

M.Of.nr.18 din 11 ianuarie 2007

**NOTA ETO:** In cuprinsul Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii [nr. 339/2005](#) privind regimul juridic al plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope, aprobate prin Hotararea Guvernului [nr. 1.915/2006](#), cu modificarile ulterioare, sintagmele „directiile pentru agricultura si dezvoltare rurala judetene si a municipiului Bucuresti” si „Ministerul Agriculturii, Padurilor si Dezvoltarii Rurale” se inlocuiesc cu sintagmele „directiile pentru agricultura judetene si a municipiului Bucuresti” si, respectiv, „Ministerul Agriculturii si Dezvoltarii Rurale”.

Modificat de art.II din [HG 396/2015](#)

**HOTARARE nr. 1915**

**pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor**

**Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor,**

**substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope**

In temeiul [art. 108](#) din Constitutia Romaniei, republicata, si al [art. 57](#) din Legea [nr. 339/2005](#) privind regimul juridic al plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope,

Guvernul Romaniei adopta prezenta hotarare.

Art. 1. - Se aproba Normele metodologice de aplicare a prevederilor Legii [nr. 339/2005](#) privind regimul juridic al plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope, prevazute in anexa care face parte integranta din prezenta hotarare.

Art. 2. - La data intrarii in vigoare a prezentei hotarari, Instructiunile nr. 103/1970 pentru executarea prevederilor Legii [nr. 73/1969](#) privind regimul produselor si al substantelor stupefiante, publicate in Buletinul Oficial, Partea I, nr. 38 din 25 aprilie 1970, cu modificarile si completarile ulterioare, si alin. (2)-(7) ale [art. 8](#) din [Regulamentul](#) de aplicare a dispozitiilor Legii [nr. 143/2000](#) privind prevenirea si combaterea traficului si consumului ilicit de droguri, cu modificarile si completarile ulterioare, aprobat prin Hotararea Guvernului [nr. 860/2005](#), publicata in Monitorul Oficial al Romaniei, Partea I, nr. 749 din 17 august 2005, precum si Ordinul ministrului sanatatii [nr. 1.204/2004](#) privind aprobarea certificatului pentru detinerea de medicamente si substante stupefiante si psihotrope, publicat in Monitorul Oficial al Romaniei, Partea I, nr. 901 din 4 octombrie 2004, se abroga.

PRIM-MINISTRU  
CALIN POPESCU-TARICEANU

Contrasemneaza:

p. Ministrul sanatatii publice,  
Vlad Anton Iliescu,  
secretar de stat  
p. Ministrul administratiei si internelor,  
Mircea Nicu Toader,  
secretar de stat  
Ministrul agriculturii, padurilor si dezvoltarii rurale,  
Dan Stefan Motreanu  
Ministrul economiei si comertului,  
Varujan Vosganian  
Ministrul finantelor publice,

Bucuresti, 22 decembrie 2006.

Nr. 1.915.

ANEXA

**NORME METODOLOGICE**  
**de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al**  
**plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope**

**CAPITOLUL I**  
**Dispozitii generale**

Art. 1. - (1) Plantele, substantele stupefiante si substantele psihotrope incluse in tabelele I, II si III din anexa la Legea nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope, denumita in continuare Legea nr. 339/2005, se supun prevederilor stabilite prin aceasta si prin prezentele norme metodologice.

(2) Substantele prevazute in tabelele II si III din anexa la Legea nr. 339/2005 se supun si legislatiei referitoare la medicamente, in masura in care acest regim nu contravine Legii nr. 339/2005.

(3) In situatia in care intr-un preparat sunt combinate substante care sunt inscrise in mai multe tabele, preparatul se supune conditiilor si cerintelor stabilite pentru substantele inscrise in tabelul care va primi un tratament mai restrictiv.

(4) O noua inscriere, radiere sau transfer dintr-un tabel in altul, potrivit art. 8 din Legea nr. 339/2005, se face la propunerea celor interesati, cu avizul Ministerului Sanatatii Publice.

Art. 2. - Preparatele cuprinse in Nomenclatorul medicamentelor de uz uman ca medicamente care se pot elibera fara prescriptie medicala nu sunt supuse raportarilor prevazute la art. 42 din Legea nr. 339/2005.

**CAPITOLUL II**  
**Cultivarea plantelor care contin substante stupefiante si psihotrope**

Art. 3. - Cultivarea plantelor care contin substante stupefiante si psihotrope este permisa pe baza autorizatiei eliberate de Ministerul Agriculturii, Padurilor si Dezvoltarii Rurale.

*Art. 4. - (1) Autorizarea pentru cultivarea plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope, in vederea utilizarii in industrie si/sau in alimentatie, in domeniul medical, stiintific sau tehnic ori pentru producerea de samanta, se realizeaza de Ministerul Agriculturii, Padurilor si Dezvoltarii Rurale prin directiile pentru agricultura si dezvoltare rurala judetene sau a municipiului Bucuresti. Modelul autorizatiei este prevazut in anexa nr. 1.*

*(2) Directiile pentru agricultura si dezvoltare rurala judetene, respectiv a municipiului Bucuresti, vor comunica Ministerului Sanatatii Publice - Directia farmaceutica, in termen de 15 zile, sub confirmare de primire, o copie certificata a autorizatiei emise pentru cultivarea plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope destinate utilizarii in scop medical.*

*(3) Directiile pentru agricultura si dezvoltare rurala judetene si a municipiului Bucuresti sunt obligate ca, in termen de 7 zile de la data eliberarii autorizatiei, sa transmita o copie certificata a acesteia, cu confirmare de primire, la inspectoratele judetene de politie sau, dupa caz, la Directia Generala de Politie a Municipiului Bucuresti, care o vor inainta formatiunii centrale de reprimare a traficului si consumului ilicit de droguri din cadrul Inspectoratului General al Politiei Romane.*

*(4) Pentru eliberarea autorizatiei pentru cultivarea plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope, in vederea utilizarii in industrie si/sau in alimentatie, in domeniul stiintific ori tehnic sau pentru producerea de samanta, cultivatorii trebuie sa depuna la directiile pentru agricultura si dezvoltare rurala judetene sau a municipiului Bucuresti o cerere, al carei model este prevazut in anexa nr. 2. Cererea trebuie insotita de urmatoarele documente, in original si in copie, in functie de scopul autorizarii:*

*a) documente de identificare:*

*- pentru persoana fizica: buletin/cartea de identitate, pasaport sau alt act de identitate valabil;*

*- pentru persoana juridica: codul unic de inregistrare;*

*b) titlul de proprietate sau procese-verbale/adeverinte de punere in posesie;*

*c) contractele de valorificare a productiei, in situatia utilizarii in industrie si/sau in alimentatie a plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope;*

d) autorizatie pentru producerea de seminte, eliberata conform reglementarilor legale in vigoare, dupa caz, in situatia cultivarii plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope pentru producerea de samanta;

e) documente care atesta ca desfasoara o activitate stiintifica in domeniul cercetarii si invatamantului, in situatia cultivarii plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope, in vederea utilizarii in domeniul stiintific ori tehnic.

(5) Pentru situatia in care, datorita naturii activitatii solicitantului, este necesara autorizarea pentru mai multe activitati dintre cele prevazute la alin. (4), se vor anexa la cerere, dupa caz, documentele corespunzatoare fiecărei situatii.

(6) Dupa inregistrarea si verificarea cererilor, precum si a autenticitatii documentelor prezentate pentru autorizare, de catre reprezentantii directiilor pentru agricultura si dezvoltare rurala judetene, respectiv a municipiului Bucuresti, se elibereaza autorizatii in termen de maximum 10 zile de la data inregistrarii cererilor.

**Art. 4. - (1) Autorizarea pentru cultivarea plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope, in vederea utilizarii in industrie si/sau in alimentatie, in domeniul medical, stiintific sau tehnic ori pentru producerea de samanta, se realizeaza anual de Ministerul Agriculturii si Dezvoltarii Rurale, prin directiile pentru agricultura judetene si a municipiului Bucuresti. Modelul autorizatiei este prevazut in anexa nr. 1.**

(2) Directiile pentru agricultura judetene si a municipiului Bucuresti comunica pana la data de 15 mai directiei de specialitate din cadrul Ministerului Agriculturii si Dezvoltarii Rurale situatia centralizatoare a autorizatiilor pentru cultivarea plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope, emise pentru anul in curs.

(3) Prin exceptie de la prevederile alin. (2), pentru anul 2015, directiile pentru agricultura judetene si a municipiului Bucuresti comunica pana la data de 30 iunie directiei de specialitate din cadrul Ministerului Agriculturii si Dezvoltarii Rurale si formatiunii centrale de combatere a traficului si consumului ilicit de droguri din cadrul Inspectoratului General al Politiei Romane situatia centralizatoare a autorizatiilor pentru cultivarea plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope, emise pentru anul in curs.

(4) Pana la 15 mai, directiile pentru agricultura judetene si a municipiului Bucuresti comunica situatia centralizatoare prevazuta la alin. (2) formatiunii centrale de combatere a traficului si consumului ilicit de droguri din cadrul Inspectoratului General al Politiei Romane.

(5) Pentru eliberarea autorizatiei pentru cultivarea plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope, in vederea utilizarii in industrie si/sau in alimentatie, in domeniul stiintific ori tehnic sau pentru producerea de samanta, cultivatorii trebuie sa depuna la directiile pentru agricultura si dezvoltare rurala judetene sau a municipiului Bucuresti o cerere, al carei model este prevazut in anexa nr. 2. Cererea trebuie insotita de urmatoarele documente, in original si in copie, in functie de scopul autorizarii:

a) documente de identificare:

- pentru persoana fizica: buletin/cartea de identitate, pasaport sau alt act de identitate valabil;

- pentru persoana juridica: codul unic de inregistrare;

b) titlul de proprietate, procese-verbale/adeverinte de punere in posesie sau alte acte doveditoare ale utilizarii legale a suprafetei de teren agricol;

c) contractele de valorificare a productiei, in situatia utilizarii in industrie si/sau in alimentatie a plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope;

d) autorizatie pentru producerea de seminte, eliberata conform reglementarilor legale in vigoare, dupa caz, in situatia cultivarii plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope pentru producerea de samanta;

e) documente care atesta ca desfasoara o activitate stiintifica in domeniul cercetarii si invatamantului, in situatia cultivarii plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope, in vederea utilizarii in domeniul stiintific ori tehnic.

(6) Autorizatia pentru cultivarea plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope se emite cultivatorului pentru suprafata determinata in documentele prevazute la alin. (5) lit. b).

(7) Pentru situatia in care, datorita naturii activitatii solicitantului, este necesara autorizarea pentru mai multe activitati dintre cele prevazute la alin. (5), se vor anexa la cerere, dupa caz, documentele corespunzatoare fiecărei situatii.

(8) Dupa inregistrarea si verificarea cererilor, precum si a autenticitatii documentelor prezentate pentru autorizare, de catre reprezentantii directiilor pentru agricultura judetene si a municipiului Bucuresti, se elibereaza autorizatiile pentru cultivarea plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope.

(9) Autorizatiile pentru cultivare se elibereaza pana la data de 10 mai a anului in curs.

(10) Prin exceptie de la prevederile alin. (9), pentru anul 2015, autorizatiile pentru cultivare se elibereaza pana la data de 10 iunie a anului in curs.

#### **Modificat de art.I pct.1 din [HG 396/2015](#)**

**Art. 5. - (1) Pana la data de 31 mai a fiecarui an, Ministerul Agriculturii, Padurilor si Dezvoltarii Rurale comunica Ministerului Sanatatii Publice si Agentiei Nationale Antidrog o situatie privind estimarea necesarului de plante ce contin substante stupefiante si psihotrope din productia interna pentru anul calendaristic urmat, conform formularului prevazut in anexa nr. 3.**

(2) Ministerul Sanatatii Publice inainteaza estimarea necesarului anual de plante ce contin substante stupefiante si psihotrope din culturi interne si import organului international de control.

### CAPITOLUL III

Controlul respectarii regimului juridic al plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope

**Art. 6. - (1) Controlul si supravegherea de catre Ministerul Sanatatii Publice se exercita prin verificarea documentelor si, potrivit prevederilor [art. 7](#) din [Legea nr. 339/2005](#), prin inspectii.**

(2) Inspectiile se efectueaza de catre inspectorii farmacisti din Ministerul Sanatatii Publice in baza unui plan anual de inspectii si a procedurilor specifice elaborate de compartimentul de specialitate.

(3) Inspectia se finalizeaza prin intocmirea unui raport de inspectie, care se comunica celui inspectat si, dupa caz, altor persoane interesate.

(4) Inspectorul farmacist are drept de acces, fara notificare prealabila, in spatiile de desfasurare a operatiunilor cu plante, substante stupefiante si substante psihotrope si la documentele specifice acestora.

(5) Inspectorul farmacist poate, dupa caz, sa preleve probe.

*Art. 7. - Inspectia culturilor de plante ce contin substante stupefiante si psihotrope se efectueaza de catre specialistii desemnati de Ministerul Sanatatii Publice si de Ministerul Agriculturii, Padurilor si Dezvoltarii Rurale.*

**Art. 7. - Inspectia culturilor de plante ce contin substante stupefiante si psihotrope se efectueaza de catre personalul imputernicit cu atributii de inspectii tehnice din cadrul Ministerului Agriculturii si Dezvoltarii Rurale si structurilor teritoriale ale acestuia.**

**Modificat de art.I pct.2 din [HG 396/2015](#)**

#### **CAPITOLUL IV**

##### **Autorizarea producerii, fabricarii, depozitarii, distribuirii si utilizarii plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope**

Art. 8. - (1) Producerea si fabricarea substantelor stupefiante si psihotrope se autorizeaza de catre Ministerul Sanatatii Publice, pe baza urmatoarelor documente, prezentate in original si in copie:

- a) cerere-tip, conform modelului prezentat in anexa nr. 4;
- b) actul constitutiv, codul unic de inregistrare;
- c) lista de substante care urmeaza a fi produse si/sau fabricate, mentionandu-se pentru fiecare cantitatea si destinatia;
- d) curriculum vitae al persoanei responsabile si actul de studii care confera competenta in acest domeniu;
- e) cazierul judiciar al persoanei responsabile;
- f) memoriul tehnic;
- g) declaratie referitoare la masurile de protectie fizica a substantelor stupefiante si psihotrope.

(2) Dupa caz, pot fi solicitate si alte documente suplimentare.

(3) In termen de 30 de zile de la inregistrarea cererii sau, dupa caz, de la completarea dosarului, se programeaza inspectia pentru verificarea spatiului, personalului si mijloacelor tehnice destinate desfasurarii operatiunilor solicitate a fi autorizate.

(4) In baza raportului favorabil de inspectie, in termen de 15 zile se emite autorizatia pentru producerea si/sau fabricarea substantelor stupefiante si/sau psihotrope, in doua exemplare, dintre care unul se inmaneaza solicitantului.

Art. 9. - Pentru evidenta producatorilor si a fabricantilor de substante si preparate stupefiante si psihotrope si a cultivatorilor de plante ce contin substante stupefiante si psihotrope, Ministerul Sanatatii Publice constituie si afiseaza pe site-ul propriu registrul national unic al acestora, in baza datelor proprii si a celor transmise de Ministerul Agriculturii, Padurilor si Dezvoltarii Rurale.

Art. 10. - Fabricarea preparatelor stupefiante si psihotrope se autorizeaza de Ministerul Sanatatii Publice, pe baza urmatoarelor documente, prezentate in original si in copie:

- a) cerere-tip, conform modelului prezentat in anexa nr. 4;
- b) actul constitutiv, codul unic de inregistrare;
- c) autorizatia de fabricatie emisa de Agentia Nationala a Medicamentului;
- d) curriculum vitae al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substante stupefiante si psihotrope si diploma de licenta;
- e) cazierul judiciar al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substante stupefiante si psihotrope;
- f) lista preparatelor stupefiante si psihotrope ce urmeaza a fi fabricate;
- g) declaratie referitoare la masurile de protectie fizica a substantelor stupefiante si psihotrope.

Art. 11. - (1) Autorizatia pentru fabricarea preparatelor stupefiante si psihotrope se emite in termen de 30 de zile de la inregistrarea cererii sau, dupa caz, de la completarea dosarului, in doua exemplare, dintre care unul se inmaneaza solicitantului.

(2) Autorizatia de fabricatie prevazuta la alin. (1) se elibereaza anual in limita cantitatii aprobate de Ministerul Sanatatii Publice.

Art. 12. - Depozitarea si distribuirea plantelor, substantelor si, respectiv, a preparatelor stupefiante si psihotrope se autorizeaza de Ministerul Sanatatii Publice, pe baza urmatoarelor documente:

- a) cerere-tip, conform modelului prezentat in anexa nr. 5;
- b) actul constitutiv, codul unic de inregistrare;
- c) autorizatia de functionare a depozitului;
- d) curriculum vitae al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substante stupefiante si psihotrope si diploma de licenta;
- e) cazierul judiciar al farmacistului responsabil pentru activitatea cu substante stupefiante si psihotrope;
- f) declaratie referitoare la masurile de protectie fizica a substantelor stupefiante si psihotrope.

Art. 13. - (1) Autorizatia de depozitare si distribuire a plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope are valabilitate 5 ani, la expirarea careia se poate solicita reinnoirea acesteia pe perioade succesive de cate 5 ani.

(2) In situatia in care autorizatia de functionare a solicitantului a fost eliberata pe o perioada determinata, valabilitatea autorizatiei prevazuta la alin. (1) nu poate depasi termenul autorizatiei de functionare.

Art. 14. - (1) Laboratoarele ce efectueaza, potrivit legii, constatari ori expertize tehnico-stiintifice, fizico-chimice, medico-legale sau dispuse de autoritatile judiciare, potrivit legii, se autorizeaza de catre Ministerul Sanatatii Publice, pentru achizitionarea, detinerea, transportul, utilizarea, analizarea si importul de plante, substante si preparate stupefiante si psihotrope prevazute in tabelele I, II si III din anexa la Legea nr. 339/2005, in baza actului de infiintare, pe durata existentei laboratorului.

(2) Laboratoarele prevazute la alin. (1) sunt obligate sa depuna cererea de autorizare la Ministerul Sanatatii Publice in termen de 30 de zile de la intrarea in vigoare a prezentelor norme metodologice sau, dupa caz, de la infiintare.

Art. 15. - (1) Orice modificare a situatiei care a justificat eliberarea autorizatiei se notifica inainte cu 15 zile autoritatii emitente.

(2) In acelasi termen se notifica si incetarea activitatii, precum si situatia si destinatia stocului de plante, substante si preparate stupefiante si substante psihotrope.

Art. 16. - In cazul incetarii activitatii, autorizatia originala se depune, in termen de 15 zile de la notificare, autoritatii emitente.

Art. 17. - Eliberarea unei noi autorizatii in caz de pierdere sau distrugere este conditionata de dovada publicarii anuntului intr-un cotidian de circulatie nationala si de prezentarea documentatiei prevazute in prezentul capitol.

## CAPITOLUL V

### Importul, exportul si tranzitul plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope

Art. 18. - Autorizatia pentru operatiunile de punere in libera circulatie sau export de plante, substante si preparate stupefiante si psihotrope se elibereaza pe baza urmatoarelor documente:

- a) cerere-tip, conform modelului prezentat in anexa nr. 6;
- b) actul constitutiv, codul unic de inregistrare;
- c) autorizatia de functionare, care poate fi de fabricatie sau de distributie angro si comercializare;
- d) autorizatia pentru operatiuni cu plante, substante si preparate stupefiante si psihotrope, eliberata conform art. 8, 10 sau 12;
- e) autorizatia pentru activitate de import si/sau de export eliberata de Agentia Nationala a Medicamentului, pentru operatiuni cu alte tari decat cele membre ale Uniunii Europene si Spatiului Economic European;
- f) cazierul judiciar al persoanei responsabile cu operatiunile de import/export;
- g) factura furnizorului extern;
- h) autorizatia de import emisa de autoritatea competenta din tara importatoare, dupa caz.

Art. 19. - Modelele exemplarelor autorizatiilor de punere in libera circulatie/export de plante, substante si preparate stupefiante si psihotrope sunt prevazute in anexele nr. 7a) si 7b).

Art. 20. - Autorizatia de punere in libera circulatie se emite in trei exemplare, cu urmatoarea destinatie: exemplarul nr. 1 insoteste transportul, exemplarul nr. 2 ramane la titularul autorizatiei, iar exemplarul nr. 3 se pastreaza de autoritatea emitenta.

Art. 21. - Autorizatia de export se emite in patru exemplare, cu urmatoarea destinatie: exemplarul nr. 1 insoteste transportul, exemplarul nr. 2 ramane la titularul autorizatiei, exemplarul nr. 3 se trimite autoritatii competente din tara importatoare de catre autoritatea emitenta, iar exemplarul nr. 4 se pastreaza de autoritatea emitenta.

Art. 22. - (1) Introducerea in tara a plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope destinate punerii in libera circulatie in Romania este permisa numai la biroul vamal mentionat in autorizatia de punere in libera circulatie si daca se prezinta autoritatii vamale exemplarul nr. 1 al acestei autorizatii. O copie a exemplarului nr. 1 al autorizatiei de punere in libera circulatie, certificata cu mentiunea "conform cu originalul" de catre autoritatea vamala, se pastreaza la biroul vamal de intrare in tara, anexata la documentul de tranzit.

(2) Scoaterea din tara a plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope vamuite la export este permisa numai la biroul vamal mentionat in autorizatia de export si daca se prezinta autoritatii vamale exemplarul nr. 1 al acestei autorizatii. O copie a exemplarului nr. 1 al autorizatiei de export, certificata cu mentiunea "conform cu originalul" de catre autoritatea vamala, se pastreaza la biroul vamal de iesire din tara, anexata la documentul de tranzit sau la copia exemplarului nr. 3 al declaratiei vamale de export, dupa caz.

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

Art. 23. - (1) Dupa acordarea liberului de vama, agentul vamal desemnat inscrie pe versoul unei copii certificate a exemplarului nr. 1 al autorizatiei cantitatea efectiv pusa in libera circulatie/exportata, numarul si data declaratiei vamale in detaliu, sub semnatura si stampila personale.

(2) Pentru fiecare operatiune vamala, agentul vamal anexeaza la declaratia vamala o copie fata/verso a autorizatiei de punere in libera circulatie/export completata conform alin. (1), cu mentiunea "conform cu originalul".

(3) Copia certificata a exemplarului nr. 1 al autorizatiei de punere in libera circulatie/export astfel completata se transmite Ministerului Sanatatii Publice de catre biroul vamal, in termen de 15 zile de la data acordarii liberului de vama.

(4) In baza autorizatiei de punere in libera circulatie completata de biroul vamal unde a fost efectuata operatiunea vamala, Ministerul Sanatatii Publice certifica punerea in libera circulatie si restituie autoritatii competente din statul exportator unul dintre cele doua exemplare ale autorizatiei de export.

Art. 24. - In caz de escala sau aterizare fortata a unei aeronave pe teritoriul Romaniei in conditiile art. 32 din Legea nr. 339/2005, eliberarea autorizatiei de export se face pe baza documentelor de transport si a dovezii existentei evenimentului aviatic, eliberata de organele competente.

## CAPITOLUL VI

### Utilizarea medicala a substantelor si a preparatelor stupefiante si psihotrope

Art. 25. - (1) Unitatile prevazute la [art. 34](#) din Legea [nr. 339/2005](#), care desfasoara activitati cu substante si preparate stupefiante si psihotrope in baza autorizatiei de functionare, trebuie sa asigure evidenta si conditiile de protectie fizica a acestor substante si preparate.

(2) In aceste unitati activitatea cu substante si preparate stupefiante si psihotrope se desfasoara de catre farmacistul sau medicul anume desemnat ori de inlocuitorul acestuia.

(3) In aceleasi conditii desfasoara activitate cu substante si preparate stupefiante si psihotrope si cabinetele medicale autorizate din cadrul unitatilor penitenciare, unitatilor de invatamant sau al operatorilor economici.

Art. 26. - Cabinetele medicale de alta specialitate decat medicina de familie se autorizeaza de Ministerul Sanatatii Publice pentru activitate cu substante si preparate stupefiante si psihotrope, in baza urmatoarelor documente:

- a) cerere-tip, conform modelului prezentat in anexa nr. 5;
- b) autorizatia de functionare;
- c) inregistrarea in registrul unic al cabinetelor medicale;
- d) autorizatia de libera practica a medicului specialist si, dupa caz, a medicului anesteziat, impreuna cu contractul de munca sau de colaborare al acestuia.

Art. 27. - (1) Centrele de tratament pentru toxicomani sunt cele prevazute in legislatia referitoare la prevenirea si combaterea traficului si consumului ilicit de droguri ca furnizori de servicii cu regim inchis sau deschis, pentru tratamentul de substitutie.

(2) Prescrierea si supravegherea tratamentului de substitutie se fac de catre medicul curant din unitatile spitalicesti si ambulatorii, precum si din centrul de tratament pentru toxicomani.

*Art. 28. - (1) Farmaciile, cabinetele si clinicile medicale veterinare care utilizeaza substante si preparate stupefiante si psihotrope se autorizeaza de Agentia Nationala Sanitara Veterinara si pentru Siguranta Alimentelor, conform prevederilor legale in vigoare.*

*(2) Farmaciile, cabinetele si clinicile medicale veterinare care desfasoara activitati cu substante si preparate stupefiante si psihotrope in baza autorizatiei de functionare trebuie sa asigure evidenta si conditiile de protectie fizica a acestor substante si preparate.*

**"Art. 28. - Unitatile de asistenta medical-veterinara care utilizeaza substante si preparate stupefiante si psihotrope se supun controlului oficial, conform prevederilor art. 14 alin. (1) lit. a) din Ordonanta Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activitatii sanitar-veterinare si pentru siguranta alimentelor, aprobata cu modificari si completari prin Legea nr. 215/2004, cu modificarile si completarile ulterioare, precum si ale art. 7 alin. (13) din Legea nr. 339/2005, cu modificarile si completarile ulterioare."**

**Modificat de art.unic pct.1 din HG 806/2021**

Art. 29. - (1) Trusele de prim ajutor care contin preparate stupefiante si psihotrope pot fi detinute de cabinetele medicale umane si veterinare, alte unitati sanitare umane, aeronave, nave si ambulante.

(2) Preparatele stupefiante si psihotrope care pot fi continute in trusele de prim ajutor sunt prevazute in anexa nr. 8.

(3) Controlul truselor de prim ajutor se efectueaza de inspectorii farmacisti din Ministerul Sanatatii Publice.

Art. 30. - (1) Pot fi dotate cu truse de prim ajutor care contin preparate stupefiante si psihotrope ambulantele de urgenta insotite de un medic.

(2) Sunt asimilate ambulantelor de urgenta autovehiculele speciale pentru interventii in caz de calamitati naturale si aeronavele de salvare aeriana si transport sanitar.

Art. 31. - (1) Medicul uman sau veterinar responsabil de trusa de prim ajutor care contine preparate stupefiante si psihotrope are obligatia asigurarii protectiei fizice a acesteia, potrivit prezentelor norme metodologice.

(2) In cazul aeronavelor si navelor, in lipsa unui medic, responsabil este comandantul sau persoana desemnata de acesta.

(3) Utilizarea preparatelor stupefiante si psihotrope continute in trusa de prim ajutor de la bordul navelor si aeronavelor se face de catre un medic sau, la indicatia unui medic, de catre o persoana special instruita in acest scop.

(4) Evidenta consumului preparatelor stupefiante si psihotrope continute in trusa de prim ajutor se tine prin centralizarea fiselor de interventie ale pacientului si a fiselor de decont in registrul de evidenta.

Art. 32. - (1) Prescriptia medicala pentru preparatele stupefiante si psihotrope poate fi emisa, pentru tratamentul in ambulatoriu, de medici sau, dupa caz, medici veterinari, in scop medical, oricarui pacient, indiferent de natura bolii lui, daca medicul considera necesar preparatul respectiv ca tratament.

(2) Responsabilitatea pentru aprecierea necesitatii si legitimitatii utilizarii in actul medical a acestor preparate, precum si pentru prescrierea lor corespunzatoare revine in totalitate medicului care face prescrierea.

(3) Prescriptia medicala pentru preparatele stupefiante si psihotrope se emite in patru exemplare, destinate pacientului, farmaciei si, dupa caz, casei de asigurari de sanatate; un exemplar ramane in carnetul de prescriptii al medicului care a completat prescriptia.

(4) In situatia in care preparatele se prescriu contra cost, exemplarul destinat casei de asigurari de sanatate se anuleaza si ramane in carnetul de prescriptii al medicului care a completat prescriptia.

Art. 33. - (1) Formularele prescriptiilor medicale pentru preparatele care contin substante din tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 sunt de culoare galbena, iar cele pentru preparatele care contin substante din tabelul III din anexa la Legea nr. 339/2005 sunt de culoare verde.

(2) Cand pentru acelasi pacient se impune prescrierea unor preparate din liste diferite si/sau a unor preparate ce contin substante nesupuse controlului prezentelor norme metodologice, se utilizeaza formularul corespunzator substantei supuse celui mai riguros control.

(3) Modelele de formulare pentru prescriptiile de preparate stupefiante si psihotrope sunt prevazute in anexa nr. 9.

*Art. 34. - (1) Modelul formularului de prescriptie medicala veterinara cu timbru sec, ca imprimat cu regim special pentru eliberarea substantelor si produselor stupefiante si psihotrope de catre farmaciile veterinare, se stabileste conform art. 64.*

*(2) Colegiul Medicilor Veterinari din Romania organizeaza tiparirea, distribuirea, inserierea si numerotarea formularelor de prescriptie medicala cu timbru sec pentru eliberarea substantelor si produselor stupefiante si psihotrope de catre farmaciile veterinare.*

**"Art. 34. - Colegiul Medicilor Veterinari organizeaza tiparirea, distribuirea, inserierea si numerotarea formularelor de prescriptie medicala veterinara prevazute la art. 64."**

**Modificat de art.unic pct.2 din HG 806/2021**

*Art. 35. - Carnetele de prescriptii securizate se tiparesc prin Compania Nationala "Imprimeria Nationala" - S.A. si se procura de catre medici de la directiile de sanatate publica judetene, respectiv Directia de Sanatate Publica a Municipiului Bucuresti, sau, dupa caz, de la directiile pentru agricultura si dezvoltare rurala.*

**Art. 35. - Carnetele de prescriptii securizate se tiparesc prin Compania Nationala «Imprimeria Nationala» - S.A. si se procura de catre medici de la directiile de sanatate publica judetene si a municipiului Bucuresti.**

**Modificat de art.I pct.3 din [HG 396/2015](#)**

Art. 36. - (1) Prescriptiile se completeaza integral si lizibil.

(2) Orice modificare, dar nu mai mult de doua modificari, trebuie confirmata prin semnatura si stampila. Modificarile pot fi facute cu conditia neafectarii lizibilitatii prescriptiei.

(3) Prescriptia pentru preparatele care contin substante din tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 trebuie prezentata la farmacie in cel mult 10 zile de la data prescrierii, iar pentru preparatele care contin substantele din tabelul III din anexa la Legea nr. 339/2005, in cel mult 30 de zile. In cazul ne reprezentarii prescriptiilor in aceste termene, preparatele nu mai pot fi ridicate din farmacie decat in baza altei prescriptii.

Art. 37. - (1) O prescriptie poate cuprinde cel mult 3 preparate, inclusiv acelasi medicament in maximum 3 forme farmaceutice diferite, si numai cantitatea de preparate necesare tratamentului pentru 30 de zile.

(2) Cantitatea totala de preparate poate fi eliberata fractionat, la solicitarea pacientului.

Art. 38. - (1) Preparatele pot fi ridicate fractionat, in cel mult 3 transe, din aceeasi farmacie, in perioada de valabilitate a prescriptiei, cu conditia confirmarii, pe cele doua exemplare ale prescriptiei, a cantitatilor ridicate.

(2) In situatia in care eliberarea fractionata este determinata de lipsa preparatului din farmacie, aceasta este obligata sa procure preparatul in cel mult doua zile lucratoare.

Art. 39. - (1) Medicul poate emite o noua prescriptie inainte de 30 de zile, pentru acelasi pacient, daca in timpul tratamentului apar in starea de sanatate a pacientului modificari care impun schimbarea dozei sau a medicamentelor, cat si la epuizarea dozei prescrise.

(2) Medicamentele prevazute la art. 38 alin. (3) din Legea nr. 339/2005 se returneaza la farmacia care le-a eliberat, pe baza unui proces-verbal de predare-primire, intocmit in trei exemplare, cu urmatoarea destinatie: un exemplar ramane la farmacie, un exemplar, la persoana care a returnat medicamentele si un exemplar insoteste medicamentele pana la distrugerea acestora, conform prevederilor cap. VII.

Art. 40. - (1) Persoanele care detin formulare pentru prescrierea preparatelor cu substante stupefiante si psihotrope au obligatia de a asigura protectia fizica a acestora, precum si a celor completate.

(2) Orice sustragere, pierdere sau distrugere accidentala de formulare se anunta imediat de catre medic la directia de sanatate publica de la care a ridicat formularele, care comunica aceasta Colegiului Farmacistilor din Romania, si, dupa caz, Colegiului Medicilor Veterinari din Romania, pentru a informa farmaciile.

Art. 41. - (1) In unitatile sanitare cu farmacie proprie, eliberarea preparatelor cu substante stupefiante si psihotrope prevazute in tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 se face pe baza inscrierii in condicile de prescriptii medicale sau in condicile de aparat, destinate exclusiv acestui scop, potrivit modelului prezentat in anexa nr. 11.

(2) Condicta de prescriptii medicale pentru prescrierea preparatelor cu substante stupefiante si psihotrope se completeaza lizibil, in patru exemplare autocopiante, dintre care un exemplar ramane in condica de prescriptii, un exemplar ramane in evidenta farmaciei, un exemplar se ataseaza centralizatorului farmaciei si un exemplar este destinat centralizatorului pentru evidentele contabile ale unitatii.

(3) In condica de prescriptii medicale se specifica:

- a) numarul patului si al foii de observatie, numele si varsta bolnavului;
- b) denumirea completa a medicamentelor;
- c) cantitatea, in cifre si in litere;
- d) modul de intrebuintare, cu mentionarea dozei si a intervalului de administrare.

(4) Nu se admite prescrierea cu mentiunea "dupa aviz" sau "dupa sfat".

(5) Prescrierea preparatelor cu substante stupefiante si psihotrope pentru bolnavii spitalizati se face pentru 24 de ore si, in cazuri speciale, pentru 72 de ore.

Art. 42. - (1) Personalul mediu sanitar care manipuleaza sau administreaza preparate cu substante stupefiante si psihotrope din tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 inregistreaza zilnic in registrul de evidenta al sectiei, pe baza de semnatura, miscarea preparatelor stupefiante si psihotrope care au fost administrate pacientilor.

(2) Administrarea preparatelor prevazute la alin. (1) se face in prezenta medicului sau a unui alt cadru medical desemnat de acesta, care va contrasemna registrul de evidenta al sectiei.

Art. 43. - (1) Unitatile sanitare, inclusiv centrele de tratament pentru toxicomani care nu au farmacii proprii si se aprovizioneaza prin unitati farmaceutice autorizate, pot procura preparate cu substante stupefiante si psihotrope numai pe baza de condici de aparat, destinate exclusiv acestui scop.

(2) Condictile de aparat se semneaza de medicul curant responsabil si se contrasemneaza de catre medicul sef de sectie, respectiv seful centrului de tratament pentru toxicomani.

Art. 44. - In cazul in care este necesara continuarea tratamentului in ambulatoriu, dupa externare, pacientul ridica preparatele cu substante stupefiante si psihotrope in baza prescriptiei, in regim compensat,



gratuit sau contra cost, eliberata de medicul de familie.

Art. 45. - Cantitatea de medicamente detinuta de calatorii internationale pentru tratamentul personal nu se considera export si nici import.

Art. 46. - (1) Persoanele fizice aflate pe teritoriul Romaniei care, pe baza unei prescriptii medicale, au nevoie de medicamente ce contin substante din tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 si doresc sa calatoreasca in alt stat trebuie sa solicite Ministerului Sanatatii Publice emiterea unui certificat pentru detinerea medicamentelor cu continut stupefiant si psihotrop in scop terapeutic, al carui model este prevazut in anexa nr. 10 si pe care solicitantul este obligat sa il prezinte autoritatii vamale la iesirea din tara. Certificatul are valabilitatea de 30 de zile.

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

(3) Certificatul prevazut la alin. (1) se elibereaza in termen de 3 zile lucratoare.

Art. 47. - (1) Certificatul se solicita de catre medicul care prescrie medicamentul sau de catre pacient.

(2) Solicitantul depune o cerere, conform modelului prezentat in anexa nr. 5, insotita de prescriptia medicala, emisa in conformitate cu prezentele norme metodologice.

Art. 48. - Cantitatea totala a medicamentelor ce pot fi prevazute este cea necesara pe durata calatoriei, dar nu mai mult de 30 de zile.

Art. 49. - Persoanele fizice care intra pe teritoriul Romaniei cu medicamente ce contin substante din tabelul II din anexa la Legea [nr. 339/2005](#) au obligatia de a face dovada ca le detin in mod legal, prin prezentarea unei prescriptii medicale, a unui certificat medical sau a unui certificat pentru detinerea medicamentelor cu continut stupefiant si psihotrop. Cantitatea totala a medicamentelor detinute nu poate depasi necesarul de tratament prevazut in documentul prezentat.

Art. 50. - Universitatile de medicina si farmacie, Ministerul Sanatatii Publice, Colegiul Medicilor din Romania, Colegiul Farmacistilor din Romania si societatile profesionale ori stiintifice de specialitate si alti furnizori de formare profesionala vor lua masuri pentru organizarea periodica a unor cursuri privind terapia adecvata a durerii si prescrierea, utilizarea si regimul juridic al plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope.

## CAPITOLUL VII Distrugetura plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope

Art. 51. - Distrugetura plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope se realizeaza de catre societatile specializate care au acest obiect de activitate si prezinta autorizatia de functionare emisa de Ministerul Mediului si Gospodaririi Apelor, documentele de constituire si masurile de protectie fizica pe durata transportului si a depozitarii.

Art. 52. - Societatile autorizate pentru distrugetura plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope pot transporta si depozita numai cantitatile specificate in aprobarea de distrugetura eliberata solicitantului de catre Ministerul Sanatatii Publice.

*Art. 53. - (1) Comisia pentru distrugetura plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope este constituita din cate un reprezentant al Ministerului Sanatatii Publice sau desemnat de acesta la nivel local, al societatii comerciale ce efectueaza distrugetura si al formatiunii teritoriale a politiei antidrog.*

**"Art. 53. - (1) Comisia pentru distrugetura plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope utilizate in medicina umana sau in medicina veterinara are urmatoarea componenta:**

**a) un reprezentant al Ministerului Sanatatii sau un reprezentant desemnat de acesta din cadrul directiei de sanatate publica judetene, respectiv a municipiului Bucuresti, pentru distrugetura plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope utilizate in medicina umana, sau, dupa caz, un reprezentant al directiei sanitar-veterinare si pentru siguranta alimentelor judetene, respectiv a municipiului Bucuresti, pentru distrugetura plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope utilizate in medicina veterinara;**

**b) un reprezentant al societatii care efectueaza distrugetura;**

**c) un reprezentant al formatiunii teritoriale de combatere a traficului si consumului ilicit de droguri."**

**Modificat de art.unic pct.3 din [HG 806/2021](#)**

(2) Pentru obtinerea aprobarii de distrugetura, solicitantii vor anexa la cerere urmatoarele documente:

a) lista cu denumirea si cantitatile plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope ce urmeaza a fi distruse;

b) copia contractului incheiat cu societatea autorizata pentru operatiunea de distrugetura.

(3) Distrugetura se consemneaza intr-un proces-verbal, incheiat in patru exemplare, cate unul pentru fiecare membru al comisiei si un exemplar pentru titularul aprobarii de distrugetura.

(4) In aceleasi conditii, la solicitarea politiei se distrug si plantele, substantele si produsele stupefiante si psihotrope confiscate, cu exceptia cantitatilor solicitate de institutiile abilitate sa dreseze animale pentru depistarea drogurilor sau in scopuri didactice si de cercetare stiintifica.

Art. 54. - Formularele pentru raportarile prevazute la art. 42 din Legea nr. 339/2005 sunt prevazute in anexa nr. 12.

## **CAPITOLUL VIII**

### **Autorizarea in scop de cercetare**

Art. 55. - (1) Pentru autorizarea in scopul cercetarii medicale ori stiintifice, pentru invatamant sau pentru efectuarea de constatari ori expertize tehnico-stiintifice, fizico-chimice, dispuse de autoritatile judiciare, potrivit legii, persoana fizica sau juridica solicitanta depune la Ministerul Sanatatii Publice:

- a) cerere-tip, conform modelului prevazut in anexa nr. 5;
  - b) documente de identificare sau, dupa caz, actul constitutiv si date despre locatia unde se vor utiliza plantele, substantele si preparatele stupefiante si psihotrope;
  - c) documente privind plantele, substantele si preparatele stupefiante si psihotrope utilizate si cantitatile estimate;
  - d) scurt rezumat al proiectului, cu precizarea duratei, scopului, obiectivelor si justificarea medicala si stiintifica a cercetarii; in special trebuie precizat in ce masura proiectul respectiv reprezinta sau nu reprezinta o duplicare a unor experimente cu rezultate deja cunoscute;
  - e) documente privind persoana responsabila de plantele, substantele si preparatele stupefiante si psihotrope.
- (2) Persoana fizica sau juridica autorizata potrivit prevederilor alin. (1) este obligata sa asigure inregistrarea, evidenta, protectia fizica si raportarile prevazute de Legea nr. 339/2005 si de prezentele norme metodologice.
- (3) Autorizatia se elibereaza pe perioada desfasurarii proiectului de cercetare, dar nu mai mult de 5 ani, la sfarsitul carora se poate solicita reinnoirea acesteia pe perioade succesive de cate 5 ani.

## **CAPITOLUL IX**

### **Evidenta si pastrarea plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope**

Art. 56. - (1) Evidenta substantelor si preparatelor stupefiante din tabelul II din anexa la Legea [nr. 339/2005](#) se realizeaza prin inscrierea si centralizarea zilnica in registrul de evidenta special, conform modelului prezentat in anexa nr. 13.

- (2) Registrul de evidenta special se confirma zilnic prin semnatura de catre persoana responsabila.
- (3) Obligatia inscrierii revine tuturor persoanelor fizice si juridice autorizate sa desfasoare activitati cu plantele, substantele si preparatele prevazute in tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005.
- (4) Facturile si, dupa caz, comenzile pentru substantele si preparatele prevazute in tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 se completeaza si se pastreaza pe formulare separate de celelalte facturi. Aceasta dispozitie se aplica si in cazul culturii plantelor cu continut stupefiant si psihotrop.

Art. 57. - Evidenta preparatelor prevazute in tabelul III din anexa la Legea nr. 339/2005 poate fi tinuta impreuna cu preparate ce nu contin substante din acest tabel, pe orice suport de stocare a informatiilor, cu conditia ca aceste date sa poata fi prezentate intr-o forma care poate fi citita si sunt permanent disponibile pentru control la solicitarea autoritatilor competente.

Art. 58. - In farmaciile cu circuit deschis, evidenta preparatelor prevazute in tabelul III din anexa la Legea nr. 339/2005 rezulta din prescriptiile medicale retinute obligatoriu la eliberarea medicamentului.

Art. 59. - Plantele, substantele si preparatele prevazute in tabelul II din anexa la Legea nr. 339/2005 se pastreaza in dulapuri inchise cu cheie, neinscriptionate, destinate numai acestei categorii. Accesul la aceste dulapuri il are numai persoana responsabila sau inlocuitorul acesteia.

Art. 60. - Ambalarea si etichetarea substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope se fac potrivit reglementarilor specifice medicamentelor.











Biroul vamal roman  
Bureau de douane roumaine

Biroul vamal de intrare tara:	Verificat (stampila/semnatura)
Biroul vamal unde se efectueaza operatiunea vamala de punere in libera circulatie:	Verificat (stampila/semnatura)

Confirmarea de primire a destinatarului  
Accuse de reception du destinataire

Destinatarul confirma primirea marfii avand in vedere copia care a insotit transportul si trimite aceasta copie organului emitent Le destinataire accuse reception de la marchandise en visant la copie qui a accompagne l'envoi et adresse cette copie a l'office emetteur.	
Marfa a fost pusa in libera circulatie dupa cum este prezentat pe verso. La marchandise a ete importee comme indique au verso.	Marfa a fost pusa in libera circulatie numai in cantitate de: La marchandise a ete importee seulement en quantite de:
Data punerii in libera circulatie/ Date d'importation:	Data punerii in libera circulatie/ Date d'importation:
Data/Semnatura Date/Signature	Data/Semnatura Date/Signature

**ANEXA Nr. 7b)**  
la normele metodologice

Exemplar nr.

\*) Autorizatia se emite in cinci exemplare, identificate astfel:

- "Exemplarul nr. 1: insoteste transportul";
- "Exemplarul nr. 2: destinat biroului vamal unde marfurile sunt vamuite la export";
- "Exemplarul nr. 3: destinat titularului autorizatiei";
- "Exemplarul nr. 4: destinat autoritatii competente din tara importatoare";
- "Exemplarul nr. 5: destinat autoritatii emitente".

Autorizatie de Export

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

Autorisation n'est pas valide qu'avec le timbre et les signatures appliquees ci-contre: Directeur,  Inspecteur,	I M P O R T A T E U R	
Autorisation No.  Date d'emission  Date de validite	E X P O R T A T E U R	
Nom des substances ou preparations importees:		



Teneur en substance base anhydre - Valeur statistique:
Observations:
Type du permis - Conditions speciales:
Destinataire:

Organ emitent: Ministerul Sanatatii Publice - Directia Generala Farmaceutica -  
 Inspectia de Farmacie si Aparatura Medicala, Str. Cristian Popisteanu 1-3,  
 Bucuresti 70052  
 Office emetteur: Ministere de la Sante Publique - Direction Generale  
 Pharmaceutique et Dispositifs Medicaux, 1-3, rue Cristian Popisteanu,  
 Bucarest 70052

Biroul vamal roman  
 Bureau de douane roumaine

Biroul vamal unde se efectueaza operatiunea vamala de export:	Verificat (stampila/semnatura)
Biroul vamal unde se efectueaza operatiunea vamala de export:	Verificat (stampila/semnatura)

Confirmarea transportatorului/Confirmation du transporteur

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

Endorsement by competent authority of importing country

We certify that the controlled drugs detailed in this authorisation have been duly imported
Please return to: Ministry of Public Health General Directorate for Pharmaceuticals and Medical Devices 1-3 Cristian Popisteanu Bucharest 70052, Romania

ANEXA Nr. 8  
 la normele metodologice

Preparatele stupefiante si psihotrope care pot fi continute  
 in 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 Nr. 9**  
la normele metodologice

**IMAGINE**  
Formular pentru prescriptiile de preparate cuprinse in tabelul II

**IMAGINE**

Formular pentru prescriptiile de preparate cuprinse in tabelul III

Anexa nr. 9 la  
normele metodologice

## REGIM SPECIAL

Serie ..... Număr .....

### 1. Unitate medicală

CUI ..... L.S.

Sediu (localitate, str., nr.) .....

Județul .....

Casa de asigurări / Nr. contract ..... / .....

- MF  
 Amb. Spec.  
 Spital  
 Ambulanta  
 Altele

### 2. Asigurat la CAS:..... FO / RC :.....

Nume .....

Prenume .....

Adresa: .....

CNP 

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

- Salariat  Revolutionar  
 Co-asigurat  Handicap  
 Pensionar  PNS.....  
 Copil (<18 ani)  Ajutor social  
 Elev/Ucenic/  
Student (18-26 ani)  Șomaj  
 Gravida/Lehuza  Card European  
 Veteran  Acorduri internaționale  
 Alte categorii

Plata directă

### 3. Diagnostic:

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

Pozitia	% pret ref.	Lisă	Cod boala	Tip dg	Denumire comună interanțională / FF /Concentrație	D.S.	Cantitate
1							
2							
3							

### 5. Am primit medicamentele.

Asigurat Nume: .....

Împuternicit Adresa: .....

CNP 

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

B.I. (C.I.) Seria ..... Nr. ....  
 Semnătură primitor .....  
 Data eliberării: .....

**Sunt de acord să plătesc .....medicamente mai scumpe decât cele compensate de CNAS la prețul de referință. Am luat cunoștință de obligația de a restitui cantitatea de produse stupefiante neconsumate de bolnav din diferite motive. Restituirea mă oblig să o fac în termen de 15 zile de la apariția motivului.**

### 6. Taxare

Semnătură primitor .....

Pozitia	% pret ref.	Lisă	Categ. Boala	Denumire comercială	Cantitate eliberată	Preț amănunt/UT	Preț referință/UT	Valoare amănunt	Valoare compensare

TOTAL

Contribuție asigurat:

Data eliberării:

Bon fiscal nr.

Numele și semnătura persoanei care eliberează

L.S. Farmacie

CNAS decontează procentul de compensare din prețul de referință. Diferența dintre prețul de vânzare cu amănuntul și prețul de referință al DCI se suportă integral de către asigurat

## REGIM SPECIAL

Serie ..... Număr .....

### 1. Unitate medicală

CUI ..... L.S.

Sediu (localitate, str., nr.) .....

Județul .....

Casa de asigurări / Nr. contract ..... / .....

- MF
- Amb. Spec.
- Spital
- Ambulanta
- Altele

### 2. Asigurat la CAS:..... FO / RC :.....

Nume .....

Prenume .....

Adresa: .....

CNP 

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

- Salarial
- Co-asigurat
- Pensionar
- Copil (<18 ani)
- Elev/Ucenic/Student (18-26 ani)
- Gravida/Lehuza
- Veteran
- Revolutionar
- Handicap
- PNS.....
- Ajutor social
- Șomaj
- Card European
- Acorduri internaționale
- Alte categorii

Plata directă

### 3. Diagnostic:

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

Pozitia	% pret ref.	Lista	Cod boala	Tip dg	Denumire comună interanțională / FF /Concentrație	D.S.	Cantitate
1							
2							
3							

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

Împulemicit Adresa

CNP 

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

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

Data eliberării:

**Sunt de acord sa platesc .....medicamente mai scumpe decât cele compensate de CNAS la prețul de referință. Am luat cunoștință de obligația de a restitui cantitatea de produse stupefiante neconsumate de bolnav din diferite motive. Restituirea mă oblig să o fac in termen de 15 zile de la apariția motivului.**

### 6. Taxare Semnătură primitor

Pozitia	% pret ref.	Lista	Categ. Boala	Denumire comercială	Cantitate eliberată	Preț amănunt/UT	Preț referință/UT	Valoare amănunt	Valoare compensare

TOTAL

Contribuție asigurat:

Data eliberării:

Bon fiscal nr.

Numele și semnătura persoanei care eliberează

L.S. Farmacie

CNAS decontează procentul de compensare din prețul de referință. Diferența dintre prețul de vânzare cu amănuntul și prețul de referință al DCI se suportă integral de către asigurat

IMAGINE

MINISTERUL SANATATII PUBLICE  
Certificat de detinere a medicamentelor cu continut  
stupefiant in scop terapeutic

_____ (Stat)	_____ (Oras)	_____ (Data)	(1)
A. Medicul care a prescris:			
_____ (Nume)	_____ (Prenume)	_____ (Telefon)	(2)
_____ (Adresa)			(3)
			(4)
B. Pacient:			
_____ (Nume)	_____ (Prenume)	_____ (Numarul pasaportului sau actului de identitate)	(5) (6)
_____ (Locul nasterii)	_____ (Data nasterii)		(7) (8)
_____ (Nationalitate)	_____ (Sex)		(9) (10)
_____ (Adresa)			(11)
_____ (Numar de zile de calatorie)	_____ (Valabilitatea autorizatiei - maxim 30 de zile)		
			(12) (13)
C. Medicament prescris:			
_____ (Denumire comerciala)	_____ (Forma farmaceutica)		(14) (15)
_____ (Denumirea comuna internationala a substantei active)	_____ (Concentratia substantei active)		(16) (17)
_____ (Instructiuni de administrare)	_____ (Cantitatea totala de substanta activa)		(18) (19)
_____ (Numarul de zile de prescriere - maxim 30 zile)			(20) (21)
_____ (Observatii)			
D. Autoritatea emitenta:			
_____ (Denumire)			(22)
_____ (Adresa)	_____ (Tel.)		(23)
_____ (Stampila)	_____ (Semnatura)		(24)

Romania Ministry of Public Health General Directorate for Pharmaceuticals And Medical Devices	Roumanie Ministere de la Sante Publique Direction Generale Pharmaceutique et dispositifs medicaux
Certification to carry drugs and/or psychotropic substances for the purpose of medical treatment - Article 75 of the Schengen Convention	Certificat pour le transport de stupefiants et/ou de substances psychotropes a des fins therapeutiques - Article 75 de la Convention d'application de l'Accord de Schengen
(1) Country, town, date	pays, delivre a, date
A. Prescribing doctor	Medecin prescripteur
(2) Name, first name, tel.	nom, prenom, telephone
(3) Address	adresse
(4) Where issued by a doctor: doctor's stamp and signature	en cas de delivrance par un medecin: cachet, signature du medecin
B. Patient	Patient
(5) Name, first name	nom, prenom
(6) No of passport or other identification document	no du passeport ou du document d'identite
(7) Place of birth	lieu de naissance
(8) Date of birth	date de naissance
(9) Nationality	nationalite
(10) Sex	sexe
(11) Address	adresse
(12) Duration of travel in days	duree du voyage en jours
(13) Validity of authorisation from/to - maximum 30 days	duree de validite de l'autorisation du/au - max. 30 jours
C. Prescribed drug	Medicament prescrit
(14) Trade name or special preparation	nom commercial ou preparation speciale
(15) Dosage form	forme pharmaceutique
(16) International name of active substance	denomination internationale de la substance active

(17) Concentration of active substance	concentration de la substance active
(18) Instructions for use	mode d'emploi
(19) Total quantity of active substance	quantite totale de la substance active
(20) Duration of prescription in days - maximum 30 days	duree de la prescription, en jours - max. 30
(21) Remarks	jours remarques
D. Issuing/accrediting authority	Autorite qui delivre/authentifie
(delete where not applicable)	(biffer ce qui ne convient pas)
(22) Name	designation
(23) Address, tel.	adresse, telephone
(24) Authority's stamp and signature	sceau, signature de l'autorite

**ANEXA Nr. 11**  
la normele metodologice

Unitatea .....

Data: .....

Condici de prescriptii medicale

Nr. crt.	Nume, prenume, varsta pacient	Denumirea comerciala	Forma farmaceutica si concentratie	Ambalaj	Producator	Cantitatea		Pret unitar	Valoare totala
						Prescrisa	Eliberata		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

Unitatea .....

Data: .....

Condica de aparat

Nr. crt.	Denumirea comerciala	Forma farmaceutica si concentratie	Ambalaj	Producator	Cantitatea		Pret unitar	Valoare totala	Observatii
					Solicitata	Eliberata si sold			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

Unitatea .....

Registru pentru evidenta stupefiantelor din condica de aparat

Nr. crt.	Data	Nume pacient	Nr. foaie de observatie	Denumire produs	Forma farmaceutica si concentratia	Cantitatea eliberata	Semnatura medicului responsabil
1	2	3	4	5	6	7	8

**ANEXA Nr. 12**  
la normele metodologice

Formular pentru raportare trimestriala si anuala

Autorizatie import/export (nr., data)	Produs aprobat pentru import/export (denumire substanta, dupa caz)	Cantitatea	Declaratia vamala de import/export (nr., data)	Cantitatea importata (denumire substanta, dupa caz)	Substanta activa exprimata in substanta baza anhidra, rezultata in urma transformarii	Tara de origine
1	2	3	4	5	6	7

**ANEXA Nr. 13**  
la normele metodologice

Registru de evidenta zilnica a miscarilor produselor si substantelor stupefiante

Unitatea .....

Registru stupefiante  
Farmacii de circuit inchis

