



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 193 (XXXVII) — Nr. 1159

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Luni, 15 decembrie 2025

SUMAR

Nr.	Pagina
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
1.513. — Ordin al ministrului sănătății privind aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare al Centrului Medical de Evaluare, Terapie, Educație Medicală Specifică și Recuperare pentru Copii și Tineri „Cristian Șerban” Buziaș	2
1.775. — Ordin al ministrului sănătății privind modificarea Ordinului ministrului sănătății nr. 418/2005 pentru aprobarea Catalogului național de programe de studii complementare în vederea obținerii de atestate de către medici, medici dentiști și farmaciști, precum și a Normelor metodologice de organizare și desfășurare a acestora	3
1.903. — Ordin al ministrului sănătății privind modificarea și completarea Ordinului ministrului sănătății nr. 5.994/2024 pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii de autorizație de punere pe piață a medicamentelor sau reprezentanții acestora, distribuitorii angro și furnizorii de servicii medicale și medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relații contractuale cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România, a prețurilor de referință generice și a prețurilor de referință inovative	4–12
2.283. — Ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor pentru modificarea și completarea Normei sanitare veterinare privind procedura de introducere pe piață și de utilizare a reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 81/2008	13–15
ACTE ALE PARTIDELOR POLITICE PUBLICATE ÎN TEMEIUL LEGII NR. 334/2006 PRIVIND FINANȚAREA ACTIVITĂȚII PARTIDELOR POLITICE ȘI A CAMPANIILOR ELECTORALE	
Partidul Mișcarea Noi, Ploieștenii	16

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

privind aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare al Centrului Medical de Evaluare, Terapie, Educație Medicală Specifică și Recuperare pentru Copii și Tineri „Cristian Șerban” Buziaș

Văzând Referatul de aprobare nr. 1.513R din 12.11.2025 al Direcției managementul resurselor umane și structuri sanitare din cadrul Ministerului Sănătății și Adresa Centrului Medical de Evaluare, Terapie, Educație Medicală Specifică și Recuperare pentru Copii și Tineri „Cristian Șerban” Buziaș nr. 1.365/2025, înregistrată la Ministerul Sănătății cu nr. DMRUSS 4.127/2025,

având în vedere prevederile art. XVII alin. (3) din Legea nr. 296/2023 privind unele măsuri fiscal-bugetare pentru asigurarea sustenabilității financiare a României pe termen lung, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 7 alin. (4) și ale art. 14 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Regulamentul de organizare și funcționare al Centrului Medical de Evaluare, Terapie, Educație Medicală Specifică și Recuperare pentru Copii și Tineri „Cristian Șerban” Buziaș, prevăzut în anexa*) care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Structurile de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății și Centrul Medical de Evaluare, Terapie, Educație Medicală Specifică și Recuperare pentru Copii și Tineri „Cristian Șerban” Buziaș vor duce la îndeplinire dispozițiile prezentului ordin.

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

Ministrul sănătății,
Alexandru-Florin Rogobete

București, 12 noiembrie 2025.

Nr. 1.513.

*) Anexa se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1159 bis, care se poate achiziționa de la Centrul pentru relații cu publicul din șos. Panduri nr. 1, bloc P33, parter, sectorul 5, București.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN**privind modificarea Ordinului ministrului sănătății nr. 418/2005
pentru aprobarea Catalogului național de programe
de studii complementare în vederea obținerii de atestate
de către medici, medici dentiști și farmaciști,
precum și a Normelor metodologice de organizare
și desfășurare a acestora**

Văzând Referatul de aprobare nr. 1.775 R din 2.12.2025 al Direcției reglementare și formare profesională medicală,

având în vedere prevederile Hotărârii Guvernului nr. 899/2002 privind organizarea învățământului postuniversitar de specialitate medical, medico-dentar și farmaceutic uman, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. I. — Ordinul ministrului sănătății nr. 418/2005 pentru aprobarea Catalogului național de programe de studii complementare în vederea obținerii de atestate de către medici, medici dentiști și farmaciști, precum și a Normelor metodologice de organizare și desfășurare a acestora, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 489 din 9 iunie 2005, cu modificările și completările ulterioare, se modifică după cum urmează:

— **La anexa nr. II „Catalogul național de programe de studii complementare — specialități medico-dentare și pentru medicii dentiști cu drept de liberă practică”, punctele 7 și 8 se modifică și vor avea următorul cuprins:**

Nr. crt.	Atestat de pregătire complementară în:	Responsabil național	Centru de pregătire
„7.	Implantologie	Prof. dr. Ioan Sîrbu Conf. dr. Mihai Săndulescu	București Timișoara Iași Cluj-Napoca
8.	Inhalosedare prin amestec inhalator cu protoxid de azot și oxigen, în medicina dentară	Prof. univ. dr. Bucur Alexandru	București Timișoara”

Art. II. — Direcțiile de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății, instituțiile de învățământ medical superior din centrele universitare acreditate și Institutul Național de Management al Serviciilor de Sănătate vor duce la îndeplinire dispozițiile prezentului ordin.

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

Ministrul sănătății,
Alexandru-Florin Rogobete

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

O R D I N

**privind modificarea și completarea Ordinului ministrului
sănătății nr. 5.994/2024 pentru aprobarea prețurilor maxime
ale medicamentelor de uz uman, valabile în România,
care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii
de autorizație de punere pe piață a medicamentelor
sau reprezentanții acestora, distribuitorii angro și furnizorii
de servicii medicale și medicamente pentru acele medicamente
care fac obiectul unei relații contractuale cu Ministerul
Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile
de sănătate publică județene și a municipiului București,
cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor
autorizate de punere pe piață în România, a prețurilor
de referință generice și a prețurilor de referință inovative**

Văzând Referatul de aprobare nr. 1.903R din 9.12.2025 al Direcției farmaceutice și dispozitive medicale din cadrul Ministerului Sănătății, având în vedere prevederile art. 890 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, ținând cont de prevederile Ordinului ministrului sănătății nr. 368/2017 pentru aprobarea Normelor privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. I. — Ordinul ministrului sănătății nr. 5.994/2024 pentru aprobarea prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii de autorizație de punere pe piață a medicamentelor sau reprezentanții acestora, distribuitorii angro și furnizorii de servicii medicale și medicamente pentru acele medicamente care fac obiectul unei relații contractuale cu Ministerul Sănătății, casele de asigurări de sănătate și/sau direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București, cuprinse în Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România, a prețurilor de referință generice și a prețurilor de referință inovative, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1284 și 1284 bis din 19 decembrie 2024, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. După articolul 3 se introduce un nou articol, articolul 3¹, cu următorul cuprins:

„Art. 3¹. — Se aprobă prețurile maxime ale medicamentelor perfuzabile destinate unităților sanitare, valabile în România, care pot fi utilizate/comercializate de către deținătorii de autorizație de punere pe piață a medicamentelor sau reprezentanții acestora și distribuitorii angro, prevăzute în anexa nr. 4.”

2. Articolul 6 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 6. — Anexele nr. 1-4*) fac parte integrantă din prezentul ordin.”

3. După anexa nr. 3 se introduce o nouă anexă, anexa nr. 4, al cărei conținut este prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. II. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și intră în vigoare începând cu luna decembrie 2025.

Ministrul sănătății,
Alexandru-Florin Rogobete

București, 9 decembrie 2025.
Nr. 1.903.

DENUMIREA COMERCIALĂ
a medicamentelor din categoria soluțiilor apoase sau emulsii, izotonice, sterile și apirogene,
care se administrează parenteral în volume de cel puțin 100 ml/unitate, cu ajutorul unui dispozitiv de perfuzare,
utilizate în principal pentru a furniza fluide, electroliți sau medicamente direct în circulația sanguină

Nr. crt.	Stare	Cod	Denumire produs	Formă	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr. atc	Stat. ann	Pret prod. (lei)	Pret ridicata maximal fara TVA (lei)	Observatii	Valabilitate pret
1		W64585001	METRONIDAZOL VIOSER 500 mg/100 ml	SOL. PERF.	500 mg/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY	METRONIDAZOLUM	Cutie cu 1 flac. PEJD x 100 ml sol. perf.	B05BD01	generic	4,15	5,14		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
2		W08132002	SOLUTIE RINGER LACTAT VIOSER	SOL. PERF.		VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	COMBINAȚII	Cutie cu 1 flac. din PE x 1.000 ml sol. perf.	B05BB01	generic	4,36	5,40		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
3		W56816002	CLORURĂ DE SODIU 0,9%	SOL. PERF.	0,9%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	NATRII CHLORIDUM	Cutie x 10 flacoane monobloc PEJD tip PLASCO x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	26,73	33,15		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
4		W03363001	GLUCOSE B. BRAUN 50 mg/ml soluție perfuzabilă	SOL. PERF.	50 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flacoane monobloc din PEJD x 250 ml sol. perf. (3 ani)	B05BA03	generic	31,01	38,45		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
5		W56814001	SOLUTIE RINGER B. BRAUN PLASCO	SOL. PERF.		B. BRAUN MELSUNGEN AG	COMBINAȚII	Cutie cu 10 flac. din PEJD plasco x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	33,00	40,92		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
6		W56813001	SOLUTIE RINGER LACTAT	SOL. PERF.		B. BRAUN MELSUNGEN AG	COMBINAȚII	Cutie cu 10 flac. monobloc, din PEJD tip PLASCO x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	33,00	40,92		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
7		W56811002	GLUCOZĂ B. BRAUN 50 mg/ml PLASCO SOLUTIE PERFUZABILĂ	SOL. PERF.	50 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD PLASCO x 500 ml sol. perf. (3 ani)	B05BA03	generic	33,01	40,93		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
8		W513111002	SOLUTIE HARTMANN STADA HEMOFARM	SOL. PERF.		STADA HEMOFARM — S.R.L. — ROMÂNIA	COMBINAȚII	Ambalaj colectiv cu 10 flac. din PEJD tip Bottlepack x 500 ml sol. inj. (3 ani)	B05BB01	generic	33,45	41,48		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
9		W08418002	SOLUTIE RINGER B. BRAUN	SOL. PERF.		B. BRAUN MELSUNGEN AG	COMBINAȚII	Cutie cu 10 flac. din PEJD Ecoflac plus x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	36,94	45,81		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
10		W59597019	GLUCOSTERIL 5 g/100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD KabiPac x 500 ml sol. perf., prev. cu sistem de închidere DuoCap	B05BA03	generic	37,00	45,88		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.

Nr. crt.	Stare	Cod	Denumire produs	Formă	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr. alc.	Stat. am.	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximal fără TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
11		W59210001	DEXTROSE VIOSER 5 g/100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD x 500 ml sol. perf.	B05BA03	generic	37,81	46,88		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
12		W08089002	CLORURĂ DE SODIU VIOSER 0,9 g/100 ml	SOL. PERF.	0,9 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 10 flac. din PE x 250 ml sol. perf.	B05BB01	generic	38,31	47,51		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
13		W08927001	METRONIDAZOL BRAUN 5 mg/ml	SOL. PERF.	5 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METRONIDAZOLUM	Cutie x 10 flac. din sticlă incoloră x 100 ml sol. perf.	J01XD01	generic	39,12	48,51		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
14		W59596019	GLUCOSTERIL 10 g/100 ml	SOL. PERF.	10 g/100 ml	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEKD KabiPac x 500 ml sol. perf., prev. cu sistem de închidere DuoCap	B05BA03	generic	39,53	49,02		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
15		W06936019	CLORURĂ DE SODIU FRESENIUS 0,9 g/100 ml	SOL. PERF.	0,9 g/100 ml	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD KabiPac cu sistem de închidere DuoCap x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	39,55	49,04		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
16		W51310002	CLORURĂ DE SODIU STADA HEMOFARM 9 mg/ml	SOL. PERF.	9 mg/ml	STADA HEMOFARM — S.R.L.	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD Bottlepac x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	39,55	49,04		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
17		W51314001	SOLUTIE RINGER STADA HEMOFARM	SOL. PERF.		STADA HEMOFARM — S.R.L.	COMBINAȚII	Ambalaj colectiv cu 10 flac. din PEJD tip Bottlepac x 500 ml sol. inj. (3 ani)	B05BB01	generic	39,60	49,10		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
18		W08130018	SOLUTIE RINGER FRESENIUS	SOL. PERF.		FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	COMBINAȚII	Cutie cu 10 flac. din PEJD KabiPac cu sistem de închidere DuoCap x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	39,60	49,10		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
19		W08194002	SOLUTIE RINGER LACTAT B. BRAUN	SOL. PERF.		B. BRAUN MELSUNGEN AG	COMBINAȚII	Cutie cu 10 flac. din PEJD Ecoflac plus x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	39,60	49,10		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
20		W08131018	SOLUTIE RINGER LACTAT FRESENIUS	SOL. PERF.		FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	COMBINAȚII	Cutie cu 10 flac. din PEJD KabiPac cu sistem de închidere DuoCap x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	39,60	49,10		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
21		W08129001	SOLUTIE RINGER VIOSER	SOL. PERF.		VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	COMBINAȚII	Cutie cu 10 flac. din PE x 1.000 ml sol. perf.	B05BB01	generic	39,93	49,52		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
22		W56812003	GLUCOZĂ B. BRAUN 100 mg/ml PLASCO SOLUTIE PERFUZABILĂ	SOL. PERF.	100 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD PLASCO x 500 ml sol. perf. (3 ani)	B05BA03	generic	40,97	50,80		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.

Nr. crt.	Stare	Cod	Denumire produs	Formă	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr. alc.	Stat. am.	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximal fără TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
23		W59209001	DEXTROSE VIOSER 10 g/100 ml	SOL. PERF.	10 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD x 500 ml sol. perf.	B05BA03	generic	40,97	50,80		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
24		W59928010	STEROFUNDIN ISO	SOL. PERF.		B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	COMBINAȚII	Cutie cu 10 flac. din PE x 500 ml sol. perf. (3 ani după ambalarea pt. comercializare; după prima deschidere se utilizează imediat)	B05BB01	generic	42,74	53,00		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
25		W51313002	GLUCOZĂ STADA HEMOFARM 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	STADA HEMOFARM — S.R.L.	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD Botttepack x 500 ml sol. perf.	B05BA03	generic	45,37	56,26		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
26		W03361001	GLUCOSE B. BRAUN 100 mg/ml soluție perfuzabilă	SOL. PERF.	100 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flacoane monobloc din PEJD x 500 ml sol. perf. (3 ani)	B05BA03	generic	45,89	56,90		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
27		W04479003	CLORURĂ DE SODIU 9 mg/ml	SOL. PERF.	9 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 20 de flacoane Ecoflac® plus x 100 ml sol. perf.	B05BB01	generic	47,35	58,71		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
28		W51305001	GLUCOZĂ STADA HEMOFARM 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	STADA HEMOFARM — S.R.L.	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD Botttepack x 500 ml sol. perf.	B05BA03	generic	49,16	60,96		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
29		W58743002	PARACETAMOL B. BRAUN 10 mg/ml	SOL. PERF.	10 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PARACETAMOLUM	Cutie cu 10 flac. PEJD x 100 ml sol. perf.	N02BE01	generic	49,79	61,74		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
30		W07208003	MANNITOL VIOSER 20 g/100 ml	SOL. PERF.	20 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	MANNITOLUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD cu capac\ „twin port” x 250 ml sol. perf.	B05BC01	generic	57,86	70,59		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
31		W42139002	METRONIDAZOLA 5 g/l	SOL. PERF.	5 g/l	INFOMED FLUIDS — S.R.L.	METRONIDAZOLUM	Cutie cu 12 flac. din sticlă incoloră cu capacitatea 250 ml x 200 ml sol. perf.	J01XD01	generic	81,06	98,90		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
32		W42138002	METRONIDAZOL B 5 g/l	SOL. PERF.	5 g/l	INFOMED FLUIDS — S.R.L.	METRONIDAZOLUM	Cutie cu 12 flac. din sticlă incoloră x 200 ml sol. perf.	J01XD01	generic	81,06	98,90		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
33		W42181011	SOLUTIE RINGER LACTAT INFOMED	SOL. PERF.		INFOMED FLUIDS — S.R.L.	COMBINAȚII	Cutie cu 30 de pungi non-PVC cu un tub conector x 250 ml sol. perf.	B05BB01	generic	95,79	116,86		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
34		W42186009	GLUCOZĂ 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	INFOMED FLUIDS — S.R.L.	GLUCOSUM	Cutie cu 30 de pungi din PVC plastifiat, cu 1 tub conector lateral x 250 ml sol. perf.	B05BA03	generic	95,98	117,10		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.

Nr. crt.	Stare	Cod	Denumire produs	Formă	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Amblaj	Gr. alc	Stat. am	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximal fără TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
35			GLUCOZĂ 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	INFOMED FLUIDS — S.R.L.	GLUCOSUM	Cutie cu 30 de pungi non-PVC, cu două tuburi conectoare laterale x 250 ml sol. perf.	B05BA03	generic	99,16	120,98		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
36			SOLUȚIE RINGER INFOMED	SOL. PERF.		INFOMED FLUIDS — S.R.L.	COMBINAȚII	Cutie cu 30 de pungi non-PVC cu două tuburi conectoare x 250 ml sol. perf.	B05BB01	generic	105,78	122,70		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
37			MULTIBIC POTASSIUM-FREE	SOL. PT. HEMODIALIZĂ/HEMOFILTRARE		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH	COMBINAȚII	Cutie cu 2 pungi dublu compartimentate a câte 5 l sol. pt. hemodializă/hemofiltrare (4.750 ml sol. alcalină de hidrogenocarbonat) + 250 ml (sol. acidă de electroliți și glucoză). Folia utiliz. pt. pungă este din polietilentereflat, SiOx, PA și poliolefină.	B05ZB	generic	109,75	127,31		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
38			GLUCOZĂ 200 mg/ml	SOL. PERF.	200 mg/ml	INFOMED FLUIDS — S.R.L.	GLUCOSUM	Cutie cu 30 de pungi din PVC plastifiat, cu 1 tub conector lateral x 250 ml sol. perf.	B05BA03	generic	111,98	129,90		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
39			ARGININĂ-SORBITOL 50 mg/ml + 100 mg/ml	SOL. PERF.	50 g/l + 100 g/l	INFOMED FLUIDS — S.R.L.	COMBINAȚII	Cutie x 12 flacoane x 250 ml sol. perf.	A05BA	generic	112,57	130,59		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
40	SP		PLASMALYTE	SOL. PERF.		BAXTER HEALTHCARE — S.R.L. — ROMÂNIA	COMBINAȚII	Cutie cu 20 de pungi din plastic multistrat din PP/PA/PE a câte 500 ml sol. perf. (24 de luni după ambalare pt. comercializare; după prima deschidere a flac. se utilizează imediat)	B05BB01		134,79	156,36		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
41	DC		PRISMASOL 2 mmol/potasiu	SOL. PT. HEMODIALIZĂ/HEMOFILTRARE		BAXTER HOLDING BV	COMBINAȚII	Cutie cu 2 pungi din poliolefină, dublu compartimentate (sol. A 250 ml, sol. B 4.750 ml) separate printr-o folie de sigilare, prevăzute cu conector fix cu valvă, acoperite de o folie protectoare din film polimeric multistratificat, a câte 5.000 ml sol.	B05ZB	generic	148,65	172,44		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
42			CLORURĂ DE SODIU B. BRAUN 58,5 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	58,5 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 20 flac. din sticlă a 100 ml conc. pt. sol. perf. (3 ani)	B05BB01	generic	149,25	173,13		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
43	DC		PHOXILIUM 1,2 mmol/l fosfat	SOL. PT. HEMODIALIZĂ/HEMOFILTRARE	1,2 mmol	BAXTER HOLDING BV	COMBINAȚII	Cutie cu 2 pungi din poliolefină, dublu compartimentate (sol. A 250 ml + sol B 4.750 ml) separate printr-o folie de sigilare, prevăzute cu conector fix cu valvă, a câte 5.000 ml sol. pt. hemodializă și hemofiltrare	B05ZB	generic	177,32	205,69		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
44			MANITOL 200 mg/ml	SOL. PERF.	200 g/l	INFOMED FLUIDS — S.R.L.	MANNITOLUM	Cutie cu 30 de pungi din PVC plastifiat cu 1 tub conector lateral x 250 ml sol. perf.	B05BC01	generic	194,34	225,43		Preturile sunt valabile până la data de 30.06.2026.

Nr. crt.	Stare	Cod	Denumire produs	Formă	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Amblaj	Gr. atc	Stat. am	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximală fără TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
45		W08255006	OSMOFUNDIN 150 mg/ml	SOL. PERF.	150 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MANNITOLUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD x 100 ml sol. perf.	B05BC01	inovativ	200,71	232,82	Prețurile sunt aprobate pentru o perioadă de 12 luni, în condițiile art. 5 alin. (7) din Normele aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 368/2017.	Prețurile sunt valabile până la data de 31.12.2025.
46		W53456002	CAPD/DPCA 2	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH	COMBINAȚII	Cutie x 4 pungi x 2.000 ml sol. pt. dializă peritoneală — sistem stay-safe	B05DB	generic	264,32	306,62		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
47		W53457002	CAPD/DPCA 3	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH	COMBINAȚII	Cutie x 4 pungi x 2.000 ml sol. pt. dializă peritoneală — sistem stay-safe	B05DB	generic	264,32	306,62		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
48		W53458002	CAPD/DPCA 4	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH	COMBINAȚII	Cutie x 4 pungi x 2.000 ml sol. pt. dializă peritoneală — sistem stay-safe	B05DB	generic	264,32	306,62		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
49		W13997003	BALANCE 1,5% GLUCOZĂ, 1,75 mmol/l calciu	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH	COMBINAȚII	Cutie cu 4 pungi biocompartimentate a câte 2.000 ml sol. pt. dializă peritoneală („stay safe“)	B05DB	generic	328,25	363,25		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
50		W13999003	BALANCE 2,3% GLUCOZĂ, 1,75 mmol/l calciu	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH	COMBINAȚII	Cutie cu 4 pungi biocompartimentate a câte 2.000 ml sol. pt. dializă peritoneală („stay safe“)	B05DB	generic	328,25	363,25		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
51		W13998003	BALANCE 4,25% GLUCOZĂ, 1,75 mmol/l calciu	SOL. DIAL. PERIT.		FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH	COMBINAȚII	Cutie cu 4 pungi biocompartimentate a câte 2.000 ml sol. pt. dializă peritoneală („stay safe“)	B05DB	generic	328,25	363,25		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
52		W05530003	BICARBONAT DE SODIU 84 mg/ml	SOL. PERF.	84 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN A.G. — GERMANIA	NATRII HYDROGENI CARBONAS	Cutie cu 20 flac. din sticlă incoloră x 100 ml sol. perf. (2 ani)	B05XA02	generic	459,93	494,93		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
53		W06936023	CLORURĂ DE SODIU FRESENIUS 0,9 g/100 ml	SOL. PERF.	0,9 g/100 ml	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD KabiPac cu sistem de închidere DuoCap x 1.000 ml sol. perf.	B05BB01	generic	57,37	69,99		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
54		W06936025	CLORURĂ DE SODIU FRESENIUS 0,9 g/100 ml	SOL. PERF.	0,9 g/100 ml	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 50 de pungi din poliolefine cu folie protectoare și cu port de adăugare pentru ac (freeflex) x 100 ml sol. perf.	B05BB01	generic	110,65	128,35		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
55		W06936026	CLORURĂ DE SODIU FRESENIUS 0,9 g/100 ml	SOL. PERF.	0,9 g/100 ml	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 30 de pungi din poliolefine cu folie protectoare și cu port de adăugare pentru ac (freeflex) x 250 ml sol. perf.	B05BB01	generic	128,90	149,52		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.

Nr. crt.	Stare	Cod	Denumire produs	Formă	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr. alc.	Stat. am.	Preț. prod. (lei)	Preț. ridicata maximală fără TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
56		W06936027	CLORURĂ DE SODIU FRESENIUS 0,9 g/100 ml	SOL. PERF.	0,9 g/100 ml	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 20 de pungi din poliolefine cu folie protectoare și cu port de adăugare pentru ac (freeflex) x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	73,93	90,19		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
57		W59597026	GLUCOSTERIL 5 g/100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSUM	Cutie cu 30 de pungi din poliolefine cu folie protectoare și cu port de adăugare pentru ac (freeflex) a câte 250 ml sol. perf.	B05BA03	generic	99,17	120,99		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
58		W59597027	GLUCOSTERIL 5 g/100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSUM	Cutie cu 20 de pungi din poliolefine cu folie protectoare și cu port de adăugare pentru ac (freeflex) a câte 500 ml sol. perf.	B05BA03	generic	83,58	101,97		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
59		W56499006	PARACETAMOL KABI 10 mg/ml	SOL. PERF.	10 mg/ml	FRESENIUS KABI ROMÂNIA — S.R.L.	PARACETAMOLUM	Cutie cu 10 flac. din sticlă, cu capacitatea de 100 ml cu sol. perf.	N02BE01	generic	34,58	42,88		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
60		W70843003	PHOXILUM 1,2 mmol/l fosfat	SOL. PT. HEMODIALIZĂ/ HEMOFILTRARE	1,2 mmol	VANTIVE BELGIUM — S.R.L. — BELGIA	COMBINAȚII	Cutie cu 2 pungi din poliolefină, dublu compartimentate (sol. A 250 ml + sol. B 4.750 ml) separate printr-o folie de sigilare, prevăzute cu conector fix cu valvă, a câte 5.000 ml sol. pt. hemodializă și hemofiltrare (18 luni)	B05ZB	generic	177,32	205,69		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
61		W70840003	PRISMASOL 2 mmol/potasiu	SOL. PT. HEMODIALIZĂ/ HEMOFILTRARE		VANTIVE BELGIUM — S.R.L. — BELGIA	COMBINAȚII	Cutie cu 2 pungi din poliolefină, dublu compartimentate (sol. A 250 ml, sol. B 4.750 ml) separate printr-o folie de sigilare, prevăzute cu conector fix cu valvă, acoperite de o folie protectoare din film polimeric multistratificat, a câte 5.000 ml sol. (1 an după ambalarea pt. comercializare; după reconstituire se utilizează imediat)	B05ZB	generic	148,65	172,44		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
62		W04479002	CLORURĂ DE SODIU 9 mg/ml	SOL. PERF.	9 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 10 flacoane Ecoflac® plus x 100 ml sol. perf. (3 ani)	B05BB01	generic	21,03	26,07		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
63		W04479006	CLORURĂ DE SODIU 9 mg/ml	SOL. PERF.	9 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 10 flacoane Ecoflac® plus x 1.000 ml sol. perf.	B05BB01	generic	40,99	50,83		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
64		W04479004	CLORURĂ DE SODIU 9 mg/ml	SOL. PERF.	9 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 10 flacoane Ecoflac® plus x 250 ml sol. perf. (3 ani)	B05BB01	generic	29,92	37,10		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
65		W04479005	CLORURĂ DE SODIU 9 mg/ml	SOL. PERF.	9 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 10 flacoane Ecoflac® plus x 500 ml sol. perf. (3 ani)	B05BB01	generic	31,32	38,84		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.

Nr. crt.	Stare	Cod	Denumire produs	Formă	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr. alc.	Stat. am.	Preț proc. (lei)	Preț ridicată maximal fără TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
66		W03363002	GLUCOSE B. BRAUN 50 mg/ml soluție perfuzabilă	SOL. PERF.	50 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG — GERMANIA	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flacoane monobloc din PEJD x 500 ml sol. perf. (3 ani)	B05BA03	generic	37,60	46,62		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
67		W08927003	METRONIDAZOL BRAUN 5 mg/ml	SOL. PERF.	5 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METRONIDAZOLUM	Cutie x 20 flac. din PEJD x 100 ml sol. perf.	J01XD01	generic	73,13	89,22		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
68		W08255009	OSMOFUNDIN 150 mg/ml	SOL. PERF.	150 mg/ml	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MANNITOLUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD x 250 ml sol. perf.	B05BC01	inovativ	335,51	370,51	Prețurile sunt aprobate pentru o perioadă de 12 luni, în condițiile art. 5 alin. (7) din Normele aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 368/2017.	Prețurile sunt valabile până la data de 31.12.2025.
69		W51314003	CLORURĂ DE SODIU STADA HEMOFARM 9 mg/ml	SOL. PERF.	9 mg/ml	STADA HEMOFARM — S.R.L. — ROMÂNIA	NATRII CHLORIDUM	Ambalaj colectiv cu 20 flac. din PEJD tip Bottlepack x 500 ml sol. perf. (3 ani)	B05BB01	generic	79,10	96,50		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
70		W51313003	GLUCOZĂ STADA HEMOFARM 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	STADA HEMOFARM — S.R.L. — ROMÂNIA	GLUCOSUM	Ambalaj colectiv cu 20 flac. din PEJD tip Bottlepack x 500 ml sol. perf. (3 ani)	B05BA03	generic	90,74	110,70		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
71		W51305002	GLUCOZĂ STADA HEMOFARM 100 mg/ml	SOL. PERF.	100 mg/ml	STADA HEMOFARM — S.R.L. — ROMÂNIA	GLUCOSUM	Ambalaj colectiv cu 20 flac. din PEJD tip Bottlepack x 500 ml sol. perf.	B05BA03	generic	98,32	119,95		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
72		W63838001	NEFROSOL cu 2 mmol/l potasiu	SOL. PT. HEMOFILTRARE		B. BRAUN AVITUM AG	COMBINAȚII	Cutie cu 2 pungi din PP formate dintr-o cameră mare care conține 4.445 ml soluție de bicarbonat și o cameră mică ce conține 555 ml soluție de electroliți separate printr-un sept	B05ZB	generic	109,72	127,28		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
73		W63839001	NEFROSOL cu 4 mmol/l potasiu	SOL. PT. HEMOFILTRARE		B. BRAUN AVITUM AG	COMBINAȚII	Cutie cu 2 pungi din PP formate dintr-o cameră mare care conține 4.445 ml soluție de bicarbonat și o cameră mică ce conține 555 ml soluție de electroliți separate printr-un sept	B05ZB	generic	109,72	127,28		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
74		W63840001	NEFROSOL FĂRĂ POTASIU	SOL. PT. HEMOFILTRARE		B. BRAUN AVITUM AG	COMBINAȚII	Cutie cu 2 pungi din PP formate dintr-o cameră mare care conține 4.445 ml soluție de bicarbonat și o cameră mică ce conține 555 ml soluție de electroliți separate printr-un sept	B05ZB	generic	124,71	144,66		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
75		W08089003	CLORURĂ DE SODIU VIOSER 0,9 g/100 ml	SOL. PERF.	0,9 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 10 flac. din PE x 1.000 ml sol. perf.	B05BB01	generic	39,38	48,83		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.

Nr. crt.	Stare	Cod	Denumire produs	Formă	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr. atc	Stat. am	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximală fără TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
76		W08089004	CLORURĂ DE SODIU VIOSER 0,9 g/100 ml	SOL. PERF.	0,9 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 10 flac. din PE x 100 ml sol. perf.	B05BB01	generic	21,03	26,07		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
77		W08089005	CLORURĂ DE SODIU VIOSER 0,9 g/100 ml	SOL. PERF.	0,9 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	NATRII CHLORIDUM	Cutie cu 10 flac. din PE x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	32,96	40,87		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
78		W59209002	DEXTROSE VIOSER 10 g/100 ml	SOL. PERF.	10 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD x 1.000 ml sol. perf.	B05BA03	generic	50,02	61,03		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
79		W59209003	DEXTROSE VIOSER 10 g/100 ml	SOL. PERF.	10 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD x 250 ml sol. perf.	B05BA03	generic	37,26	46,20		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
80		W59210002	DEXTROSE VIOSER 5 g/100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD x 1.000 ml sol. perf.	B05BA03	generic	44,71	55,44		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
81		W59210003	DEXTROSE VIOSER 5 g/100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD x 250 ml sol. perf.	B05BA03	generic	28,51	35,36		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
82		W59210004	DEXTROSE VIOSER 5 g/100 ml	SOL. PERF.	5 g/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	GLUCOSUM	Cutie cu 10 flac. din PEJD x 100 ml sol. perf.	B05BA03	generic	28,10	34,84		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
83		W64585002	METRONIDAZOL VIOSER 500 mg/100 ml	SOL. PERF.	500 mg/100 ml	VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY	METRONIDAZOLUM	Cutie cu 10 flac. PEJD x 100 ml sol. perf.	J01XD01	generic	38,87	48,19		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
84		W08132003	SOLUȚIE RINGER LACTAT VIOSER	SOL. PERF.		VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	COMBINAȚII	Cutie cu 1 flac. din PE x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	3,52	4,36		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.
85		W08129002	SOLUȚIE RINGER VIOSER	SOL. PERF.		VIOSER — S.A. PARENTERAL SOLUTION INDUSTRY	COMBINAȚII	Cutie cu 10 flac. din PE x 500 ml sol. perf.	B05BB01	generic	32,98	40,90		Prețurile sunt valabile până la data de 30.06.2026.

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

O R D I N

pentru modificarea și completarea Normei sanitare veterinare privind procedura de introducere pe piață și de utilizare a reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 81/2008

Văzând Referatul de aprobare nr. 576 din 12.05.2025 întocmit de Direcția coordonare laboratoare și produse medicinale veterinare din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,

ținând cont de prevederile art. 10 lit. b) din Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 215/2004, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 3 alin. (1) și (3), precum și al art. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1.415/2009 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a unităților din subordinea acesteia, cu modificările și completările ulterioare,

președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor emite următorul ordin:

Art. 1. — Norma sanitară veterinară privind procedura de introducere pe piață și de utilizare a reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 81/2008 publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 726 din 27 octombrie 2008, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. Articolul 2 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 2. — Prezenta normă sanitară veterinară nu se aplică testelor rapide de diagnostic veterinar și nici celor testate de către laboratoarele europene de referință conform prevederilor regulamentelor europene în vigoare.”

2. La articolul 3, literele d), e), k) și n) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„d) *autorizație de fabricație* — actul emis de o autoritate competentă din Uniunea Europeană, care permite producția reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar, conform modelului prevăzut în anexa nr. 2;

e) *autorizație provizorie de utilizare* — actul emis de direcția de specialitate din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, conform modelului prevăzut în anexa nr. 3, în cazul în care nu există reagenți și seturi de diagnostic de uz veterinar autorizate sau cele autorizate nu sunt disponibile în România;

k) *laborator național de referință competent* — laboratorul desemnat în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 205/2007 privind aprobarea laboratoarelor naționale de referință și a atribuțiilor acestora, cu modificările și completările ulterioare;

n) *set de diagnostic de uz veterinar* — totalitatea reagenților, a materialelor necesare, incluse într-un ambalaj secundar, pentru determinarea stării de boală sau de sănătate a animalelor, pentru detecția agenților etiologici sau pentru determinarea calitativă și/sau cantitativă a unor parametri specifici, imunologici, biofizici, biochimici și hematologici, în vederea stabilirii statusului de sănătate al animalelor.”

3. La articolul 4, alineatul (2), literele b) și c) se abrogă.

4. La articolul 4, alineatele (4) și (6) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(4) Tariful pentru evaluarea documentației în vederea emiterii autorizației de fabricație a reagenților este prevăzut în Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 96/2014 privind aprobarea tarifelor aplicabile în domeniul sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor, cu modificările și completările ulterioare, și se achită în contul Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar.

(6) Orice modificare a documentației pe baza căreia a fost emisă autorizația de fabricație trebuie notificată în termen de 30 de zile calendaristice Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar în vederea actualizării autorizației de fabricație. Pentru actualizarea datelor referitoare la fabricație și emiterea autorizației de fabricație modificate nu se mai percepe tariful prevăzut în Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 96/2014, cu modificările și completările ulterioare; actualizarea datelor din autorizația de fabricație se realizează fără a aduce atingere perioadei de valabilitate prevăzute la alin. (5).”

5. La articolul 6, alineatele (3) și (5) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(3) Autorizația de comercializare pentru produsele prevăzute în prezenta normă sanitară veterinară este emisă în maximum 90 de zile de la data depunerii documentației tehnice prevăzute la art. 8 și a dovezii achitării tarifului prevăzut în Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 96/2014, cu modificările și completările ulterioare.

(5) În situația în care, pe parcursul desfășurării procedurii, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar solicită clarificări sau completarea documentației tehnice depuse pentru susținerea cererii pentru acordarea autorizației de comercializare, răspunsul trebuie să fie transmis integral în termen de maximum 30 de zile lucrătoare de la primirea solicitării; în acest caz, derularea procedurii este suspendată până la depunerea informațiilor suplimentare solicitate de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar.”

6. La articolul 6, după alineatul (5) se introduce un nou alineat, alineatul (6), cu următorul cuprins:

„(6) În cazul în care deținătorul autorizației de comercializare nu a răspuns la solicitarea de completare a documentației tehnice în termenul stabilit, solicitarea de autorizare va fi anulată, iar solicitantul este informat în scris. Anularea solicitării de autorizare nu împiedică deținătorul autorizației de comercializare să depună o nouă solicitare atunci când documentația tehnică este completă”.

7. La articolul 8, alineatul (3) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(3) Cererea trebuie însoțită atât de documentația tehnică a produsului, cât și de copia autorizației de fabricație sau un document echivalent prin care este autorizată fabricația.”

8. La articolul 8, după alineatul (3) se introduce un nou alineat, alineatul (4), cu următorul cuprins:

„(4) În cazul produselor indigene autorizația de fabricație se verifică în evidențele Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar.”

9. La articolul 11, după alineatul (1) se introduce un nou alineat, alineatul (11), cu următorul cuprins:

„(11) Orice formă de publicitate pentru reagenți și seturi de diagnostic trebuie aprobată de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar. Publicitatea pentru reagenți și seturi de diagnostic este permisă numai atunci când se adresează exclusiv următoarelor persoane:

- a) medicilor veterinari;
- b) persoanelor care sunt autorizate să furnizeze reagenți și seturi de diagnostic în conformitate cu legislația în vigoare.”

10. La articolul 11, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Tarifele pentru întocmirea raportului de evaluare în vederea autorizării și reautorizării comercializării reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar, precum și pentru modificarea condițiilor în care a fost emisă autorizația de comercializare sunt prevăzute în Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 96/2014, cu modificările și completările ulterioare, și se achită în contul Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar.”

11. La articolul 11, după alineatul (2) se introduc două noi alineate, alineatele (21) și (22), cu următorul cuprins:

„(21) Dovada achitării acestor tarife se depune odată cu cererea de autorizare/reautorizare/modificare a condițiilor în care a fost emisă autorizația de comercializare sau în primele 14 zile de la data primirii documentelor de plată de la Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar.

(22) Procedura de evaluare începe la data depunerii dovezii de achitare a tarifului de evaluare. În situația în care nu s-a achitat acest tarif în termenul stabilit, procedura se anulează și se informează solicitantul în scris.”

12. La articolul 11, alineatul (3) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(3) Tarifele pentru efectuarea analizelor de laborator, pentru avizarea materialului publicitar și pentru emiterea duplicatului autorizației de comercializare, precum și pentru testarea reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar în vederea verificării valorii de diagnostic sunt prevăzute în Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 96/2014, cu modificările și completările ulterioare.”

13. La articolul 11, alineatul (4) se abrogă.

14. La articolul 19, după alineatul (3) se introduce un nou alineat, alineatul (4), cu următorul cuprins:

„(4) Termenul de implementare a modificărilor prevăzute la alin. (1) este de maximum 10 zile pentru modificările de tip I prevăzute la alin. (1) lit. a) și maximum 60 zile pentru modificările de tip II prevăzute la alin. (1) lit. b).”

15. La articolul 21, după alineatul (6) se introduc cinci noi alineate, alineatele (7)-(11), cu următorul cuprins:

„(7) Prin derogare de la prevederile alin. (2) lit. c) în cazul în care situația epidemiologică o impune, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate emite autorizația provizorie de utilizare la solicitarea laboratoarelor din cadrul direcțiilor sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, numai pentru reagenții și seturile de diagnostic de uz veterinar necesare în diagnosticarea bolilor din lista A/emergente.

(8) În cazul produselor prevăzute la alin. (2) lit. a) și c) și alin. (7), autorizația provizorie de utilizare se acordă o singură dată.

(9) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate prelungi perioada de valabilitate a autorizației provizorii de utilizare emisă pentru produsele prevăzute la alin. (2) lit. a) și c) și alin. (7) doar dacă se face dovada depunerii documentației tehnice pentru autorizarea produsului, conform prevederilor cap. IV.

(10) Pentru produsele prevăzute la alin. (7) Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală stabilește cantitatea de produs pentru care se acordă prelungirea perioadei de valabilitate a autorizației provizorii de utilizare.

(11) Termenul de prelungire a valabilității autorizației provizorii de utilizare se stabilește după consultarea Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar.”

16. La articolul 22, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Datele prevăzute la alin. (1) trebuie să fie înscrise obligatoriu în limba română; se acceptă și etichete multilingve.”

17. La articolul 23, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Includerea instrucțiunilor de utilizare în ambalajul produselor este obligatorie, în afară de cazul în care toate informațiile solicitate în conformitate cu prevederile acestui articol sunt menționate pe ambalajul secundar; instrucțiunile de utilizare trebuie să se refere doar la produsul în cauză și trebuie redactate în limba română.”

18. La articolul 24, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Pentru reautorizarea comercializării reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar care nu au fost supuse controlului de laborator deoarece nu au fost comercializate în perioada de valabilitate a autorizației de comercializare se aplică procedura prevăzută la cap. IV.”

19. La articolul 25, alineatele (1) și (2) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„Art. 25. — (1) Orice operațiune privind comerțul de reagenți și seturi de diagnostic de uz veterinar se notifică în scris la Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar.

(2) Notificarea comerțului de reagenți și seturi de diagnostic de uz veterinar se face de către operatorul economic în termen de maximum 5 zile de la recepționarea produselor într-un depozit farmaceutic veterinar autorizat pentru activitatea de distribuție a produselor medicinale veterinare, reagenților și seturilor de diagnostic de uz veterinar, conform prevederilor Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 83/2014 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind condițiile de organizare și funcționare a unităților farmaceutice veterinare, precum

și procedura de înregistrare sanitară veterinară/autorizare sanitară veterinară a unităților și activităților din domeniul farmaceutic veterinar, cu modificările și completările ulterioare.”

20. La articolul 25, alineatele (3)-(5) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(3) Modelul de notificare pentru operațiunile de comerț cu reagenți și seturi de diagnostic de uz veterinar este prevăzut în anexa nr. 4.

(4) Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar are obligația de a întocmi un registru, conform modelului prevăzut în anexa nr. 5, și de a înscrie în acesta toate operațiunile de comerț cu reagenți și seturi de diagnostic de uz veterinar notificate.

(5) Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar ține evidența notificărilor pentru operațiunile de comerț cu kituri și la solicitare pune la

dispoziția Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor aceste informații.”

21. La articolul 27 alineatul (1), litera b) se modifică și va avea următorul cuprins:

„b) reagenții/seturile de diagnostic de uz veterinar folosite pentru realizarea Programului strategic al acțiunilor de prevenire și control al bolilor la animale, al celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului sunt comercializați/comercializate fără buletin de analiză care să ateste conformitatea acestora cu datele cuprinse în documentația tehnică.”

22. La articolul 27, alineatul (3) se abrogă.

23. În tot cuprinsul anexelor nr. 4 și 5, sintagma „operațiunile de import/export și comerț intracomunitar” se înlocuiește cu sintagma „operațiunile de comerț”.

24. Anexa nr. 9 se modifică și va avea următorul cuprins:

*„ANEXA Nr. 9
la norma sanitară veterinară*

CALENDAR privind derularea procedurii pentru emiterea autorizației de comercializare

Faza 1 — Evaluarea documentației tehnice (DT) și a probelor pentru testare	
Maximum 20 de zile de la depunerea cererii	• primirea cererii de autorizare, DT la Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar (ICBMV) și dovada achitării tarifului de autorizare; • evaluarea DT; • dacă este cazul, ICBMV transmite adresă de solicitare de clarificări/informații suplimentare către solicitant; • solicitantul trimite răspunsurile la adresa de solicitare de clarificări/informații suplimentare în maximum 30 de zile lucrătoare de la primirea notificării (în notificare se menționează acest termen); • ICBMV emite raportul de evaluare a DT; • recoltarea de probe din depozitul solicitantului.
Faza 2 — Testarea de laborator	
Ziua 0-ziua 21	Testarea de laborator ICBMV
Ziua 22	Dacă rezultatele testelor de laborator sunt corespunzătoare, ICBMV trimite către Laboratorul Național de Referință (LNR) sau către alt laborator autorizat sanitar-veterinar o solicitare pentru evaluarea valorii de diagnostic și probele pentru testare. Dacă rezultatele testelor de laborator sunt necorespunzătoare ICBMV emite buletinul de analiză (BA) și documentele de plată
Faza 3 — Controlul valorii de diagnostic	
Ziua 23-ziua 60	• elaborarea documentelor de plată de către LNR; • LNR sau alt laborator autorizat sanitar-veterinar trimite către ICBMV Raportul privind verificarea valorii de diagnostic.
Faza 4 — Emiterea documentelor pentru eliberarea autorizației de comercializare	
Ziua 61-ziua 70	• ICBMV emite BA; • elaborarea documentelor de plată pentru controlul de laborator efectuat de ICBMV; • ICBMV trimite solicitantului notificare privind tarifele pe care acesta trebuie să le achite în termen de 5 zile; • ICBMV elaborează Raportul final de autorizare prin care propune, motivat, acordarea sau neacordarea autorizației de comercializare.”

Art. II. — Prezentul ordin a fost adoptat cu respectarea procedurii de notificare prevăzute de Directiva (UE) 2015/1.535 a Parlamentului European și a Consiliului referitoare la procedura de furnizare de informații în domeniul reglementărilor tehnice și al normelor privind serviciile societății informaționale.

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

Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,
Alexandru Nicolae Bociu

București, 2 decembrie 2025.
Nr. 2.283.

ACTE ALE PARTIDELOR POLITICE PUBLICATE ÎN TEMEIUL LEGII NR. 334/2006 PRIVIND FINANȚAREA ACTIVITĂȚII PARTIDELOR POLITICE ȘI A CAMPANIILOR ELECTORALE

PARTIDUL MIȘCAREA NOI, PLOIEȘTENII

Situația cuantumului total al cotizațiilor primite în anul 2024

Denumirea partidului politic: Mișcarea Noi, Ploieștenii

Sediul partidului politic: Ploiești, str. Anul 1848 nr. 12, județul Prahova

Nr. crt.	Organizația/Filiala județeană	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna ianuarie	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna februarie	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna martie	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna aprilie	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna mai	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna iunie	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna iulie	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna august	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna septembrie	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna octombrie	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna noiembrie	Cuquantumul total al cotizațiilor primite în luna decembrie
1	Prahova	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1.825	0

Cuquantumul total	1.825
Numele și prenumele reprezentantului legal	Pitic Șerban
Semnătura	
Data întocmirii	1.03.2025

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; 012329
C.I.F. RO427282, IBAN: RO55RNCB0082006711100001 BCR
și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 DTCPMB (alocat numai persoanelor juridice bugetare)
Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: marketing@ramo.ro, www.monitoruloficial.ro
Relații cu publicul: șos. Panduri nr. 1, bloc P33, sectorul 5, București; 050651.
Tel. 021.401.00.73, 021.401.00.78/79/83.
Pentru publicări, încărcări actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro>, secțiunea Publicări.

