



PARLAMENTUL ROMÂNIEI
CAMERA DEPUTAȚILOR **SENATUL**
L E G E

pentru modificarea și completarea unor acte normative din domeniul sănătății

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

Art. I. – Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 652 din 28 august 2015, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La articolul 100, alineatul (7) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(7) UPU și CPU din cadrul spitalelor finanțate din bugetul de stat și din veniturile proprii ale Ministerului Sănătății, din bugetul de stat prin bugetele ministerelor și instituțiilor cu rețea sanitară proprie sunt finanțate cu sumele aferente: cheltuielilor de personal, cheltuielilor cu medicamentele, reactivi și materiale sanitare, cheltuielilor de întreținere și verificare a aparatelor și echipamentelor medicale, cheltuielilor de asigurare, cheltuielilor ocazionate de investigațiile paraclinice inclusiv servicii de menenanță ale echipamentelor, pentru cazurile rezolvate în aceste structuri, fără a fi necesară internarea lor în unitatea sanitară din care face parte respectiva UPU sau respectivul CPU.”

2. La articolul 169, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 169. – (1) Spitalele se organizează și funcționează, pe criteriul teritorial, în spitale republicane, spitale regionale de urgență, spitale județene și spitale locale (municipale, orașenești sau comunale).”

3. La articolul 172, alineatul (8) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(8) Spitalele private se înființează sau se desființează cu avizul Ministerului Sănătății, în condițiile legii. Structura organizatorică, reorganizarea, restructurarea și schimbarea sediului și a denumirilor pentru spitalele private se fac cu avizul Ministerului Sănătății, în condițiile legii, emis în termen de maximum 6 luni de la data depunerii cererii de avizare.”

4. La articolul 172, după alineatul (10) se introduc două noi alineate, alin.(11) și (12), cu următorul cuprins:

„(11) În cazul reorganizării furnizorilor de servicii medicale prin transferul total sau parțial al activității medicale către o altă entitate cu personalitate juridică, la cererea entității toate avizele de funcționare și acreditările deținute, se preiau de drept de către noua entitate juridică, corespunzător drepturilor și obligațiilor aferente activității medicale transferate, cu condiția ca activitatea medicală transferată să nu fie modificată. Autoritățile competente au obligația de a preschimba pe numele entității noi avizul sau autorizația emisă anterior pe numele entității reorganizate.

(12) În cazul reorganizării furnizorilor de servicii medicale prin transferul total sau parțial al activității medicale către o altă entitate cu personalitate juridică, la cererea entității contractele de furnizare de servicii medicale încheiate cu casele de asigurări de sănătate și aflate în derulare se preiau de drept de către noua entitate juridică, corespunzător drepturilor și obligațiilor aferente activității medicale transferate, cu condiția ca activitatea medicală transferată să nu fie modificată.”

5. La articolul 292, alineatul (5) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(5) Membrii Consiliului de administrație al CNAS, beneficiază de o indemnizație lunară de 15% din indemnizația președintelui CNAS, în condițiile prezenței efective la ședințele consiliului de administrație.”

6. La articolul 297, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Mandatul membrilor consiliilor de administrație ale caselor de asigurări este de 4 ani. Membrii consiliilor de administrație ale caselor de asigurări beneficiază de o indemnizație lunară de 10% din salariul funcției de director general al casei de asigurări respective, în condițiile prezenței efective la ședințele consiliului de administrație.”

7. La articolul 389 alineatul (1), litera a) se modifică și va avea următorul cuprins:

„a) calitatea de angajat ori de colaborator al unităților de producție ori de distribuție de produse farmaceutice sau de materiale sanitare, cu excepția situațiilor în care este vorba de participarea la efectuarea unor studii clinice ori la desfășurarea unor activități ori manifestări cu caracter științific sau medical;”

8. La articolul 391, alineatele (1), (4), (5), (7) și (8) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„Art. 391. – (1) Medicii se pensionează la vîrstă de 67 de ani, indiferent de sex.

(4) Medicii care au depășit limita de vîrstă prevăzută la alin. (1) ori de la alin. (2) pot profesa în continuare în unități sanitare private. Desfășurarea activității se face în baza certificatului de membru al CMR și a existenței avizului anual cu privire la existența dreptului de liberă practică potrivit art. 390 alin. (1).

(5) În cazul unităților sanitare publice care înregistrează deficit de personal medical, precum și al unităților sanitare publice unde există necesitatea furnizării de servicii medicale peste nevoile obișnuite, medicii își pot continua activitatea peste vîrstă de pensionare prevăzută de lege, în baza avizului CMR acordat în condițiile art. 390 alin. (1), la solicitarea motivată a unității sanitare publice, însotită de aprobarea autorității căreia i se subordonează administrativ unitatea medicală. Continuarea activității se va face, după caz, până la ocuparea postului vacant ori până la încetarea stării de necesitate care a impus menținerea în activitate a medicului respectiv.

(7) Medicii care au împlinit vîrstă de 65 de ani nu pot deține funcții de conducere în cadrul Ministerului Sănătății, al ministerelor și instituțiilor centrale cu rețea sanitară proprie, al autorităților de sănătate publică, al

CNAS, al caselor județene de asigurări de sănătate și a municipiului București, precum și în cadrul spitalelor publice și al oricărei alte unități sanitare publice.

(8) Prin excepție de la prevederile alin. (1), medicii din unitățile sanitare publice, precum și medicii de familie, pot desfășura activitatea, la cerere, cu avizul unității sanitare publice, după caz. Desfășurarea activității se face prin prelungiri anuale, pe baza certificatului de membru și a avizului anual al CMR, a certificatului de sănătate, a avizului psihologic și a asigurării de răspundere civilă, pentru greșeli în activitatea profesională, încehiată pentru anul respectiv. Necesitatea prelungirii activității se stabilește de către o comisie organizată la nivelul direcțiilor de sănătate publică județene sau a municipiului București, alcătuită din:

- un reprezentant al casei de asigurări de sănătate județene sau a municipiului București;
- un reprezentant al direcției de sănătate publică județene sau a municipiului București;
- un reprezentant al colegiului județean al medicilor sau al municipiului București.”

9. La articolul 391, după alineatul (8) se introduc trei noi alineate, alin. (9) – (11), cu următorul cuprins:

„(9) Medicii care își desfășoară activitatea în condițiile prevăzute la alin. (3) – (6) nu necesită avizul comisiei prevăzute la alin. (8).

(10) Medicii care își desfășoară activitatea în condițiile prevăzute la alin. (3), (4) și (8) pot avea relații contractuale cu casele de asigurări de sănătate, direct sau indirect, prin intermediul furnizorilor de servicii medicale până la împlinirea vîrstei de 75 de ani. Medicii care își desfășoară activitatea în condițiile prevăzute la alin. (5) și (6) pot avea relații contractuale cu casele de asigurări de sănătate, direct sau indirect, prin intermediul furnizorilor de servicii medicale, pe perioada menținerii în activitate.

(11) Criteriile și condițiile privind menținerea în activitate a medicilor peste vîrstă limită de pensionare se stabilesc prin ordin al ministrului sănătății, cu consultarea CMR și CNAS.”

10. La articolul 412, alineatul (4) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(4) Colegiul Medicilor din România cuprinde toți medicii care îintrunesc condițiile prevăzute la art. 376 alin. (1) lit. a), c) și e), medicii stabiliți în România care îintrunesc condițiile prevăzute la art. 376 alin. (1)

lit. b), d), f) și g) și care exercită profesia de medic în condițiile prezentei legi, precum și medicii rezidenți care încunosc condițiile prevăzute la art. 376 alin. (1) lit. a) – d).”

11. La articolul 416, alineatele (8) și (9) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„(8) În vederea organizării și ținerii la zi a Registrului unic al medicilor cu drept de practică, CMR, potrivit deciziei Consiliului Național al Colegiului Medicilor din România, va organiza și administra un sistem național de înregistrare, evidență și certificare a medicilor care exercită profesia de medic pe teritoriul României. Evidența și identificarea medicilor cu drept de liberă practică se vor face în baza unui cod unic de identificare profesională acordat de către CMR.

(9) În vederea culegerii unor date și informații necesare ținerii la zi a Registrului unic al medicilor cu drept de practică, unitățile de învățământ universitar medical, unitățile medicale, precum și alte autorități ori instituții publice care dețin date și informații necesare ținerii la zi a Registrului unic al medicilor cu drept de practică vor pune la dispoziția CMR, în mod gratuit și într-un format adecvat scopului solicitării, datele și informațiile respective. În acest scop, între CMR și entitățile respective se vor încheia protocoale de colaborare. În aceeași măsură, CMR va încheia protocoale și va pune la dispoziția autorităților date din Registrul unic al medicilor cu drept de liberă practică în vederea realizării de către acestea a atribuțiilor legale. În toate situațiile, punerea la dispoziție a datelor se poate face inclusiv prin asigurarea unui acces securizat și controlat al solicitantului la datele respective.”

12. La articolul 416, după alineatul (9) se introduc două noi alineate, alin.(10) și (11), cu următorul cuprins:

„(10) Medicul este obligat să menționeze codul de identificare profesională pe orice document medical pe care îl emite, îl completează sau îl modifică ori alături de orice act profesional consemnat sub formă scrisă.

(11) Lista cu codurile de identificare profesională, precum și actualizările acesteia se vor comunica la cerere Ministerului Sănătății, Casei Naționale de Asigurări de Sănătate sau altor instituții ori autorități publice în mod gratuit și exclusiv în vederea realizării atribuțiilor lor.”

13. La articolul 449, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 449. – (1) Nu pot exercita o funcție de conducere în cadrul CMR și a colegiilor teritoriale, medicii care dețin funcții de conducere în cadrul Ministerului Sănătății, respectiv al ministerelor și instituțiilor cu rețea sanitară proprie, al structurilor deconcentrate ale acestuia ori în cadrul CNAS, al caselor județene de asigurări de sănătate și a municipiului București, al patronatelor și sindicatelor profesionale, precum și orice fel de funcții de demnitate publică sau de conducere în instituții sanitare. Sunt considerate funcții de conducere, funcția de președinte al CMR sau al unui colegiu teritorial, funcția de membru în biroul executiv al CMR sau al colegiului teritorial precum și aceea de membru al Consiliului Național al CMR ori al consiliului colegiului teritorial.”

14. La articolul 529, alineatul (3) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(3) Nu pot exercita o funcție de conducere în cadrul CMDR și a colegiilor teritoriale, dentiști care dețin funcții de conducere în cadrul Ministerului Sănătății, respectiv al ministerelor și instituțiilor cu rețea sanitară proprie, al structurilor deconcentrate ale acestuia ori în cadrul CNAS, al caselor județene de asigurări de sănătate și a municipiului București, al patronatelor și sindicatelor profesionale, precum și orice fel de funcții de demnitate publică sau de conducere în instituții sanitare. Sunt considerate funcții de conducere funcția de președinte al CMDR sau al unui colegiu teritorial, funcția de membru în biroul executiv al CMDR sau al colegiului teritorial precum și aceea de membru al Consiliului Național al CMDR ori al consiliului colegiului teritorial.”

15. La articolul 622, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 622. – (1) Nu pot exercita o funcție de conducere în cadrul CFR și a colegiilor teritoriale, farmaciștii care dețin funcții de conducere în cadrul Ministerului Sănătății, respectiv al ministerelor și instituțiilor cu rețea sanitară proprie, al structurilor deconcentrate ale acestuia ori în cadrul CNAS, al caselor județene de asigurări de sănătate și a municipiului București, al patronatelor și sindicatelor profesionale, precum și orice fel de funcții de demnitate publică sau de conducere în instituții sanitare. Sunt considerate *funcții de conducere* funcția de președinte al CFR sau al unui colegiu teritorial, funcția de membru în biroul executiv al CFR sau al colegiului

teritorial precum și aceea de membru al Consiliului Național al CFR ori al consiliului colegiului teritorial.”

16. La articolul 693, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 693. – (1) Școala Națională de Sănătate Publică, Management și Perfecționare în Domeniul Sanitar București, denumită în continuare *SNSPMPDSB*, funcționează ca instituție sanitară fără paturi, de drept public, cu personalitate juridică română, finanțată integral din venituri proprii, în coordonarea Ministerului Sănătății, iar coordonarea academică se stabilește prin hotărâre a Guvernului. SNSPMPDSB funcționează pe bază de gestiune economică și autonomie financiară, calculează amortismentele și conduce evidența contabilă în regim economic, iar conducerea este asigurată de către Consiliul de Administrație.”

17. La articolul 693, după alineatul (1) se introduc trei noi alineate, alin. (1¹)–(1³), cu următorul cuprins:

„(1¹) Consiliul de administrație este condus de un președinte, ales cu majoritate simplă din numărul total al membrilor, pe o perioadă de un an, fiecare membru putând deține maxim două mandate succesive.

(1²) Pentru activitatea desfășurată în calitate de membri ai Consiliului de administrație, aceștia au dreptul la o indemnizație lunară de 10% din salariul de bază al directorului general și la decontarea cheltuielilor de transport și cazare, în condițiile legii.

(1³) Personalul SNSPMPDSB este constituit din personal contractual, iar numărul de posturi se stabilește prin hotărâre a Guvernului. Statul de funcții, condițiile de încadrare pe posturi, de promovare în grad, de salarizare și de stimulare se stabilesc prin hotărârea Consiliului de administrație. Salarizarea personalului SNSPMPDSB se stabilește la nivelul de salarizare maxim aflat în plată aferent funcțiilor din cadrul celorlalte unități finanțate integral din venituri proprii aflate în subordinea, sub autoritatea sau în coordonarea Ministerului Sănătății.”

18. După articolul 699 se introduce un nou articol, art. 699¹, cu următorul cuprins:

„Art. 699¹. – ANMDM este instituție publică cu personalitate juridică, organ de specialitate al administrației publice centrale, în domeniul medicamentelor de uz uman, al dispozitivelor medicale și evaluării

tehnologiilor medicale, în subordinea Ministerului Sănătății, finanțată din venituri proprii și din subvenții de la bugetul de stat.”

19. Articolul 729 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 729. – (1) ANMDM verifică dacă fabricanții și importatorii de medicamente provenind din țări terțe pot desfășura producția conform specificațiilor furnizate în aplicarea art. 706 alin. (4) lit. e) și/sau să efectueze controale în conformitate cu metodele descrise în dosarul care însotește cererea făcută potrivit prevederilor art. 706 alin. (4) lit. i).

(2) ANMDM autorizează fabricanții și importatorii de medicamente provenind din țări terțe, în cazuri justificate, să delege efectuarea anumitor faze ale producției și/sau controalelor prevăzute la alin. (1) unor terți; în acest caz, verificările ANMDM se realizează și în localurile terților desemnați.”

20. La articolul 799, alineatul (6) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(6) În cazul medicamentelor decontate în cadrul sistemului național de asigurări sociale de sănătate, deținătorul autorizației de punere pe piață/reprezentantul acestuia în România, inclusiv cel care deține și autorizație de distribuție angro, asigură distribuția angro a acestor medicamente prin minimum 3 distribuitori angro autorizați, cu excepția situațiilor stabilite prin ordin al ministrului sănătății.”

21. Articolul 802 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 802. – Pentru a obține o autorizație de distribuție angro, solicitanții trebuie să îndeplinească următoarele cerințe minime:

a) să aibă spații, instalații și echipamente corespunzătoare și adecvate pentru asigurarea conservării și distribuției medicamentelor;

b) să aibă o persoană responsabilă care să îndeplinească condițiile prevăzute în legislația din România, în vederea asigurării implementării și menținerii unui sistem de calitate;

c) să se angajeze să îndeplinească obligațiile prevăzute la art. 803.”

22. La articolul 814, alineatele (1) – (3) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„Art. 814. – (1) Producătorii, deținătorii de autorizații de punere pe piață sau reprezentanții acestora în România și distribuitorii angro și en detail

de medicamente, dispozitive medicale și materiale sanitare, precum și unitățile farmaceutice, au obligația să declare ANMDM, orice fel de plată, sponsorizare, activitate de închiriere a unor spații în conformitate cu prevederile art. 193 alin. (7) lit. d²), precum și orice fel de avantaj, acordat direct sau indirect, medicilor, asistenților medicali, persoanelor cu funcții de conducere și control la nivelul unităților sanitare, organizațiilor profesionale din domeniul medical, organizațiilor de pacienți și oricărui alt tip de organizații care desfășoară activități în domeniul sănătății.

(2) Obligația de declarare prevăzută la alin. (1) revine și beneficiarilor plăților, sponsorizărilor sau avantajelor enumerate la alin. (1).

(3) Metodologia și formularele de declarare a plăților, sponsorizărilor și celorlalte avantaje prevăzute la alin. (1) și (2) se aprobă prin ordin al ministrului sănătății.”

23. După articolul 875 se introduc cinci noi articole, art. 875¹ – 875⁵, cu următorul cuprins:

„Art. 875¹. – Odată cu aplicarea sancțiunii amenzii contravenționale prevăzute la art. 875 alin. (1), inspectorii Ministerului Sănătății sau ANMDM, după caz, pot dispune măsuri complementare de confiscare și reținere a medicamentelor de uz uman sau a documentelor emise în legătură cu acestea, dacă este necesar, atunci când nu sunt respectate cerințele legale și/sau principiile de bună practică de fabricație ori de bună practică de distribuție prevăzute de legislația națională și dacă prezintă un pericol pentru sănătate.

Art. 875². – Sancțiunile propuse pentru a fi aplicate potrivit art. 875¹ se dispun direct prin procesul-verbal de constatare și de sancționare a contravenției.

Art. 875³. – Sancțiunile contravenționale complementare dispuse în condițiile art. 875¹ se vor materializa prin sigilarea medicamentelor de uz uman și aplicarea ștampilei Ministerului Sănătății sau ANMDM, după caz, precum și prin ridicarea documentelor emise în legătură cu acestea.

Art. 875⁴. – Procedura de preluare, evaluare și distrugere a medicamentelor de uz uman, materialelor consumabile de utilitate medicală confiscate, va fi aprobată prin ordin al ministrului sănătății și se va aplica în mod corespunzător.

Art. 875⁵. – Organele de poliție sunt obligate să acorde, la cerere, sprijinul necesar persoanelor împuternicite prevăzute la art. 875¹, aflate în exercițiul funcțiunii, sau să le însoțească, după caz.”

24. Articolul 876 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 876. – Dispozițiile art. 875 și ale art. 875¹ – 875⁵ se completează cu prevederile 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.”

25. După articolul 876 se introduce un nou articol, art. 876¹, cu următorul cuprins:

„Art. 876¹. – Prin excepție de la dispozițiile art. 876, plângerea contraventională formulată împotriva procesului-verbal de constatare a contravenției și de aplicare a sancțiunii nu suspendă executarea măsurii complementare prevăzute la art. 875¹.”

26. La articolul 878, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 878. – (1) ANMDM transmite celoralte autorități competente din statele membre ale UE informațiile corespunzătoare pentru a garanta că cerințele conținute în autorizațiile menționate la art. 755 și 800, în certificatele menționate la art. 857 alin. (13) sau în autorizațiile de punere pe piață sunt îndeplinite.”

27. Articolul 887 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 887. – ANMDM și Ministerul Sănătății, după caz, potrivit competențelor legale, se asigură că există sisteme adecvate de colectare a medicamentelor nefolosite sau expirate.”

28. Articolul 889 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 889. – Ministerul Sănătății, pe motive legate de interesul sănătății publice, poate să limiteze sau să interzică pentru anumite perioade de timp exportul unor medicamente de uz uman.”

29. Articolul 897 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 897. – Cheltuielile necesare pentru efectuarea inspecțiilor de către salariații ANMDM la solicitarea unității inspectate sunt asigurate de aceasta, cu excepția inspecțiilor inopinate și a celor efectuate pentru supravegherea calității medicamentelor care se suportă din bugetul ANMDM.”

30. La articolul 924, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 924. – (1) Prezentul titlu stabilește cadrul legal și instituțional pentru controlul dispozitivelor medicale puse în funcțiune și utilizate, precum și pentru controlul activităților de comercializare, prestări de servicii și publicitate în domeniul dispozitivelor medicale.”

31. La articolul 926, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 926. – (1) Activitățile de comercializare și prestări de servicii în domeniul dispozitivelor medicale se desfășoară cu respectarea prevederilor prezentului titlu și ale normelor metodologice aprobate prin ordin al ministrului sănătății.”

32. La articolul 927, alineatele (1), (2) și (4) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„Art. 927. – (1) Dispozitivele medicale se comercializează, se instalează și se întrețin, pe teritoriul României, pentru a fi utilizate în conformitate cu scopul propus, numai de către:

a) persoanele fizice sau juridice cu sediul în România pentru care s-a emis avizul prevăzut la art. 926 alin. (3);

b) persoanele fizice și persoanele juridice care desfășoară în mod legal activitatea de comercializare, instalare și întreținere a dispozitivelor medicale în statul lor de origine UE sau SEE, înregistrate la ANMDM, pentru care s-a emis confirmare.

(2) Persoanele fizice sau juridice prevăzute la alin. (1) lit. a) pot să comercializeze, să instaleze și să întrețină dispozitive medicale numai dacă dețin personal de specialitate.

.....
(4) Persoanele fizice și persoanele juridice pentru care s-a emis avizul prevăzut la art. 926 alin. (3) sunt obligate:

a) să facă cunoscută ANMDM orice modificare adusă condițiilor care au stat la baza emiterii acestui aviz în termen de maximum 15 zile de la modificare. Se va notifica inclusiv întreruperea temporară sau încetarea definitivă a activității autorizate. În cazul cererii de încetare a activității, titularul va depune la ANMDM originalul avizului în termen de maximum 30 de zile de la încetarea activității;

b) să raporteze periodic, la un interval de 6 luni, dispozitivele medicale pe care le importă și/sau distribuie pe teritoriul României;

c) să comercializeze numai produse conforme cu legislația în vigoare;

d) să notifice ANMDM produsele introduse pe piață/puse în funcțiune, conform prevederilor legale;

e) să asigure condiții optime de păstrare și depozitare a dispozitivelor medicale pe perioada transportului/depozitării acestora, conform cerințelor specificate de producător.”

33. Articolul 928 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 928. – (1) Dispozitivele medicale puse în funcțiune și aflate în utilizare se supun următoarelor modalități de control:

- a) control prin verificare periodică;
- b) inspecție și testare inopinată;
- c) supraveghere în utilizare.

(2) Normele de aplicare ale alin. (1) sunt stabilite prin ordin al ministrului sănătății.”

34. La articolul 931, alineatul (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 931. – (1) Dispozitivele medicale second-hand, furnizate gratuit sau contra cost, se comercializează, se pun în funcțiune și sunt utilizate numai în urma evaluării performanțelor acestora de către ANMDM în maximum 30 de zile de la data depunerii solicitării și în baza avizului de utilizare eliberat de către aceasta.”

35. La articolul 933 alineatul (1), literele d) și f) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„d) de a asigura instalarea, menenanța și repararea dispozitivelor medicale cu unități avizate pentru efectuarea acestor servicii;

.....

f) de a raporta toate dispozitivele medicale existente în unitate, înregistrate în evidențele contabile ca mijloace fixe, indiferent de modul de procurare a acestora, conform normelor metodologice aprobate prin ordin al ministrului sănătății;”

36. La articolul 933 alineatul (1), după litera g) se introduc două noi litere, lit.h) și i), cu următorul cuprins:

- „h) de a asigura verificarea periodică a dispozitivelor medicale utilizate, conform prevederilor legale;
- i) de a asigura condiții optime de păstrare și depozitare a dispozitivelor medicale, conform cerințelor specificate de producător.”

37. Articolul 935 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 935. – Constitue contravenții, în măsura în care nu sunt săvârșite în astfel de condiții încât să fie considerate potrivit legii penale infracțiuni, următoarele fapte și se sancționează după cum urmează:

- a) cu amendă de la 50.000 lei la 100.000 lei, pentru nerespectarea prevederilor art. 927 alin. (1);
- b) cu amendă de la 50.000 lei la 100.000 lei și cu retragerea avizului prevăzut la art. 926 alin. (3), pentru nerespectarea prevederilor art. 927 alin. (5);
- c) cu amendă de la 50.000 lei la 100.000 lei, aplicabilă furnizorului și unității sanitare, precum și cu interzicerea utilizării dispozitivului medical până la data obținerii avizului prevăzut de prezentul titlu, nerespectarea prevederilor art. 931;
- d) cu amendă de la 10.000 lei la 50.000 lei, pentru nerespectarea prevederilor art. 927 alin. (4);
- e) cu amendă de la 10.000 lei la 50.000 lei, pentru nerespectarea prevederilor art. 933 alin. (1) lit. a) – e);
- f) cu amendă de la 10.000 lei la 50.000 lei, pentru nerespectarea prevederilor art. 933 alin. (1) lit. f);
- g) cu amendă de la 50.000 lei la 100.000 lei, pentru împiedicarea fără drept, sub orice formă, a persoanelor împuernicite să își exercite atribuțiile prevăzute în prezentul titlu.”

38. După articolul 935 se introduc cinci noi articole, art. 935¹ – 935⁵, cu următorul cuprins:

„Art. 935¹. – Odată cu aplicarea sancțiunii amenzii contraventionale, inspectorii ANMDM pot dispune măsuri complementare de confiscare și reținere a materialelor de natură consumabilelor de utilitate

medicală, a obiectelor de inventar medicale și a dispozitivelor medicale sau a documentelor emise în legătură cu acestea, dacă este necesar, atunci când nu sunt respectate cerințele legale de utilizare și dacă prezintă un pericol pentru pacienți.

Art. 935². – Sanctiunile propuse pentru a fi aplicate potrivit art. 935¹ se dispun direct prin procesul-verbal de constatare și de sancționare a contravenției.

Art. 935³. – Sanctiunile contravenționale complementare dispuse în condițiile art. 935¹ se vor materializa prin sigilarea consumabilelor de utilitate medicală, a materialelor de natură obiectelor de inventar medicale și a dispozitivelor medicale, aplicarea ștampilei ANMDM, precum și prin ridicarea documentelor emise în legătură cu acestea.

Art. 935⁴. – Procedura de preluare, evaluare, casare sau transmitere cu titlu gratuit și distrugere a consumabilelor de utilitate medicală, materialelor de natură obiectelor de inventar medicale și a dispozitivelor medicale confiscate, va fi aprobată prin ordin al ministrului sănătății și se va aplica în mod corespunzător.

Art. 935⁵. – Organele de poliție sunt obligate să acorde, la cerere, sprijinul necesar persoanelor împoternicate prevăzute la art. 935¹, aflate în exercițiul funcțiunii, sau să le însoțească, după caz.”

39. La articolul 936, după alineatul (4) se introduce un nou alineat, alin. (5), cu următorul cuprins:

„(5) Prin excepție de la prevederile alin. (4), plângerea contravențională formulată împotriva procesului-verbal de constatare a contravenției și de aplicare a sanctiunii nu suspendă executarea măsurii complementare prevăzută la art. 935¹.“

Art. II. – Hotărârea Guvernului nr. 734/2010 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 531 din 29 iulie 2010, se modifică și se completează în termen de 90 de zile de la data intrării în vigoare a prezentei legi.

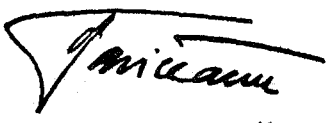
*Această lege a fost adoptată de Parlamentul României,
în condițiile art. 77 alin. (2), cu respectarea prevederilor art. 75 și ale
art. 76 alin. (1) din Constituția României, republicată.*

p. PREȘEDINTELE
CAMEREI DEPUTAȚILOR



FLORIN IORDACHE

PREȘEDINTELE
SENATULUI



CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

București,
Nr.