

**INFORMARE**  
**ACTE NORMATIVE ADOPTATE CU INCIDENȚĂ ÎN MATERIA**  
**DREPTURILOR CETĂȚENILOR**

**29 septembrie 2023**

**v Ordinul ministrului educației nr. 6330/2023 privind aprobarea Calendarului de organizare și desfășurare a examenului național pentru definitivare în învățământul preuniversitar, în anul școlar 2023-2024, publicat în Monitorul Oficial 870/27.09.2023**

**Art. 1**

**Se aprobă** Calendarul de organizare și desfășurare a examenului național pentru definitivare în învățământul preuniversitar, în anul școlar 2023-2024, prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

**Art. 2**

Comisia națională de examen poate decide, în funcție de numărul candidaților înscriși în sesiunea 2024, afișarea rezultatelor inițiale, înregistrarea și soluționarea contestațiilor și afișarea rezultatelor finale la alte date decât cele menționate în calendar.

**Art. 3**

Direcția generală management resurse umane și rețea școlară și inspectoratele școlare duc la îndeplinire dispozițiile prezentului ordin.

**ANEXĂ: CALENDARUL de organizare și desfășurare a examenului național pentru definitivare în învățământul preuniversitar, în anul școlar 2023-2024**

Până la 13 octombrie 2023	Înscrierea candidaților la unitățile de învățământ
3-13 octombrie 2023	Emiterea deciziilor de constituire a comisiilor de examen județene/Comisiei de Examen a Municipiului București
16-27 octombrie 2023	Transmiterea dosarelor de înscriere la inspectoratul școlar, verificarea și avizarea acestora, conform graficului elaborat și comunicat de fiecare inspectorat școlar Înștiințarea candidaților cu privire la admiterea sau respingerea dosarului de înscriere
Până la 31 mai 2024	Efectuarea inspecțiilor de specialitate: a) prima inspecție de specialitate până la 9 februarie; b) a doua inspecție de specialitate până la 31 mai.
3-14 iunie 2024	Completarea dosarelor și validarea datelor de înscriere existente în aplicația

	informatică specifică
24 iulie 2024	Suținerea probei scrise
30 iulie 2024	Afișarea rezultatelor inițiale
30-31 iulie 2024	Înregistrarea contestațiilor
31 iulie-5 august 2024	Soluționarea contestațiilor
6 august 2024	Afișarea rezultatelor finale
6-9 august 2024	Transmiterea la Ministerul Educației a tabelelor nominale cu rezultatele candidaților promovați
12-26 august 2024	Validarea rezultatelor examenului prin ordin al ministrului educației

**v Legea nr. 258/2023 pentru modificarea art. 369 din Legea nr. 286/2009 privind Codul penal, publicat în Monitorul Oficial 871/27.09.2023**

→ **Articolul 369 din Legea nr. 286/2009 privind Codul penal**, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 510 din 24 iulie 2009, cu modificările și completările ulterioare, **se modifică și va avea următorul cuprins:**

**"- Art. 369: Incitarea la violență, ură sau discriminare**

Incitarea publicului, prin orice mijloace, la violență, ură sau discriminare împotriva unei categorii de persoane sau împotriva unei persoane pe motiv că face parte dintr-o anumită categorie de persoane definită pe criterii de rasă, naționalitate, etnie, limbă, religie, gen, orientare sexuală, opinie ori apartenență politică, avere, origine socială, vârstă, dizabilitate, boală cronică necontagioasă sau infecție HIV/SIDA se pedepsește cu închisoare de la 6 luni la 3 ani sau cu amendă."

**v Ordinul ministrului afacerilor interne și al ministrului cercetării, inovării și digitalizării nr. 21085/2023 privind procedura de eliberare în formă electronică a certificatelor de cazier judiciar, publicat în Monitorul Oficial 871/28.09.2023**

Art. 1: Obiect

Prezentul ordin stabilește procedura de eliberare în formă electronică a certificatului de cazier judiciar.

Art. 2: Aplicabilitate

Prezentul ordin se aplică persoanelor fizice cu cetățenie română și persoanelor juridice înscrise în evidențele Oficiului Național al Registrului Comerțului, denumite în continuare *beneficiari*.

Art. 3: Descrierea serviciului

(1)Eliberarea în formă electronică a certificatului de cazier judiciar reprezintă un serviciu public, gratuit, furnizat de Poliția Română, prin Direcția cazier judiciar, statistică și evidențe operative.

(2)Certificatul de cazier judiciar se eliberează în formă electronică prin intermediul platformei "Hub de servicii la nivelul M.A.I.", denumită în continuare *HUB*.

#### Art. 4: Disponibilitatea serviciului

Serviciul de eliberare în formă electronică a certificatului de cazier judiciar este disponibil beneficiarilor înregistrați în *HUB*, care au parcurs cu succes procedurile de validare.

#### Art. 5: Înregistrarea în *HUB*

(1)Înregistrarea în *HUB* constă în crearea unui cont de utilizator și alocarea unei parole asociate, care permit beneficiarului să se autentifice în această platformă pentru a consuma serviciile electronice disponibile.

(2)Înregistrarea în *HUB* se poate face direct în această platformă sau folosind un cont de utilizator creat în platforma [www.ghiseul.ro](http://www.ghiseul.ro).

(3)Beneficiarii care se înregistrează direct în *HUB* vor primi, prin intermediul acestei platforme, un cod de activare a contului de utilizator, pe care trebuie să-l prezinte în procedura de validare.

(4)Cei care dețin un cont de utilizator în platforma [www.ghiseul.ro](http://www.ghiseul.ro) trebuie să parcurgă, o singură dată, procedura de verificare a identității electronice folosind un card bancar înrolat 3D Secure, emis de o instituție bancară din România.

#### Art. 6: Validarea la ghișeu a înregistrării în *HUB*

(1)Cei care s-au înregistrat direct în *HUB* trebuie să se prezinte fizic, o singură dată, la un ghișeu al Ministerului Afacerilor Interne (MAI) care oferă servicii publice, pentru certificarea identității.

(2)Procedura de validare constă în stabilirea identității beneficiarului, pe baza unui act de identitate valabil și a verificărilor în Sistemul Național Informatic de Evidență a Persoanelor (SNIEP), și în prezentarea codului de activare a contului de utilizator.

(3)Odată parcursă procedura prevăzută la alin. (2), contul de utilizator și parola asociată create la înregistrarea în *HUB* pot fi utilizate pentru autentificarea în această platformă.

(4)Lista ghișeelor MAI care efectuează validări ale conturilor de utilizator poate fi consultată în *HUB*.

#### Art. 7: Validarea online a înregistrării în *HUB*

(1)Utilizatorii platformei [www.ghiseul.ro](http://www.ghiseul.ro) care au parcurs cu succes procedura prevăzută la art. 5 alin. (4) sunt redirecționați în *HUB* unde trebuie să completeze, o singură dată, formularul afișat și să valideze contul de utilizator cu ajutorul unui cod de verificare trimis pe adresa de e-mail comunicată. Corectitudinea datelor completate în formular se verifică automat prin comparare cu datele existente în SNIEP.

(2)Odată parcursă procedura prevăzută la alin. (1), utilizatorii se pot autentifica în *HUB* folosind opțiunea de autentificare prin platforma [www.ghiseul.ro](http://www.ghiseul.ro), utilizând contul de utilizator și parola asociată utilizate pentru autentificarea în această platformă.

#### Art. 8: Accesarea serviciului

(1)În vederea eliberării certificatului de cazier judiciar în formă electronică, beneficiarul se autentifică în *HUB*, cu ajutorul contului de utilizator și al parolei asociate, accesează cererea-tip pre-completată cu datele cu

caracter personal și selectează în lista predefinită afișată "motivul" pentru care solicită eliberarea documentului. Beneficiarul poate transmite în aceeași zi, pentru același motiv, o singură cerere pentru eliberarea certificatului de cazier judiciar în formă electronică.

(2) Certificatul de cazier judiciar în formă electronică va fi generat numai după ce beneficiarul confirmă că datele de identificare înscrise în cererea-tip corespund realității, sunt actuale și își exprimă acordul pentru prelucrarea datelor cu caracter personal.

**(3) Certificatul de cazier judiciar în formă electronică generat prin intermediul HUB-ului este semnat electronic, potrivit legii, și este valabil conform art. 27 alin. (2) din Legea nr. 290/2004 privind cazierul judiciar, republicată, cu modificările și completările ulterioare.**

(4) Documentul electronic poate fi vizualizat în HUB și descărcat oricând în perioada de valabilitate.

Art. 9: Prelucrarea datelor cu caracter personal

Prelucrarea datelor cu caracter personal se realizează exclusiv pentru verificarea îndeplinirii condițiilor prevăzute de art. 27 alin. (1) și art. 28 alin. (1), (2) și (3<sup>1</sup>) din Legea nr. 290/2004, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și asigurarea calității serviciului public prestat.

Art. 10: Dezvoltări tehnice ulterioare

Pe măsura realizării unor noi dezvoltări tehnice, autentificarea în HUB va fi permisă și prin intermediul altor platforme, în măsura în care acestea respectă și asigură cel puțin cerințele de securitate existente, respectiv una dintre procedurile de validare stabilite de prezentul ordin.

Art. 11: Publicitatea ordinului

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

**v Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. Ordinul 800/3241/2023 privind modificarea și completarea anexelor nr. 1 și 2 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 564/499/2021 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, și a normelor metodologice privind implementarea acestora, publicat în Monitorul Oficial 873/28.09.2023**

Art. I

**Anexele nr. 1 și 2** la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 564/499/2021 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, și a normelor metodologice privind implementarea acestora, publicat în

Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 474 și 474 bis din 6 mai 2021, cu modificările și completările ulterioare, **se modifică și se completează conform anexei\***) care face parte integrantă din prezentul ordin.

\*)-Anexa se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 873 bis, care se poate achiziționa de la Centru pentru relații cu publicul din șos. Panduri nr. 1, bloc P33, parter, sectorul 5, București.

## **Art. II**

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

**v Ordinul ministrului sănătății nr. 3288/2023 privind completarea anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății nr. 2.520/2022 pentru aprobarea Normelor de funcționare și autorizare a serviciilor de îngrijiri la domiciliu, publicat în Monitorul Oficial 874/28.09.2023**

## **Art. I**

**La articolul 8 punctul 5 din anexa nr. 1** la Ordinul ministrului sănătății nr. 2.520/2022 pentru aprobarea Normelor de funcționare și autorizare a serviciilor de îngrijiri la domiciliu, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 852 din 31 august 2022, **după litera f) se introduce o nouă literă, litera f<sup>1</sup>), cu următorul cuprins:**

"f<sup>1</sup>) alimentația parenterală;"

## **Art. II**

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I

**v Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 804/3278/2023 privind completarea anexei nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 564/499/2021 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, și a normelor metodologice privind implementarea acestora, publicat în Monitorul Oficial 874/28.09.2023**

## **Art. I**

- **Anexa nr. 1** la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 564/499/2021 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, și a normelor metodologice privind implementarea acestora, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 474 și 474 bis din 6 mai 2021, cu modificările și completările ulterioare, **se completează conform anexei care face parte integrantă din prezentul ordin.**

## Art. II

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

**ANEXĂ: COMPLETĂRI la anexa nr. 1 la Ordinul ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 564/499/2021 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, și a normelor metodologice privind implementarea acestora**

**1. La anexa nr. 1, după poziția 347 se introduce o nouă poziție, poziția 348, cu următorul cuprins:**

"

Nr.	Cod Protocol	DENUMIRE
348	J07BB02-03	VACCIN GRIPAL

"

**2. La anexa nr. 1, după protocolul terapeutic corespunzător poziției cu nr. 347 se introduce protocolul terapeutic corespunzător poziției nr. 348, cod (J07BB02-03): DCI VACCIN GRIPAL, cu următorul cuprins:**

"CAPITOLUL 348: Protocol terapeutic corespunzător poziției nr. 348, cod (J07BB02-03): DCI VACCIN GRIPAL"

- SUBCAPITOLUL I: Criterii de eligibilitate pentru prescripția medicală de care beneficiază asigurații\*, cu sau fără contribuție personală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate

- 1. Copiii cu vârsta  $\geq 6$  luni și  $< 19$  ani
- 2. Gravidele
- 3. Persoane cu vârsta  $\geq 45$  ani și  $< 65$  de ani, fără boli cronice
- 4. Persoane cu vârsta peste 65 de ani
- 5. Personal medico-sanitar și auxiliar
- 6. Persoane cu vârsta  $\geq 19$  ani și  $< 65$  de ani și care au cel puțin una dintre următoarele boli cronice:
  - a) obezitate;
  - b) boli cardiovasculare cronice;
  - c) boli respiratorii cronice;
  - d) boli metabolice;
  - e) boli renale cronice;
  - f) hepatopatie cronică;

- g) patologie neurologică cronică;
- h) malformații congenitale;
- i) neoplazii;
- j) terapie imunosupresoare, transplant, imunosupresie congenitală;
- k) boli autoimune;
- l) asplenie;
- m) infecție HIV/SIDA.

#### - SUBCAPITOLUL II: Administrare

Se administrează anual, înainte de debutul sezonului gripal, dar și în timpul acestuia, începând cu luna septembrie.

#### - A) Contraindicații absolute la vaccinurile gripale:

Reacție alergică severă la un vaccin gripal administrat anterior sau la una din componentele vaccinurilor

False contraindicații la vaccinurile gripale:

- istoric familial al oricăror reacții adverse după imunizare;
- antecedente de boală;
- contactul cu o boală infecțioasă;
- naștere prematură;
- astm, eczemă sau febra fânului;
- boală ușoară autolimitată, fără febră, de exemplu, rinoree;
- tratament cu antibiotice, steroizi topici și inhalatori;
- sarcină la unul din membrii familiei;
- alăptare;
- antecedente de icter;
- sugar sau copil subponderal;
- antecedente personale sau familiale apropiate (părinte, frate) de convulsii febrile sau epilepsie;
- intervenție chirurgicală recentă sau programată;
- anestezie generală iminentă;
- istoric de imunizare necunoscut sau insuficient documentat;
- deficit de G6PD;
- intoleranțe alimentare;
- tratament cu interferoni și alți imunomodulatori neimunosupresivi.

- B) Particularitățile vaccinurilor vii atenuate (denumire comercială: Fluenz Tetra)

Se vor administra la copiii și adolescenții cu vârsta cuprinsă între 24 de luni și mai puțin de 18 ani.

\* Nivelul de compensare pentru fiecare categorie de vârstă/de risc este stabilit în Ordinul ministrului sănătății nr. 3.120/2023 pentru aprobarea segmentelor populaționale care beneficiază de prescrierea, eliberarea și decontarea în regim de compensare a medicamentelor imunologice folosite pentru producerea imunității active sau folosite pentru prevenirea unor boli transmisibile.

- C) Schema de administrare:

- 1. o doză, anual, cu administrare intranasală de 0,2 ml (0,1 ml în fiecare nară);

- 2. la copiii care se află la prima administrare din viață, 2 doze cu administrare intranasală de 0,2 ml (0,1 ml în fiecare nară) la un interval de minimum o lună.

- D) Contraindicații absolute:

- hipersensibilitate la substanțele active, la oricare dintre excipienți (de exemplu, gelatină) sau la gentamicină;

- reacție alergică severă (de exemplu, anafilaxie) la ouă sau la proteinele din ou (de exemplu, ovalbumină);

- copii și adolescenți cu imunodeficiență clinică datorată unor afecțiuni sau terapiei imunosupresive, cum sunt: leucemii acute și cronice; limfom; infecție simptomatică cu HIV; deficiențe ale imunității celulare și doze mari de corticosteroizi;

- copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani cărora li se administrează tratament cu salicilați, datorită asocierii sindromului Reye cu administrarea de salicilați în cursul infecției cu tulpini de virus gripal de tip «sălbatic».

- E) Contraindicații temporare:

Nu se administrează pe perioada sarcinii.

Nu trebuie administrat copiilor și adolescenților cu astm bronșic sever și wheezing activ.

Boli acute febrile.

- F) Precauții:

Persoanele cărora li se administrează vaccinul trebuie să evite, pe cât posibil, contactul apropiat cu persoane care sunt sever imunocompromise (de exemplu, persoane cărora li se face un transplant de măduvă osoasă și care necesită izolare) timp de 1-2 săptămâni după vaccinare.

- G) False contraindicații:

Nu este contraindicată utilizarea la persoane cu infecție asimptomatică cu HIV sau la persoane cărora li se administrează corticosteroizi de uz topic/pe cale inhalatorie sau doze mici de corticosteroizi (sub 10 mg/zi) pe cale sistemică sau la cele cărora li se administrează corticosteroizi ca terapie de substituție, de exemplu pentru insuficiență suprarenală.

- H) Particularitățile vaccinurilor inactivate cu doză standard (denumiri comerciale: Influvac Tetra, Vaxigrip Tetra)

Se vor administra la adulți, inclusiv gravide, adolescenți și copii cu vârsta de 6 luni și peste.

- I) Schema de administrare:



- 1. copii cu vârsta de 6 luni și peste, adolescenți și adulți: 0,5 ml, i.m. sau s.c.;

- 2. la copii cu vârsta mai mică de 9 ani care nu au mai fost vaccinați anterior cu un vaccin gripal sezonier: o a doua doză de 0,5 ml va fi administrată la un interval de timp de cel puțin 4 săptămâni.

- J) Contraindicații absolute:

Hipersensibilitate la substanțele active, la oricare dintre excipienți sau la orice componentă care poate fi prezentă sub formă de urme, cum sunt ou (ovalbumină, proteine de pui), neomicină, formaldehidă și octoxinol-9

- K) Contraindicații temporare:

Imunizarea trebuie amânată la pacienții cu afecțiuni febrile sau infecții acute.

- L) Precauții:

Pacienții care au suferit sindrom Guillain-Barré (SGB), apărut în decurs de 6 săptămâni de la orice vaccinare anterioară împotriva gripei.

La persoanele cu trombocitopenie sau cu tulburări de coagulare, inclusiv tratamente anticoagulante, poate surveni sângerarea. Se recomandă administrarea subcutanată sau intramusculară cu un ac fin și compresia ulterioară la locul administrării fără fricțiune.

- M) Particularitățile vaccinurilor inactivate cu doză crescută (denumire comercială: Efluelda)

Se administrează cu prioritate la persoanele care îndeplinesc cumulativ următoarele criterii:

- 1. vârsta peste 65 de ani,

- 2. cel puțin 2 boli cronice distincte care fac parte din cele menționate la criteriile de eligibilitate.

La această categorie se pot administra vaccinurile inactivate cu doză standard în caz de indisponibilitate pentru vaccinurile inactivate cu doză crescută.

Acest vaccin nu trebuie utilizat la copii și adolescenți.

- N) Schema de administrare:

Se administrează 0,7 ml, i.m. sau s.c.

- O) Contraindicații absolute:

Hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre sau la orice componentă care poate fi prezentă sub formă de urme, cum sunt ouăle (ovalbumină, proteine de pui) și formaldehidă

- P) Contraindicații temporare:

Vaccinarea trebuie amânată la pacienții cu boală febrilă acută până la remiterea febrei.

- R) Precauții:

Pacienții care au suferit sindrom Guillain-Barré (SGB), apărut în decurs de 6 săptămâni de la orice vaccinare anterioară împotriva gripei.

La persoanele cu trombocitopenie sau cu tulburări de coagulare, inclusiv tratamente anticoagulante, poate surveni sângerarea. Se recomandă administrarea subcutanată sau intramusculară cu un ac fin și compresia ulterioară la locul administrării fără fricțiune.

- SUBCAPITOLUL III: Medici prescriptori și vaccinatori

Medici prescriptori: medici de toate specialitățile aflați în contract cu o casă de asigurări de sănătate

Medici vaccinatori:

- 1. medici de familie, epidemiologi, de boli infecțioase, pediatri;
- 2. medici din orice altă specialitate care au un atestat de vaccinologie.

Toți medicii vaccinatori trebuie să fie în contract pentru furnizarea de servicii de vaccinare cu direcția de sănătate publică județeană/a municipiului București, să dețină cont în RENV și să aibă obligația înregistrării administrării vaccinului și raportării RAPI."

**v Ordinul ministrului sănătății nr. 3242/2023 pentru aprobarea exceptării de la aplicarea prevederilor art. 11 din Normele de igienă și sănătate publică privind mediul de viață al populației, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 119/2014, a programelor gestionate de Agenția Națională a Zonei Montane, pe perioada implementării investițiilor, respectiv până la data de 29.12.2023, publicat în Monitorul Oficial 875/28.09.2023**

**Se aprobă exceptarea de la aplicarea prevederilor art. 11 din Normele de igienă și sănătate publică privind mediul de viață al populației, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 119/2014, cu modificările și completările ulterioare, a programelor gestionate de Agenția Națională a Zonei Montane, pe perioada implementării, respectiv până la data de 29.12.2023, pentru următoarele investiții:**

a) centre de colectare și/sau prelucrare a laptelui, conform Hotărârii Guvernului nr. 1.238/2022 privind stabilirea valorii schemei de finanțare pentru anul 2022, condițiilor de eligibilitate, cheltuielilor eligibile, modului de acordare a finanțării, precum și a modalității de verificare și control pentru schema de finanțare în cadrul Programului de investiții pentru înființarea centrelor de colectare și/sau prelucrare a laptelui în zona montană;

b) stâne montane, conform Hotărârii Guvernului nr. 1.239/2022 privind stabilirea valorii schemei de finanțare pentru anul 2022, condițiilor de eligibilitate, cheltuielilor eligibile, modului de acordare a finanțării, precum și a modalităților de verificare și control în cadrul Programului de investiții pentru înființarea stânelor montane;

c) centre de colectare sau de colectare și prelucrare a fructelor de pădure, a ciupercilor și/sau a plantelor medicinale și aromatice din flora spontană și/sau de cultură, conform Hotărârii Guvernului nr. 1.240/2022 privind stabilirea valorii schemei de finanțare pentru anul 2022, a condițiilor de eligibilitate, a cheltuielilor eligibile, a modului de acordare a finanțării, precum și a modalităților de verificare și control în cadrul Programului de investiții pentru înființarea centrelor de colectare sau de colectare și prelucrare a fructelor de pădure, a ciupercilor și/sau a plantelor medicinale și aromatice din flora spontană și/sau de cultură în zona montană.

## **Art. 2**

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

v **Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 801/2023 pentru completarea art. 1 din Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 615/2010 privind aprobarea metodei de calcul al prețului de referință pentru medicamentele cu și fără contribuție personală prescrise în tratamentul ambulatoriu, publicat în Monitorul Oficial 876/28.09.2023**

#### **Art. I**

**La articolul 1** din Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 615/2010 privind aprobarea metodei de calcul al prețului de referință pentru medicamentele cu și fără contribuție personală prescrise în tratamentul ambulatoriu, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 444 din 1 iulie 2010, cu modificările și completările ulterioare, după alineatul (17) **se introduce un nou alineat, alineatul (18), cu următorul cuprins:**

"(18) Pentru medicamentele cu și fără contribuție personală de care beneficiază unele segmente populaționale în tratamentul ambulatoriu, prevăzute în sublista E - secțiunile E1 și E2 din anexa la Hotărârea Guvernului nr. 720/2008, republicată, cu modificările și completările ulterioare, prețul cu amănuntul maximal cu TVA înscris în CANAMED, calculat pe unitatea terapeutică, devine preț de referință asupra căruia se aplică procentul de compensare corespunzător fiecărei secțiuni. Prețul de referință se calculează doar pentru medicamentele incluse în CANAMED cu o singură unitate terapeutică per forma de ambalare."

#### **Art. II**

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

v **Hotărârea Guvernului nr. 900/2023 pentru stabilirea salariului de bază minim brut pe țară garantat în plată, publicată în Monitorul Oficial 877/28.09.2023**

#### **Art. 1**

**Începând cu data de 1 octombrie 2023**, salariul de bază minim brut pe țară garantat în plată, prevăzut la art. 164 alin. (1) din Legea nr. 53/2003 - Codul muncii, republicată, cu modificările și completările ulterioare, **se stabilește în bani, fără a include indemnizații, sporuri și alte adaosuri, la suma de 3.300 lei lunar, pentru un program normal de lucru în medie de 165,333 ore pe lună, reprezentând 19,960 lei/oră.**

#### **Art. 2**

Prevederile art. 1 nu se aplică în sectorul agricol și industria alimentară, fiind aplicabile prevederile art. III din Legea nr. 135/2022 pentru modificarea și completarea unor acte normative.

#### **Art. 3**

**La data prevăzută la art. 1, Hotărârea Guvernului nr. 1.447/2022 pentru stabilirea salariului de bază minim brut pe țară garantat în plată, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1186 din 9 decembrie 2022, se abrogă.**