

LEGE

pentru modificarea și completarea Legii farmaciei nr. 266/2008

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

ART. I – Legea farmaciei nr. 266/2008, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 765 din 13 noiembrie 2008, se modifică și se completează după ceea ce urmează:

1. Articolul 1 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art.1 - Asistența farmaceutică a populației se asigură, în condițiile prezentei legi, prin intermediul următoarelor unități farmaceutice: farmacie comunitară, farmacie cu circuit închis și drogherie.”

2. La articolul 2, după alineatul (1) se introduce un nou alineat, alin. (1¹) cu următorul cuprins:

„(1¹) Farmaciile comunitare, farmaciile cu circuit închis și drogeriile dețin și eliberează numai medicamente cu autorizație de punere pe piață, eliberată conform legii.”

3. La articolul 2, alineatele (2), (3) și (6) se modifică și vor avea următorul cuprins:

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

„(3) Distribuția cu amănuntul a medicamentelor se face numai prin farmacii și drogherii.”

„(6) Eliberarea medicamentelor se face numai cu amănuntul, cu excepția medicamentelor eliberate prin farmaciile cu circuit închis și a produselor destinate trușelor de urgență, impuse prin lege.”

4. La articolul 3, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

„**Art. 3 - (1)** Înființarea, organizarea și funcționarea farmaciilor cu circuit închis din spitale și din alte instituții și asociații cu rețea sanitară proprie se stabilesc prin Norme de aplicare a prezentei legi aprobate prin ordin al ministrului sănătății.

5. Articolul 4 se modifică și va avea următorul cuprins:

„**Art. 4** – Drogheria asigură asistență farmaceutică a populației prin activitățile prevăzute la art. 2 alin. (1) lit. b) și e), cu excepția vânzării produselor homeopate care se eliberează numai pe bază de prescripție medicală.”

6. La articolul 5, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„**Art. 5. - (2)** Activitățile prevăzute la art. 2 alin. (1) lit. b) și e) se pot realiza și de către asistenții medicali de farmacie în farmacia comunitară sau în drogherie.”

7. Articolul 7 se modifică și va avea următorul cuprins:

„**Art. 7.** – Farmaciile comunitare sunt conduse de un farmacist şef. Poate fi farmacist şef, farmacistul care deține certificat de membru al Colegiului Farmaciștilor

din România, emis în condițiile Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare.”

8. Articolul 8 se modifică și va avea următorul cuprins:

„**Art. 8.** – (1) Farmacia comunitară funcționează pe baza autorizației de funcționare emise de Ministerul Sănătății, în condițiile prezentei legi.

(2) Înființarea, organizarea și funcționarea, precum și preschimbarea autorizațiilor de funcționare ale farmaciilor și drogheriilor se stabilesc prin Norme de aplicare a prezentei legi aprobate prin ordin al ministrului sănătății și denumite în continuare, „Norme”.

(3) Activitatea farmaciei comunitare se desfășoară în conformitate cu Regulile de Bună Practică Farmaceutică, elaborate de Ministerul Sănătății și aprobate prin ordin al ministrului sănătății.”

9. La articolul 9, literele b) și c) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„b) dreptul de a deține, prepara și elibera, în condițiile legii, substanțe și medicamente psihotrope folosite în scop medical;

c) dreptul de a deține, prepara și elibera, în condițiile legii, substanțe și medicamente stupefiante ori precursori ai acestora, folosite în scop medical.”

10. Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:

„**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 Ministerul Sănătății.

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

- a) cererea-tip;
- b) 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, însotit de certificatul profesional curent, emis de Colegiul Farmaciștilor din România;
- c) fișele de atribuții ale farmaciștilor, avizate de Colegiul Farmaciștilor din România;
- d) actul constitutiv al societății comerciale prevăzute la art. 6 alin. (1);
- e) copia certificatului de înregistrare a societății la oficiul registrului comerțului;
- f) 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;
- g) schița și datele privind localul unității;
- h) lista privind dotarea cu mobilier, ustensile și aparatură;
- i) dovada încadrării în prevederile art. 12, alin. (1) și (2);
- j) dovada achitării taxei prevăzute la art. 44 pentru autorizare, mutare, preschimbare sau orice altă modificare în autorizația de funcționare a farmaciilor.

(3) Documentația prevăzută la alin. (2) se va depune la Ministerul Sănătății - Direcția generală strategii și politica medicamentului.

(4) Autorizația de funcționare prevăzută la art. 8 alin. (1) va fi eliberată în urma unui raport de inspecție favorabil întocmit de personalul de specialitate al Direcției generale strategii și politica medicamentului din cadrul Ministerul Sănătății.

(5) Inspecția va fi efectuată în termen de maxim 60 de zile de la data depunerii documentației complete prevăzute la alin. (2).

(6) În cazul unui raport de inspecție cu recomandări, se va acorda un termen de maxim 30 de zile pentru remedierea deficiențelor.

(7) Autorizația de funcționare prevăzută la art. 8 alin. (1) va fi eliberată în maxim 30 zile de la efectuarea inspecției, în cazul unui raport de inspecție favorabil.

(8) În cazul în care farmacia comunitară își schimbă persoana juridică pe numele căreia a fost eliberată autorizația prevăzută la alin. (1), Ministerul Sănătății va elibera o nouă autorizație de funcționare pe numele noii persoane juridice, în termen de 30 de zile de la data solicitării; până la eliberarea noii autorizații farmacia comunitară va funcționa în baza vechii autorizații. Documentele pe baza cărora se vor face modificările vor fi prevăzute în Norme.

(9) Personalul care are calitatea de a efectua inspecțiile în vederea autorizării, supravegherii și controlului farmaciilor și drogheriilor trebuie să aibă gradul profesional de farmacist primar sau farmacist cu o vechime de minim 8 ani în specialitate.”

11. La articolul 11, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 11 - (2) Orice modificare ulterioară a listei personalului de specialitate se comunică la Ministerul Sănătății - Direcția generală strategii și politica medicamentului și la Colegiul Farmaciștilor județean sau al municipiului București, în termen de 30 de zile de la modificare.”

12. Articolul 12 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 12 - (1) – Înființarea unei farmacii comunitare în mediul urban se face în funcție de numărul de locuitori, dovedit prin adeverință eliberată de autoritatea administrației publice locale, după cum urmează:

- a) în municipiul București, o farmacie la 3000 de locuitori;
- b) în orașele reședință de județ, o farmacie la 3500 de locuitori;
- c) în celelalte orașe, o farmacie la 4000 de locuitori.

(2) Prin excepție de la prevederile alin. (1), se poate înființa câte o farmacie comunitară în gări, aerogări și centre comerciale de mare suprafață, 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 potrivit Ordonanței Guvernului nr. 99/2000 privind comercializarea produselor și serviciilor de piață, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 650/2002, republicată, cu modificările și completările ulterioare. Dovada încadrării spațiului în această prevedere se eliberează de către autoritatea administrației publice locale în a cărei rază teritorială se află.

(3) Ministerul Sănătății publică pe pagina de internet proprie lista cu farmaciile comunitare autorizate.”

13. Articolul 13 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 13 – (1) Societățile comerciale care au înființat farmacii comunitare pot înființa oficine locale de distribuție în localitățile din mediul rural în care nu este asigurată asistența populației cu medicamente prin farmacii, inclusiv în satele aruncate orașelor.

(2) Societățile comerciale prevăzute la alineatul (1) pot înființa în stațiunile aflate pe litoral, în perioada sezonului estival, oficine locale de distribuție.

(3) Mențiunea privind înființarea oficinelor locale de distribuție în mediul rural și în stațiunile aflate pe litoral se înscrie pe autorizația de funcționare a farmaciei comunitare titulare, care este autorizată și funcționează.

(4) Înființarea, organizarea și funcționarea oficinelor locale de distribuție prevăzute la alin. (1) și (2) se reglementează prin Norme.

(5) În cazul în care în localitatea din mediul rural se înființează o farmacie comunitară, oficina locală de distribuție se desființează.”

14. Alineatul (2) al articolului 16 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 16 – (2) Sub îndrumarea și controlul unui farmacist cu drept de liberă practică, în farmacia comunitară, își pot efectua stagiu profesional studenții sau alte persoane aflate în procesul de învățământ farmaceutic.”

15. La articolul 18, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 18. - (2) Modalitatea de asigurare a asistenței farmaceutice a populației în timpul nopții sau în zilele nelucrătoare și de sărbători legale este stabilită de Colegiile Farmaciștilor județene și al municipiului București și este obligatorie pentru toate farmaciile comunitare aflate în relații contractuale cu casele de asigurări sociale de sănătate.”

16. Articolul 19 se abrogă.

17. La articolul 20, alineatele (1) și (2) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„Art. 20. - (1) Mutarea sediului unei farmacii comunitare se comunică Ministerului Sănătății - Direcția generală strategii și politica medicamentului - și Colegiilor Farmaciștilor județene și al municipiului București.

(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. 10 alin. (9) și după înscrierea menținii noului sediu pe autorizația de funcționare inițială.”

18. Articolul 21 se modifică și va avea următorul cuprins:

“Art. 21 - Mutarea sediului se poate face numai cu respectarea condițiilor prevăzute la art. 12, alin. (1). Până la data de 31 decembrie 2010 inclusiv, farmaciile comunitare înființate în condițiile art. 12 alin. (2) se pot muta numai în aceleași condiții.

19. Articolul 22 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 22. - (1) Pentru motive întemeiate sau pentru motive obiective invocate de detinătorul autorizației prevăzute la art. 10 alin. (1), Ministerul Sănătății 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 maxim 60 de zile calendaristice. Dacă perioada de suspendare depășește 30 de zile calendaristice, este obligatorie anunțarea Ministerului Sănătății și Colegiilor Farmaciștilor județene și al municipiului București.“

20. La articolul 23, partea introductivă se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 23 – Farmacia comunitară își încetează activitatea prin anularea autorizației de funcționare emisă de Ministerul Sănătății în următoarele situații.”

21. La articolul 23 după litera e) se introduce o nouă literă, litera f), cu următorul cuprins:

“ f) decesul titularului autorizației;”

22. Articolul 24 se modifică și va avea următorul cuprins:

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

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

(3) Poate fi asistent medical de farmacie șef, în condițiile alin. (2), 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.”

23. Articolul 25 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 25. – (1) Autorizația de funcționare a drogheriei se acordă pe numele persoanei juridice și al asistentului medical de farmacie șef, de către Ministerul Sănătății.

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

a) cerere-a-tip;

- b) contractul de muncă pentru normă întreagă cu durata timpului de lucru de opt ore și autorizația de liberă practică emisă de Ordinului Asistenților Medicali și Moașelor din România pentru asistentul medical de farmacie şef;
- c) actul constitutiv al societății comerciale;
- d) copia certificatului de înregistrare a societății 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;
- g) lista privind dotarea cu mobilier și aparatură;
- h) dovada achitării taxei prevăzute la art. 44 pentru autorizare, mutare, preschimbare sau orice altă modificare în autorizația de funcționare a drogherilor.

(3) Autorizația de funcționare prevăzută la alin. (1) va fi eliberată în urma unui raport de inspecție favorabil întocmit de personalul de specialitate al Direcției generale strategii și politica medicamentului din cadrul Ministerului Sănătății.

(4) Inspectia va fi efectuată în termen de maxim 60 de zile de la data depunerii documentației complete prevăzute la alin. (2).

(5) În cazul unui raport de inspecție cu recomandări se va acorda un termen de maxim 30 de zile pentru remedierea deficiențelor.

(6) Autorizația de funcționare prevăzută la alin. (1) va fi eliberată în maxim 30 zile de la efectuarea inspecției, în cazul raportului favorabil.

(7) În cazul în care drogheria își schimbă persoana juridică pe numele căreia a fost eliberată autorizația prevăzută la alin. (1), Ministerul Sănătății eliberează o nouă autorizație de funcționare pe numele noii persoane juridice, în termen de 30 zile de la

data solicitării; până la eliberarea noii autorizații de funcționare drogheria va funcționa în baza vechii autorizații.

(8) Activitatea drogheriei se desfășoară în conformitate cu Regulile de Bună Practică Farmaceutică, elaborate de Ministerul Sănătății și aprobate prin ordin al ministrului sănătății.”

24. Articolul 28 se modifică și va avea următorul cuprins:

„**Art. 28.** – (1) Pentru motive întemeiate sau pentru motive obiective invocate de detinătorul autorizației prevăzute la art. 25 alin.- (1), Ministerul Sănătății 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 maxim 60 de zile calendaristice. Dacă perioada de suspendare depășește 30 de zile calendaristice, este obligatorie anunțarea Ministerului Sănătății și Colegiilor Farmaciștilor județene și al municipiului București.”

25. La articolul 29 după litera e) se introduce o nouă literă, litera f), cu următorul cuprins:

„f) faliment”

26. Articolul 30 se modifică și va avea următorul cuprins:

„**Art. 30** - Condițiile de organizare și funcționare a drogheriei se stabilesc prin Norme.”

27. Alineatul 1 al articolului 31 se abrogă.

28. Articolul 32 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 32 - (1) Inspecția de autorizare și inspecțiile de supraveghere în farmacii comunitare, farmacii cu circuit închis și în drogheriei se exercită de către Ministerul Sănătății - Direcția generală strategii și politica medicamentului.

(2) Controlul privind exercitarea profesiei de farmacist se face de către Colegiul Farmaciștilor din România prin filialele județene sau a Municipiului București, în conformitate cu prevederile Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare.”

29. Articolul 33 se modifică și va avea următorul cuprins:

“Art. 33. – Inspecția de supraveghere în farmacii comunitare, farmacii cu circuit închis și drogheriei se face cel puțin o dată la 3 ani sau ori de câte ori este nevoie.”

30. Articolul 37 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 37 - Constituie contravenție și se sancționează cu amendă de la 2.000 lei la 10.000 lei următoarele fapte:

- a) angajarea de personal farmaceutic de specialitate care nu posedă drept de liberă practică;
- b) distribuția medicamentelor fără documente care să ateste proveniența și/sau calitatea acestora;
- c) nerespectarea prevederilor privind procedura de retragere a medicamentelor de către farmaciile și drogheriei;
- d) deținerea și comercializarea medicamentelor cu termen de valabilitate depășit.

31. Articolul 38 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art.38 - În cazul în care organele de inspecție prevăzute la art. 32 constată repetarea abaterilor privind organizarea, dotarea și funcționarea farmaciei sau a drogheriei, pot dispune suspendarea activității și închiderea unității până la remedierea deficiențelor constatate.”

32. Articolul 39 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 39 - Constituie contravenție și se sanctionează cu amendă de la 10.000 lei la 20.000 lei și închiderea farmaciei, respectiv a drogheriei următoarele fapte:

- a) funcționarea unei farmacii sau a unei drogherii fără autorizație de funcționare emisă de Ministerul Sănătății;
- b) deținerea sau eliberarea în drogherie a unor medicamente ale căror deținere și eliberare sunt interzise în drogherie;
- c) încălcarea prevederilor art. 15 și ale art. 24 alin. (4);
- d) nerespectarea Regulilor de bună practică farmaceutică aprobate prin ordin al ministrului sănătății”

33. Articolul 40 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 40 – (1) Constatarea faptelor ce constituie contravenții și aplicarea amenzilor se fac de către personalul de specialitate din Ministerul Sănătății - Direcția generală strategii și politica medicamentului.

(2) Modelul procesului verbal de contravenție este prevăzut în Norme.”

34. La articolul 42, alineatele (2) și (3) se abrogă.

35. Articolul 43 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 43 - Dispozițiile art. 12 se aplică până la data de 31 decembrie 2010 inclusiv.”

36. Articolul 44 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 44. – (1) Taxele pentru emiterea autorizației de funcționare sunt următoarele:

- a) pentru înființarea de farmacii în mediul urban – 3000 lei;

- b) pentru înființarea de farmacie în mediul rural – 1500 lei;
- c) pentru înființarea unei oficine locale de distribuție - 150 lei;
- d) pentru înființarea de drogherie în mediul urban – 2000 lei;
- e) pentru înființarea de drogherie în mediul rural – 1000 lei.

(2) Taxele pentru emiterea unei noi autorizații în cazul preschimbării sau pierderii autorizației de funcționare a farmaciei sau drogheriei sunt următoarele:

- a) pentru mediul urban – 1000 lei;
- b) pentru mediul rural – 500 lei.

(3) Pentru orice altă modificare înscrișă pe autorizația de funcționare a farmaciei sau drogheriei, se percep o taxă de 500 lei.

(4) În cazul mutării sediului farmaciei sau drogheriei, quantumul taxelor este cel prevăzut pentru înființare.

(5) Taxele prevăzute de prezenta lege se fac venit la bugetul de stat.

(6) Quantumul taxelor se poate actualiza periodic prin hotărâre a Guvernului.”

Art. II – Cererile depuse la Ministerul Sănătății, în vederea eliberării autorizației de funcționare pentru farmacii și drogherii, până la intrarea în vigoare a prezentei legi, precum și documentele ce le însoțesc, vor fi anilate în conformitate cu prevederile acesteia.

Art. III – În termen de un an de la intrarea în vigoare a prezentei legi, unitățile prevăzute la art. 42 din Legea farmaciei nr. 266/2008, care dețin autorizații de funcționare cu termen de valabilitate, sunt obligate să preschimbe autorizațiile de funcționare, în condițiile legii.

Art. IV – Legea farmaciei nr. 266/2008 cu modificările și completările aduse prin prezenta lege, se va repubblica, dându-se textelor o nouă numerotare.