

HOTĂRÂRE nr. 1.915 din 22 decembrie 2006 (*actualizată*)

pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor [Legii nr. 339/2005](#) privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope

EMITENT: GUVERNUL

PUBLICAT ÎN: MONITORUL OFICIAL nr. 18 din 11 ianuarie 2007

Data intrării în vigoare : 11 ianuarie 2007

Forma actualizată valabilă la data de : 9 septembrie 2018

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, și al [art. 57 din Legea nr. 339/2005](#) privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

ART. 1

Se aprobă Normele metodologice de aplicare a prevederilor [Legii nr. 339/2005](#) privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope, prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezenta hotărâre.

ART. 2

La data intrării în vigoare a prezentei hotărâri, [Instrucțiunile nr. 103/1970](#) pentru executarea prevederilor [Legii nr. 73/1969](#) privind regimul produselor și al substanțelor stupefiante, publicate în Buletinul Oficial, Partea I, nr. 38 din 25 aprilie 1970, cu modificările și completările ulterioare, și alin. (2)-(7) ale [art. 8 din Regulamentul de aplicare a dispozițiilor Legii nr. 143/2000](#) privind prevenirea și combaterea traficului și consumului ilicit de droguri, cu modificările și completările ulterioare, aprobat prin [Hotărârea Guvernului nr. 860/2005](#), publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 749 din 17 august 2005, precum și [Ordinul ministrului sănătății nr. 1.204/2004](#) privind aprobarea certificatului pentru deținerea de medicamente și substanțe stupefiante și psihotrope, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 901 din 4 octombrie 2004, se abrogă.

PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

Contrasemnează:

p. Ministrul sănătății publice,
Vlad Anton Iliescu,
secretar de stat

p. Ministrul administrației
și internelor,
Mircea Nicu Toader,
secretar de stat

Ministrul agriculturii,
pădurilor și dezvoltării rurale,

Dan Ștefan Motreanu

Ministrul economiei și comerțului,
Varujan Vosganian

Ministrul finanțelor publice,
Sebastian Teodor Gheorghe Vlădescu

București, 22 decembrie 2006.
Nr. 1.915.

ANEXĂ

NORME METODOLOGICE
de aplicare a prevederilor [Legii nr. 339/2005](#)
privind regimul juridic al plantelor, substanțelor
și preparatelor stupefiante și psihotrope

CAP. I

Dispoziții generale

ART. 1

(1) Plantele, substanțele stupefiante și substanțele psihotrope incluse în tabelele I, II și III din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope, denumită în continuare [Legea nr. 339/2005](#), se supun prevederilor stabilite prin aceasta și prin prezentele norme metodologice.

(2) Substanțele prevăzute în tabelele II și III din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) se supun și legislației referitoare la medicamente, în măsura în care acest regim nu contravine [Legii nr. 339/2005](#).

(3) În situația în care într-un preparat sunt combinate substanțe care sunt înscrise în mai multe tabele, preparatul se supune condițiilor și cerințelor stabilite pentru substanțele înscrise în tabelul care va primi un tratament mai restrictiv.

(4) O nouă înscriere, radiere sau transfer dintr-un tabel în altul, potrivit [art. 8 din Legea nr. 339/2005](#), se face la propunerea celor interesați, cu avizul Ministerului Sănătății Publice.

ART. 2

Preparatele cuprinse în Nomenclatorul medicamentelor de uz uman ca medicamente care se pot elibera fără prescripție medicală nu sunt supuse raportărilor prevăzute la [art. 42 din Legea nr. 339/2005](#).

CAP. II

Cultivarea plantelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope

ART. 3

Cultivarea plantelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope este permisă pe baza autorizației eliberate de Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale.

Art. 3 a fost modificat de [art. II din HOTĂRÂREA nr. 396 din 27 mai 2015](#), publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 397 din 5 iunie 2015, prin înlocuirea unei sintagme.

ART. 4

(1) Autorizarea pentru cultivarea plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope, în vederea utilizării în industrie și/sau în alimentație, în domeniul medical, științific sau tehnic ori pentru producerea de sămânță, se realizează anual de Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale, prin direcțiile pentru agricultură județene și a municipiului București. Modelul autorizației este prevăzut în anexa nr. 1.

(2) Direcțiile pentru agricultură județene și a municipiului București comunică până la data de 15 mai direcției de specialitate din cadrul Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale situația centralizatoare a autorizațiilor pentru cultivarea plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope, emise pentru anul în curs.

(3) Prin excepție de la prevederile alin. (2), pentru anul 2015, direcțiile pentru agricultură județene și a municipiului București comunică până la data de 30 iunie direcției de specialitate din cadrul Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale și formațiunii centrale de combatere a traficului și consumului ilicit de droguri din cadrul Inspectoratului General al Poliției Române situația centralizatoare a autorizațiilor pentru cultivarea plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope, emise pentru anul în curs.

(4) Până la 15 mai, direcțiile pentru agricultură județene și a municipiului București comunică situația centralizatoare prevăzută la alin. (2) formațiunii centrale de combatere a traficului și consumului ilicit de droguri din cadrul Inspectoratului General al Poliției Române.

(5) Pentru eliberarea autorizației pentru cultivarea plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope, în vederea utilizării în industrie și/sau în alimentație, în domeniul științific ori tehnic sau pentru producerea de sămânță, cultivatorii trebuie să depună la direcțiile pentru agricultură județene sau a municipiului București o cerere, al cărei model este prevăzut în anexa nr. 2. Cererea trebuie însoțită de următoarele documente, în original și în copie, în funcție de scopul autorizării:

a) documente de identificare:

- pentru persoana fizică: buletin/cartea de identitate, pașaport sau alt act de identitate valabil;

- pentru persoana juridică: codul unic de înregistrare;

b) titlul de proprietate, procese-verbale/adeverințe de punere în posesie sau alte acte doveditoare ale utilizării legale a suprafeței de teren agricol;

c) contractele de valorificare a producției, în situația utilizării în industrie și/sau în alimentație a plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope;

d) autorizație pentru producerea de semințe, eliberată conform reglementărilor legale în vigoare, după caz, în situația cultivării plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope pentru producerea de sămânță;

e) documente care atestă că desfășoară o activitate științifică în domeniul cercetării și învățământului, în situația cultivării

plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope, în vederea utilizării în domeniul științific ori tehnic.

(6) Autorizația pentru cultivarea plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope se emite cultivatorului pentru suprafața determinată în documentele prevăzute la alin. (5) lit. b).

(7) Pentru situația în care, datorită naturii activității solicitantului, este necesară autorizarea pentru mai multe activități dintre cele prevăzute la alin. (5), se vor anexa la cerere, după caz, documentele corespunzătoare fiecărei situații.

(8) După înregistrarea și verificarea cererilor, precum și a autenticității documentelor prezentate pentru autorizare, de către reprezentanții direcțiilor pentru agricultură județene și a municipiului București, se eliberează autorizațiile pentru cultivarea plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope.

(9) Autorizațiile pentru cultivare se eliberează până la data de 10 mai a anului în curs.

(10) Prin excepție de la prevederile alin. (9), pentru anul 2015, autorizațiile pentru cultivare se eliberează până la data de 10 iunie a anului în curs.

Art. 4 a fost modificat de pct. 1 al [art. I din HOTĂRÂREA nr. 396 din 27 mai 2015](#), publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 397 din 5 iunie 2015. Potrivit [art. II din HOTĂRÂREA nr. 396 din 27 mai 2015](#), publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 397 din 5 iunie 2015, în cuprinsul Normelor metodologice de aplicare a prevederilor [Legii nr. 339/2005](#) privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope, aprobate prin [Hotărârea Guvernului nr. 1.915/2006](#), cu modificările ulterioare, sintagmele "direcțiile pentru agricultură și dezvoltare rurală județene și a municipiului București" și "Ministerul Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale" se înlocuiesc cu sintagmele "direcțiile pentru agricultură județene și a municipiului București" și, respectiv, "Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale".

ART. 5

(1) Până la data de 31 mai a fiecărui an, Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale comunică Ministerului Sănătății Publice și Agenției Naționale Antidrog o situație privind estimarea necesarului de plante ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope din producția internă pentru anul calendaristic următor, conform formularului prevăzut în anexa nr. 3.

Alin. (1) al art. 5 a fost modificat de [art. II din HOTĂRÂREA nr. 396 din 27 mai 2015](#), publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 397 din 5 iunie 2015, prin înlocuirea unei sintagme.

(2) Ministerul Sănătății Publice înaintează estimarea necesarului anual de plante ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope din culturi interne și import organului internațional de control.

CAP. III

Controlul respectării regimului juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope

ART. 6

(1) Controlul și supravegherea de către Ministerul Sănătății Publice se exercită prin verificarea documentelor și, potrivit prevederilor [art. 7 din Legea nr. 339/2005](#), prin inspecții.

(2) Inspecțiile se efectuează de către inspectorii farmaciști din Ministerul Sănătății Publice în baza unui plan anual de inspecții și a procedurilor specifice elaborate de compartimentul de specialitate.

(3) Inspecția se finalizează prin întocmirea unui raport de inspecție, care se comunică celui inspectat și, după caz, altor persoane interesate.

(4) Inspectorul farmacist are drept de acces, fără notificare prealabilă, în spațiile de desfășurare a operațiunilor cu plante, substanțe stupefiante și substanțe psihotrope și la documentele specifice acestora.

(5) Inspectorul farmacist poate, după caz, să preleve probe.

ART. 7

Inspecția culturilor de plante ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope se efectuează de către personalul împuternicit cu atribuții de inspecții tehnice din cadrul Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale și structurilor teritoriale ale acestuia.

Art. 7 a fost modificat de pct. 2 al [art. I din HOTĂRÂREA nr. 396 din 27 mai 2015](#), publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 397 din 5 iunie 2015.

CAP. IV

Autorizarea producerii, fabricării, depozitării, distribuiri și utilizării plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope

ART. 8

(1) Producerea și fabricarea substanțelor stupefiante și psihotrope se autorizează de către Ministerul Sănătății Publice, pe baza următoarelor documente, prezentate în original și în copie:

- a) cerere-tip, conform modelului prezentat în anexa nr. 4;
- b) actul constitutiv, codul unic de înregistrare;
- c) lista de substanțe care urmează a fi produse și/sau fabricate, menționându-se pentru fiecare cantitatea și destinația;
- d) curriculum vitae al persoanei responsabile și actul de studii care conferă competență în acest domeniu;
- e) cazierul judiciar al persoanei responsabile;
- f) memoriul tehnic;
- g) declarație referitoare la măsurile de protecție fizică a substanțelor stupefiante și psihotrope.

(2) După caz, pot fi solicitate și alte documente suplimentare.

(3) În termen de 30 de zile de la înregistrarea cererii sau, după caz, de la completarea dosarului, se programează inspecția pentru verificarea spațiului, personalului și mijloacelor tehnice destinate desfășurării operațiunilor solicitate a fi autorizate.

(4) În baza raportului favorabil de inspecție, în termen de 15 zile se emite autorizația pentru producerea și/sau fabricarea substanțelor stupefiante și/sau psihotrope, în două exemplare, dintre care unul se înmânează solicitantului.

ART. 9

Pentru evidența producătorilor și a fabricanților de substanțe și preparate stupefiante și psihotrope și a cultivatorilor de plante ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope, Ministerul Sănătății Publice constituie și afișează pe site-ul propriu registrul național unic al acestora, în baza datelor proprii și a celor transmise de Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale.

Art. 9 a fost modificat de [art. II din HOTĂRÂREA nr. 396 din 27 mai 2015](#), publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 397 din 5 iunie 2015, prin înlocuirea unei sintagme.

ART. 10

Fabricarea preparatelor stupefiante și psihotrope se autorizează de Ministerul Sănătății Publice, pe baza următoarelor documente, prezentate în original și în copie:

- a) cerere-tip, conform modelului prezentat în anexa nr. 4;
- b) actul constitutiv, codul unic de înregistrare;
- c) autorizația de fabricație emisă de Agenția Națională a Medicamentului;
- d) curriculum vitae al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substanțe stupefiante și psihotrope și diploma de licență;
- e) cazierul judiciar al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substanțe stupefiante și psihotrope;
- f) lista preparatelor stupefiante și psihotrope ce urmează a fi fabricate;
- g) declarație referitoare la măsurile de protecție fizică a substanțelor stupefiante și psihotrope.

ART. 11

(1) Autorizația pentru fabricarea preparatelor stupefiante și psihotrope se emite în termen de 30 de zile de la înregistrarea cererii sau, după caz, de la completarea dosarului, în două exemplare, dintre care unul se înmânează solicitantului.

(2) Autorizația de fabricație prevăzută la alin. (1) se eliberează anual în limita cantității aprobate de Ministerul Sănătății Publice.

ART. 12

Depozitarea și distribuirea plantelor, substanțelor și, respectiv, a preparatelor stupefiante și psihotrope se autorizează de Ministerul Sănătății Publice, pe baza următoarelor documente:

- a) cerere-tip, conform modelului prezentat în anexa nr. 5;
- b) actul constitutiv, codul unic de înregistrare;
- c) autorizația de funcționare a depozitului;
- d) curriculum vitae al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substanțe stupefiante și psihotrope și diploma de licență;
- e) cazierul judiciar al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substanțe stupefiante și psihotrope;
- f) declarație referitoare la măsurile de protecție fizică a substanțelor stupefiante și psihotrope.

ART. 13

(1) Autorizația de depozitare și distribuire a plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope are

valabilitate 5 ani, la expirarea căreia se poate solicita reînnoirea acesteia pe perioade succesive de câte 5 ani.

(2) În situația în care autorizația de funcționare a solicitantului a fost eliberată pe o perioadă determinată, valabilitatea autorizației prevăzută la alin. (1) nu poate depăși termenul autorizației de funcționare.

ART. 14

(1) Laboratoarele ce efectuează, potrivit legii, constatări ori expertize tehnico-științifice, fizico-chimice, medico-legale sau dispuse de autoritățile judiciare, potrivit legii, se autorizează de către Ministerul Sănătății Publice, pentru achiziționarea, deținerea, transportul, utilizarea, analizarea și importul de plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope prevăzute în tabelele I, II și III din anexa la [Legea nr. 339/2005](#), în baza actului de înființare, pe durata existenței laboratorului.

(2) Laboratoarele prevăzute la alin. (1) sunt obligate să depună cererea de autorizare la Ministerul Sănătății Publice în termen de 30 de zile de la intrarea în vigoare a prezentelor norme metodologice sau, după caz, de la înființare.

ART. 15

(1) Orice modificare a situației care a justificat eliberarea autorizației se notifică înainte cu 15 zile autorității emitente.

(2) În același termen se notifică și încetarea activității, precum și situația și destinația stocului de plante, substanțe și preparate stupefiante și substanțe psihotrope.

ART. 16

În cazul încetării activității, autorizația originală se depune, în termen de 15 zile de la notificare, autorității emitente.

ART. 17

Eliberarea unei noi autorizații în caz de pierdere sau distrugere este condiționată de dovada publicării anunțului într-un cotidian de circulație națională și de prezentarea documentației prevăzute în prezentul capitol.

CAP. V

Importul, exportul și tranzitul plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope

ART. 18

Autorizația pentru operațiunile de punere în liberă circulație sau export de plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope se eliberează pe baza următoarelor documente:

- a) cerere-tip, conform modelului prezentat în anexa nr. 6;
- b) actul constitutiv, codul unic de înregistrare;
- c) autorizația de funcționare, care poate fi de fabricație sau de distribuție angro și comercializare;
- d) autorizația pentru operațiuni cu plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope, eliberată conform art. 8, 10 sau 12;
- e) autorizația pentru activitate de import și/sau de export eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, pentru operațiuni cu alte țări decât cele membre ale Uniunii Europene și Spațiului Economic European;
- f) cazierul judiciar al persoanei responsabile cu operațiunile de import/export;

g) factura furnizorului extern;
h) autorizația de import emisă de autoritatea competentă din țara importatoare, după caz.

ART. 19

Modelele exemplarelor autorizațiilor de punere în liberă circulație/export de plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope sunt prevăzute în anexele nr. 7a) și 7b).

ART. 20

Autorizația de punere în liberă circulație se emite în trei exemplare, cu următoarea destinație: exemplarul nr. 1 însoțește transportul, exemplarul nr. 2 rămâne la titularul autorizației, iar exemplarul nr. 3 se păstrează de autoritatea emitentă.

ART. 21

Autorizația de export se emite în patru exemplare, cu următoarea destinație: exemplarul nr. 1 însoțește transportul, exemplarul nr. 2 rămâne la titularul autorizației, exemplarul nr. 3 se trimite autorității competente din țara importatoare de către autoritatea emitentă, iar exemplarul nr. 4 se păstrează de autoritatea emitentă.

ART. 22

(1) Introducerea în țară a plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope destinate punerii în liberă circulație în România este permisă numai la biroul vamal menționat în autorizația de punere în liberă circulație și dacă se prezintă autorității vamale exemplarul nr. 1 al acestei autorizații. O copie a exemplarului nr. 1 al autorizației de punere în liberă circulație, certificată cu mențiunea "conform cu originalul" de către autoritatea vamală, se păstrează la biroul vamal de intrare în țară, anexată la documentul de tranzit.

(2) Scoaterea din țară a plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope vămuite la export este permisă numai la biroul vamal menționat în autorizația de export și dacă se prezintă autorității vamale exemplarul nr. 1 al acestei autorizații. O copie a exemplarului nr. 1 al autorizației de export, certificată cu mențiunea "conform cu originalul" de către autoritatea vamală, se păstrează la biroul vamal de ieșire din țară, anexată la documentul de tranzit sau la copia exemplarului nr. 3 al declarației vamale de export, după caz.

(3) Plantele, substanțele și preparatele stupefiante și psihotrope nu pot fi plasate sub regimuri vamale economice.

ART. 23

(1) După acordarea liberului de vamă, agentul vamal desemnat înscrie pe versoul unei copii certificate a exemplarului nr. 1 al autorizației cantitatea efectiv pusă în liberă circulație/exportată, numărul și data declarației vamale în detaliu, sub semnătura și ștampila personale.

(2) Pentru fiecare operațiune vamală, agentul vamal anexează la declarația vamală o copie față/verso a autorizației de punere în liberă circulație/export completată conform alin. (1), cu mențiunea "conform cu originalul".

(3) Copia certificată a exemplarului nr. 1 al autorizației de punere în liberă circulație/export astfel completată se transmite Ministerului Sănătății Publice de către biroul vamal, în termen de 15 zile de la data acordării liberului de vamă.

(4) În baza autorizației de punere în liberă circulație completată de biroul vamal unde a fost efectuată operațiunea vamală, Ministerul Sănătății Publice certifică punerea în liberă circulație și restituie autorității competente din statul exportator unul dintre cele două exemplare ale autorizației de export.

ART. 24

În caz de escală sau aterizare forțată a unei aeronave pe teritoriul României în condițiile [art. 32 din Legea nr. 339/2005](#), eliberarea autorizației de export se face pe baza documentelor de transport și a dovezii existenței evenimentului aviatic, eliberată de organele competente.

CAP. VI

Utilizarea medicală a substanțelor și a preparatelor stupefiante și psihotrope

ART. 25

(1) Unitățile prevăzute la [art. 34 din Legea nr. 339/2005](#), care desfășoară activități cu substanțe și preparate stupefiante și psihotrope în baza autorizației de funcționare, trebuie să asigure evidența și condițiile de protecție fizică a acestor substanțe și preparate.

(2) În aceste unități activitatea cu substanțe și preparate stupefiante și psihotrope se desfășoară de către farmacistul sau medicul anume desemnat ori de înlocuitorul acestuia.

(3) În aceleași condiții desfășoară activitate cu substanțe și preparate stupefiante și psihotrope și cabinetele medicale autorizate din cadrul unităților penitenciare, unităților de învățământ sau al operatorilor economici.

ART. 26

Cabinetele medicale de altă specialitate decât medicina de familie se autorizează de Ministerul Sănătății Publice pentru activitate cu substanțe și preparate stupefiante și psihotrope, în baza următoarelor documente:

- a) cerere-tip, conform modelului prezentat în anexa nr. 5;
- b) autorizația de funcționare;
- c) înregistrarea în registrul unic al cabinetelor medicale;
- d) autorizația de liberă practică a medicului specialist și, după caz, a medicului anestezist, împreună cu contractul de muncă sau de colaborare al acestuia.

ART. 27

(1) Centrele de tratament pentru toxicomani sunt cele prevăzute în legislația referitoare la prevenirea și combaterea traficului și consumului ilicit de droguri ca furnizori de servicii cu regim închis sau deschis, pentru tratamentul de substituție.

(2) Prescrierea și supravegherea tratamentului de substituție se fac de către medicul curant din unitățile spitalicești și ambulatorii, precum și din centrul de tratament pentru toxicomani.

ART. 28

(1) Farmaciile, cabinetele și clinicile medicale veterinare care utilizează substanțe și preparate stupefiante și psihotrope se autorizează de Agenția Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, conform prevederilor legale în vigoare.

(2) Farmaciile, cabinetele și clinicile medicale veterinare care desfășoară activități cu substanțe și preparate stupefiante și psihotrope în baza autorizației de funcționare trebuie să asigure evidența și condițiile de protecție fizică a acestor substanțe și preparate.

ART. 29

(1) Trusele de prim ajutor care conțin preparate stupefiante și psihotrope pot fi deținute de cabinetele medicale umane și veterinare, alte unități sanitare umane, aeronave, nave și ambulante.

(2) Preparatele stupefiante și psihotrope care pot fi conținute în trusele de prim ajutor sunt prevăzute în anexa nr. 8.

(3) Controlul truselor de prim ajutor se efectuează de inspectorii farmaciști din Ministerul Sănătății Publice.

ART. 30

(1) Pot fi dotate cu truse de prim ajutor care conțin preparate stupefiante și psihotrope ambulantele de urgență însoțite de un medic.

(2) Sunt asimilate ambulanțelor de urgență autovehiculele speciale pentru intervenții în caz de calamități naturale și aeronavele de salvare aeriană și transport sanitar.

ART. 31

(1) Medicul uman sau veterinar responsabil de trusă de prim ajutor care conține preparate stupefiante și psihotrope are obligația asigurării protecției fizice a acesteia, potrivit prezentelor norme metodologice.

(2) În cazul aeronavelor și navelor, în lipsa unui medic, responsabil este comandantul sau persoana desemnată de acesta.

(3) Utilizarea preparatelor stupefiante și psihotrope conținute în trusa de prim ajutor de la bordul navelor și aeronavelor se face de către un medic sau, la indicația unui medic, de către o persoană special instruită în acest scop.

(4) Evidența consumului preparatelor stupefiante și psihotrope conținute în trusa de prim ajutor se ține prin centralizarea fișelor de intervenție ale pacientului și a fișelor de decont în registrul de evidență.

ART. 32

(1) Prescripția medicală pentru preparatele stupefiante și psihotrope poate fi emisă, pentru tratamentul în ambulatoriu, de medici sau, după caz, medici veterinari, în scop medical, oricărui pacient, indiferent de natura bolii lui, dacă medicul consideră necesar preparatul respectiv ca tratament.

(2) Responsabilitatea pentru aprecierea necesității și legitimității utilizării în actul medical a acestor preparate, precum și pentru prescrierea lor corespunzătoare revine în totalitate medicului care face prescrierea.

(3) Prescripția medicală pentru preparatele stupefiante și psihotrope se emite în patru exemplare, destinate pacientului, farmaciei și, după caz, casei de asigurări de sănătate; un exemplar rămâne în carnetul de prescripții al medicului care a completat prescripția.

(4) În situația în care preparatele se prescriu contra cost, exemplarul destinat casei de asigurări de sănătate se anulează și

rămâne în carnetul de prescripții al medicului care a completat prescripția.

ART. 33

(1) Formularele prescripțiilor medicale pentru preparatele care conțin substanțe din tabelul II din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) sunt de culoare galbenă, iar cele pentru preparatele care conțin substanțe din tabelul III din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) sunt de culoare verde.

(2) Când pentru același pacient se impune prescrierea unor preparate din liste diferite și/sau a unor preparate ce conțin substanțe nesupuse controlului prezentelor norme metodologice, se utilizează formularul corespunzător substanței supuse celui mai riguros control.

(3) Modelele de formulare pentru prescripțiile de preparate stupefiante și psihotrope sunt prevăzute în anexa nr. 9.

ART. 34

(1) Modelul formularului de prescripție medicală veterinară cu timbru sec, ca imprimat cu regim special pentru eliberarea substanțelor și produselor stupefiante și psihotrope de către farmaciile veterinare, se stabilește conform art. 64.

(2) Colegiul Medicilor Veterinari din România organizează tipărirea, distribuirea, inserierea și numerotarea formularelor de prescripție medicală cu timbru sec pentru eliberarea substanțelor și produselor stupefiante și psihotrope de către farmaciile veterinare.

ART. 35

Carnetele de prescripții securizate se tipăresc prin Compania Națională «Imprimeria Națională» - S.A. și se procură de către medici de la direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București.

Art. 35 a fost modificat de pct. 3 al [art. I din HOTĂRÂREA nr. 396 din 27 mai 2015](#), publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 397 din 5 iunie 2015.

ART. 36

(1) Prescripțiile se completează integral și lizibil.

(2) Orice modificare, dar nu mai mult de două modificări, trebuie confirmată prin semnătură și ștampilă. Modificările pot fi făcute cu condiția neafectării lizibilității prescripției.

(3) Prescripția pentru preparatele care conțin substanțe din tabelul II din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) trebuie prezentată la farmacie în cel mult 10 zile de la data prescrierii, iar pentru preparatele care conțin substanțele din tabelul III din anexa la [Legea nr. 339/2005](#), în cel mult 30 de zile. În cazul neprezentării prescripțiilor în aceste termene, preparatele nu mai pot fi ridicate din farmacie decât în baza altei prescripții.

ART. 37

(1) O prescripție poate cuprinde cel mult 3 preparate, inclusiv același medicament în maximum 3 forme farmaceutice diferite, și numai cantitatea de preparate necesare tratamentului pentru 30 de zile.

(2) Cantitatea totală de preparate poate fi eliberată fracționat, la solicitarea pacientului.

ART. 38

(1) Preparatele pot fi ridicate fracționat, în cel mult 3 tranșe, din aceeași farmacie, în perioada de valabilitate a prescripției, cu condiția confirmării, pe cele două exemplare ale prescripției, a cantităților ridicate.

(2) În situația în care eliberarea fracționată este determinată de lipsa preparatului din farmacie, aceasta este obligată să procure preparatul în cel mult două zile lucrătoare.

ART. 39

(1) Medicul poate emite o nouă prescripție înainte de 30 de zile, pentru același pacient, dacă în timpul tratamentului apar în starea de sănătate a pacientului modificări care impun schimbarea dozei sau a medicamentelor, cât și la epuizarea dozei prescrise.

(2) Medicamentele prevăzute la art. 38 alin. (3) din Legea nr. 339/2005 se returnează la farmacia care le-a eliberat, pe baza unui proces-verbal de predare-primire, întocmit în trei exemplare, cu următoarea destinație: un exemplar rămâne la farmacie, un exemplar, la persoana care a returnat medicamentele și un exemplar însoțește medicamentele până la distrugerea acestora, conform prevederilor cap. VII.

ART. 40

(1) Persoanele care dețin formulare pentru prescrierea preparatelor cu substanțe stupefiante și psihotrope au obligația de a asigura protecția fizică a acestora, precum și a celor completate.

(2) Orice sustragere, pierdere sau distrugere accidentală de formulare se anunță imediat de către medic la direcția de sănătate publică de la care a ridicat formularele, care comunică aceasta Colegiului Farmaciștilor din România, și, după caz, Colegiului Medicilor Veterinari din România, pentru a informa farmaciile.

ART. 41

(1) În unitățile sanitare cu farmacie proprie, eliberarea preparatelor cu substanțe stupefiante și psihotrope prevăzute în tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 se face pe baza înscrierii în condicile de prescripții medicale sau în condicile de aparat, destinate exclusiv acestui scop, potrivit modelului prezentat în anexa nr. 11.

(2) Condica de prescripții medicale pentru prescrierea preparatelor cu substanțe stupefiante și psihotrope se completează lizibil, în patru exemplare autocopiante, dintre care un exemplar rămâne în condica de prescripții, un exemplar rămâne în evidența farmaciei, un exemplar se atașează centralizatorului farmaciei și un exemplar este destinat centralizatorului pentru evidențele contabile ale unității.

(3) În condica de prescripții medicale se specifică:

- a) numărul patului și al foii de observație, numele și vârsta bolnavului;
- b) denumirea completă a medicamentelor;
- c) cantitatea, în cifre și în litere;
- d) modul de întrebuințare, cu menționarea dozei și a intervalului de administrare.

(4) Nu se admite prescrierea cu mențiunea "după aviz" sau "după sfat".

(5) Prescrierea preparatelor cu substanțe stupefiante și psihotrope pentru bolnavii spitalizați se face pentru 24 de ore și, în cazuri speciale, pentru 72 de ore.

ART. 42

(1) Personalul mediu sanitar care manipulează sau administrează preparate cu substanțe stupefiante și psihotrope din tabelul II din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) înregistrează zilnic în registrul de evidență al secției, pe bază de semnătură, mișcarea preparatelor stupefiante și psihotrope care au fost administrate pacienților.

(2) Administrarea preparatelor prevăzute la alin. (1) se face în prezența medicului sau a unui alt cadru medical desemnat de acesta, care va contrasemna registrul de evidență al secției.

ART. 43

(1) Unitățile sanitare, inclusiv centrele de tratament pentru toxicomani care nu au farmacia proprie și se aprovizionează prin unități farmaceutice autorizate, pot procura preparate cu substanțe stupefiante și psihotrope numai pe bază de condici de aparat, destinate exclusiv acestui scop.

(2) Condicile de aparat se semnează de medicul curant responsabil și se contrasemnează de către medicul șef de secție, respectiv șeful centrului de tratament pentru toxicomani.

ART. 44

În cazul în care este necesară continuarea tratamentului în ambulatoriu, după externare, pacientul ridică preparatele cu substanțe stupefiante și psihotrope în baza prescripției, în regim compensat, gratuit sau contra cost, eliberată de medicul de familie.

ART. 45

Cantitatea de medicamente deținută de călătorii internaționali pentru tratamentul personal nu se consideră export și nici import.

ART. 46

(1) Persoanele fizice aflate pe teritoriul României care, pe baza unei prescripții medicale, au nevoie de medicamente ce conțin substanțe din tabelul II din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) și doresc să călătorească în alt stat trebuie să solicite Ministerului Sănătății Publice emiterea unui certificat pentru deținerea medicamentelor cu conținut stupefiant și psihotrop în scop terapeutic, al cărui model este prevăzut în anexa nr. 10 și pe care solicitantul este obligat să îl prezinte autorității vamale la ieșirea din țară. Certificatul are valabilitatea de 30 de zile.

(2) Pentru fiecare medicament se emite un certificat separat.

(3) Certificatul prevăzut la alin. (1) se eliberează în termen de 3 zile lucrătoare.

ART. 47

(1) Certificatul se solicită de către medicul care prescrie medicamentul sau de către pacient.

(2) Solicitantul depune o cerere, conform modelului prezentat în anexa nr. 5, însoțită de prescripția medicală, emisă în conformitate cu prezentele norme metodologice.

ART. 48

Cantitatea totală a medicamentelor ce pot fi prevăzute este cea necesară pe durata călătoriei, dar nu mai mult de 30 de zile.

ART. 49

Persoanele fizice care intră pe teritoriul României cu medicamente ce conțin substanțe din tabelul II din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) au obligația de a face dovada că le dețin în mod legal, prin prezentarea unei prescripții medicale, a unui certificat medical sau a unui certificat pentru deținerea medicamentelor cu conținut stupefiant și psihotrop. Cantitatea totală a medicamentelor deținute nu poate depăși necesarul de tratament prevăzut în documentul prezentat.

ART. 50

Universitățile de medicină și farmacie, Ministerul Sănătății Publice, Colegiul Medicilor din România, Colegiul Farmaciștilor din România și societățile profesionale ori științifice de specialitate și alți furnizori de formare profesională vor lua măsuri pentru organizarea periodică a unor cursuri privind terapia adecvată a durerii și prescrierea, utilizarea și regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope.

CAP. VII

Distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope

ART. 51

Distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope se realizează de către societățile specializate care au acest obiect de activitate și prezintă autorizația de funcționare emisă de Ministerul Mediului și Gospodăririi Apelor, documentele de constituire și măsurile de protecție fizică pe durata transportului și a depozitării.

ART. 52

Societățile autorizate pentru distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope pot transporta și depozita numai cantitățile specificate în aprobarea de distrugere eliberată solicitantului de către Ministerul Sănătății Publice.

ART. 53

(1) Comisia pentru distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope este constituită din câte un reprezentant al Ministerului Sănătății Publice sau desemnat de acesta la nivel local, al societății comerciale ce efectuează distrugerea și al formațiunii teritoriale a poliției antidrog.

(2) Pentru obținerea aprobării de distrugere, solicitanții vor anexa la cerere următoarele documente:

a) lista cu denumirea și cantitățile plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope ce urmează a fi distruse;

b) copia contractului încheiat cu societatea autorizată pentru operațiunea de distrugere.

(3) Distrugerea se consemnează într-un proces-verbal, încheiat în patru exemplare, câte unul pentru fiecare membru al comisiei și un exemplar pentru titularul aprobării de distrugere.

(4) În aceleași condiții, la solicitarea poliției se distrug și plantele, substanțele și produsele stupefiante și psihotrope confiscate, cu excepția cantităților solicitate de instituțiile abilitate să dreseze animale pentru depistarea drogurilor sau în scopuri didactice și de cercetare științifică.

ART. 54

Formularele pentru raportările prevăzute la [art. 42 din Legea nr. 339/2005](#) sunt prevăzute în anexa nr. 12.

CAP. VIII

Autorizarea în scop de cercetare

ART. 55

(1) Pentru autorizarea în scopul cercetării medicale ori științifice, pentru învățământ sau pentru efectuarea de constatări ori expertize tehnico-științifice, fizico-chimice, dispuse de autoritățile judiciare, potrivit legii, persoana fizică sau juridică solicitantă depune la Ministerul Sănătății Publice:

a) cerere-tip, conform modelului prevăzut în anexa nr. 5;
b) documente de identificare sau, după caz, actul constitutiv și date despre locația unde se vor utiliza plantele, substanțele și preparatele stupefiante și psihotrope;

c) documente privind plantele, substanțele și preparatele stupefiante și psihotrope utilizate și cantitățile estimate;

d) scurt rezumat al proiectului, cu precizarea duratei, scopului, obiectivelor și justificarea medicală și științifică a cercetării; în special trebuie precizat în ce măsură proiectul respectiv reprezintă sau nu reprezintă o duplicare a unor experimente cu rezultate deja cunoscute;

e) documente privind persoana responsabilă de plantele, substanțele și preparatele stupefiante și psihotrope.

(2) Persoana fizică sau juridică autorizată potrivit prevederilor alin. (1) este obligată să asigure înregistrarea, evidența, protecția fizică și raportările prevăzute de [Legea nr. 339/2005](#) și de prezentele norme metodologice.

(3) Autorizația se eliberează pe perioada desfășurării proiectului de cercetare, dar nu mai mult de 5 ani, la sfârșitul cărora se poate solicita reînnoirea acesteia pe perioade succesive de câte 5 ani.

CAP. IX

Evidența și păstrarea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope

ART. 56

(1) Evidența substanțelor și preparatelor stupefiante din tabelul II din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) se realizează prin înscrierea și centralizarea zilnică în registrul de evidență special, conform modelului prezentat în anexa nr. 13.

(2) Registrul de evidență special se confirmă zilnic prin semnătură de către persoana responsabilă.

(3) Obligația înscrierii revine tuturor persoanelor fizice și juridice autorizate să desfășoare activități cu plantele, substanțele și preparatele prevăzute în tabelul II din anexa la [Legea nr. 339/2005](#).

(4) Facturile și, după caz, comenzile pentru substanțele și preparatele prevăzute în tabelul II din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) se completează și se păstrează pe formulare separate de celelalte facturi. Această dispoziție se aplică și în cazul culturii plantelor cu conținut stupefiant și psihotrop.

ART. 57

Evidența preparatelor prevăzute în tabelul III din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) poate fi ținută împreună cu preparate ce nu conțin

substanțe din acest tabel, pe orice suport de stocare a informațiilor, cu condiția ca aceste date să poată fi prezentate într-o formă care poate fi citită și sunt permanent disponibile pentru control la solicitarea autorităților competente.

ART. 58

În farmaciile cu circuit deschis, evidența preparatelor prevăzute în tabelul III din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) rezultă din prescripțiile medicale reținute obligatoriu la eliberarea medicamentului.

ART. 59

Plantele, substanțele și preparatele prevăzute în tabelul II din anexa la [Legea nr. 339/2005](#) se păstrează în dulapuri închise cu cheie, neinscripționate, destinate numai acestei categorii. Accesul la aceste dulapuri îl are numai persoana responsabilă sau înlocuitorul acesteia.

ART. 60

Ambalarea și etichetarea substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope se fac potrivit reglementărilor specifice medicamentelor.

CAP. X

Dispoziții tranzitorii și finale

ART. 61

Anexele nr. 1-13 fac parte integrantă din prezentele norme metodologice.

ART. 62

Formularele de prescripții medicale aflate în circulație vor fi utilizate până la epuizare, dar nu mai târziu de data de 1 iunie 2007.

[Art. 62 a fost modificat de pct. 1 al articolului unic din HOTĂRÂREA nr. 349 din 11 aprilie 2007](#), publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 272 din 24 aprilie 2007.

ART. 63

Tarifele pentru eliberarea autorizațiilor prevăzute în prezentele norme metodologice se stabilesc prin ordin al ministrului sănătății publice.

ART. 64

Procedurile specifice referitoare la exercitarea activității de control și supraveghere a operațiunilor cu plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope prevăzute în tabelele I, II și III din anexa la [Legea nr. 339/2005](#), care sunt utilizate în medicina veterinară, autorizarea pentru depozitarea și comercializarea preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară, autorizarea pentru distrugerea preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară, modelul formularului de prescripție medicală veterinară și modul de utilizare a acesteia, precum și lista preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară se stabilesc prin ordin comun al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și al ministrului sănătății publice.

Data
.....

Semnatura
.....

ANEXA 7a)

la norme metodologica

Exemplar nr.*)

Autorizație de Punere în Libera Circulație

Convention unique sur les stupefiants (1961/72) - Convention sur
les substances psychotropes (1971) - Convention contre le trafic
ilicite de stupefiants et de substances psychotropes (1988)

T

Autorisation n'est pas valide qu'avec	I
le timbre et les signatures appliquees	M
ci-contre:	P
Directeur,	O
	R
	T
	A
	T
Inspecteur,	E
	U
	R
	E
Autorisation No.	X
	P

Date d'emission

|O|

|R|

|T|

|A|

|T|

Date de validite

|E|

|U|

|R|

| |

Nom des substances ou preparations importees:

Teneur en substance base anhydre - Valeur statistique:

Observations:

Type du permis - Conditions speciales:

Destinataire:

ST

-
- *) Autorizația se emite în patru exemplare, identificate astfel:
- "Exemplarul nr. 1: însoțește transportul";
 - "Exemplarul nr. 2: destinat biroului vamal unde mărfurile sunt puse în circulație";
 - "Exemplarul nr. 3: destinat titularului autorizației";
 - "Exemplarul nr. 4: destinat autorității emitente".

T

Organ emitent: Ministerul Sănătății publice - Direcția Generală Farmaceutică și Aparatură Medicală, Str. Cristian Popișteanu 1-3, București 70052

Office emetteur: Ministere de la Sante Publique - Direction Generale Pharmaceutique et Dispositifs Medicaux, 1-3, rue Cristian Popișteanu, Bucarest 70052

Biroul vamal român
Bureau de douane roumaine

Biroul vamal de intrare țară: (ștampila/semnătura)	Verificat
---	-----------

Biroul vamal unde se efectuează (ștampila/semnătura) operațiunea vamală de punere în	Verificat
--	-----------

liberă circulație:

Confirmarea de primire a destinatarului
Accuse de reception du destinataire

Destinatarul confirmă primirea mărfii având în vedere copia care a însoțit transportul și trimite această copie organului emitent
Le destinataire accuse reception de la marchandise en visant la copie qui a accompagné l'envoi et adresse
cette copie a l'office emetteur.

Marfa a fost pusă în liberă circulație după cum este prezentat pe verso.
cantitate de: La marchandise a ete importee importee indique au verso.
Marfa a fost pusă în liberă circulație numai în
La marchandise a ete seulement en quantite de:

Data punerii în liberă circulație/ Date d'importation:
Date punerii în liberă
Date d'importation:

Data/Semnătura	Data/Semnătura
Date/Signature	Date/Signature

ST

ANEXA 7b)

la normele metodologice

Exemplar nr.*)

Autorizație de Export

Convention unique sur les stupefiants (1961/72) - Convention sur les substances psychotropes (1971) - Convention contre le trafic ilicite de stupefiants et de substances psychotropes (1988)

T

Autorisation n'est pas valide qu'avec	I
le timbre et les signatures appliquees	M
ci-contre:	P
Directeur,	O
	R
	T
	A
	T
Inspecteur,	E
	U
	R
	E
Autorisation No.	X

Date d'emission

|P|

|O|

|R|

|T|

|A|

|T|

Date de validite

|E|

|U|

|R|

Nom des substances ou preparations importees:

Teneur en substance base anhydre - Valeur statistique:

Observations:

Type du permis - Conditions speciales:

Destinataire:

ST

- *) Autorizația se emite în patru exemplare, identificate astfel:
- "Exemplarul nr. 1: însoțește transportul";
 - "Exemplarul nr. 2: destinat biroului vamal unde mărfurile sunt vămuite la export";
 - "Exemplarul nr. 3: destinat titularului autorizației";
 - "Exemplarul nr. 4: destinat autorității competente din țară importatoare";
 - "Exemplarul nr. 5: destinat autorității emitente".

T

Organ emitent: Ministerul Sănătății publice - Direcția Generală
Farmaceutică
- Inspecția de Farmacie și Aparatura Medicală, Str, Cristian
Popișteanu 1-3,
București 70052

Office emetteur: Ministere de la Sante Publique - Direction Generale
Pharmaceutique et Dispositifs Medicaux, 1-3, rue Cristian
Popișteanu,
Bucarest 70052

Biroul vamal român
Bureau de douane roumaine

Biroul vamal unde se efectuează (ștampila/semnătura) operațiunea vamală de export:	Verificat
--	-----------

Biroul vamal unde se efectuează (ștampila/semnătura) operațiunea vamală de export:	Verificat
--	-----------

Confirmarea transportatorului / Confirmation du transporteur

<input type="checkbox"/> Marfa a fost exportată după cum numai în este prezentat pe verso./ La marchandise a ete exportee comme exportee autorise au verso.	<input type="checkbox"/> Marfa a fost exportată cantitate de: La marchandise a ete seulement en quantite de: Data exportului/Date d'exportation: d'exportation:
--	--

Endorsement by competent authority of importing country

We certify that the controlled drugs detailed in this authorization have been duly imported

Please return to:

Ministry of Public Health

General Directorate for Pharmaceuticals and Medical Devices

1-3 Cristian Popișteanu

Bucharest 70052, România

ST

ANEXA 8

la normele metodologice

**Preparatele stupefiante și psihotrope care pot fi conținute în
trusele de prim ajutor**

Tabelul II, Stupefiante (forme injectabile)

**3 Alfentanil
49 Fentanil
54 Hidromorfona
69 Morfina
98 Remifentanil
99 Sufentanil**

Tabelul III, Psihotrope (forme injectabile)

**18 Clonazepam
23 Diazepam
30 Fenobarbital
53 Midazolam
60 Pentazocina**

ANEXA 9

la normele metodologice

T

.....
.....

de
4. Dată prescriere .../.../..... Semnătură medic.....Parafa

re	Po-	%	Listă	Cod	Tip	Denumire comună internațională	D.S.
Cant.	zi-	pret.	boala	dg.		/FF/Concentrație	
rin	ția	ret.					
ță.							
1							
Di							
2							
ren							
3							
ța							

din

tre
5. Am primit medicamentele Asigurat Nume.....
Prenume.....
Adresa..... pre
țul
Nr..... B.I. (C.I.) Seria.....
de CNP Semnătura
de primitor..... Data
eliberării.....

vân
Sunt de acord să plătesc..... medicamente mai scumpe decât cele
za
compensate de CNAS la prețul de referință.
re
Am luat cunostinta de obligația de a restitui cantitatea de produse
ma cu
stupefiante neconsumate de bolnav din diferite motive. Restituirea

oblig să o fac în termen de 15 zile de la apariția motivului.

amă
6. Taxare
nun

Semnătura primitor.....

	tul								
	Pozi-	%	Categ.	Denumire	Canti-	Preț	Preț		
	Valoare	Valoare							
	ția	preț	Listă	Boala	comercială	tate	amănunt	refe-	amă-
com-		și							
pensare		ref.				elibe-	/UT	rință	nunt
pre						rată		/UT	
	tul								
	de								

re
TOTAL
fe

rin

Contribuție asigurat: Data eliberării: Bon fiscal
nr. ță

Numele și semnătura persoanei care elibereaza
Farmacie al

L.S.

DCI

se

su

|
por|

|
tă|

|
în|

|
te|

|
gral|

|
de|

|
că|

|
tre|

|
asi|

|
gu|

|
rat|

ST

NOTA (CTCE)

Pe fundalul Formularului este tipărit cu litere mari "TABELUL II"

T

|
REGIM SPECIAL

C |
| Serie..... Numar.....

N |

A |

Po- Cant.	% fe	Listă	Cod	Tip	Denumire comună internațională	D.S.
zi- rin	pret.		boala	dg.	/FF/Concentrație	
ția ță.	ret.					
1						
Di						
2						
ren						
3						

din

tre

5. Am primit medicamentele Asigurat Nume.....
Prenume.....

Adresa..... Împuternicit
pre

țul

Nr..... B.I. (C.I.) Seria.....

CNP Semnătura

de primitor..... Data

eliberării.....

vân

Sunt de acord să plătesc..... medicamente mai scumpe decât cele
za

compensate de CNAS la prețul de referință.

re

Am luat cunostinta de obligația de a restitui cantitatea de produse
ma

stupefiante neconsumate de bolnav din diferite motive. Restituirea
cu

oblig să o fac în termen de 15 zile de la apariția motivului.

amă

6. Taxare Semnătura primitor.....

nun

tul									
Pozi-	%		Categ.	Denumire	Canti-	Preț	Preț		
Valoare	Valoare								
ția	preț	Listă	Boala	comercială	tate	amănunt	refe-	amă-	
com-	și				elibe-	/UT	rință	nunt	
pensare	ref.				rată		/UT		
pre									

tul									
de									

re
TOTAL
fe
rin
Contribuție asigurat: Data eliberării: Bon fiscal
nr. ță

Numele și semnătura persoanei care elibereaza L.S.
Farmacie al

DCI
se
su
por
tă

_____| (Stat) _____ (Oraș) _____ (Data)

A. Medicul care a prescris:

_____| (2) _____
_____| (Nume) _____ (Prenume) _____ (Telefon)

3) _____ (Adresă)

(4) _____

B. Pacient:
_____ (5)

_____| (Nume) _____ (Prenume) _____ (6) _____
de _____ (Numărul pașaportului sau actului
identitate)

_____ (7)

_____| (Locul nașterii) _____ (8) _____
_____ (Data nașterii)

_____ (9)

_____| (Naționalitate) _____ (10) _____
_____ (Sex)

(11) _____
_____| (Adresă)

_____ (12)

_____| (Număr de zile de călătorie) _____ (13) _____
maxim _____ (Valabilitatea autorizației -
30 de zile)

C. Medicament prescris:
_____ (14)

_____ (15) _____

(Denumire comercială)	(Formă farmaceutică)
_____ (16)	(17)
(Denumirea comună internațională a substanței active)	(Concentrația substanței active)
_____ (18)	(19)
(Instrucțiuni de administrare activă)	(Cantitatea totală de substanță activă)
_____ (20)	
(Numărul de zile de prescriere - maxim 30 zile)	
_____ (21)	
(Observații)	
D. Autoritatea emitentă:	
_____ (22)	
(Denumire)	
..... (23)	
(Adresa)	(Tel)
_____ (24)	(Semnătura)
(Ștampila)	

România Roumanie Ministry of Public Health Publique	Ministere de la Sante
--	-----------------------

General Directorate for Pharmaceuticals Pharmaceutique et And Medical Devices medicaux	Direction Generale dispositifs
Certification to carry drugs and/or de psychotropic substances for the purpose substances of medical treatment - Article 75 of the Schengen Convention de la l'Accord	Certificat pour le transport stupefiants et/ou de psychotropes a des fins therapeutiques - Article 75 Convention d'application de de Schengen
(1) Country, town, date A. Prescribing doctor	pays, delivre a, date Medecin prescripteur
(2) Name, first name, tel	nom, prenom, telephone
(3) Address	adresse
(4) Where issued by a doctor: medecin: doctor's stamp and signature	en cas de delivrance par un cachet, signature du medecin
B. Patient	Patient
(5) Name, first name	nom, prenom
(6) No of passport or other document identification document	no du passeport ou du d'identite lieu de naissance
(7) Place of birth	date de naissance
(8) Date of birth	nationalite
(9) Nationality	sexe
(10) Sex	adresse

(11) Address	duree du voyage en jours
(12) Duration of travel in days of authorisation	duree de validite de du/au - max. 30
(13) Validity of authorisation from/to - maximum 30 days	jours
C. Prescribed drug	
(14) Trade name or special preparation preparation	Medicament prescrit nom commercial ou speciale
(15) Dosage form	forme pharmaceutique
(16) International name of active de la substance	denomination internationale substance
(17) Concentration of active substance	active
(18) Instructions for use substance active	concentration de la
(19) Total quantity of active substance	mode d'emploi
(20) Duration of prescription in days substance - maximum 30 days prescription, en	quantite totale de la active duree de la jours - max. 30 jours
(21) Remarks	remarques
D. Issuing/accrediting authority	
delivre/authentifie (delete where not applicable) pas)	Autorite qui (biffer ce qui ne convient
(22) Name	designation
(23) Address, tel	adresse, telephone
(24) Authority's stamp and signature l'autorite	sceau, signature de

			centra-							
			tie							
						So-	Eli-			
						li-	bera-			
						ci-	ta și			
						tata	sold			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	

ST

T

Unitatea

Registru pentru evidenta stupefiantelor din condica de aparat

Nr. crt.	Data	Nume pacient	Nr. foaie de observație	Denumirea produs	Forma farmaceutica și concentrația	Cantitatea eliberata	Semnătura medicului responsabil
1	2	3	4	5	6	7	8

--	--	--	--	--	--	--	--

ST

ANEXA 12

 la normele metodologice

T

Formular pentru raportare trimestrială și anuală

Autori-activa	Produs Țară de aprobat origine import/ export (nr., data)	Cantita- tea	Declarația vamală de import/ export (nr., data)	Cantitatea importata (denumire substanta, după caz)	Substanta exprimata în substanta baza anhidra, rezul- tata în urma transformării	
1	2	3	4	5	6	
7						

ST

ANEXA 13

 la normele metodologice

Registrul de evidenta zilnica a mișcărilor produselor
 și substanțelor stupefiante

			re						resedinta	liul/		
									pacientu-	rese-		
									lui	dinta		
										repre-		
										zentan-		
										tului		
										pacien-		
										tului		

				în-	Ie-	Sold						
				trari	siri							

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11		
12												

ST