



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 194 (XXXVIII) — Nr. 36

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Luni, 19 ianuarie 2026

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
34. — Ordin al ministrului sănătății privind completarea anexei nr. 1 la 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	2–3
35/2.111/2025. — Ordin al ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate pentru modificarea și completarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora	4–10
46. — Ordin al ministrului finanțelor privind prospectele operațiunilor de preschimbare a titlurilor de stat aferente lunii ianuarie 2026	11–12
ACTE ALE AUTORITĂȚII DE SUPRAVEGHERE FINANCIARĂ	
28/2025. — Normă pentru modificarea și completarea Normei Autorității de Supraveghere Financiară nr. 22/2021 privind distribuția de asigurări	13–16

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN

**privind completarea anexei nr. 1 la 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**

Văzând Referatul de aprobare nr. 34R din 14.01.2026 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. — Anexa nr. 1 la 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 completează conform anexei care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. II. — Prin derogare de la prevederile art. 21 alin. (2) din Normele privind modul de calcul și procedura de aprobare a prețurilor maxime ale medicamentelor de uz uman, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 368/2017, cu modificările și completările ulterioare, prețurile prevăzute în anexa la prezentul ordin intră în vigoare la data publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I.

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

Ministrul sănătății,
Alexandru-Florin Rogobete

COMPLETĂRI

ale anexei nr. 1 la 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

— După poziția nr. 6825 se introduc cinci noi poziții, pozițiile nr. 6826-6830, cu următorul cuprins:

Nr. crt.	Stare	Cod	Denumire produs	Formă	Concentrație	Firma/Tara	DCI	Ambalaj	Gr. atc	Stat. anm	Preț prod. (lei)	Preț ridicata maximal fără TVA (lei)	Preț amănuntul maximal cu TVA (lei)	Observații	Valabilitate preț
6826	N	W71220001	ORSERDU 345 mg	COMPR. FILM.	345 mg	CN UNIFARM — S.A. — ROMÂNIA	ELACESTRANTUM	Cutie cu 28 compr. film.	L02BA04		34.953,75	35.333,29	39.651,00	Autorizație pentru nevoi speciale nr. 1.159/2025 Cant. 6 cutii	Prețurile sunt valabile până la data de 16.12.2026.
6827	N	W71134001	WELIREG 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	CN UNIFARM — S.A. — ROMÂNIA	BELZUTIFANUM	1 cutie ambalaj multiplu x 90 (3 cutii x 30) compr. film. (4 ani)	L01XX74		86.360,00	87.253,60	97.858,86	Autorizație pentru nevoi speciale nr. 1.158/2025 Cant. 6 cutii	Prețurile sunt valabile până la data de 14.12.2026.
6828	N	W71600001	DUKORAL	SUSP. + PULB. EFF. PT. SUSP. ORALĂ		CN UNIFARM — S.A. — ROMÂNIA	VACCIN HOLERIC ORAL	Cutie cu 2 flac. de sticlă a câte 3 ml susp. de vaccin + 2 picuri a câte 5,6 g pulb. efervescentă (2 x 1 doze) (3 ani)	J07AE01		1.704,30	1.751,35	2.002,28	Cant. 40 cutii	Prețurile sunt valabile până la data de 11.12.2026.
6829	N	W71220001	ORSERDU 345 mg	COMPR. FILM.	345 mg	CN UNIFARM — S.A. — ROMÂNIA	ELACESTRANTUM	Cutie cu 28 compr. film.	L02BA04		34.953,75	35.333,29	39.651,00	Autorizație pentru nevoi speciale nr. 1.162/2025 Cant. 13 cutii	Prețurile sunt valabile până la data de 21.12.2026.
6830	S	W71599001	AZACTAM 2 g	PULB. PT. SOL. INJ. SAU PERF.	2 g	BRISTOL-MYERS SQUIBB ROMÂNIA — S.R.L. — ROMÂNIA	AZTREONAMUM	Cutie cu 1 flac. din sticlă transparentă, tip III, x 15 pulb. pt. sol. inj. sau perf. (3 ani — flacon nedeschis)	J01DF01		104,18	114,60	142,47		Prețurile sunt valabile până la data de 31.12.2026.*

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
Nr. 35 din 14 ianuarie 2026

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI
DE SĂNĂTATE
Nr. 2.111 din 30 decembrie 2025

ORDIN

pentru modificarea și completarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora

Văzând Referatul de aprobare nr. 35R din 14.01.2026 al Ministerului Sănătății și nr. DG 10.706 din 30.12.2025 al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, având în vedere:

— art. 58 alin. (4) și (5) și art. 221 alin. (1) lit. k) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— Hotărârea Guvernului nr. 720/2008 pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul dispozițiilor art. 291 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, 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,

ministrul sănătății și președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate emit următorul ordin:

Art. I. — Anexa nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 951 și 951 bis din 29 decembrie 2014, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează conform anexei 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 ianuarie 2026.

Ministrul sănătății,
Alexandru-Florin Rogobete

Președintele Casei Naționale
de Asigurări de Sănătate,
Horațiu-Remus Moldovan

MODIFICĂRI ȘI COMPLETĂRI

ale anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.605/875/2014 privind aprobarea modului de calcul, a listei denumirilor comerciale și a prețurilor de decontare ale medicamentelor care se acordă bolnavilor în cadrul programelor naționale de sănătate și a metodologiei de calcul al acestora

1. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, pozițiile 302 și 540 se abrogă.
2. La secțiunea P1 „Programul național de boli transmisibile” litera A) „Subprogramul de tratament și monitorizare a persoanelor cu infecție HIV/SIDA și tratamentul postexpunere”, după poziția 546 se introduce cinci noi poziții, pozițiile 547-551, cu următorul cuprins:

547	W53779002	J01DD04	CEFTRIAXONUM	SEFTRION 1 g	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1 g	E.I.P.I.CO MED — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ TIP II, CU CAPACITATEA DE 15 ML, CARE CONȚIN PULB. PENTRU SOL. INJ./PERF.	50	10,116000	13,024800	3,603000
548	W71297001	J01FA02	SPIRAMYCINUM	ROVAMYCINE 1,5 mil. UI	COMPR. FILM.	1,5 mil. UI	THE SIMPLE PHARMA COMPANY LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 2 BLIST. AL/PVC X 8 COMPR. FILM.	16	0,606250	0,835000	0,000000
549	W71298002	J01FA02	SPIRAMYCINUM	ROVAMYCINE 3 mil. UI	COMPR. FILM.	3 mil. UI	THE SIMPLE PHARMA COMPANY LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU 1 BLIST. AL/PVC X 10 COMPR. FILM.	10	2,347000	3,230000	0,000000
550	W71361002	J01XB01	COLISTIMETAT ROMPHARM 1.000.000 UI	COLISTIMETAT ROMPHARM 1.000.000 UI	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	1.000.000 UI	ROMPHARM COMPANY — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 2 SUPORTURI DIN PVC, A CÂTE 5 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ TIP I, CU PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	10	32,205000	39,633000	0,000000
551	W70112006	J02AC03	VORICONAZOLUM	VORAMOL 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. TRANSPARENTE PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	20,108400	23,874400	8,443266”

3. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 22, 240, 285, 756, 759, 760, 779 și 780 se abrogă.

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 115, 116, 131, 132, 795 și 796 se modifică și vor avea următorul cuprins:

115	W66187001	L01CB01	ETOPOSIDUM	VEPESID 100 mg	CAPS. MOI	100 mg	CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PCTFE-PVC/AL-PVDC X 10 CAPS. MOI	10	35,757000	43,575000	0,000000
116	W66186001	L01CB01	ETOPOSIDUM	VEPESID 50 mg	CAPS. MOI	50 mg	CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PCTFE-PVC/AL-PVDC X 20 CAPS. MOI	20	54,561000	62,505000	0,000000
131	W70595001	L01CD01	PACLITAXELUM**	BUGVI 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	STADA M&D — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU CAPACITATEA DE 50 ML X 100 MG PACLITAXEL	1	803,520000	938,532000	880,288000
132	W70415001	L01CD01	PACLITAXELUM**	NAVERUCLIF 5 mg/ml	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. CU CAPACITATE DE 50 ML CONȚINÂND 100 MG PACLITAXEL	1	803,520000	938,532000	1.982,018000

795	W70200001	M05BX04	DENOSUMABUM**	XGEVA 120 mg	SOL. INJ.	70 mg/ml	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLACON DIN STICLĂ CE CONȚINE 120 MG DENOSUMAB ÎN 1,7 ML SOL. INJ.	1	897,600000	1.042,956000	159,944000
796	W70200001	M05BX04	DENOSUMABUM**	XGEVA 120 mg	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	120 mg/ml	AMGEN EUROPE B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 SERINGĂ PREUMPLUTĂ CE CONȚINE 120 MG DENOSUMAB ÎN 1 ML SOL. INJ.	1	897,600000	1.042,956000	159,944000"

5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 796 se introduc cinci noi poziții, pozițiile 797-801, cu următorul cuprins:

797	W71263001	M05BX04	PACITAXELUM**	PAZENIR	PULB. PT. DISPERSIE PERF.	5 mg/ml	RATIOPHARM GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CU CAPACITATE DE 50 ML CONȚINÂND 100 MG PACITAXEL	1	669,600000	782,110000	0,000000
798	W71109002	L01EX22	SELPERCATINIBUM**1	RETSEVMO 40 mg	COMPR. FILM.	40 mg	ELI LILLY NEDERLAND BV	TĂRILE DE JOS	CUTIE CU BLIST. PVC/AL/OPA/AL X 56 COMPR. FILM.	56	69,015357	78,068964	0,000000
799	W71110002	L01EX22	SELPERCATINIBUM**1	RETSEVMO 80 mg	COMPR. FILM.	80 mg	ELI LILLY NEDERLAND BV	TĂRILE DE JOS	CUTIE CU BLIST. PVC/AL/OPA/AL X 56 COMPR. FILM.	56	136,915892	154,190178	0,000000
800	W71234001	M05BX04	DENOSUMABUM**	JUBEREQ 120 mg	SOL. INJ.	70 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CE CONȚINE 120 MG DENOSUMAB ÎN 1,7 ML SOL. INJ.	1	748,220000	869,370000	0,000000
801	W71263001	M05BX04	DENOSUMABUM**	ENWYLMA 120 mg	SOL. INJ.	70 mg/ml	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ CE CONȚINE 120 MG DENOSUMAB ÎN 1,7 ML SOL. INJ.	1	748,000000	869,130000	0,000000"

6. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice — Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, pozițiile 15-25 se modifică și vor avea următorul cuprins:

15	W69287002	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	TEREBO 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	SANDOZ — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 28 COMPR. FILM.	28	47,012428	53,260714	8,771071
16	W69306001	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	TERIFLUNOMIDA MYLAN 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL/PVC-AL X 28 COMPR. FILM.	28	47,012428	53,260714	8,771071
17	W69707001	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	TERIFLUNOMIDA DR. REDDY'S 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC-AL X 28 COMPR. FILM.	28	47,012428	53,260714	28,043928
18	W70508001	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	TERIFLUNOMIDE ACCORD 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	SPANIA	CUTIE CU BLIST. AL/AL X 28 COMPR. FILM.	28	45,363928	51,741428	0,000000

19	W69318001	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	BOZILOS 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	EGIS PARMACEUTICALS PLC	UNGARIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 28 COMPR. FILM.	28	47,012428	53,260714	8,771071
20	W69294002	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	TERIFLUNOMIDA STADA 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	STADA M&D — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. DIN OPA-AL-PVC/AL X 84 COMPR. FILM.	84	39,177023	44,383928	0,000000
21	W60449002	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	AUBAGIO	COMPR. FILM.	14 mg	SANOFI — AVENTIS GROUPE	FRANȚA	CUTIE CU 28 COMPR. FILM.	28	47,012428	53,260714	69,209286
22	W70847001	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	TERIFLUNOMIDA VIATRIS 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	VIATRIS LIMITED	IRLANDA	CUTIE CU BLIST. OPA/AL/PVC-AL X 28 COMPR. FILM.	28	47,012428	53,260714	8,771071
23	W69450001	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	TERIFLUNOMIDA ZENTIVA 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	ZENTIVA, K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC-AL X 28 COMPR. FILM.	28	47,012428	53,260714	29,066428
24	W70374002	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	TEREBYO 14 mg	COMPR. FILM.	14 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. OPA-AL-PVC/AL X 28 COMPR. FILM.	28	47,012428	53,260714	8,771071
25	W69302002	L04AA31	TERIFLUNOMIDUM**1	AUBAGIO	COMPR. FILM.	14 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	FRANȚA	CUTIE CU 28 COMPR. FILM.	28	47,012428	53,260714	69,209286

7. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice — Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, pozițiile 44 și 49 se abrogă.

8. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 150, 186 și 187 se abrogă.

9. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, după poziția 193 se introduc trei noi poziții, pozițiile 194-196, cu următorul cuprins:

194	W65786002	A10BJ06	SEMAGLUTIDUM**	OZEMPIC 0,5 mg	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	1,34 mg/ml	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 3 STILOURI INJECTOARE (PENURI) PREUMPLUTE + 12 ACE X 0,5 MG SEMAGLUTIDĂ	3	312,286666	359,586666	0,000000
195	W65785001	A10BJ06	SEMAGLUTIDUM**	OZEMPIC 0,25 mg	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	1,34 mg/ml	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 1 STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT + 4 ACE X 0,25 MG SEMAGLUTIDĂ	1	329,610000	404,720000	0,000000
196	W65787002	A10BJ06	SEMAGLUTIDUM**	OZEMPIC 1 mg	SOL. INJ. ÎN STILOU INJECTOR (PEN) PREUMPLUT	1,34 mg/ml	NOVO NORDISK A/S	DANEMARCA	CUTIE CU 3 STILOURI INJECTOARE (PENURI) PREUMPLUTE + 12 ACE X 1 MG SEMAGLUTIDĂ	3	320,246666	368,423333	0,000000

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.1 „Hemofiliile și talasemie”, după poziția 100 se introduce o nouă poziție, poziția 101, cu următorul cuprins:

„101	W71452001	DEFEROXAMINUM** (3)	DESFERAL 500 mg	PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	500 mg	MITEM PHARMA	FRANȚA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ, TRANSPARENTĂ, CU CAPACITATE DE 7,5 ML X 500 MG PULB. PT. SOL. INJ./PERF.	10	11,992000	14,909000	0,000000”
------	-----------	---------------------	--------------------	---------------------------------	--------	-----------------	--------	---	----	-----------	-----------	-----------

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.17 „Purpura trombocitopenică imună idiopatică cronică”, după poziția 9 se introduc două noi poziții, pozițiile 10 și 11, cu următorul cuprins:

„10	W71287005	ELTROMBOPAG**1	ELTROMBOPAG DR. REDDY'S 25 mg	COMPR. FILM.	25 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. DOZE UNITARE AL/AL X 28 X 1 COMPR. FILM.	28	78,981428	89,933214	0,000000
11	W71288005	ELTROMBOPAG**1	ELTROMBOPAG DR. REDDY'S 50 mg	COMPR. FILM.	50 mg	DR. REDDY'S LABORATORIES	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. DOZE UNITARE AL/AL X 28 X 1 COMPR. FILM.	28	156,890714	177,277857	0,000000”

12. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.22 „Angioedem ereditar”, poziția 9 se modifică și va avea următorul cuprins:

„9	W68151001	LANADELUMABUM***1	TAKHZYRO 300 mg	SOL INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	300 mg	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG IRELAND BR	IRLANDA	2 SERINGI PREUMPLUTE X 2 ML SOL.	2	41,858,660000	46,947,170000	0,000000”
----	-----------	-------------------	--------------------	--------------------------------------	--------	---	---------	----------------------------------	---	---------------	---------------	-----------

13. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, poziția 31 se modifică și va avea următorul cuprins:

„31	W08307001	METHYLPREDNISOLONUM	LEMOSOLU 125 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	125 mg	STADA HEMOFARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ AVÂND CAPACITATEA DE 5 ML CARE CONȚINE PULB. PT. SOL. INJ./PERF. ȘI 1 FIOLĂ DIN STICLĂ INCOLORĂ, PREVĂZUTĂ CU PUNCT DE RUPERE, CARE CONȚINE 2 ML SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	1	33,510000	44,630000	0,000000”
-----	-----------	---------------------	--------------------	---	--------	-------------------------------	---------	---	---	-----------	-----------	-----------

14. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 99 și 331 se abrogă.

15. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, pozițiile 209 și 210 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„209	W66187001	ETOPOSIDUM	VEPESID 100 mg	CAPS. MOI	100 mg	CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PCTFE-PVC/AL-PVDC X 10 CAPS. MOI	10	35,757000	43,575000	0,000000
210	W66186001	ETOPOSIDUM	VEPESID 50 mg	CAPS. MOI	50 mg	CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PCTFE-PVC/AL-PVDC X 20 CAPS. MOI	20	54,561000	62,505000	0,000000”

16. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 338 se introduc două noi poziții, pozițiile 339 și 340, cu următorul cuprins:

339	W70112006	J02AC03	VORICONAZOLUM**	VORAMOL 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. TRANSPARENTE PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	20,108400	23,874400	8,443266
340	W70186001	L04AD02	TACROLIMUSUM**	MODIGRAF 1 mg	GRAN. PT. SUSP. ORALĂ	1 mg	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 PLICURI PET/AL/PE X 0,2 MG	50	71,648000	81,101400	0,000000

17. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, poziția 62 se abrogă.

18. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.2 „Transplant de cord”, după poziția 114 se introduc două noi poziții, pozițiile 115 și 116, cu următorul cuprins:

115	W70112006	J02AC03	VORICONAZOLUM**	VORAMOL 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. TRANSPARENTE PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	20,108400	23,874400	8,443266
116	W70186001	L04AD02	TACROLIMUSUM**	MODIGRAF 1 mg	GRAN. PT. SUSP. ORALĂ	1 mg	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 PLICURI PET/AL/PE X 0,2 MG	50	71,648000	81,101400	0,000000

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, după poziția 138 se introduc două noi poziții, pozițiile 139 și 140, cu următorul cuprins:

139	W70112006	J02AC03	VORICONAZOLUM**	VORAMOL 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. TRANSPARENTE PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	20,108400	23,874400	8,443266
140	W70186001	L04AD02	TACROLIMUSUM**	MODIGRAF 1 mg	GRAN. PT. SUSP. ORALĂ	1 mg	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 PLICURI PET/AL/PE X 0,2 MG	50	71,648000	81,101400	0,000000

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.4 „Transplant renal, transplant combinat de rinichi și pancreas”, poziția 98 se abrogă.

21. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.4 „Transplant renal, transplant combinat de rinichi și pancreas”, după poziția 246 se introduc două noi poziții, pozițiile 247 și 248, cu următorul cuprins:

247	W70112006	J02AC03	VORICONAZOLUM**	VORAMOL 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. TRANSPARENTE PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	20,108400	23,874400	8,443266
248	W70186001	L04AD02	TACROLIMUSUM**	MODIGRAF 1 mg	GRAN. PT. SUSP. ORALĂ	1 mg	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 PLICURI PET/AL/PE X 0,2 MG	50	71,648000	81,101400	0,000000

22. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.5 „Transplant celule pancreatice”, după poziția 33 se introduce o nouă poziție, poziția 34, cu următorul cuprins:

„34	W70112006	J02AC03	VORAMOL 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. TRANSPARENTE PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	20,108400	23,874400	8,443266”
-----	-----------	---------	-------------------	-----------------	--------	--------------	-------------------	--	----	-----------	-----------	-----------

23. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, poziția 72 se abrogă.

24. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, după poziția 151 se introduce o nouă poziție, poziția 152, cu următorul cuprins:

„152	W70112006	J02AC03	VORAMOL 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. TRANSPARENTE PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	20,108400	23,874400	8,443266”
------	-----------	---------	-------------------	-----------------	--------	--------------	-------------------	--	----	-----------	-----------	-----------

25. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.7 „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu a pacienților transplantati”, poziția 21 se modifică și va avea următorul cuprins:

„21	W08307001	H02AB04	METHYLPREDNISOLONUM 125 mg	PULB + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	125 mg	STADA HEMOFARM — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ INCOLORĂ AVÂND CAPACITATEA DE 5 ML CARE CONȚINE PULB. PT. SOL. INJ./PERF. ȘI 1 FIOLĂ DIN STICLĂ INCOLORĂ, PREVĂZUTĂ CU PUNCT DE RUPERE, CARE CONȚINE 2 ML SOLV. PT. SOL. INJ./PERF.	1	33,510000	44,630000	0,000000”
-----	-----------	---------	-------------------------------	---	--------	-------------------------------	---------	---	---	-----------	-----------	-----------

26. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.7 „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu a pacienților transplantati”, pozițiile 58 și 140 se abrogă.

27. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.7 „Tratamentul stării posttransplant în ambulatoriu a pacienților transplantati”, după poziția 140 se introduc două noi poziții, pozițiile 141 și 142, cu următorul cuprins:

„141	W70186001	J02AC03	VORAMOL 200 mg	COMPR. FILM.	200 mg	ZENTIVA K.S.	REPUBLICA CEHĂ	CUTIE CU BLIST. TRANSPARENTE PVC/AL X 30 COMPR. FILM.	30	20,108400	23,874400	8,443266
142	L04AD02	L04AD02	MODIGRAF 1 mg	GRAN. PT. SUSP. ORALĂ	1 mg	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 50 PLICURI PET/AL/PE X 0,2 MG	50	71,648000	81,101400	0,000000”

MINISTERUL FINANTELOR

ORDIN**privind prospectele operațiunilor de preschimbare a titlurilor de stat aferente lunii ianuarie 2026**

În temeiul:

— art. 10 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 34/2009 privind organizarea și funcționarea Ministerului Finanțelor, cu modificările și completările ulterioare;

— art. 6 alin. (2) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 212/2020 privind stabilirea unor măsuri la nivelul administrației publice centrale și pentru modificarea și completarea unor acte normative, aprobată cu modificări prin Legea nr. 109/2021, cu completările ulterioare;

— Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 64/2007 privind datoria publică, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 109/2008, cu modificările și completările ulterioare, și al Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 64/2007 privind datoria publică, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 1.470/2007, cu modificările și completările ulterioare;

— Regulamentului-cadru privind operațiunile de piață cu titluri de stat pe piața internă, aprobat prin Ordinul ministrului finanțelor nr. 318/2022, cu modificările ulterioare, al Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 8/2022 privind operațiunile de administrare a datoriei publice guvernamentale efectuate de către Ministerul Finanțelor pe piața titlurilor de stat administrată de Banca Națională a României, cu modificările și completările ulterioare, al Normei Băncii Naționale a României nr. 1/2022 pentru aplicarea Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 8/2022 privind operațiunile de administrare a datoriei publice guvernamentale efectuate de către Ministerul Finanțelor pe piața titlurilor de stat administrată de Banca Națională a României, cu modificările și completările ulterioare, al Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 10/2024 privind piața secundară a titlurilor de stat administrată de Banca Națională a României și al Convenției nr. 184.575/13/2005, încheiată între Ministerul Finanțelor și Banca Națională a României,

ministrul finanțelor emite următorul ordin:

Art. 1. — În vederea administrării riscurilor asociate datoriei publice guvernamentale, se aprobă prospectul operațiunilor de preschimbare a titlurilor de stat în luna ianuarie 2026 în valoare nominală totală de 600 milioane lei, prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Direcția generală de management al datoriei publice și fluxurilor de trezorerie va duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

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

p. Ministrul finanțelor,
Florin-Alexandru Zaharia,
secretar de stat

București, 19 ianuarie 2026.
Nr. 46.

ANEXĂ**PROSPECTUL
operațiunilor de preschimbare a titlurilor de stat**

Art. 1. — În vederea administrării riscurilor asociate datoriei publice guvernamentale în luna ianuarie 2026, Ministerul Finanțelor organizează operațiuni de preschimbare a titlurilor de stat, după cum urmează:

a) elementele de identificare a seriilor de titluri de stat în circulație oferite spre preschimbare (etapa de răscumpărare):

Tipul titlului de stat	Seria emisiunii (codul ISIN)	Data licitației	Data decontării licitației	Data scadenței	Valoarea nominală individuală (lei)	Rata cuponului (%)	Dobânda acumulată (lei/titlu)
OS	RO7EKTXSRLD6	21 ianuarie 2026	23 ianuarie 2026	28 ianuarie 2026	5.000	6,30	310,68
OS	ROHRVN7NLNO2	21 ianuarie 2026	23 ianuarie 2026	22 aprilie 2026	5.000	4,85	183,37
OS	ROGSHSTVFMX2	28 ianuarie 2026	30 ianuarie 2026	24 iunie 2026	5.000	3,25	97,95
OS	ROXNS8ONSUB3	28 ianuarie 2026	30 ianuarie 2026	27 iulie 2026	5.000	7,20	184,44

b) elementele seriei de titluri de stat redeschise:

Tipul titlului de stat	Seria emisiunii (codul ISIN)	Data licitației	Data decontării licitației	Data scadenței	Valoarea nominală individuală (lei)	Valoarea totală indicativă (mil. lei)	Dobânda acumulată (lei/titlu)	Rata cuponului (%)
OS	RO1JS63DR5A5	21 ianuarie 2026	23 ianuarie 2026	28 aprilie 2031	5.000	300	271,85	7,35
OS	ROYNCLHRHV6	28 ianuarie 2026	30 ianuarie 2026	29 iulie 2030	5.000	300	173,60	6,85

Art. 2. — Metoda de adjudecare este licitația, care va avea loc la data menționată în tabelul de mai sus, iar adjudecarea se va face după metoda cu preț multiplu. Cotația de preț va fi exprimată sub formă procentuală, cu patru zecimale.

Art. 3. — Costul brut total aferent titlurilor nou-emise/redeschise solicitate de către fiecare participant sau client al acestuia la licitația de preschimbare trebuie să fie mai mare sau egal cu costul brut total al titlurilor de stat oferite spre preschimbare de respectivul participant sau client, diferența în lei urmând a fi plătită către Ministerul Finanțelor la data decontării operațiunii. Diferența în lei dintre costul brut total al titlurilor nou-emise/redeschise solicitate și costul brut total al titlurilor oferite spre preschimbare nu trebuie să depășească costul brut individual al unui titlu de stat nou-emis/redeschis, calculat la prețul cel mai mare specificat în oferta respectivului participant sau client.

Art. 4. — Participanții la operațiunile de preschimbare a titlurilor de stat sunt dealerii primari care prezintă oferta în cont propriu și în contul clienților lor, deținători legali de titluri de stat din seriile anunțate pentru etapa de răscumpărare a operațiunii de preschimbare.

Art. 5. — În cadrul licitațiilor de preschimbare:

1. Ofertele de preschimbare sunt competitive și necompetitive.

2. În cadrul ofertei competitive de preschimbare de titluri de stat se vor indica elementele cuprinse în anexa nr. 8.1 la Norma Băncii Naționale a României nr. 1/2022 pentru aplicarea Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 8/2022 privind operațiunile de administrare a datoriei publice guvernamentale efectuate de către Ministerul Finanțelor pe piața titlurilor de stat administrată de Banca Națională a României, cu modificările și completările ulterioare.

3. Numărul cotațiilor de preț nu este restricționat.

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

5. În cadrul ofertei de preschimbare necompetitive se vor indica elementele cuprinse în anexa nr. 8.2 la Norma Băncii Naționale a României nr. 1/2022 pentru aplicarea Regulamentului Băncii Naționale a României nr. 8/2022 privind operațiunile de administrare a datoriei publice guvernamentale efectuate de către Ministerul Finanțelor pe piața titlurilor de stat administrată de Banca Națională a României, cu modificările și completările ulterioare. Se admit oferte de preschimbare necompetitive într-o pondere de 25% din totalul valorii indicative anunțate pentru

fiecare operațiune de preschimbare de titluri de stat. Oferta necompetitivă depusă de dealerul primar în contul unui singur client nu va putea depăși valoarea calculată prin aplicarea ponderii anterior menționate. Executarea acestora se va efectua la nivelul prețului mediu ponderat al ofertelor competitive pentru titlurile nou-emise/redeschise rezultat în procesul de licitație.

6. Fiecare tranșă a ofertei de preschimbare competitive sau necompetitive va avea o valoare minimă egală cu valoarea nominală unitară aferentă instrumentelor oferite spre preschimbare (etapa de răscumpărare).

Art. 6. — Ministerul Finanțelor anunță prețul net cu 4 zecimale aferent titlurilor oferite spre preschimbare (etapa de răscumpărare), până la ora de începere a primirii ofertelor, prin publicarea pe website-ul Ministerului Finanțelor și/sau pe platformele electronice de știri financiare.

Art. 7. — (1) Ofertele de preschimbare a titlurilor de stat se transmit la Banca Națională a României, ce acționează în calitate de administrator al pieței primare și secundare a titlurilor de stat și al sistemului de înregistrare/depozitare, în ziua licitației în intervalul orar 10:00-12:00.

(2) Ședința de licitație începe după încheierea orarului de transmitere a ofertelor de participare la licitație specificat la alin. (1).

Art. 8. — În funcție de necesitățile de finanțare și/sau de nivelul randamentului rezultat în urma licitației, Ministerul Finanțelor își rezervă dreptul ca suma aferentă operațiunilor de preschimbare să fie majorată, micșorată sau anulată.

Art. 9. — Rezultatele operațiunii de preschimbare a titlurilor de stat se vor stabili în ziua desfășurării licitației, de către Comisia de licitație constituită în acest scop, și vor fi date publicității.

Art. 10. — Evenimentele de plată aferente operațiunii de preschimbare a titlurilor de stat se gestionează în conformitate cu Regulile Sistemului de depozitare și decontare a instrumentelor financiare – SaFIR.

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

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

Art. 13. — Sumele încasate de Ministerul Finanțelor ca urmare a operațiunilor de preschimbare se utilizează pentru finanțarea deficitului bugetar și refinanțarea datoriei publice.

ACTE ALE AUTORITĂȚII DE SUPRAVEGHERE FINANCIARĂ

AUTORITATEA DE SUPRAVEGHERE FINANCIARĂ

N O R M Ă

pentru modificarea și completarea Normei Autorității de Supraveghere Financiară nr. 22/2021 privind distribuția de asigurări

În conformitate cu prevederile art. 2 alin. (1) lit. b), art. 3 alin. (1) lit. b) și ale art. 6 alin. (2) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 93/2012 privind înființarea, organizarea și funcționarea Autorității de Supraveghere Financiară, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 113/2013, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 4 alin. (2), alin. (3¹), art. 36 alin. (1) lit. a)-e), g) și h) și alin. (2) lit. a), b) și e)-g) din Legea nr. 236/2018 privind distribuția de asigurări, cu modificările și completările ulterioare,

în urma deliberărilor Consiliului Autorității de Supraveghere Financiară din cadrul ședinței din data de 17.12.2025,

Autoritatea de Supraveghere Financiară emite următoarea normă:

Art. I. — Norma Autorității de Supraveghere Financiară nr. 22/2021 privind distribuția de asigurări, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 835 din 1 septembrie 2021, se modifică și se completează după cum urmează:

1. Preambulul se modifică și va avea următorul cuprins:

„În conformitate cu prevederile art. 2 alin. (1) lit. b), art. 3 alin. (1) lit. b) și art. 6 alin. (2) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 93/2012 privind înființarea, organizarea și funcționarea Autorității de Supraveghere Financiară, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 113/2013, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 8 alin. (13) din Legea nr. 237/2015 privind autorizarea și supravegherea activității de asigurare și reasigurare, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 4 alin. (2) și (3¹), art. 36 alin. (1) lit. a)-e), g) și h) și alin. (2) lit. a), b) și e)-g) din Legea nr. 236/2018 privind distribuția de asigurări, cu modificările și completările ulterioare.”.

2. La articolul 1 litera c), după punctul (iii) se introduce un nou punct, punctul (iv), cu următorul cuprins:

„(iv) înregistrarea sucursalelor intermediarilor de asigurări din state terțe aderente la Codurile de liberalizare privind circulația capitalului și tranzacțiile invizibile ale Organizației pentru Cooperare și Dezvoltare Economică, denumite în continuare *Codurile OCDE*.”.

3. La articolul 1, după litera h) se introduce o nouă literă, litera h¹), cu următorul cuprins:

„h¹) condițiile de autorizare pentru desfășurarea activității de distribuție de asigurări a sucursalelor intermediarilor din state terțe aderente la Codurile OCDE în România, condițiile de desfășurare a activității, de raportare și publicare, colaborarea acestora cu societățile și alți intermediari, precum și retragerea autorizației acordate;”.

4. La articolul 2 alineatul (1), punctul 19 se modifică și va avea următorul cuprins:

„19. *mandatar* — a) persoana fizică din statul membru în care intermediarii sau intermediarii de asigurări auxiliare își stabilesc o sucursală, în baza dreptului de stabilire, care are competența de a-i reprezenta și angaja în relațiile cu terții și cu autoritatea națională competentă, precum și cu alte instituții și autorități din statul membru respectiv;

b) persoana fizică rezidentă în România, împuternicită de către intermediarul din statul terț aderent OCDE care are competența de a reprezenta sucursala în relațiile cu terții, cu A.S.F., cu alte instituții și autorități, precum și să respecte prevederile art. 48⁴ alin. (4);”.

5. La articolul 4, alineatul (14) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(14) Intermediarii sau intermediarii de asigurări auxiliare cu domiciliul sau, după caz, cu sediul social într-un alt stat membru care intenționează să exercite activitate de distribuție pe teritoriul României în baza libertății de a presta servicii sau în baza dreptului de stabilire, inclusiv intermediarii dintr-un stat terț aderent la Codurile OCDE, sunt înscrși într-un registru al A.S.F. care conține datele de identificare ale acestora.”

6. La capitolul VII, titlul se modifică și va avea următorul cuprins:

„CAPITOLUL VII

Dreptul de stabilire și libertatea de a presta servicii a distribuitorilor din state membre și a intermediarilor din state terțe aderente la Codurile OCDE

7. După articolul 48 se introduc cinci noi articole, articolele 48¹-48⁵, cu următorul cuprins:

„ARTICOLUL 48¹

Prevederi generale privind sucursalele intermediarilor din state terțe aderente la Codurile OCDE

(1) În sensul prezentului capitol, prin *sucursală* se înțelege prezența permanentă pe teritoriul României a unui intermediar de asigurări dintr-un stat terț aderent la Codurile OCDE, autorizată de A.S.F. să desfășoare activitate de distribuție de asigurări, denumită în continuare *sucursală OCDE*.

(2) Sucursalele OCDE desfășoară activitate pe teritoriul României numai pe baza autorizației emise de A.S.F.

(3) Prevederile aplicabile intermediarilor principali din cadrul Legii nr. 236/2018 și prevederile art. 52 alin. (15) și (16) din prezenta normă se aplică *mutatis mutandis* și sucursalelor OCDE.

ARTICOLUL 48²

Autorizarea și înregistrarea sucursalelor OCDE

(1) Intermediarul de asigurări dintr-un stat terț aderent la Codurile OCDE transmite cererea de autorizare a sucursalei însoțită de documentele și informațiile prevăzute în anexa nr. 17.

(2) La solicitarea A.S.F., în termenele indicate de aceasta, dar nu mai târziu de 30 de zile de la data solicitării, se transmit documente și/sau informații suplimentare, dacă cele prezentate nu sunt suficiente sau relevante pentru realizarea evaluării.

(3) A.S.F. decide asupra acordării autorizației de funcționare și înregistrării unei sucursale, precum și asupra aprobării mandatarului ori asupra respingerii solicitării de autorizare, în termen de 90 de zile de la data depunerii documentației

complete, dar nu mai mult de 6 luni de la data depunerii cererii inițiale.

(4) În decizia de acordare a autorizației de funcționare este prevăzută data începerii desfășurării activității de distribuție de asigurări în România.

(5) A.S.F. respinge cererea de autorizare a sucursalei în situația neîndeplinirii condițiilor prevăzute la art. 48³.

(6) În cazul în care intermediarul de asigurări dintr-un stat terț prevăzut la alin. (1) nu transmite documentația completă sau nu transmite documentele modificate sau completate conform solicitărilor A.S.F. în termen, A.S.F. respinge cererea, prin decizie motivată, iar documentele depuse nu se restituie.

(7) În cazul respingerii cererii de autorizare prevăzute la alin. (1) sau al retragerii documentației de către solicitant, taxa de înregistrare nu se restituie.

(8) Sucursalele OCDE autorizate de către A.S.F. se înregistrează într-un registru administrat de A.S.F., în conformitate cu prevederile art. 4 alin. (14).

ARTICOLUL 48³

Condiții de autorizare și de înregistrare

(1) În aplicarea prevederilor art. 8 și 9 din Legea nr. 236/2018, în vederea acordării de către A.S.F. a autorizației de funcționare prevăzute la art. 48¹ alin. (2), sucursala OCDE este înregistrată la oficiul registrului comerțului aferent adresei la care are sediul social, cu o denumire care nu induce în eroare publicul și cuprinde, în limba română ori într-o limbă de circulație internațională, denumirea intermediarului de asigurări cu sediul într-un stat terț aderent la Codurile OCDE, urmată de cuvântul «sucursală» și localitatea unde sucursala își are sediul.

(2) În vederea autorizării de către A.S.F. a sucursalelor OCDE, intermediarii de asigurări din state terțe aderente la Codurile OCDE fac dovada îndeplinirii următoarelor condiții:

a) dreptul de a deschide sucursale în alte state le este recunoscut de legea statutului lor organic din statul terț aderent la Codurile OCDE;

b) sunt autorizați în statul terț aderent la Codurile OCDE să desfășoare activitate de distribuție de asigurări; în acest caz se comunică dovada înregistrării intermediarului care solicită autorizarea sucursalei pe teritoriul României în registrul din statul terț prin remiterea unui extras din registrul din acel stat sau a unui document similar care să ateste cel puțin înmatricularea intermediarului în statul terț aderent la Codurile OCDE și identitatea reprezentanților legali ai acestuia;

c) se angajează să țină evidența contabilă la sediul sucursalei, corespunzător activității pe care intenționează să o desfășoare pe teritoriul României, și păstrează toate documentele aferente activității.

(3) Documentația transmisă A.S.F. în procesul de autorizare a sucursalelor are următoarele caracteristici:

a) este întocmită în limba română;

b) actele cu caracter oficial sunt depuse în copie și sunt însoțite de traducerea legalizată, dacă nu sunt redactate în limba română, cu respectarea convențiilor la care România este parte; actele oficiale cu caracter personal sunt depuse în copie cu traducere legalizată, cu excepția celor care pot fi depuse doar în copie, care vor fi prezentate împreună cu traducerea legalizată efectuată de un traducător autorizat, conform dispozițiilor legale aplicabile;

c) documentele fără caracter oficial sunt însoțite de traducerea certificată de un traducător autorizat, dacă nu sunt redactate în limba română;

d) poate fi transmisă electronic, sub semnătură electronică calificată, cu excepția cazurilor prevăzute la lit. b) și alin. (4);

e) include declarația prevăzută la alin. (4).

(4) Documentația transmisă electronic și/sau pe suport hârtie în procesul de autorizare este însoțită de declarația reprezentantului legal al intermediarului sau împuternicitului acestuia, cu procură în original, în limba română, și din care să rezulte că documentația este completă și conformă cu realitatea.

(5) Anterior datei de depunere a solicitării de autorizare însoțite de documentația completă pentru începerea procesului de autorizare, reprezentantul legal al intermediarului poate solicita A.S.F. organizarea unor întâlniri fizice sau prin mijloace electronice în vederea prezentării și clarificării unor elemente legate de procesul respectiv.

(6) Certificările incluse în documentația pentru autorizare, obținute de la autoritățile competente din statele terțe aderente la Codurile OCDE, sunt eliberate de autoritățile respective cu cel mult 3 luni înainte de data depunerii la A.S.F.

(7) Statul terț aderent la Codurile OCDE în care este stabilit intermediarul este un stat care are semnat un acord cu România, care respectă în totalitate standardele prevăzute la art. 26 din Modelul OCDE de convenție fiscală privind venitul și capitalul și garantează un schimb eficace de informații în materie fiscală, inclusiv eventuale acorduri fiscale multilaterale.

(8) În vederea acordării de către A.S.F. a autorizației de funcționare, sucursala OCDE îndeplinește următoarele condiții:

a) constituie la instituțiile de credit din România un depozit în valoare de 150.000 lei, în scopul desfășurării activității sucursalei;

b) deține un contract de asigurare de răspundere civilă profesională sau o garanție conform prevederilor art. 11 alin. (1)-(3) din Legea nr. 236/2018;

c) are ca activitate profesională principală activitatea de distribuție de asigurări în cadrul obiectului de activitate;

d) în incinta sediului social în care desfășoară activitatea de distribuție asigură cel puțin un sistem informatic care să permită desfășurarea activității în condiții optime;

e) înființarea sucursalei să fie aprobată de organul statutar al intermediarului din statul terț aderent la Codurile OCDE, în limita obiectului de activitate al acestuia;

f) să comunice identitatea persoanei prevăzute la art. 2 alin. (1) pct. 19 lit. b) coroborat cu art. 48⁴ alin. (4), desemnată să conducă activitatea sucursalei și să angajeze legal în România intermediarul din statul terț aderent la OCDE și competențele acestuia; această persoană, în vederea aprobării, îndeplinește următoarele condiții:

(i) are studii superioare și experiență profesională de minimum trei ani în domeniul financiar-bancar sau nonbancar sau de minimum un an în funcții de conducere în domeniul și/sau instituțiile menționate anterior, cu exceptarea funcțiilor deținute în cadrul structurilor administrative și/sau resurse umane;

(ii) deține competență profesională și probitate morală; condiția nu este îndeplinită în situația în care aceasta a fost sancționată cu retragerea aprobării de către A.S.F., BNR sau autorități similare din statul terț aderent la Codurile OCDE responsabile de supravegherea în domeniul financiar pentru o perioadă de 5 ani de la data aplicării sancțiunilor;

(iii) nu deține funcții în cadrul conducerii executive la o altă persoană juridică română sau străină care desfășoară activități în domeniul asigurărilor și/sau reasigurărilor;

(iv) nu deține funcții de conducere la entități din domeniul financiar, cu excepția activităților didactice, de cercetare științifică și activităților în cadrul asociațiilor profesionale, în vederea evitării conflictelor de interese;

(v) deține certificat/diplomă privind îndeplinirea cerințelor de pregătire profesională, conform prevederilor legale privind pregătirea profesională pentru membrii din conducerea executivă, în cazul în care intenționează să desfășoare activitate de distribuție de asigurări;

g) angajații implicați în activitatea de distribuție ai acesteia îndeplinesc în mod corespunzător condițiile prevăzute la art. 14 alin. (1) lit. a), c) și f);

h) achită taxa de înregistrare, conform prevederilor reglementărilor în vigoare privind veniturile A.S.F.;

i) transmite A.S.F. documentația conform formularului prevăzut în anexa nr. 17 secțiunea B.

(9) A.S.F. poate verifica dacă sediul social al sucursalei OCDE corespunde cerințelor prevăzute la alin. (8) lit. d).

(10) Sucursala OCDE poate începe desfășurarea activității numai după data emiterii autorizației de funcționare.

ARTICOLUL 484

Desfășurarea activității

(1) A.S.F. supraveghează și monitorizează activitatea desfășurată de sucursalele intermediarilor din state terțe aderente la Codurile OCDE, în conformitate cu prevederile art. 10 alin. (1)-(9), art. 11, 12-18, 24-27, 31, 34 și 35 din Legea nr. 236/2018.

(2) Sucursalele OCDE respectă prevederile art. 48³ alin. (3) în ceea ce privește corespondența cu A.S.F., ale alin. (7) privind raportările și alte documentații solicitate de A.S.F.

(3) Mandatarii aprobați de A.S.F. conform art. 48³ alin. (8) lit. f) dețin, conform mandatelor primite de la intermediarii din statele terțe aderente la Codurile OCDE, următoarele competențe:

a) semnarea contractelor de muncă și asumarea angajamentelor care decurg din acestea;

b) reprezentarea acestora în fața instituțiilor judiciare și extrajudiciare.

(4) În ceea ce privește activitatea desfășurată în România, în conformitate cu prevederile Legii nr. 236/2018, mandatarul prevăzut la art. 48³ alin. (8) lit. f) răspunde pentru managementul corect și prudent al activității sucursalei și respectă dispozițiile legale aplicabile activității de distribuție de asigurări prevăzute la art. 10 alin. (1)-(9), art. 11-18, 24-27, 31, 34 și 35 din Legea nr. 236/2018.

(5) Sucursalele includ în politicile scrise privind sistemul de guvernare prevederi pentru aplicarea Legii nr. 129/2019 pentru prevenirea și combaterea spălării banilor și finanțării terorismului, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative, cu modificările și completările ulterioare, și a Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 202/2008 privind punerea în aplicare a sancțiunilor internaționale, aprobată cu modificări prin Legea nr. 217/2009, cu modificările și completările ulterioare, și a legislației secundare emise în aplicarea acesteia.

(6) În timpul desfășurării activității, sucursalele achită taxa de funcționare prevăzută de reglementările referitoare la veniturile A.S.F., aplicabilă intermediarilor din România care desfășoară activitate de distribuție de asigurări.

(7) În cadrul procesului de supraveghere de către A.S.F., sucursalele transmit raportările prevăzute la art. 26 alin. (8), cu excepția celor prevăzute la lit. a) pct. (ii), lit. b) și lit. c) pct. (ii)-(v).

(8) În situația în care statul terț de origine al sucursalei se retrage din acordurile care îi conferă calitatea de stat aderent la Codurile OCDE sau în cazul în care intermediarul nu mai deține autorizație, temporar sau definitiv, A.S.F. interzice distribuția de contracte de asigurare și emite decizie motivată privind

retragerea autorizației, în care se menționează data de la care interzice distribuția.

ARTICOLUL 485

Mentținerea autorizării și înregistrării sucursalelor intermediarilor din state terțe aderente la Codurile OCDE

(1) Ulterior obținerii autorizației de funcționare și înregistrării în registrul administrat de A.S.F., condițiile prevăzute la art. 48³ alin. (1) și alin. (8) lit. e) trebuie menținute pe toată perioada de funcționare a sucursalei.

(2) Orice modificare survenită în îndeplinirea condițiilor prevăzute la art. 48³ alin. (1) și alin. (8) lit. e) se aprobă de către A.S.F., iar ulterior aprobării decizia de aprobare se depune la oficiul registrului comerțului aferent adresei la care sucursala are sediul social.

(3) Dacă sucursala nu transmite documentația completă sau nu transmite modificările și completările solicitate de A.S.F. la aceasta în termen de 30 de zile de la data solicitării, A.S.F. respinge solicitarea prin decizie motivată; documentele depuse nu se restituie.

(4) Solicitățile de aprobare prevăzute la alin. (2) sunt însoțite de dovada plății taxei conform prevederilor reglementărilor în vigoare privind veniturile A.S.F.

(5) Dovada privind înregistrarea documentelor la oficiul registrului comerțului aferent adresei la care sucursala are sediul social se transmite A.S.F. în termen de 10 zile de la data obținerii acesteia.

(6) În cazul respingerii prevăzute la alin. (3) sau al retragerii solicitării, taxa nu se restituie.

(7) În cazul prelungirii valabilității contractului de închiriere sau comodat pentru sediul social sau al încheierii unui alt contract pentru acesta, sucursala informează A.S.F. asupra modificărilor survenite, în termen de maximum 5 zile de la data adoptării hotărârii.

(8) Pe parcursul desfășurării activității sucursalelor, A.S.F. poate verifica dacă cerințele prevăzute la art. 11 alin. (1) lit. e) sunt respectate în continuare.

(9) Sucursala OCDE asigură existența permanentă, continuă a unui mandatar, în respectarea principiului stabilit la art. 11 alin. (14) din Legea nr. 236/2018.

(10) Mandatarii ce dobândesc ulterior această calitate respectă aceleași prevederi aplicabile mandatarilor la înființarea unei sucursale OCDE.

(11) Fără a duce atingere alin. (2), mandatarii actualizează datele și informațiile de identificare a persoanelor fizice și juridice, care nu mai sunt conforme cu realitatea, și transmit A.S.F. documentele respective în termen de 30 de zile de la data la care a intervenit modificarea.

(12) Mandatarul sucursalei respectă prevederile privind îndeplinirea cerințelor de pregătire profesională conform prevederilor legale privind pregătirea profesională a distribuitorilor de asigurări și/sau reasigurări referitoare la conducerea executivă.

(13) Sucursala OCDE transmite A.S.F. dovada privind menținerea în vigoare a contractului de răspundere civilă profesională sau garanției prevăzut(e) la art. 11 alin. (1) lit. c), cu respectarea sumelor asigurate actualizate conform prevederilor legale, numai la adresa electronică publicată pe site-ul A.S.F."

8. La articolul 52, după alineatul (14) se introduc două noi alineate, alineatele (15) și (16), cu următorul cuprins:

„(15) Sucursalele OCDE respectă și prevederile art. 17, 18, 30, 34-45 și ale art. 48⁴ alin. (1), alin. (3) lit. a), alin. (4), (7)-(9) și (11).

(16) Nerespectarea prevederilor prezentei norme de către sucursalele OCDE se sancționează conform prevederilor art. 28 și 29 din Legea nr. 236/2018.”

9. După anexa nr. 16 se introduce o nouă anexă, anexa nr. 17, cu următorul cuprins:

„ANEXA Nr. 17

**Solicitarea și documentația pentru obținerea
autorizației de funcționare pentru sucursala OCDE**

SECȚIUNEA A

Solicitarea

1. Denumirea intermediarului în statul terț aderent la Codurile OCDE în care se află sediul social al acestuia
2. Numărul de înregistrare al intermediarului în statul terț aderent la Codurile OCDE în care se află sediul social
3. Codul unic de înregistrare/codul LEI al intermediarului în statul terț aderent la Codurile OCDE, precum și codul LEI al sucursalei OCDE
4. Denumirea și datele de contact ale autorității naționale competente din statul terț aderent la Codurile OCDE
5. Numărul de înregistrare la oficiul registrului comerțului din România a sucursalei intermediarului din statul terț aderent la Codurile OCDE
6. Reprezentantul legal al/Mandatarul sucursalei din statul terț aderent la Codurile OCDE și datele de contact ale acestuia
7. Datele referitoare la alte persoane de contact ale sucursalei OCDE
8. Denumirea sucursalei înregistrate la oficiul registrului comerțului aferent adresei la care are sediul social
9. Clasele de asigurări și riscurile pe care sucursala OCDE intenționează să le distribuie în România
10. Data și semnătura reprezentantului legal al sucursalei OCDE

SECȚIUNEA B

Documentația anexată solicitării

1. Anexat solicitării se depun următoarele:
 - a) dovada înregistrării intermediarului care solicită autorizarea sucursalei OCDE pe teritoriul României în registrul din statul terț prin remiterea unui extras din registrul din acel stat sau a unui document similar care să ateste cel puțin înmatricularea intermediarului în statul terț aderent la Codurile OCDE și identitatea reprezentanților legali ai acestuia;
 - b) declarația semnată de conducerea intermediarului din statul terț aderent la Codurile OCDE privind respectarea cerințelor prevăzute la art. 11 din Legea nr. 236/2018 privind distribuția de asigurări, cu modificările și completările ulterioare;
 - c) lista acționarilor direcți ce dețin participații calificate la intermediarul din statul terț aderent la Codurile OCDE;
2. documentația care atestă respectarea cerințelor privind depozitul constituit conform prevederilor art. 48³ alin. (8) lit. a) din Norma Autorității de Supraveghere Financiară nr. 22/2021 privind distribuția de asigurări, cu modificările și completările ulterioare;
3. documentația pentru aprobarea mandatarului care atestă respectarea prevederilor Normei Autorității de Supraveghere Financiară nr. 22/2021, cu modificările și completările ulterioare;
4. organigrama sucursalei și estimarea resurselor umane ale acesteia;
5. copia documentului care atestă viramentul taxei de autorizare în contul A.S.F., conform reglementărilor privind veniturile A.S.F.”

Art. II. — Prezenta normă se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și intră în vigoare la data publicării.

Președintele Autorității de Supraveghere Financiară,
Alexandru Petrescu

București, 30 decembrie 2025.
Nr. 28.

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, încărcăți actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro>, secțiunea Publicări.

