



L. 9/1996

PARLAMENTUL ROMÂNIEI

CAMERA DEPUTAȚILOR

LEGEA

farmaciei

Camera Deputaților adoptă prezentul proiect de lege.

CAPITOLUL I

Dispoziții generale

Art. 1. – Asistența farmaceutică a populației se asigură, în condițiile prezentei legi, prin intermediul farmaciilor comunitare și drogheriilor.

Art. 2. – (1) Farmacia comunitară asigură asistența farmaceutică a populației prin următoarele activități:

- a) eliberarea la prețul cu amănuntul a medicamentelor care se acordă pe bază de prescripție medicală;
- b) eliberarea la prețul cu amănuntul, în conformitate cu prevederile legale, a medicamentelor fără prescripție medicală;
- c) prepararea medicamentelor magistrale și oficinale sau a altor produse de sănătate;
- d) eliberarea medicamentelor de uz veterinar;
- e) vânzarea de produse cosmetice, produse parafarmaceutice, dispozitive și aparatură medicală de uz individual și consumabile pentru acestea, suplimente alimentare și alimente cu destinație specială, plante anodine și produse pe bază de plante anodine, produse de puericultură, articole destinate întreținerii igienei personale, echipamente, materiale

sau produse destinate protecției ori îmbunătățirii sănătății, produse pentru protecție împotriva bolilor cu transmitere sexuală sau cu acțiune contraceptivă, produse homeopate, produse destinate aromaterapiei, alte produse destinate utilizării în unele stări patologice;

f) informarea și consilierea pacienților privind utilizarea corectă și rațională a medicamentelor și întreținerea stării de sănătate;

g) testarea unor parametri biologici cu aparatură destinată utilizării individuale de către pacienți precum și administrarea de vaccinuri, în condițiile prevăzute prin ordin al ministrului sănătății publice.

(2) În farmaciile comunitare este interzisă utilizarea tehnicii de vânzare „cu autoservire” pentru medicamentele de uz uman sau veterinar.

(3) Eliberarea medicamentelor se face numai prin farmacia comunitară sau prin drogherie.

(4) Este interzisă eliberarea medicamentelor de uz uman prin farmaciile veterinare.

(5) Farmacia comunitară participă la programe și campanii de promovare și ocrotire a sănătății populației, în conformitate cu competențele profesionale ale personalului acesteia.

(6) Eliberarea medicamentelor se face numai cu amănuntul, cu excepția produselor destinate truselor de urgență impuse prin lege.

Art. 3. – (1) Activitatea farmaceutică din spital sau din alte unități în care este necesară existența unei farmacii cu circuit închis se organizează în condițiile stabilite prin ordin al ministrului sănătății publice.

(2) În condițiile stabilite prin ordinul ministrului sănătății publice, asistența farmaceutică din spital poate fi externalizată farmaciilor comunitare.

Art. 4. – Drogheria asigură asistența farmaceutică a populației prin activitățile prevăzute la art. 2 alin. (1) lit. b), e) și g), cu excepția vânzării produselor homeopate.

Art. 5. – (1) Activitățile prevăzute la art. 2 alin. (1) lit. a), c), d) și f) se realizează numai de către farmaciști.

(2) Activitățile prevăzute la art. 2 alin. (1) lit. b), e) și g) se pot realiza și de către asistenții medicali de farmacie în farmacia comunitară

sau în drogherie, cu excepția vânzării produselor homeopate care se eliberează numai pe bază de prescripție medicală.

CAPITOLUL II Farmacia comunitară

Secțiunea 1 **Înființarea farmaciei comunitare**

Art. 6. – (1) Farmacia comunitară se înființează și funcționează în cadrul unei societăți comerciale organizate potrivit prevederilor Legii nr. 31/1990 privind societățile comerciale, republicată, cu modificările și completările ulterioare.

(2) Societatea comercială prevăzută la alin. (1) va avea în obiectul de activitate comercializarea cu amănuntul a produselor farmaceutice.

Art. 7. – Farmaciile comunitare sunt conduse de un farmacist șef. Poate fi farmacist șef, farmacistul cu drept de liberă practică.

Art. 8. – (1) Farmacia comunitară funcționează pe baza autorizației de funcționare emise de Agenția Națională a Medicamentului, în condițiile prezentei legi.

(2) Activitatea farmaciei comunitare se desfășoară în conformitate cu Regulile de Bună Practică Farmaceutică, elaborate de Ministerului Sănătății Publice, cu consultarea Colegiului Farmaciștilor din România și aprobate prin ordinul ministrului sănătății publice.

Art. 9. – Autorizația de funcționare prevăzută la art. 8 alin. (1) conferă următoarele drepturi:

- a) dreptul de a desfășura activitățile prevăzute de lege;
- b) dreptul de a deține, prepara și elibera, în condițiile legii, substanțe și produse toxice și psihotrope folosite în scop medical;
- c) dreptul de a deține, prepara și elibera, în condițiile legii, substanțe și produse stupefiante ori precursori ai acestora, folosite în scop medical;
- d) dreptul de a încheia contracte cu societățile de asigurări sociale de sănătate privind furnizarea de servicii farmaceutice.

Art. 10. – (1) Autorizația de funcționare prevăzută la art. 8 alin. (1) se acordă pe numele persoanei juridice și al farmacistului șef de farmacie, de către Agenția Națională a Medicamentului.

(2) Pentru obținerea autorizației de funcționare prevăzute la art. 8 alin. (1), solicitantul va depune următoarele documente:

a) cererea-tip;

b) avizul de oportunitate asupra deschiderii unității, care se eliberează persoanelor prevăzute la alin. (1), în baza avizului consultativ al Colegiului Farmaciștilor din România, emis de Ministerul Sănătății Publice prin autoritățile de sănătate publică și care nu este transmisibil;

c) contractul de muncă sau dovada exercitării profesiei în formă liberală, pentru o normă întreagă cu durata timpului de lucru de 8 ore, pentru farmacistul șef al unității și certificatul de membru al Colegiului Farmaciștilor din România, eliberat în condițiile legii, însoțit de certificatul profesional curent, emis de Colegiul Farmaciștilor din România;

d) fișele de atribuții ale farmaciștilor avizate de Colegiul Farmaciștilor din România;

e) actul constitutiv al societății comerciale prevăzute la art. 6 alin. (1);

f) copia certificatului de înregistrare a solicitantului la oficiul registrului comerțului;

g) certificatul constatator emis de oficiul registrului comerțului care atestă înregistrarea ca punct de lucru a spațiului destinat farmaciei comunitare sau, după caz, a sediului social cu activitate, pentru care se solicită autorizarea;

h) schița și datele privind localul unității;

i) lista cu dotarea cu mobilier, ustensile și aparatură, masă de analiză, conform ordinului ministrului sănătății publice.

(3) Documentația prevăzută la alin. (2) se va depune la Ministerul Sănătății Publice în termen de maximum 45 de zile de la obținerea avizului de oportunitate prevăzut la art. 12. Pentru motive obiective, Ministerul Sănătății Publice poate prelungi acest termen, pe perioade succesive de 30 de zile, dar nu mai mult de 90 de zile.

(4) Termenul de 45 de zile prevăzut la alin. (3) este un termen de decădere pentru solicitant. Dacă solicitantul nu depune documentația prevăzută la alin. (2) în acest termen, pentru obținerea autorizației de funcționare va trebui să obțină un nou aviz de oportunitate.

(5) Autorizația de funcționare prevăzută la art. 8 alin. (1) va fi eliberată în urma unui raport de inspecție favorabil acordat de Direcția

farmaceutică din Ministerul Sănătății Publice, prin autoritățile de sănătate publică, care vor avea personal specializat în acest sens. Inspecția va fi efectuată în termen de maximum 60 de zile de la data depunerii documentației prevăzute la alin. (2).

(6) În cazul unui raport de inspecție nefavorabil se va acorda un termen de maximum 45 de zile pentru remedierea deficiențelor.

(7) Autorizația de funcționare emisă în condițiile prezentei legi include autorizația sanitară de funcționare, autorizația pentru deținere și manipulare de substanțe și produse toxice, stupefiante, psihotrope și precursori, folosite în scop medical.

(8) Autorizația de funcționare prevăzută la art. 8 alin. (1) va fi eliberată în maximum 15 zile de la efectuarea inspecției, în cazul unui raport de inspecție favorabil.

(9) În cazul în care farmacia comunitară își schimbă deținătorul autorizației prevăzute la alin. (1), Agenția Națională a Medicamentului va elibera o nouă autorizație de funcționare, pe numele noului deținător în termen de 30 zile de la data solicitării. Până la eliberarea noii autorizații, farmacia comunitară va funcționa în baza vechii autorizații.

(10) Personalul care are calitatea de a autoriza sau controla farmaciile comunitare ori drogheriile trebuie să aibă gradul profesional de farmacist primar și o vechime de minimum 10 ani în specialitate.

Art. 11. – (1) Certificatul profesional curent al Colegiului Farmaciștilor din România se obține la solicitarea farmacistului șef.

(2) Orice modificare ulterioară a listei personalului de specialitate se comunică filialei județene a Colegiului Farmaciștilor din România și Ministerului Sănătății Publice, în termen de 30 de zile de la modificare.

Art. 12. – (1) Avizul de oportunitate se va solicita înaintea înființării farmaciei comunitare și se eliberează în termen de maximum 15 zile de la depunerea cererii de eliberare, de către autoritatea de sănătate publică în raza căreia se solicită înființarea farmaciei comunitare, cu respectarea următoarelor condiții:

a) în mediul urban, o farmacie comunitară se poate înființa la minimum 3000 de locuitori în București, la minimum 3500 de locuitori în orașele reședință de județ și la minimum 4000 de locuitori în celelalte orașe;

b) în mediul rural, o farmacie comunitară se poate înființa la minimum 4000 de locuitori, în localitățile cu peste 4000 de locuitori, și maximum o farmacie în localitățile cu sub 4000 de locuitori.

(2) Prin excepție de la prevederile alin. (1), se mai poate înființa câte o farmacie comunitară în gări și aerogări, precum și în centrele comerciale cu o suprafață de vânzare de minimum 3000 m², în care se desfășoară activități de comercializare cu amănuntul de produse și de alimentație publică, situate într-un singur imobil care utilizează o infrastructură comună și utilități adecvate.

(3) Ministerul Sănătății Publice și autoritățile de sănătate publică au obligația să publice pe paginile de Internet proprii listele cu localitățile din județ unde se pot deschide farmacii comunitare în conformitate cu condițiile specificate la alin. (1), precum și cu solicitanții care au depus cereri pentru aviz de oportunitate, în ordinea depunerii lor, menționându-se data la care s-au depus aceste cereri.

Art. 13. – (1) Societățile comerciale care au înființate farmacii comunitare pot înființa câte o oficiină locală de distribuție în localitățile fără servicii farmaceutice.

(2) Autorizația de funcționare a officinelor locale de distribuție se înscrie pe autorizația de funcționare a farmaciei comunitare titulare.

(3) Oficina comunitară locală de distribuție și farmacia din mediul rural funcționează în prezența farmacistului, care își desfășoară activitatea potrivit competențelor, după un orar stabilit și anunțat publicului și comunicat filialei județene a Colegiului Farmaciștilor din România.

(4) În cazul în care în localitatea respectivă se înființează o farmacie comunitară, oficina existentă se desființează.

Secțiunea a 2-a

Organizarea și funcționarea farmaciei comunitare

Art. 14. – (1) Farmacia comunitară va fi amplasată numai la parterul clădirilor, cu acces liber și direct din stradă, cu excepția celor amplasate în centrele comerciale, gări și aerogări, la care accesul se poate face și din incinta acestora. Farmaciile comunitare din cadrul unităților sanitare și centrelor comerciale pot fi amplasate cel mult la etajul 1 al acestora.

(2) Localul farmaciei comunitare va avea o suprafață utilă de minimum 50 m², excluzând din această suprafață holurile și grupurile sanitare.

Art. 15. – Farmacia comunitară funcționează numai în prezența a cel puțin unui farmacist, care își exercită personal profesiunea, neputând fi înlocuit de o persoană de o altă profesiune.

Art. 16. – (1) Personalul de specialitate al farmaciei comunitare se compune din:

- a) farmacistul șef;
- b) farmaciști;
- c) asistenți medicali de farmacie.

(2) Sub îndrumarea și controlul unui farmacist cu drept de liberă practică, în farmacia comunitară își pot desfășura activitatea, în limita competențelor lor, studenți și farmaciști rezidenți sau alte persoane aflate în procesul de învățământ farmaceutic ori de stagiu profesional în cadrul instituțiilor de învățământ superior cu profil farmaceutic.

(3) Asistenții medicali de farmacie îl ajută pe farmacist în activitate și lucrează sub directa îndrumare a acestuia.

(4) Orice persoană care desfășoară activitate farmaceutică în farmacia comunitară trebuie să poarte un ecuson inscripționat cu numele și prenumele său, calificarea și titlurile profesionale, precum și numele farmaciei comunitare.

(5) Orice alt personal necesar funcționării farmaciei comunitare își va desfășura activitatea sub controlul farmacistului șef.

Art. 17. – (1) Firma farmaciei comunitare va include sintagma „farmacia” și, după caz, o denumire care să o deosebească de alte astfel de unități. În incinta farmaciei comunitare trebuie să se organizeze un spațiu de confidențialitate, destinat discuțiilor cu pacienții, afișat la loc vizibil. În situația în care sediul farmaciei comunitare nu permite acest lucru, discuțiile confidențiale vor avea loc în biroul farmacistului șef.

(2) Emblema farmaciei comunitare va purta ca semn distinctiv simbolul crucii cu laturile intersectate în unghi drept, de dimensiuni egale, de culoare verde pe fond alb.

(3) Afișarea emblemei și a firmei farmaciei comunitare este scutită de plata oricărei taxe.

Art. 18. – (1) Programul de funcționare al farmaciei comunitare se stabilește în concordanță cu numărul farmaciștilor angajați conform prevederilor Titlului XIV din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare.

(2) Modalitatea de asigurare a asistenței farmaceutice a populației în timpul nopții sau în zilele nelucrătoare și de sărbători legale este stabilită de Ministerul Sănătății Publice, cu avizul Colegiului Farmaciștilor din România și este obligatorie pentru toate farmaciile comunitare aflate în relații contractuale cu casele de asigurări sociale de sănătate.

(3) Prin derogare de la prevederile alin. (2), farmaciile comunitare care își desfășoară activitatea în centre comerciale vor respecta programul acestuia.

Art. 19. – Organizarea și funcționarea oficinei locale de distribuție se stabilește prin ordin al ministrului sănătății publice.

Secțiunea a 3-a.

Mutarea sediului, transferul, întreruperea temporară și încetarea activității farmaciei comunitare

Art. 20. – (1) Mutarea sediului unei farmacii comunitare se comunică Ministerului Sănătății Publice și Colegiului Farmaciștilor din România.

(2) Începerea activității la noul sediu se poate face numai dacă sunt îndeplinite condițiile de autorizare și după obținerea, în condițiile prezentei legi, a autorizației de funcționare pentru noul sediu.

(3) Dispozițiile prezentului articol se aplică și farmaciilor comunitare înființate conform prevederilor art. 12 alin. (2).

Art. 21. – Mutarea sediului se poate face numai în aceeași localitate. Până la 31 decembrie 2010, inclusiv, farmaciile comunitare înființate în condițiile art. 12 alin. (2) se pot muta numai în aceleași condiții.

Art. 22. – (1) Pentru motive întemeiate sau pentru motive obiective invocate de deținătorul autorizației prevăzute la art. 10 alin. (1), Ministerul Sănătății Publice poate aproba întreruperea activității farmaciei comunitare pe o perioadă de până la 180 de zile.

(2) Farmacia comunitară își poate suspenda activitatea în mod voluntar pentru o perioadă de maximum 60 de zile calendaristice. Dacă perioada de suspendare depășește 30 de zile calendaristice, este obligatorie anunțarea Ministerului Sănătății Publice și a Colegiului Farmaciștilor din România.

Art. 23. – Farmacia comunitară își încetează activitatea prin anularea autorizației de funcționare emise de Agenția Națională a Medicamentului în următoarele situații:

- a) la cererea titularului autorizației de funcționare;
- b) dizolvarea societății comerciale prevăzute la art. 6 alin. (1);
- c) retragerea autorizației de funcționare;
- d) faliment;
- e) întreruperea activității pentru o perioadă de peste 180 de zile.

CAPITOLUL III

Drogheria

Art. 24. – (1) Societățile comerciale care au în obiectul de activitate comercializarea cu amănuntul a produselor farmaceutice pot înființa drogherii.

(2) Drogheria este condusă de un farmacist șef sau de un asistent medical de farmacie șef.

(3) Poate fi farmacist șef sau asistent medical de farmacie șef, în condițiile alin. (2), farmacistul cu drept de liberă practică, membru al Colegiului Farmaciștilor din România, respectiv asistentul medical de farmacie cu drept de liberă practică, membru al Ordinului Asistenților Medicali și Moașelor din România.

(4) Drogheria funcționează numai în prezența a cel puțin unui asistent medical de farmacie sau a unui farmacist.

Art. 25. – (1) Autorizația de funcționare a drogheriei se acordă pe numele persoanei juridice și al farmacistului șef sau a asistentului medical de farmacie șef, după caz, de către Ministerul Sănătății Publice, prin Direcția farmaceutică.

(2) Pentru obținerea autorizației de funcționare prevăzute la alin. (1), solicitantul va depune următoarele documente:

- a) cererea-tip;
- b) certificatul profesional curent al Colegiului Farmaciștilor din România pentru farmacistul șef, respectiv al Ordinului Asistenților

Medicali și Moșelor din România pentru asistentul medical de farmacie șef;

- c) actul constitutiv al societății comerciale;
- d) copia certificatului de înregistrare a solicitantului la oficiul registrului comerțului;
- e) certificatul constatator emis de oficiul registrului comerțului care atestă înregistrarea ca punct de lucru a spațiului destinat drogheriei sau, după caz, a sediului social cu activitate, pentru care se solicită autorizarea;
- f) schița și datele privind localul unității conform ordinului ministrului sănătății publice;
- g) lista cu dotarea cu mobilier, ustensile și aparatură, masă de analiză, conform ordinului ministrului sănătății publice.

(3) Autorizația de funcționare prevăzută la alin. (1) va fi eliberată în urma unui raport de inspecție favorabil acordat de Direcția farmaceutică din cadrul Ministerului Sănătății Publice.

(4) În cazul unui raport de inspecție nefavorabil se va acorda un termen de maximum 45 de zile pentru remedierea deficiențelor.

(5) Autorizația de funcționare emisă în condițiile prezentei legi include autorizația sanitară de funcționare.

(6) Autorizația de funcționare prevăzută la alin. (1) va fi eliberată în maximum 15 zile de la efectuarea inspecției, în cazul raportului favorabil. În cazul în care termenul de 15 zile nu este respectat, drogheria se consideră a fi autorizată conform procedurii autorizării tacite.

(7) În cazul în care drogheria își schimbă deținătorul autorizației prevăzute la alin. (1), Ministerul Sănătății Publice va elibera o nouă autorizație de funcționare, pe numele noului deținător, în termen de 30 zile de la data solicitării. Până la eliberarea noii autorizații de funcționare, drogheria va funcționa în baza vechii autorizații.

Art. 26. – (1) Localul drogheriei trebuie să fie amplasat la parterul clădirilor, într-un spațiu dedicat numai activității de drogherie.

(2) Localul drogheriei va avea o suprafață utilă de minimum 30 m², excluzând din această suprafață holurile, grupul sanitar și biroul asistentului medical de farmacie șef.

Art. 27. – La mutarea sediului drogheriei se aplică în mod corespunzător prevederile art. 20.

Art. 28. – (1) Pentru cauze de forță majoră, Ministerul Sănătății Publice poate aproba întreruperea activității drogheriei pe o perioadă de până la 180 de zile.

(2) Drogheria își poate suspenda activitatea în mod voluntar pentru o perioadă de maximum 60 de zile calendaristice. Dacă perioada de suspendare depășește 30 de zile calendaristice, este obligatorie anunțarea Ministerului Sănătății Publice și a Colegiului Farmaciștilor din România.

Art. 29. – Drogheria își încetează activitatea prin anularea autorizației de funcționare emise de Ministerul Sănătății Publice, în următoarele situații:

- a) la cererea deținătorului autorizației de funcționare;
- b) dizolvarea societății comerciale prevăzute la art. 24 alin. (1);
- c) decesul titularului, respectiv titularilor licenței de înființare;
- d) retragerea autorizației de funcționare;
- e) întreruperea activității pentru o perioadă de peste 180 de zile.

Art. 30. – Condițiile de organizare și funcționare ale drogheriei se stabilesc prin ordin al ministrului sănătății publice.

Art. 31. – (1) Este interzisă folosirea de către drogherii a însemnelor farmaciei comunitare.

(2) Firma drogheriei va conține obligatoriu numai denumirea de „drogherie”, urmată de o denumire care să o deosebească de alte astfel de unități aparținând altor persoane juridice.

(3) Este interzisă utilizarea în denumirea drogheriei a cuvântului „farmacie” sau a unui nume derivat ori prescurtat din acest cuvânt.

CAPITOLUL IV

Supravegherea și inspecția

Art. 32. – (1) Supravegherea și inspecția în farmaciile comunitare și în drogherii se exercită de către Agenția Națională a Medicamentului.

(2) Inspecția se face împreună cu reprezentanți ai Colegiului Farmaciștilor din România, în baza unui protocol.

Art. 33. – Inspecția în farmaciile comunitare și în drogherii se face cel puțin o dată la 2 ani.

CAPITOLUL V

Răspunderi și sancțiuni

Art. 34. – Încălcarea dispozițiilor prezentei legi atrage, după caz, răspunderea disciplinară, contravențională și civilă.

Art. 35. – Constituie contravenție și se sancționează cu amendă de la 200 lei la 1000 lei următoarele fapte:

- a) nerespectarea programului de funcționare a farmaciei comunitare sau a drogheriei;
- b) nerespectarea dispozițiilor legale referitoare la firma farmaciilor comunitare și a drogheriilor.

Art. 36. – Constituie contravenție și se sancționează cu amendă de la 500 lei la 1500 lei următoarele fapte:

- a) împiedicarea activității organelor de inspecție și control;
- b) afișarea cu încălcarea reglementărilor în materie în incinta farmaciei comunitare sau a drogheriei, a reclamelor privind produsele medicamentoase.

Art. 37. – Constituie contravenție și se sancționează cu amendă de la 2000 lei la 10000 lei angajarea de personal farmaceutic de specialitate ce nu posedă drept de liberă practică, cu excepția farmaciștilor și a asistenților aflați în perioada de stagiu.

Art. 38. – În cazul în care organele de inspecție prevăzute la art. 32, constată abateri repetate privind organizarea, dotarea și funcționarea farmaciei comunitare sau a drogheriei pot dispune suspendarea activității și închiderea unității până la remedierea abaterilor.

Art. 39. – Constituie contravenție și se sancționează cu amendă de la 10000 lei la 20000 lei și închiderea farmaciei comunitare, respectiv a drogheriei următoarele fapte:

- a) funcționarea unei farmacii comunitare sau a unei drogherii fără autorizație de funcționare emisă de Agenția Națională a Medicamentului sau de Ministerul Sănătății Publice, după caz, respectiv fără un raport favorabil de inspecție farmaceutică;
- b) deținerea sau eliberarea în drogherii a unor produse medicamentoase a căror deținere și eliberare sunt interzise în drogherie;

c) încălcarea prevederilor art. 15 și ale art. 24 alin. (4).

Art. 40. – Constatarea faptelor ce constituie contravenții și aplicarea amenzilor se fac de către inspectorii din cadrul Inspecției Sanitare de Stat din Ministerul Sănătății Publice.

Art. 41. – Contravențiilor prevăzute în prezenta lege le sunt aplicabile dispozițiile Ordonanței Guvernului nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 180/2002, cu modificările și completările ulterioare.

CAPITOLUL VI

Dispoziții finale și tranzitorii

Art. 42. – (1) Farmaciile comunitare și drogheriile înființate anterior intrării în vigoare a prezentei legi rămân înființate și își vor continua activitatea.

(2) În termen de 3 ani de la intrarea în vigoare a prezentei legi, unitățile prevăzute la alin. (1) sunt obligate să se reautorizeze și să se înregistreze în Registrul național de evidență a farmaciilor, respectiv în Registrul național al drogheriilor.

(3) Noile autorizații de funcționare eliberate pentru farmaciile comunitare prevăzute la alin. (1) conferă drepturile prevăzute la art. 2 alin. (1).

Art. 43. – Dispozițiile art. 10 alin. (1) lit. b), alin. (2) lit. b), alin. (3) și (4), precum și ale art. 12, se aplică până la data de 31 decembrie 2010, inclusiv.

Art. 44. – (1) Taxele și cuantumul taxelor prevăzute de prezenta lege se vor stabili prin hotărâre a Guvernului.

(2) Taxele prevăzute la alin. (1) se fac venit la bugetul de stat.

Art. 45. – (1) Prezenta lege intră în vigoare la 60 de zile de la data publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I.

(2) Pe data intrării în vigoare a prezentei legi se abrogă Ordinul ministrului sănătății și familiei nr. 626/2001 pentru aprobarea Normelor privind înființarea și autorizarea unităților farmaceutice, precum și a condițiilor de organizare și funcționare a acestora, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 629 din 8 octombrie 2001, cu modificările și completările ulterioare, precum și orice alte dispoziții contrare.

Acest proiect de lege a fost adoptat de Camera Deputaților în ședința din 15 octombrie 2008, cu respectarea prevederilor art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.

PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR



Bogdan Olteanu