

LEGE

pentru modificarea și completarea Legii 266/2008 republicată, privind înființarea și autorizarea unităților farmaceutice, precum și a Condițiilor de organizare și funcționare a acestora, cu modificările și completările ulterioare.

Parlamentul României adoptă prezența lege:

Modificarea și completarea Legii 266/2008 republicată privind înființarea și autorizarea unităților farmaceutice, precum și a Condițiilor de organizare și funcționare a acestora, cu modificările și completările ulterioare.

- I. După art. 1 se introduce un nou articol - art. 1¹ – cu titlu marginal, definiții, având următorul cuprins:
În înțelesul prezentei legi, termenii și noțiunile folosite au următoarele semnificații:
- a) distribuție cu amănuntul de medicamente - activități de procurare, deținere și eliberare de medicamente către public, realizate numai în farmacii comunitare, oficine locale de distribuție și drogherii;
 - b) farmacie comunitară - unitatea farmaceutică ce asigură asistență farmaceutică în ambulatoriu a populației, prin eliberarea de medicamente și alte produse prevăzute la art. 2(4) alin. (1) precum și prin furnizarea de servicii farmaceutice, în scopul realizării corecte a tratamentelor cu medicamente sau cu alte produse de sănătate și al promovării unui mod de viață sănătos;
 - c) societatea comercială farmaceutică - societatea comercială înființată în baza legii 31/1990 republicată, care are în obiectul de activitate cel puțin activitățile prevăzute la art. 2(4) alin. (1) lit. a), b), c), e) și f) din prezenta lege;
 - d) lanțul de farmacii comunitare -- două sau mai multe farmacii comunitare, care operează în structura unei societăți comerciale sau unui grup de societăți comerciale, aflate în proprietatea aceleiași sau acelorași persoane fizice sau juridice;
 - e) farmacie cu circuit închis - unitatea farmaceutică ce asigură asistență cu medicamente de uz uman a bolnavilor internați în spitalele aflate în structura Ministerului Sănătății sau a altor persoane juridice cu rețea sanitară proprie;
 - f) oficiu local de distribuție - unitatea farmaceutică înființată de către o farmacie comunitară, coordonată de către aceasta și care este situată într-o localitate din mediul rural unde nu există farmacie, inclusiv în satele aruncate orașelor sau în stațiunile de pe litoral, caz în care poate funcționa doar pe perioada sezonului estival;
 - g) drogherie - unitatea farmaceutică ce asigură asistență farmaceutică în ambulatoriu a populației numai cu medicamente care se pot elibera fără prescripție medicală și cu alte produse prevăzute la art. 2(4) alin. (1) lit. e) din Legea farmaciei;
 - h) farmacist-șef - farmacistul cu grad profesional de farmacist specialist sau farmacistul cu o vechime de minimum 3 ani care deține titluri oficiale de calificare, care organizează și coordonează activitatea profesională și tehnică a unității farmaceutice și o reprezintă în relațiile cu Ministerul Sănătății și cu alte instituții și asociații profesionale;
 - i) asistent de farmacie șef - asistentul de farmacie care organizează și coordonează activitatea profesională a drogheriei și o reprezintă în relațiile cu Ministerul Sănătății și cu alte instituții și asociații profesionale, având o vechime de minimum 3 ani în specialitate;
 - j) farmaciști inspectori - personalul de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății, împuerniciți pentru efectuarea inspecțiilor în unități farmaceutice, în vederea autorizării, supravegherii și controlul farmaciilor, oficinelor și drogheriilor, cu grad profesional de farmacist primar, având o vechime de minimum 8 ani în specialitate;

- k) export paralel – orice acțiune care implică achiziționarea de produse medicamentoase de către o unitate farmaceutică pentru a fi apoi exportate în mod direct sau revândute unor societăți comerciale care le exportă;
- l) medicamentele magistrale - sunt produse care se prepară în farmacie, la cerere, pe baza de rețetă - prescripție medicală, care este individualizată pentru fiecare pacient;

II. Se introduce un nou articol - art. 1²- având titlu marginal, principiile privind funcționarea farmaciilor, cu următorul cuprins:

Fundamentul asistenței farmaceutice a populației este siguranța pacienților. Pentru a obține acest deziderat, farmaciile trebuie să funcționeze cu respectarea următoarelor principii:

- a) principiul competenței profesionale conform căruia, la baza organizării și funcționării farmaciei, stă calificarea și experiența profesională a farmacistului;
- b) principiul independenței profesionale și răspunderii personale a farmacistului, conform căruia farmacistul are drept de decizie și poartă întreaga răspundere a actelor sale profesionale, indiferent dacă își exercită profizia în mod independent sau ca și angajat;
- c) principiul ocrotirii sănătății publice, conform căruia rolul principal al farmaciei este acela de a proteja sănătatea publică, de a preveni erorile de medicație în toate stadiile unui tratament, prin:

i)verificarea prescrierii sigure a medicamentelor și prevenirea creșterii nefundamentate a consumului de medicamente;

ii)monitorizarea reală a tratamentelor;

iii)supravegherea automedicației pacienților și oferirea către pacienți doar a produselor de care au nevoie.

d) principiul accesibilității optime a pacienților la asistența farmaceutică, prin asigurarea unui număr suficient de farmacii și a unei repartiții echilibrate a acestora pe teritoriul localității, respectiv țării, care să țină cont de necesarul de medicamente și servicii farmaceutice, precum și de asigurarea aprovizionării continue a populației cu medicamente. Pacientul are în orice moment libertatea de a-și alege și de a-și schimba farmacia și farmacistul furnizor de asistență farmaceutică, fără a fi necesară îndeplinirea vreunei proceduri în acest sens.

III. Art.2. alin (1) litera g) se modifică și se completează astfel:

“testarea unor parametri biologici cu aparatură și materiale consumabile de unică folosință precum și administrarea de vaccinuri numai în condițiile prevăzute prin ordin al ministrului sănătății, de personal calificat și în spații special amenajate”.

După alin (5) se introduce alin (5¹) cu următorul cuprins:

„(5¹) Farmacia comunitară elibereză și medicamente de uz veterinar, în condițiile depozitării acestora separat de medicamentele de uz uman;

După alineatul (8) se introduc două noi alineate alin. (9) și alin. (10), cu următorul cuprins:

(9) Este interzisă comercializarea medicamentelor în sistem on-line și livrarea lor la domiciliu;

(10) Este interzisă comercializarea de către farmacii, drogheriai, oficine locale de distribuție a medicamentelor en-gros și activitatea de export paralel.

IV. Art. 6 se modifică și se completează cu un nou alineat, alin. (1¹) care va avea următorul cuprins:

„(1¹) Farmaciile comunitare pot fi înființate doar cu respectarea condițiilor referitoare la domeniile de competență în care profesiunea farmacist are exclusivitate. Societățile comerciale farmaceutice pot fi înființate numai dacă un farmacist/un grup de farmaciști are/au în proprietate minimum 51% din societatea comercială respectivă.”

V. Art. 7 se modifică și va avea următorul cuprins:

Farmaciile comunitare sunt conduse de un farmacist-șef. Poate fi farmacist-șef, cel care:

- a) deține certificat de membru al Colegiului Farmaciștilor din România, emis în condițiile legii;
- b) este cetățean român sau cetățean al unui stat membru UE ori aparținând Spațiului Economic European sau al Confederației Elvețiene, sau cetățean al unui stat terț care posedă diplome, certificate sau alte documente ce atestă calificarea de farmacist, eliberate de instituții de învățământ superior farmaceutic din țări terțe, recunoscute într-un stat membru al Uniunii Europene;
- c) are drept de exercitare a profesiei în condițiile legii și o experiență profesională de minimum 3 ani într-o farmacie comunitară;
- d) nu a avut sancțiuni disciplinare în ultimii 2 ani;
- e) nu se află în situații de nedemnitate sau incompatibilitate prevăzute de legea privind exercitarea profesiei de farmacist și de prezenta lege;
- f) nu este farmacist șef în altă unitate farmaceutică
- g) nu a înșrăinat cu titlu oneros sau gratuit nicio autorizație de funcționare a farmaciei în 5 ani de la înregistrarea cererii de autorizare.

VI. După art. 7 se introduce un nou articol, art. 7¹ care va avea următorul cuprins:

- (1) Pot înființa sau deține farmacii comunitare orice persoane fizice sau juridice, care nu se află în vreuna din situațiile de incompatibilitate prevăzute de alin. 2, cu respectarea art. 6 alin. (1¹).
- (2) Nu pot înființa farmacii, direct sau prin persoane interpuze, sub sancțiunea nulității autorizației de funcționare:
 - a) medicii;
 - b) persoanele fizice sau juridice care sunt și producători, importatori sau distribuitori de medicamente;
 - c) persoanele fizice sau juridice care au în proprietate clinici sau spitale;
 - d) persoanele fizice sau juridice care au în proprietate societăți de asigurări de sănătate.
- (3) Persoanele care se află în situațiile prevăzute la alin. (2) înainte de apariția prezentei legi sunt obligate, dacă decid să înșrăineze farmaciile comunitare aflate în proprietatea lor, să respecte prevederile art. 7¹ alin. (2), respectiv art. 6 alin. (1¹) .

VII. Art.10 alin. (2) litera c), și litera g), se modifică și se completează cu următorul cuprins:

„c) avizul de oportunitate al Colegiului Farmaciștilor din România – Filiala Județeană, respectiv al municipiului București, privind înființarea unității farmaceutice respective; acest aviz este conform principiului accesibilității optime și nu este transmisibil. Procedura de emitere se stabilește prin decizia Colegiului Farmaciștilor din România.”

„g) schiță și datele privind localul unității, din care să rezulte respectarea condițiilor prevăzute de art. 14¹”

După litera j) se introduc trei noi litere, lit. k), lit. l) și lit. m) cu următorul cuprins:

„k) dovada îndeplinirii condițiilor prevăzute la art. 7, de către farmacistul șef”

„l) declarația prin care solicitantul autorizației enumera toate farmaciile comunitare avute în proprietate direct sau indirect. Lista acestor entități va cuprinde denumirea lor, sediul principal și sediile secundare și asociații/acționarii.”

m) declarație pe proprie răspundere că nu se află în vreuna din situațiile de incompatibilitate prevăzute de art. 7¹ alin. (2).

După alin. (7) se introduce alin. (7¹) cu următorul cuprins:

7¹ Se înființează Registrul Național de Evidență a Farmaciilor. În cadrul acestui registru, se vor menționa: toate farmaciile comunitare autorizate de Ministerul Sănătății precum și toate modificările ivite la aceste farmacii (schimbare de sediu, deținător, farmacist șef etc). Ministerul Sănătății este responsabil de completarea Registrului și publicarea lui pe site-ul ministerului. Orice modificare a situației unei farmacii autorizate se actualizează în interval de maximum 48 de ore atât în Registrul Național de Evidență a Farmaciilor cât și pe site-ul propriu.

• Alin. (8) se modifică după cum urmează:

Orice modificare a situației farmaciei comunitare față de momentul acordării autorizației, cu privire la deținător – persoană juridică, schimbarea farmacistului șef sau schimbarea sediului se vor consemna pe autorizația de funcționare, ca și mențiuni, conform normelor de aplicare ale legii. Autorizația de funcționare a farmaciei nu se preschimbă decât în situația în care a fost pierdută, prin înlocuirea ei cu un duplicat.

Alin. (9) se abrogă

VIII. După art. 10 se introduce un nou articol: Art. 10¹ care va avea următorul cuprins:

(1) Raportul farmaciilor de lanț din totalul farmaciilor comunitare nu poate fi mai mare de 40% la nivel local și național.

(2) Raportul este întocmit de către Ministerul Sănătății și actualizat permanent, inclusiv pe pagina de internet a acestuia.

(3) Autorizațiile eliberate cu nerespectarea dispozițiilor cuprinse în art. 12 alin. (3) sunt nule de drept.

IX. Art. 11 se modifică și se completează, cu următorul cuprins:

(1) Certificatul profesional curent și avizul de oportunitate al Colegiului Farmaciștilor din România se obțin la solicitarea farmacistului-șef.

(2) Orice modificare ulterioară a listei personalului de specialitate se comunică la colegele teritoriale, în termen de 30 de zile de la aceasta.

X. Art. 12 alin (2), alin (3), alin (4) se modifică și se completează și vor avea următorul cuprins:

(2) Înființarea sau mutarea unei farmacii existente se poate face numai cu respectarea unei distanțe de minimum 250 metri față de farmaciile existente, sub sănătunica nulității autorizației de funcționare.

(3) Ministerul Sănătății înscrie farmaciile comunitare în Registrul Național de Evidență a Farmaciilor, care va fi accesibil și pe pagina de internet proprie. Ministerul Sănătății publică de asemenea lista cu solicanții care au depus cereri de înființare de farmacii, în ordinea depunerii lor, menționându-se data la care s-au depus aceste cereri. Ministerul Sănătății asigură actualizarea lunată a site-ului propriu și cu privire la numărul de farmacii de lanț și raportul dintre acestea și farmaciile comunitare individuale la nivel național și la nivelul fiecărui județ.

XI. Art. 13 se modifică și se completează cu alin (6), astfel:

(6) Numărul maxim de oficine pe care poate să le înființeze o societate comercială este cel mult egal cu numărul de farmacii din structura societății.

XII. După art. 13 se introduce un nou articol - art. 13¹ - care va avea următorul cuprins:

(1) Închirierea, darea în administrare sau înstrăinarea cu titlu oneros sau gratuit a unei farmacii se face în condițiile legii, sub sănătunica nulității, către persoana fizică/juridică, care îndeplinește condițiile prevăzute la art. 6 alin. (2) și art. 7¹.

(2) Farmacia poate fi înstrăinată numai după cel puțin un an de funcționare efectivă.

XIII. După art. 14 se introduce un nou articol: Art. 14¹ care va avea următorul cuprins:

(1) Farmacia comunitară cuprinde în mod obligatoriu:

- a) oficina
- b) receptura
- c) laboratorul
- d) depozitul
- e) grup sanitar
- f) biroul farmacistului șef

- g) vestiar
 - h) spațiu de confidențialitate
- (2) Organizarea spațiilor farmaciei trebuie să permită desfășurarea corespunzătoarea activității farmaceutice
- (3) Spațiul de confidențialitate trebuie să permită accesul facil al tuturor pacienților, inclusiv al celor vârstnici și al persoanelor cu dizabilități.
- (4) Orice farmacie este obligată să onoreze prescripțiile magistrale care cuprind medicamente magistrale.
- (5) Farmaciile comunitare înființate până în prezent, care nu dețin receptură/laborator, sunt obligate să se reorganizeze în 24 de luni de la apariția prezentei legi.

XIV. La Art. 16 după alin (2) se introduce un nou alin (2¹) , și alte 3 alineate: alin. (6) , alin. (7) și alin. (8) care vor avea următorul cuprins:

(2¹) Personalul de specialitate din farmaciile în care se eliberează medicamente de uz veterinar sau medicamente homeopate, trebuie să dețină competențe profesionale în domeniile respective, dovedite prin certificate sau diplome.

(6) Personalul de specialitate al farmaciei este obligat să furnizeze servicii farmaceutice de informare și consiliere, atât la eliberarea medicamentelor și a altor produse de sănătate, cât și în alte cazuri, la solicitarea pacientului.

(7) Furnizarea serviciilor prevăzute la alin. (6) reprezintă o obligație de interes public, care trebuie cuantificată și renumerată corespunzător.

(8) Lista serviciilor farmaceutice și contravaloarea acestora se stabilește prin ordin al Ministrului Sănătății.

XV. La Art. 17 se introduce după alin. (3) un nou alineat, alin (4) care va avea următorul cuprins:

(4) Este interzisă folosirea de către unități nefarmaceutice a însemnelor farmaciei, a sintagmei „farmacie” și a emblemei farmaciei, precum și a oricăror alte elemente care pot crea aparență activităților farmaceutice în unități nefarmaceutice).

XVI. Art. 18 alin (1) se completează și după alin (1) se introduce un nou alineat , alin (2) acestea vor avea următorul cuprins:

Programul de funcționare al farmaciei comunitare se stabilește în concordanță cu numărul farmaciștilor angajați, cu respectarea normării minime a activității farmaciei, astfel:

- a) program de 8 ore/zi- minimum 1 normă întreagă;
- b) program de 12 ore/zi- minimum 2 norme întregi
- c) program non-stop- minimum 5 norme întregi.

Refuzul de a participa la sistemul organizat de asigurare a asistenței populației în zilele nelucrătoare și de sărbători legale se sancționează prin decizia Colegiului Farmaciștilor din România.

XVII. Art. 19 alin. (2) și (3) se modifică și se completează și va avea următorul cuprins:

(2) Începerea activității la noul sediu se poate face numai dacă sunt îndeplinite condițiile de autorizare, pe baza raportului de inspecție favorabil întocmit de personalul de specialitate prevăzut la art. 1 și al avizului de oportunitate eliberat de colegiul farmaciștilor teritorial, după înscrierea menținii nouui sediu pe autorizația de funcționare inițială.

(3) Farmaciile comunitare înființate conform prevederilor art. 12 alin (2) nu se pot muta din centrele comunitare în care au fost înființate. În cazul în care aceste centre se desființează, farmacia comunitară din incinta acestuia se va desființa odată cu acesta.

XVIII. Art. 20 alin. (1) se modifica și se completează cu următorul cuprins:

(1) Mutarea sediului se poate face numai cu respectarea prevederilor art. 12 alin. (1) și ale art. 19 alin. (3).

XIX. Art. 21 se modifică și se completează după cum urmează:

(1) Pentru motive întemeiate sau pentru motive obiective invocate de deținătorul autorizației prevăzute la art. 10 alin. (1), Ministerul Sănătății poate aproba întreruperea activității farmaciei comunitare pe o perioadă de până la 180 de zile. Motivele întemeiate sau obiective ce pot sta la baza întreruperii activității vor fi prevăzute în norme.

(2) Farmacia comunitară își poate suspenda activitatea în mod voluntar pentru o perioadă de maximum 60 de zile calendaristice.

(3) Farmacia care a solicitat întreruperea activității în situațiile prevăzute la alin. (1) și (2) are obligația de a anunța Ministerul Sănătății și colegiul teritorial în maximum 30 de zile calendaristice de la data apariției acestei situații. Întreruperea activității se înscrise în Registrul Național de Evidență a Farmaciilor și se publică pe site-ul ministerului în maximum 30 de zile calendaristice de la momentul anunțării ei.

XX. Art. 22 alin. (1) se completează cu litera g), iar după alin (1) se introduce alin. (2) cu următorul cuprins:

g) Farmacia nu funcționează în termen de patru luni de la autorizare;

(2) Colegiul Farmaciștilor din România – filiala județeană/de sector, în urma verificărilor privind respectarea art. 18 alin. (2), acordă un termen de 30 de zile pentru remedierea deficiențelor constatate. În cazul în care farmacia nu respectă termenul acordat, Colegiul solicită Ministerului Sănătății retragerea autorizației de funcționare.

XXI. La Capitolul II Farmacia Comunitară, după Secțiunea a3-a se introduce Secțiunea a4-a – Publicitatea, care va avea următorul cuprins:

SECȚIUNEA a 4-a Publicitatea

Art. 22¹ (1) Este interzisă orice formă de publicitate cu referire la farmacii adresată publicului larg, care stimulează consumul de medicamente sau induce ideea ca un consult medical de specialitate nu mai este necesar, indiferent dacă aceasta privește farmacia propriu-zisă, serviciile sau produsele oferite în cadrul acestei farmacii în orice formă.

(2) Este interzisă orice formă de publicitate cu referire la medicamentele eliberate în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate. Este asimilată acestui gen de publicitate și referirea, în materialele publicitare, la reduceri oferite în mod general medicamentelor acordate în cadrul sistemului de asigurări de sănătate, fără a fi necesară nominalizarea produselor.

(3) Sunt interzise orice activități de promovare a farmaciei adresate persoanelor abilitate să prescrie și să distribuie medicamente. Activitățile de promovare a farmacie includ, fără a se limita la acestea:

a) orice mod de informare prin contact direct, precum și orice formă de promovare destinată să stimuleze prescrierea, distribuirea, vânzarea sau consumul de medicamente la o anumită farmacie/lanț de farmacii;

b) furnizarea de mostre, rețetare, cupoane, carduri de fidelitate etc destinate pacienților, cu recompensarea persoanelor abilitate să prescrie sau să distribuie medicamente în funcție de numărul pacienților care au dat curs recomandărilor făcute în vreunul din aceste moduri.

c) stimularea prescrierii sau distribuirii medicamentelor prin oferirea, promiterea sau acordarea unor avantaje în bani sau în natură;

(4) Sunt interzise orice fel de contracte sau înțelegeri între farmacie și medici, distribuitori, producători de medicamente care să creeze exclusivitate în aprovisionarea cu medicamente și eliberarea acestora, și care să conducă la obținerea de avantaje de orice natură de către una din părți.

(5) Ministerul Sănătății va supraveghea, în colaborare cu Colegiul Farmaciștilor și Colegiul Medicilor, respectarea dispozițiilor prezentului articol.

XXII. Art.23 se modifică și se completează conținutul alin (3) și (4) care vor avea următorul cuprins:

(3) Poate fi farmacist-suf, în condițiile alin. (2), farmacistul cu drept de liberă practică, membru al Colegiului Farmaciștilor din România.

(4) Poate fi asistent medical de farmacie suf, asistentul care:

- a) deține certificat de membru al Ordinului Asistenților Medicali și Moașelor din România, emis în condițiile legii;
- b) este cetățean român sau cetățean al unui stat membru UE ori aparținând Spațiului Economic European sau al Confederației Elvețiene sau cetățenii statelor terțe care posedă diplome, certificate sau alte documente ce atestă calificarea de asistent de farmacie, eliberate de instituții de învățământ farmaceutic din țări terțe, recunoscute într-un stat membru al Uniunii Europene;
- c) are drept de exercitare a profesiei în condițiile legii și o experiență profesională de minimum 3 ani într-o farmacie comunitară
- d) nu a avut sancțiuni disciplinare în ultimii 2 ani.

XXIII. După art.25 se introduce un nou articol - art. 25¹ - care va avea următorul cuprins:

(1) Drogheria cuprinde în mod obligatoriu:

- a) oficina
- b) depozitul
- c) grup sanitar
- d) biroul conducerii de unitate
- e) vestiar

(2) Organizarea spațiilor drogheriei trebuie să permită desfășurarea corespunzătoarea activității farmaceutice.

XXIV. După art.38 se introduc trei noi articole: Art. 38¹, Art. 38² și Art. 38³ care vor avea următorul cuprins:

Art. 38¹ (1) Constitue contravenție și se sancționează cu amendă de la 10.000 lei la 20.000 lei nerespectarea dispozițiilor art. 22¹ cu privire la publicitatea la farmacie.

(2) Constitue contravenție și se sancționează cu amendă de la 20.000 lei la 30.000 lei nerespectarea dispozițiilor art. 22¹ cu privire la publicitatea la medicamente eliberate în sistemul asigurărilor de sănătate.

(3) Repetarea faptelor prevăzute la art. 22¹ alin (1) - (4) se sancționează cu anularea autorizației de funcționare pentru societatea comercială farmaceutică implicată.

Art. 38² (1) Constitue contravenție și se sancționează cu amendă de la 10.000 lei la 20.000 lei nerespectarea dispozițiilor art. 22¹ de către persoanele abilitate să prescrie și să distribuie medicamente.

Art. 38³ (1) Constitue contravenție și se sancționează cu amendă de la 20.000 lei la 30.000 lei nerespectarea dispozițiilor art. 2 alin. (9) și (10).

(2) Repetarea faptelor prevăzute la art. 2 alin. (9) și (10) se sancționează cu anularea autorizației de funcționare pentru societatea comercială farmaceutică respectivă.

XXV. Art. 39 se modifică și va avea următorul cuprins:

(1) Constatarea faptelor ce constituie contravenții și aplicarea amenzilor se fac de către personalul de specialitate din structurile locale ale Ministerului Sănătății.

(2) Modelul procesului-verbal de contravenție și modalitățile este prevăzut în norme.

XXVI. Art. 42 se modifică și va avea următorul cuprins.

Art. 42 (1) în termen de 30 de zile de la intrarea în vigoare a prezentei legi, toate farmaciile comunitare care fac parte din structura unui lanț au obligația să se înregistreze la Ministerul Sănătății, pentru a-și putea continua activitatea sub forma juridică înregistrată.

(2) Nerespectarea termenului prevăzut la alin. 1 atrage după sine retragerea autorizației de funcționare.

XXVII. După art. 43 se introduce art. 43¹ cu următorul cuprins:

La data publicării prezentei legi articolele din legea 266/2008 se renumerotează.

XXVIII. Art. 44 alin (2) se modifică și se completează, cu următorul cuprins:

„(2) Pe data intrării în vigoare a prezentei legi se abrogă Legea 266/2008 republicată, Normele privind înființarea și autorizarea unităților farmaceutice, precum și a Condițiilor de organizare și funcționare a acestora, cu modificările și completările ulterioare, precum și orice alte dispoziții contrare.”
„(3) pe data intrării în vigoare, prevederile art. art. II și III din Legea nr. 236/2009 se abrogă.

PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR
Roberta ANASTASE

PREȘEDINTELE SENATULUI
Vasile BLAGA