



GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRÂRE

**pentru modificarea anexei la Hotărârea nr. 1915/2006 pentru aprobarea
Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005
privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor
stupefiante și psihotrope**

Prezenta hotărâre a fost adoptată cu respectarea procedurii de notificare prevăzută de *Hotărârea Guvernului nr. 1016/2004 privind măsurile pentru organizarea și realizarea schimbului de informații în domeniul standardelor și reglementărilor tehnice, precum și al regulilor referitoare la serviciile societății informaționale între România și statele membre ale Uniunii Europene, precum și Comisia Europeană*, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 108 din *Constituția României, republicată*, Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Articol unic - Anexa la Hotărârea Guvernului nr. 1915/2006 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope, publicată în Monitorul Oficial nr. 18 din 11 ianuarie 2007, cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. Articolul 28 va avea următorul cuprins:

„Art. 28. – Unitățile de asistență medical-veterinară care utilizează substanțe și preparate stupefiante și psihotrope se supun controlului oficial, conform prevederilor legale în vigoare.”

2. Articolul 34 va avea următorul cuprins:

„Art. 34. – Colegiul Medicilor Veterinari organizează tipărirea, distribuirea, înserierea și numerotarea formularelor de prescripție medicală veterinară prevăzută la art. 64.”

3. Alineatul (1) al articolului 53 va avea următorul cuprins:

„(1) Comisia pentru distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina umană sau în medicina veterinară, are următoarea componență:

a) un reprezentant al Ministerului Sănătății sau un reprezentant desemnat de acesta din cadrul direcției de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București, pentru distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina umană, sau, după caz, un reprezentant al direcției sanitar - veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, pentru distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară;

b) un reprezentant al societății comerciale care efectuează distrugerea;

c) un reprezentant al formațiunii teritoriale de combatere a traficului și consumului ilicit de droguri .”

PRIM – MINISTRU

LUDOVIC ORBAN

NOTĂ DE FUNDAMENTARE

Secțiunea 1 Titlul proiectului de act normativ	Hotărâre a Guvernului pentru modificarea Hotărârii nr. 1915/2006 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope.
Secțiunea a 2-a Motivul emiterii actului normativ 1.Descrierea situației actuale	<p>Prin <i>Legea nr. 118/1992</i> România a aderat la Convenția asupra substanțelor psihotrope, din 1971 și la Convenția contra traficului ilicit de stupefiante și substanțe psihotrope din 1988.</p> <p>În prezent, principiile și liniile directoare în domeniul plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope sunt stabilite prin următoarele acte normative:</p> <ul style="list-style-type: none">- <i>Legea nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope, cu modificările și completările ulterioare</i>, care încadrează <i>ketamina</i> în tabelul nr. II – plante și substanțe aflate sub control național;- <i>Legea nr. 143/2000 privind combaterea traficului și consumului ilicit de droguri, republicată cu modificările și completările ulterioare</i>, care, începând cu februarie 2010, încadrează <i>ketamina</i> în tabelul nr. III - droguri de risc.- <i>Hotărârea Guvernului nr. 1915/2006 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope</i>, cu modificările ulterioare. <p>În anul 2012 <i>Legea nr. 339/2005</i> a fost completată cu prevederile art. 7 alin. (1³) care prevede faptul că <i>plantele, substanțele și preparatele stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară se află sub controlul și supravegherea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor</i>.</p> <p>De asemenea, în conformitate cu prevederile art. 64 din <i>Normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr.1915/2006</i>, cu modificările ulterioare: „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 <i>Legea nr. 339/2005</i>, 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.“</p> <p>Potrivit art. 37 alin. (7) din <i>Legea nr. 160/1998</i> pentru organizarea și exercitarea profesiei de medic veterinar, republicată, cu modificările și completările ulterioare,</p> <p>„Produsele medicinale veterinare care conțin substanțe din categoria stupefiante, psihotrope, sunt utilizate și se administrează de către medicii veterinari sau de personalul cu studii medii veterinare sub coordonarea directă a medicului veterinar, atât la sediul unităților de asistență medicală veterinară, cât și în condiții de teren; medicul veterinar întocmește și păstrează un registru de evidență a acestor produse medicinale veterinare, care este prezentat organelor de control sau de inspecție, la solicitarea acestora”.</p> <p>În urma întâlnirilor de lucru organizate de Ministerul Sănătății pentru dezbaterile proiectului de ordin prevăzut la art. 64 din <i>Normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 1915/2006</i>, cu modificările ulterioare, s-a concluzionat că este necesară actualizarea unor prevederi din <i>Hotărârea Guvernului nr.1915/2006</i>, referitoare la activitățile specifice domeniului sanitar – veterinar, respectiv:</p>

- controlul și supravegherea utilizării substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope în unitățile de asistență medical-veterinară;
- prescrierea și comercializarea substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară;
- distrugerea substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară, precum și componența comisiei de distrugere.

Modificarea acestor prevederi legale are scopul de a asigura supravegherea eficientă a operațiunilor cu substanțe stupefiante și psihotrope și în același timp, de a permite medicilor veterinari de liberă practică să își desfășoare în bune condiții activitatea de asistență medical veterinară.

În prezent, în România sunt autorizate pentru comercializare 24 de produse medicinale veterinare stupefiante și psihotrope care conțin doar 4 din substanțele prevăzute în listele din anexa la *Legea nr. 339/2005*, cu modificările și completările ulterioare.

Preparatele stupefiante și psihotrope autorizate pentru uz veterinar nu acoperă întotdeauna necesitățile din practica medicală veterinară. În conformitate cu prevederile *Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 187/2007 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind Codul produselor medicinale veterinare*, cu modificările și completările ulterioare, medicul veterinar poate utiliza, pe propria răspundere, un preparat de uz uman, în cazul în care nu este disponibil pe piață un produs de uz veterinar autorizat.

Preparatele stupefiante și psihotrope de uz uman pot fi achiziționate din farmaciile comunitare numai pe baza unei prescripții cu regim special, cu respectarea prevederilor *Normelor privind înființarea, organizarea și funcționarea farmaciilor și drogheriilor aprobate prin Ordinul nr. 962 /2009* cu modificările și completările ulterioare.

Totodată, conform prevederilor art. 64 din *Normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 1915/2006*, cu modificările ulterioare, distrugerea preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară trebuie autorizată de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor/direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, prin proceduri specifice.

2.Schimbări preconizate

În vederea asigurării unui cadru legal adecvat situației actuale, este necesară modificarea art. 28 din *Normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 1915/2006*, cu modificările ulterioare, după cum urmează:

„Art. 28. – Unitățile de asistență medicală veterinară care utilizează substanțe și preparate stupefiante și psihotrope se supun prevederilor legale în vigoare privind înregistrarea și controlul oficial.“

Conform prevederilor *Legii nr.160/1998 pentru organizarea și exercitarea profesiei de medic veterinar, republicată*, cu modificările ulterioare, precum și prevederilor *Ordinului nr. 17/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind procedura de înregistrare și controlul oficial al unităților în care se desfășoară activități de asistență medical-veterinară*, aceste unități funcționează în baza certificatului de înregistrare în Registrul unic al cabinetelor medical-veterinare, cu sau fără personalitate juridică, al Colegiului Medicilor Veterinari.

Controlul oficial al unităților în care se desfășoară activitățile de asistență medical-veterinară, inclusiv utilizarea substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope, se realizează de către autoritatea sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor competentă teritorial.

De asemenea, în conformitate cu prevederile legale în vigoare, preparatele medicinale veterinare stupefiante și psihotrope pot fi achiziționate doar din depozitele farmaceutice veterinare și sunt utilizate doar de către medicii veterinari de liberă practică sau de personalul cu studii medii veterinare sub coordonarea directă a medicului veterinar, atât în cadrul unităților de asistență medicală veterinară, cât și în condiții de teren.

În acest context legislativ, este necesară modificarea art. 34 din *Normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 1915/2006*, cu modificările ulterioare, după cum urmează:

„Art. 34. – Colegiul Medicilor Veterinari organizează tipărirea, distribuirea, înserierea și

	<p>numerotarea formularelor de prescripție medicală veterinară prevăzute la art. 64.”</p> <p>Totodată, distrugerea preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară trebuie autorizată de către direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, prin proceduri specifice, conform prevederilor art. 64 din <i>Normele metodologice</i> aprobate prin <i>Hotărârea Guvernului nr. 1915/2006</i>, cu modificările ulterioare.</p> <p>Prin urmare, este necesară modificarea alin. (1) al art. 53 din <i>Normele metodologice</i> aprobate prin <i>Hotărârea Guvernului nr. 1915/2006</i>, cu modificările ulterioare, referitoare la comisia pentru distrugere, în sensul includerii în componența acesteia a unui reprezentant al direcției sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, după cum urmează:</p> <p>„Art. 53 - (1) Comisia pentru distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina umană sau în medicina veterinară, are următoarea componență:</p> <p>a) un reprezentant al Ministerului Sănătății sau desemnat de acesta din cadrul direcției de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București, pentru distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina umană, sau după caz, un reprezentant al direcției sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București pentru distrugerea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară;</p> <p>b) un reprezentant al societății comerciale care efectuează distrugerea;</p> <p>c) un reprezentant al formațiunii teritoriale de combatere a traficului și consumului ilicit de droguri .”</p> <p>În acest sens, a fost elaborat prezentul proiect de hotărâre a Guvernului pentru modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1915/2006 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope.</p>
3. Alte informații	NU ESTE CAZUL
<p>Secțiunea a 3-a</p> <p>Impactul socio-economic al proiectului de act normativ</p>	
1. Impactul macro-economic	NU ESTE CAZUL
1 ¹ . Impactul asupra mediului concurențial și domeniului ajutoarelor de stat	NU ESTE CAZUL
2. Impactul asupra mediului de afaceri	NU ESTE CAZUL
2 ¹ Impactul asupra sarcinilor administrative	NU ESTE CAZUL

2 ² Impactul asupra întreprinderilor mici și mijlocii	NU ESTE CAZUL
3. Impactul social	NU ESTE CAZUL
4. Impactul asupra mediului	NU ESTE CAZUL
5. Alte informații	NU ESTE CAZUL

Secțiunea a 4-a
Impactul financiar asupra bugetului general consolidat,
atât pe termen scurt, pentru anul curent, cât și pe termen lung (pe 5 ani)

NU ESTE CAZUL

- mii lei -

Indicatori	Anul curent	Următorii 4 ani				Media pe 5 ani
		3	4	5	6	
1	2	3	4	5	6	7
1. Modificări ale veniturilor bugetare, plus/minus, din care:						
a) buget de stat, din acesta:						
(i) impozit pe profit						
(ii) impozit pe venit						
b) bugete locale:						
(i) impozit pe profit						
c) bugetul asigurărilor sociale de stat:						
(i) contribuții de asigurări						
2. Modificări ale cheltuielilor bugetare, plus/minus, din care:						
a) buget de stat, din acesta:						
(i) cheltuieli de personal						
(ii) bunuri și servicii						
b) bugete locale:						
(i) cheltuieli de personal						
(ii) bunuri și servicii						
c) bugetul asigurărilor sociale de stat:						
(i) cheltuieli de personal						
(ii) bunuri și servicii						

3. Impact financiar, plus/minus, din care:						
a) buget de stat						
b) bugete locale						
4. Propuneri pentru acoperirea creșterii cheltuielilor bugetare						
5. Propuneri pentru a compensa reducerea veniturilor bugetare						
6. Calcule detaliate privind fundamentarea modificărilor veniturilor și/sau cheltuielilor bugetare						
7. Alte informații						

Secțiunea a 5-a

Efectele proiectului de act normativ asupra legislației în vigoare

<p>1. Măsuri normative necesare pentru aplicarea prevederilor proiectului de act normativ:</p> <p>a) acte normative în vigoare ce vor fi modificate sau abrogate, ca urmare a intrării în vigoare a proiectului de act normativ;</p> <p>b) acte normative ce urmează a fi elaborate în vederea implementării noilor dispoziții.</p>	<p><i>Hotărârea Guvernului nr. 1915/2006 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope, cu modificările ulterioare</i></p> <p><i>Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 64/2012 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind formularele de prescripție medicală cu regim special și a normelor metodologice referitoare la utilizarea acestora</i></p> <p>Ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și al ministrului sănătății pentru aprobarea procedurii specifice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope utilizate în medicina veterinară</p>
<p>1¹ Compatibilitatea proiectului de act normativ cu legislația în domeniul achizițiilor publice</p>	<p style="text-align: center;">NU ESTE CAZUL</p>

2. Conformitatea proiectului de act normativ cu legislația comunitară în cazul proiectelor ce transpun prevederi comunitare	NU ESTE CAZUL
3. Măsuri normative necesare aplicării directe a actelor normative comunitare	NU ESTE CAZUL
4. Hotărâri ale Curții de Justiție a Uniunii Europene	NU ESTE CAZUL
5. Alte acte normative și/sau documente internaționale din care decurg angajamente	NU ESTE CAZUL
6. Alte informații	NU ESTE CAZUL
<p>Secțiunea a 6-a Consultările efectuate în vederea elaborării proiectului de act normativ</p>	
<p>1. Informații privind procesul de consultare cu organizații neguvernamentale, institute de cercetare și alte organisme implicate</p> <p>2. Fundamentarea alegerii organizațiilor cu care a avut loc consultarea, precum și a modului în care activitatea acestor organizații este legată de obiectul proiectului de act normativ.</p>	
3. Consultările organizate cu autoritățile administrației publice locale, în	NU ESTE CAZUL

<p>situația în care proiectul de act normativ are ca obiect activități ale acestor autorități, în condițiile Hotărârii Guvernului nr. 521/2005 privind procedura de consultare a structurilor asociative ale autorităților administrației publice locale la elaborarea proiectelor de acte normative</p>	
<p>4. Consultările desfășurate în cadrul consiliilor interministeriale, în conformitate cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 750/2005 privind constituirea consiliilor interministeriale permanente</p>	<p>NU ESTE CAZUL</p>
<p>5. Informații privind avizarea de către: a) Consiliul Legislativ b) Consiliul Suprem de Apărare a Țării c) Consiliul Economic și Social d) Consiliul Concurenței e) Curtea de Conturi</p>	
<p>6. Alte informații</p>	<p>NU ESTE CAZUL</p>

Secțiunea a 7-a

Activități de informare publică privind elaborarea și implementarea proiectului de act normativ

1. Informarea societății civile cu privire la necesitatea elaborării proiectului de act normativ	
2. Informarea societății civile cu privire la eventualul impact asupra mediului în urma implementării proiectului de act normativ, precum și efectele asupra sănătății și securității cetățenilor sau diversității biologice	NU ESTE CAZUL
3. Alte informații	NU ESTE CAZUL

Secțiunea a 8-a

Măsuri de implementare

1. Măsurile de punere în aplicare a proiectului de act normativ de către autoritățile administrației publice centrale și/sau locale - înființarea unor noi organisme sau extinderea competențelor instituțiilor existente	NU ESTE CAZUL
2. Alte informații	NU ESTE CAZUL

În acest sens, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor a elaborat *proiectul de hotărâre a Guvernului pentru modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1915 / 2006 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope.*

**PREȘEDINTELE AUTORITĂȚII NAȚIONALE
SANITARE VETERINARE ȘI PENTRU
SIGURANȚA ALIMENTELOR**

ROBERT VIOREL CHIOVEANU

SECRETARUL GENERAL AL GUVERNULUI

ANTONEL TĂNASE

AVIZĂM FAVORABIL

MINISTRUL SĂNĂTĂȚII

NELU TĂTARU

**MINISTRUL AGRICULTURII ȘI
DEZVOLTĂRII RURALE**

NECHITA - ADRIAN OROS

**MINISTRUL ECONOMIEI,
ENERGIEI ȘI MEDIULUI DE AFACERI**

VIRGIL - DANIEL POPESCU

MINISTRUL AFACERILOR INTERNE

ION MARCEL VELA

MINISTRUL FINANȚELOR PUBLICE

VASILE - FLORIN CÎȚU

MINISTRUL JUSTIȚIEI

CĂTĂLIN MARIAN PREDOIU