MAAP nr. 285/2001.	900/transport sub 1 tona și suplimentar 30/tona pentru fiecare tona în plus	100/transport

NOTĂ:

a) Pentru transporturile care sosesc în același mijloc de transport, având produse grupaj aparținând aceluiași importator, se va taxa 900 mii lei/transport și suplimentar pentru fiecare tip de produs, corespunzător tabelului de mai sus.

b) Pentru transporturile care au doi sau mai mulți importatori se va taxa responsabilul de încărcătură cu 900 mii lei/transport și, individual, pentru mărfurile fiecărui importator.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII ȘI FAMILIEI

ORDIN
pentru aprobarea Regulamentului privind activitatea de supraveghere
a produselor medicamentoase de uz uman

Ministrul sănătății și familiei,

în temeiul prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, aprobată și modificată prin Legea nr. 336/2002, și ale Hotărârii Guvernului nr. 22/2001 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății și Familiei, cu modificările și completările ulterioare, văzând Referatul de aprobare al Direcției generale farmaceutice nr. DB 9.129 din 1 august 2002, emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Regulamentul privind activitatea de supraveghere a produselor medicamentoase de uz uman, prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Direcția generală farmaceutică, direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București și

Agencia Națională a Medicamentului vor aduce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. — Ordinul ministrului sănătății nr. 812/1999 pentru aprobarea Regulamentului activității de supraveghere a produselor medicamentoase de uz uman se abrogă.

Art. 4. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății și familiei,
Daniela Bartoș

București, 2 august 2002.
Nr. 580.

ANEXĂ

REGULAMENT
privind activitatea de supraveghere a produselor medicamentoase de uz uman

Art. 1. — În conformitate cu prevederile Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 152/1999 privind produsele medicamentoase de uz uman, aprobată și modificată prin Legea nr. 336/2002, Ministerul Sănătății și Familiei controlează și supraveghează permanent fabricația, controlul, testarea clinică și toxicologică, depozitarea, eliberarea și utilizarea produselor medicamentoase de uz uman.

Art. 2. — Agenția Națională a Medicamentului controlează și supraveghează permanent fabricația, controlul, testarea clinică și toxicologică a produselor medicamentoase.

Art. 3. — Activitatea de supraveghere a produselor medicamentoase de uz uman este realizată de Inspectia Națională de Farmacie (INF), compusă din Serviciul de inspecție farmaceutică al Direcției generale farmaceutice din cadrul Ministerului Sănătății și Familiei, precum și din Departamentul de inspecție farmaceutică din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului.

Art. 4. — Activitatea de inspecție din cadrul Inspectiei Naționale de Farmacie este desfășurată de către:

a) farmaciști-inspectorii ai Serviciului de inspecție farmaceutică, precum și alți farmaciști din Direcția generală farmaceutică, desemnați pentru această activitate;

b) farmaciști-inspectorii și alți inspectorii ai Departamentului de inspecție farmaceutică din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului;

c) farmaciști-inspectorii din cadrul direcțiilor de sănătate publică județene și a municipiului București și din unitățile teritoriale ale Agenției Naționale a Medicamentului, care asigură împreună inspecția în teritoriu.

Art. 5. — Atribuțiile Serviciului de inspecție farmaceutică al Direcției generale farmaceutice din cadrul Ministerului Sănătății și Familiei sunt următoarele:

a) efectuează inspecții împreună cu inspectorii Agenției Naționale a Medicamentului (conform programului stabilit în comitetul director) în unitățile de fabricație a produselor medicamentoase în vederea eliberării de către Ministerul Sănătății și Familiei a autorizațiilor de funcționare a acestora;

b) efectuează inspecții în unitățile de distribuție a produselor medicamentoase (depozite farmaceutice, farmacii, drogherii) în vederea eliberării de către Ministerul Sănătății și Familiei a autorizațiilor de funcționare a acestor unități, precum și în vederea prelungirii valabilității acestora;

c) efectuează inspecții în unitățile de distribuție a produselor medicamentoase în scopul supravegherii respectării Regulilor de bună practică farmaceutică și a Regulilor de bună practică de distribuție;

d) efectuează prelevarea de probe din unitățile controlate și transmiterea lor la Agenția Națională a Medicamentului în vederea verificării calității;

e) efectuează alte inspecții în domeniul specific de activitate la solicitarea persoanelor juridice interesate sau a autorităților statului, precum și pentru rezolvarea unor sesizări și reclamații;

f) organizează și coordonează activitatea de formare și instruire a inspectorilor.

Art. 6. — Atribuțiile Departamentului de inspecție farmaceutică din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului sunt următoarele:

a) efectuează împreună cu inspectorii din Serviciul de inspecție farmaceutică al Direcției generale farmaceutice din cadrul Ministerului Sănătății și Familiei, la datele planificate de comitetul director, inspecții în unitățile de fabricație a produselor medicamentoase în vederea eliberării de către Ministerul Sănătății și Familiei a autorizației de funcționare pentru aceste unități;

b) efectuează inspecții în vederea eliberării de către Agenția Națională a Medicamentului a certificatului de bună practică de fabricație și a reînnoirii periodice a acestuia;

c) efectuează inspecții privind respectarea Regulilor de bună practică de fabricație în unitățile de fabricație din țară, inclusiv în spitalele cu unități proprii de fabricație sau, când situația o impune, în unități de fabricație din străinătate;

d) efectuează inspecții în unitățile de fabricație, înainte de eliberarea autorizației de punere pe piață de către Agenția Națională a Medicamentului, pentru produsele medicamentoase cu risc major la administrare;

e) efectuează inspecții în vederea supravegherii respectării Regulilor de bună practică de laborator;

f) efectuează inspecții în vederea supravegherii respectării Regulilor de bună practică în studiul clinic pentru studiile clinice aprobate de Agenția Națională a Medicamentului;

g) elaborează împreună cu Serviciul de inspecție farmaceutică al Direcției generale farmaceutice din cadrul Ministerului Sănătății și Familiei programul anual de efectuare a inspecțiilor planificate în unitățile de fabricație;

h) întocmește trimestrial situația produselor medicamentoase necorespunzătoare și le prezintă în comitetul director spre analiză și pentru luarea eventualelor măsuri;

i) investighează aspectele critice semnalate de inspectorii din Serviciul de inspecție farmaceutică al Direcției generale farmaceutice din cadrul Ministerului Sănătății și Familiei;

j) recoltează probe din unitățile de fabricație, inclusiv cele ale spitalelor, conform sarcinilor stabilite de comitetul director prin programul la Raportul anual asupra activității de supraveghere a produselor medicamentoase;

k) recoltează și alte probe, în conformitate cu prevederile lit. i) și ale art. 9 lit. f);

l) impune măsuri administrative, cum sunt blocarea distribuției unei serii de fabricație, precum și retragerea și/sau distrugerea unei serii de fabricație sau, după caz, măsurile prevăzute la art. 4 lit. n) din Ordonanța Guvernului nr. 125/1998;

m) aplică sancțiunile pentru care este împuternicit prin art. 100 alin. (2) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 152/1999, aprobată și modificată prin Legea nr. 336/2002;

n) participă la acțiunile comune organizate de Convenția pentru recunoașterea reciprocă a inspecțiilor, la care România este membru permanent;

o) organizează și coordonează activitatea de formare și instruire a inspectorilor.

Art. 7. — (1) Activitatea de supraveghere efectuată de către Inspekția Națională de Farmacie a produselor medicamentoase de uz uman este coordonată de un comitet director condus, în calitate de președinte al acestuia, de către directorul general adjunct al Direcției generale farmaceutice.

(2) Comitetul director este compus din:

a) șeful Serviciului de inspecție farmaceutică al Direcției generale farmaceutice din cadrul Direcției generale farmaceutice;

b) șeful Departamentului de inspecție farmaceutică din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului;

c) trei farmaciști-inspectorii din cadrul Direcției generale farmaceutice și trei farmaciști-inspectorii din Departamentul de inspecție farmaceutică din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului;

d) un secretar desemnat de comitetul director din cadrul Direcției generale farmaceutice.

(3) Nominalizarea membrilor comitetului director, a farmaciștilor-inspectorii, precum și a celorlalți inspectorii se face prin ordin al Ministrului Sănătății și Familiei.

Art. 8. — (1) Comitetul director se întrunește lunar la data stabilită de președintele acestuia sau ori de câte ori este necesar.

(2) La ședințele comitetului director pot participa directorul Direcției generale farmaceutice și președintele Agenției Naționale a Medicamentului.

Art. 9. — Atribuțiile comitetului director sunt următoarele:

a) asigură buna funcționare a activității de supraveghere a produselor medicamentoase de uz uman;

b) analizează activitatea de supraveghere a produselor medicamentoase în perioada dintre două ședințe;

c) stabilește măsuri și ia decizii privind coordonarea activității Serviciului de inspecție farmaceutică al Direcției generale farmaceutice din cadrul Ministerului Sănătății și Familiei și a Departamentului de inspecție farmaceutică din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului;

d) soluționează contestațiile la deciziile inspectorilor din cadrul Inspekției Naționale de Farmacie;

e) elaborează și înaintează spre informare conducerii Ministerului Sănătății și Familiei Raportul anual asupra activității de supraveghere a produselor medicamentoase;

f) elaborează Programul anual cuprinzând principalele obiective ale activității de supraveghere a produselor medicamentoase și de prelevare a probelor și informează conducerea Ministerului Sănătății și Familiei asupra acestuia.

Art. 10. — Atribuțiile exercitate conform funcției de inspector sunt incompatibile cu desfășurarea de activități în domeniul supus inspekției.

Art. 11. — Inspectorii sunt autorizați, conform domeniilor de activitate precizate pentru fiecare la art. 57 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 152/1999, aprobată și modificată prin Legea nr. 336/2002, să verifice respectarea legislației farmaceutice în domeniul produselor medicamentoase de uz uman, inclusiv:

— respectarea reglementărilor în vigoare privind prețurile produselor medicamentoase;

— modul în care se efectuează publicitatea pentru produsele medicamentoase.

Art. 12. — Pentru rezolvarea unor situații speciale din activitatea de supraveghere a produselor medicamentoase de uz uman se poate apela la experți din domeniile implicate sau la instituțiile în care aceștia funcționează.

Art. 13. — (1) Inspekția se finalizează cu un raport de inspekție.

(2) Raportul de inspekție conține datele de identificare și de constatare referitoare la unitatea controlată, deficiențele semnalate, propunerile și termenele de remediere a acestor deficiențe și sancțiunile aplicate conform prevederilor legale.

(3) Măsurile luate de inspectorii pot fi contestate, în termen de 10 zile lucrătoare de la data controlului, la Comitetul director al Inspekției Naționale de Farmacie.

(4) În cazul constatării unor fapte care, potrivit legii, sunt infracțiuni, comitetul director sesizează organele de urmărire penală.

Art. 14. — Inspecțiile sunt de următoarele tipuri:

- inspecții pentru autorizarea de funcționare;
- inspecții pentru eliberarea certificatului de bună practică de fabricație;
- inspecții pentru eliberarea certificatului de bună practică de laborator;
- inspecții vizând respectarea regulilor de bună practică în domeniu;

e) reinspecții de verificare a rezolvării unor acțiuni corective impuse la o inspecție anterioară;

f) alte inspecții.

Art. 15. — Inspecțiile privind autorizarea și reautorizarea de funcționare a unităților de fabricație sau de distribuție a produselor medicamentoase de uz uman, precum și eliberarea certificatului de bună practică de fabricație se efectuează la solicitarea persoanei juridice interesate.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII ȘI FAMILIEI

ORDIN

pentru modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății și familiei nr. 135/2002 privind aprobarea normativelor de personal

Ministrul sănătății și familiei, văzând Referatul Direcției management, salarizare și structuri unități sanitare nr. DB 9.214 din 6 august 2002, în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 22/2001 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății și Familiei, cu modificările și completările ulterioare, emite următorul ordin:

Art. I. — Ordinul ministrului sănătății și familiei nr. 135/2002 privind aprobarea normativelor de personal, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 200 din 25 martie 2002, se modifică și se completează după cum urmează:

1. Litera h) a punctului 8 de la capitolul A din anexa nr. 1 va avea următorul cuprins:

„h) medicină nucleară (radioizotopi)	număr de posturi/ aparat/tură	1	2“
--------------------------------------	-------------------------------	---	----

2. Litera k) a punctului 8 de la capitolul A din anexa nr. 1 va avea următorul cuprins:

„k) terapie cu energii înalte	număr de posturi/1 aparat/tură	3“
-------------------------------	--------------------------------	----

3. Litera b) a punctului 9 de la capitolul A din anexa nr. 1 va avea următorul cuprins:

„b) alte unități sanitare cu paturi ⁸⁾	număr de paturi/1 post	200—400	150—200“
---	------------------------	---------	----------

4. La subsolul anexei nr. 1 se introduce nota ⁸⁾ cu următorul cuprins:

„⁸⁾ În unitățile sanitare cu mai puțin de 200 de paturi se normează câte 1 post de medic pe unitate și câte 1 post de asistent medical pe unitate.“

5. Litera f) a punctului 11 de la capitolul A din anexa nr. 1 va avea următorul cuprins:

„f) cabinete de planificare familială	număr de locuitori/familială post ⁴⁾	10.000	10.000“
---------------------------------------	---	--------	---------

6. Litera a) a punctului 1 de la capitolul B din anexa nr. 1 va avea următorul cuprins:

„a) spitale	număr de paturi/1 post ⁹⁾	80—120	30—50“
-------------	--------------------------------------	--------	--------

7. La subsolul anexei nr. 1 se introduce nota ⁹⁾ cu următorul cuprins:

„⁹⁾ În unitățile sanitare cu mai puțin de 50 de paturi se normează câte 1 post de medic și 1 post de asistent medical pe unitate.“

8. Punctul 3 de la capitolul B din anexa nr. 1 va avea următorul cuprins:

„3. Profesor de cultură fizică medicală; fiziokinetoterapeut; kinetoterapeut	număr de posturi/sală de kinetoterapie	1/tură	—“
--	--	--------	----

9. Punctul 3 de la capitolul B din anexa nr. 3 va avea următorul cuprins:

„3. Profesor de cultură fizică medicală; fiziokinetoterapeut; kinetoterapeut	număr de posturi/sală de kinetoterapie	1/tură	—“
--	--	--------	----

10. La capitolul II din anexa nr. 5 se introduce punctul 3 cu următorul cuprins:

„3. Profesor de cultură fizică medicală; fiziokinetoterapeut; kinetoterapeut	număr de posturi/sală de kinetoterapie	1/tură	—“
--	--	--------	----

11. La capitolul I din anexa nr. 7 se introduce punctul 5 cu următorul cuprins:

„5. Brancardieri	număr de posturi/unitate	1 post/tură“
------------------	--------------------------	--------------

12. La capitolul II din anexa nr. 7 se introduce punctul 5 cu următorul cuprins:

„5. Brancardieri	număr de posturi/unitate	1 post/tură“
------------------	--------------------------	--------------

13. Anexa nr. 8 se completează cu capitolul C cu următorul cuprins:

„C. **Profesor de cultură fizică medicală; fiziokinetoterapeut; kinetoterapeut**

Nr. crt.	Tipul asistenței medicale	Criteriul de normare	Numărul de posturi
1.	Proceduri fiziokinetoterapie	număr de proceduri*)/1 post	15“

14. La capitolul III punctul 6 litera b) din anexa nr. 14, liniuța a 7-a va avea următorul cuprins:

„Elemente de normare:

- Confectionare, reparare și întreținere inventar moale

Criterii de normare:

- 1 post de muncitor la 125 paturi fizice; la unitățile sanitare sub 125 paturi fizice se normează 1 post/unitate“

15. La capitolul III punctul 6 litera b) din anexa nr. 14, liniuța a 8-a va avea următorul cuprins:

„Elemente de normare:

- Aprovizionare, manipulare, depozitare și deservire mijloace de transport

Criterii de normare:

- 1 post de muncitor la 125 paturi fizice; la unitățile sanitare sub 125 paturi fizice se normează 1 post/unitate“

16. La capitolul III punctul 6 litera c) din anexa nr. 14, prima liniuța va avea următorul cuprins:

„Elemente de normare:

- În blocuri alimentare care deserveșc până la 500 paturi convenționale

Criterii de normare:

- 1 post de muncitor/ 20 paturi convenționale“

Art. II. — Direcția management, salarizare și structuri unități sanitare din cadrul Ministerului Sănătății și Familiei, direcțiile de sănătate publică și unitățile sanitare cu personalitate juridică vor aduce la îndeplinire dispozițiile prezentului ordin.

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

Ministrul sănătății și familiei,
Daniela Bartoș

București, 6 august 2002.

Nr. 589.

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