



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 189 (XXXIII) — Nr. 1096

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Miercuri, 17 noiembrie 2021

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
183. — Ordin al vicepreședintelui Agenției Naționale Anti-Doping privind aprobarea Listei interzise pentru anul 2022.....	2-6
1.831. — Ordin al președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală pentru aprobarea Procedurii privind exercitarea opțiunii de utilizare, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura, precum și a modelului, conținutului și instrucțiunilor de completare ale formularului (083) „Opțiune privind utilizarea, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura”	7-12
1.832. — Ordin al președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală privind modificarea și completarea anexei nr. 5 „Procedură pentru emiterea deciziilor de anulare a obligațiilor fiscale în baza art. 5 din Legea nr. 209/2015 privind anularea unor obligații fiscale și a prevederilor Legii nr. 225/2015 privind anularea contribuției de asigurări sociale de sănătate pentru anumite categorii de persoane fizice” la Ordinul președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală nr. 2.202/2015.....	13
2.459. — Ordin al ministrului sănătății, interimar, privind modificarea prevederilor Normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate publică pentru anii 2017 și 2018, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 377/2017	14-15
ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE	
981. — Ordin privind modificarea anexei la Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 887/2021 pentru aprobarea metodologiei de stabilire a prețurilor de referință și a sumelor de închiriere corespunzătoare categoriilor și tipurilor de dispozitive medicale, tehnologii și dispozitive asistive destinate recuperării unor deficiențe organice sau funcționale în ambulatoriu, în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate.....	15-16

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

GUVERNUL ROMÂNIEI
AGENȚIA NAȚIONALĂ ANTI-DOPING

ORDIN privind aprobarea Listei interzise pentru anul 2022

Având în vedere art. 7 pct. 14 și art. 20 din Legea nr. 227/2006 privind prevenirea și combaterea dopajului în sport, republicată, cu modificările și completările ulterioare,
în temeiul art. 13 alin. (2) din Legea nr. 227/2006 privind prevenirea și combaterea dopajului în sport, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

vicepreședintele Agenției Naționale Anti-Doping emite prezentul ordin.

Art. 1. — În vederea prevenirii și combaterii dopajului în sport se aprobă Lista interzisă pentru anul 2022, în conformitate cu „Standardul Internațional Lista Interzisă — 2022 al Agenției Mondiale Anti-Doping”, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Prezentul ordin intră în vigoare la data de 1 ianuarie 2022.

Art. 3. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă Ordinul președintelui Agenției Naționale Anti-Doping nr. 180/2020 privind aprobarea Listei interzise pentru anul 2021, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 970 din 21 octombrie 2020.

Art. 4. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Vicepreședintele Agenției Naționale Anti-Doping,
Doina Ofelia Melinte

București, 8 noiembrie 2021.
Nr. 183.

CODUL MONDIAL ANTI-DOPING
STANDARD INTERNAȚIONAL

ANEXĂ

LISTA INTERZISĂ pentru anul 2022

Introducere

Lista interzisă este un standard internațional obligatoriu, făcând parte din Programul Mondial Anti-Doping.

Lista este actualizată anual, în urma unui amplu proces de consultare intermediat de WADA. Data intrării în vigoare a listei este 1 ianuarie 2022.

Textul oficial al Listei interzise va fi păstrat de către WADA și va fi publicat în limbile engleză și franceză. În cazul oricărei contradicții între versiunea în limba engleză și cea în limba franceză, versiunea în limba engleză va prevala.

Mai jos sunt prezentați câțiva termeni utilizați în această listă cu substanțe și metode interzise.

Interzisă în competiție — în funcție de perioadele diferite aprobate de WADA pentru un anumit sport, perioada „în competiție” reprezintă, în principiu, perioada care începe chiar înainte de miezul nopții (la 11,59 p.m.) în ziua de dinaintea unei competiții în care sportivul este programat să participe, până la sfârșitul competiției și al procesului de recoltare a probelor.

Interzisă permanent — acest lucru înseamnă că substanța sau metoda este interzisă în competiție și în afara competiției, așa cum este prevăzut în cod.

Specifică și nespecifică — conform art. 4.2.2 din cod, „în scopul aplicării articolului 10, toate substanțele interzise vor fi substanțe specifice, cu excepția cazurilor prevăzute de Lista interzisă. Nicio metodă interzisă nu va fi metodă specifică, dacă nu este prevăzută expres ca metodă specifică în Lista interzisă”. În ce privește comentariul la articol, „substanțele și metodele

specifice prevăzute la art. 4.2.2 nu trebuie nicidecum considerate mai puțin importante sau mai puțin periculoase decât alte substanțe sau metode dopante. Dimpotrivă, ele sunt pur și simplu substanțe și metode care, cel mai probabil, au fost consumate sau utilizate de un sportiv pentru un alt scop decât sporirea performanței sportive”.

Substanțele de abuz — conform art. 4.2.3 din cod, substanțele de abuz sunt substanțe care au fost definite ca atare pentru că sunt folosite în mod frecvent în exces în societate, în afara cadrului sportiv. Următoarele substanțe sunt considerate substanțe de abuz: cocaina, diamorfina (heroina), metilendioximetamfetamina (MDMA/„ecstasy”), tetrahidrocannabinol (THC).

S0. Substanțe neaprobat

Interzise permanent (în competiție și în afara competiției)

Toate substanțele interzise din această clasă sunt substanțe specifice.

Orice substanță farmacologică care nu este cuprinsă în una dintre următoarele secțiuni ale listei și nu este aprobată de nicio autoritate guvernamentală de reglementare în domeniul sănătății pentru uzul terapeutic uman (de exemplu, substanțe aflate în curs de dezvoltare preclinică sau clinică sau retrase, substanțe „designer”, substanțe aprobate doar pentru uz veterinar) este interzisă permanent. Această clasă cuprinde multe substanțe diferite, incluzând, dar nelimitându-se la BPC-157.

S1. Agenți anabolici

Interzise permanent (în competiție și în afara competiției)

Toate substanțele interzise din această categorie sunt substanțe nespecifice.

Agenții anabolici sunt interziși.

1. Steroizi anabolici androgeni (SAA)

Atunci când sunt administrați exogen, incluzând, dar fără a se limita la:

- 1-androstendiol (5 α -androst-1-en-3 β ,17 β -diol);
- 1-androstendionă (5 α -androst-1-en-3,17-dionă);
- 1-androsteron (3 α -hidroxi-5 α -androst-1-en-17-onă);
- 1-epiandrosteron (3 β -hidroxi-5 α -androstan-17-onă);
- 1-testosteron (17 β -hidroxi-5 α -androst-1-en-3-onă);
- 4-androstendiol (androst-4-en-3 β ,17 β -diol);
- 4-hidroxitestosteron (4,17 β -dihidroxiandrost-4-en-3-onă);
- 5-androstendionă (androst-5-en-3,17-dionă);
- 7 α -hidroxi-DHEA;
- 7 β -hidroxi-DHEA;
- 7-keto-DHEA;
- 19-norandrostendiol (estr-4-en-3,17-diol);
- 19-norandrostendionă (estr-4-en-3,17-dionă);
- androstanolon (5 α -dihidrotestosteron, 17 β -hidroxi-5 α -androstan-3-onă);
- androstendiol (androst-5-en-3 β ,17 β -diol);
- androstendionă (androst-4-en-3,17-dionă);
- bolasteron;
- boldenon;
- boldion (androsta-1,4-dien-3,17-dionă);
- calusteron;
- clostebol;
- danazol ([1,2]oxazolol[4',5':2,3]pregna-4-en-20-in-17 α -ol);
- dehidroclormetiltestosteron (4-clor-17 β -hidroxi-17 α -metilandrosta-1,4-dien-3-onă);
- dezoximetiltestosteron (17 α -metil-5 α -androst-2-en-17 β -ol și 17 α -metil-5 α -androst-3-en-17 β -ol);
- drostanolon;
- epiandrosteron (3 β -hidroxi-5 α -androstan-17-onă);
- epi-dihidrotestosteron (17 β -hidroxi-5 β -androstan-3-onă);
- epitestosteron;
- etilestrenol (19-norpregna-4-en-17 α -ol);
- fluoximesteron;
- formebolon;
- furazabol (17 α -metil[1,2,5]oxadiazolo[3',4':2,3]-5 α -androstan-17 β -ol);
- gestrionă;
- mestanolon;
- mesterolon;
- metandienonă (17 β -hidroxi-17 α -metilandrosta-1,4-dien-3-onă);
- metenolon;
- metandriol;
- metasteron (17 β -hidroxi-2 α ,17 α -dimetil-5 α -androstan-3-onă);
- metil-1-testosteron (17 β -hidroxi-17 α -metil-5 α -androst-1-en-3-onă);
- metilclostebol;
- metildienolon (17 β -hidroxi-17 α -metilestra-4,9-dien-3-on);
- metilnortestosteron (17 β -hidroxi-17 α -metilestr-4-en-3-onă);
- metiltestosteron;
- metribolon (metiltrienolon, 17 β -hidroxi-17 α -metilestra-4,9,11-trien-3-onă);
- miboleron;
- nandrolon (19-nortestosteron);
- norboleton;
- norclostebol (4-cloro-17 β -ol-estr-4-en-3-onă);
- noretandrolon;
- oxabolon;
- oxandrolon;
- oximesteron;
- oximetolon;

— prasteron (dehidroepiandrosteron, DHEA, 3 β -hidroxiandrost-5-en-17-onă);

— prostanazol (17 β -[(tetrahidropiran-2-il)oxi]-1'H-pirazolo[3,4:2,3]-5 α -androstan);

— quinbolon;

— stanazolol;

— stenbolon;

— testosteron;

— tetrahydrogestrionă (17-hidroxi-18 α -homo-19-nor-17 α -pregna-4,9,11-trien-3-onă);

— tibolon;

— trenbolon (17 β -hidroxiestr-4,9,11-trien-3-onă)

și alte substanțe cu structură chimică similară sau cu efect(e) biologic(e) similar(e).

2. Alți agenți anabolici, incluzând, dar nelimitându-se la: clenbuterol, osilodrostat, modulatorii receptorilor selectivi de androgeni [SARMS, de exemplu: andarină, LGD-4033 (ligandrol), enobosarm (ostarină) și RAD140], zeranol și zilpaterol.

S2. Hormoni peptidici, factori de creștere, substanțe înrudite și mimetice

Interzise permanent (în competiție și în afara competiției)

Toate substanțele interzise din această categorie sunt substanțe nespecifice.

Sunt interzise următoarele substanțe, precum și alte substanțe cu structură chimică similară sau efect(e) biologic(e) similar(e):

1. Eritropoietina (EPO) și agenții care afectează eritropoieza, incluzând, dar nelimitându-se la:

1.1. agonști ai receptorilor eritropoietinei, de exemplu: darbepoietina (dEPO); eritropoietina (EPO); derivați pe bază de EPO [EPO-Fc; metoxi polietilen glicol-epoietina beta (CERA)]; agenți mimetici EPO și derivații lor (de exemplu: CNTO 530, peginesatida);

1.2. agenți activatori ai factorilor care induc hipoxia (HIF), de exemplu: cobalt; daprodustat (GSK 1278863); IOX2; molidustat (BAY 85-3934); roxadustat (FG-4592); vadadustat (AKB-6548); xenon;

1.3. inhibitori GATA, de exemplu: K-11706;

1.4. inhibitori de semnalizare a TGF-beta (TGF- β), de exemplu: luspatercept; sotatercept;

1.5. agonști ai receptorilor inițiatori ai refacerii, de exemplu: EPO asialo; EPO carbamilată (CEPO).

2. Hormoni peptidici și factorii lor de eliberare

2.1. Gonadotropina corionică (CG) și hormonul luteinizant (LH) și factorii lor de eliberare, la bărbați, de exemplu: buserelin, deslorelin, gonadorelin, goserelin, leuprorelin, nafarelin și triptorelin

2.2. Corticotropinele și factorii lor de eliberare, de exemplu: corticorelin

2.3. Hormonul de creștere (GH), fragmentele și analogii săi, incluzând, dar nelimitându-se la:

— analogii hormonului de creștere, de exemplu: lonapegsomatropina, somapacitan și somatogon;

— fragmente ale hormonului de creștere, de exemplu: AOD-9604 și hGH 176-191.

2.4. Factorii de eliberare ai hormonului de creștere, incluzând, dar nelimitându-se la:

— hormonul de eliberare a hormonului de creștere (GHRH) și analogii săi, de exemplu: CJC-1293, CJC-1295, sermorelin și tesamorelin;

— stimulatori ai secretorilor hormonului de creștere (GHS) și mimeticele sale, de exemplu: lenomorelin (ghrelin), anamorelin, ipamorelin, macimorelin și tabimorelin;

— peptide de eliberare ale GH (GHRP), de exemplu: alexamorelin, GHRP-1, GHRP-2 (pralmorelin), GHRP-3, GHRP-4, GHRP-5, GHRP-6 și examorelin (hexarelin).

3. Factori de creștere și modulatorii ai factorilor de creștere, incluzând, dar nelimitându-se la:

— factori de creștere a fibroblastelor (FGFs);

— factorul de creștere a hepatocitelor (HGF);

- factorul de creștere insulenic 1 (IGF-1) și analogii săi;
- factori de creștere mecanici (MGFs);
- factorul de creștere derivat din trombocite (PDGF);
- thymosin — $\beta 4$ și derivații săi, de exemplu: TB-500;
- factorul de creștere a endoteliului vascular (VEGF)

și alți factori de creștere sau modulatori ai factorilor de creștere ce afectează sinteza/degradarea proteinei mușchilor, a tendoanelor sau a ligamentelor, vascularizarea, utilizarea energiei, capacitatea de regenerare sau comutarea tipului de fibră.

S3. Beta-2 agoniști

Interzise permanent (în competiție și în afara competiției)

Toate substanțele interzise din această categorie sunt substanțe specifice.

Toți beta-2 agoniștii selectivi și nonselectivi, inclusiv toți izomerii optici, sunt interziși.

Aceștia includ, fără a se limita la:

- arformoterol;
- fenoterol;
- formoterol;
- higenamină;
- indacaterol;
- levosalbutamol;
- olodaterol;
- procaterol;
- reproterol;
- salbutamol;
- salmeterol;
- terbutalină;
- tretoquinol (trimetoquinol);
- tulobuterol;
- vilanterol.

Excepții:

— salbutamolul inhalat: maximum 1.600 micrograme la 24 de ore, în doze împărțite ce nu trebuie să depășească 600 micrograme la 8 ore de la dozarea anterioară;

— formoterolul inhalat: doza maximă administrată 54 micrograme la 24 de ore;

— salmeterolul inhalat: maximum 200 micrograme la 24 de ore;

— vilanterolul inhalat: maximum 25 micrograme la 24 de ore.

Observație:

Prezența salbutamolului în urină într-o concentrație mai mare de 1.000 ng/mL sau a formoterolului într-o concentrație mai mare de 40 ng/mL nu corespunde utilizării în scop terapeutic a substanței și va fi considerată rezultat analitic advers (AAF), dacă sportivul nu dovedește, pe baza unui studiu farmacocinetic controlat, că rezultatul anormal a fost consecința utilizării unei doze terapeutice (prin inhalare) de până la limita maximă indicată mai sus.

S4. Hormoni și modulatori metabolici

Interzise permanent (în competiție și în afara competiției)

Substanțele interzise din clasele S4.1 și S4.2 sunt substanțe specifice. Cele din clasele S4.3 și S4.4 sunt substanțe nespecifice.

Următorii hormoni și modulatori metabolici sunt interziși:

1. Inhibitori de aromatază, incluzând, dar nelimitându-se la:

- 2-androstenol (5α -androst-2-en-17-ol);
- 2-androstenon (5α -androst-2-en-17-onă);
- 3-androstenol (5α -androst-3-en-17-ol);
- 3-androstenon (5α -androst-3-en-17-onă);
- 4-androsten-3,6,17-trionă (6-oxo);
- aminoglutetimid;
- anastrozol;
- androsta-1,4,6-trien-3,17-dionă (androstatriendionă);
- androsta-3,5-dien-7,17-dionă (arimistan);
- exemestan;
- formestan;
- letrozol;
- testolactonă.

2. Substanțe antiestrogenice [antiestrogeni și modulatori ai receptorilor selectivi de estrogeni (SERM)], incluzând, dar nelimitându-se la:

- bazedoxifen;
- clomifen;
- ciclofenil;
- fulvestrant;
- ospemifen;
- raloxifen;
- tamoxifen;
- toremifen.

3. Agenți care împiedică activarea receptorilor activinei IIB, incluzând, dar nelimitându-se la:

- anticorpi neutralizatori ai activinei A;
- agoniști ai receptorilor activinei IIB, cum ar fi receptorii activinei false (de exemplu: ACE-031);
- anticorpi ai receptorilor anti-activinei IIB (de exemplu: bimagrumab);
- inhibitori ai miostatinei, cum ar fi:
 - agenți de reducere sau îndepărtare a expresiei miostatine;
 - proteine care leagă miostatina (de exemplu: folistatina, propeptida miostatinică);
 - anticorpi neutralizatori ai miostatinei (de exemplu: domagrozumab, landogrozumab, stamulumab).

4. Modulatori metabolici

4.1. Activatori ai proteinkinazei activate de AMP (AMPK), de exemplu: AICAR, SR9009 și agoniști ai receptorilor δ activați de proliferatorul peroxizomilor (PPAR δ), de exemplu: 2-(2-metil-4-((4-metil-2-(4-(trifluorometil)fenil)tiazol-5-il))metilthiol)fenoxi acid acetic GW 1516, GW501516)

4.2. Insuline și mimetice de insulină

4.3. Meldonium

4.4. Trimetazidina

S5. Diuretice și agenți mascatori

Interzise permanent (în competiție și în afara competiției)

Toate substanțele din această clasă sunt substanțe specifice.

Următoarele diuretice și agenți mascatori, precum și alte substanțe cu structură chimică similară sau cu efect(e) biologic(e) similar(e) sunt interzise.

Acestea includ, dar nu se limitează la:

- desmopresina, probenecid, substituenți de plasmă, de exemplu: administrarea intravenoasă de albumină, dextran, hidroxietil, amidon și manitol;
- acetazolamid, amilorid, bumetanid, canrenon, clortalidon, acid etacrinic, furosemid, indapamid, metolazon, spironolactonă, tiazide, de exemplu: bendroflumetiazidă, clorotiazidă și hidroclorotiazidă, triamteren și vaptani, de exemplu: tolvaptan.

Excepții:

— drospirenona, pamabrom și utilizarea oftalmică locală a inhibitorilor de anhidrază carbonică (de exemplu: dorzolamida, brinzolamida);

— administrarea locală a felipresinei în anestezia dentară.

Observație:

Depistarea în proba sportivului oricând sau în competiție, după caz, a oricărei cantități a uneia dintre următoarele substanțe cu limită de prag: formoterol, salbutamol, cathină, efedrină, metilefedrină și pseudoefedrină, în combinație cu un diuretic sau un agent mascator, se va considera rezultat analitic advers, cu excepția cazului în care sportivul are o scutire pentru uz terapeutic acordată pentru acea substanță, în plus față de cea acordată pentru diuretic sau agentul mascator.

METODE INTERZISE

Interzise permanent (în competiție și în afara competiției)

Toate metodele interzise din această clasă sunt metode nespecifice, cu excepția metodelor de la secțiunea M2.2, care sunt metode specifice.

M1. Manipularea sângelui și a componentelor sângelui

Sunt interzise următoarele:

1. administrarea sau reintroducerea oricărei cantități de sânge autolog, alogenic (homolog) sau heterolog sau de

produse hematologice din celule roșii de orice origine, în sistemul circulator;

2. creșterea artificială a absorbției, transportului sau eliberării de oxigen, incluzând, dar fără a se limita la: perfluorochimicale, efaproxiral (RSR13) și produsele pe bază de hemoglobină modificată, de exemplu: înlocuitorii de sânge pe bază de hemoglobină și produșii de hemoglobină microîncapsulată, cu excepția oxigenului suplimentar prin inhalare;

3. orice formă de manipulare intravasculară a sângelui sau a componentelor sângelui, prin mijloace fizice sau chimice.

M2. Manipularea chimică și fizică

Sunt interzise următoarele:

1. falsificarea sau tentativa de falsificare cu scopul de a modifica integritatea și validitatea probelor prelevate în timpul controlului doping.

Include, dar nu se limitează la: substituția și/sau alterarea probei, de exemplu, adăugarea de proteaze în probă;

2. infuziile și/sau injecțiile intravenoase cu mai mult de 100 mL în total, pe o perioadă de 12 ore, cu excepția celor efectuate în mod legitim pe parcursul tratamentelor spitalicești, al procedurilor chirurgicale sau al investigațiilor clinice pentru stabilirea diagnosticului.

M3. Dopajul genetic și celular

Sunt interzise următoarele metode, care au capacitatea de a spori performanța sportivă:

1. utilizarea de acizi nucleici sau analogi ai acizilor nucleici care pot altera secvențele de genom și/sau expresia genetică prin orice mecanism. Aceasta include, dar nu se limitează la tehnologiile de editare, inactivare și transfer genetic;

2. utilizarea de celule normale sau celule modificate genetic.

S6. Stimulente

Interzise în competiție

Toate substanțele interzise din această clasă sunt substanțe specifice, cu excepția celor din secțiunea S6.A, care sunt substanțe nespecifice.

Substanțele de abuz din această secțiune: cocaina și metilendioximetamfetamina (MDMA, „ecstasy”)

Toate stimulentele, inclusiv toți izomerii optici, de exemplu: d- și l-, acolo unde este cazul, sunt interzise.

Stimulentele includ:

a) stimulente nespecifice

- adrafinil;
- amfepramonă;
- amfetamină;
- amfetaminil;
- amifenazol;
- benfluorex;
- benzilpiperazină;
- bromantan;
- clobenzorex;
- cocaină;
- cropropamidă;
- crotetamidă;
- fencamină;
- fenetilină;
- fenfluramină;
- fenproporex;
- fonturacetam [4-fenilpiracetam (carfedon)];
- furenorex;
- lisdexamfetamină;
- mafenorex;
- mefentermină;
- mesocarb;
- metamfetamină(d-);
- p-metilamfetamină;

- modafinil;
- norfenfluramină;
- fendimetrazină;
- fentermină;
- prenilamină;
- prolantan.

Un stimulent care nu este introdus în mod expres în această secțiune este o substanță specifică;

b) stimulente specifice

Includ, dar nu se limitează la:

- 3-metilhexan-2-amine (1,2-dimetilpentilamină);
 - 4-fluorometilfenidat;
 - 4-metilhexan-2-amine (metilhexaneamină);
 - 4-metilpentan-2-amine (1,3-dimetilbutilamină);
 - 5-metilhexan-2-amine (1,4-dimetilpentilamină);
 - benzfetamină;
 - cathină**;
 - cathinonă și analogii săi, de exemplu: mefedrona, metedrona și α -pirolidinoverofenonă;
 - dimetamfetamină (dimetilamfetamină);
 - efedrină***;
 - epinefrină**** (adrenalină);
 - etamivan;
 - etilfenidat;
 - etilamfetamină;
 - etilefrină;
 - famprofazonă;
 - fenbutrazat;
 - fencamfamină;
 - heptaminol;
 - hidrafinil (fluorenol);
 - hidroxiamfetamină (parahidroxiamfetamină);
 - izometeptenă;
 - levmetamfetamină;
 - meclofenoxat;
 - metilendioximetamfetamină;
 - metilefedrină***;
 - metilnaftidat [(±)-metil-2-(naftalen-2-il)-2-(piperidin-2-il)acetat]
 - metilfenidat;
 - nicketamidă;
 - norfenefrină;
 - octodrină (1,5-dimetilhezilamină)
 - octopamină;
 - oxilofrină (metilsinefrină);
 - pemolină;
 - pentetrazol;
 - fenetilamină și derivații săi;
 - fenmetrazină;
 - fenprometamină;
 - propilhexedrină;
 - pseudoefedrină****;
 - selegilină;
 - sibutramină;
 - stricnină;
 - tenamfetamină (metilendioxiamfetamină);
 - tuaminoheptan
- și alte substanțe cu structură chimică similară sau efect(e) biologic(e) similar(e).
- Excepții:
- clonidină;
 - derivații de imidazolină pentru uz dermatologic, nazal sau oftalmic (de exemplu: brimonidina, clonazolina, fenoxazolina, indanazolina, nafazolina, oximetazolina, xilometazolina) și acele stimulente incluse în Programul de monitorizare pentru 2022*.

* Bupropion, cafeină, nicotină, fenilefrină, fenilpropanolamină, pipradol și sinefrină: aceste substanțe sunt incluse în Programul de monitorizare pe 2022 și nu sunt considerate substanțe interzise.

** Cathina (d-norpseudoefedrina) și izomerii săi: interziși când concentrația lor în urină este mai mare de 5 micrograme per mililitru.

*** Efedrina și metilefedrina: interzise atunci când concentrația oricăreia dintre ele în urină este mai mare de 10 micrograme per mililitru.

**** Epinefrină (adrenalină): nu este interzisă în administrarea locală, de exemplu, nazală, oftalmologică sau administrarea asociată cu agenți anestezici locali.

***** Pseudoefedrina: interzisă când concentrația sa în urină este mai mare de 150 micrograme per mililitru.

S7. Narcotice

Interzise în competiție

Toate substanțele interzise din această clasă sunt substanțe specifice.

Substanțele de abuz din această secțiune: diamorfina (heroina)

Sunt interzise următoarele narcotice, inclusiv toți izomerii optici, de exemplu: d- și l-, acolo unde este cazul:

- buprenorfină;
- dextromoramidă;
- diamorfină (heroină);
- fentanil și derivații săi;
- hidromorfonă;
- metadonă;
- morfină;
- nicomorfină;
- oxicodonă;
- oximorfonă;
- pentazocină;
- petidină.

S8. Canabinoide

Interzise în competiție

Toate substanțele interzise din această clasă sunt substanțe specifice.

Substanțele de abuz din această secțiune: tetrahidrocanabinol (THC)

Sunt interzise toate canabinoidele naturale și sintetice, de exemplu:

- din cannabis (hașiș, marijuana) și produsele din cannabis;
- tetrahidrocanabinolul natural și sintetic (THC);
- canabinoidele sintetice care mimează efectele THC.

Excepții:

- canabidiol

S9. Glucocorticoizi

Interzise în competiție

Toate substanțele interzise din această clasă sunt substanțe specifice.

Toți glucocorticoizii sunt interziși în administrarea injectabilă, orală [inclusiv bucofaringiană (de exemplu: bucală, gingivală, sublinguală)] sau rectală.

Includ, dar nu se limitează la:

- beclometazonă;
- betametazonă;
- budesonid;
- ciclesonid;
- cortizon;
- deflazacort;
- dexametazonă;
- flucortolon;
- flunisolid;
- fluticazonă;

- hidrocortizon;
- metilprednisolon;
- mometazonă;
- prednisolon;
- prednison;
- triamcinolon acetonidă.

Observație:

Alte căi de administrare (inclusiv prin inhalare și locală: dentară — intracanal, dermală, intranasală, oftalmologică și perianală) nu sunt interzise atunci când sunt utilizate cu respectarea dozajelor și a indicațiilor terapeutice aprobate de producător.

P1. Beta-blocante

Interzise în anumite sporturi

Toate substanțele interzise din această clasă sunt substanțe specifice.

Beta-blocantele sunt interzise doar în competiție în următoarele sporturi, iar acolo unde este menționat (*), și în afara competiției:

- tir cu arcul (WA)*;
- automobilism (FIA);
- biliard (toate disciplinele) (WCBS);
- darts (WDF);
- golf (IGF);
- tir (ISSF, IPC)*;
- schi/snowboard (FIS) în sărituri cu schiurile, freestyle aerials/halfpipe și snowboard halfpipe/big air;
- sporturi subacvatice (CMAS) în toate subdisciplinele de scufundare, pescuit subacvatic și tir cu harponul.

Beta-blocantele includ, dar nu se limitează la:

- acebutolol;
- alprenolol;
- atenolol;
- betaxolol;
- bisoprolol;
- bunolol;
- carteolol;
- carvedilol;
- celiprolol;
- esmolol;
- labetalol;
- metipranolol;
- metoprolol;
- nadolol;
- nebivolol;
- oxprenolol;
- pindolol;
- propranolol;
- sotalol;
- timolol.

* Interzise și în afara competiției.

MINISTERUL FINANTELOR
AGENȚIA NAȚIONALĂ DE ADMINISTRARE FISCALĂ

O R D I N

pentru aprobarea Procedurii privind exercitarea opțiunii de utilizare, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura, precum și a modelului, conținutului și instrucțiunilor de completare ale formularului (083) „Opțiune privind utilizarea, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura”

În temeiul dispozițiilor art. 13 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 120/2021 privind administrarea, funcționarea și implementarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura și factura electronică în România, precum și pentru completarea Ordonanței Guvernului nr. 78/2000 privind omologarea, eliberarea cărții de identitate a vehiculului și certificarea autenticității vehiculelor rutiere în vederea introducerii pe piață, punerii la dispoziție pe piață, înmatriculării sau înregistrării în România, precum și supravegherea pieței pentru acestea și ale art. 11 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 520/2013 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale de Administrare Fiscală, cu modificările și completările ulterioare,

având în vedere avizul conform al Ministerului Finanțelor comunicat prin Adresa nr. 742.324 din 11.11.2021,

președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Procedura privind exercitarea opțiunii de utilizare, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura, prevăzută în anexa nr. 1.

Art. 2. — Se aprobă modelul și conținutul formularului (083) „Opțiune privind utilizarea, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura”, prevăzut în anexa nr. 2.

Art. 3. — Formularul prevăzut la art. 2 se completează și se depune în conformitate cu instrucțiunile de completare prevăzute în anexa nr. 3.

Art. 4. — Caracteristicile de editare, modul de difuzare, de utilizare și de păstrare a formularului menționat la art. 2 sunt prevăzute în anexa nr. 4.

Art. 5. — Anexele nr. 1—4 fac parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 6. — Direcția generală proceduri pentru administrarea veniturilor și Direcția generală regională a finanțelor publice București vor lua măsuri pentru ducerea la îndeplinire a prevederilor prezentului ordin.

Art. 7. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală,
Mirela Călugăreanu

PROCEDURĂ
privind exercitarea opțiunii de utilizare, de către operatorii economici nerezidenți,
a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura

1. Operatorii economici nerezidenți pot opta, în condițiile prevăzute de Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 120/2021 privind administrarea, funcționarea și implementarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura și factura electronică în România, precum și pentru completarea Ordonanței Guvernului nr. 78/2000 privind omologarea, eliberarea cărții de identitate a vehiculului și certificarea autenticității vehiculelor rutiere în vederea introducerii pe piață, punerii la dispoziție pe piață, înmatriculării sau înregistrării în România, precum și supravegherea pieței pentru acestea (denumită în continuare *ordonanță de urgență*), pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura.

2. Operatorii economici nerezidenți își exercită opțiunea pentru utilizarea sistemului pentru relații comerciale B2B cu operatori economici și/sau pentru relații B2G cu autorități contractante/entități contractante prin depunerea formularului (083) „Opțiune privind utilizarea, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura”.

3. (1) Formularul (083) „Opțiune privind utilizarea, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura” se completează cu ajutorul programului de asistență pus la dispoziție pe site-ul Agenției Naționale de Administrare Fiscală și se depune exclusiv prin mijloace electronice de transmitere la distanță, potrivit legii.

(2) Ghidul privind exercitarea opțiunii de utilizare, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura este pus la dispoziția operatorilor economici nerezidenți pe site-ul Agenției Naționale de Administrare Fiscală.

4. (1) După depunerea formularului (083), având bifată secțiunea IV. Opțiune privind utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura, pentru relații comerciale B2B, organul fiscal competent, respectiv Administrația fiscală pentru contribuabili nerezidenți din cadrul Direcției generale regionale a finanțelor publice București atribuie operatorului economic nerezident un număr de evidență, utilizat numai în cadrul sistemului național privind factura electronică RO e-Factura.

(2) Numărul de evidență are structura codului de înregistrare fiscală/numărului de identificare fiscală. Numărul de evidență nu reprezintă cod de identificare fiscală, în sensul titlului IV „Înregistrarea fiscală” din Legea nr. 207/2015 privind Codul de procedură fiscală, cu modificările și completările ulterioare.

(3) Organul fiscal comunică operatorului economic nerezident numărul de evidență atribuit la adresa de e-mail înscrisă în formularul (083).

5. (1) Operatorul economic nerezident care a optat pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura în relații comerciale B2B este înscris în Registrul RO e-Factura, organizat de către Agenția Națională de Administrare Fiscală, începând cu data de 1 a lunii următoare exercitării opțiunii.

(2) Procedurile pentru înscrierea/radierea operatorilor economici nerezidenți în/din Registrul RO e-Factura, precum și procedura aplicabilă în cazul renunțării la opțiunea pentru utilizarea sistemului sunt cele prevăzute de reglementările referitoare la organizarea și înscrierea în cadrul Registrului RO e-Factura.

(3) Identificarea operatorilor economici nerezidenți în Registrul RO e-Factura se face utilizând numărul de evidență atribuit potrivit pct. 4. (1).

6. Operatorii economici nerezidenți care au optat pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura în relația B2G sunt înscrși într-o evidență specială, care cuprinde: numărul de evidență atribuit potrivit pct. 4. (1), datele de identificare și data la care a fost exercitată opțiunea de utilizare a acestui sistem.

083	OPȚIUNE privind utilizarea, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura	ANAF <small>Agencia Națională de Administrare Fiscală</small>
------------	--	---

I. Date de identificare a operatorului economic												
I.a. Operator economic -persoană juridică sau orice altă entitate fără personalitate juridică												
1. Număr de evidență												
2. Denumire												
3. Forma juridică												
4. Data înființării (zz/ll/aaaa)												
5. Date privind adresa sediului social												
Țara de rezidență				Localitate								
Adresa completă												
Telefon		Fax		E-mail								
Cod de identificare fiscală din țara de rezidență												
I.b. Operator economic - persoană fizică												
1. Număr de evidență												
2.1. Nume			2.2. Prenume									
3. Data nașterii (zz/ll/aaaa):												
4. Locul nașterii:		4.1. Localitatea				4.2. Țara						
5. Domiciliul actual												
Unitate administrativ-teritorială				Localitate								
Strada		Nr.		Bloc		Sc.						
Et.	Ap.	Detalii adresă										
Cod poștal			Țara									
6.1. Telefon		6.2. Fax		6.3. E-mail								
7. Act de identitate												
Tip act de identitate				Serie		Număr						
Emis de				Data emiterii								
Valabil până la data:												
8. Cod de identificare fiscală din țara de rezidență												
II. Date privind adresa din România pentru corespondență (opțional)												
Județ			Localitate				Sector					
Strada		Număr		Bloc		Scara						
Etaj	Ap.	Cod poștal										
Telefon		Fax		E-mail								

*) Anexa nr. 2 este reprodusă în facsimil.

III. Reprezentare prin:												
Împuternicit				Reprezentant legal								
Nr. document			Dată document			/			/			
Date de identificare												
Cod de identificare fiscală												
Denumire/Nume, prenume												
Domiciliu fiscal												
Județ		Localitate			Sector							
Strada		Nr.			Bloc		Sc.					
Et.	Ap.	Cod poștal			Țara							
Telefon				Fax								
E-mail												

IV. Opțiune privind utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura												
Potrivit dispozițiilor art.13 din <i>Ordonanța de urgență a Guvernului nr.120/2021 privind administrarea, funcționarea și implementarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura și factura electronică în România, precum și pentru completarea Ordonanței Guvernului nr. 78/2000 privind omologarea, eliberarea cărții de identitate a vehiculului și certificarea autenticității vehiculelor rutiere în vederea introducerii pe piață, punerii la dispoziție pe piață, înmatriculării sau înregistrării în România, precum și supravegherea pieței pentru acestea, optez pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura:</i>												
<input type="checkbox"/>	În relații comerciale B2B (cu alți operatori economici) În acest scop, solicit înscrierea în Registrul operatorilor care au optat pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică (Registrul RO e-Factura)											
<input type="checkbox"/>	În relații B2G (cu autorități contractante, respectiv entități contractante)											

V. Renunțare la opțiunea privind utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura în relația comercială B2B și la solicitarea de înregistrare în Registrul operatorilor economici care au optat pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică (Registrul RO e-Factura)												
												<input type="checkbox"/>
Solicitarea de înregistrare în Registrul RO e-Factura a fost exercitată prin formularul (083) înregistrat cu nr..... din data de.....												

Sub sancțiunile aplicate faptei de fals în declarații, declar că datele înscrise în acest formular sunt corecte și complete

Numele persoanei care face declarația												
Funcția/Calitatea												
Semnătura												

INSTRUCȚIUNI
de completare a formularului (083)
„Opțiune privind utilizarea, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național
privind factura electronică RO e-Factura”

Formularul (083) „Opțiune privind utilizarea, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura” se completează și se depune de către operatorii economici nerezidenți care optează pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura în relația comercială cu alt operator economic (relație comercială B2B) sau în relația cu autorități contractante, respectiv entități contractante (relație B2G), în condițiile prevăzute în Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 120/2021 privind administrarea, funcționarea și implementarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura și factura electronică în România, precum și pentru completarea Ordonanței Guvernului nr. 78/2000 privind omologarea, eliberarea cărții de identitate a vehiculului și certificarea autenticității vehiculelor rutiere în vederea introducerii pe piață, punerii la dispoziție pe piață, înmatriculării sau înregistrării în România, precum și supravegherea pieței pentru acestea (denumită în continuare *ordonanță de urgență*).

În sensul prezentelor instrucțiuni, prin *operatori economici nerezidenți* se înțelege orice entitate care desfășoară o activitate economică constând în executarea de lucrări, livrarea de bunuri/produse și/sau prestarea de servicii, neînregistrată fiscal în România.

Formularul se completează cu ajutorul programului de asistență pus la dispoziție de Centrul Național pentru Informații Financiare și se depune prin mijloace electronice de transmitere la distanță, potrivit legii.

ATENȚIE!

Ca urmare a depunerii formularului (083) având bifată secțiunea IV „Opțiune privind utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura” pentru relații comerciale B2B, organul fiscal atribuie un număr de evidență, pe care îl comunică la adresa de e-mail înscrisă în formular. Numărul de evidență nu reprezintă cod de identificare fiscală în România conform titlului IV „Înregistrarea fiscală” din Legea nr. 207/2015 privind Codul de procedură fiscală, cu modificările și completările ulterioare. Numărul de evidență atribuit de organul fiscal poate fi utilizat numai pentru sistemul național privind factura electronică RO e-Factura.

Dacă din relațiile comerciale derulate cu alți operatori economici sau autorități contractante/entități contractante operator economic nerezident dobândește calitatea de subiect al unui raport juridic fiscal, respectiv dobândește drepturi și obligații în legătură cu creanțele fiscale, acesta trebuie să solicite înregistrarea fiscală, prin depunerea declarației de înregistrare fiscală, în condițiile prevăzute de titlul IV „Înregistrarea fiscală” din Codul de procedură fiscală.

Completarea formularului se face astfel:

Secțiunea I „Date de identificare a operatorului economic”

Se marchează cu „X”, în funcție de categoria operatorului economic, respectiv operator economic — persoană juridică sau orice entitate fără personalitate juridică sau operator economic — persoană fizică.

În funcție de categoria de operator economic se completează rubricile privind identificarea acestuia, după cum urmează:

I.a. Operator economic — persoană juridică sau orice altă entitate fără personalitate juridică

Rândul 1. Număr de evidență — Nu se completează la depunerea inițială a formularului.

Dacă formularul se depune ulterior exercitării opțiunii privind utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura, în situații cum ar fi renunțarea la solicitarea privind înregistrarea în Registrul RO e-Factura sau exercitarea opțiunii privind utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura și în alte relații decât cele pentru care și-a exercitat deja opțiunea (de exemplu, ulterior opțiunii de utilizare a sistemului pentru relații comerciale B2B, își exercită opțiunea de utilizare a sistemului și pentru relații B2G), se completează cu numărul de evidență atribuit operatorului economic ca urmare a depunerii inițiale a formularului, înscriindu-se cifrele cu aliniere la dreapta. În situația în care declarația se completează de către împuternicit/reprezentantul legal, desemnat potrivit legii, se înscrie numărul de evidență atribuit de organul fiscal competent operatorului economic pentru care se exercită opțiunea, precum și datele de identificare ale acestuia.

Rândul 2. Denumire — se completează denumirea operatorului economic din țara de rezidență, care optează, în condițiile prevăzute de lege, pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura.

Rândul 3. Forma juridică — se completează forma juridică a operatorului economic din țara de rezidență.

Rândul 4. Data înființării (zz/ll/aaaa) — se completează cu cifre arabe, în format zi/lună/an, data la care s-a înființat operatorul economic în țara de rezidență.

Rândul 5. Date privind adresa sediului social — se completează cu datele privind adresa sediului social din țara de rezidență a operatorului economic.

I.b. Operator economic — persoană fizică

Rândul 1. Număr de evidență — Nu se completează la depunerea inițială a formularului.

Dacă formularul se depune ulterior exercitării opțiunii privind utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura, în situații cum ar fi renunțarea la solicitarea privind înregistrarea în Registrul RO e-Factura sau exercitarea opțiunii privind utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura și în alte relații decât cele pentru care și-a exercitat deja opțiunea (de exemplu, ulterior opțiunii de utilizare a sistemului pentru relații comerciale B2B, își exercită opțiunea de utilizare a sistemului și pentru relații B2G), se completează cu numărul de evidență atribuit operatorului economic ca urmare a depunerii inițiale a formularului, înscriindu-se cifrele cu aliniere la dreapta. În situația în care declarația se completează de către împuternicit/reprezentantul legal, desemnat potrivit legii, se înscrie numărul de evidență atribuit de organul fiscal competent operatorului economic pentru care se exercită opțiunea, precum și datele de identificare ale acestuia.

Rândul 2.1. Nume și rândul 2.2. Prenume — se completează cu numele și prenumele persoanei fizice, operator economic.

Rândul 3. Data nașterii — se completează cu ziua, luna și anul nașterii persoanei fizice, operator economic.

Rândul 4. Locul nașterii — se completează cu localitatea și țara în care s-a născut persoana fizică, operator economic.

Rândul 5. Domiciliul actual — se completează cu datele privind domiciliul din străinătate al persoanei fizice, operator economic.

Atenție! În cazul în care formularul (083) este completat de către împuternicit/reprezentantul legal/curatorul fiscal al operatorului economic, se va înscrie domiciliul persoanei fizice, operator economic pe care îl reprezintă.

Rândul 6.1 Telefon

Rândul 6.2 Fax

Rândul 7. Act de identitate — se completează tipul actului de identitate (pașaport, card de identitate oficial sau oricare alt document doveditor de identitate), precum și seria, numărul, emitențul, data (zz/ll/aaaa) la care a fost emis actul de identitate și data până la care este valabil.

Rândul 8. Cod de identificare fiscală din țara de rezidență — se completează cu codul de identificare fiscală din țara de rezidență al persoanei fizice, operator economic.

Secțiunea II. Date privind adresa din România pentru corespondență (opțional) — se completează cu datele privind adresa din România la care operatorul economic dorește să primească corespondența cu organul fiscal.

Secțiunea III. Reprezentare prin — se marchează cu „X”, în cazul în care, în relația cu organul fiscal, operatorul economic este reprezentat prin împuternicit/reprezentant legal.

În casetele „Nr. document” și „Dată document (zz/ll/aaaa)” se înscrie numărul și data înregistrării la organul fiscal, de către împuternicit, a actului de împuternicire, în original sau în copie legalizată sau numărul și data documentului care atestă calitatea de reprezentant legal, după caz.

Date de identificare — se completează cu datele de identificare ale împuternicitului/reprezentantului legal.

Caseta „Țara” se completează dacă s-a marcat cu „X” căsuța „Reprezentant legal”.

Secțiunea IV. „Opțiune privind utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura” se completează de către operatorii economici nerezidenți care optează pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura, potrivit dispozițiilor art. 13 din ordonanța de urgență.

Se bifează căsuța corespunzătoare, în funcție de relațiile economice pe care le derulează/intenționează să le deruleze operatorul economic nerezident, utilizând sistemul național privind factura electronică RO e-Factura, după cum urmează:

— în relații comerciale B2B, respectiv cu alți operatori economici.

Potrivit dispozițiilor art. 10 din ordonanța de urgență, în situația în care operatorul economic emitent al facturii electronice pentru relații comerciale B2B optează pentru transmiterea acesteia către destinatar utilizând sistemul național privind factura electronică RO e-Factura, operatorul economic este obligat să fie înregistrat în Registrul operatorilor care au

optat pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura (Registrul RO e-Factura).

În aceste condiții, prin bifarea căsuței corespunzătoare pentru utilizarea sistemului „în relații comerciale B2B”, operatorul economic nerezident solicită înscrierea în Registrul RO e-Factura, organizat de către Agenția Națională de Administrare Fiscală.

Operatorul economic nerezident care a optat pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura în relații comerciale B2B este înscris în Registrul RO e-Factura începând cu data de 1 a lunii următoare exercitării opțiunii. De la momentul înscrierii în Registrul RO e-Factura, operatorul economic emitent de facturi electronice dobândește și calitatea de destinatar.

— în relații B2G, respectiv cu autorități contractante/entități contractante.

Secțiunea V „Renunțare la opțiunea privind utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura în relația comercială B2B și la solicitarea de înregistrare în Registrul operatorilor economici care au optat pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică (Registrul RO e-Factura)” se bifează de către operatorii economici nerezidenți care au optat pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura în relațiile comerciale cu alți operatori economici (B2B) și au solicitat înregistrarea în Registrul RO e-Factura și care, până la data înscrierii în acest registru, respectiv până la data de 1 a lunii următoare, renunță la solicitarea de înregistrare în registru. Se completează cu numărul și data înregistrării formularului (083) prin care operatorul economic și-a exercitat opțiunea pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică și a solicitat înregistrarea în Registrul RO e-Factura.

Caseta „Numele persoanei care face declarația” se completează cu numele persoanei care întocmește formularul (083).

Caseta „Funcția/Calitatea” se completează cu funcția/calitatea pe care o are persoana care întocmește formularul (083). În situația în care formularul (083) se completează de către împuternicit/ reprezentant legal, desemnat potrivit legii, se înscrie „Împuternicit” sau „Reprezentant legal”, după caz.

ANEXA Nr. 4

CARACTERISTICI

de editare, modul de difuzare, utilizare și păstrare a formularului (083) „Opțiune privind utilizarea, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura”

1. Denumirea formularului: (083) „Opțiune privind utilizarea, de către operatorii economici nerezidenți, a sistemului național privind factura electronică RO e-Factura”

2. Caracteristici de editare: se utilizează echipament informatic pentru completare și editare.

Formularul se completează și se editează cu ajutorul programului de asistență asigurat gratuit de către Agenția Națională de Administrare Fiscală.

3. Se utilizează de operatorii economici nerezidenți care optează pentru utilizarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura în relații comerciale B2B sau în relații B2G, în condițiile prevăzute de Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 120/2021 privind administrarea, funcționarea și implementarea sistemului național privind factura electronică RO e-Factura și factura electronică în România, precum și

pentru completarea Ordonanței Guvernului nr. 78/2000 privind omologarea, eliberarea cărții de identitate a vehiculului și certificarea autenticității vehiculelor rutiere în vederea introducerii pe piață, punerii la dispoziție pe piață, înmatriculării sau înregistrării în România, precum și supravegherea pieței pentru acestea

4. Se întocmește de către operatorul economic nerezident sau de împuternicitul/reprezentantul fiscal/reprezentantul legal al acestuia, după caz.

5. Circulă în format electronic, la organul fiscal competent.

6. Se arhivează, în format electronic, în arhiva electronică centralizată. Termenul de arhivare se stabilește prin Norme interne de arhivare electronică, elaborate de Agenția Națională de Administrare Fiscală.

MINISTERUL FINANTELOR
AGENȚIA NAȚIONALĂ DE ADMINISTRARE FISCALĂ

ORDIN

**privind modificarea și completarea anexei nr. 5
„Procedură pentru emiterea deciziilor de anulare a obligațiilor
fiscale în baza art. 5 din Legea nr. 209/2015 privind anularea
unor obligații fiscale și a prevederilor Legii nr. 225/2015
privind anularea contribuției de asigurări sociale de sănătate
pentru anumite categorii de persoane fizice”
la Ordinul președintelui Agenției Naționale de Administrare
Fiscală nr. 2.202/2015**

În temeiul art. 6 din Legea nr. 209/2015 privind anularea unor obligații fiscale și al Legii nr. 225/2015 privind anularea contribuției de asigurări sociale de sănătate pentru anumite categorii de persoane fizice, precum și al art. 11 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 520/2013 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale de Administrare Fiscală, cu modificările și completările ulterioare, având în vedere avizul conform al Ministerului Finanțelor, comunicat prin Adresa nr. 741.732 din 28.10.2021,

președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală emite următorul ordin:

Art. I. — Anexa nr. 5 „Procedură pentru emiterea deciziilor de anulare a obligațiilor fiscale în baza art. 5 din Legea nr. 209/2015 privind anularea unor obligații fiscale și a prevederilor Legii nr. 225/2015 privind anularea contribuției de asigurări sociale de sănătate pentru anumite categorii de persoane fizice” la Ordinul președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală nr. 2.202/2015, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 637 din 21 august 2015, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La punctul II „Procedura de anulare a obligațiilor fiscale individualizate în titluri de creanță comunicate contribuabilului”, după punctul 1 se introduce un nou punct, punctul 11, cu următorul cuprins:

„11. În vederea aplicării prevederilor Legii nr. 209/2015, compartimentul de specialitate verifică în evidența fiscală dacă obligațiile fiscale de natura celor prevăzute la art. 1—4 din Legea nr. 209/2015 au fost stinse după data intrării în vigoare a acestei legi. În situația în care se constată că au fost efectuate astfel de stingeri, compartimentul de specialitate va reanaliza evidența fiscală și va reface stingerile, astfel încât obiectul anulării să îl reprezinte obligațiile fiscale nestinse la data intrării în vigoare a Legii nr. 209/2015.”

2. La punctul II „Procedura de anulare a obligațiilor fiscale individualizate în titluri de creanță comunicate contribuabilului”, punctul 2 se abrogă.

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

Președintele Agenției Naționale de Administrare Fiscală,
Mirela Călugăreanu

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN
privind modificarea prevederilor Normelor tehnice de realizare
a programelor naționale de sănătate publică pentru anii 2017 și 2018,
aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 377/2017

Văzând Referatul de aprobare nr. CAZ 3.981/2021 al Direcției generale asistență medicală, medicină de urgență și programe de sănătate publică din cadrul Ministerului Sănătății,

având în vedere prevederile:

— art. 51 alin. (5) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— art. 2 lit. a) din Hotărârea Guvernului nr. 155/2017 privind aprobarea programelor naționale de sănătate pentru anii 2017 și 2018, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 144/2010 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății, interimar, emite următorul ordin:

Art. I. — Normele tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate publică pentru anii 2017 și 2018, aprobate prin Ordinul ministrului sănătății nr. 377/2017, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 223 și 223 bis din

31 martie 2017, cu modificările și completările ulterioare, se modifică după cum urmează:

— **La anexa nr. 1, punctul 5 „Bugetul alocat programelor naționale de sănătate publică aprobate pentru anul 2021” se modifică și va avea următorul cuprins:**

„5. Bugetul alocat programelor naționale de sănătate publică aprobate pentru anul 2021

mii lei

Programele naționale de sănătate publică	Buget de stat	
	Credite de angajament	Credite bugetare
I. Programul național de boli transmisibile, din care:	4.071.196	2.512.696
Programul național de vaccinare, din care:	3.184.086	1.660.086
pentru achiziția vaccinurilor împotriva COVID-19	2.915.000	1.400.000
pentru vaccinarea conform Calendarului național de vaccinare și vaccinarea grupelor populaționale la risc cu alte vaccinuri decât vaccinurile împotriva COVID-19	269.086	260.086
Programul național de supraveghere și control al bolilor transmisibile prioritare	566.913	566.913
Programul național de supraveghere și control al infecției HIV	298.454	263.954
Programul național de supraveghere și control al tuberculozei	21.044	21.044
Programul național de supraveghere și control al infecțiilor nosocomiale și monitorizarea utilizării antibioticelor și a antibiotic-resistenței	699	699
II. Programul național de monitorizare a factorilor determinanți din mediul de viață și muncă	1.228	1.228
III. Programul național de securitate transfuzională	82.500	71.000
IV. Programele naționale de boli netransmisibile, din care:	66.022	66.022
Programul național de depistare precoce activă a cancerului de col uterin	4.287	4.287
Programul național de sănătate mintală și profilaxie în patologia psihiatrică	639	639
Programul național de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană	39.115	39.115
Subprogramul de transplant de celule stem hematopoietice periferice și centrale	14.862	14.862
Subprogramul de fertilizare in vitro și embriotransfer	5.820	5.820

Programele naționale de sănătate publică	Buget de stat	
	Credite de angajament	Credite bugetare
Programul național de evaluare a statusului vitaminei D	633	633
Programul național de tratament pentru boli rare	395	395
Programul național de management al registrelor naționale	271	271
V. Programul național de evaluare și promovare a sănătății și educație pentru sănătate	740	740
VI. Programul național de sănătate a femeii și copilului	19.150	19.150
Total buget programe naționale de sănătate publică 2021	4.240.836	2.670.836
MS — acțiuni centralizate nerepartizate	0	0
Reținere 10%	0	0
TOTAL BUGET	4.240.836	2.670.836

Art. II. — Direcțiile de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății, direcțiile de sănătate publică, furnizorii de servicii medicale, precum și instituțiile publice nominalizate vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

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

p. Ministrul sănătății, interimar,
Vass Levente,
secretar de stat

București, 16 noiembrie 2021.
Nr. 2.459.

ACTE ALE CASEI NAȚIONALE DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

ORDIN

privind modificarea anexei la Ordinul președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 887/2021 pentru aprobarea metodologiei de stabilire a prețurilor de referință și a sumelor de închiriere corespunzătoare categoriilor și tipurilor de dispozitive medicale, tehnologii și dispozitive asistive destinate recuperării unor deficiențe organice sau funcționale în ambulatoriu, în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate

Având în vedere Referatul de aprobare al Direcției reglementări și norme de contractare a Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. RN 1.847 din 5.11.2021,

în temeiul prevederilor:

— art. 167 alin. (1) din anexa nr. 2 la Hotărârea Guvernului nr. 696/2021 pentru aprobarea pachetelor de servicii medicale și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale, tehnologiilor și dispozitivelor asistive, în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2021—2022;

— Ordinului ministrului sănătății și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 1.068/627/2021 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare în anul 2021 a Hotărârii Guvernului nr. 696/2021 pentru aprobarea pachetelor de servicii și a Contractului-cadru care reglementează condițiile acordării asistenței medicale, a medicamentelor și a dispozitivelor medicale, tehnologiilor și dispozitivelor asistive în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate pentru anii 2021—2022, cu modificările și completările ulterioare;

— art. 291 alin. (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;

— art. 17 alin. (5) din Statutul Casei Naționale de Asigurări de Sănătate, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 972/2006, cu modificările și completările ulterioare,

președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate emite următorul ordin:

Art. I. — În anexa la Ordinul președintelui Casei Naționale de asigurări de Sănătate nr. 887/2021 pentru aprobarea metodologiei de stabilire a prețurilor de referință și a sumelor de închiriere corespunzătoare categoriilor și tipurilor de dispozitive

medicale, tehnologii și dispozitive asistive destinate recuperării unor deficiențe organice sau funcționale în ambulatoriu, în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate, publicat în

Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 930 din 29 septembrie 2021, punctul 1 „Dispozitive de protezare în domeniul O.R.L.” se modifică și va avea următorul cuprins:

„1. Dispozitive de protezare în domeniul O.R.L.

Nr. crt.	Denumirea dispozitivului medical	Tipul	Preț de referință lei/buc.
C1	C2	C3	C4
1.	Proteză auditivă		1.058,77
2.	Proteză fonatorie	a) vibrator laringian	1.420,83
		b) buton fonator (shunt — ventile)	1.207,7
3.	Proteză traheală	a) canulă traheală simplă	486,35
		b) canulă traheală Montgomery	1.601,42
4.	Filtru umidificator HME		lei/set
			258”

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

p. Președintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate,
Adela Cojan

București, 5 noiembrie 2021.
Nr. 981.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; 012329
C.I.F. RO427282, IBAN: RO55RNCB0082006711100001 BCR
și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 DTCPMB (alocat numai persoanelor juridice bugetare)
Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: marketing@ramo.ro, www.monitoruloficial.ro

Adresa Biroului pentru relații cu publicul este:
Str. Parcului nr. 65, intrarea A, sectorul 1, București; 012329.
Tel. 021.401.00.73, e-mail: concursurifp@ramo.ro, convocariaga@ramo.ro
Pentru publicări, încărcați actele pe site, la: <https://www.monitoruloficial.ro/brp/>

