



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 193 (XXXVII) — Nr. 220

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Joi, 13 martie 2025

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI	
207.	— Hotărâre pentru completarea art. 2 din Hotărârea Guvernului nr. 887/2022 privind actualizarea datelor de identificare și a valorii de inventar ale unui imobil și transmiterea acestuia din domeniul public al statului și din administrarea Ministerului Muncii și Solidarității Sociale — Casa Județeană de Pensii Neamț în domeniul public al județului Neamț 2
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
299/455/435/729.	— Ordin al președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală, al președintelui Casei Naționale de Pensii Publice, al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate și al președintelui Agenției Naționale pentru Ocuparea Forței de Muncă pentru aprobarea modelului, conținutului, modalității de depunere și de gestionare a formularului 112 „Declarație privind obligațiile de plată a contribuțiilor sociale, impozitului pe venit și evidența nominală a persoanelor asigurate” 2–3
150.	— Ordin al președintelui Casei Naționale de Pensii Publice privind aprobarea unor formulare de decizii pentru stabilirea pensiei de serviciu cu regimul unei pensii pentru limită de vârstă..... 4–10
650.	— Ordin al ministrului sănătății privind aprobarea normelor de procedură pentru aplicarea prevederilor art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1.223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului privind dispozitivele medicale și dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro fabricate și utilizate doar în cadrul instituțiilor sanitare 11–15

HOTĂRÂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRÂRE

pentru completarea art. 2 din Hotărârea Guvernului nr. 887/2022 privind actualizarea datelor de identificare și a valorii de inventar ale unui imobil și transmiterea acestuia din domeniul public al statului și din administrarea Ministerului Muncii și Solidarității Sociale — Casa Județeană de Pensii Neamț în domeniul public al județului Neamț

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, și al art. 292 alin. (7) și (8) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 57/2019 privind Codul administrativ, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Articol unic. — La articolul 2 din Hotărârea Guvernului nr. 887/2022 privind actualizarea datelor de identificare și a valorii de inventar ale unui imobil și transmiterea acestuia din domeniul public al statului și din administrarea Ministerului Muncii și Solidarității Sociale — Casa Județeană de Pensii Neamț în

domeniul public al județului Neamț, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 719 din 18 iulie 2022, după alineatul (1) se introduce un nou alineat, alin. (1¹), cu următorul cuprins:
„(1¹) Termenul de finalizare a lucrărilor de reabilitare și punere în funcțiune a imobilului este 31 decembrie 2030.”

PRIM-MINISTRU
ION-MARCEL CIOLACU

Contrasemnează:
Viceprim-ministru,
Marian Neacșu
p. Ministrul muncii, familiei, tineretului
și solidarității sociale,
Francisc Oscar Gal,
secretar de stat

București, 6 martie 2025.
Nr. 207.

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

AGENȚIA NAȚIONALĂ DE
ADMINISTRARE FISCALĂ
Nr. 299 din 4 martie 2025

CASA NAȚIONALĂ
DE PENSII PUBLICE
Nr. 455 din 4 martie 2025

CASA NAȚIONALĂ DE
ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
Nr. 435 din 4 martie 2025

AGENȚIA NAȚIONALĂ
PENTRU OCUPAREA
FORȚEI DE MUNCĂ
Nr. 729 din 6 martie 2025

ORDIN

pentru aprobarea modelului, conținutului, modalității de depunere și de gestionare a formularului 112 „Declarație privind obligațiile de plată a contribuțiilor sociale, impozitului pe venit și evidența nominală a persoanelor asigurate”

Având în vedere dispozițiile art. 147 alin. (17) din Legea nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările și completările ulterioare, precum și avizul conform al Ministerului Finanțelor comunicat prin Adresa nr. 836.574 din 28.02.2025, avizul Ministerului Muncii, Familiei, Tineretului și Solidarității Sociale comunicat prin Adresa nr. 346/CVB din 18.02.2025, avizul Ministerului Sănătății comunicat prin Adresa nr. SG118 din 19.02.2025,

în temeiul prevederilor art. 5 alin. (4) din Legea nr. 227/2015, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 342 alin. (1) din Legea nr. 207/2015 privind Codul de procedură fiscală, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 11 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 520/2013 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale de Administrare Fiscală, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 9 din Statutul Casei Naționale de Pensii Publice, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 118/2012,

cu modificările și completările ulterioare, ale art. 291 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și ale art. 17 alin. (5) din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 972/2006, cu modificările și completările ulterioare, și ale art. 22 alin. (3) din Legea nr. 202/2006 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale pentru Ocuparea Forței de Muncă, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală, președintele Casei Naționale de Pensii Publice, președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate și președintele Agenției Naționale pentru Ocuparea Forței de Muncă emit următorul ordin:

Art. 1. — (1) Se aprobă modelul și conținutul formularului 112 „Declarație privind obligațiile de plată a contribuțiilor sociale, impozitului pe venit și evidența nominală a persoanelor asigurate”, precum și anexele nr. 1.1 „Anexa angajator” și nr. 1.2 „Anexa asigurat” la acesta, prevăzute în anexa nr. 1.

(2) Anexa nr. 1.1 „Anexa angajator” și anexa nr. 1.2 „Anexa asigurat” fac parte integrantă din formularul prevăzut la alin. (1).

(3) Se aprobă nomenclatoarele prevăzute în anexele nr. 2-5.

(4) Declarația prevăzută la alin. (1) este o declarație de impunere în sensul art. 1 pct. 18 din Legea nr. 207/2015 privind Codul de procedură fiscală, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 2. — Formularul prevăzut la art. 1 se completează și se depune conform instrucțiunilor prevăzute în anexa nr. 6.

Art. 3. — Persoanele fizice și juridice care au calitatea de angajatori sau sunt asimilate acestora, instituțiile și persoanele fizice prevăzute la art. 68¹ alin. (2), art. 72 alin. (2), art. 84 alin. (8), art. 125 alin. (8) și (9), art. 147 alin. (1), (1¹), (12) și (13), art. 151 alin. (8), art. 169 alin. (1) și (1¹), art. 174 alin. (5), art. 174¹ alin. (5), art. 220 alin. (1) și (2) și art. 220⁷ din Legea nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările și completările ulterioare, au obligația depunerii declarației prevăzute la art. 1 prin mijloace electronice de transmitere la distanță.

Art. 4. — Caracteristicile de editare, modul de difuzare, de utilizare și păstrare a formularului prevăzut la art. 1 sunt stabilite în anexa nr. 7.

Art. 5. — Anexele nr. 1-7*) fac parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 6. — (1) Prevederile prezentului ordin se aplică începând cu declararea veniturilor aferente lunii publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I.

(2) Pentru perioadele de raportare cuprinse între data de 1 ianuarie 2025 și ultima zi din luna anterioară publicării prezentului ordin în Monitorul Oficial al României, Partea I, inclusiv, în formularul 112 aprobat prin Ordinul președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală, președintelui Casei

Naționale de Pensii Publice, președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate și al președintelui Agenției Naționale pentru Ocuparea Forței de Muncă nr. 6.330/1.587/1.630/3.121/2024 pentru aprobarea modelului, conținutului, modalității de depunere și de gestionare a formularului 112 „Declarație privind obligațiile de plată a contribuțiilor sociale, impozitului pe venit și evidența nominală a persoanelor asigurate”, trimiterile la art. LXXIII din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 115/2023 privind unele măsuri fiscal-bugetare în domeniul cheltuielilor publice, pentru consolidare fiscală, combaterea evaziunii fiscale, pentru modificarea și completarea unor acte normative, precum și pentru prorogarea unor termene, cu modificările și completările ulterioare, precum și cele la art. II din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 59/2024 pentru modificarea și completarea Legii nr. 227/2015 privind Codul fiscal, precum și alte măsuri fiscale se consideră a fi făcute la art. LXVI din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 156/2024 privind unele măsuri fiscal-bugetare în domeniul cheltuielilor publice pentru fundamentarea bugetului general consolidat pe anul 2025, pentru modificarea și completarea unor acte normative, precum și pentru prorogarea unor termene, cu modificările și completările ulterioare, iar trimiterile la art. 151 alin. (2), art. 174 alin. (4) și art. 174¹ alin. (6) și (7) din Legea nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările și completările ulterioare, din Nomenclatorul „Creanțe fiscale”, se consideră a fi făcute la art. 151 alin. (8), art. 174 alin. (5), respectiv art. 174¹ alin. (5) din aceeași lege.

Art. 7. — Direcțiile de specialitate și structurile subordonate din cadrul Agenției Naționale de Administrare Fiscală, Casei Naționale de Pensii Publice, Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, Agenției Naționale pentru Ocuparea Forței de Muncă, precum și structurile care funcționează în subordinea acestora vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 8. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele
Agenției Naționale
de Administrare Fiscală,
Nicoleta-Mioara Cîrciumaru

Președintele
Casei Naționale
de Pensii Publice,
Daniel Baci

Președintele
Casei Naționale
de Asigurări de Sănătate,
Valeria Herdea

Președintele
Agenției Naționale pentru
Ocuparea Forței de Muncă,
Florin-Irinel Cotoșman

*) Anexele nr. 1-7 se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 220 bis, care se poate achiziționa de la Centrul pentru relații cu publicul din șos. Panduri nr. 1, bloc P33, parter, sectorul 5, București.

ORDIN**privind aprobarea unor formulare de decizii pentru stabilirea pensiei de serviciu cu regimul unei pensii pentru limită de vârstă**

Având în vedere:

— Legea nr. 282/2023 pentru modificarea și completarea unor acte normative din domeniul pensiilor de serviciu și a Legii nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările ulterioare;

— Legea nr. 360/2023 privind sistemul public de pensii;

— Legea nr. 7/2006 privind statutul funcționarului public parlamentar, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— dispozițiile art. 124 din Normele de aplicare a Legii nr. 360/2023 privind sistemul public pensii, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 181/2024,

în baza art. 9 din Statutul Casei Naționale de Pensii Publice, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 118/2012, cu modificările și completările ulterioare,

președintele Casei Naționale de Pensii Publice emite următorul ordin:

Art. 1. — În vederea aplicării prevederilor Legii nr. 7/2006 privind statutul funcționarului public parlamentar, republicată, cu modificările și completările ulterioare, se aprobă formularele de decizii pentru stabilirea pensiei de serviciu cu regimul unei pensii pentru limită de vârstă, prevăzute în anexele nr. 1-4, astfel:

a) anexa nr. 1 „Decizie privind acordarea pensiei de serviciu care are regimul unei pensii pentru limită de vârstă potrivit Legii nr. 7/2006 privind statutul funcționarului public parlamentar, republicată, cu modificările și completările ulterioare” — se va utiliza în cazul persoanelor care îndeplinesc condițiile de acordare a pensiei de serviciu doar după data de 1 ianuarie 2024 și, totodată, îndeplinesc condițiile pentru acordarea pensiei pentru limită de vârstă din sistemul public de pensii sau au calitatea de pensionari ai sistemului public de pensii la data solicitării pensiei de serviciu;

b) anexa nr. 2 „Decizie privind acordarea pensiei de serviciu care are regimul unei pensii pentru limită de vârstă potrivit Legii nr. 7/2006 privind statutul funcționarului public parlamentar, republicată, cu modificările și completările ulterioare” — se va utiliza în cazul persoanelor care îndeplinesc condițiile de acordare a pensiei de serviciu doar după data de 1 ianuarie 2024 și nu îndeplinesc condițiile pentru acordarea pensiei pentru limită de vârstă din sistemul public de pensii la data solicitării pensiei de serviciu;

c) anexa nr. 3 „Decizie privind acordarea pensiei de serviciu care are regimul unei pensii pentru limită de vârstă în condițiile art. XVI alin. (5) din Legea nr. 282/2023 pentru modificarea și completarea unor acte normative din domeniul pensiilor de serviciu și a Legii nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările ulterioare” — se va utiliza în cazul persoanelor care au îndeplinit condițiile de acordare a pensiei de serviciu până la data de 1 ianuarie 2024 și la data solicitării dreptului îndeplinesc

condițiile pentru acordarea pensiei pentru limită de vârstă în sistemul public de pensii sau au calitatea de pensionari ai sistemului public de pensii;

d) anexa nr. 4 „Decizie privind acordarea pensiei de serviciu care are regimul unei pensii pentru limită de vârstă în condițiile art. XVI alin. (5) din Legea nr. 282/2023 pentru modificarea și completarea unor acte normative din domeniul pensiilor de serviciu și a Legii nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările ulterioare” — se va utiliza în cazul persoanelor care au îndeplinit condițiile de acordare a pensiei de serviciu până la data de 1 ianuarie 2024 și la data solicitării dreptului nu îndeplinesc condițiile pentru acordarea pensiei pentru limită de vârstă în sistemul public de pensii.

Art. 2. — Deciziile prevăzute la art. 1 se emit în două exemplare care cuprind în clar numele și prenumele directorului executiv sau, după caz, ale directorului executiv adjunct al Direcției stabiliri și plăți prestații sau ale șefului casei locale, dintre care un exemplar va fi comunicat solicitantului, iar cel de-al doilea va fi arhivat la dosarul beneficiarului.

Art. 3. — Semnarea deciziei de către directorul executiv adjunct al Direcției stabiliri și plăți prestații sau de către șeful casei locale se face după obținerea delegării competenței aprobată de președintele Casei Naționale de Pensii Publice.

Art. 4. — Direcțiile de specialitate din cadrul Casei Naționale de Pensii Publice care au vizat prezentul ordin și conducerea caselor teritoriale de pensii vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 5. — Anexele nr. 1-4 fac parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 6. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele Casei Naționale de Pensii Publice,
Daniel Baci

CASA TERITORIALĂ DE PENSII

DECIZIA

nr. din

privind acordarea pensiei de serviciu care are regimul unei pensii pentru limită de vârstă potrivit Legii nr. 7/2006 privind statutul funcționarului public parlamentar, republicată, cu modificările și completările ulterioare (cod pensie)

CNP titular/tutore/curator

Înscriere nouă



Modificare



A. Ca urmare a examinării actelor din Dosarul de pensionare înregistrat la nr. din, în baza Legii nr. 7/2006 privind statutul funcționarului public parlamentar, republicată, cu modificările și completările ulterioare, coroborată cu Legea nr. 360/2023 privind sistemul public de pensii, se admite/se respinge cererea de pensionare/recalculare a domnului/doamnei, de sex, născut(ă) la data de, și se stabilesc următoarele drepturi:

B. — pensie de asigurări sociale lei

— pensie de serviciu brută lei

— indemnizație însoțitor lei

— pensie de serviciu netă lei

— indemnizație prevăzută de lei

— pensie de serviciu netă cuvenită* lei

— indemnizație prevăzută de lei

Total drepturi brute: lei

Total drepturi brute: lei

Total drepturi nete: lei

Total drepturi nete: lei

Diferența de pensie suportată de la bugetul de stat lei

Drepturile au fost stabilite începând cu data:

C. Plata drepturilor se va face începând cu data:

Domiciliul/Reședința: localitatea, str. nr., bl., sc., et., ap., județul/sectorul, oficiul poștal, țara

D. Date care au condus la stabilirea drepturilor de pensie de serviciu:

— vârsta la data pensionării:

ani luni

— vechimea în funcțiile prevăzute la art. 73¹ și art. 94 alin. (1) și (2)

..... ani

— procent de diminuare conform art. 73¹ alin. (7)

..... %

— baza de calcul utilizată la stabilirea pensiei de serviciu brute

..... lei

— media venitului net corespunzător venitului brut care a constituit baza de calcul al pensiei de serviciu

..... lei

Datele care au condus la stabilirea drepturilor de pensie din sistemul public

1. Vârsta standard de pensionare prevăzută de lege

ani luni

2. Reducerea vârstei standard de pensionare:

— pentru condiții deosebite/speciale/grupele I și II de muncă

ani luni

— conform art. 51 din Legea nr. 360/2023

ani luni

— conform art. 56 din Legea nr. 360/2023

ani luni

— pentru handicap/deficiență vizuală gravă

ani luni

— conform Decretului-Lege nr. 118/1990

ani luni

— conform Legii nr. 341/2004

ani luni

E. Stagiul minim de cotizare contributiv prevăzut de lege

ani luni

F. Stagiul complet de cotizare contributiv prevăzut de lege pentru:

1. condiții normale/deosebite/speciale/grupele I și II de muncă

ani luni

2. condiții speciale conform art. 49 și 50 din Legea nr. 360/2023

ani luni

3. handicap/deficiență vizuală gravă

ani luni

G. Stagiul total de cotizare realizat, din care:

ani luni zile

G.1. Stagiul de cotizare contributiv, din care:

ani luni zile

— stagiul de cotizare pentru care nu s-a datorat CAS

ani luni zile

— cumul pensie cu venituri asigurate

ani luni zile

G.2. Stagiul de cotizare asimilat

ani luni zile

G.3. Stagiul de cotizare necontributiv

ani luni zile

G.4. Stagiul sisteme neintegrate

ani luni zile

H. Stagiul de cotizare contributiv pentru puncte de stabilitate

ani luni zile

I. Numărul de puncte realizat

Număr total de puncte realizat, din care:

— număr de puncte de stabilitate

— număr de puncte sistem agricol

J. Valoarea punctului de referință: lei

Motivare:

Anexa cuprinzând elementele detaliate care au condus la stabilirea pensiei face parte integrantă din prezenta decizie.

În conformitate cu prevederile art. 127 alin. (1) din Legea nr. 360/2023 privind sistemul public de pensii, prezenta decizie poate fi contestată, în termen de 45 de zile de la comunicare, la instanța judecătorească competentă. Conform art. 127 alin. (2) din Legea nr. 360/2023 privind sistemul public de pensii, decizia de pensionare necontestată în termen este definitivă.

Director executiv,

.....

(numele și prenumele)

* Cuantumul net al pensiei de serviciu nu poate fi mai mare de 100% din media venitului net corespunzător venitului brut care a constituit baza de calcul al pensiei de serviciu.

CASA TERITORIALĂ DE PENSII

Anexa la Decizia nr. din**G** Stagiul total de cotizare realizat

1. Stagiu total de cotizare contributiv realizat în sistemul public de pensii, din care:	ani	luni	zile
1.1 condiții normale de muncă	ani	luni	zile
1.2 gr. I (Legea nr. 3/1977)	ani	luni	zile
1.3 gr. II (Legea nr. 3/1977)	ani	luni	zile
1.4 condiții deosebite de muncă	ani	luni	zile
1.5 condiții speciale de muncă, din care:	ani	luni	zile
1.5.1 unități miniere (subteran)	ani	luni	zile
1.5.2 zona I de radiații	ani	luni	zile
1.5.3 zona II de radiații	ani	luni	zile
1.5.4 aviația civilă	ani	luni	zile
1.5.5 conform anexelor nr. 2 și 3 la Legea nr. 360/2023	ani	luni	zile
1.5.6 activități artistice	ani	luni	zile
1.5.7 activități din industria de armament	ani	luni	zile
1.5.8 sectorul construcții nave	ani	luni	zile
1.5.9 activități din unitățile de producție a energiei electrice în termocentrale	ani	luni	zile
1.5.10 sectorul construcții mașini	ani	luni	zile
1.5.11 activități de producție din minele de minereuri	ani	luni	zile
1.5.12 activități de exploatare forestiere, sortare și transport material lemnos	ani	luni	zile
1.5.13 activități care vizează siguranța circulației feroviare	ani	luni	zile
1.5.14 activități din silvicultură — Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 59/2000	ani	luni	zile
1.5.15 conform art. 30 alin. (1) lit. I) din Legea nr. 263/2010 (S.C. ArcelorMittal Roman — anterior 1.09.2024)	ani	luni	zile
1.6 stagiu de cotizare realizat în sistemul agricol, din care:	ani	luni	zile
stagiu suprapunere cu sistemul public	ani	luni	zile
2. Stagiu de cotizare contributiv realizat în condiții de deficiență vizuală gravă	ani	luni	zile
3. Stagiu de cotizare contributiv realizat în condiții de handicap	ani	luni	zile
4. Perioade asimilate stagiului de cotizare, din care:	ani	luni	zile
4.1 studii universitare — cursuri de zi	ani	luni	zile
4.2 serviciu militar (armată)	ani	luni	zile
4.3 indemnizații de asigurări sociale 1.04.2001-1.01.2006	ani	luni	zile
4.4 ITM începând cu 1.01.2005 pentru accident de muncă, boală profesională	ani	luni	zile
4.5 concediu creștere copil începând cu 1.01.2006	ani	luni	zile
4.6 alte perioade asimilate valorificate conform legislației anterioare datei de 1.09.2024	ani	luni	zile
5. Perioade necontributive, din care:	ani	luni	zile
5.1 Decret-lege nr. 118/1990 — strămutare	ani	luni	zile
— prizonierat/deportare/privare de libertate	ani	luni	zile
5.2 stagiu suplimentar aferent Decretului-lege nr. 118/1990	ani	luni	zile
5.3 spor aferent Decretului nr. 112/1965	ani	luni	zile
5.4 perioadă șomaj realizată anterior 1.04.2001	ani	luni	zile
5.5 perioadă Decret-lege nr. 51/1990	ani	luni	zile
5.6 perioadă exil	ani	luni	zile
5.7 perioadă venit în completare (condiții normale)	ani	luni	zile
5.8 spor aferent grupe/condiții de muncă	ani	luni	zile
5.9 alte perioade pentru care nu s-a datorat CAS	ani	luni	zile
6. Stagiu sistem neintegrat, din care	ani	luni	zile
stagiu suprapunere cu sistemul public	ani	luni	zile
7. Stagiu/Vechime în serviciul militar (între 2011-2016), din care:	ani	luni	zile
7.1 condiții normale de muncă	ani	luni	zile
7.2 condiții deosebite de muncă	ani	luni	zile
7.3 condiții speciale de muncă	ani	luni	zile
7.4 alte condiții de muncă	ani	luni	zile
7.5 perioade asimilate	ani	luni	zile
7.6 spor aferent condițiilor de muncă	ani	luni	zile
8. Stagiu de cotizare contributiv pentru puncte de stabilitate	ani	luni	zile

I Numărul total de puncte realizat

Număr total de puncte realizat xx.xxxxx, din care:

1. — nr. de puncte realizate în sistemul public — condiții normale de muncă	xx.xxxxx
2. — nr. de puncte realizate în sistemul public — condiții speciale/grupa I de muncă	xx.xxxxx
3. — nr. de puncte realizate în sistemul public — condiții deosebite de muncă	xx.xxxxx
4. — nr. de puncte realizate aferent stagiului de cotizare din sistemul agricol	xx.xxxxx
5. — nr. de puncte corespunzătoare pensiei suplimentare	xx.xxxxx
6. — nr. de puncte suplimentare pentru grupe/condiții de muncă/handicap/deficiență vizuală gravă	xx.xxxxx
7. — nr. de puncte realizat în sistemul militar corespunzător stagiului de la lit. G pct. 7 din prezenta anexă	xx.xxxxx
8. — nr. de puncte de stabilitate	xx.xxxxx
Procent majorare art. 11 alin. 3 din Legea nr. 80/1995	%

CASA TERITORIALĂ DE PENSII

DECIZIA

nr. din

**privind acordarea pensiei de serviciu care are regimul unei pensii pentru limită de vârstă potrivit Legii nr. 7/2006
privind statutul funcționarului public parlamentar, republicată, cu modificările și completările ulterioare
(cod pensie**)

CNP titular/tutore/curator

Înscriere nouă



Modificare



A. Ca urmare a examinării actelor din Dosarul de pensionare înregistrat la nr. din, în baza Legii nr. 7/2006 privind statutul funcționarului public parlamentar, republicată, cu modificările și completările ulterioare, se admite/se respinge cererea de pensionare/recalculare a domnului/doamnei, de sex, născut(ă) la data de, și se stabilesc următoarele drepturi:

B. — pensie de serviciu brută lei
— pensie de serviciu netă lei
— pensie de serviciu netă cuvenită* lei
— indemnizație prevăzută de lei

Total drepturi brute: lei

Total drepturi nete: lei

Drepturile au fost stabilite începând cu data:

C. Plata drepturilor se va face începând cu data:

Domiciliul/Reședința: localitatea, str. nr. ..., bl. ..., sc. ..., et. ..., ap. ..., județul/sectorul, oficiul poștal, țara

D. Date care au condus la stabilirea drepturilor de pensie de serviciu:

— vârsta la data pensionării ani luni
— vechimea în funcțiile prevăzute la art. 73¹ și art. 94 alin. (1) și (2) ani
— procent de diminuare conform art. 73¹ alin. (7) %
— baza de calcul utilizată la stabilirea pensiei de serviciu brute lei
— media venitului net corespunzător venitului brut care a constituit baza de calcul al pensiei de serviciu lei

E. Pensia de serviciu se suportă integral din bugetul de stat.

Motivare:

În conformitate cu prevederile art. 127 alin. (1) din Legea nr. 360/2023 privind sistemul public de pensii, prezenta decizie poate fi contestată, în termen de 45 de zile de la comunicare, la instanța judecătorească competentă. Conform art. 127 alin. (2) din Legea nr. 360/2023 privind sistemul public de pensii, decizia de pensionare necontestată în termen este definitivă.

Director executiv,

.....

(numele și prenumele)

* Cuanțum net al pensiei de serviciu nu poate fi mai mare de 100% din media venitului net corespunzător venitului brut care a constituit baza de calcul al pensiei de serviciu.

CASA TERITORIALĂ DE PENSII

DECIZIA

nr. din

privind acordarea pensiei de serviciu care are regimul unei pensii pentru limită de vârstă în condițiile art. XVI alin. (5) din Legea nr. 282/2023 pentru modificarea și completarea unor acte normative din domeniul pensiilor de serviciu și a Legii nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările ulterioare (cod pensie

CNP titular/tutore/curator

Înscriere nouă



Modificare



A. Ca urmare a examinării actelor din Dosarul de pensionare înregistrat la nr. din, în baza Legii nr. 7/2006 privind statutul funcționarului public parlamentar, republicată, cu modificările și completările ulterioare, coroborată cu Legea nr. 360/2023 privind sistemul public de pensii, se admite/se respinge cererea de pensionare/recalculare a domnului/doamnei, de sex, născut(ă) la data de, și se stabilesc următoarele drepturi:

- | | | | |
|--|-----|---|-----|
| B. — pensie de asigurări sociale | lei | — pensie de serviciu brută | lei |
| — indemnizație de însoțitor | lei | — pensie de serviciu netă | lei |
| — indemnizație prevăzută de | lei | — pensie de serviciu netă cuvenită* | lei |
| | | — indemnizație prevăzută de ... | lei |
| Total drepturi brute: | lei | Total drepturi nete: | lei |
| Total drepturi brute: | lei | Total drepturi nete: | lei |

Diferența de pensie suportată de la bugetul de stat

Drepturile au fost stabilite începând cu data:

C. Plata drepturilor se va face începând cu data:

Domiciliul/Reședința: localitatea, str. nr., bl., sc., et., ap., județul/sectorul, oficiul poștal, țara

D. Date care au condus la stabilirea drepturilor de pensie de serviciu:

- | | | |
|--|-----------|------------|
| — vârstă la data pensionării: | ani | luni |
| — vechimea în funcțiile prevăzute la art. 73 ¹ și art. 94 alin. (1) și (2) | ani | |
| — procent de majorare acordat conform art. 73 ¹ alin. (4) | % | |
| — procent de diminuare conform art. 73 ¹ alin. (8) | % | |
| — baza de calcul utilizată la stabilirea pensiei de serviciu brute | lei | |
| — media venitului net corespunzător venitului brut care a constituit baza de calcul al pensiei de serviciu | lei | |

Datele care au condus la stabilirea drepturilor de pensie din sistemul public

1. Vârsta standard de pensionare prevăzută de lege ani luni

2. Reducerea vârstei standard de pensionare:

- | | | |
|---|-----|------|
| — pentru condiții deosebite/speciale/grupele I și II de muncă | ani | luni |
| — conform art. 51 din Legea nr. 360/2023 | ani | luni |
| — conform art. 56 din Legea nr. 360/2023 | ani | luni |
| — pentru handicap/deficiență vizuală gravă | ani | luni |
| — conform Decretului-lege nr. 118/1990 | ani | luni |
| — conform Legii nr. 341/2004 | ani | luni |

E. Stagiul minim de cotizare contributiv prevăzut de lege ani luni

F. Stagiul complet de cotizare contributiv prevăzut de lege pentru:

- | | | |
|---|-----|------|
| 1. condiții normale/deosebite/speciale/grupele I și II de muncă | ani | luni |
| 2. condiții speciale conform art. 49 și 50 din Legea nr. 360/2023 | ani | luni |
| 3. handicap/deficiență vizuală gravă | ani | luni |

G. Stagiul total de cotizare realizat, din care: ani luni zile

G.1. Stagiul de cotizare contributiv, din care:

- | | | | |
|--|-----|------|------|
| — stagiul de cotizare pentru care nu s-a datorat CAS | ani | luni | zile |
| — cumulat pensie cu venituri asigurate | ani | luni | zile |

G.2. Stagiul de cotizare asimilat ani luni zile

G.3. Stagiul de cotizare necontributiv ani luni zile

G.4. Stagiul sisteme neintegrate ani luni zile

H. Stagiul de cotizare contributiv pentru puncte de stabilitate ani luni zile

I. Numărul de puncte realizat

Număr total de puncte realizat, din care:

— număr de puncte de stabilitate

— număr de puncte sistem agricol

J. Valoarea punctului de referință: lei

Motivare:

Anexa cuprinzând elementele detaliate care au condus la stabilirea pensiei face parte integrantă din prezenta decizie.

În conformitate cu prevederile art. 127 alin. (1) din Legea nr. 360/2023 privind sistemul public de pensii, prezenta decizie poate fi contestată, în termen de 45 de zile de la comunicare, la instanța judecătorească competentă. Conform art. 127 alin. (2) din Legea nr. 360/2023 privind sistemul public de pensii, decizia de pensionare necontestată în termen este definitivă.

Director executiv,

.....

(numele și prenumele)

* Cuantumul net al pensiei de serviciu nu poate fi mai mare de 100% din media venitului net corespunzător venitului brut care a constituit baza de calcul al pensiei de serviciu.

CASA TERITORIALĂ DE PENSII

Anexa la Decizia nr. din

G Stagiul total de cotizare realizat

1. Stagiul total de cotizare contributiv realizat în sistemul public de pensii, din care:	ani	luni	zile
1.1 condiții normale de muncă	ani	luni	zile
1.2 gr. I (Legea nr. 3/1977)	ani	luni	zile
1.3 gr. II (Legea nr. 3/1977)	ani	luni	zile
1.4 condiții deosebite de muncă	ani	luni	zile
1.5 condiții speciale de muncă, din care:	ani	luni	zile
1.5.1 unități miniere (subteran)	ani	luni	zile
1.5.2 zona I de radiații	ani	luni	zile
1.5.3 zona II de radiații	ani	luni	zile
1.5.4 aviația civilă	ani	luni	zile
1.5.5 conform anexelor nr. 2 și 3 la Legea nr. 360/2023	ani	luni	zile
1.5.6 activități artistice	ani	luni	zile
1.5.7 activități din industria de armament	ani	luni	zile
1.5.8 sectorul construcții nave	ani	luni	zile
1.5.9 activități din unitățile de producție a energiei electrice în termocentrale	ani	luni	zile
1.5.10 sectorul construcții mașini	ani	luni	zile
1.5.11 activități de producție din minele de minereuri	ani	luni	zile
1.5.12 activități de exploatare forestiere, sortare și transport material lemnos	ani	luni	zile
1.5.13 activități care vizează siguranța circulației feroviare	ani	luni	zile
1.5.14 activități din silvicultură — Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 59/2000	ani	luni	zile
1.5.15 conform art. 30 alin. (1) lit. I) din Legea nr. 263/2010 (S.C. ArcelorMittal Roman — anterior 1.09.2024)	ani	luni	zile
1.6 stagiul de cotizare realizat în sistemul agricol, din care:	ani	luni	zile
stagiul suprapunere cu sistemul public	ani	luni	zile
2. Stagiul de cotizare contributiv realizat în condiții de deficiență vizuală gravă	ani	luni	zile
3. Stagiul de cotizare contributiv realizat în condiții de handicap	ani	luni	zile
4. Perioade asimilate stagiului de cotizare, din care:	ani	luni	zile
4.1 studii universitare — cursuri de zi	ani	luni	zile
4.2 serviciu militar (armată)	ani	luni	zile
4.3 indemnizații de asigurări sociale 1.04.2001-1.01.2006	ani	luni	zile
4.4 ITM începând cu 1.01.2005 pentru accident de muncă, boală profesională	ani	luni	zile
4.5 concediu creștere copil începând cu 1.01.2006	ani	luni	zile
4.6 alte perioade asimilate valorificate conform legislației anterioare datei de 1.09.2024	ani	luni	zile
5. Perioade necontributive, din care:	ani	luni	zile
5.1 Decret-lege nr. 118/1990 — strămutare	ani	luni	zile
— prizonierat/deportare/privare de libertate	ani	luni	zile
5.2 stagiul suplimentar aferent Decretului-lege nr. 118/1990	ani	luni	zile
5.3 spor aferent Decretului nr. 112/1965	ani	luni	zile
5.4 perioadă șomaj realizată anterior 1.04.2001	ani	luni	zile
5.5 perioadă Decret-lege nr. 51/1990	ani	luni	zile
5.6 perioadă exil	ani	luni	zile
5.7 perioadă venit în completare (condiții normale)	ani	luni	zile
5.8 spor aferent grupe/condiții de muncă	ani	luni	zile
5.9 alte perioade pentru care nu s-a datorat CAS	ani	luni	zile
6. Stagiul sistem neintegrat, din care	ani	luni	zile
stagiul suprapunere cu sistemul public	ani	luni	zile
7. Stagiul/Vechime în serviciul militar (între 2011-2016), din care:	ani	luni	zile
7.1 condiții normale de muncă	ani	luni	zile
7.2 condiții deosebite de muncă	ani	luni	zile
7.3 condiții speciale de muncă	ani	luni	zile
7.4 alte condiții de muncă	ani	luni	zile
7.5 perioade asimilate	ani	luni	zile
7.6 spor aferent condițiilor de muncă	ani	luni	zile
8. Stagiul de cotizare contributiv pentru puncte de stabilitate	ani	luni	zile

I Numărul total de puncte realizat

Număr total de puncte realizat xx.xxxxx, din care:

1. — nr. de puncte realizate în sistemul public — condiții normale de muncă	xx.xxxxx
2. — nr. de puncte realizate în sistemul public — condiții speciale/grupa I de muncă	xx.xxxxx
3. — nr. de puncte realizate în sistemul public — condiții deosebite de muncă	xx.xxxxx
4. — nr. de puncte realizate aferent stagiului de cotizare din sistemul agricol	xx.xxxxx
5. — nr. de puncte corespunzătoare pensiei suplimentare	xx.xxxxx
6. — nr. de puncte suplimentare pentru grupe/condiții de muncă/handicap/deficiență vizuală gravă	xx.xxxxx
7. — nr. de puncte realizat în sistemul militar corespunzător stagiului de la lit. G pct. 7 din prezenta anexă	xx.xxxxx
8. — nr. de puncte de stabilitate	xx.xxxxx
Procent majorare art. 11 alin. 3 din Legea nr. 80/1995	%

CASA TERITORIALĂ DE PENSII

DECIZIA

nr. din

privind acordarea pensiei de serviciu care are regimul unei pensii pentru limită de vârstă în condițiile art. XVI alin. (5) din Legea nr. 282/2023 pentru modificarea și completarea unor acte normative din domeniul pensiilor de serviciu și a Legii nr. 227/2015 privind Codul fiscal, cu modificările ulterioare (cod pensie)

CNP titular/tutore/curator

Înscriere nouă

☐

Modificare

☐

A. Ca urmare a examinării actelor din Dosarul de pensionare înregistrat la nr. din, în baza Legii nr. 7/2006 privind statutul funcționarului public parlamentar, republicată, cu modificările și completările ulterioare, se admite/se respinge cererea de pensionare/recalculare a domnului/doamnei, de sex, născut(ă) la data de, și se stabilesc următoarele drepturi:

B. — pensie de serviciu brută lei
 — pensie de serviciu netă lei
 — pensie de serviciu netă cuvenită* lei
 — indemnizație prevăzută de lei

Total drepturi brute: lei

Total drepturi nete: lei

Drepturile au fost stabilite începând cu data:

C. Plata drepturilor se va face începând cu data:

Domiciliul/Reședința: localitatea, str. nr. ..., bl. ..., sc. ..., et. ..., ap. ..., județul/sectorul, oficiul poștal, țara

D. Date care au condus la stabilirea drepturilor de pensie de serviciu:

— vârsta la data pensionării	ani	luni	
— vechimea în funcțiile prevăzute la art. 73 ¹ și art. 94 alin. (1) și (2)		ani	
— procent de majorare acordat conform art. 73 ¹ alin. (4)		%	
— procent de diminuare conform art. 73 ¹ alin. (8)		%	
— baza de calcul utilizată la stabilirea pensiei de serviciu brute		lei	
— media venitului net corespunzător venitului brut care a constituit baza de calcul al pensiei de serviciu		lei	

E. Pensia de serviciu se suportă integral din bugetul de stat.

Motivare:

În conformitate cu prevederile art. 127 alin. (1) din Legea nr. 360/2023 privind sistemul public de pensii, prezenta decizie poate fi contestată, în termen de 45 de zile de la comunicare, la instanța judecătorească competentă. Conform art. 127 alin. (2) din Legea nr. 360/2023 privind sistemul public de pensii, decizia de pensionare necontestată în termen este definitivă.

Director executiv,

.....

(numele și prenumele)

* Cuantumul net al pensiei de serviciu nu poate fi mai mare de 100% din media venitului net corespunzător venitului brut care a constituit baza de calcul al pensiei de serviciu.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

privind aprobarea normelor de procedură pentru aplicarea prevederilor art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1.223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului privind dispozitivele medicale și dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro fabricate și utilizate doar în cadrul instituțiilor sanitare

Văzând Referatul de aprobare nr. R 650 din 27.02.2025 al Direcției farmaceutice și dispozitivelor medicale, al Direcției generale asistență medicală și sănătate publică și al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România și Adresa nr. 104.766E din 2.03.2023, înregistrată la Ministerul Sănătății cu nr. Reg2/4.398 din 6.03.2023,

având în vedere prevederile:

— art. 12 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 46/2021 privind stabilirea cadrului instituțional și a măsurilor pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1.223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului;

— art. 10 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 137/2022 privind stabilirea cadrului instituțional, precum și a măsurilor necesare pentru punerea în aplicare a prevederilor Regulamentului (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei, aprobată prin Legea nr. 289/2023;

— art. 932 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— art. 4 alin. (4) pct. 1 și 28 din Legea nr. 134/2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative, 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. 1. — (1) Prezentul ordin reglementează normele de procedură privind dispozitivele medicale și dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro fabricate și utilizate doar în cadrul instituțiilor sanitare, denumite în continuare *dispozitive medicale fabricate și utilizate doar în cadrul instituțiilor sanitare*, în conformitate cu dispozițiile art. 12 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 46/2021 privind stabilirea cadrului instituțional și a măsurilor pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1.223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului și ale art. 10 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 137/2022 privind stabilirea cadrului instituțional, precum și a măsurilor necesare pentru punerea în aplicare a prevederilor Regulamentului (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei, aprobată prin Legea nr. 289/2023.

(2) Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, denumită în continuare ANMMDMR, este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale și dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro, responsabilă pentru controlul dispozitivelor medicale fabricate și utilizate doar în cadrul instituțiilor sanitare.

Art. 2. — (1) Termenii utilizați în prezentul ordin au semnificația stabilită prin Regulamentul (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului

(CE) nr. 1.223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului, denumit în continuare *Regulamentul (UE) 2017/745*, precum și prin Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei, denumit în continuare *Regulamentul (UE) 2017/746*.

(2) În sensul prevederilor prezentului ordin, prin *instituții sanitare* se înțeleg unitățile sanitare publice și private prevăzute la art. 2 pct. 36 din Regulamentul (UE) 2017/745, art. 2 pct. 29 din Regulamentul (UE) 2017/746 și art. 1 alin. (3) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 137/2022, aprobată prin Legea nr. 289/2023.

Art. 3. — (1) Instituțiile sanitare pot fabrica și utiliza dispozitive medicale doar în cadrul acestora pentru a răspunde nevoilor specifice ale unui grup-țintă de pacienți ce nu pot fi satisfăcute sau îndeplinite la nivelul de performanță adecvat cu ajutorul unui dispozitiv medical sau al unui dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro echivalent care poartă marcajul CE și este disponibil pe piață. Prin *grupul-țintă de pacienți* se înțelege un grup de pacienți care au în comun aceeași boală, afecțiune sau caracteristici și care ar putea beneficia de pe urma utilizării dispozitivului medical intern.

(2) Nevoile specifice prevăzute la alin. (1) trebuie înțelese ca nevoi pentru un dispozitiv specific astfel cum este definit la art. 2 pct. 1 din Regulamentul (UE) 2017/745 sau art. 2 pct. 2 din Regulamentul (UE) 2017/746, după caz, sau pentru un anumit nivel de performanță al unui dispozitiv cu anumite caracteristici de performanță.

(3) Nivelul de performanță adecvat prevăzut la alin. (1) este stabilit de către instituțiile sanitare, prin beneficii clinice pentru

pacienți, astfel cum sunt definite la art. 2 pct. 53 din Regulamentul (UE) 2017/745 sau art. 2 pct. 37 din Regulamentul (UE) 2017/746, după caz.

(4) Dispozitivele medicale fabricate la comandă, precum și dispozitivele medicale fabricate și utilizate exclusiv în cadrul instituțiilor sanitare doar din motive economice sau interese financiare, fără motive relevante clinic, nu intră în domeniul de aplicare al prezentului ordin.

(5) Fabricarea și utilizarea dispozitivelor medicale fabricate și utilizate exclusiv în cadrul instituțiilor sanitare se limitează la instituțiile sanitare definite la art. 2 alin. (2) și nu pot fi transferate către o altă instituție sanitară sau un operator economic.

(6) Utilizarea dispozitivelor medicale prevăzute la alin. (1) se realizează doar în cadrul instituției sanitare în care a fost fabricat și doar de către profesioniștii din domeniul sănătății din cadrul instituției sanitare respective, atunci când acesta este utilizat în îngrijirea sau diagnosticarea unui pacient, în oricare dintre sediile instituției sanitare care l-a fabricat.

(7) Pentru software-ul dispozitivelor medicale și dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro se admite utilizarea de la distanță, cu condiția să nu fie puse la dispoziția unei alte instituții sanitare.

(8) Prin excepție de la alin. (5), un dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro de autotestare poate fi utilizat și de către pacienți. Un dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro fabricat în laboratorul unei instituții sanitare poate fi utilizat atât pentru analiza probelor recoltate de profesioniștii în domeniul sănătății, cât și de pacienți.

(9) Prevederile art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/745, respectiv ale art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/746, după caz, nu se aplică dispozitivelor medicale și dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro fabricate în instituții sanitare, care pe durata ciclului de viață sunt destinate utilizării atât în cadrul instituției sanitare, cât și în afara acesteia.

Art. 4. — (1) Fabricarea dispozitivelor în cadrul instituțiilor sanitare se realizează pentru obținerea unor beneficii clinice, astfel cum este prevăzut la art. 3 alin. (1) și (3), și include una din următoarele activități:

a) fabricarea dispozitivelor din materii prime, părți sau componente sau dintr-un dispozitiv existent;

b) combinarea în scop medical a unui dispozitiv medical sau a unui dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro cu un alt dispozitiv medical sau un dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro sau cu un alt tip de produs, în cazul în care combinația creează un nou dispozitiv;

c) modificarea semnificativă a unui dispozitiv medical sau a unui dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro existent, în ceea ce privește scopul său propus, pentru a crea un dispozitiv nou care să fie utilizat de către instituția sanitară în conformitate cu noul scop propus.

(2) Produsele fabricate numai cu scopul de utilizare în cercetare nu pot fi considerate dispozitive medicale fabricate și utilizate doar în cadrul instituțiilor sanitare.

(3) În cazul în care o instituție sanitară atribuie unui produs un scop de utilizare în cercetare, în cadrul acesteia, care se încadrează în definiția prevăzută la art. 2 pct. 1 din Regulamentul (UE) 2017/745 sau art. 2 pct. 2 din Regulamentul (UE) 2017/746, după caz, se aplică dispozițiile art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/745 sau art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/746, după caz.

(4) Dispozitivele medicale fabricate și utilizate doar în cadrul instituțiilor sanitare pot include produse cu scop de utilizare în cercetare care sunt componente, cu condiția ca dispozitivul medical intern rezultat să respecte cerințele prevăzute la art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/745 sau art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/746, după caz.

(5) Dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro fabricate și utilizate de un laborator al unei instituții sanitare reprezintă teste patologice dezvoltate sau modificate de laborator sau de o rețea de laboratoare pentru a efectua teste pe probe umane, în cazul în care rezultatele sunt destinate să ajute la diagnosticul clinic.

(6) Testele fabricate de un laborator în scop terapeutic, precum testele de diagnostic, testele de screening, testele de susceptibilitate sau predispoziție la boală, testele pentru monitorizarea unei boli sau expunerea la metale și substanțe chimice toxice, indiferent dacă sunt supuse sau nu unui diagnostic clinic, dacă sunt utilizate de același laborator, constituie dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro fabricate și utilizate în scop propriu.

(7) Testele interne care sunt dezvoltate de un laborator numai în scopuri de cercetare, fără o raportare a rezultatelor pacientului/clientului, nu se încadrează în categoria dispozitivelor medicale prevăzute la alin. (6).

Art. 5. — (1) Instituțiile sanitare trebuie să se asigure că dispozitivele medicale fabricate și utilizate doar în cadrul acestora sunt conforme cu cerințele generale relevante de siguranță și performanță din anexa nr. I la Regulamentul (UE) 2017/745 sau anexa nr. I la Regulamentul (UE) 2017/746, după caz.

(2) Fabricarea și utilizarea dispozitivelor medicale fabricate și utilizate doar în cadrul instituțiilor sanitare trebuie să aibă loc în cadrul unor sisteme adecvate de management al calității.

Art. 6. — În scopul respectării obligațiilor prevăzute la art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/745, în cazul dispozitivelor medicale, sau la art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/746, în cazul dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro, instituțiile sanitare care produc și utilizează dispozitive medicale fabricate și utilizate doar în cadrul acestora sunt obligate:

a) să stabilească și să identifice dispozitivul fabricat ca fiind un dispozitiv medical sau, după caz, dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro;

b) să stabilească cerințele esențiale de siguranță și de performanță aplicabile prevăzute în anexa nr. I la Regulamentul (UE) 2017/745 sau la Regulamentul (UE) 2017/746;

c) să documenteze, să implementeze și să mențină un sistem de management al calității în conformitate cu standardul EN ISO 9001 sau ISO 13485 pentru instituția sanitară și/sau cu standardul EN ISO 15189 pentru laborator, după caz, care să includă:

1. controlul proiectării și dezvoltării;
 2. controlul fabricației, cu privire la proces și facilități, auditul intern și extern, precum și acțiuni preventive și corective;
 3. numirea unei persoane responsabile pentru conformitatea cu reglementările, potrivit prevederilor art. 15 din Regulamentul (UE) 2017/745, respectiv art. 15 din Regulamentul (UE) 2017/746;
 4. analiza și managementul riscurilor;
 5. responsabilitatea managementului;
 6. identificarea, generarea și analiza datelor, inclusiv a datelor referitoare la prospectarea pieței în vederea identificării unui dispozitiv medical echivalent care poartă marcaj CE;
 7. monitorizarea, analiza și îmbunătățirea continuă a sistemului de management al calității;
 8. procedurile de comunicare cu autoritățile competente;
 9. raportarea incidentelor și managementul acestora;
 10. descrierea procesului de examinare a pieței cu privire la prezența și disponibilitatea dispozitivului medical sau dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și justificarea necesității fabricării unui dispozitiv medical anterior luării deciziei de fabricare a unui dispozitiv medical;
 11. prezentarea constatărilor examinării într-un raport.
- Concluzia raportului trebuie să reprezinte justificarea faptului că nevoile specifice ale grupului-țintă de pacienți nu pot fi

satisfăcute sau nu pot fi îndeplinite la nivelul adecvat de performanță, printr-un dispozitiv echivalent disponibil pe piață;

12. întocmirea și menținerea documentației tehnice în acord cu prevederile art. 5 alin. (5) lit. f) din Regulamentul (UE) 2017/745 sau ale art. 5 alin. (5) lit. f) din Regulamentul (UE) 2017/746, după caz;

d) să furnizeze ANMDMR toate informațiile și documentele solicitate referitoare la dispozitivele medicale fabricate și utilizate;

e) să notifice ANMDMR incidentele intervenite în utilizarea și/sau funcționarea dispozitivelor medicale fabricate;

f) să aplice măsurile dispuse de ANMDMR în cazul identificării unor riscuri pentru viața sau sănătatea pacienților, utilizatorilor sau terților, inclusiv condiționările stabile;

g) să permită accesul ANMDMR pentru inspecție în vederea monitorizării în utilizare pentru dispozitivele medicale produse și utilizate în cadrul instituției;

h) să strângă permanent informații despre disponibilitatea pe piață și performanța dispozitivelor medicale sau a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro potențial echivalente cu marcaj CE, pentru a menține fabricarea internă a acestora la zi cu evoluțiile pieței, și să își revizuiască justificarea necesității fabricării dispozitivului medical fabricat și utilizat doar în cadrul instituțiilor sanitare în mod regulat, având în vedere constatările sale;

i) să își revizuiască și să își actualizeze justificarea fabricării dispozitivului medical utilizat doar în cadrul instituțiilor sanitare, dacă ulterior utilizării acestuia a devenit disponibil pe piață un dispozitiv medical sau dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro echivalent, care poartă marcaj CE;

j) să facă tranziția către utilizarea unui dispozitiv medical sau dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro care poartă marcaj CE, disponibil pe piață, în cazul în care acesta a fost identificat ca urmare a examinării pieței, iar acesta este echivalent cu cel fabricat în cadrul instituției sanitare și poate îndeplini cerințele specifice ale grupului-țintă de pacienți în cel mult 6 luni de la identificarea dispozitivului medical echivalent.

Art. 7. — În vederea asigurării nivelului de securitate și performanță adecvat scopului pentru care sunt realizate dispozitivele medicale și a evitării generării de incidente, instituțiile sanitare au obligația:

a) să realizeze o analiză a riscurilor referitoare la dispozitivele medicale fabricate;

b) să implementeze o procedură de proiectare-dezvoltare sistematică;

c) să realizeze evaluarea clinică și tehnică a siguranței și performanțelor dispozitivului medical fabricat;

d) să planifice mentenanța continuă a dispozitivului medical fabricat;

e) să planifice și să realizeze supravegherea ulterioară punerii în funcțiune a dispozitivului medical fabricat;

f) să aplice acțiunile corective necesare rezultate în urma supravegherii ulterioare punerii în funcțiune;

g) să țină evidența dispozitivelor medicale fabricate și utilizate, cu identificarea pacienților și procedurilor urmate.

Art. 8. — Pentru demonstrarea faptului că nu sunt echivalente cu dispozitivele medicale marcate CE, instituțiile sanitare trebuie să efectueze o justificare documentată bazată pe caracteristicile tehnice, biologice și clinice prevăzute în anexa nr. XIV lit. A pct. 3 la Regulamentul (UE) 2017/745, precum și pe prevederile Orientărilor MDCG 2020-5 privind evaluarea clinică — Echivalența (MDCG 2020-5 guidance on Clinical Evaluation — Equivalence) publicate pe pagina web a Comisiei Europene: https://health.ec.europa.eu/system/files/2020-09/md_mdcg_2020_5_guidance_clinical_evaluation_equivalence_en_0.pdf.

Art. 9. — (1) Instituțiile sanitare care fabrică și utilizează în scop propriu dispozitivele medicale au obligația de a redacta în

limba română și de a publica pe site-ul propriu declarația privind siguranța și performanța dispozitivelor medicale prevăzută la art. 5 alin. (5) lit. e) din Regulamentul (UE) 2017/745, pentru dispozitivele medicale, sau la art. 5 alin. (5) lit. e) din Regulamentul (UE) 2017/746 pentru dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro, conform modelului prevăzut în anexa nr. 1 care face parte integrantă din prezentul ordin.

(2) Declarația prevăzută la alin. (1) se revizuieste ori de câte ori apar modificări referitoare la dispozitivele medicale care fac obiectul acesteia.

(3) Instituțiile sanitare au obligația de a notifica ANMDMR înainte de a utiliza un dispozitiv medical, utilizând formularul de notificare prevăzut în anexa nr. 2 care face parte integrantă din prezentul ordin.

(4) În termen de maximum 90 de zile de la înregistrarea formularului prevăzut la alin. (3), ANMDMR poate solicita instituției sanitare următoarele documente:

a) autorizația sanitară de funcționare;

b) declarația privind siguranța și performanța dispozitivelor medicale;

c) memoriu tehnic privind justificarea necesității producerii dispozitivului medical sau a dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro, după caz, și descrierea grupului-țintă de pacienți, cu indicarea rolului dispozitivului medical intern în aplicarea procedurilor;

d) manualul sistemului de management al calității;

e) o scurtă descriere a procesului de fabricație, resurse necesare;

f) descrierea modului de funcționare;

g) alte documente considerate relevante.

(5) În situația în care instituția sanitară nu pune la dispoziția ANMDMR toate documentele prevăzute la alin. (4), în termen de maximum 60 de zile de la solicitare, ANMDMR ia măsurile necesare conform atribuțiilor, prin inspecții la sediul acesteia, pentru a se asigura că dispozitivele medicale interne sunt fabricate și utilizate de către instituția sanitară în conformitate cu prevederile art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/745 sau ale art. 5 alin. (5) din Regulamentul (UE) 2017/746, după caz.

(6) În situația în care ANMDMR constată că instituția sanitară nu îndeplinește cerințele generale de siguranță și performanță prevăzute în anexa I la Regulamentul (UE) 2017/745 sau la Regulamentul (UE) 2017/746, după caz, cu privire la dispozitivul medical fabricat și utilizat doar în cadrul instituției sanitare și/sau nu se justifică necesitatea fabricării unui dispozitiv medical care să fie utilizat doar în cadrul instituției sanitare ca urmare a disponibilității dispozitivelor medicale sau a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro echivalente marcate CE, care satisfac nevoile grupului-țintă de pacienți și îndeplinesc nivelul adecvat de siguranță, anterior fabricării dispozitivului medical în cauză respectiv, disponibilitate care rezultă din examinarea pieței, se aplică dispozițiile art. 28 lit. b) și art. 29 alin. (2) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 46/2021 sau ale art. 17 lit. c) și art. 18 alin. (3) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 137/2022, aprobată prin Legea nr. 289/2023, după caz.

(7) Instituțiile sanitare au obligația de a notifica ANMDMR ori de câte ori intervin modificări cu privire la dispozitivul medical fabricat și utilizat doar în cadrul instituțiilor sanitare, utilizând formularul de notificare prevăzut în anexa nr. 2.

(8) În cazul în care instituția sanitară face tranziția prevăzută la art. 6 lit. j) pentru utilizarea unui dispozitiv echivalent care poartă marcaj CE în locul dispozitivului fabricat și utilizat în cadrul acesteia, informează ANMDMR specificând data de începere și de finalizare a tranziției. De la data finalizării tranziției dispozitivul fabricat în cadrul instituției sanitare nu mai poate fi utilizat.

Art. 10. — (1) ANMDMR colectează informații referitoare la riscurile la care sunt expuși pacienții, utilizatorii sau terții în urma utilizării dispozitivelor medicale fabricate și utilizate doar în cadrul

instituțiilor sanitare, inclusiv numele, adresa, numărul de telefon și adresa de e-mail ale pacienților, serviciile medicale de care au beneficiat și dispozitivele medicale utilizate pentru acestea.

(2) Colectarea datelor prevăzute la alin. (1) de către ANMMDR se face în cadrul inspecțiilor efectuate în vederea monitorizării utilizării dispozitivelor medicale sau prin solicitarea furnizării acestora de către instituția sanitară, cu exprimarea acordului pacienților de a utiliza dosarul electronic de sănătate în condițiile titlului IX din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare.

(3) În cazul în care există suspiciuni că un anumit tip de dispozitiv medical reprezintă o amenințare pentru viața și sănătatea pacienților, ANMMDR poate contacta pacienții tratați cu dispozitivul medical respectiv, care și-au exprimat acordul prevăzut la alin. (2), pentru colectarea informațiilor.

(4) Prelucrarea datelor cu caracter personal obținute în scopurile prevăzute la alin. (1) se realizează cu respectarea prevederilor Regulamentului (UE) 2016/679 al Parlamentului European și al Consiliului din 27 aprilie 2016 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor), ale Legii nr. 190/2018 privind măsuri de punere în aplicare a Regulamentului (UE) 2016/679 al Parlamentului European și al Consiliului din 27 aprilie 2016 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor), cu modificările ulterioare, precum și a celorlalte reglementări specifice din domeniul protecției datelor.

Art. 11. — (1) În scopul protecției vieții și sănătății utilizatorilor și a sănătății publice, ANMMDR poate condiționa fabricarea în instituțiile sanitare a unui anumit tip de dispozitiv medical.

(2) Condiționările prevăzute la alin. (1) au în vedere una sau mai multe dintre următoarele măsuri:

a) dispunerea îndeplinirii unor cerințe minime obligatorii de către instituția sanitară la utilizarea dispozitivului medical în cauză;

b) limitarea numărului de dispozitive medicale fabricate raportat la numărul estimat de pacienți din grupul-țintă care pot fi tratați în instituție;

c) furnizarea de echipamente de protecție individuale obligatorii pentru personalul operator și calificarea corespunzătoare a acestuia în vederea manipulării dispozitivului medical în cauză.

(3) Condiționările prevăzute la alin. (1) se aplică în funcție de riscurile identificate asociate tipului de dispozitiv medical pentru pacienți, utilizatori sau terți.

Art. 12. — (1) Pentru dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro fabricate și utilizate doar în cadrul instituțiilor sanitare, în conformitate cu prevederile art. 113 alin. (3) lit. i) și j) din Regulamentul (UE) 2017/746, prevederile art. 6 lit. c) pct. 10 și 11 și lit. i) și j), art. 8, art. 9 alin. (4) lit. c) și alin. (8) se aplică începând cu data de 31 decembrie 2030.

(2) ANMMDR analizează justificarea necesității fabricării dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 9 alin. (6), începând cu data de 31 decembrie 2030.

Art. 13. — ANMMDR și instituțiile sanitare vor duce la îndeplinire prezentul ordin.

Art. 14. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,
Alexandru Rafila

București, 27 februarie 2025.
Nr. 650.

ANEXA Nr. 1

DECLARAȚIE

privind siguranța și performanța dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro

Denumire instituție sanitară (acronim):

Adresa:

Instituția sanitară declară că dispozitivele medicale listate în tabelul de mai jos sunt produse și utilizate în exclusivitate în cadrul instituției sanitare și îndeplinesc cerințele aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/745, după cum urmează:

Nr. crt.	Denumirea, descrierea scopului dispozitivului medical	Tipul	Cerințele aplicabile îndeplinite (Da/Nu)	Informații și justificări pentru cerințele care nu sunt îndeplinite

Justificarea neîndeplinirii cerințelor

.....

Data și locul emiterii declarației

.....

Numele, funcția, semnătura persoanei responsabile

.....

FORMULAR DE NOTIFICARE
a dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro fabricate
și utilizate în cadrul instituțiilor sanitare

Către

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
 AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
 ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA

1. Date de identificare a notificării	
Data:	
Indicați dacă aceasta este prima notificare sau o modificare:	
☐ prima notificare	☐ modificare
Dacă este o modificare, indicați numărul atribuit anterior:	
Numărul de pagini al notificării:	
2. Date de identificare a instituției sanitare care a fabricat dispozitivul medical	
Denumirea completă:	
Denumirea prescurtată:	
Adresa:	
Țara:	SRN:
Codul poștal:	Sectorul/Județul:
Orașul/Localitatea:	Strada nr.:
Telefon:	Fax:
E-mail:	Persoana responsabilă:
Persoana responsabilă de conformitatea cu reglementările specifice domeniului dispozitivelor medicale:	
3. Date de identificare a dispozitivului medical	
Denumirea completă a dispozitivului medical:	
Clasa/Tipul dispozitivului medical:	
☐ dispozitiv medical clasa I	☐ dispozitiv medical clasa Is
☐ dispozitiv medical clasa IIa	☐ dispozitiv medical clasa Im
☐ dispozitiv medical clasa IIb	
☐ dispozitiv medical clasa III	
☐ sisteme și pachete de proceduri	
Clasa/Tipul dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro:	
☐ dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro clasa A	
☐ dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro clasa B	
☐ dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro clasa C	
☐ dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro clasa D	
Categorica generică a dispozitivului medical sau scurtă descriere a dispozitivului medical și a scopului propus:	
4. Documente anexate	
☐ copie certificată spre conformitate a certificatului de înregistrare sau alt înscris oficial/act normativ care să ateste înființarea unității solicitante și certificatul constatator emis de oficiul registrului comerțului din care să rezulte obiectul de activitate al societății, pentru unitățile solicitante care au obligația să se înregistreze la oficiul registrului comerțului	
☐ declarația privind siguranța și performanța dispozitivelor medicale	
☐ manualul sistemului de management al calității	
☐ scurtă descriere a procesului de fabricație, resursele necesare	
☐ descrierea modului de funcționare	
☐ alte documente considerate relevante	

Menționăm că pe site-ul instituției sanitare a fost publicată declarația privind siguranța și performanța dispozitivelor medicale prevăzută la art. 5 alin. (5) lit. e) din Regulamentul (UE) 2017/745 sau art. 5 alin. (5) lit. e) din Regulamentul (UE) 2017/746, după caz, pe pagina web

Informațiile furnizate în prezenta notificare sunt corecte.

Numele, prenumele și funcția conducătorului instituției sanitare

.....

Semnătura

.....

ABONAMENTE LA PUBLICAȚIILE OFICIALE PE SUPORT FIZIC

— Prețuri pentru anul 2025 —

Nr. crt.	Denumirea publicației	Valoare (TVA 5% inclus) — lei		
		12 luni	3 luni	1 lună
1.	Monitorul Oficial, Partea I	2.910	800	290
2.	Monitorul Oficial, Partea I, limba maghiară	3.450		320
3.	Monitorul Oficial, Partea a II-a	5.180		470
4.	Monitorul Oficial, Partea a III-a	990		110
5.	Monitorul Oficial, Partea a IV-a	3.960		360
6.	Monitorul Oficial, Partea a VI-a	3.680		340
7.	Monitorul Oficial, Partea a VII-a	1.270		120

NOTĂ:

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

Pentru comenzi, accesați www.monitoruloficial.ro, Magazin online, Monitorul Oficial — apariții și abonamente.

ABONAMENTE LA PRODUSELE ÎN FORMAT ELECTRONIC

— Prețuri pentru anul 2025 —

Produs	Abonamentul FLEXIBIL (Monitorul Oficial, Partea I + alte 3 părți ale Monitorului Oficial, la alegere)									
	Lunar					Anual*				
	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300
AutenticMO	65	160	400	960	2.110	650	1.630	4.080	9.790	21.540
ExpertMO	115	290	730	1.750	3.850	1.150	2.880	7.200	17.280	38.020

Produs	Abonamentul COMPLET (Monitorul Oficial, Partea I + toate celelalte părți ale Monitorului Oficial)									
	Lunar					Anual*				
	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300	Online/ Monopost	Rețea 5	Rețea 25	Rețea 100	Rețea 300
AutenticMO	75	190	480	1.150	2.530	750	1.880	4.700	11.280	24.820
ExpertMO	140	350	880	2.110	4.640	1.400	3.500	8.750	21.000	46.200

Colecția Monitorul Oficial în format electronic, oricare dintre părțile acestuia	140 lei/an
--	------------

Prețurile sunt exprimate în lei și conțin TVA.

Mai multe informații puteți găsi pe site-ul www.expert-monitor.ro, unde puteți aplica online comanda.

* Tarifele anuale se aplică pentru comenzile online efectuate până la 31 ianuarie 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, încărcați actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro>, secțiunea Publicări.

