



## CONSILIUL ECONOMIC ȘI SOCIAL

Str. Dimitrie D. Gerota nr. 7-9, sector 2, București, cod poștal: 020027

Telefoane: 021.310.23.56, 021.316.31.34

Fax: 021.316.31.31

021.310.23.57, 021.316.31.33

Cod fiscal: 10464660

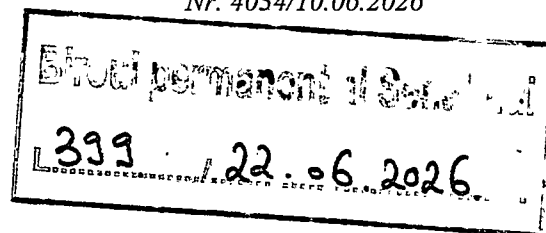
E-mail: ces@ces.ro

www.ces.ro

Membru fondator al Asociației Internaționale a Consiliilor Economice și Sociale și Instituțiilor Similare (AICESIS)  
Membru al Uniunii Consiliilor Economice și Sociale și Instituțiilor Similare Francofone (UCESIF)

„Consiliul Economic și Social este organ consultativ al Parlamentului și al Guvernului în domeniile de specialitate stabilite prin legea sa organică de înființare, organizare și funcționare.” (Art. 141 din Constituția României revizuită)

Nr. 4034/10.06.2026



### AVIZ

#### referitor la propunerea legislativă privind modificarea și completarea Legii nr.266/2008 farmaciei (b360/4.06.2026)

În temeiul art. 2 alin. (1) din Legea nr. 248/2013 privind organizarea și funcționarea Consiliului Economic și Social, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și art. 11 lit. a) din Regulamentul de organizare și funcționare, Consiliul Economic și Social a fost sesizat cu privire la avizarea *propunerii legislative privind modificarea și completarea Legii nr.266/2008 farmaciei (b360/4.06.2026)*.

### CONSILIUL ECONOMIC ȘI SOCIAL

În temeiul art. 5 lit. a) din Legea nr. 248/2013 privind organizarea și funcționarea Consiliului Economic și Social, republicată, cu modificările și completările ulterioare, în ședința din data de 10.06.2026, desfășurată online, conform prevederilor Hotărârii Plenului nr.86/17.05.2022, avizează **FAVORABIL** prezentul proiect de act normativ, cu **propunerile de modificare** prevăzute în anexă și cu următoarele **observații**:

- la art. I, pct. 2, referitor la art.10 alin. (9) lit. b) și la art. I, pct. 5, referitor la art. 24 alin. (5) lit. a) propunem ca răspunderea pentru conținutul schiței să revină persoanei autorizate care a elaborat documentul. Aceasta deține competența profesională necesară și este în măsură să își asume responsabilitatea pentru corectitudinea și conformitatea documentației întocmite;
- la art. II alin. (6), având în vedere că neactualizarea datelor conduce la imposibilitatea încheierii sau prelungirii contractelor cu casele de asigurări de

sănătate și la suspendarea de drept a contractelor aflate în derulare, considerăm absolut necesar ca sistemul informatic al Casei Naționale de Asigurări de Sănătate să fie interoperabil cu noua platformă a Ministerului Sănătății. Accesul direct la informațiile actualizate va permite verificarea automată a situației juridice a unităților farmaceutice și va evita apariția unor blocaje administrative care pot afecta accesul pacienților la medicamente și servicii farmaceutice.

➤ reducerea termenelor de autorizare:

- în contextul procesului de digitalizare și automatizare a procedurilor administrative, apreciem că termenele prevăzute pentru autorizare pot fi reduse semnificativ;
- pentru facilitarea accesului rapid al pacienților la tratament și pentru eficientizarea activității administrative, propunem diminuarea cu 50% a termenelor prevăzute pentru procesarea și emiterea autorizațiilor, având în vedere că utilizarea unei platforme electronice ar trebui să conducă la simplificarea și accelerarea procedurilor, nu la menținerea unor termene concepute pentru procese administrative desfășurate preponderent în format fizic;

➤ corelarea dispozițiilor privind programul de lucru cu prevederile Codului muncii:

- este necesară completarea art. 7 din propunerea legislativă, astfel încât acesta să reflecte în mod corespunzător regimul general al timpului de muncă reglementat de Codul muncii. Potrivit art. 112 și art. 113 din Codul muncii, timpul de muncă poate fi organizat, în funcție de specificul activității, atât printr-o repartizare uniformă, cât și printr-o repartizare inegală, cu respectarea duratei normale a timpului de muncă de 40 de ore pe săptămână;
- o astfel de completare asigură concordanța legislației speciale cu dispozițiile generale ale dreptului muncii și elimină riscul unor interpretări restrictive cu privire la modalitatea de organizare a programului de lucru;

➤ posibilitatea desemnării mai multor persoane împuternicite pentru utilizarea platformei:

- este necesară completarea proiectului de lege astfel încât operatorii economici să poată desemna mai multe persoane împuternicite pentru utilizarea platformei informatice și pentru îndeplinirea formalităților aferente;

- limitarea la o singură persoană împuternicită poate genera blocaje administrative în situațiile în care aceasta se află în concediu de odihnă, concediu medical, delegație sau în orice altă situație de indisponibilitate temporară. Având în vedere că respectarea termenelor procedurale și menținerea relației cu autoritățile competente reprezintă obligații continue ale operatorului economic, este necesară instituirea unui mecanism care să permită continuitatea activității administrative și preluarea atribuțiilor de către o altă persoană autorizată;
  - o asemenea soluție este în concordanță cu principiile eficienței administrative și ale bunei-credințe în executarea obligațiilor legale, evitând situațiile în care activitatea operatorului economic este afectată de împrejurări obiective și temporare;
- introducerea sintagmei „în timp real”:
- este necesară introducerea sintagmei „în timp real” în cadrul dispozițiilor referitoare la funcționarea platformei informatice, pentru stabilirea unui reper temporal clar privind momentul verificării și aplicării condițiilor legale;
  - având în vedere caracterul automatizat al procedurilor desfășurate prin intermediul platformei, este esențial ca legea să stabilească momentul relevant pentru validarea operațiunilor și determinarea condițiilor aplicabile;
  - în lipsa unei asemenea precizări, pot apărea dificultăți de interpretare cu privire la momentul la care se verifică îndeplinirea condițiilor legale, cu potențiale consecințe asupra valabilității procedurilor efectuate;
  - menționarea expresă a procesării și verificării „în timp real” contribuie la asigurarea predictibilității, transparenței și funcționării coerente a procedurilor electronice, oferind atât operatorilor economici, cât și autorităților competente un reper obiectiv și verificabil;
- reglementarea expresă a situațiilor privind transferul fondului de comerț și adjudecarea în procedura insolvenței:
- este necesară completarea dispozițiilor referitoare la anularea autorizației de funcționare în cazul radierei punctului de lucru, prin introducerea unor excepții aplicabile situațiilor în care unitatea farmaceutică este preluată prin cumpărarea fondului de comerț sau prin adjudecare în cadrul procedurii insolvenței;

- potrivit art. 7 alin. (2) lit. e) pct. I.4 și pct. III.4 din Ordinul nr. 444/2019 pentru aprobarea Normelor privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice, aceste situații beneficiază deja de un regim juridic distinct. În practică, autorizația de funcționare nu își pierde valabilitatea ca urmare a transferului activității, iar impunerea obligației de radiere a punctului de lucru poate conduce la anularea nejustificată a unor autorizații care continuă să producă efecte juridice;
  - pentru evitarea unor interpretări contradictorii și pentru asigurarea continuității activității unităților farmaceutice, se impune reglementarea expresă a acestor excepții în cuprinsul legii;
- corelarea termenului de înrolare în platformă cu adoptarea normelor metodologice și funcționalitatea efectivă a sistemului:
- propunerea legislativă instituie obligația operatorilor economici de a se înrola în platformă și de a actualiza datele aferente punctelor de lucru în termen de 30 de zile lucrătoare de la intrarea în vigoare a legii. Totodată, normele metodologice necesare implementării acestor obligații urmează să fie aprobate și publicate într-un termen de 60 de zile de la intrarea în vigoare a legii;
  - în aceste condiții, obligația de înrolare nu poate fi îndeplinită efectiv înainte de publicarea normelor metodologice, a formularelor și a declarațiilor necesare, precum și înainte de operaționalizarea procedurii de acordare a accesului în platformă;
  - principiul proporționalității impune ca obligațiile legale să devină exigibile numai după ce destinatarii normei au la dispoziție toate instrumentele necesare pentru îndeplinirea acestora. Or, în situația de față, respectarea termenului de 30 de zile depinde de existența unor elemente procedurale care nu se află sub controlul operatorului economic.
- Prin urmare, este necesară modificarea propunerii legislative astfel încât termenul de 30 de zile lucrătoare pentru înrolarea în platformă și actualizarea datelor să înceapă să curgă de la data publicării normelor metodologice, a formularelor și declarațiilor aplicabile, precum și de la data asigurării accesului funcțional și neîntrerupt la platformă;
- instituirea unor dispoziții tranzitorii privind autorizarea și modificarea autorizațiilor:

- pentru asigurarea aplicării coerente și previzibile a noilor dispoziții, considerăm necesară instituirea unor norme tranzitorii care să reglementeze procedurile aflate în curs până la adoptarea și intrarea în vigoare a normelor metodologice;
  - în lipsa unor astfel de dispoziții, există riscul apariției unui vid procedural în care operatorii economici să nu poată obține autorizarea sau modificarea autorizațiilor, deși obligațiile și procedurile noi nu sunt încă pe deplin reglementate;
  - în consecință, este necesar ca, până la data intrării în vigoare a modificărilor aduse Normelor privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice, procedurile de autorizare și de modificare a autorizațiilor să se desfășoare și să se finalizeze potrivit reglementărilor în vigoare anterior intrării în vigoare a prezentei legi.
  - o asemenea soluție asigură continuitatea activității administrative, respectarea principiului securității juridice și protejarea încrederii legitime a operatorilor economici în stabilitatea și predictibilitatea cadrului normativ;
- reglementarea unor proceduri alternative în cazul indisponibilității platformei informatice:
- este necesară reglementarea expresă a unor modalități alternative de depunere și soluționare a cererilor de autorizare și de modificare a autorizațiilor, aplicabile în situațiile excepționale în care platforma informatică nu este funcțională. O astfel de soluție este deja utilizată în cadrul altor proceduri administrative, inclusiv de către Oficiul Național al Registrului Comerțului, care permite transmiterea documentației prin mijloace alternative, precum poșta electronică, în situațiile în care sistemele informatice nu pot fi utilizate;
  - instituirea unei proceduri de rezervă este necesară pentru asigurarea continuității activității administrative și pentru evitarea blocării proceselor de autorizare din cauze exclusiv tehnice, independente de conduita solicitantului. În lipsa unei asemenea reglementări, operatorii economici pot fi puși în imposibilitatea de a obține, modifica sau actualiza autorizațiile necesare desfășurării activității, deși au îndeplinit toate condițiile prevăzute de lege;
  - totodată, nefuncționarea platformei poate genera întârzieri semnificative în soluționarea cererilor, cu impact direct asupra activității operatorilor

economici. Pe întreaga perioadă în care procedurile sunt blocate din motive tehnice, aceștia continuă să suporte costuri aferente personalului de specialitate, chiriei spațiilor, utilităților și altor cheltuieli operaționale, fără posibilitatea de a desfășura activitatea pentru care solicită autorizarea sau modificarea autorizației.

- în considerarea principiilor continuității serviciului public, buneii administrări, securității juridice și proporționalității, apreciem că legea trebuie să prevadă în mod expres mecanisme alternative de transmitere și procesare a documentației, care să poată fi utilizate ori de câte ori platforma informatică este indisponibilă total sau parțial, până la remedierea deficiențelor tehnice și reluarea funcționării normale a sistemului.
- majorarea termenului de suspendare a activității prevăzut la articolul 22 lit. d) și e):
- propunem majorarea termenului de suspendare voluntară a autorizației, având în vedere că termenul actual poate fi insuficient pentru remedierea situațiilor care au determinat suspendarea activității. În practică, identificarea și contractarea unui nou spațiu, obținerea documentelor necesare autorizării, efectuarea eventualelor amenajări, precum și recrutarea și angajarea personalului de specialitate pot presupune perioade de timp semnificative, care depășesc frecvent termenul prevăzut de lege. Majorarea termenului ar permite operatorilor economici să îndeplinească toate condițiile necesare reluării activității în condiții de legalitate și siguranță, evitând situațiile în care autorizația este pierdută exclusiv ca urmare a imposibilității obiective de a finaliza demersurile într-un interval de timp prea scurt.
  - Legea nr.266/2008, la art. 22, lit. d) și e) ar putea avea următoarea formă:
    - „d) în situația suspendării activității pentru o perioadă mai mare de 365 de zile;*
    - e) dacă suspendarea pentru o perioadă de până la 365 de zile a fost solicitată conform legii, dar nu s-a depus, în acest termen, o solicitare de reluare a activității.”*
- la art.I pct.2 referitor la art.10 alin.2:
- „(2) Pentru obținerea autorizației de funcționare prevăzute la art. 8 alin. (1), solicitantul are obligația să se înregistreze pe platforma informatică dezvoltată de Ministerul Sănătății, în colaborare cu Serviciul de Telecomunicații Speciale,*

*în cadrul proiectului finanțat prin Planul Național de Redresare și Reziliență, denumită în continuare platforma”*

- înrolarea în platformă reprezintă o condiție prealabilă pentru autorizarea farmaciei/actualizare date și poate fi realizată de reprezentantul legal sau de un împuternicit. Totuși, forma și conținutul declarației necesare înrolării, precum și termenul de acordare sau refuz al accesului în platformă, urmează să fie stabilite prin norme ce se vor publica în termen de 60 de zile de la intrarea în vigoare a legii (conform art. 10, (4) lit. a) și d) și art. IV). Prin urmare, considerăm necesar ca termenul de 30 de zile lucrătoare, pentru înrolare și actualizare date, să înceapă să curgă de la data la care solicitantul dispune efectiv de toate instrumentele procedurale necesare înrolării și are acces la platformă, astfel încât respectarea obligației să depindă exclusiv de conduita sa, fără a fi influențată de etape aflate în sarcina autorității.
- la art.I pct.2 referitor la art.10 alin.4:
- „a) persoana solicitantă completează datele de identificare personală și încarcă în platformă o declarație pe proprie răspundere, al cărei conținut și format se stabilesc prin norme, prin care își asumă identitatea declarată și calitatea de reprezentant legal sau împuternicit al societății pentru care solicită accesul;*
- b) declarația prevăzută la lit. a) se semnează cu semnătura electronică, în condițiile stabilite prin norme;”*
- propunerea legislativă prevede obligația societăților de a se înrola în platformă și de a actualiza datele aferente punctelor de lucru în termen de 30 de zile lucrătoare de la intrarea în vigoare a legii (conform art. II). Însă, procedura de înrolare în platformă este condiționată de completarea unei declarații pe propria răspundere, al cărei conținut urmează să fie stabilit prin norme ce se vor publica în termen de 60 de zile de la intrarea în vigoare a legii (conform art. 10, alin. (4), lit. a) și d) și art. IV).
  - în aceste condiții, propunem ca termenul de 30 de zile lucrătoare pentru înrolare și actualizare date (art. II), să curgă de la data la care solicitantul are la dispoziție toate instrumentele necesare efectuării înregistrării, respectiv de la data publicării formularelor/declarațiilor și a normelor aplicabile, precum și de la asigurarea accesului funcțional și neîntrerupt la platformă;

- astfel, obligația de înrolare și actualizare date va deveni exigibilă numai după eliminarea oricărui impediment procedural care ar putea împiedica finalizarea înregistrării independent de voința solicitantului;
- la art.I pct.2 referitor la art.10 alin.(4):
- „d) Ministerul Sănătății aprobă sau respinge motivat accesul, în termenul și condițiile stabilite prin norme.”*
- termenul de acordare ori de respingere a accesului în platformă va fi stabilit ulterior prin normele metodologice;  
Însă proiectul prevede obligația ca societățile să se înroleze și să actualizeze datele punctelor de lucru în termen de 30 de zile lucrătoare de la intrarea în vigoare a legii;
  - este necesară alinierea acestor articole, în sensul ca termenul pentru înrolare și actualizare date să curgă în momentul în care acesta îi este direct imputabil solicitantului și nu survin alte impedimente procedurale. În aceste condiții, propunem ca termenul de 30 de zile lucrătoare pentru înrolare și actualizare date să curgă de la data la care solicitantul are la dispoziție toate instrumentele necesare efectuării înregistrării, respectiv de la data publicării formularelor/declarațiilor și a normelor aplicabile, precum și de la asigurarea accesului funcțional și neîntrerupt la platformă.

**p. Președinte,**  
**Sterică FUDULEA**

Victor Florescu Digitally signed by Victor Florescu  
Date: 2026.06.12 13:24:00 +03'00'

**Propuneri de modificare aferente**  
*propunerii legislative privind modificarea și completarea Legii nr.266/2008 farmaciei (b360/4.06.2026)*

<i>Nr. crt.</i>	<i>Text inițial</i>	<i>Text propus</i>	<i>Motivare</i>
	<i>Art. I. - Legea nr. 266/2008 farmaciei, republicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 85 din 2 februarie 2015, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:</i>		
1.	<p><i>1. Articolul 7 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>Farmaciile comunitare sunt conduse de un farmacist-șef care își exercită profesia pentru o normă întreagă cu durata timpului de lucru de 8 ore. Poate fi farmacist-șef, farmacistul care deține certificat de membru al Colegiului Farmaciștilor din România, emis în condițiile legii, însoțit de certificatul profesional curent.</p>	<p>Farmaciile comunitare sunt conduse de un farmacist-șef care își exercită profesia pentru o normă întreagă cu durata timpului de lucru de 8 ore și/sau <b>40 de ore pe săptămână</b>. Poate fi farmacist-șef, farmacistul care deține certificat de membru al Colegiului Farmaciștilor din România, emis în condițiile legii, însoțit de certificatul profesional curent.</p>	<p>Având în vedere că, potrivit Codului muncii, timpul de muncă poate fi organizat, în funcție de specificul activității, atât uniform, cât și inegal, cu respectarea duratei normale de 40 de ore pe săptămână, considerăm necesară completarea art. 7 prin corelarea acestuia cu dispozițiile legislației muncii, astfel încât legea să prevadă în mod ambele modalități de organizare a programului de lucru.</p>

			<p>Codul Muncii (Legea nr. 53/2003)  Articolul 112  (1) Pentru salariații angajați cu normă întreagă durata normală a timpului de muncă este de 8 ore pe zi și de 40 de ore pe săptămână.  (2) În funcție de specificul unității sau al muncii prestate, se poate opta și pentru o repartizare inegală a timpului de muncă, cu respectarea duratei normale a timpului de muncă de 40 de ore pe săptămână.  Articolul 113  (1) Repartizarea timpului de muncă în cadrul săptămânii este, de regulă, uniformă, de 8 ore pe zi timp de 5 zile, cu două zile de repaus.  (2) În funcție de specificul unității sau al muncii prestate, se poate opta și pentru o repartizare inegală a timpului de muncă, cu respectarea duratei normale a timpului de muncă de 40 de ore pe săptămână.</p>
2.	<p>2. <i>Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(3) Înregistrarea pe platformă se realizează de către reprezentantul legal al societății sau <b>împuțernicitul</b> acestuia, prin accesarea link-ului dedicat, publicat pe site-ul Ministerului Sănătății, în format electronic.</p>	<p>(3) Înregistrarea pe platformă se realizează de către reprezentantul legal al societății sau <b>împuțerniciții</b> acestuia, prin accesarea link-ului dedicat, publicat pe site-ul Ministerului Sănătății, în format electronic.</p>	<p>Este necesar ca societățile să aibă posibilitatea de a desemna mai multe persoane împuțernicite pentru utilizarea platformei și îndeplinirea formalităților aferente. O astfel de soluție este necesară pentru asigurarea</p>

			<p>continuității activității și evitarea blocajelor administrative care pot apărea în situația indisponibilității temporare a persoanei desemnate inițial, ca urmare a efectuării concediului de odihnă, concediului medical, delegațiilor sau a altor cauze obiective. Având în vedere că activitatea unei societăți trebuie să se desfășoare fără întreruperi, desemnarea mai multor persoane împuternicite permite preluarea atribuțiilor de către o altă persoană autorizată, asigurând respectarea termenelor legale și buna funcționare a relației cu autoritățile competente.</p>
3.	<p><i>2. Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(4) În cadrul platformei, accesul reprezentantului legal sau <b>împuternicitului</b> acestuia la datele societății, este condiționat de validarea prealabilă a identității și calității de reprezentant legal sau împuternicit al societății, care se realizează prin următoarele etape cumulative:</p>	<p>(4) În cadrul platformei, accesul reprezentantului legal sau <b>împuterniciților</b> acestuia la datele societății este condiționat de validarea prealabilă a identității și calității de reprezentant legal sau împuternicit al societății, care se realizează prin următoarele etape cumulative:</p>	

4.	<p>2. <i>Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(6) După validarea și înregistrarea reprezentantului legal sau a <b>împuternicitului</b> acestuia, în vederea obținerii autorizației de funcționare prevăzute la art. 8 alin. (1), solicitantul completează formularul electronic disponibil în platformă, în condițiile reglementate prin norme.</p>	<p>(6) După validarea și înregistrarea reprezentantului legal sau a <b>împuterniciților</b> acestuia, în vederea obținerii autorizației de funcționare prevăzute la art. 8 alin. (1), solicitantul completează formularul electronic disponibil în platformă, în condițiile reglementate prin norme.</p>	<p>Este necesară completarea textului legal astfel încât societățile să aibă posibilitatea de a desemna mai multe persoane împuternicite pentru utilizarea platformei și îndeplinirea formalităților aferente. O astfel de soluție este necesară pentru asigurarea continuității activității și evitarea blocajelor administrative care pot apărea în situația indisponibilității temporare a persoanei desemnate inițial, ca urmare a efectuării concediului de odihnă, concediului medical, delegațiilor sau a altor cauze obiective. Având în vedere că activitatea unei societăți trebuie să se desfășoare fără întreruperi, desemnarea mai multor persoane împuternicite permite preluarea atribuțiilor de către o altă persoană autorizată, asigurând respectarea termenelor legale și buna funcționare a relației cu autoritățile competente.</p> <p>Având în vedere că art. 10, alin. (6) din propunere prevede faptul că normele care reglementează condițiile de autorizare urmează să fie publicate în termen de 60 de zile de la intrarea în vigoare a legii, procedura de autorizare sau de modificare a autorizației ar trebui să continue potrivit cadrului</p>
----	--	--	--

			normativ în vigoare până la data publicării normelor în Monitorul Oficial.
5.	<p>2. <i>Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(7) Formularul electronic prevăzut la alin. (6) cuprinde:</p> <p>a) date și informații preluate automat de platformă, prin interoperabilitate, din sistemele informatice ale instituțiilor publice, potrivit alin. (8);</p>	<p>a) date și informații preluate automat de platformă, <b>în timp real</b>, prin interoperabilitate, din sistemele informatice ale instituțiilor publice, potrivit alin. (8);</p>	<p>Introducerea sintagmei „în timp real” este necesară pentru stabilirea unui reper temporal clar privind momentul verificării și aplicării condițiilor legale în cadrul platformei informatice. În lipsa unei asemenea precizări, pot apărea dificultăți de interpretare cu privire la momentul relevant pentru validarea operațiunilor și determinarea dispozițiilor aplicabile. Menționarea expresă a procesării în timp real asigură predictibilitatea, transparența și funcționarea coerentă a procedurii electronice.</p>
6.	<p>2. <i>Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(8) Condițiile prevăzute la art. 6 și art. 7 se verifică prin interogarea sistemelor puse la dispoziție de Oficiul Național al Registrului Comerțului, de Inspekția Muncii, Ministerul Afacerilor Interne și de Colegiul Farmaciștilor din România, și preluarea automată a informațiilor în formularul electronic, fără a fi necesară depunerea de către solicitant a</p>	<p>(8) Condițiile prevăzute la art. 6 și art. 7 se verifică prin interogarea sistemelor puse la dispoziție de Oficiul Național al Registrului Comerțului, de Inspekția Muncii, Ministerul Afacerilor Interne și de Colegiul Farmaciștilor din România, și preluarea automată a informațiilor, <b>în aceeași zi în care se face solicitarea</b>, în formularul electronic, fără a fi necesară depunerea de către</p>	<p>Introducerea sintagmei „în timp real” este necesară pentru stabilirea unui reper temporal clar privind momentul verificării și aplicării condițiilor legale în cadrul platformei informatice. În lipsa unei asemenea precizări, pot apărea dificultăți de interpretare cu privire la momentul relevant pentru validarea operațiunilor și determinarea dispozițiilor aplicabile. Menționarea expresă a procesării în timp real asigură predictibilitatea, transparența și</p>

	<p>documentelor justificative aferente. Acestea includ:</p> <p>a) datele personale (numele, prenumele, CNP, data nașterii) ale reprezentantului legal sau ale împuternicitului acestuia;</p>	<p>solicitant a documentelor justificative aferente. Acestea includ:</p> <p>a) datele personale (numele, prenumele, CNP, data nașterii) ale reprezentantului legal sau ale <b>împuterniciților</b> acestuia;</p>	<p>funcționarea coerentă a procedurii electronice.</p>
7.	<p><i>2. Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(9) În cadrul formularului prevăzut la alin. (6), solicitantul are obligația de a încărca în platformă, următoarele documente:</p> <p>b) schița spațiului în care sunt evidențiate suprafețele încăperilor, întocmită și asumată prin semnătură de către o persoană autorizată potrivit legii și <b>certificată de reprezentantul legal al solicitantului, care răspunde pentru conformitatea documentației cu situația reală a spațiului;</b></p>	<p>b) schița spațiului în care sunt evidențiate suprafețele încăperilor, întocmită și asumată prin semnătură de către o persoană autorizată potrivit legii <b>care răspunde pentru conformitatea documentației cu situația reală a spațiului, și certificată de reprezentantul legal al solicitantului;</b></p>	<p>Persoana autorizată care a elaborat schița este cea în măsură să răspundă pentru conținutul documentului întocmit, având competența profesională necesară și asumându-și responsabilitatea pentru conformitatea acestuia.</p>
8.	<p><i>2. Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(10) După completarea și validarea formularului prevăzut la alin. (6), solicitantul descarcă din platformă cererea de autorizare generată automat, o semnează cu semnătura electronică, în condițiile stabilite prin norme, și o</p>	<p>(10) După completarea și validarea <b>în timp real</b> a formularului prevăzut la alin. (6) solicitantul descarcă din platformă cererea de autorizare generată automat, o semnează cu semnătura electronică, în condițiile stabilite prin norme, și o reîncarcă în platformă.</p>	<p>Introducerea sintagmei „<i>în timp real</i>” este necesară pentru stabilirea unui reper temporal clar privind momentul verificării și aplicării condițiilor legale în cadrul platformei informatice. În lipsa unei asemenea precizări, pot apărea dificultăți de interpretare cu privire la momentul relevant pentru validarea operațiunilor și determinarea</p>

	<p>reîncarcă în platformă. Cererea este semnată de reprezentantul legal/imputernicit și de farmacistul-șef și constituie documentul prin care solicitantul își asumă conformitatea datelor declarate.</p>	<p>Cererea este semnată de reprezentantul legal/imputernicit și de farmacistul-șef și constituie documentul prin care solicitantul își asumă conformitatea datelor declarate.</p>	<p>dispozițiilor aplicabile. Menționarea expresă a procesării în timp real asigură predictibilitatea, transparența și funcționarea coerentă a procedurii electronice.</p> <p>Este necesară reglementarea unor modalități alternative de depunere și soluționare a cererilor de autorizare sau de modificare a autorizațiilor, aplicabile în situațiile în care platforma informatică nu este funcțională, similar mecanismelor utilizate de Oficiul Național al Registrului Comerțului, care permit transmiterea documentației prin mijloace alternative, precum poșta electronică.</p> <p>Instituirea unei astfel de proceduri de rezervă este necesară pentru asigurarea continuității activității administrative și pentru evitarea blocării proceselor de autorizare din motive exclusiv tehnice, independente de voința solicitantului. În lipsa unei soluții alternative, operatorii economici pot fi puși în imposibilitatea de a obține sau modifica autorizațiile necesare desfășurării activității, deși au îndeplinit toate condițiile prevăzute de lege.</p> <p>Totodată, întârzierile generate de nefuncționarea platformei pot produce</p>
--	---	---	--

			consecințe economice semnificative pentru operatorii economici, care continuă să suporte costuri aferente personalului de specialitate, chiriei spațiilor, utilităților și altor cheltuieli operaționale, fără posibilitatea de a desfășura activitatea autorizată. În acest context, este necesar ca legea să prevadă expres mecanisme alternative care să permită continuarea procedurilor administrative și respectarea principiilor buneii administrări, securității juridice și proporționalității.
9.	<p>2. <i>Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(12) În situația în care formularul prevăzut la alin. (6) nu poate fi validat ca urmare a existenței unor informații sau documente neconforme ori incomplete privind societatea, personalul de specialitate sau orice alte elemente <b>necesare potrivit prezentei legi</b>; Ministerul Sănătății solicită completarea acestora, prin intermediul platformei. Solicitantul are obligația de a se conforma în termen de maximum 15 zile lucrătoare de la data comunicării solicitării. În cazul în care, după împlinirea acestui termen,</p>	<p>(12) În situația în care formularul prevăzut la alin. (6) nu poate fi validat ca urmare a existenței unor informații sau documente neconforme ori incomplete privind societatea, personalul de specialitate sau documente necesare <b>prevăzute la alin. (9)</b>, Ministerul Sănătății solicită <b>în timp real</b> completarea acestora, prin intermediul platformei. Solicitantul are obligația de a se conforma în termen de maximum 15 zile lucrătoare de la data comunicării solicitării. În cazul în care, după împlinirea acestui termen, documentația rămâne neconformă sau incompletă, dosarul se clasează.</p>	

	documentația rămâne neconformă sau incompletă, dosarul se clasează.		
10.	<p><i>2. Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(13) Pe tot parcursul procesului de înregistrare, validare și completare a formularului electronic, ori de câte ori reprezentantul legal sau <b>împuternicitul acestuia</b>, după caz, <u>identifică erori, omisiuni sau neconcordanțe</u> în datele afișate în platformă, are obligația să sesizeze Ministerul Sănătății, prin intermediul platformei, în termen de maximum 5 zile lucrătoare de la data constatării neconcordanței. Procedura de soluționare a sesizărilor se soluționează în condițiile reglementate prin norme.</p>	<p>(13) Pe tot parcursul procesului de înregistrare, validare și completare a formularului electronic, ori de câte ori reprezentantul legal sau <b>împuterniciții acestuia</b>, după caz, <u>identifică erori, omisiuni sau neconcordanțe</u> în datele afișate în platformă, are obligația să sesizeze Ministerul Sănătății, prin intermediul platformei, în termen de maximum 5 zile lucrătoare de la data constatării neconcordanței. Procedura de soluționare a sesizărilor se soluționează în condițiile reglementate prin norme.</p>	<p>Propunem completarea textului legal astfel încât societățile să aibă posibilitatea de a desemna mai multe persoane împuternicite pentru utilizarea platformei și îndeplinirea formalităților aferente. O astfel de soluție este necesară pentru asigurarea continuității activității și evitarea blocajelor administrative care pot apărea în situația indisponibilității temporare a persoanei desemnate inițial, ca urmare a efectuării concediului de odihnă, concediului medical, delegațiilor sau a altor cauze obiective. Având în vedere că activitatea unei societăți trebuie să se desfășoare fără întreruperi, desemnarea mai multor persoane împuternicite permite preluarea atribuțiilor de către o altă persoană autorizată, asigurând respectarea termenelor legale și buna</p>

			funcționare a relației cu autoritățile competente.
11.	<p>2. <i>Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(21) Orice altă modificare ulterioară a <b>condițiilor care au stat la baza eliberării</b> autorizației de funcționare a farmaciei comunitare se notifică Ministerului Sănătății în termen de 5 zile calendaristice de la data modificării. Modificările care implică spațiul farmaciei comunitare necesită emiterea unei noi decizii de conformitate, în condițiile stabilite prin norme.</p>	<p>(21) Orice altă modificare ulterioară <b>adusă mențiunilor</b> din autorizația de funcționare a farmaciei comunitare se notifică Ministerului Sănătății în termen de 5 zile calendaristice de la data modificării. Modificările care implică spațiul farmaciei comunitare necesită emiterea unei noi decizii de conformitate, în condițiile stabilite prin norme.</p>	<p>Propunem modificările în cauză, întrucât acestea acoperă atât situațiile în care intervin modificări cu privire la mențiunile înscrise în autorizația de funcționare, cât și situațiile în care se modifică condițiile care au stat la baza autorizării și funcționării unității.</p>
12.	<p>2. <i>Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(22) Inspecțiile în vederea emiterii autorizațiilor de funcționare, mutarea punctului de lucru <b>cu destinație de unitate farmaceutică</b>, înființarea officinelor comunitare rurale/sezoniere, precum și cele de reorganizare a spațiului unităților farmaceutice se efectuează de către personalul de specialitate împuternicit din cadrul direcțiilor de</p>	<p>(22) Inspecțiile în vederea emiterii autorizațiilor de funcționare, mutarea punctului de lucru <b>al unității farmaceutice</b>, înființarea officinelor comunitare rurale/sezoniere, precum și cele de reorganizare a spațiului unităților farmaceutice se efectuează de către personalul de specialitate împuternicit din cadrul direcțiilor de sănătate publică</p>	<p>Esre necesară utilizarea sintagmei „unitate farmaceutică” pentru a evita orice interpretare potrivit căreia spațiul ar trebui să aibă înscrisă în cartea funciară o destinație specifică de unitate farmaceutică. O asemenea interpretare ar putea conduce la impunerea unor condiții suplimentare de autorizare, fără suport legal expres. Prin urmare, utilizarea terminologiei consacrate de legislația farmaceutică</p>

	sănătate publică județene, respectiv a municipiului București, de regulă farmacist.	județene, respectiv a municipiului București, de regulă farmacist.	asigură claritatea normei și aplicarea sa unitară.
13.	<p>3. <i>La articolul 22 se introduc trei noi litere, f), g) și h), care vor avea următorul cuprins:</i></p> <p>g) în cazul radierii punctului de lucru la adresa căruia funcționează unitatea farmaceutică;</p>	<p>g) în cazul radierii punctului de lucru la adresa căruia funcționează unitatea farmaceutică, <b>cu excepția situațiilor în care aceasta face obiectul unei tranzacții privind transferul autorizației către o altă persoană juridică, prin vânzarea-cumpărarea fondului de comerț sau prin adjudecare în cadrul procedurii de insolvență, în condițiile stabilite prin norme;</b></p>	<p>Art. 7 alin. (2) lit. e) pct. I.4 și pct. III. 4 din Ordinul nr. 444/2019 prevăd obligația depunerii dovezii radierii punctului de lucru inclusiv în situațiile în care unitatea farmaceutică este preluată prin cumpărarea fondului de comerț sau prin adjudecare în cadrul procedurii de insolvență.</p> <p>Pentru aceste situații particulare și pentru a evita anularea unor autorizații de funcționare care rămân valabile în urma transferului, propunem completarea lit. g) cu excepțiile corespunzătoare acestor două cazuri.</p>
14.	<p>4. <i>La articolul 23, alineatele (2) și (3), se modifica și vor avea următorul cuprins:</i></p> <p>(2) Drogheria este condusă de un farmacist-șef sau de un asistent medical de farmacie șef, care își exercită profesia pentru o normă întreagă cu durata timpului de lucru de 8 ore.</p>	<p>(2) Drogheria este condusă de un farmacist-șef sau de un asistent medical de farmacie șef, care își exercită profesia pentru o normă întreagă cu durata timpului de lucru de 8 ore <b>și/sau 40 de ore pe săptămână.</b></p>	<p>Având în vedere că, potrivit Codului muncii, timpul de muncă poate fi organizat, în funcție de specificul activității, atât uniform, cât și inegal, cu respectarea duratei normale de 40 de ore pe săptămână, considerăm necesară completarea art. 23 prin corelarea acestuia cu dispozițiile legislației muncii, astfel încât legea să prevadă în mod ambele modalități de organizare a programului de lucru.</p>

15.	<p>5. <i>Articolul 24 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(3) Accesul la datele societății și validarea identității reprezentantului legal sau împuternicitului acestuia se realizează conform prevederilor prevăzute la art. 10 alin. (4), în condițiile reglementate prin norme</p>	<p>(3) Accesul la datele societății și validarea identității reprezentantului legal sau <b>împuterniciților</b> acestuia se realizează conform prevederilor prevăzute la art. 10 alin. (4), în condițiile reglementate prin norme.</p>	<p>Având în vedere că, potrivit Codului muncii, timpul de muncă poate fi organizat, în funcție de specificul activității, atât uniform, cât și inegal, cu respectarea duratei normale de 40 de ore pe săptămână, considerăm necesară completarea art. 23 prin corelarea acestuia cu dispozițiile legislației muncii, astfel încât legea să prevadă în mod ambele modalități de organizare a programului de lucru.</p>
16.	<p>5. <i>Articolul 24 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(4) Condițiile prevăzute la art. 23, se verifică prin interogarea sistemelor puse la dispoziție de Oficiul Național al Registrului Comerțului, de Inspekția Muncii și de Colegiul Farmaciștilor din România, Ordinului Asistenților Medicali Generaliști, Moașelor și Asistenților Medicali din România și preluarea automată a informațiilor în formularul electronic, fără a fi necesară depunerea de către solicitant a documentelor justificative aferente. Acestea includ: a) date personale (numele, prenumele, CNP, data nașterii) ale reprezentantului legal sau ale împuternicitului acestuia;</p>	<p>a) date personale (numele, prenumele, CNP, data nașterii) ale reprezentantului legal sau ale <b>împuterniciților</b> acestuia;</p>	<p>Având în vedere că, potrivit Codului muncii, timpul de muncă poate fi organizat, în funcție de specificul activității, atât uniform, cât și inegal, cu respectarea duratei normale de 40 de ore pe săptămână, considerăm necesară completarea art. 23 prin corelarea acestuia cu dispozițiile legislației muncii, astfel încât legea să prevadă în mod ambele modalități de organizare a programului de lucru.</p>

17.	<p>5. <i>Articolul 24 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(5) În cadrul formularului electronic, solicitantul are obligația de a încărca în platformă, în format electronic, următoarele documente:</p> <p>a) schița spațiului în care sunt evidențiate suprafețele încăperilor, întocmită și asumată prin semnătură de către o persoană autorizată potrivit legii și <b>certificată de reprezentantul legal al solicitantului, care răspunde pentru conformitatea documentației cu situația reală a spațiului;</b></p>	<p>a) schița spațiului în care sunt evidențiate suprafețele încăperilor, întocmită și asumată prin semnătură de către o persoană autorizată potrivit legii <b>care răspunde pentru conformitatea documentației cu situația reală a spațiului și certificată de reprezentantul legal al solicitantului;</b></p>	<p>Persoana autorizată care a elaborat schița este cea în măsură să răspundă pentru conținutul documentului întocmit, având competența profesională necesară și asumându-și responsabilitatea pentru conformitatea acestuia.</p>
18.	<p>5. <i>Articolul 24 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(6) În situația în care formularul electronic nu poate fi validat ca urmare a existenței unor informații sau documente neconforme ori incomplete privind societatea, personalul de specialitate sau <b>orice alte elemente necesare prezentei legi,</b> Ministerul Sănătății solicită completarea acestora, prin intermediul platformei. Solicitantul are obligația de a se conforma în termen de maximum 15 zile lucrătoare de la data comunicării solicitării. În cazul în care,</p>	<p>(6) În situația în care formularul electronic nu poate fi validat ca urmare a existenței unor informații sau documente neconforme ori incomplete privind societatea, personalul de specialitate sau <b>documentele necesare prevăzute la alin. (5),</b> Ministerul Sănătății solicită <b>în timp real</b> completarea acestora, prin intermediul platformei. Solicitantul are obligația de a se conforma în termen de maximum 15 zile lucrătoare de la data comunicării solicitării. În cazul în care, după împlinirea acestui termen, documentația</p>	<p>Introducerea sintagmei „<i>în timp real</i>” este necesară pentru stabilirea unui reper temporal clar privind momentul verificării și aplicării condițiilor legale în cadrul platformei informatice. În lipsa unei asemenea precizări, pot apărea dificultăți de interpretare cu privire la momentul relevant pentru validarea operațiunilor și determinarea dispozițiilor aplicabile. Menționarea expresă a procesării în timp real asigură predictibilitatea, transparența și funcționarea coerentă a procedurii electronice.</p>

	după împlinirea acestui termen, documentația rămâne neconformă sau incompletă, dosarul se clasează.	rămâne neconformă sau incompletă, dosarul se clasează.	
19.	<p><i>5. Articolul 24 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(10) Orice altă modificare ulterioară a <b>condițiilor care au stat la baza eliberării</b> autorizației de funcționare a drogheriei se notifică Ministerului Sănătății în termen de 5 zile calendaristice de la data modificării.</p>	<p>(10) Orice altă modificare ulterioară <b>adusă mențiunilor</b> din autorizația de funcționare a drogheriei se notifică Ministerului Sănătății în termen de 5 zile calendaristice de la data modificării.</p> <p><b>Modificările care implică spațiul drogheriei, necesită emiterea unei noi decizii de conformitate, în condițiile stabilite prin norme.</b></p>	Propunem modificările în cauză, întrucât acestea acoperă atât situațiile în care intervin modificări cu privire la mențiunile înscrise în autorizația de funcționare, cât și situațiile în care se modifică condițiile care au stat la baza autorizării și funcționării unității.
20.	<p><i>5. Articolul 24 se modifică și va avea următorul cuprins:</i></p> <p>(11) Activitatea drogheriei se desfășoară în conformitate cu Regulile de bună practică farmaceutică, elaborate de Ministerul Sănătății și aprobate prin ordin al ministrului sănătății.</p>	<p>(11) Activitatea drogheriei se desfășoară în conformitate cu Regulile de bună practică farmaceutică, elaborate de Ministerul Sănătății <b>în colaborare cu Colegiul Farmaciștilor din România</b> și aprobate prin ordin al ministrului sănătății.</p>	Conform Legii nr.266/2008 farmaciei, Regulile de bună practică farmaceutică, sunt elaborate de Ministerul Sănătății în colaborare cu Colegiul Farmaciștilor din România și aprobate prin ordin al ministrului sănătății.
21.	<p><i>Art. II. Dispoziții tranzitorii</i></p> <p>(1) Persoanele juridice și după caz, unitățile sanitare care dețin, <b>la data</b></p>	<p><i>Art. II. Dispoziții tranzitorii</i></p> <p>(1) Persoanele juridice și după caz, unitățile sanitare care dețin autorizații de funcționare</p>	Se instituie obligația operatorilor economici de a se înrola în platformă și de a actualiza datele aferente punctelor de lucru în termen de 30 de zile

<p><b>intrării în vigoare a prezentei legi,</b> autorizații de funcționare pentru unități farmaceutice, au obligația ca în termen de 30 de zile lucrătoare <b>de la această dată,</b> să se înroleze și să finalizeze înrolarea în platforma prevăzută la art. 10 alin. (2), precum și să valideze datele și informațiile referitoare la unitățile farmaceutice deținute, preluate automat și încărcate de Ministerul Sănătății din evidențele proprii.</p> <p>(6) În cazul neîndeplinirii obligației prevăzute la alin. (1), unitatea farmaceutică nu este preluată în evidențele electronice ale Ministerului Sănătății și nu este publicată pe site-ul Ministerului Sănătății, în lista unităților farmaceutice autorizate, iar societățile deținătoare de autorizații de funcționare nu pot încheia sau prelungi contracte cu casele de asigurări de sănătate privind furnizarea de servicii farmaceutice, iar contractele aflate în derulare se suspendă de drept până la îndeplinirea obligației prevăzute la alin. (1).</p>	<p>pentru unități farmaceutice, au obligația ca în termen de 30 de zile lucrătoare <b>de la publicarea normelor,</b> să se înroleze și să finalizeze înrolarea în platforma prevăzută la art. 10 alin. (2), precum și să valideze datele și informațiile referitoare la unitățile farmaceutice deținute, preluate automat și încărcate de Ministerul Sănătății din evidențele proprii. <b>În cazul apariției unor disfuncționalități ale platformei, termenul se prelungește corespunzător cu durata perioadei de nefuncționare.</b></p> <p>(6) În cazul neîndeplinirii obligației prevăzute la alin. (1), <b>din motive imputabile societății,</b> unitatea farmaceutică nu este preluată în evidențele electronice ale Ministerului Sănătății și nu este publicată pe site-ul Ministerului Sănătății în lista unităților farmaceutice autorizate, iar societățile deținătoare de autorizații de funcționare nu pot încheia sau prelungi contracte cu casele de asigurări de sănătate privind furnizarea de servicii farmaceutice, iar contractele aflate în derulare se suspendă de drept până la îndeplinirea obligației prevăzute la alin. (1).</p>	<p>lucrătoare de la intrarea în vigoare a legii (art. II din propunerea legislativă). Totuși, conform art. 10 alin. (6) din propunerea legislativă, normele care reglementează condițiile de autorizare urmează să fie aprobate și publicate în termen de 60 de zile de la intrarea în vigoare a legii. În consecință, obligația de înrolare în platformă, precum și procedurile de autorizare sau de modificare a autorizației în baza noilor prevederi legale, nu pot fi îndeplinite în mod efectiv înainte ca operatorii economici să aibă la dispoziție toate informațiile, formularele și procedurile necesare.</p> <p>În același sens, termenul în care se acordă sau se respinge accesul în platformă urmează să fie stabilit ulterior prin normele metodologice, conform art. 10 alin. (4) lit. d) și art. IV din propunerea legislativă. Or, îndeplinirea obligației de înrolare este direct condiționată de existența și funcționarea acestei proceduri de acces.</p> <p>De asemenea, procedura de înrolare presupune completarea unei declarații pe propria răspundere, iar conținutul acesteia va fi stabilit tot prin normele ce</p>
--	---	---

		<p>urmează a fi publicate în termen de 60 de zile de la intrarea în vigoare a legii, conform art. 10 alin. (4) lit. a) și art. IV din propunerea legislativă.</p> <p>În aceste condiții, apreciem necesară corelarea dispozițiilor menționate, astfel încât termenul pentru înrolarea în platformă, actualizarea datelor și autorizare, să înceapă să curgă din momentul în care îndeplinirea obligației devine efectiv posibilă și depinde exclusiv de conduita solicitantului, fără a fi afectată de lipsa unor elemente procedurale.</p> <p>Prin urmare, propunem ca termenul de 30 de zile lucrătoare prevăzut pentru înrolare și actualizarea datelor să curgă de la data la care solicitantul are la dispoziție toate instrumentele necesare realizării înregistrării, respectiv de la data publicării normelor, a formularelor și declarațiilor aplicabile, precum și de la data asigurării accesului funcțional și neîntrerupt la platformă.</p> <p>În caz contrar, operatorii economici ar fi obligați să respecte un termen a cărui îndeplinire depinde de elemente procedurale care nu se află sub controlul lor.</p>
--	--	--

22.	<p><b>Art. III. Dispoziții tranzitorii</b></p> <p>Cererile de autorizare/modificare ulterioara a condițiilor care au stat la baza autorizării, înregistrate la Ministerul Sănătății, la data intrării în vigoare a prezentei legi, se soluționează, conform dispozițiilor legale în vigoare la data depunerii solicitării.</p>	<p><b>Art. III. Dispoziții tranzitorii</b></p> <p>Până la data intrării în vigoare a modificărilor aduse Normelor privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice, procedurile de autorizare și de modificare a autorizațiilor se desfășoară și se finalizează potrivit reglementărilor în vigoare anterior intrării în vigoare a prezentei legi.</p>	<p>Pentru ca procedura să fie opozabilă solicitantului/operatorului economic, acesta trebuie să aibă la dispoziție toate instrumentele necesare, respectiv de la data publicării normelor, a formularelor și declarațiilor aplicabile, precum și de la data asigurării accesului funcțional și neîntrerupt la platformă.</p>
-----	--	--	--