



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 193 (XXXVII) — Nr. 537

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Miercuri, 11 iunie 2025

SUMAR

Nr.

Pagina

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

- 1.717/726. — 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 2–14

ACTE ALE AUTORITĂȚII DE SUPRAVEGHERE FINANCIARĂ

484. — Decizie privind aprobarea, la cerere, a retragerii autorizației de funcționare a companiei de brokeraj Z&A ASIGURARI — BROKER DE ASIGURARE — S.R.L., precum și radierea acesteia din secțiunea I și trecerea în secțiunea II din Registrul intermediarilor principali 15–16

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
Nr. 1.717 din 5 iunie 2025

CASA NAȚIONALĂ
DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
Nr. 726 din 29 mai 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. 1.717R din 5.06.2025 al Ministerului Sănătății și nr. DG 3.693 din 29.05.2025 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 iunie 2025.

Ministrul sănătății,
Alexandru Rafila

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 413, 418, 419, 430, 447, 450, 468, 475, 477 și 483 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”, poziția 558 se modifică și va avea următorul cuprins:

558	W52560003	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	INSTITUTO GRIFOLS S.A.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.637,920000	1.841,340000	0,000000”
-----	-----------	---	----------------------------	------------	----------	---------------------------	--------	---	----	---	--------------	--------------	-----------

3. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 223, 224, 264, 304, 452, 511, 550, 556, 558, 738, 739, 741, 742, 749, 766 și 767 se modifică
și vor avea următorul cuprins:

223	W69608002	L01EA02	DASATINIB SANDOZ 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 30 COMPR. FILM.	PRF	30	146,128000	162,144000	0,000000
224	W65564001	L01EA02	SPRYCEL 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	CUTIE X 1 FLAC. DIN PEID X 30 COMPR. FILM.	PR	30	147,322800	163,713600	78,256733
264	W69607003	L01EA02	DASATINIB SANDOZ 70 mg	COMPR. FILM.	70 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. PEID X 60 COMPR. FILM.	PRF	60	81,700999	90,707599	25,068734
304	W64294001	L01ED03	ALECENSA 150 mg	CAPS.	150 mg	ROCHE REGISTRATION GMBH	GERMANIA	AMBALAJ MULTIPLU X 224 CAPSULE	PR	224	90,555178	99,862500	0,000000
452	W67658001	L01FD04	TRASTUZUMABUM DERUXTECANUM**1Ω	PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF.	100 mg	DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ DE 10 ML CARE CONȚINE 100 MG TRASTUZUMAB DERUXTECAN	PRF	1	6.085,470000	6.737,640000	0,000000

511	W59766002	L01XB01	PROCARBAZINUM(4)	NATULAN 50 mg	CAPS.	50 mg	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. X 10 CAPS.	PRF	50	29,520000	33,092400	7,203400
550	W67329001	L01XX41	ERIBULINUM**1Q	HALAVEN	SOL. INJ.	0,44 mg/ml	EISAI GMBH	GERMANIA	CUTIE CU UN FLACON A 5 ML DIN STICLĂ DE TIP X 2 ML DE SOLUTIE INJECTABILĂ	PR	1	647,420000	743,840000	0,000000
556	W64660001	L01XX46	OLAPARIBUM***1Q	LYNPARZA 100 mg	COMPR. FILM.	100 mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU BLIST. ALAL X 56 COMPR. FILM.	PR	56	115,365714	127,687321	0,000000
558	W64661001	L01XX46	OLAPARIBUM***1Q	LYNPARZA 150 mg	COMPR. FILM.	150 mg	ASTRAZENECA AB	SUEDIA	CUTIE CU BLIST. ALAL X 56 COMPR. FILM.	PR	56	172,780357	190,895178	0,000000
738	W70484001	V03AF03	CALCII FOLINAS	KALSFOSIN 100 mg/10 ml	SOL. INJ.	100 mg/ 10 ml	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. A 10 ML SOL. INJ.	PR	1	19,720000	26,660000	0,000000
739	W52218002	V03AF03	CALCII FOLINAS	FOLCASIN 10 mg/ml	SOL. INJ./PERF.	10 mg/ml	ACTAVIS — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 10 ML SOL. INJ./PERF.	S/P- RF	1	23,664000	31,992000	76,108000
741	W64436002	V03AF03	CALCII FOLINAS	FOLCASIN 10 mg/ml	SOL. INJ./PERF.	10 mg/ml	TEVA B.V.	OLANDA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ BRUNĂ X 10 ML SOL. INJ./PERF.	PR	1	23,664000	31,992000	76,108000
742	W62525006	V03AF03	CALCII FOLINAS	FOLINAT DE CALCIU KABI 10 mg/ml	SOL. INJ./PERF.	10 mg/ml	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GERMANIA	CUTIE CU 10 FLACOANE DIN STICLĂ BRUNĂ, PREVĂZUTE CU DOP DIN CAUCIUC CLOROBUTILIC ȘI SIGILATE CU CAPSĂ DIN AL TIP FLIP-OFF ȘI DISC DE CULOARE GALBENĂ, CARE CONTIN 10 ML SOL. INJ./PERF.	PR	10	23,664000	31,992000	53,513000

749	W70818001	V03AF03	CALCII FOLINAS	EUROFOLIC 10 mg/ml	SOL. INJ.	100 mg/ 10 ml	C.N. UNIFARM — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 FLAC. A CÂTE 10 ML SOL. INJ.	PR	5	23,664000	31,992000	0,238000
766	W70933005	V03AF03	CALCII FOLINAS	FOLINAT DE CALCIU KALCEKS 10 mg/ml	SOL. INJ./PERF.	10 mg/ml	AS KALCEKS	LETONIA	CUTIE CU 10 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ X 10 ML SOL. INJ./PERF.	PR	10	23,664000	31,992000	9,391000
767	W70933004	V03AF03	CALCII FOLINAS	FOLINAT DE CALCIU KALCEKS 10 mg/ml	SOL. INJ./PERF.	10 mg/ml	AS KALCEKS	LETONIA	CUTIE CU 1 FLAC. DIN STICLĂ TRANSPARENTĂ X 10 ML SOL. INJ./PERF.	PR	1	23,664000	31,992000	8,598000"

4. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, pozițiile 231-234, 243, 244, 255-258, 269 și 270 se abrogă.
5. La secțiunea P3 „Programul național de oncologie”, după poziția 767 se introduc trei noi poziții, pozițiile 768-770, cu următorul cuprins:

768	W71076001	L01XB01	PROCARBAZINUM(4)	HODPRO 50 mg	CAPS.	50 mg	PHARMA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU 5 BLIST. X 10 CAPS.	PRF	50	24,600000	27,577000	0,000000
769	W66645002	L04AX04	LENALIDOMIDUM**	LENALIDOMIDA GRINDEKS 10 mg	CAPS.	10 mg	AS GRINDEKS	LETONIA	CUTIE CU BLIST. PVC- ACLAR-PVC/AL X 21 CAPS.	PR	21	59,037143	66,530285	31,254000
770	W68901001	M05BA03	ACIDUM PAMIDRONICUM	PAMIDRONATE HOSPIRA 3 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	3 mg/ml	PFIZER ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLACON A 10 ML CONCENTRAT PENTRU SOLUTIE PERFUZABILĂ	PR	1	198,770000	242,660000	0,000000"

6. La secțiunea P4 „Programul național de boli neurologice — Subprogramul de tratament al sclerozei multiple”, pozițiile 26 și 27 se modifică și vor avea următorul cuprins:

26	W67064001	L04AA38	OZANIMODUM**1Q	ZEPOSIA 0,23 mg/0,46 mg	CAPS.	0,23 mg + 0,46 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	AMBALAJ DE 7 CAPSULE (4 X 0,23 MG + 3 X 0,46 MG) — PACHET DE INITIEREA TRATAMENTULUI	PR	1	1.377,360000	1.539,470000	0,000000
27	W67065001	L04AA38	OZANIMODUM**1Q	ZEPOSIA 0,92 mg	CAPS.	0,92 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG	IRLANDA	AMBALAJ DE 28 CAPS. — PACHET DE ÎNȚEȚINERE	PR	28	195,468571	216,553928	0,000000"

7. La secțiunea P5 „Programul național de diabet zaharat — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu diabet zaharat”, pozițiile 7, 18 și 19 se abrogă.

8. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.4 „Mucoviscidoza”, pozițiile 31 și 32 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„31	W63371003	J01XB01	COLISTIMETHATUM NATRICUM**Q	COLOBREATHE	CAPS. CU PULB. DE INHAL.	1662500 UI	TEVA B.V.	OLANDA	CUTIE CU 7 BLIST. OPA/AL/PVC X 8 CAPSULE + INHALATOR DE PULBERE TURBOSPIN	PRF	56	71,572857	79,475000	0,000000
32	W70380003	J01XB01	COLISTIMETHATUM NATRICUM**Q	COLOBREATHE	CAPS. CU PULB. DE INHAL.	1662500 UI	ESSENTIAL PHARMA LIMITED	MALTA	CUTIE CU 7 BLIST. OPA/AL/PVC X 8 CAPSULE + INHALATOR DE PULBERE TURBOSPIN	PRF	56	71,572857	79,475000	0,000000”

9. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” subpct. P6.5.1 „Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu boli neurologice inflamator-imune”, poziția 25 se modifică și va avea următorul cuprins:

„25	W52560003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	INSTITUTO GRIFOLS S.A.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.637,920000	1.841,340000	0,000000”
-----	-----------	---------	--	----------------------------	------------	----------	---------------------------	--------	--	----	---	--------------	--------------	-----------

10. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever”, după subprogramul P6.5 „Boli neurologice degenerative/inflamator-imune” se introduce un nou subprogram, subprogramul P6.6 „Osteogeneză imperfectă”, cu o poziție, poziția 1, cu următorul cuprins:

„1	W68901001	M05BA03	ACIDUM PAMIDRONICUM	PAMIDRONATE HOSPIRA 3 mg/ml	CONC. PT. SOL. PERF.	3 mg/ml	PFIZER ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU UN FLACON A 10 ML CONCENTRAT PENTRU SOLUȚIE PERFUZABILĂ	PR	1	198,770000	242,660000	0,000000”
----	-----------	---------	------------------------	--------------------------------	-------------------------	---------	----------------------------	---------	---	----	---	------------	------------	-----------

11. La secțiunea P6 „Programul național de diagnostic și tratament pentru boli rare și sepsis sever” subprogramul P6.15 „Sindrom de imunodeficiență primară”, poziția 28 se modifică și va avea următorul cuprins:

„28	W52560003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRAVASCULARĂ**	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	INSTITUTO GRIFOLS S.A.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.637,920000	1.841,340000	0,000000”
-----	-----------	---------	--	----------------------------	------------	----------	---------------------------	--------	---	----	---	--------------	--------------	-----------

12. La secțiunea P7 „Programul național de boli endocrine — Tratamentul medicamentos al bolnavilor cu osteoporoză, gușă datorată carenței de iod și proliferării maligne”, după poziția 94 se adaugă o nouă poziție, poziția 95, cu următorul cuprins:

„95	W70338001	A11CC03	ALFACALCIDOLUM	ALFACALCIDOL TERAPIA 0,5 micrograme	CAPS. MOI	0,50 mcg	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC- PVC/AL X 30 CAPS. MOI	PRF	30	1,043666	1,365333	0,000000”
-----	-----------	---------	----------------	---	-----------	----------	----------------	---------	---	-----	----	----------	----------	-----------

13. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, poziția 335 se modifică și va avea următorul cuprins:

„335	W52560003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRA/ASCULARĂ**	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	INSTITUTO GRIFOLS S.A.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.637,920000	1.841,340000	0,000000”
------	-----------	---------	--	----------------------------	------------	----------	---------------------------	--------	--	----	---	--------------	--------------	-----------

14. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.1 „Transplant medular”, după poziția 339 se introduce o nouă poziție, poziția 340, cu următorul cuprins:

„340	W70199001	B02AA02	ACIDUM TRANEXAMICUM(4)	ACID TRANEXAMIC KABI 10 mg/ml	SOL. PERF.	10 mg/ml	FRESENIUS KABI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 FLACOANE DIN PE (KABIPAC) A CÂTE 50 ML SOL. PERF.	PR	10	3,364800	4,401600	6,927400”
------	-----------	---------	---------------------------	----------------------------------	------------	----------	------------------------------------	---------	---	----	----	----------	----------	-----------

15. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, pozițiile 19, 28 și 131-133 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„19	W63590012	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	2.000 UI (20 mg)/ 0,2 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	10	6,426000	8,315000	0,000000
28	W63593009	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	6	19,056000	23,380000	0,000000
131	W63593012	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000

132	W63593014	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000
133	W63593013	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000”

16. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.3 „Transplant hepatic”, după poziția 139 se introduc trei noi poziții, pozițiile 140-142, cu următorul cuprins:

140	W64174006	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	2.000 UI (20 mg)/ 0,2 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE NEGRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 0,5 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	5,355000	7,240000	0,000000
141	W64177007	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE GRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 1 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	15,880000	20,770000	0,000000
142	W70199001	B02AA02	ACIDUM TRANEXAMICUM(4)	ACID TRANEXAMIC KABI 10 mg/ml	SOL. PERF.	10 mg/ml	FRESENIUS KABI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 FLACOANE DIN PE (KABIPAC) A CÂTE 50 ML SOL. PERF.	PR	10	3,364800	4,401600	6,927400”

17. 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”, pozițiile 29, 38, 235-237 și 243 se modifică și vor avea următorul cuprins:

29	W63590012	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	2.000 UI (20 mg)/ 0,2 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	10	6,426000	8,315000	0,000000
38	W63593009	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	6	19,056000	23,380000	0,000000
235	W63593012	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000
236	W63593014	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000

237	W63593013	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMÂNIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOBOBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000
.....														
243	W52560003	J06BA02	IMUNOGLOBULINĂ NORMALĂ PT. ADM. INTRA/ASCULARĂ**	FLEBOGAMMA DIF 50 mg/ml	SOL. PERF.	50 mg/ml	INSTITUTO GRIFOLS S.A.	SPANIA	CUTIE CU 1 FLAC. X 100 ML SOL. PERF. (5 G)	PR	1	1.637,920000	1.841,340000	0,000000"

18. 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 249 se introduc trei noi poziții, pozițiile 250-252, cu următorul cuprins:

250	W70338001	A11CC03	ALFACALCIDOLUM	ALFACALCIDOL TERAPIA 0,5 micrograme	CAPS. MOI	0,50 mcg	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 CAPS. MOI	PRF	30	1,043666	1,365333	0,000000
251	W64174006	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	2.000 UI (20 mg)/ 0,2 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE NEGRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 0,5 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	5,355000	7,240000	0,000000
252	W64177007	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE GRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 1 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	15,880000	20,770000	0,000000"

19. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6 „Transplant pulmonar”, pozițiile 5, 14 și 144-146 se modifică și vor avea următorul cuprins:

5	W63590012	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	2.000 UI (20 mg)/ 0,2 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	10	6,426000	8,315000	0,000000
14	W63593009	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	6	19,056000	23,380000	0,000000
144	W63593012	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000
145	W63593014	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000
146	W63593013	B01AB05	ENOXAPARINUM	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000"

20. La secțiunea P9 „Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană” subprogramul P9.6, „Transplant pulmonar”,

153	W64174006	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	2.000 UI (20 mg)/ 0,2 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE NEGRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 0,5 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	5,355000	7,240000	0,000000
154	W64177007	B01AB05	ENOXAPARINUM	LOSMINA 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE GRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 1 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	15,880000	20,770000	0,000000
155	W70199001	B02AA02	ACIDUM TRANEXAMICUM (4)	ACID TRANEXAMIC KABI 10 mg/ml	SOL. PERF.	10 mg/ml	FRESENIUS KABI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 FLACOANE DIN PE (KABIPAC) A CĂTE 50 ML SOL. PERF.	PR	10	3,364800	4,401600	6,927400"

21. La secțiunea P10 „Programul național de suplere a funcției renale la bolnavii cu insuficiență renală cronică”, pozitiile 19, 28 și 96-98 se modifica

19	W63590012	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	2.000 UI (20 mg)/ 0,2 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) ȘI AC DE INIECȚIE	PR/ PRF	10	6,426000	8,315000	0,000000
----	-----------	---------	----------------	------------------------------------	---------------------------------------	--------------------------------	----------------------------	---------	---	------------	----	----------	----------	----------

28	W63593009	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 6 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INIECȚIE	PR/ PRF	6	19,056000	23,380000	0,000000
96	W63593013	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INIECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ ERIS®	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000
97	W63593012	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INIECȚIE	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000
98	W63593014	B01AB05	ENOXAPARINUM**	CLEXANE 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	SANOFI ROMANIA — S.R.L.	ROMÂNIA	CUTIE CU 10 SERINGI PREUMPLUTE (STICLĂ TIP I) ASAMBLATE CU DOP DIN CAUCIUC (CLOROBUTILIC SAU BROMOBUTILIC) SI AC DE INIECȚIE CU SISTEM AUTOMAT DE SIGURANȚĂ PREVENTIS®	PR/ PRF	10	19,056000	23,380000	0,000000"

"103	W70338001	A11CC03	ALFACALCIDOLUM	ALFACALCIDOL TERAPIA 0,5 micrograme	CAPS. MOI	0,50 mcg	TERAPIA — S.A.	ROMÂNIA	CUTIE CU BLIST. PVC-PVDC/AL X 30 CAPS. MOI	PRF	30	1,043666	1,365333	0,000000
104	W64174006	B01AB05	ENOXAPARINUM**	LOSMINA 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	2.000 UI (20 mg)/ 0,2 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE NEGRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 0,5 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	5,355000	7,240000	0,000000
105	W64177007	B01AB05	ENOXAPARINUM**	LOSMINA 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml	SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ	8.000 UI (80 mg)/ 0,8 ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA	SPANIA	CUTIE CU 2 SERINGI PREUMPLUTE GRADATE DIN STICLĂ (TIP I) CU VOLUMUL 1 ML, PREVĂZUTE CU AC ȘI FĂRĂ DISPOZITIV DE SIGURANȚĂ	PR/ PRF	2	15,880000	20,770000	0,000000"

ACTE ALE AUTORITĂȚII DE SUPRAVEGHERE FINANCIARĂ

AUTORITATEA DE SUPRAVEGHERE FINANCIARĂ

DECIZIE

privind aprobarea, la cerere, a retragerii autorizației de funcționare a companiei de brokeraj Z&A ASIGURARI — BROKER DE ASIGURARE — S.R.L., precum și radierea acesteia din secțiunea I și trecerea în secțiunea II din Registrul intermediarilor principali

Autoritatea de Supraveghere Financiară, cu sediul în municipiul București, Splaiul Independenței nr. 15, sectorul 5, cod de înregistrare fiscală 31588130 (denumită în continuare A.S.F.), cu respectarea prevederilor art. 13 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 (denumită în continuare O.U.G. nr. 93/2012), în temeiul prevederilor art. 2 alin. (1) lit. b), art. 3 alin. (1) lit. a) și ale art. 6 alin. (1) și (3) din O.U.G. nr. 93/2012, în baza prevederilor art. 4 alin. (2) și (38) din Legea nr. 236/2018 privind distribuția de asigurări, cu modificările și completările ulterioare, coroborate cu prevederile art. 5 alin. (5), art. 30 alin. (1)-(3), art. 49 alin. (1) și alin. (2) lit. d) și ale art. 52 alin. (8) din Norma Autorității de Supraveghere Financiară nr. 22/2021 privind distribuția de asigurări (denumită în continuare Norma A.S.F. nr. 22/2021),

ca urmare a hotărârii Consiliului A.S.F., adoptată în ședința din data de 20.05.2025, în cadrul căreia a fost analizată Nota nr. SA-DG 33.7 din 15.04.2025 privind aprobarea, la cerere, a retragerii autorizației de funcționare a companiei de brokeraj Z&A ASIGURARI — BROKER DE ASIGURARE — S.R.L. (denumită în continuare *Compania de brokeraj*), cu sediul social în Timișoara, județul Timiș, str. Drubeta nr. 29, cod unic de înregistrare 15022163, înregistrată la Oficiul Național al Registrului Comerțului cu nr. J35/1855/2002, înscrisă în Registrul brokerilor de asigurare și/sau de reasigurare cu numărul RBK-144 din 4.10.2003, reprezentată de doamna Zanfir Aurelia-Georgeta, în calitate de director general, precum și radierea acesteia din secțiunea I și trecerea în secțiunea II din Registrul intermediarilor principali,

a constatat următoarele:

Prin cererea Companiei de brokeraj înregistrată la A.S.F. cu nr. RG/26 din 3.01.2025, însoțită de completările ulterioare, s-au solicitat încetarea activității de distribuție de asigurări, începând cu data de 1.01.2025, și radierea înregistrării din Registrul intermediarilor principali. În vederea soluționării cererii sus-menționate, A.S.F. a purtat corespondență cu Compania de brokeraj, ultima adresă fiind transmisă cu nr. RG-9125 din 1.04.2025.

În susținerea cererii transmise, Compania de brokeraj a transmis Hotărârea adunării generale a asociaților nr. 1 din data de 18.12.2024, prin care doamna Zanfir Aurelia-Georgeta, domnii Zanfir Andrei și Zanfir George-Valentin, în calitate de asociați, au decis:

„1. ca începând cu data de 1.01.2025 să înceteze activitatea de brokeraj în asigurări a firmei Z&A ASIGURARI - BROKER DE ASIGURARE — S.R.L.

2. se hotărăște ca administratorul societății, doamna Zanfir Aurelia-Georgeta, să facă toate demersurile către A.S.F. în vederea obținerii acordului de retragere a autorizației de funcționare ca broker de asigurare, la cererea noastră, și radierea din registrul intermediarilor principali.”

Față de cele mai sus-menționate, în vederea aprobării cererii de retragere a autorizației de funcționare, A.S.F. a solicitat Companiei de brokeraj transmiterea documentelor care atestă îndeplinirea prevederilor art. 30 alin. (1) lit. b) pct. (i)-(iv) din Norma A.S.F. nr. 22/2021, respectiv:

- situația notificării clienților cu privire la suspendarea activității;
- situația decontărilor cu asigurătorii, inclusiv dovada că asigurătorii au luat cunoștință de intenția Companiei de brokeraj;
- situația radierii persoanelor din conducerea executivă și a angajaților implicați în activitatea de distribuție, a asistenților auxiliari, din registrele proprii și din registrul administrat de A.S.F., conform prevederilor art. 4 alin. (12) din norma anterior menționată;

- situația la zi a veniturilor din activitatea de distribuție și achitarea taxei de funcționare, calculată conform reglementărilor în vigoare privind veniturile A.S.F.

În urma verificării documentelor transmise de Compania de brokeraj, s-au constatat următoarele:

- în ceea ce privește situația notificării clienților cu privire la încetarea activității, atașat adreselor înregistrate la A.S.F. cu nr. RG/3.264 din 4.02.2025 și RG/9.125 din 1.04.2025, au fost depuse documente potrivit cărora Compania de brokeraj a notificat clienții cu privire la încetarea activității, cu precizarea că portofoliul firmei Z&A ASIGURARI — BROKER DE ASIGURARE — S.R.L. va fi transferat către Destine Broker de Asigurare Reasigurare — S.R.L.;

- a fost transmisă dovada notificării societăților de asigurare cu care Compania de brokeraj a avut încheiate contracte de intermediere/broker/mandat. Conform răspunsurilor primite de la societățile de asigurare, Compania de brokeraj nu are debite către societăți;

- potrivit evidențelor din Registrul intermediarilor secundari (RIS), Compania de brokeraj nu are înregistrați colaboratori (asistenți în brokeraj persoane juridice și/sau persoane fizice) și nici angajați proprii;

- conform evidențelor A.S.F., precum și din balanțele de verificare analitice transmise la A.S.F. de către Compania de brokeraj rezultă că aceasta a constituit și a virat corect taxa de funcționare, pentru perioada 1.01.2020-31.12.2024;

- Compania de brokeraj nu figurează cu debite către A.S.F., în contul taxei de funcționare.

În urma verificării documentelor transmise de către Compania de brokeraj, precum și din evidențele A.S.F. s-a constatat îndeplinirea de către aceasta a cerințelor legale prevăzute de art. 30 alin. (1) lit. a) și lit. b) pct. (i)-(iv) din Norma A.S.F. nr. 22/2021, în vederea aprobării cererii de încetare a activității Companiei de brokeraj.

Față de motivele de fapt și de drept arătate, în scopul apărării drepturilor asiguraților și al promovării stabilității activității de asigurare în România,

Autoritatea de Supraveghere Financiară emite următoarea decizie:

Art. 1. — Se aprobă retragerea, la cerere, a autorizației de funcționare a companiei de brokeraj Z&A ASIGURARI — BROKER DE ASIGURARE — S.R.L., cu sediul social în Timișoara, județul Timiș, str. Drubeta nr. 29, cod unic de înregistrare 15022163, înregistrată la Oficiul Național al Registrului Comerțului cu nr. J35/1855/2002, înscrisă în Registrul brokerilor de asigurare și/sau de reasigurare cu numărul RBK-144 din 4.10.2003, reprezentată de doamna Zanfir Aurelia-Georgeta, în calitate de director general, precum și radierea acesteia din secțiunea I și trecerea în secțiunea II din Registrul intermediarilor principali.

Art. 2. — (1) De la data încetării activității, companiei de brokeraj Z&A ASIGURARI — BROKER DE ASIGURARE — S.R.L. i se interzice desfășurarea activității de distribuție de

asigurări, așa cum este definită în Legea nr. 236/2018 privind distribuția de asigurări, cu modificările și completările ulterioare.

(2) În termen de 15 zile de la data publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I, a deciziei de retragere a autorizației de funcționare, compania de brokeraj Z&A ASIGURARI — BROKER DE ASIGURARE — S.R.L. are obligația de a elimina din denumire sintagma prevăzută la art. 11 alin. (1) lit. a) din Norma Autorității de Supraveghere Financiară nr. 22/2021 privind distribuția de asigurări și, din obiectul de activitate, activitatea de distribuție, potrivit art. 30 alin. (3) din aceeași normă.

Art. 3. — Prezenta decizie se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, și produce efecte începând cu data publicării.

Președintele Autorității de Supraveghere Financiară,
Alexandru Petrescu

București, 30 mai 2025.
Nr. 484.

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.

