



# MONITORUL OFICIAL

## AL

### ROMÂNIEI

Anul 176 (XX) — Nr. 419

PARTEA I  
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Miercuri, 4 iunie 2008

#### SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
1.038. — Ordin al ministrului sănătății publice privind aprobarea tarifelor și valoarea cotizației de menținere în vigoare a autorizației de punere pe piață, practicate de Agenția Națională a Medicamentului .....	2–18
1.353/C. — Ordin al ministrului justiției privind aprobarea renunțării la cetățenia română unor persoane .....	18–23
1.548. — Ordin al ministrului economiei și finanțelor privind aprobarea Listei de cheltuieli eligibile pentru proiectele finanțate în cadrul operațiunii „Sprijinirea investițiilor pentru interconectarea rețelelor naționale de transport al energiei electrice și gazelor naturale cu rețelele europene” — Domeniul major de intervenție 3 — Diversificarea rețelelor de interconectare în vederea creșterii securității furnizării energiei, Axa prioritară 4 „Creșterea eficienței energetice și a securității furnizării în contextul combaterii schimbărilor climatice” din cadrul Programului operațional sectorial „Creșterea competitivității economice” (POS CCE) 2007—2013.....	23–24
1.710. — Ordin al ministrului economiei și finanțelor privind prospectele de emisiune ale certificatelor de trezorerie cu discount și ale obligațiunilor de stat de tip benchmark, aferente lunii iunie 2008 .....	25–26
REPUBLICĂRI	
Legea nr. 608/2001 privind evaluarea conformității produselor	27–32

# ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII PUBLICE

## ORDIN

### privind aprobarea tarifelor și valoarea cotizației de menținere în vigoare a autorizației de punere pe piață, practicate de Agenția Națională a Medicamentului

Având în vedere prevederile art. 8 lit. e) din Ordonanța Guvernului nr. 125/1998 privind înființarea, organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 594/2002, cu modificările și completările ulterioare,

văzând Referatul de aprobare al Direcției farmaceutice nr. E.N. 5.559 din 26 mai 2008,

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

**ministrul sănătății publice** emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă tarifele și tarifele de urgență pentru activitățile desfășurate în departamentele Agenției Naționale a Medicamentului, prevăzute în anexele nr. 1a)—1d), 2, 3a)—3f) și 4.

Art. 2. — Valoarea cotizației de menținere în vigoare a autorizației de punere pe piață este de 230 euro/an.

Art. 3. — (1) Producătorii români de medicamente vor plăti contravaloarea în lei a sumelor prevăzute la art. 1 la cursul Băncii Naționale a României din ziua emiterii facturii.

(2) Producătorii străini de medicamente vor plăti sumele prevăzute la art. 1 fie în valută, fie contravaloarea lor în lei, la cursul Băncii Naționale a României din ziua emiterii facturii.

Art. 4. — Agenția Națională a Medicamentului va duce la îndeplinire dispozițiile prezentului ordin.

Art. 5. — Anexele nr. 1a)—1d), 2, 3a)—3f) și 4 fac parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 6. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin își încetează aplicabilitatea Ordinul ministrului sănătății nr. 407/2005 privind aprobarea tarifelor și tarifelor de urgență pentru activitățile efectuate de Agenția Națională a Medicamentului, precum și a valorii cotizației de menținere în vigoare a autorizației de punere pe piață, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 461 din 31 mai 2005; Ordinul ministrului sănătății nr. 1.454/2005 pentru aprobarea unor tarife pentru activitățile efectuate de Agenția Națională a Medicamentului, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 25 din 11 ianuarie 2006;

Ordinul ministrului sănătății publice nr. 876/2006 privind aprobarea tarifelor pentru unele activități efectuate de Agenția Națională a Medicamentului, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 641 din 25 iulie 2006; Ordinul ministrului sănătății publice nr. 1.247/2006 privind aprobarea tarifului pentru eliberarea de către Agenția Națională a Medicamentului a certificatului care atestă calitatea de persoană calificată, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 868 din 24 octombrie 2006; Ordinul ministrului sănătății publice nr. 1.779/2006 privind aprobarea tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul evaluare autorizare pentru produsele autorizate prin procedura de recunoaștere mutuală sau procedura descentralizată și pentru eliberarea autorizației de import paralel, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 9 din 8 ianuarie 2007; Ordinul ministrului sănătății publice nr. 1.335/2007 privind aprobarea tarifelor pentru prestații efectuate în Departamentul evaluare autorizare al Agenției Naționale a Medicamentului pentru produsele autorizate prin procedura de recunoaștere mutuală sau procedura descentralizată, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 552 din 13 august 2007, precum și orice alte dispoziții contrare.

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

Ministrul sănătății publice,  
**Gheorghe Eugen Nicolăescu**

București, 26 mai 2008.  
Nr. 1.038.

*ANEXA Nr. 1a)*

## LISTA

**tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul evaluare autorizare Serviciul evaluarea calității —  
procedura națională și cooperări**

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prezentate cu dosar complet, în conformitate cu art. 702 alin. (4) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 8 (3) din Directiva 2001/83 CE (procedură națională)	9.500
1.a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prezentate cu dosar complet, în conformitate cu art. 702 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 8 (3) din Directiva 2001/83 CE — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea pentru dosar complet (procedură națională)	4.750

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prezentate cu dosar complet, în conformitate cu art. 702 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 8 (3) din Directiva 2001/83 CE — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială (procedură națională)	2.830
2.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor generice prezentate în conformitate cu art. 704 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (1) din Directiva 2001/83 CE (procedură națională)	5.700
2.a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor generice prezentate în conformitate cu art. 704 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (1) din Directiva 2001/83 CE — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea de generic (procedură națională)	2.900
2.b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor generice prezentate în conformitate cu art. 704 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (1) din Directiva 2001/83 CE — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială (procedură națională)	1.710
3.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prezentate cu cerere „hibrid” (mixtă) în conformitate cu art. 704 alin. (3) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (3) din Directiva 2001/83 CE (procedură națională)	6.650
3.a)	Autorizarea de punere pe piață medicamentelor prezentate cu cerere „hibrid” (mixtă) în conformitate cu art. 704 alin. (3) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (3) din Directiva 2001/83 CE, altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială (procedură națională)	3.325
3.b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prezentate cu cerere „hibrid” (mixtă) în conformitate cu art. 704 alin. (3) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (3) din Directiva 2001/83 CE, a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială (procedură națională)	2.000
4.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor biologic similare, prezentate în conformitate cu art. 704 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (4) din Directiva 2001/83 CE (procedură națională)	6.650
4.a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor biologic similare, prezentate în conformitate cu art. 704 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (4) din Directiva 2001/83 CE, altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială (procedură națională)	3.325
4.b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor biologic similare, prezentate în conformitate cu art. 704 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (4) din Directiva 2001/83 CE, a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială (procedură națională)	2.000
5.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor cu utilizare medicală bine stabilită, prezentate în conformitate cu art. 705 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (a) din Directiva 2001/83 CE (cerere „bibliografică”) — (procedură națională)	6.650
5.a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor cu utilizare medicală bine stabilită, prezentate în conformitate cu art. 705 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (a) din Directiva 2001/83 CE (cerere „bibliografică”), altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială (procedură națională)	3.325
5.b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor cu utilizare medicală bine stabilită, prezentate în conformitate cu art. 705 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (a) din Directiva 2001/83 CE (cerere „bibliografică”), a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială (procedură națională)	2.000
6.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor — combinație fixă, prezentate în conformitate cu art. 706 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (b) din Directiva 2001/83 CE (procedură națională)	8.035
6.a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor — combinație fixă, prezentate în conformitate cu art. 706 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (b) din Directiva 2001/83 CE, altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea pentru combinație fixă (procedură națională)	4.005

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
6.b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor — combinație fixă, prezentate în conformitate cu art. 706 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (b) din Directiva 2001/83 CE, a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea pentru combinație fixă (procedură națională)	2.450
7.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prezentate în baza cererii cu consimțământ informat, în conformitate cu art. 707 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (c) din Directiva 2001/83 CE (procedură națională)	2.850
7.a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prezentate în baza cererii cu consimțământ informat, în conformitate cu art. 707 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (c) din Directiva 2001/83 CE, altă forma farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială (procedură națională)	1.425
7.b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prezentate în baza cererii cu consimțământ informat, în conformitate cu art. 707 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 10 (c) din Directiva 2001/83 CE, a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială (procedură națională)	900
8.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor homeopate, prezentate în conformitate cu art. 710 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare (autorizare prin procedură simplificată — procedură națională)	1.920
9.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor din plante cu utilizare tradițională, conform art. 714 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare (procedură națională)	1.920
10.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prezentate ca extensie de line a unui medicament deja autorizat (procedură națională)	4.100
11.	Reînnoirea autorizației de punere pe piață conform art. 730 alin. (2) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare, sau cu art. 24 (2) din Directiva 2001/83 CE (procedură națională)	2.400
12.	Reînnoirea autorizației de punere pe piață a medicamentelor homeopate, prezentate în conformitate cu art. 710 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare (autorizare prin procedură simplificată) — (procedură națională)	970
13.	Reînnoirea autorizației de punere pe piață a medicamentelor din plante cu utilizare tradițională eliberată în conformitate cu art. 714 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare (procedură națională)	970
14.	Eliberarea certificatului produsului medicamentos în format OMS	230
15.	Cotizația de menținere în vigoare	230
16.	Eliberarea autorizației de import paralel	585

ANEXA Nr. 1b)

## LISTA

tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul evaluare autorizare *Serviciul evaluare — proceduri europene*

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință —dosar complet [art. 8(3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 702 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	11.500
1. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință —dosar complet — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea pentru dosar complet [art. 8(3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 702 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	6.900
1. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință —dosar complet — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 8 (3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 702 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	3.450

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
2.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — generice [art. 10 (1) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	8.050
2. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — generice — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea de generic [art. 10 (1) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	4.830
2. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — generice — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (1) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	2.420
3.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — cerere „hibrid”(mixtă) [art. 10 (3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (3) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	9.200
3. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — cerere „hibrid”(mixtă) — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 10 (3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (3) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	5.520
3 b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — cerere „hibrid”(mixtă) — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (3) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	2.760
4.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — „medicament biologic similar” [art. 10 (4) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	9.200
4. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — „medicament biologic similar”— altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 10 (4) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	5.520
4. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — „medicament biologic similar”— a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (4) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	2.760
5.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — cerere „bibliografică” [art. 10 (a) din Directiva 2001/83 CE sau art. 705 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	9.200
5. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — cerere „bibliografică” — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 10 (a) din Directiva 2001/83 CE sau art. 705 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	5.520
5. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — cerere „bibliografică” — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (a) din Directiva 2001/83 CE sau art. 705 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	2.760
6.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — combinație fixă [art. 10 (b) din Directiva 2001/83 CE sau art. 706 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	9.780
6. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — combinație fixă — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 10 (b) din Directiva 2001/83 CE sau art. 706 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	5.870

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
6. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — combinație fixă — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (b) din Directiva 2001/83 CE sau art. 706 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	2.930
7.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — „consimțământ informat” [art. 10 (c) din Directiva 2001/83 CE sau art. 707 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	6.900
7. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — „consimțământ informat” — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 10 (c) din Directiva 2001/83 CE sau art. 707 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	4.140
7. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință — „consimțământ informat” — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (c) din Directiva 2001/83 CE sau art. 707 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	2.070
8.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — dosar complet [art. 8 (3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 702 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	7.500
8. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — dosar complet — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 8 (3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 702 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	4.500
8. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — dosar complet — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 8 (3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 702 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	2.250
9.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — generice [art. 10 (1) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	5.200
9. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — generice — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 10 (1) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	3.120
9. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — generice — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (1) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	1.560
10.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — cerere „hibrid”(mixtă) [art. 10 (3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (3) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	6.000
10. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — cerere „hibrid”(mixtă) — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 10 (3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (3) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	3.600
10. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — cerere „hibrid”(mixtă) — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (3) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (3) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	1.800
11.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — „medicament biologic similar” [art. 10 (4) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	6.000
11. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — „medicament biologic similar” — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 10 (4) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	3.600

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
11. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — „medicament biologic similar” — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (4) din Directiva 2001/83 CE sau art. 704 alin. (4) din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	1.800
12.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — cerere „bibliografică” [art. 10 (a) din Directiva 2001/83 CE sau art. 705 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	6.000
12. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — cerere „bibliografică” — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 10 (a) din Directiva 2001/83 CE sau art. 705 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	3.600
12. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — cerere „bibliografică” — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (a) din Directiva 2001/83 CE sau art. 705 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	1.800
13.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — combinație fixă [art. 10 (b) din Directiva 2001/83 CE sau art. 706 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	6.400
13. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — combinație fixă — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 10 (b) din Directiva 2001/83 CE sau art. 706 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	3.840
13. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — combinație fixă — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (b) din Directiva 2001/83 CE sau art. 706 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	1.920
14.	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — „consimțământ informat” [art. 10 (c) din Directiva 2001/83 CE sau art. 707 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	3.750
14. a)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — „consimțământ informat” — altă formă farmaceutică depusă concomitent cu cererea inițială [art. 10 (c) din Directiva 2001/83 CE sau art. 707 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	2.250
14. b)	Autorizarea de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat — „consimțământ informat” — a doua și următoarele concentrații depuse concomitent cu cererea inițială [art. 10 (c) din Directiva 2001/83 CE sau art. 707 din Legea nr. 95/2006, cu modificările și completările ulterioare]	1.130
15.	Aprobarea variațiilor tip IA pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat	300
16.	Aprobarea variațiilor tip IB pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat	500
17.	Aprobarea variațiilor tip II pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat	1.600
18.	Reînnoirea autorizației de punere pe piață a medicamentelor prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru interesat	2.100
19.	Aprobarea variațiilor tip IA pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință	460
20.	Aprobarea variațiilor tip IB pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință	760
21.	Aprobarea variațiilor tip II pentru medicamentele autorizate prin procedurile de recunoaștere mutuală și descentralizată cu România, stat membru de referință	2.400

**LISTA**  
**tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul evaluare autorizare**  
**Serviciul RCP, prospecte, studii clinice, publicitate**

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.	Aprobarea studiilor clinice pentru produse neautorizate pe plan mondial (substanțe noi). Fazele I—III	1.250
2.	Aprobarea studiilor clinice pentru produse neautorizate în România, dar autorizate în alte țări sau care au autorizație de punere pe piață (APP), dar în studiul respectiv nu se utilizează în condițiile prevăzute de rezumatul caracteristicilor produsului (RCP) în vigoare (în ceea ce privește indicațiile, doza, calea de administrare, metoda de tratament, grupa de populație). Fazele II—III	1.000
3.	Aprobarea studiilor clinice pentru produse autorizate în România, utilizate conform RCP în vigoare. Faza IV	410
4.	Aprobarea studiilor clinice pentru bioechivalență	600
5.	Amendamente privind protocolul/medicamentul pentru investigație clinică (conform Hotărârii Consiliului Științific al Agenției Naționale a Medicamentului nr. 49, anexa V)	200
6.	Evaluarea cererii de avizare a materialului publicitar pentru medicamentele OTC	550
7.	Evaluarea cererii de avizare a materialului educațional pentru medicamentele de uz uman	350

**LISTA**  
**tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul evaluare autorizare**  
**Serviciul variații**

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.	Evaluarea cererii de variație tip IA	300
2.	Evaluarea cererii de variație tip IB	450
3.	Evaluarea cererii de variație tip II (variație majoră, în acord cu definiția din Ordinul ministrului sănătății publice nr. 874/2006 pentru aprobarea Normelor privind procedura administrativă a Agenției Naționale a Medicamentului de gestionare a variațiilor)	1.000
4.	Evaluarea cererii de variație tip II privind toate amendamentele de natură administrativă în RCP, etichetă și/sau prospect (de exemplu, un format nou, schimbarea informațiilor administrative) și pentru care deținătorul autorizației de punere pe piață nu depune noi date științifice	250
5.	Evaluarea cererii de variație tip II privind schimbări în RCP, etichetă și/sau prospect pentru medicamente biosimilare sau generice, care reprezintă consecința schimbării la produsul de referință și pentru care deținătorul autorizației de punere pe piață nu depune noi date științifice	250
6.	Evaluarea cererii de variație tip II privind implementarea schimbărilor referitoare la calitate, stabilite de către Comitetul pentru medicamente de uz uman (CHMP) ca urmare a evaluării măsurilor restante/obligațiilor specifice și pentru care deținătorul autorizației de punere pe piață nu depune noi date științifice	250



Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
7.	Evaluarea cererii de variație tip II — calitate (amendamente la documentația chimică, farmaceutică și biologică, pentru care deținătorul autorizației de punere pe piață nu depune noi date clinice)	500
8.	Evaluarea cererii de variație tip II privind implementarea schimbărilor în RCP, etichetă și/sau prospect, solicitate de către CHMP ca urmare a unei restricții urgente de siguranță, evaluării unui PSUR, evaluării măsurilor restante/obligațiilor specifice și pentru care deținătorul autorizației de punere pe piață nu depune noi date științifice sau date adiționale	500
9.	Evaluarea cererii de transfer al autorizației de punere pe piață	400
10.	Evaluarea cererii privind modificarea designului și inscripționării ambalajului primar și secundar al medicamentului, privind modificările prospectului și RCP-ului, altele decât cele datorate unor variații de tip IA, IB și II	250

ANEXA Nr. 2

**LISTA**  
**tarifelor pentru prestațiile efectuate de Departamentul inspecție farmaceutică**

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —***	Componentă fixă*	Componentă variabilă**
1.	Inspecție în vederea eliberării Autorizației de fabricație producătorilor de medicamente de uz uman/medicamente pentru investigație clinică/materii prime din România (pentru fabricația produselor sterile)	1.742	1.496	246
2.	Inspecție în vederea eliberării Autorizației de fabricație producătorilor de medicamente de uz uman/medicamente pentru investigație clinică/materii prime din România (pentru fabricația produselor nesterile)	1.561	1.358	203
3.	Inspecție de urmărire a modului de rezolvare a deficiențelor constatate în timpul inspecției de autorizare de fabricație (totală sau parțială), a producătorilor de medicamente de uz uman/medicamente pentru investigație clinică/materii prime din România	1.348	1.348	—
4.	Inspecție în vederea eliberării Autorizației de import importatorilor de medicamente de uz uman/de medicamente pentru investigație clinică/de materii prime	778	778	—
5.	Inspecție la importatorii de medicamente de uz uman/de medicamente pentru investigație clinică pentru verificarea modului în care persoana calificată eliberează seriile de medicamente importate din țări terțe	360	360	—
6.	Inspecție în vederea eliberării autorizației de fabricație importatorilor de medicamente de uz uman/de medicamente pentru investigație clinică/de materii prime, care efectuează anumite operații din procesul de fabricație (de exemplu: divizare, etichetare, ambalare, reambalare, alte părți ale procesului de fabricație)	863	863	—
7.	Inspecție în vederea eliberării Certificatului de bună practică de fabricație producătorilor de medicamente de uz uman, medicamente pentru investigație clinică/materii prime, din țări terțe, pentru fabricația produselor sterile	2.035	981	1.054
8.	Inspecție în vederea eliberării Certificatului de bună practică de fabricație pentru producătorii de medicamente de uz uman, medicamente pentru investigație clinică/materii prime, din țări terțe, pentru fabricația produselor nesterile	1.753	882	871
9.	Inspecție efectuată înaintea obținerii autorizației de punere pe piață	451	451	—

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —***	Componentă fixă*	Componentă variabilă**
10.	Inspecție de verificare a respectării Regulilor de bună practică în studiul clinic într-o unitate de profil	1.046	514	532
11.	Inspecție de urmărire a modului de rezolvare a deficiențelor constatate în timpul inspecției pentru verificarea respectării Regulilor de bună practică în studiul clinic	514	514	—
12.	Inspecție în vederea autorizării unităților de control independente (fizico-chimic și/sau microbiologic)/certificării de bună practică de laborator (laboratoare bioanalitice din cadrul centrelor de bioechivalență/laboratoare toxicologice)	994	994	—
13.	Inspecție de urmărire a modului de rezolvare a deficiențelor constatate în timpul inspecției de autorizare a unităților de control independente (fizico-chimic și/sau microbiologic) sau de certificare de bună practică de laborator (laboratoare bioanalitice /laboratoare toxicologice)	800	800	—
14.	Inspecție de verificare a activității de farmacovigilență la deținătorii autorizațiilor de punere pe piață	1.117	1.117	—
15.	Inspecție de urmărire a modului de rezolvare a deficiențelor constatate în timpul inspecției de farmacovigilență la deținătorii autorizațiilor de punere pe piață	659	659	—
16.	Inspecție de verificare a respectării obligațiilor deținătorului autorizațiilor de punere pe piață (DAPP)	400	400	—
17.	Inspecție pentru verificarea respectării Regulilor de bună practică în studiul clinic într-o unitate clinică a unui centru de bioechivalență	506	506	—
18.	Emiterea Certificatului privind conformitatea cu buna practică de fabricație	81	81	—
19.	Avizarea declarației de export/declarației de export suplimentare	60	60	—
20.	Modificarea, la cerere, a unui document emis de Agenția Națională a Medicamentului (de exemplu: modificări ale autorizațiilor de fabricație/import și/sau ale anexelor la acestea, ale autorizațiilor unităților de control independente și/sau ale anexelor la acestea, ale certificatelor BPL) sau emiterea unui duplicat la un document (pierderea/deteriorarea documentului)	136	136	—
21.	Emiterea certificatului care atestă calitatea de persoană calificată	75	75	—
22.	Analiza documentației depuse în vederea aprobării exceptării de la prevederile legale în vigoare privind ambalarea/etichetarea medicamentelor, altele decât cele prevăzute de Ordinul ministrului sănătății publice nr. 872/2006 pentru aprobarea Normelor privind procedura de acordare a exceptării de la obligația prezenței anumitor informații pe etichetă și în prospect și de la obligația ca prospectul să fie în limba română, în cazul medicamentelor de uz uman care nu sunt destinate eliberării directe către pacient	75	75	—

\* Se referă la aspectele generale care privesc o inspecție; se taxează o singură dată, indiferent de numărul de fluxuri de fabricație.

\*\* Se referă la un flux de fabricație și la calculul tarifului de inspecție se multiplică cu numărul de fluxuri inspectate.

\*\*\* Reprezintă tariful inspecției, rezultat din însumarea celor două componente (pentru un flux de fabricație).

**LISTA**  
**tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul control materii prime și produse finite**  
**Laboratorul de control fizico-chimic**

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.	Analiza termică	39
2.	Aspectul jetului de spray	5
3.	Capacitatea de întindere la unguente	6
4.	Claritatea și gradul de opalescență ale lichidelor	30
5.	Concentrarea soluțiilor extractive apoase prin distilare rotavapor	20
6.	Concentrarea soluțiilor extractive cu solvenți organici prin distilare la rotavapor	50
7.	Concentrația în alcool a preparatelor farmaceutice	47
8.	Controlul impurităților macroscopice din soluții injectabile și perfuzabile din fiole și flacoane	10
9.	Controlul impurităților macroscopice la pulberi injectabile și produse liofilizate	11
10.	Controlul limitelor de impurități anorganice și substanțe organice străine	52
11.	Controlul mărimii și formei particulelor în suspensie, la microscop	12
12.	Controlul microchimic al produselor vegetale	15
13.	Controlul microscopic al produselor vegetale	26
14.	Controlul organoleptic ( aspect, culoare, gust, miros)	5
15.	Degresarea produselor vegetale în vederea dozării	19
16.	Densitatea relativă	12
17.	Determinarea apei titrare cu reactivul Karl—Fischer (inclusiv calibrare)	54
18.	Determinarea componentelor din ceai	36
19.	Determinarea cromatografică pe coloană	142
20.	Determinarea densității aparente la pulberi	14
21.	Determinarea dimensiunii comprimatelor (grosimea, diametrul, lungimea, lățimea)	7
22.	Determinarea duratei de reomogenizare a suspensiei	5
23.	Determinarea friabilității comprimatelor	12
24.	Determinarea granulometrică la pulberi	14
25.	Determinarea impurităților totale din produse vegetale [pământ, praf, nisip și alți contaminanți (fulgi, insecte, produse animale etc.)]	19
26.	Determinarea limitei de aciditate, alcalinitate	14
27.	Determinarea numărului de doze pe flacon-spray	11
28.	Determinarea osmolarității	13
29.	Determinarea omogenității unguentelor, supozitoarelor	6
30.	Determinarea PH-ului	20

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
31.	Determinarea procentului de distilat într-un anumit interval de timp	23
32.	Determinarea profilului cinetic de cedare a substanțelor medicamentoase din forme farmaceutice solide orale cu eliberare prelungită	173
33.	Determinarea purității produselor farmaceutice de uz uman prin cromatografie lichidă de înaltă performanță	323
34.	Determinarea rezistenței supozitoarelor	22
35.	Determinarea substanțelor grase totale	25
36.	Determinarea timpului de dizolvare la produsele liofilizate	12
37.	Determinarea tipului de emulsie	12
38.	Determinarea uleiurilor volatile din produse vegetale	10
39.	Determinarea viscozității cu viscozimetrul cu bilă	39
40.	Determinarea viscozității cu viscozimetrul cu capilar	17
41.	Determinarea viscozității cu viscozimetrul rotațional	19
42.	Determinarea vitezei de sedimentare	16
43.	Dezagregarea supozitoarelor și ovulelor	33
44.	Dezagregarea produselor efervescente	10
45.	Dezagregarea produselor gastrosolubile	12
46.	Dezagregarea produselor enterosolubile	39
47.	Distrugerea probei în vederea determinării limitelor de impurități anorganice	24
48.	Dozare fizico-chimică în mediu apos	29
49.	Dozare fizico-chimică a substanțelor acide în mediu neapos	55
50.	Dozare fizico-chimică a substanțelor bazice în mediu neapos	29
51.	Dozare flamfotometrică	21
52.	Dozare gazcromatografică	209
53.	Dozare gazcromatografică cuplată cu Head—Space	470
54.	Dozare prin spectrofotometrie de absorbție atomică	120
55.	Dozare potențiometrică	75
56.	Dozare prin cromatografie lichidă de înaltă performanță	326
57.	Dozarea cromatografică CSS prin metoda densitometrică — varianta I	97
58.	Dozarea cromatografică CSS prin metoda densitometrică — varianta II	73
59.	Dozarea cromatografică CSS prin metoda densitometrică — varianta III	91
60.	Dozarea nitrogenului din combinații organice	32
61.	Dozarea oxigenului	34
62.	Dozare spectrofotometrică UV, vizibil sau fluorimetrică — în soluție alcoolică	71
63.	Dozare spectrofotometrică UV, vizibil sau fluorimetrică — în solvenți organici	117

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
64.	Dozare spectrofotometrică UV, vizibil sau fluorimetrică — în soluție apoasă	38
65.	Dozarea substanțelor solubile din produsele vegetale	20
66.	Dozarea taninurilor din produsele vegetale	79
67.	Electroforeza capilară	113
68.	Etanșeitatea flacoanelor spray	12
69.	Etanșeitatea pliculețelor cu pulbere efervescentă	9
70.	Extracția principiilor active din produsele vegetale în vederea identificării sau dozării	79
71.	Extracția principiilor active din produsele farmaceutice în vederea dozării sau identificării	61
72.	Factorul de îmbibare al produselor vegetale	13
73.	Filtrarea prin filtre-membrană cu porozitate 0,30—0,50/um pentru determinări cu aparatură de înaltă performanță	15
74.	Funcționarea sistemului de pulverizare (spray)	14
75.	Gradele de colorație ale lichidelor	19
76.	Identificarea prin cromatografie în strat subțire	38
77.	Identificarea prin reacții chimice — identificarea anionilor	22
78.	Identificarea prin reacții chimice — alte tipuri	14
79.	Identificarea prin reacții chimice — identificarea cationilor	20
80.	Identificarea prin reacții chimice de diazotare-cuplare	9
81.	Identificarea prin reacții chimice de oxidoreducere	7
82.	Identificarea și puritatea prin gazcromatografie	200
83.	Identificarea spectrofotometrică în I.R.	15
84.	Identificarea spectrofotometrică în UV și vizibil — în soluție alcoolică	52
85.	Identificarea spectrofotometrică în UV și vizibil — în soluție apoasă	64
86.	Identificarea spectrofotometrică în UV și vizibil — în solvenți organici	78
87.	Indice de acetil	35
88.	Indice de aciditate	22
89.	Indice de amăreală	17
90.	Indice de ester	32
91.	Indice de hidroxil	32
92.	Indice de iod și indice de peroxid	31
93.	Indice de refracție	19
94.	Indice de saponificare	26
95.	Masa totală pe recipient (soluții, suspensii, emulsii, unguente)	17
96.	Mineralizarea halogenilor și a sulfului legați organic	18
97.	Pierdere prin uscare la etuvă sau în exicator	21
98.	Proba de sedimentare	7

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
99.	Punct de fierbere	14
100.	Punct de picurare	10
101.	Punct de topire la capilar	9
102.	Punct de topire pentru supozitoare	9
103.	Puritatea prin cromatografie în strat subțire	79
104.	Putere rotatorie	26
105.	Reconstituirea sistemului dispers pentru verificări de laborator (suspensii orale, injectabile etc.)	8
106.	Reziduu insolubil în acid clorhidric 100 g/l	34
107.	Reziduu prin calcinare	25
108.	Reziduu prin evaporare	22
109.	Rezistența comprimatelor determinată cu durometrul	6
110.	Solubilitate	20
111.	Substanțe nesaponificabile	60
112.	Substanțe solubile în apă, acizi	17
113.	Test de dizolvare	85
114.	Uniformitatea conținutului	35
115.	Uniformitatea masei formelor unidoză	20
116.	Uniformitatea masei pulberilor injectabile	20
117.	Uniformitatea volumului pe flacon, fiolă	10
118.	Uscarea și pulverizarea produselor vegetale în vederea dozării	27

ANEXA Nr. 3b)

**LISTA**  
**tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul control materii prime și produse finite**

**Laboratorul de microbiologie**

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.	Activitatea microbiologică a antibioticelor prin metoda turbidimetrică	184
2.	Activitatea microbiologică a antibioticelor și vitaminelor prin metoda difuzimetrică	200
3.	Activitatea microbiologică a vitaminelor prin metoda turbidimetrică	235
4.	Contaminarea microbiană — metoda însămânțării directe	233
5.	Contaminarea microbiană — metoda filtrării prin membrană	287
6.	Controlul eficacității conservanților antimicrobieni	331
7.	Controlul sterilității antibioticelor — metoda filtrării prin membrană în sistem închis „Steritest”	300
8.	Controlul sterilității antibioticelor prin metoda filtrării prin membrană în sistem deschis (Millipore)	331

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
9.	Controlul sterilității soluțiilor apoase și pulberilor solubile — metoda filtrării prin membrană în sistem închis „Steritest”	264
10.	Controlul sterilității soluțiilor apoase și pulberilor solubile prin metoda filtrării prin membrană în sistem deschis (Millipore)	243
11.	Controlul sterilității soluțiilor apoase și soluțiilor uleioase cu volum până la 4 ml — prin metoda însămânțării directe	155
12.	Controlul sterilității soluțiilor apoase și soluțiilor uleioase cu volum cuprins între 4 ml și 10 ml — prin metoda însămânțării directe	163
13.	Controlul sterilității soluțiilor apoase și soluțiilor uleioase cu volum cuprins între 10 ml și 40 ml, pulberilor, unguentelor și cremelor — prin metoda însămânțării directe	184
14.	Controlul sterilității soluțiilor perfuzabile sau produselor medicamentoase cu activitate antimicrobiană — prin metoda însămânțării directe	204
15.	Controlul sterilității uleiurilor și soluțiilor uleioase, unguentelor și cremelor — metoda filtrării prin membrană în sistem închis „Steritest”	283
16.	Controlul sterilității uleiurilor și soluțiilor uleioase, unguentelor și cremelor prin metoda filtrării prin membrană în sistem deschis (Millipore)	261
17.	Determinarea activității bactericide și fungicide a antisepticelor și dezinfectanților	402
18.	Punerea în evidență a enterobacteriilor și a anumitor alte bacterii gram-negative	131
19.	Punerea în evidență a microorganismelor din genul <i>Clostridium</i>	133
20.	Punerea în evidență a microorganismelor din genul <i>Salmonella</i>	153
21.	Punerea în evidență a microorganismului <i>Escherichia Coli</i>	145
22.	Punerea în evidență a microorganismului <i>Pseudomonas Aeruginosa</i>	149
23.	Punerea în evidență a microorganismului <i>Staphylococcus Aureus</i>	151

ANEXA Nr. 3c)

**LISTA**  
**tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul control materii prime și produse finite**  
**Laboratorul de farmacologie–toxicologie**

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.	Controlul antigenității la 21 de zile	435
2.	Controlul conținutului în endotoxine prin metoda cinetică cromogenică (test L.A.L.)	491
3.	Controlul conținutului în endotoxine prin metoda cinetică turbidimetrică (test L.A.L.)	425
4.	Controlul conținutului în endotoxine prin metoda gel — clot (test L.A.L.)	361
5.	Controlul impurităților care denaturează pigmenții sanguini	113
6.	Controlul impurităților hemolitice din mase plastice	124
7.	Controlul impurităților pirogene	496
8.	Controlul impurităților pirogene pe 6 iepuri	929
9.	Controlul toleranței locale prin injectarea intramusculară la iepure	757
10.	Controlul toxicității acute la articole și dispozitive din materiale plastice	249
11.	Controlul toxicității pe 5 șoareci	84

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
12.	Controlul toxicității pe 3 iepuri	375
13.	Determinarea activității amilolitice	156
14.	Determinarea activității celulazice și hemicelulazice	152
15.	Determinarea activității hialuronidazice/antihialuronidazice	358
16.	Determinarea activității lipolitice	200
17.	Determinarea activității proteolitice	235
18.	Determinarea impurităților hipotensive	119
19.	Determinarea probei de pasaj a suspensiei	9
20.	Determinarea toxicității sistemice în experiment subacut cu examen anatomopatologic	1.876
21.	Dozarea aminoacizilor prin cromatografie lichidă de înaltă performanță	680
22.	Dozarea biologică a heparinei	280
23.	Dozarea biologică a oxitocinei la cocoș	188
24.	Dozarea biologică a hormonului gonadotrop	712
25.	Toleranța locală pe conjunctivă de iepure	547
26.	Toleranța subacută gastrointestinală	106

## NOTĂ:

Restul materialelor specifice vor fi aduse de beneficiar (substanța de referință, standard internațional și unele etaloane).

*ANEXA Nr. 3d)*

**LISTA**  
**tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul control materii prime și produse finite**  
**Unitatea nucleară**

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.	Măsurarea radioactivității	29
2.	Determinarea purității radiochimice	91
3.	Determinarea purității radionuclidice	117

*ANEXA Nr. 3e)*

**LISTA**  
**tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul control materii prime și produse finite**  
**Laboratorul de imunogenitate și anatomie patologică**

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.	Control activitate specifică (titru antigenic <i>in vivo</i> — U.B) pe 7 șoareci	152
2.	Control imunogenitate <i>in vivo</i> pe 12 cobai	793
3.	Control imunogenitate <i>in vivo</i> pe 22 de cobai	1.266
4.	Control nepatogenitate	347
5.	Control toxicitate anormală <i>in vivo</i> pe (5 șoareci + 2 cobai)	227
6.	Control toxicitate anormală <i>in vivo</i> pe 5 șoareci	98
7.	Control toxicitate specifică <i>in vivo</i> pe 5 cobai	502



**LISTA**  
**tarifelor privind animalele de experiență crescute în fermele Agenției Naționale a Medicamentului**

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.	Iepuri până la 2.000 g	72
2.	Iepuri peste 2.000 g	172

**LISTA**  
**tarifelor pentru prestațiile efectuate în Departamentul evaluare și control produse biologice**

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
1.	Controlul purității (pe lamă) frotiu Gram	36
2.	Controlul purității prin însămânțare (în tub)	83
3.	Controlul activității specifice <i>in vitro</i> (determinare titru viral vaccin monovalent: rujeolic, urlian sau rubeolic)	255
4.	Controlul activității specifice <i>in vitro</i> (determinare titru viral vaccin febră galbenă)	277
5.	Controlul activității specifice <i>in vitro</i> (determinare titru viral vaccin antivariolic)	245
6.	Controlul activității specifice <i>in vitro</i> (determinare titru viral vaccin poliomieltic)	518
7.	Controlul activității specifice prin dublă difuzie	163
8.	Controlul concentrației (nefelometrie)	31
9.	Controlul identității (pe lamă) frotiu Ziehl Neelsen	42
10.	Controlul identității prin aglutinare pe lamă la componenta Pertussis	34
11.	Controlul identității prin floclare la serurile terapeutice	53
12.	Controlul identității și/sau activității specifice prin contraimmunoelectroforeză la produse biologice de uz uman	215
13.	Controlul identității și/sau activității specifice prin imunoelectroforeză la produse biologice de uz uman	219
14.	Controlul identității și/sau limitei de floclare la vaccinuri	76
15.	Controlul identității și/sau titrului prin aglutinare în tub	36
16.	Controlul identității și/sau titrului prin aglutinare pe lamă	29
17.	Controlul purității prin însămânțare (pe placă)	69
18.	Controlul purității proteice prin electroforeză (SDS — PAGE)	469
19.	Controlul purității proteice prin electroforeză în gel de Agaroză-Sebia	208
20.	Controlul concentrației proteice (biuret)	60
21.	Controlul concentrației proteice prin metoda Lowry	121
22.	Controlul conținutului de aluminiu prin metoda complexometrică	107
23.	Controlul conținutului în fenol	116
24.	Controlul conținutului în formaldehidă liberă	60
25.	Controlul conținutului în haem prin metoda spectrofotometrică în soluțiile de albumină umană	23
26.	Controlul conținutului în Thiomersal	95
27.	Curbă de etalonare pentru concentrație proteică (biuret)	62
28.	Curbă de etalonare pentru determinarea conținutului în fenol	114

Nr. crt.	Denumirea prestației	Tarif — euro —
29.	Curbă de etalonare pentru determinarea conținutului în Thiomersal (dozare)	96
30.	Curbă de etalonare pentru determinarea concentrației proteice în vaccinul gripal	179
31.	Curbă de etalonare pentru determinarea conținutului în formaldehidă liberă	64
32.	Curbă de etalonare pentru determinarea concentrației proteice prin metoda Bradford	137
33.	Determinarea concentrației ionilor de Na, K și Cl cu analizorul AVL List	32
34.	Determinarea identității și concentrației de hemaglutinină și ovalbumină prin metoda imunodifuziei radiale simple IDRS la vaccinul gripal trivalent purificat și inactivat	177
35.	Determinarea identității prin metoda dublei difuzii radiale Ouchterlony la vaccinuri	144
36.	Determinarea concentrației proteice prin metoda Bradford	132
37.	Determinarea potenței la vaccinuri prin metoda ELISA de măsurare a anticorpilor în ser (pe șoareci)	458
38.	Determinarea potenței la vaccinuri prin metoda ELISA de măsurare a anticorpilor în ser (pe cobai)	458
39.	Determinări prin însămânțări pe mediu solid la produsele BCG (identitate, număr unități viabile, stabilitate termică, rată medie de supraviețuire)	337
40.	Identificare/titru în hemaglutinine anti A și anti B (metoda indirectă)	101
41.	Curbă de etalonare pentru determinarea conținutului în formaldehidă liberă Ph. Eur.	66
42.	Controlul conținutului în formaldehidă liberă Ph. Eur.	64

## NOTĂ:

Restul materialelor specifice vor fi aduse de beneficiar (substanță de referință, imunoplăci, kit Cormay gel prot 100).

## MINISTERUL JUSTIȚIEI

**ORDIN**  
**privind aprobarea renunțării la cetățenia română unor**  
**persoane**

Având în vedere raportul depus în temeiul art. 30 alin. 4 din Legea cetățeniei române nr. 21/1991, republicată, cu modificările și completările ulterioare, de Comisia pentru cetățenie, constituită potrivit art. 13 alin. 1 din aceeași lege,

constatând îndeplinite condițiile prevăzute de art. 26 din Legea nr. 21/1991, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 30 alin. 4 din Legea nr. 21/1991, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și al art. 6 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 83/2005 privind organizarea și funcționarea Ministerului Justiției, cu modificările și completările ulterioare,

**ministrul justiției** emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă cererile de renunțare la cetățenia română persoanelor care au obținut promisiunea acordării unei alte cetățenii și care sunt cuprinse în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

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

p. Ministrul justiției,  
**Gheorghe Mocuța,**  
secretar de stat

București, 20 mai 2008.

Nr. 1.353/C.

1. Balint Iosif, fiul lui Balint Antoniu și Maria, născut la data de 23 septembrie 1972 în localitatea Moldova Nouă, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Germania, 88250 Weingarten, Bahnhofstr. 44 a, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Moldova Nouă, Oraș Nou bl. 56, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 1.070R/2006.

2. Bârloiu Mihai-Viorel, fiul lui Bârloiu Ion și Elisabeta, născut la data de 3 martie 1950 în localitatea Câmpulung, județul Argeș, România, cu domiciliul actual în Austria, 4400 Steyr, Frankstr. 5/2, cu ultimul domiciliu din România în București, str. Bach nr. 1.A, ap. 3, sectorul 2. Dosar nr. 269R/2007.

3. Baumerova Ana, fiica lui Mizera Iosif și Maria, născută la data de 29 septembrie 1982 în localitatea Moldova Nouă, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 338 45 Strasice, Strasice 1, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnic nr. 222, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 156R/2007.

4. Belu Ana-Iozefina, fiica lui Kuska Iosif și Kuska Iosefina, născută la data de 14 ianuarie 1986 în localitatea Moldova Nouă, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 351 35 Plesna, str. Kostelni nr. 490, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnic nr. 34, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 1.000R/2006.

5. Belu Cristian, fiul lui Belu Ion și Belu Ana, născut la data de 2 aprilie 1980 în localitatea Gârnic, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 351 35 Plesna, str. Kostelni nr. 490, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Reșița, str. Al. Tușnad, nr. 28, sc. 2, ap. 8. Dosar nr. 999R/2006.

6. Beranec Francisc, fiul lui Beranec Vențel și Iohana, născut la data de 20 septembrie 1983 în localitatea Moldova Nouă, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 331 51 Kaznejov, Jarov nr. 52, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnic nr. 174, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 144R/2007.

7. Beranec Iohanna, fiica lui Roth Vențel și Roth Maria, născută la data de 22 iulie 1967 în localitatea Gârnic, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 331 51 Kaznejov, Jarov nr. 52, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnic nr. 174, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 145R/2007. Copii minori: Beranec Ana, născută la data de 22.09.1990.

8. Beranec Maria, fiica lui Beranec Vențel și Iohanna, născută la data de 17 decembrie 1985 în localitatea Moldova Nouă, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 331 51 Kaznejov, Jarov nr. 52, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnic nr. 174, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 146R/2007.

9. Beranec Vențel, fiul lui Beranec Ștefan și Ana, născut la data de 18 iulie 1962 în localitatea Gârnic, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 331 51 Kaznejov, Jarov nr. 52, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnic nr. 174, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 147R/2007.

10. Berger Marioara, fiica lui Nistor Gheorghe și Marioara, născută la data de 26 septembrie 1980 în localitatea Agnita,

județul Sibiu, România, cu domiciliul actual în Germania, 66424 Homburg, Tempelhoferstr. 1, cu ultimul din România în localitatea Agnita, str. Floreasca nr. 73, județul Sibiu. Dosar nr. 1.104R/2006.

11. Bertalan Mariana, fiica lui Mitricoaia Nicolae și Lidia, născută la data de 5 octombrie 1978 în localitatea Caracal, județul Olt, România, cu domiciliul actual în Germania, 90763 Furth, Steubenstr. 47, cu ultimul domiciliu din România în București, Str. Polonă nr. 92, sc. 2, ap. 79, sectorul 1. Dosar nr. 1.260R/2006.

12. Borca Zoltan, fiul lui Borca Ioan și Helga-Maria, născut la data de 23 aprilie 1985 în localitatea Timișoara, județul Timiș, România, cu domiciliul actual în Germania, 81241 Munchen, Planeggerstr. 43/2, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Timișoara, Calea Șagului nr. 58, ap. 17, județul Timiș. Dosar nr. 254R/2007.

13. Bormann Angelica, fiica lui Sava Petre și Paulina, născută la data de 5 iulie 1969 în localitatea Tulcea, județul Tulcea, România, cu domiciliul actual în Marele Ducat de Luxemburg, L-8293 Keispelt, Rue Pierre Dupong 6, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Tulcea, Str. Sabinelor nr. 23, bl. C.3, sc. A, ap. 13, județul Tulcea. Dosar nr. 1.229R/2006.

14. Botea Elena-Cornelia, fiica lui Botea Cornel-Liviu și Rodica, născută la data de 2 noiembrie 1971 în localitatea Cehu-Silvaniei, județul Sălaj, România, cu domiciliul actual în Marele Ducat de Luxemburg, 3515 Dudelange, 208 RTE de Luxembourg, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Zalău, str. Dumbrava nr. 4, bl. H.8, sc. A, ap. 9, județul Sălaj. Dosar nr. 1.155R/2006.

15. Cheler Oana-Maria, fiica lui Mazarini Constantin și Maria, născută la data de 20 august 1967 în localitatea Suceava, județul Suceava, România, cu domiciliul actual în Germania, 95485 Warmensteinach, Oberwarmensteinachstr. 15.A, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Suceava, str. Petru Rareș nr. 88, județul Suceava. Dosar nr. 71R/2007.

16. Ciocan Ovidiu-Beniamin, fiul lui Ciocan Ștefan și Ileana, născut la data de 5 iulie 1967 în localitatea Suceava, județul Suceava, România, cu domiciliul actual în Austria, 8283 Bad Blumau, Bad Blumau 108/2/1, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gura Humorului, Str. Luceafărului nr. 10, sc. C, județul Suceava. Dosar nr. 121R/2007.

17. Coțan Sergiu-Samuel, fiul lui Coțan Elisei și Mariea, născut la data de 29 aprilie 1982 în localitatea Satu-Mare, județul Satu-Mare, România, cu domiciliul actual în Austria, A-1100 Wien, Hardthuthgasse 88/3/3, cu ultimul domiciliu din România, în localitatea Solidarității, Str. Berzei nr. 6, județul Satu Mare.(12/2008)

18. Coza Rodica, fiica lui Incău Ioan și Eleonora, născută la data de 23 ianuarie 1971 în localitatea Brad, județul Hunedoara, România, cu domiciliul actual în Austria, 3331 Kematen an der Ybbs, 13. Str. 14, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Brad, str. Cuza Vodă bl. 11, ap. 17, județul Hunedoara. Dosar nr. 267R/2007. Copii minori: Coza Aliana-Florina, născută la data de 12.05.1990.

19. Cristea Minodora, fiica lui Bondoc Ion și Elena, născută la data de 25 septembrie 1964 în localitatea Lăpușata, județul

Vâlcea, România, cu domiciliul actual în Austria, 3361 Aschbach-Markt, Kirchenplatz 2/7, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Baia Mare, Str. Olarilor nr. 19, județul Maramureș. Dosar nr. 93R/2007.

20. Dăian Monica, fiica lui Hodîrnău Ioan și Maria, născută la data de 28 noiembrie 1969 în localitatea Mediaș, județul Sibiu, România, cu domiciliul actual în Germania, 56204 Hillscheid, Am alten Bahnhof 9, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Mediaș, Str. Baznei nr. 5, bl. 3, sc. A, ap. 15, județul Sibiu. Dosar nr. 829R/2006.

21. Deac Diana, fiica lui Deac Ioniță și Viorica, născută la data de 3 noiembrie 1986 în localitatea Gherla, județul Cluj, România, cu domiciliul actual în Austria, 4020 Linz, Prechtlerstr. 38, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gherla, str. Alexandru Vlahuță nr. 16, ap. 30, județul Cluj. Dosar nr. 192R/2007.

22. Dinu Mario-Eugen, fiul lui Dinu Eugen și Emilia, născut la data de 21 ianuarie 1979 în localitatea Timișoara, județul Timiș, România, cu domiciliul actual în Austria, 4030 Linz, Erich-Fried-Weg 18/3, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Timișoara, str. Crișan nr. 88, județul Timiș. Dosar nr. 213R/2007.

23. Doicsar Ioan, fiul lui Doicsar Peter și Ana, născut la data de 1 februarie 1977 în localitatea Oradea, județul Bihor, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 139 01 Klatovy, Halkova 132, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Șinteu nr. 12, județul Bihor. Dosar nr. 417R/2007.

24. Domke Elena, fiica lui Avădănei Viorel și Elena, născută la data de 9 octombrie 1977 în localitatea Buhuși, județul Bacău, România, cu domiciliul actual în Germania, 51107 Koln, Rather Mauspfad 19, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Buhuși, Str. Republicii bl. 42, sc. C, ap. 6, județul Bacău. Dosar nr. 1.497R/2006.

25. Ebel Maria, fiica lui Szabo Erno și Elisabeta, născută la data de 27 iulie 1977 în localitatea Bistrița, județul Bistrița-Năsăud, România, cu domiciliul actual în Germania, 97337 Dettelbach, Egerlanderstr. 9, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Bistrița, str. Iosif Vulcan nr. 3, sc. H, ap. 5, județul Bistrița-Năsăud. Dosar nr. 971R/2006.

26. Eisenmann Emanuela, fiica lui Burian Mihai și Mărginean Reghina, născută la data de 5 iunie 1978 în localitatea Bistrița, județul Bistrița-Năsăud, România, cu domiciliul actual în Germania, 84437 Reichertsheim, Gartenstr. 3, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Bistrița, str. Octavian Goga nr. 5, sc. C, ap. 39, județul Bistrița-Năsăud. Dosar nr. 169R/2007.

27. Fabian Iosif, fiul lui Fabian Andrei și Irina, născut la data de 26 martie 1947 în localitatea Reghin, județul Mureș, România, cu domiciliul actual în Germania, 90768 Furth, Fenzelstr. 8, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Reghin, str. Iernuțeni bl. 33, ap. 13, județul Mureș. Dosar nr. 1.040R/2006.

28. Fabian Irma-Zita, fiica lui Papp Francisc și Irma, născută la data de 16 iunie 1950 în localitatea Reghin, județul Mureș, România, cu domiciliul actual în Germania, 90768 Furth, Fenzelstr. 8, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Reghin, str. Iernuțeni bl. 33, ap. 13, județul Mureș. Dosar nr. 1.039R/2006.

29. Fent Nicoleta-Mariana, fiica lui Muntean Simion și Maria, născută la data de 14 iunie 1977 în localitatea Cugir, județul

Alba, România, cu domiciliul actual în Germania, 85410 Haag a.d. Amper, Am Bahnhof 2, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Cisnădie, Str. Stejarului bl. 17, ap. 29, județul Sibiu. Dosar nr. 134R/2007.

30. Gastecker Dorina-Aurica, fiica lui Marinescu Aurel și Perț Floarea, născută la data de 12 februarie 1960 în localitatea Reșița, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Austria, 1020 Wien, Wehlstr. 131-143/14/9, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Reșița, str. Corvin Ion nr. 4, sc. 4, ap. 12, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 428R/2007.

31. Gheorghită-Melinte Violeta-Maricica, fiica lui Melinte Constantin și Ileana, născută la data de 11 septembrie 1973 în localitatea Strugari, județul Bacău, România, cu domiciliul actual în Germania, 89079 Ulm, Meinradweg 38, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Bacău, Str. Orizontului bl. 6, sc. A, ap. 13, județul Bacău. Dosar nr. 96R/2007.

32. Gherghel Daniel, fiul lui Gherghel Vasile și Viorica, născut la data de 17 septembrie 1979 în localitatea Baia Sprie, județul Maramureș, România, cu domiciliul actual în Austria, 8041 Graz-Liebenau, Suttnerweg 5/1, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Cavnic, Str. 22 Decembrie bl. 2, ap. 28, județul Maramureș. Dosar nr. 148R/2007. Copii minori: Gherghel Mark, născut la data de 7.04.2005.

33. Heydbauer Florina-Viorica, fiica lui Coraș Moise și Florica, născută la data de 15 octombrie 1979 în localitatea Șoimi, județul Bihor, România, cu domiciliul actual în Austria, 1170 Wien, Zeillergasse 7-11/13/6, cu ultimul domiciliu din România în comuna Tileagd, satul Tileagd nr. 163, județul Bihor. Dosar nr. 9/2008. Copii minori: Heydbauer Mathias Alexandru, născut la data de 21.04.2007.

34. Hofer Maria, fiica lui Popescu Ioan și Ioana, născută la data de 1 martie 1970 în localitatea Turceni, județul Gorj, România, cu domiciliul actual în Germania, 81543 München, Freibadstr. 17, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Târgu Jiu, Aleea Plopilor bl. 7, sc. 1, ap. 15, județul Gorj. Dosar nr. 61R/2007. Copii minori: Deaconu George-Gabriel, născut la data de 11.11.1993.

35. Ionescu Ioan, fiul lui Ionescu Ioan și Szekely Viorica, născut la data de 27 aprilie 1966 în localitatea Timișoara, județul Timiș, România, cu domiciliul actual în Austria, 4843 Ampflwang im Hausruckwald, Wormansedt 1, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Sînandrei nr. 346, județul Timiș. Dosar nr. 311R/2007.

36. Jensen Mirela, fiica lui Gorgos Vasile și Maria, născută la data de 25 martie 1970 în localitatea Piatra-Neamț, județul Neamț, România, cu domiciliul actual în Danemarca, 2800 Lyngby, Christoffers Alle 96,1, cu ultimul domiciliu din România în localitatea București, str. Moise Nicoară nr. 39, bl. A3, ap. 31, sectorul 3. Dosar nr. 160R/2007.

37. Kadas Erna-Eva, fiica lui Siklodi Erno și Eva, născută la data de 11 decembrie 1974 în localitatea Târgu Mureș, județul Mureș, România, cu domiciliul actual în Germania, 52078 Aachen, Heussstr. 9, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Târgu Mureș, str. Koos Ferencz nr. 12, et. 8, ap. 35, județul Mureș. Dosar nr. 274R/2007.

38. Kovacs Irina-Dorina, fiica lui Dragoș Ioan și Irina, născută la data de 16 mai 1974 în localitatea Negrești-Oaș, județul Satu Mare, România, cu domiciliul actual în Austria, 4050 Traun, Wiener Bundesstr. 31, cu ultimul domiciliu din România în

localitatea Negrești-Oaș, Str. Victoriei bl. 35, ap. 19, județul Satu Mare. Dosar nr. 102R/2007. Copii minori: Kovacs Larisa-Ștefania, născută la data de 25.11.1993; Kovacs Reinhard-Arpad-Richardo, născut la data de 5.08.1998.

39. Kutschal Ramona-Andreea, fiica lui Laurențiu Emil și Roza, născută la data de 8 februarie 1976 în localitatea Bistrița, județul Bistrița-Năsăud, România, cu domiciliul actual în Germania, 90409 Nürnberg, Nordring 153, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Bistrița, str. Mihai Viteazu nr. 71, județul Bistrița-Năsăud. Dosar nr. 97R/2007.

40. Mais Mihaela, fiica lui Comă Dumitru-Nicolae și Marioara, născută la data de 8 noiembrie 1969 în localitatea Sibiu, județul Sibiu, România, cu domiciliul actual în Austria, 1200 Viena, Raffaelgasse 30/4, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Sibiu, str. Săcel nr. 5, județul Sibiu. (45/2008)

41. Mang Semida, fiica lui Kozma Gabor și Aurora, născută la data de 10 septembrie 1971 în localitatea Zalău, județul Sălaj, România, cu domiciliul actual în Germania, 35094 Sterzhausen, Ketzerbach 32, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Zalău, str. Dumbrava bl. T.29, sc. A, et. 1, ap. 3, județul Sălaj. Dosar nr. 44R/2007.

42. Mașec Ana, fiica lui Țizler Ion și Țizler Maria, născută la data de 26 septembrie 1976 în localitatea Gârnice, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Cehia, 33011 Tremosna, Hromnice, partea Zichlice nr. 98, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnice nr. 196, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 992R/2006. Copii minori: Masec Vaclav, născut la data de 4.01.1999; Masec Maria, născută la data de 12.12.1995.

43. Mașec Anca, fiica lui Roth Vasile și Ioazafina, născută la data de 17 aprilie 1980 în localitatea Moldova Nouă, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 351 34 Skalna, str. Farni nr. 28, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnice nr. 195, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 47R/2007. Copii minori: Masec Roman, născut la data de 22.02.2003; Masec Anezka, născută la data de 23.08.2004.

44. Mașec Vențel, fiul lui Mașec Iosif și Mașec Barbara, născut la data de 18 septembrie 1975 în localitatea Gârnice, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 33011 Tremosna, Hromnice, partea Zichlice nr. 98, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnice nr. 196/A, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 993R/2006.

45. Mașec Vențel, fiul lui Mașec Vențel și Ioana, născut la data de 29 iulie 1975 în localitatea Gârnice, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 351 34 Skalna, str. Farni nr. 28, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnice nr. 195, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 48R/2007.

46. Messner Anamaria-Lăcrămioara, fiica lui — și Opriș Maria, născută la data de 25 februarie 1982 în localitatea Baia Sprie, județul Maramureș, România, cu domiciliul actual în Austria, 5120 St. Pantaleon, St. Pantaleon 21, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Biled nr. 283, județul Timiș. Dosar nr. 393R/2007.

47. Muntean Nicolae, fiul lui Muntean Ioan și Eugenia, născut la data de 28 iulie 1942 în localitatea Cetatea de Baltă, județul Alba, România, cu domiciliul actual în Germania, 86157 Augsburg, Metzstr. 27, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Mediaș, Str. Ulmului nr. 121, județul Sibiu. Dosar nr. 272R/2007.

48. Muntean Rodica, fiica lui Ungur Miron și Gliceria, născută la data de 19 noiembrie 1944 în localitatea Bucium-Cerbu, județul Alba, România, cu domiciliul actual în Germania, 86157 Augsburg, Metzstr. 27, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Mediaș, Str. Ulmului nr. 121, județul Sibiu. Dosar nr. 273R/2007.

49. Mutter Francisc, fiul lui Mutter Ianoș și Iren, născut la data de 19 decembrie 1966 în localitatea Vetiș, județul Satu Mare, România, cu domiciliul actual în Germania, 91217 Hersbruck, Heldmannsberger Weg 4, cu ultimul domiciliu din România în comuna Beltiuc, satul Sandra nr. 10, județul Satu Mare. Dosar nr. 1.473R/2006.

50. Nemecec Carol, fiul lui Nemecec Iosif și Nemecec Iohana, născut la data de 6 noiembrie 1971 în localitatea Gârnice, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Cehia, 334 52 Merklin, Ptenin nr. 89, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnice nr. 172, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 994R/2006. Copii minori: Nemecec Ana, născută la data de 18.08.1994; Nemecec Vaclav, născut la data de 6.07.1996; Nemecec Josef, născut la data de 25.08.1997.

51. Nemecec Maria, fiica lui Mașec Iosif și Mașec Terezia, născută la data de 1 ianuarie 1974 în localitatea Gârnice, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 334 52 Merklin, Ptenin nr. 89, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnice nr. 172, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 995R/2006.

52. Panesova Ana, fiica lui Cusca Ștefan și Ana, născută la data de 27 iunie 1984 în localitatea Gârnice, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, Mohylova 101, 312 00 Plzen, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Moldova Nouă bl. 6, sc. 3, ap. 12, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 123R/2007.

53. Paulusberger Veronica, fiica lui Voican Ion și Ioana, născută la data de 18 octombrie 1961 în localitatea Horezu, județul Vâlcea, România, cu domiciliul actual în Austria, 4942 Waldzell, Hofmark 39, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Horezu, str. N. Bălcescu, județul Vâlcea. Dosar nr. 1.435R/2006.

54. Pop Mihaela-Eugenia, fiica lui Pop Valeriu și Ioana, născută la data de 17 ianuarie 1984 în localitatea Baia Mare, județul Maramureș, România, cu domiciliul actual în Austria, 6200 Buch Bei Jenbach, Maurach-Buch 209 c, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Baia Mare, str. Cuza Vodă nr. 8/25, județul Maramureș. Dosar nr. 132R/2007.

55. Popescu Alexandru, fiul lui Popescu Paul-Benedict și Mutu Nicoleta, născut la data de 14 aprilie 1986 în localitatea Craiova, județul Dolj, România, cu domiciliul actual în Luxemburg, Dudelage, 69 Route de Kayl, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Craiova, str. Brazda lui Novac bl. 18, ap. 1, județul Dolj. Dosar nr. 245R/2007.

56. Pracharova Olga, fiica lui Taborschi Iacob și Ana, născută la data de 20 august 1976 în localitatea Moldova Nouă, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 539 52 Chrudim, Trhova Kamenice, Hluboka 21, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Sfânta Elena nr. 136, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 1.119R/2006.

57. Puică Ionuț, fiul lui Puică Ion și Elena, născut la data de 27 mai 1968 în localitatea București, România, cu domiciliul actual în Austria, Viena 1180, Kutschkergasse 4/9, cu ultimul

domiciliu din România în municipiul București, str. Constantin Brâncoveanu nr. 8, bl. B.2, sc. 1, et. 8, ap. 30, sectorul 4. Dosar nr. 2/2008.

58. Puică Mădălina-Roxana, fiica lui Raifura Alexandru și Viorica, născută la data de 1 august 1968 în localitatea București, România, cu domiciliul actual în Austria, Viena 1180, Kutschkergasse 4/9, cu ultimul domiciliu din România în municipiul București, str. Constantin Brâncoveanu nr. 8, bl. B.2, sc. 1, et. 8, ap. 30, sectorul 4. Dosar nr. 1/2008. Copii minori: Puică Sebastian, născut la data 10.04.2003; Puică Maria-Ioana, născută la data de 25.08.1995.

59. Pull Veronica, fiica lui Colț Stelian și Aneta, născută la data de 21 noiembrie 1937 în localitatea Ploiești, județul Prahova, România, cu domiciliul actual în Germania, 47119 Duisburg, Schillstr. 72, cu ultimul domiciliu din România în București, alea Covasna nr. 35, bl. A.9, ap. 33, sectorul 4. Dosar nr. 67R/2007.

60. Roth Iozafina, fiica lui Glazar Vențel și Iozafina, născută la data de 12 iunie 1953 în localitatea Gârnici, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 351 34, Skalna, str. Farni nr. 28, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnici nr. 154, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 45R/2007.

61. Roth Vasile, fiul lui Roth Ștefan și Iohana, născut la data de 20 aprilie 1955 în localitatea Gârnici, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 351 34 Skalna, str. Farni nr. 28, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnici nr. 154, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 46R/2007.

62. Sabo Daniel, fiul lui Sabo Emanuil și Carolina, născut la data de 29 octombrie 1970 în localitatea Timișoara, județul Timiș, România, cu domiciliul actual în Austria, 9551 Bodensdorf am Ossiacher See, 10-Oktober-Str. 4/e/15, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Timișoara, Str. Bucovinei nr. 18, bl. 67, sc. A, ap. 7, județul Timiș. Dosar nr. 193R/2007.

63. Schepp Luminița-Ecaterina, fiica lui Birta Petru și Ecaterina, născută la data de 12 iulie 1970 în localitatea Arad, județul Arad, România, cu domiciliul actual în Germania, 85057 Ingolstadt, Leharstr. 8 a, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Vladimirescu, Str. Progresului nr. 108/A, județul Arad. Dosar nr. 174R/2007.

64. Schmidt Eniko, fiica lui Rozsnyai Arpad și Klara, născută la data de 9 septembrie 1972 în localitatea Reghin, județul Mureș, România, cu domiciliul actual în Germania, 51647 Gummersbach, Zeisigpfad 2, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Sovata, str. Mihai Eminescu bl. K, sc. 1, ap. 10, județul Mureș. Dosar nr. 1.136R/2006.

65. Schweiner Ana, fiica lui Winsch Francisc și Maria, născută la data de 19 februarie 1983 în localitatea Gârnici, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 351 34 Skalna, str. Sadova nr. 233, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnici nr. 6, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 43/2008. Copii minori: Schweiner Sebastian, născut la data de 19.11.2005.

66. Schweiner Iosif, fiul lui Schweiner Francisc și Maria, născut la data de 14 iulie 1979 în localitatea Moldova Nouă, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 351 34 Skalna, str. Sadova nr. 233, cu ultimul

domiciliu din România în localitatea Gârnici nr. 6, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 42/2008.

67. Scurtu Vasile, fiul lui Scurtu Vasile și Ciontea Eugenia, născut la data de 24 septembrie 1967 în localitatea Pucioasa, județul Dâmbovița, România, cu domiciliul actual în Austria, 8720 Knittelfeld, Schmittstr. 5/9, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Pitești, str. Exercițiu bl. D.24, sc. B, ap. 1, județul Argeș. Dosar nr. 124R/2007.

68. Șoancă Lenuța, fiica lui Butar Ioan și Elena, născută la data de 23 aprilie 1976 în localitatea Ineu, județul Arad, România, cu domiciliul actual în Austria, 1030 Wien, Apostelgasse 15/19, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Arad, str. Petru Maior nr. 7, județul Arad. Dosar nr. 149R/2007.

69. Șramech Iosif, fiul lui Sramech Iosif și Sramech Iohana, născut la data de 4 august 1941 în localitatea Gârnici, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 330 11 Tremosna de pe lângă Plzen, Dolany nr. 72, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnici nr. 51, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 982R/2006.

70. Șramech Iozefina, fiica lui Nemecec Vențel și Nemecec Iohana, născută la data de 3 septembrie 1945 în localitatea Gârnici, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 330 11 Tremosna de pe lângă Plzen, Dolany nr. 72, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Gârnici, nr. 51, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 981R/2006.

71. Stehlic Daniela-Anetka, fiica lui Tismanaru Gheorghe și Maria, născută la data de 7 martie 1982 în localitatea Moldova Nouă, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 351 24 Hranice, str. Husova nr. 646, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Sfânta Elena nr. 195, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 153R/2007. Copii minori: Stehlic Daniela Pavlina, născută la data de 25.07.2006.

72. Stehlic Ștefan-Vasile, fiul lui Stehlic Ștefan și Maria, născut la data de 5 iulie 1979 în localitatea Moldova Nouă, județul Caraș-Severin, România, cu domiciliul actual în Republica Cehă, 351 24 Hranice, str. Husova nr. 646, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Sfânta Elena nr. 168, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 154R/2007.

73. Stirbei Sandica, fiica lui Știrbei Nicu și Maria, născută la data de 20 iulie 1963 în localitatea Jideni, județul Buzău, România, cu domiciliul actual în Austria, 5020 Salzburg, Bessarabierstr. 61/3, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Reșița, Bd. Republicii nr. 1-X, bl. 1, sc. 3, ap. 5, județul Caraș-Severin. Dosar nr. 429R/2007.

74. Twardowski Monica-Liliana, fiica lui Mihailuc Dumitru și Viorica, născută la data de 15 aprilie 1973 în localitatea Rădăuți, județul Suceava, România, cu domiciliul actual în Austria, 4400 Steyr, Resthofstr. 45/11, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Rădăuți, Str. Volovățului nr. 75, bl. 8, sc. C, ap. 49, județul Suceava. Dosar nr. 1.151R/2006.

75. Urcan Traian-Ștefan, fiul lui Urcan Traian și Lina, născut la data de 22 iunie 1967 în localitatea Câmpia Turzii, județul Cluj, România, cu domiciliul actual în Austria, 8740 Zeltweg, Hauptstr. 5/2, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Câmpia Turzii, județul Cluj. Dosar nr. 100R/2007. Copii minori: Urcan Andrea, născută la data de 24.11.1993; Urcan Christian, născut la data de 23.07.1998.

76. Vali Stefan, fiul lui Vasi Stefan și Furic Elisabeta, născut la data de 1 octombrie 1976 în localitatea Marghita, județul Bihor, România, cu domiciliul actual în Slovenia, 1215 Medvode, Trampuzeva Ulica nr. 005, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Budoii nr. 1.017, județul Bihor. Dosar nr. 129R/2007.

77. Vogel Gyongyike, fiica lui Honorits Ladislau și Gaspar Ida, născută la data de 11 august 1972 în localitatea Arad, județul Arad, România, cu domiciliul actual în Germania, 91459 Markt Erlbach, Dresdenerstr. 19 b, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Arad, str. Vaslui bl. 719, sc. A, ap. 5, județul Arad. Dosar nr. 209R/2007.

78. Vogelsang Cristina-Carmen, fiica lui — și Andoniu Steluța, născută la data de 23 noiembrie 1966 în localitatea Mărășești, județul Vrancea, România, cu domiciliul actual în Austria, 4222 Langenstein, Mayrhausstr. 15, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Agnita, Str. Bisericii nr. 72, județul

Sibiu. Dosar nr. 1.436R/2006. Copii minori: Dărăban Victor, născut la data de 29.09.1995; Dărăban Ana, născută la data de 25.04.1998.

79. Wackernell Ana-Maria, fiica lui David Pavel și Maria-Rozalia, născută la data de 23 octombrie 1964 în localitatea Deva, județul Hunedoara, România, cu domiciliul actual în Austria, 1020 Wien, Paffrathg 3/9, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Deva, Str. Progresului bl. B, sc. 1, et. 1, ap. 4, județul Hunedoara. Dosar nr. 285R/2007.

80. Wiegel Daniela, fiica lui Morar Miron și Laurenția, născută la data de 4 iunie 1968 în localitatea Reghin, județul Mureș, România, cu domiciliul actual în Germania, 91448 Emskirchen, Ansbacherstr. 20, cu ultimul domiciliu din România în localitatea Reghin, Str. Rodnei bl. 20, ap. 40, județul Mureș. Dosar nr. 187R/2007. Copii minori: Cioloca Dragoș-Răzvan, născut la data de 8.03.1993.

MINISTERUL ECONOMIEI ȘI FINANTELOR

## ORDIN

### **privind aprobarea Listei de cheltuieli eligibile pentru proiectele finanțate în cadrul operațiunii „Sprijinirea investițiilor pentru interconectarea rețelelor naționale de transport al energiei electrice și gazelor naturale cu rețelele europene” — Domeniul major de intervenție 3 — Diversificarea rețelelor de interconectare în vederea creșterii securității furnizării energiei, Axa prioritară 4 „Creșterea eficienței energetice și a securității furnizării în contextul combaterii schimbărilor climatice” din cadrul Programului operațional sectorial „Creșterea competitivității economice” (POS CCE) 2007—2013**

În temeiul prevederilor art. 11 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 386/2007 privind organizarea și funcționarea Ministerului Economiei și Finanțelor, cu modificările și completările ulterioare,

având în vedere prevederile Hotărârii Guvernului nr. 759/2007 privind regulile de eligibilitate a cheltuielilor efectuate în cadrul operațiunilor finanțate prin programele operaționale, cu modificările și completările ulterioare,

**ministrul economiei și finanțelor** emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Lista de cheltuieli eligibile pentru proiectele finanțate în cadrul operațiunii „Sprijinirea investițiilor pentru interconectarea rețelelor naționale de transport al energiei electrice și gazelor naturale cu rețelele europene” — Domeniul major de intervenție 3 — Diversificarea rețelelor de interconectare în vederea creșterii securității furnizării energiei, Axa prioritară 4 „Creșterea eficienței energetice și a securității furnizării în contextul combaterii schimbărilor climatice” din cadrul Programului operațional sectorial „Creșterea competitivității economice” (POS CCE) 2007—2013, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Cheltuielile eligibile pentru proiectele referitoare la rețelele de interconectare finanțate în cadrul operațiunii „Sprijinirea investițiilor pentru interconectarea rețelelor naționale de transport al energiei electrice și gazelor naturale cu rețelele europene” — Domeniul major de intervenție 3 — Diversificarea rețelelor de interconectare în vederea creșterii securității furnizării energiei, Axa prioritară 4 „Creșterea eficienței energetice și a securității furnizării în contextul combaterii schimbărilor climatice” din cadrul Programului operațional

sectorial „Creșterea competitivității economice” (POS CCE) 2007—2013 vor respecta prevederile prezentului ordin, ale Hotărârii Guvernului nr. 759/2007 privind regulile de eligibilitate a cheltuielilor efectuate în cadrul operațiunilor finanțate prin programele operaționale, cu modificările și completările ulterioare, ale Hotărârii Guvernului nr. 28/2008 privind aprobarea conținutului-cadru al documentației tehnico-economice aferente investițiilor publice, precum și a structurii și metodologiei de elaborare a devizului general pentru obiective de investiții și lucrări de intervenții.

Art. 3. — (1) Pentru a fi eligibile în vederea finanțării, toate cheltuielile trebuie să facă parte din categoriile de cheltuieli menționate în acest ordin, să corespundă obiectivelor Axei prioritare 4 „Creșterea eficienței energetice și a securității furnizării în contextul combaterii schimbărilor climatice” și să fie direct legate de obiectivele și rezultatele proiectelor propuse spre finanțare.

(2) Pentru a fi eligibile în vederea finanțării, cheltuielile trebuie să fie efectuate de către beneficiar între 1 ianuarie 2007 și 31 decembrie 2015.

(3) Cheltuielile aferente achiziției sub forma leasingului financiar, precum și contribuția în natură nu sunt eligibile.

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

p. Ministrul economiei și finanțelor,  
**Cătălin Doica,**  
secretar de stat

București, 16 mai 2008.  
Nr. 1.548.

ANEXĂ

## L I S T A

### **de cheltuieli eligibile pentru proiectele finanțate în cadrul operațiunii „Sprijinirea investițiilor pentru interconectarea rețelelor naționale de transport al energiei electrice și gazelor naturale cu rețelele europene” — Domeniul major de intervenție 3 — Diversificarea rețelelor de interconectare în vederea creșterii securității furnizării energiei, Axa prioritară 4 „Creșterea eficienței energetice și a securității furnizării în contextul combaterii schimbărilor climatice” din cadrul Programului operațional sectorial „Creșterea competitivității economice” (POS CCE) 2007—2013**

1. Cheltuieli pentru achiziția de teren și alte cheltuieli pentru obținerea de teren, precum: exproprieri, despăgubiri, schimbarea regimului juridic al terenului, scoaterea temporară sau definitivă din circuitul agricol (eligibile în limita a 10% din valoarea maximă a cheltuielilor eligibile totale ale proiectului).

2. Cheltuieli pentru amenajarea terenului (precum: demolări, demontări, dezafectări, defrișări, evacuări materiale rezultate, devieri rețele de utilități din amplasament, sistematizări pe verticală, drenaje, epuismențe etc. — exclusiv cele aferente realizării lucrărilor pentru investiția de bază).

3. Cheltuieli pentru amenajarea terenului pentru protecția mediului:

a) lucrări și acțiuni de protecția mediului;

b) refacerea cadrului natural și aducerea la starea inițială după terminarea lucrărilor, precum: plantarea de copaci, reamenajarea de spații verzi, reintroducerea în circuitul agricol a suprafețelor scoase temporar din uz.

4. Cheltuieli pentru asigurarea utilităților necesare obiectivului (precum: alimentare cu apă, canalizare, alimentare cu gaze naturale, agent termic, energie electrică, telecomunicații, drumuri de acces, căi ferate industriale, care se execută pe amplasamentul delimitat din punct de vedere juridic ca aparținând obiectivului de investiție, precum și cheltuielile aferente racordării la rețelele de utilități).

5. Cheltuieli pentru proiectare și asistență tehnică (eligibile în limita a 10% din valoarea maximă a cheltuielilor eligibile totale ale proiectului):

a) studii de teren (studii geotehnice, geologice, hidrologice, hidrogeotehnice, fotogrammetrice, topografice și de stabilitate ale terenului);

b) obținerea avizelor, acordurilor și autorizațiilor (obținerea/prelungirea valabilității certificatului de urbanism; obținerea/prelungirea valabilității autorizației de construire/desființare; obținerea avizelor și acordurilor pentru racorduri și bransamente la rețele publice de apă, canalizare, gaze, termoficare, energie electrică, telefonie etc.; obținerea certificatului de nomenclatură stradală și adresă; întocmirea documentației, obținerea numărului cadastral provizoriu și înregistrarea terenului în Cartea funciară; obținerea acordului de mediu; obținerea avizului PSI; alte avize, acorduri și autorizații prevăzute sau care rezultă din aplicarea legislației naționale legate de obiectivul investiției);

c) proiectare și inginerie (studiu de fezabilitate, studiu de fezabilitate, proiect tehnic și detalii de execuție, verificarea tehnică a proiectării, certificatul de performanță energetică, elaborarea documentațiilor necesare obținerii acordurilor,

avizelor și autorizațiilor aferente obiectivului investiției conform proiectului — documentații ce stau la baza emiterii avizelor și acordurilor impuse prin certificatul de urbanism, documentații urbanistice, studii de impact, studii/expertize de amplasament, studii de trafic etc., precum și, după caz, expertiza tehnică și auditul energetic pentru intervenții la construcții existente sau începute și neterminate, cu condiția ca aceste clădiri să facă parte integrantă și inseparabilă din rezultatul operațiunii);

d) consultanță (servicii de consultanță la elaborarea studiilor de piață și evaluare; servicii de consultanță în domeniul managementului execuției investiției sau administrarea contractului de execuție);

e) asistență tehnică pe perioada de execuție a lucrărilor (asistență tehnică din partea proiectantului, dacă nu intră în costurile proiectării; asigurarea verificării execuției prin diriginți de șantier autorizați, desemnați de autoritatea contractantă).

6. Cheltuieli pentru investiția de bază — se cuprind cheltuielile aferente:

a) pentru construcții și instalații legate de construcții, pe obiecte de construcție (clădiri; construcții speciale; consolidări, modernizări, reparații clădiri; instalații aferente construcțiilor, precum: instalații electrice, sanitare, instalații interioare de alimentare cu gaze naturale, instalații de încălzire, ventilare, climatizare, PSI, telecomunicații și alte tipuri de instalații impuse de destinația obiectivului investiției);

b) pentru montajul utilajelor tehnologice și al utilajelor incluse în instalațiile funcționale, inclusiv rețelele aferente necesare funcționării acestora, desfășurate pe obiecte de construcție;

c) pentru utilaje, echipamente tehnologice și funcționale cu montaj desfășurate pe obiecte de construcție;

d) pentru achiziționarea utilajelor și echipamentelor care nu necesită montaj, precum și a echipamentelor de transport tehnologic, desfășurate pe obiecte de construcție;

e) pentru achiziția de bunuri din categoria mijloacelor fixe desfășurate pe obiecte de construcție;

f) cheltuieli pentru achiziția de active necorporale (aplicații informatice, licențe, brevete, know-how sau alte cunoștințe tehnice ne brevetate).

7. Cheltuieli pentru probe tehnologice și teste, diminuate cu veniturile obținute din efectuarea acestora (precum: execuție probe/incercări prevăzute în proiect, rodaje, expertize la recepție, omologări etc.).

8. Cheltuieli pentru auditul proiectului atunci când acesta este solicitat de organismul intermediar, în numele și pentru autoritatea de management.



MINISTERUL ECONOMIEI ȘI FINANTELOR

**ORDIN****privind prospectele de emisiune ale certificatelor de trezorerie cu discount și ale obligațiunilor de stat de tip benchmark, aferente lunii iunie 2008**

În temeiul prevederilor art. 11 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 386/2007 privind organizarea și funcționarea Ministerului Economiei și Finanțelor, cu modificările și completările ulterioare,

având în vedere prevederile Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 64/2007 privind datoria publică, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 109/2008, ale pct. 3.2.4 din normele metodologice de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 64/2007 privind datoria publică, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 1.470/2007, ale Ordinului ministrului economiei și finanțelor nr. 2.461/2007 privind aprobarea caracteristicilor titlurilor de stat și procedurilor privind contractarea datoriei publice guvernamentale prin emiterea de titluri de stat de tip benchmark, ale Regulamentului privind operațiunile cu titluri de stat emise în formă dematerializată, aprobat prin Ordinul ministrului finanțelor publice nr. 1.408/2005, cu modificările și completările ulterioare, ale Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 11/2005 privind piața primară a titlurilor de stat administrată de Banca Națională a României și ale Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 12/2005 privind piața secundară a titlurilor de stat administrată de Banca Națională a României și ale Convenției nr. 184.575/13/2005, încheiate între Ministerul Finanțelor Publice și Banca Națională a României,

**ministrul economiei și finanțelor** emite următorul ordin:

Art. 1. — În vederea finanțării și refinanțării datoriei publice în luna iunie 2008, se aprobă prospectele de emisiune ale certificatelor de trezorerie cu discount și ale obligațiunilor de stat de tip benchmark, în valoare nominală totală de 2.600 milioane lei, prevăzute în anexele nr. 1 și 2, care fac parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Direcția generală de trezorerie și datorie publică va aduce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

p. Ministrul economiei și finanțelor,  
**Eugen Orlando Teodorovici,**  
secretar de stat

București, 30 mai 2008.  
Nr. 1.710.

*ANEXA Nr. 1*

**PROSPECT DE EMISIUNE**  
**al certificatelor de trezorerie cu discount lansate în luna iunie 2008**

Art. 1. — În vederea finanțării și refinanțării datoriei publice în luna iunie 2008, Ministerul Economiei și Finanțelor anunță

lansarea de emisiuni de certificate de trezorerie cu discount, astfel:

Cod ISIN	Data licitației	Data emisiunii	Data scadenței	Nr. zile	Valoarea emisiunii — lei —
RO0808CTN0B8	11.06.2008	13.06.2008	12.12.2008	182	800.000.000
RO0809CTN0C5	25.06.2008	27.06.2008	26.06.2009	364	800.000.000

Art. 2. — Valoarea nominală individuală a unui certificat de trezorerie cu discount este 10.000 lei.

Art. 3. — Metoda de vânzare este licitația și va avea loc la data menționată în tabelul de mai sus, iar adjudecarea se va face după metoda cu preț multiplu.

Art. 4. — Certificatele de trezorerie cu discount pot fi cumpărate de către dealerii primari, care vor depune oferte atât în cont propriu, cât și în contul clienților persoane fizice și juridice.

Art. 5. — (1) Ofertele de cumpărare sunt competitive și necompetitive.

(2) În cadrul ofertei de cumpărare competitive se vor indica elementele cuprinse în anexa nr. 7 la Normele Băncii Naționale a României nr. 13/2005 în aplicarea Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 11/2005 privind piața primară a titlurilor de stat administrată de Banca Națională a României, cu modificările și completările ulterioare.

(3) Numărul de tranșe valorice la rate diferite ale randamentului nu este restricționat.

(4) Ofertele de cumpărare necompetitive pot fi depuse de persoane fizice și juridice, cu excepția instituțiilor de credit, astfel cum sunt acestea definite în Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 99/2006 privind instituțiile de credit și adecvarea capitalului, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 227/2007, în calitate de clienți ai dealerilor primari.

(5) În cadrul ofertei de cumpărare necompetitive se vor indica elementele cuprinse în anexa nr. 5 la Normele Băncii Naționale a României nr. 13/2005, cu modificările și completările ulterioare. Se admit oferte de cumpărare necompetitive într-o pondere de 10% din totalul emisiunilor anunțate. Executarea acestora se va efectua la nivelul mediu ponderat al randamentului la care s-au adjudecat ofertele competitive.

(6) Fiecare tranșă a ofertei de cumpărare competitive sau necompetitive va fi minimum 10.000 lei.

Art. 6. — Prețul și randamentul se vor determina utilizând următoarele formule:

$$P = 1 - \frac{d \times r}{360}$$

$$Y = r/P,$$

în care:

P = prețul titlului cu discount, exprimat cu 4 zecimale;

d = numărul de zile până la scadență;

r = rata discountului, exprimată cu două zecimale;

Y = randamentul, exprimat cu două zecimale.

Art. 7. — Ofertele de cumpărare se depun la Banca Națională a României, ce acționează în calitate de administrator al pieței primare și secundare a titlurilor de stat și al sistemului de înregistrare/depozitare, în ziua licitației, până la ora 12.

Art. 8. — Rezultatul licitației se va stabili în aceeași zi la sediul Băncii Naționale a României de către Comisia de licitație constituită în acest scop și va fi dat publicității.

Art. 9. — Evenimentele de plată aferente certificatelor de trezorerie cu discount se gestionează în conformitate cu Regulile Sistemului de înregistrare și decontare a operațiunilor cu titluri de stat — SaFIR.

Art. 10. — Dacă data la care trebuie efectuată una dintre plățile aferente titlului de stat este o zi de sărbătoare sau o zi nelucrătoare, plata se va face în următoarea zi lucrătoare, fără obligarea la dobânzi moratorii. Titlurile de stat care se regăsesc în această situație rămân în proprietatea deținătorului înregistrat și nu pot fi tranzacționate.

Art. 11. — Regimul fiscal al titlurilor de stat prevăzute la art. 1 este reglementat de legislația în vigoare.

*ANEXA Nr. 2*

### PROSPECT DE EMISIUNE al obligațiunilor de stat de tip benchmark lansate în luna iunie 2008

Art. 1. — În vederea finanțării și refinanțării datoriei publice în luna iunie 2008, Ministerul Economiei și Finanțelor anunță

redeschiderea emisiunilor de obligațiuni de stat de tip benchmark cu scadența la 3 și 5 ani, cu următoarele caracteristici:

Cod ISIN	Data licitației	Data emisiunii	Data scadenței	Maturitate nr. ani	Rata cupon %	Dobânda acumulată*) — lei/titlu —	Valoarea nominală totală — lei —
RO0813DBN027	5.06.2008	9.06.2008	5.03.2013	5	8,25	216,99	500.000.000
RO0811DBN013	19.06.2008	23.06.2008	25.10.2011	3	8,00	528,96	500.000.000

\*) Dobânda acumulată este determinată în conformitate cu prevederile anexei nr. 3 la Ordinul ministrului economiei și finanțelor privind aprobarea caracteristicilor titlurilor de stat și procedurilor privind contractarea datoriei publice guvernamentale prin emiterea de titluri de stat de tip benchmark nr. 2.461/2007.

Art. 2. — Valoarea nominală totală a emisiunii de obligațiuni de stat de tip benchmark poate fi majorată prin redeschideri ulterioare ale acesteia.

Art. 3. — Valoarea nominală individuală a unei obligațiuni de stat de tip benchmark este 10.000 lei.

Art. 4. — Dobânda (cuponul) se plătește anual la datele specificate în prospectul de emisiune aprobat prin Ordinul ministrului economiei și finanțelor nr. 303/2008 privind prospectele de emisiune ale certificatelor de trezorerie cu discount și ale obligațiunilor de stat de tip benchmark, aferente lunii februarie 2008, fiind determinată conform formulei:

$$D = VN \times r / \text{frecvența anuală a cuponului (1)},$$

în care:

D = dobânda (cupon);

VN = valoarea nominală;

r = rata cuponului.

Art. 5. — Metoda de vânzare este licitația și va avea loc la data menționată în tabelul de mai sus, iar adjudecarea se va efectua după metoda cu preț multiplu. Cotația de preț va fi exprimată sub formă procentuală, cu 4 zecimale.

Art. 6. — Obligațiunile de stat de tip benchmark pot fi cumpărate de către dealerii primari, care vor depune oferte atât în cont propriu, cât și în contul clienților, persoane fizice și juridice.

Art. 7. — (1) Ofertele de cumpărare sunt competitive și necompetitive.

(2) În cadrul ofertei de cumpărare competitive se vor indica elementele cuprinse în anexa nr. 10 la Normele Băncii Naționale a României nr. 13/2005 în aplicarea Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 11/2005 privind piața primară a titlurilor de stat administrată de Banca Națională a României, cu modificările și completările ulterioare.

(3) Numărul cotațiilor de preț nu este restricționat.

(4) Ofertele de cumpărare necompetitive pot fi depuse de persoane fizice și juridice, cu excepția instituțiilor de credit, așa cum sunt acestea definite în Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 99/2006 privind instituțiile de credit și adecvarea capitalului, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 227/2007, în calitate de clienți ai dealerilor primari.

(5) În cadrul ofertei de cumpărare necompetitive se vor indica elementele cuprinse în anexa nr. 9 la Normele Băncii Naționale a României nr. 13/2005, cu modificările și completările ulterioare. Se admit oferte de cumpărare necompetitive într-o pondere de 10% din totalul emisiunilor anunțate. Executarea acestora se va efectua la nivelul mediu ponderat prețului la care s-au adjudecat ofertele competitive.

(6) Fiecare tranșă a ofertei de cumpărare competitive sau necompetitive va fi minimum 10.000 lei.

Art. 8. — Ofertele de cumpărare se depun la Banca Națională a României, ce acționează în calitate de administrator al pieței primare și secundare a titlurilor de stat și al sistemului de înregistrare/depozitare, în ziua licitației, până la ora 12.

Art. 9. — Rezultatul licitației se va stabili în aceeași zi la sediul Băncii Naționale a României de către Comisia de licitație constituită în acest scop și va fi dat publicității.

Art. 10. — Evenimentele de plată aferente obligațiunilor de stat de tip benchmark se gestionează în conformitate cu Regulile Sistemului de înregistrare și decontare a operațiunilor cu titluri de stat — SaFIR.

Art. 11. — Dacă data la care trebuie efectuată una dintre plățile aferente titlului de stat este o zi de sărbătoare sau o zi nelucrătoare, plata se va face în următoarea zi lucrătoare, fără obligarea la dobânzi moratorii. Titlurile de stat care se regăsesc în această situație rămân în proprietatea deținătorului înregistrat și nu pot fi tranzacționate.

Art. 12. — Regimul fiscal al titlurilor de stat prevăzute la art. 1 este reglementat de legislația în vigoare.

## R E P U B L I C Ă R I

## L E G E A Nr. 608/2001

## privind evaluarea conformității produselor\*)

## CAPITOLUL I

## Dispoziții generale

Art. 1. — Prezenta lege stabilește cadrul legal unitar pentru elaborarea reglementărilor tehnice, evaluarea conformității și supravegherea pieței pentru produsele introduse pe piață și/sau puse în funcțiune în România, din domeniile reglementate, prevăzute în anexa nr. 1.

Art. 2. — Produsele din domeniile reglementate se introduc pe piață și/sau se pun în funcțiune numai dacă satisfac cerințele esențiale, dacă conformitatea lor a fost evaluată conform procedurii de evaluare aplicabile și dacă poartă marcajul de conformitate potrivit prevederilor prezentei legi și ale reglementărilor tehnice aplicabile, în vigoare.

Art. 3. — Se exceptează de la prevederile prezentei legi grupele de produse din categoria tehnicii militare, armamentului și echipamentelor speciale care implică apărarea și siguranța națională, cărora, din motive întemeiate, nu le sunt aplicabile principiile stabilite prin prezenta lege.

Art. 4. — (1) În sensul prezentei legi, termenii de specialitate se definesc după cum urmează:

a) *acreditate* — procedura prin care organismul național de acreditare, recunoscut conform legii, atestă că un organism sau un laborator este competent să efectueze sarcini specifice;

b) *autoritate competentă* — organ al administrației publice centrale responsabil cu reglementarea unui domeniu;

c) *cerință esențială* — cerință care are în vedere protecția sănătății, securitatea utilizatorilor, protecția animalelor domestice, a proprietății și a mediului, așa cum este prevăzută în actele normative în vigoare;

d) *certificare a conformității* — acțiune a unui organism care este independent față de clienții lui și alte părți interesate și care dovedește existența încrederii adecvate că un produs, identificat corespunzător, este conform cu un anumit standard sau cu un alt document normativ;

e) *certificat de conformitate* — document emis pe baza regulilor unui sistem de certificare și care indică existența încrederii adecvate că un produs, identificat corespunzător, este conform cu un anumit standard sau cu un alt document normativ;

f) *certificat de examinare de tip* — document emis de către un organism notificat, prin care se atestă că un tip de produs supus evaluării conformității în baza unei reglementări tehnice care prevede evaluarea conformității produsului prin aplicarea modulului „examinare de tip” respectă cerințele acelei reglementări tehnice;

g) *certificat de recunoaștere* — document emis de o autoritate competentă, prin care se atestă că un laborator sau un organism de certificare ori de inspecție este capabil și competent tehnic să realizeze sarcini specifice în legătură cu o anumită procedură de evaluare a conformității și demonstrează independența, imparțialitatea și integritatea conform prevederilor unei reglementări tehnice;

h) *declarația de conformitate EC* — parte a procedurii de evaluare a conformității, prin care un producător sau un

reprezentant autorizat al acestuia dă o asigurare scrisă că un produs satisface cerințele esențiale din reglementările tehnice aplicabile sau este în conformitate cu tipul pentru care s-a emis un certificat de examinare de tip și satisface cerințele esențiale din reglementările tehnice aplicabile;

i) *document normativ* — document care prevede reguli, linii directoare ori caracteristici pentru activități sau pentru rezultatele acestora; termenul este generic și include standarde, specificații tehnice, coduri de bună practică și reglementări;

j) *domeniu reglementat* — ansamblul activităților economice și produselor asociate acestora, pentru care se emit reglementări tehnice specifice privind condițiile de introducere pe piață și/sau de punere în funcțiune;

k) *desemnare* — procedura prin care o autoritate competentă aprobă, prin ordin al conducătorului său, un laborator, un organism de certificare sau de inspecție recunoscut, dreptul de a acționa pe piață în legătură cu o procedură de evaluare a conformității, prevăzută de o reglementare tehnică;

l) *evaluare a conformității* — activitate al cărei obiect este determinarea faptului că un produs satisface cerințele esențiale din reglementările tehnice aplicabile sau că un produs este în conformitate cu tipul pentru care s-a emis un certificat de examinare de tip și satisface cerințele esențiale din reglementările tehnice aplicabile produsului;

m) *inspecție* — examinarea proiectului unui produs, a unui produs, a unui serviciu, a unui proces sau a unei instalații și determinarea conformității lor cu condițiile specifice sau cu condițiile generale, pe baza unei aprecieri profesionale;

n) *importator* — orice persoană fizică autorizată sau persoană juridică cu domiciliul, respectiv cu sediul, în România sau în unul dintre statele membre ale Uniunii Europene, care introduce pe piața românească sau pe piața Uniunii Europene un produs provenit din afara acestui spațiu;

o) *introducere pe piață a unui produs* — acțiunea de a face disponibil, pentru prima dată, contra cost sau gratuit, un produs din domeniul reglementat, în vederea distribuirii și/sau utilizării;

p) *încercare* — operațiune tehnică ce constă în determinarea uneia sau mai multor caracteristici ale unui produs, în concordanță cu o procedură specificată;

q) *marcaj de conformitate* — simbolul care se aplică de producător sau de reprezentantul autorizat al acestuia, înainte de introducerea pe piață și/sau de punerea în funcțiune, pe un produs, pe o placă de marcaj atașată, pe ambalajul și/sau pe documentele însoțitoare și care are semnificația conformității produsului cu toate cerințele esențiale prevăzute în reglementările tehnice aplicabile:

— CS — marcaj național de conformitate, denumit în continuare *marcaj CS*, conform prevederilor anexei nr. 2;

— CE — marcaj european de conformitate, denumit în continuare *marcaj CE*, conform prevederilor anexei nr. 3;

r) *notificare* — procedura prin care o autoritate competentă informează Comisia Europeană și statele membre ale Uniunii Europene cu privire la laboratorul sau organismul de certificare ori de inspecție, aflat sub jurisdicția română, desemnat pentru a

\*) Republicată în temeiul art. V lit. s) al titlului III din Legea nr. 363/2007 privind combaterea practicilor incorecte ale comercianților în relația cu consumatorii și armonizarea reglementărilor cu legislația europeană privind protecția consumatorilor, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 899 din 28 decembrie 2007, dându-se textelor o nouă numerotare.

Legea nr. 608/2001 privind evaluarea conformității produselor a fost republicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 313 din 6 aprilie 2006 și a fost modificată prin Legea nr. 62/2007 pentru modificarea alin. (3) al art. 29 din Legea nr. 608/2001 privind evaluarea conformității produselor, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 223 din 2 aprilie 2007.

îndeplini sarcini specifice în legătură cu evaluarea conformității și pentru care Comisia Europeană a alocat anterior un număr, conform prevederilor reglementării tehnice specifice;

s) *organism de certificare* — organism independent față de clientul lui și alte părți interesate, care aplică regulile unui sistem de certificare în scopul evaluării, certificării și supravegherii conformității;

t) *organ de control* — structură responsabilă, stabilită să asigure supravegherea pieței;

u) *organism de inspecție* — organism independent față de clientul lui și alte părți interesate, care efectuează inspecția;

v) *organism notificat* — laborator de încercări, organism de certificare sau de inspecție, persoană juridică cu sediul în România sau într-un stat membru al Uniunii Europene, care a fost desemnat și notificat de către o autoritate competentă ori, respectiv, de către un stat membru, pentru a realiza evaluarea conformității într-un domeniu reglementat și care este cuprins în lista organismelor notificate, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene;

w) *organism recunoscut* — laborator de încercări, organism de certificare sau de inspecție, persoană juridică cu sediul în România, care este capabil și competent tehnic să realizeze sarcini specifice în legătură cu o anumită procedură de evaluare a conformității și care demonstrează independență, imparțialitate și integritate, conform prevederilor unei reglementări tehnice și pentru care s-a emis un certificat de recunoaștere;

x) *producător* — persoană fizică autorizată sau persoană juridică, responsabilă pentru proiectarea și realizarea unui produs, în scopul introducerii pe piață și/sau al punerii în funcțiune în România ori într-un stat membru al Uniunii Europene, în numele său. Responsabilitățile producătorului se preiau de orice persoană fizică autorizată sau persoană juridică ce assemblează, ambalează ori etichetează produse în vederea introducerii pe piață și/sau a punerii în funcțiune, sub nume propriu;

y) *Protocol la Acordul european privind evaluarea conformității și acceptarea produselor industriale*, denumit în continuare PECA — protocol încheiat între Uniunea Europeană și statele sale membre, pe de o parte, și România, pe de altă parte, pentru anumite domenii reglementate, privind recunoașterea mutuală a rezultatelor evaluării conformității și acceptarea produselor industriale;

z) *punere în funcțiune* — acțiunea ce are loc în momentul primei utilizări a unui produs, în România sau într-un stat membru al Uniunii Europene;

z1) *recunoaștere* — acțiune în responsabilitatea autorității competente, prin care se stabilește dacă un laborator sau un organism de certificare ori de inspecție este capabil și competent tehnic să realizeze sarcini specifice în legătură cu o anumită procedură de evaluare a conformității și demonstrează independență, imparțialitate și integritate, conform prevederilor unei reglementări tehnice, în vederea desemnării și, după caz, a notificării;

z2) *reprezentant autorizat al producătorului* — persoană fizică sau juridică cu domiciliul, respectiv cu sediul, în România sau într-un stat membru al Uniunii Europene, împuternicită de producător să acționeze în numele acestuia;

z3) *standard european armonizat* — standard european, elaborat în baza unui mandat al Comisiei Europene și adoptat de către o organizație europeană de standardizare, care conferă prezumția de conformitate cu cerințele esențiale dintr-o directivă aplicabilă, acoperită de un astfel de standard. Lista standardelor europene armonizate se publică în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene;

z4) *supravegherea pieței* — ansamblul măsurilor, resurselor și structurilor instituționale adecvate, prin care autoritățile

competente asigură și garantează, în mod imparțial, că produsele introduse pe piață și/sau puse în funcțiune îndeplinesc prevederile reglementărilor tehnice aplicabile, indiferent de originea lor, cu respectarea principiului liberei concurențe.

(2) Termenii „standard”, „specificație tehnică” și „reglementare tehnică” se definesc conform prevederilor reglementărilor în vigoare privind măsurile de organizare și realizare a schimbului de informații în domeniul standardelor și reglementărilor tehnice, precum și regulilor referitoare la serviciile societății informaționale între România și statele membre ale Uniunii Europene, precum și Comisia Europeană.

## CAPITOLUL II

### Reglementări tehnice

Art. 5. — (1) În scopul asigurării securității vieții și sănătății populației, precum și al protejării mediului, animalelor domestice și proprietății, autoritățile competente elaborează reglementări tehnice, cu respectarea principiilor internaționale și comunitare privind libera circulație a mărfurilor în comerțul intern și internațional.

(2) Reglementările tehnice se aprobă prin hotărâri ale Guvernului.

Art. 6. — Reglementările tehnice prevăd, în principal:

a) definirea domeniilor reglementate prevăzute în anexa nr. 1;

b) grupele de produse care fac obiectul reglementării tehnice, precum și grupele de produse exceptate de la aceasta, dacă este cazul;

c) cerințele esențiale;

d) procedurile pentru evaluarea conformității produselor;

e) conținutul dosarului tehnic și documentele ce atestă conformitatea cu cerințele esențiale;

f) cerințele minime pentru evaluarea organismelor desemnate să realizeze evaluarea conformității produselor cu cerințele esențiale;

g) regulile de aplicare a marcajului de conformitate, dacă este cazul;

h) cerințele privind supravegherea pieței.

Art. 7. — (1) Reglementările tehnice vor face referire la standardele europene armonizate, adoptate la nivel național, care conferă prezumția de conformitate cu cerințele esențiale.

(2) În scopul adoptării standardelor europene armonizate autoritățile competente asigură mijloacele financiare din fonduri alocate de la bugetul de stat.

Art. 8. — Autoritățile competente vor publica în Monitorul Oficial al României, Partea I, lista cuprinzând standardele adoptate prevăzute la art. 7.

## CAPITOLUL III

### Evaluarea conformității

Art. 9. — Principiile pe care se bazează procesul de evaluare a conformității sunt:

a) competență și imparțialitate;

b) transparență și credibilitate;

c) independență față de posibila predominare a oricăror interese specifice;

d) asigurarea confidențialității și păstrarea secretului profesional;

e) reprezentarea intereselor publice;

f) contribuția la promovarea principiului liberei circulații a produselor.

Art. 10. — (1) Potrivit prevederilor prezentei legi, produsele din domeniile reglementate care se introduc pe piață și/sau se pun în funcțiune trebuie să poarte marcajul de conformitate corespunzător, dacă reglementările tehnice aplicabile prevăd aplicarea acestui marcaj.

(2) Producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia, înainte de introducerea pe piață și/sau punerea în funcțiune a produselor din domeniile reglementate, are obligația să asigure:

- a) proiectarea și realizarea produselor, respectând cerințele esențiale;
- b) întocmirea și deținerea dosarului tehnic, în forma, scopul și pe perioada prevăzute de reglementările tehnice, după caz;
- c) aplicarea procedurilor pentru evaluarea conformității produselor cu cerințele esențiale, prevăzute de reglementările tehnice;
- d) întocmirea declarației de conformitate EC, deținerea rapoartelor de încercare, a certificatelor sau a altor documente ce atestă conformitatea, după caz;
- e) aplicarea marcajului CE, după caz.

Art. 11. — În cazul în care nici producătorul, nici reprezentantul autorizat al acestuia nu are domiciliul sau sediul în România ori într-un stat membru al Uniunii Europene, responsabilitatea privind deținerea documentelor ce atestă conformitatea și prezentarea acestor documente, la cererea organelor de control, revine importatorului.

Art. 12. — Conformitatea produselor cu cerințele esențiale este atestată prin declarația de conformitate EC întocmită de producător sau de reprezentantul autorizat al acestuia, rapoartele de încercare, certificatele ori alte documente care atestă conformitatea, emise de laboratoare, respectiv de organisme de certificare sau de inspecție, alese de producător, conform procedurilor de evaluare, și prin marcajul CE, potrivit reglementărilor tehnice aplicabile.

Art. 13. — Evaluarea conformității produselor din domeniile reglementate cu cerințele esențiale prevăzute în reglementările tehnice se face de către organisme desemnate sau, după caz, notificate, conform prevederilor prezentei legi și ale reglementărilor tehnice aplicabile.

Art. 14. — Cerințele minime ce trebuie îndeplinite de laboratoarele de încercări și organismele de certificare sau de inspecție, pentru a fi recunoscute în vederea desemnării și, după caz, a notificării, sunt:

- a) disponibilitate de personal și echipamente;
- b) independență și imparțialitate în relațiile directe și indirecte;
- c) personal competent tehnic pentru evaluarea conformității;
- d) asigurarea confidențialității, păstrarea secretului profesional și integritatea;
- e) deținerea unei asigurări de răspundere civilă, pentru cazul în care răspunderea nu revine statului prin lege.

Art. 15. — Organismele desemnate și, după caz, notificate trebuie să îndeplinească permanent toate cerințele inițiale care au stat la baza deciziei privind desemnarea și, respectiv, notificarea.

Art. 16. — Organismele recunoscute trebuie să fie în prealabil acreditate.

Art. 17. — (1) Pot fi desemnate și, după caz, notificate de autoritățile competente numai organisme recunoscute; recunoașterea organismelor se atestă prin emiterea certificatului de recunoaștere.

(2) Certificatul de recunoaștere conține minimum următoarele informații:

- a) denumirea autorității competente care a decis recunoașterea;
- b) datele de identificare a organismului recunoscut;
- c) datele de identificare a reglementării tehnice în baza căreia este recunoscut laboratorul sau organismul;
- d) sarcinile specifice, în legătură cu evaluarea conformității, pe care laboratorul sau organismul dovedește că este capabil și competent tehnic să le realizeze;
- e) data emiterii.

Art. 18. — (1) Organismele se consideră desemnate și acționează conform prevederilor reglementărilor tehnice, de la

data intrării în vigoare a ordinului conducătorului autorității competente prin care se aprobă organismele respective.

(2) Organismele se consideră notificate și acționează conform prevederilor reglementărilor tehnice, ulterior datei la care s-a realizat notificarea, conform procedurii Uniunii Europene.

Art. 19. — (1) Procedurile pentru evaluarea conformității depind de gradul de complexitate al produsului și de riscul estimat la utilizarea acestuia.

(2) Reglementarea tehnică prevede pentru fiecare categorie de produse dintr-un domeniu reglementat una sau mai multe proceduri pentru evaluarea conformității; procedura pentru evaluarea conformității este formată din unul sau o combinație adecvată a următoarelor module:

- a) modulul A — controlul intern;
- b) modulul B — examinarea de tip;
- c) modulul C — conformitatea cu tipul;
- d) modulul D — asigurarea calității producției;
- e) modulul E — asigurarea calității produsului;
- f) modulul F — verificarea produsului;
- g) modulul G — verificarea unității de produs;
- h) modulul H — asigurarea totală a calității.

(3) În situația în care, din motive întemeiate, procedurile prevăzute la alin. (2) nu pot fi aplicate unei categorii de produse dintr-un domeniu reglementat, evaluarea conformității acestora se realizează conform prevederilor reglementării tehnice aplicabile.

Art. 20. — (1) Marcajul CE se aplică conform reglementărilor tehnice aplicabile produsului, în mod vizibil, ușor lizibil și de neșters, direct pe produs, pe instrucțiunile ce însoțesc produsul sau pe o placă de marcaj atașată produsului, astfel încât să nu poată fi detașată. În situația în care acest lucru nu este posibil sau în cazul în care nu există cerințe în acest sens, ținând cont de natura produsului, marcajul CE se aplică pe ambalaj, dacă este cazul, și pe documentele ce însoțesc produsul, dacă reglementarea tehnică prevede astfel de documente.

(2) În situația în care unui produs îi sunt aplicabile mai multe reglementări tehnice care prevăd aplicarea marcajului de conformitate, marcajul de conformitate semnifică conformitatea produsului cu toate prevederile aplicabile din aceste reglementări.

Art. 21. — Marcajul CE este urmat, dacă este cazul, de numărul de identificare a organismului notificat care a evaluat conformitatea potrivit prevederilor reglementărilor tehnice aplicabile produsului.

Art. 22. — Este interzisă aplicarea de marcaje care pot fi confundate cu marcajele de conformitate prevăzute de prezenta lege.

#### CAPITOLUL IV

##### Desemnarea și notificarea

Art. 23. — (1) Autoritățile competente desemnează dintre organismele recunoscute acele organisme care realizează sarcini specifice în legătură cu evaluarea conformității în domeniul reglementat, conform prevederilor prezentei legi și ale reglementărilor tehnice.

(2) Pentru fiecare domeniu reglementat autoritățile competente stabilesc în mod clar în ordinele de aprobare a organismelor desemnate reglementarea tehnică în baza căreia urmează să activeze organismele ce fac obiectul desemnării, denumirea completă și adresa sediului organismului și sarcinile specifice în legătură cu evaluarea conformității, identificabile în reglementarea tehnică, pentru fiecare organism.

(3) Ordinele prevăzute la alin. (2) se actualizează ori de câte ori este necesar.

Art. 24. — (1) Autoritățile competente notifică organisme desemnate conform prevederilor prezentei legi și ale

reglementărilor tehnice, de la data intrării în vigoare a PECA pentru domeniul reglementat în care organismele respective au fost desemnate. În situația în care un astfel de protocol nu este încheiat, autoritățile competente notifică organisme desemnate de la data aderării României la Uniunea Europeană.

(2) În situația în care o reglementare tehnică prevede cerința de notificare a unor organisme, autoritățile competente vor emite ordine distincte pentru desemnarea organismelor care se notifică, cu respectarea prevederilor art. 23.

(3) Autoritățile competente solicită la Comisia Europeană, anterior actului de notificare prevăzut la alin. (1), atribuirea numărului de identificare prevăzut la art. 21, pentru fiecare organism ce se va notifica.

(4) De la termenele prevăzute la alin. (1) se acceptă și se recunosc rapoartele de încercări și certificatele de evaluare a conformității, emise de către orice organism notificat din Uniunea Europeană.

Art. 25. — (1) În situația în care organismul desemnat sau, după caz, cel notificat nu mai îndeplinește cumulativ cerințele care au stat la baza deciziei privind desemnarea ori, după caz, notificarea, autoritățile competente retrag desemnarea și, respectiv, notificarea.

(2) Retragerea desemnării sau, după caz, a notificării nu afectează valabilitatea rapoartelor de încercări, a certificatelor sau a altor documente care atestă conformitatea, emise de către organismul în cauză anterior acestei decizii. Rapoartele de încercări, certificatele sau alte documente își pierd valabilitatea și se retrag numai dacă se dovedește că această măsură trebuie întreprinsă.

## CAPITOLUL V Supravegherea pieței

Art. 26. — Supravegherea pieței este în responsabilitatea și în subordonarea autorităților competente, care asigură un sistem eficient și efectiv de supraveghere și control atât pentru produsele din domeniile reglementate, cât și pentru evaluarea conformității produselor din aceste domenii.

Art. 27. — Autoritățile competente nominalizează organele de control în reglementările tehnice.

Art. 28. — (1) Organele de control trebuie să dețină resursele și autoritatea necesare pentru exercitarea activităților de supraveghere a pieței, să asigure competența și integritatea profesională a personalului lor și să acționeze independent și nediscriminatoriu.

(2) Resursele necesare pentru exercitarea activității de supraveghere a pieței se suportă de către ordonatorii principali de credite cu competențe de reglementare în domeniile prevăzute în anexa nr. 1, în limitele fondurilor alocate anual de la bugetul de stat.

## CAPITOLUL VI Măsurile tranzitorii

Art. 29. — (1) Se admit introducerea pe piață și/sau punerea în funcțiune și a produselor cu marcaj CS, aplicat conform prevederilor prezentei legi și ale reglementărilor tehnice aplicabile, numai până la data intrării în vigoare a PECA pentru domeniile acoperite de reglementări tehnice aplicabile produselor respective ori până la data aderării României la Uniunea Europeană, în situația în care un astfel de protocol nu este încheiat.

(2) De la termenele prevăzute la alin. (1) produsele din domeniile reglementate pot fi introduse pe piață și/sau puse în funcțiune numai în condițiile în care acestea poartă marcajul CE, dacă acest marcaj de conformitate este prevăzut de reglementările tehnice aplicabile.

(3) Produsele cu marcaj CS, aplicat conform prevederilor prezentei legi și ale reglementărilor tehnice aplicabile, introduse

pe piață anterior datei aderării României la Uniunea Europeană, pot fi distribuite contra cost sau gratuit și/sau puse în funcțiune și după data aderării.

Art. 30. — (1) Marcajul CS prevăzut la art. 29 alin. (1) se aplică de către producător sau de către reprezentantul său autorizat, persoană fizică ori juridică cu domiciliul, respectiv cu sediul, în România.

(2) Marcajul CS este urmat, dacă este cazul, de numărul de identificare al organismului înregistrat în Registrul organismelor recunoscute, care a evaluat conformitatea, conform prevederilor prezentei legi și ale reglementărilor tehnice aplicabile produsului.

Art. 31. — Evaluarea conformității produselor prevăzute la art. 29 alin. (1) se realizează de către laboratoare de încercări, organisme de certificare sau de inspecție, cuprinse în lista aprobată a organismelor recunoscute, conform prevederilor prezentei legi și ale reglementărilor tehnice aplicabile.

Art. 32. — (1) Autoritățile competente stabilesc în reglementările tehnice sarcinile specifice în legătură cu evaluarea conformității, pe care trebuie să le realizeze organismele recunoscute cuprinse în lista prevăzută la art. 31.

(2) În perioada de tranziție prevăzută la art. 29 alin. (1) autoritățile competente aprobă, prin ordin al conducătorului lor, lista organismelor recunoscute care realizează sarcinile specifice privind evaluarea conformității prevăzute la alin. (1).

(3) Pot fi cuprinse în lista organismelor recunoscute numai laboratoare de încercări, organisme de certificare sau de inspecție care respectă prevederile art. 14—17.

(4) Ordinul conducătorului autorității competente care aprobă lista organismelor recunoscute prevăzute la art. 31 trebuie să conțină informațiile prevăzute la art. 23 alin. (2) și, dacă este cazul, numărul de identificare al organismului prevăzut la art. 30 alin. (2). Ordinul se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și se actualizează ori de câte ori este necesar.

(5) Anterior emiterii ordinului prevăzut la alin. (2), autoritățile competente solicită, dacă este cazul, înscrierea organismelor recunoscute în Registrul organismelor recunoscute și atribuirea numărului de identificare prevăzut la art. 30 alin. (2), conform prevederilor reglementărilor tehnice. Numărul de identificare reprezintă numărul de înregistrare al organismului recunoscut în Registrul organismelor recunoscute.

(6) Registrul organismelor recunoscute este gestionat de autoritatea care coordonează domeniul infrastructurii calității și evaluării conformității produselor.

(7) Organismele cuprinse în lista aprobată a organismelor recunoscute acționează conform prevederilor reglementărilor tehnice, de la data intrării în vigoare a ordinului conducătorului autorității competente prevăzut la alin. (4).

(8) În situația în care organismul cuprins în lista aprobată a organismelor recunoscute nu mai îndeplinește cumulativ cerințele care au stat la baza deciziei privind includerea în listă, autoritățile acționează conform prevederilor art. 25.

Art. 33. — (1) Ordinele prevăzute la art. 32 alin. (2) se revocă pe data intrării în vigoare a PECA, care include domeniul reglementat în care au fost aprobate organisme recunoscute, sau la data aderării României la Uniunea Europeană în situația în care un astfel de protocol nu a fost încheiat.

(2) La termenele stabilite la alin. (1), organismele cuprinse în lista aprobată a organismelor recunoscute pot fi desemnate și, după caz, notificate de autoritatea competentă, conform prevederilor art. 23 și, respectiv, ale art. 24.

Art. 34. — Înainte de introducerea pe piață sau punerea în funcțiune a produselor cu marcaj CS, producătorul sau reprezentantul autorizat al acestuia are obligația de a asigura realizarea cerințelor prevăzute la art. 10 alin. (2) lit. a)—d) și marcarea produselor cu respectarea prevederilor art. 20.

Art. 35. — Pentru produsele cu marcaj CS, în cazul în care nici producătorul, nici reprezentantul autorizat al acestuia nu are

domiciliul sau sediul în România, responsabilitățile prevăzute la art. 11 revin importatorului.

## CAPITOLUL VII Sanțiuni

Art. 36. — Încălcarea prevederilor prezentei legi atrage răspunderea materială, civilă, contravențională sau penală, după caz, a celor vinovați.

Art. 37. — (1) Constituie contravenții, dacă nu au fost săvârșite în astfel de condiții încât, potrivit legii penale, să constituie infracțiuni, următoarele fapte și se sancționează astfel:

a) nerespectarea prevederilor art. 10 alin. (2) lit. a), cu amendă de la 5.000 lei la 10.000 lei, retragerea de pe piață și/sau interzicerea utilizării și introducerii pe piață a produselor neconforme;

b) nerespectarea prevederilor art. 10 alin. (2) lit. b), c) sau d), art. 11 ori ale art. 20, cu amendă de la 2.500 lei la 5.000 lei și interzicerea comercializării până la o dată stabilită de organul de control împreună cu producătorul, reprezentantul autorizat al acestuia sau cu importatorul, după caz, pentru eliminarea neconformităților;

c) nerespectarea prevederilor art. 10 alin. (2) lit. e), cu amendă de la 2.500 lei la 5.000 lei, retragerea de pe piață și/sau interzicerea introducerii pe piață a produselor nemarcate sau marcate incorect;

d) nerespectarea prevederilor art. 15, cu amendă de la 5.000 lei la 10.000 lei și retragerea certificatului de recunoaștere;

e) nerespectarea prevederilor art. 29 se sancționează cu amendă de la 5.000 lei la 10.000 lei și retragerea de pe piață a produselor cu marcaj CS.

(2) Sancțiunile prevăzute în prezenta lege se aplică de către organul de control.

(3) Cuantumul amenzilor va fi reactualizat prin hotărâre a Guvernului.

Art. 38. — Contravențiilor prevăzute la art. 37 alin. (1) le sunt aplicabile dispozițiile Ordonanței Guvernului nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 180/2002, cu modificările și completările ulterioare.

## CAPITOLUL VIII Dispoziții finale

Art. 39. — Ministerul Economiei și Finanțelor este autoritatea care coordonează domeniul infrastructurii calității și evaluării conformității produselor. În acest scop în cadrul Ministerului Economiei și Finanțelor se înființează o structură corespunzătoare.

Art. 40. — (1) În termen de 3 luni de la data publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I, a prezentei legi, Ministerul Industriei și Resurselor va elabora norme metodologice\*) de aplicare a acesteia, care se aprobă prin hotărâre a Guvernului.

(2) În termen de 6 luni de la data publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I, a prezentei legi, Autoritatea Națională pentru Protecția Consumatorilor împreună cu Ministerul Industriei și Resurselor, Ministerul Muncii și Solidarității Sociale și Ministerul Lucrărilor Publice, Transporturilor și Locuinței vor supune spre aprobare Guvernului modificările corespunzătoare, potrivit prevederilor prezentei legi, ale Hotărârii Guvernului nr. 168/1997 privind regimul produselor și serviciilor care pot pune în pericol viața, sănătatea, securitatea muncii și protecția mediului înconjurător, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 85 din 8 mai 1997\*\*).

Art. 41. — Anexele nr. 1—3 fac parte integrantă din prezenta lege.

Art. 42. — (1) Prezenta lege intră în vigoare la 6 luni de la data publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I\*\*\*).

(2) Pe data intrării în vigoare a prezentei legi orice dispoziție contrară se abrogă.

*ANEXA Nr. 1*

### DOMENII REGLEMENTATE\*\*\*\*)

1. Echipamente de joasă tensiune
2. Recipiente sub presiune
3. Jucării
4. Produse pentru construcții
5. Compatibilitatea electromagnetică
6. Mașini industriale
7. Echipamente individuale de protecție
8. Aparate de cântărit cu funcționare neautomată
9. Dispozitive medicale implantabile active
10. Arzătoare cu combustibili gazoși
11. Cazane pentru apă caldă
12. Explozibili utilizați în scopuri civile
13. Dispozitive medicale

\*) Normele metodologice au fost elaborate de Ministerul Industriei și Resurselor — devenit ulterior Ministerul Economiei și Comerțului și în prezent Ministerul Economiei și Finanțelor — și adoptate prin Hotărârea Guvernului nr. 71/2002 pentru aprobarea Normelor metodologice privind modulele utilizate în diferite faze ale procedurilor de evaluare a conformității produselor din domeniile reglementate, prevăzute în Legea nr. 608/2001 privind evaluarea conformității produselor, republicată, și a regulilor de aplicare și utilizare a marcatului european de conformitate CE, republicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 313 din 6 aprilie 2006, și prin Hotărârea Guvernului nr. 487/2002 pentru aprobarea Normelor metodologice privind desemnarea laboratoarelor de încercări, precum și a organismelor de certificare și de inspecție care realizează evaluarea conformității produselor din domeniile reglementate prevăzute în Legea nr. 608/2001 privind evaluarea conformității produselor, republicată, care a fost republicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 313 din 6 aprilie 2006.

\*\*) Hotărârea Guvernului nr. 168/1997 a fost abrogată prin Hotărârea Guvernului nr. 1.022/2002 privind regimul produselor și serviciilor care pot pune în pericol viața, sănătatea, securitatea muncii și protecția mediului, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 711 din 30 septembrie 2002, hotărâre care a fost elaborată în anul 2002 de Ministerul Industriei și Resurselor, Ministerul Muncii și Solidarității Sociale, Ministerul Apelor și Protecției Mediului, Ministerul Integrării Europene, Ministerul pentru Întreprinderile Mici și Mijlocii și Cooperatie și Autoritatea Națională pentru Protecția Consumatorilor.

\*\*\*) Legea nr. 608/2001 privind evaluarea conformității produselor a fost publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 712 din 8 noiembrie 2001.

\*\*\*\*) Lista cuprinzând domeniile reglementate va fi completată, după caz, prin hotărâre a Guvernului.

14. Medii potențial explozive
15. Ambarcațiuni de agrement
16. Ascensoare
17. Echipamente de refrigerare
18. Echipamente sub presiune
19. Dispozitive medicale pentru diagnostic *in vitro*
20. Echipamente terminale de radio și telecomunicații
21. Ambalaje și deșeuri de ambalaje
22. Instalații de transport pe cablu pentru persoane
23. Interoperativitatea sistemului de transport feroviar de mare viteză transeuropean
24. Echipamente maritime
25. Echipamente sub presiune transportabile
26. Emisiile de zgomot în mediu produse de către echipamente destinate utilizării în exteriorul clădirilor
27. Interoperativitatea sistemului de transport feroviar convențional transeuropean
28. Mijloace de măsurare

ANEXA Nr. 2

#### MARCAJUL CS

Marcajul de conformitate CS este format din literele C și S, cu forma prezentată în figura următoare:



#### NOTĂ:

- fontul (stilul literei) — Times New Roman, corp 36;
- diametrul cercului — Ø 20 mm;
- litera „C” simbolizează cerința esențială;
- litera „S” simbolizează securitate.

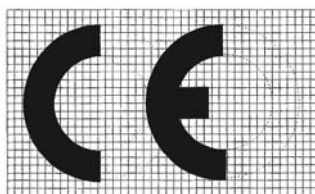
În cazul în care marcajul trebuie să fie mărit sau micșorat, este necesar să se respecte proporțiile prezentate în figura de mai sus.

Componentele C și S ale marcajului de conformitate CS trebuie să aibă aceeași dimensiune pe verticală, dar aceasta nu trebuie să fie mai mică de 5 mm.

ANEXA Nr. 3

#### MARCAJUL CE

Marcajul de conformitate CE constă din inițialele „CE” având următoarea formă:



În cazul în care marcajul trebuie să fie mărit sau micșorat, este necesar să se respecte proporțiile prezentate în figura de mai sus.

Componentele C și E ale marcajului de conformitate CE trebuie să aibă aceeași dimensiune pe verticală, dar aceasta nu trebuie să fie mai mică de 5 mm.

**EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR**



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.I.F. RO427282,  
 IBAN: RO55RNCB0082006711100001 Banca Comercială Română — S.A. — Sucursala „Unirea” București  
 și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 Direcția de Trezorerie și Contabilitate Publică a Municipiului București  
 (alocat numai persoanelor juridice bugetare)  
 Tel. 318.51.29/150, fax 318.51.15, e-mail: marketing@ramo.ro, internet: www.monitoruloficial.ro  
 Adresa pentru publicitate: Centrul de vânzări și informare, București, șos. Panduri nr. 1,  
 bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 411.58.33 și 410.47.30, fax 410.77.36 și 410.47.23  
 Tiparul: „Monitorul Oficial” R.A.

