



HOTĂRÎRE
cu privire la implementarea Sistemului informațional automatizat
"Nomenclatorul de stat al medicamentelor"

nr. 85 din 25.01.2006

Monitorul Oficial al R.Moldova nr.20/111 din 31.01.2006

* * *

Notă: În tot textul hotărîrii sintagma "Ministerul Dezvoltării Informaționale" se substituie prin sintagma "Ministerul Tehnologiilor Informaționale și Comunicațiilor" conform [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010

Notă: În tot textul hotărîrii sintagma "Ministerul Sănătății și Protecției Sociale" se substituie prin sintagma "Ministerul Sănătății" conform [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007

În temeiul prevederilor [Legii ocrotirii sănătății nr.411-XIII din 28 martie 1995](#), [Legii nr.1456-XII din 25 mai 1993](#) cu privire la activitatea farmaceutică, [Legii nr.1409-XIII din 17 decembrie 1997](#) cu privire la medicamente, precum și în scopul asigurării unei bune calități a medicamentelor lansate pe piața farmaceutică și al protecției consumatorului de medicamente, Guvernul

HOTĂRĂȘTE:

1. Se aprobă:

Regulamentul cu privire la implementarea Sistemului informațional automatizat "Nomenclatorul de stat al medicamentelor", conform anexei nr.1;

modificările ce se operează în [Hotărîrea Guvernului nr.603 din 2 iulie 1997](#) "Despre aprobarea Regulamentului provizoriu privind formarea prețurilor la medicamente, articole de uz medical și alte produse farmaceutice", conform anexei nr.2;

cerințe privind produsele-program utilizate în cadrul Sistemului informațional automatizat "Nomenclatorul de stat al medicamentelor (SIA "NSM") conform anexei nr.3.

[Pct.1 completat prin [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007]

2. Ministerul Sănătății, Agenția Medicamentului, în comun cu Ministerul Tehnologiilor Informaționale și Comunicațiilor, vor elabora și aproba graficul implementării Sistemului informațional automatizat "Nomenclatorul de stat al medicamentelor". Pentru fiecare persoană fizică și juridică ce produce, importă și/sau realizează medicamente derularea implementării se consideră termenul specificat în grafic.

3. Ministerul Tehnologiilor Informaționale și Comunicațiilor și Ministerul Sănătății:

vor asigura funcționarea eficientă a Sistemului informațional automatizat "Nomenclatorul de stat al medicamentelor";

vor asigura, prin intermediul Agenției Medicamentului, transmiterea produselor program și instrucțiunilor de utilizare către persoanele fizice și juridice ce produc, importă și/sau realizează medicamente, conform graficului aprobat;

vor asigura elaborarea și implementarea paginii web, care va permite verificarea de către consumatori a autenticității medicamentelor procurate. Administrarea paginii web se pune în sarcina Agenției Medicamentului.

[Pct.3 completat prin [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007]

3¹. Ministerul Tehnologiilor Informaționale și Comunicațiilor și subdiviziunile sale, în comun cu

Agenția Medicamentului, va contracta agenții economici licențiați în domeniul tehnologiilor informaționale în scopul instalării și/sau asistării Sistemului informațional automatizat "Nomenclatorul de stat al medicamentelor", după organizarea unui concurs.

[Pct.3¹ completat prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

[Pct.3¹ introdus prin [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007]

4. Agenția Medicamentului:

va recepționa de la persoanele fizice și juridice ce produc, importă și/sau realizează medicamente informația privind circulația medicamentelor;

va asigura accesul la informația din cadrul Sistemului informațional automatizat "Nomenclatorul de stat al medicamentelor" pentru Inspectoratul Fiscal Principal de Stat și Ministerul Afacerilor Interne.

[Pct.4 modificat prin [Hot.Guv. nr.868 din 19.11.2012](#), în vigoare 23.11.2012]

[Pct.4 modificat prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

[Pct.4 completat prin [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007]

5. Persoanele fizice și juridice ce produc, importă și/sau realizează medicamente:

vor dota locurile de muncă cu produse program și tehnica necesare pentru instalarea și exploatarea Sistemului informațional automatizat "Nomenclatorul de stat al medicamentelor";

vor asigura implementarea posturilor informaționale de lucru din cadrul sistemului în cauză;

vor efectua inventarierea medicamentelor aflate în stoc la derularea implementării sistemului nominalizat, în conformitate cu reglementările în vigoare, suplimentând listele de inventariere cu numărul seriei pentru fiecare denumire de medicament. Rezultatele inventarierii se prezintă Agenției Medicamentului pe purtător de hârtie și electronic;

[Pct.5 modificat prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

[Pct.5 completat prin [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007]

[Pct.6 exclus prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

7. Se stabilesc următoarele etape de implementare a Sistemului informațional automatizat "Nomenclatorul de stat al medicamentelor":

etapa I – mun.Chişinău – 2006, semestrul I;

etapa II – întreg teritoriul țării – 2006, semestrul II.

După fiecare etapă se va efectua o analiză a rezultatelor implementării Sistemului informațional automatizat "Nomenclatorul de stat al medicamentelor".

[Pct.8 exclus prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

9. Controlul asupra executării prezentei hotărâri se pune în sarcina dlui Valerian Cristea, viceprim-ministru.

PRIM-MINISTRU

Vasile TARLEV

Contrasemnează:

Viceprim-ministru

Valerian Cristea

Ministrul sănătății și protecției sociale

Ion Ababii

Ministrul dezvoltării informaționale

Vladimir Molojen

Chișinău, 25 ianuarie 2006

Nr.85.

REGULAMENT
cu privire la implementarea Sistemului informațional automatizat
"Nomenclatorul de stat al medicamentelor"

1. În sensul prezentului Regulament, noțiunile utilizate semnifică următoarele:

SIA "ECMA" – Sistem informațional automatizat "Evidența și controlul medicamentelor autorizate", care reprezintă un sistem unic integrat de evidență cantitativ-valorică a medicamentelor și de protecție a informației privind calitatea acestora. SIA "ECMA" are ca parte componentă Subsistemul (Sistemul) informațional automatizat "Nomenclatorul de stat al medicamentelor" (SIA "NSM") și este un compartiment al Sistemului Informațional Medical Integrat;

exploatarea necorespunzătoare a Sistemului informațional automatizat de evidență a circulației medicamentelor – exploatarea incompletă și/sau incorectă, operarea modificărilor voluntare, inclusiv la aparatul de casă, și/sau în dările de seamă obținute în cadrul Sistemului informațional automatizat.

[Pct.1 modificat prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

[Pct.1 completat prin [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007]

2. SIA "ECMA" cuprinde următoarele contururi aferente procesului de circulație a medicamentelor: controlul asupra acumulării, păstrării și utilizării resurselor informaționale privind circulația medicamentelor;

înregistrarea medicamentelor;

controlul importului/exportului de medicamente înregistrate și al celor neînregistrate;

monitorizarea vânzărilor cu amănuntul ale medicamentelor din farmacii;

monitorizarea livrărilor angro către farmaciile instituțiilor medico-sanitare publice;

controlul asupra producerii medicamentelor la întreprinderile autohtone de producție farmaceutică;

protecția informației privind rezultatele controlului calității medicamentelor și punerea acestei informații la dispoziția consumatorilor;

evidența agenților economici implicați în procesul de circulație a medicamentelor;

evidența resurselor umane ale sistemului farmaceutic;

analiza multiaspectuală a informației calitativ – cantitativ – valorice despre medicamentele aflate legal pe piața farmaceutică;

evidența și controlul documentelor întocmite în cadrul SIA "ECMA".

[Pct.2 modificat prin [Hot.Guv. nr.145 din 08.02.06](#), în vigoare 10.02.2006]

3. SIA "ECMA" include posturi informaționale de lucru ce automatizează procesele respective de evidență. Locurile de muncă ce utilizează posturile informaționale de lucru din cadrul SIA "ECMA" se recomandă a fi dotate cu tehnica necesară ce posedă parametrii-model expuși în tabelul ce urmează:

Nr. d/o	Denumirea	Parametri	Cerințe
1	2	3	4
1.	Calculator Personal	CPU	Intel Celeron 1,7 GHz (sau mai sus)
		RAM	256 DDR SDRAM
		HDD	20Gb
		Ports	2 com, 1 lpt, 4 usb
		Network	10/100 Mbps Ethernet

	Keyboard and mouse	Key keyboard rus/lat, 2-button scroll mouse
	Mouse pad	
	Fax Modem	56K Modem intern
	Diskette Driver (FDD)	3,5" 1,44 Mb
	Monitor	
	Back UPS	UPS, power 400 VA
	Electrical filter (Surge Arrest)	Safewazy Surge Protector (5 sockets)
2.	Aparat de casă ce poate fi conectat la PC	
3.	Scanner de citire a barcodurilor CODE 128	
4.	Imprimantă cu laser	

4. Calculatoarele de la locurile de muncă ce utilizează posturi informaționale de lucru din cadrul SIA "ECMA" urmează a fi dotate cu sisteme operaționale din clasa Windows 2000/ XP/ 2003 (și mai sus) și cu produse program specializate ce permit automatizarea funcțiilor exercitate la locurile de muncă respective.

Ca excepție, farmaciilor amplasate în localitățile rurale (sat, comună, inclusiv cele din cadrul municipiilor) li se acordă dreptul să folosească un complex hard-soft bazat pe aparate de casă admise oficial ce permit acumularea și transmiterea informației despre circulația medicamentelor cu aplicarea tehnologiei GPRS (General Packet Radio Service).

Filiarele farmaciilor amplasate în localitățile rurale (sat, comună, inclusiv cele din cadrul municipiilor) vor prezenta lunar farmaciei fondatoare informația despre circulația medicamentelor cu aplicarea tehnologiei GPRS identice celei indicate în alineatul precedent.

[Pct.4 completat prin [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007]

5. Produsele supuse evidenței automatizate în cadrul SIA "ECMA" sînt medicamentele incluse în Nomenclatorul de stat al medicamentelor, ținut în regim real de timp de către Agenția Medicamentului (succesorul Institutului Național de Farmacie), precum și medicamentele neînregistrate, dar permise pentru lansare pe piața farmaceutică, conform prevederilor legale.

6. Elementul principal care asigură evidența cantitativ-valorică a medicamentelor este codul cu bare aplicat de producător.

[Pct.6 în redacția [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

[Pct.7,8,9,9¹ exclude prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

[Pct.9¹ introdus prin [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007]

[Pct.10,11,12,13 exclude prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

14. Produsele program, ce automatizează funcțiile locului respectiv de muncă, incluse în SIA "ECMA", instrucțiunile de utilizare a produselor program pe purtător electronic, sînt transmise gratuit persoanelor fizice și juridice care produc, importă și/sau realizează medicamente.

[Pct.14 modificat prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

[Pct.14 modificat prin [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007]

15. Instalarea mijloacelor tehnice și a produselor program, instruirea personalului implicat în exploatarea posturilor informaționale de lucru din cadrul SIA "ECMA" se efectuează la cererea și din contul persoanelor fizice și juridice care produc, importă și/sau realizează medicamente.

[Pct.16 exclus prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

17. Farmaciile (filialele) eliberează cecul de casă, în care se specifică:

- a) denumirea întreprinderii (filialei);
- b) denumirea medicamentului;
- c) seria;

[Lit.d exclusă prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

- e) prețul cu amănuntul;
- f) cantitatea;
- g) cuantumul taxei pe valoarea adăugată (TVA);
- h) suma totală (prețul + TVA) pentru fiecare medicament și total pe cec.

În cazul eliberării medicamentelor compensate, prescrise conform rețetei medicului, în cecul de casă se indică suplimentar:

- i) numărul de identificare a persoanelor juridice (codul IDNO) și denumirea întreprinderii medico-sanitare;
- j) numărul de identificare a persoanelor fizice (codul IDNP) și numele medicului care a prescris rețeta;
- k) numărul rețetei și data eliberării;
- l) codul IDNP și numele pacientului căruia i s-a prescris rețeta.

[Pct.17 modificat prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

18. Agenția Medicamentului va informa populația, prin intermediul mijloacelor de informare în masă, despre rolul etichetei cu fișie latentă în protecția consumatorului de medicamente și despre importanța recepționării și păstrării cecului de casă.

[Anexa exclusă prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

[Anexa în redacția [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007]

[Anexa în redacția [Hot.Guv. nr.145 din 08.02.06](#), în vigoare 10.02.2006]

Anexa nr.2
la Hotărîrea Guvernului
nr.85 din 25 ianuarie 2006

Modificările ce se operează la [Hotărîrea Guvernului nr.603 din 2 iulie 1997](#)

[Hotărîrea Guvernului nr.603 din 2 iulie 1997](#) "Despre aprobarea Regulamentului provizoriu privind formarea prețurilor la medicamente, articole de uz medical și alte produse farmaceutice" (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1997, nr.51-52, art.562), cu modificările și completările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. În denumire și în tot textul hotărîrii, cuvîntul "provizoriu" se exclude.
2. În Regulamentul provizoriu cu privire la formarea prețurilor la medicamente, articole de uz medical și alte produse farmaceutice:
 - 1) la pct.3, alineatul al patrulea va avea următorul cuprins:
"medicamentele importate se comercializează în teritoriul Republicii Moldova la prețurile de achiziție, cu aplicarea adaosului comercial";
 - 2) la pct.7, sintagma "Laboratorul pentru Controlul și Certificarea Medicamentelor al Institutului Național de Farmacie" se substituie prin cuvintele "Agenția Medicamentului, și numărul etichetelor cu fișie latentă";

- 3) punctul 8 se exclude;
 4) punctele 9-13 devin respectiv punctele 8-12;
 5) la pct.8, alineatul doi va avea următorul cuprins:
 "Modul de calcul al taxei laborum este reglementat de Agenția Medicamentului";
 6) anexa la Regulament va avea următorul cuprins:

"Anexă
 La Regulamentul cu privire la formarea
 prețurilor la medicamente, articole de
 uz medical și alte produse farmaceutice

														8. Foaie de parcurs, seria, numărul, data: Путевой лист, серия, номер, дата:		APROB Proces-ver de formare prețurilor amănunți УТВЕРЖД/ Протокол образован розничных	
														9. Transportator: Перевозчик:			c.f./nr.TVA ф.к./код НДС
1. Furnizor: Продавец:																	c.f./nr.TVA ф.к./код НДС
2. Cumpărător: Покупатель:																	c.f./nr.TVA ф.к./код НДС
3. Delegație: Доверенность:				data дата		delegați: делегированы:			4. Documente anexate: Прилагаемые документы:								
5. Punct de încărcare Пункт погрузки				6. Punct de descărcare Пункт разгрузки						7. Readresare Переадресован							
10.1	10.2				10.3	10.4			10.5	10.6	10.7	10.8	10.9	10.10			
Co- du- l no- men- clato- rului	Denu- mi- rea Наи- мено- ва- ние	Se- ria Сер- рия	A Se- ria Va- la- bil pînă la Го- ден до	Diapa- zonul a numă- rii de eti- chete (primul și ultimul) Диапа- зон и этике- ток (пер- вая, послед- няя)	Uni- tatea de mă- sură Еди- ница изме-	Canti- tatea mărfu- rilor, volu- mul servi- ciilor Коли- чество товара, объем услуг	Pre- țul de achi- ziție Заку- поч- ная цена	Ada- osul co- mer- cial al depo- zitului % тор- говой над- бавки скла- да	Va- loa- rea unui arti- col fără TVA, lei Стои- мость еди- ницы без НДС, леев	Co- ta TVA Ста- вка НДС	Suma totală fără TVA, lei Об- щая сумма без НДС, леев	Ac- cize, lei Ак- цизы, леев	Su- ma totală a TVA, lei Об- щая сум- ма НДС, леев	Valoarea mărfurilor, serviciilor, lei Стоимость товаров услуг, леев	Ada- osul co- mer- cial al far- ma- ciei %	Pre- țul cu amă- nun- tu- l Розн цена	

12. Valoarea livrărilor impozabile (fără TVA) cu anexe:		
--	--	--

Стоимость облагаемых поставок (без НДС) с учетом приложений		
13. Taxa pe valoarea adăugată cu anexe: Налог на добавленную стоимость с учетом приложений		
14. Accize cu anexe: Акцизы с учетом приложений		
15. Valoarea livrării cu anexe: Стоимость поставки с учетом приложений		
16. A permis eliberarea: Отпуск разрешил		17. A predat bunurile (serviciile): Сдал материальные ценности:
18. A primit bunurile (serviciile) intermediarul (șoferul): Принял материальные ценности (услуги) посредник (водитель)		19. A predat: Сдал:
20. A primit bunurile (serviciile) beneficiarul Принял материальные ценности (услуги) получатель"		

[Anexa în redacția [Hot.Guv. nr.145 din 08.02.06](#), în vigoare 10.02.2006]

Anexa nr.3
la Hotărîrea Guvernului
nr.85 din 25 ianuarie 2006

CERINȚE

privind produsele-program utilizate în cadrul Sistemului informațional automatizat "Nomenclatorul de stat al medicamentelor" (SIA "NSM")

1. Respectarea condițiilor stipulate în caietul de sarcini privind elaborarea SIA "NSM".
2. Folosirea bazei de date unice: Clasificatorul medicamentelor, Clasificatorul agenților economici, Clasificatorul țărilor și producătorilor de medicamente etc.
3. Aplicarea platformei unice SQL pentru elaborarea și exploatarea produselor-program.

[Pct.4 exclus prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

5. Aplicarea modalității de formare a prețurilor pentru medicamente, conform [Hotărîrii Guvernului nr.603 din 2 iulie 1997](#).
6. Asigurarea interacțiunii evidenței circulației medicamentelor cu evidența medicamentelor compensate și cu evidența contabilă.
7. Excluderea posibilităților de introducere în baza de date a modificărilor ce țin de indicatorii circulației medicamentelor (intrări, ieșiri, stocuri).
8. Raportul privind rulajul medicamentelor, de modelul specificat în anexă, se transmite Agenției Medicamentului în termenele stabilite.

Anexă
la Cerințele privind produsele-program
utilizate în cadrul Sistemului informațional
automatizat "Nomenclatorul de stat al
medicamentului" (SIA "NSM")

Model

Forma FARM SIA "NSM"

RAPORT
privind rulajul medicamentelor
în perioada _____

Denumirea întreprinderii farmaceutice

IDNO

Pentru uz intern

Data prezentării " ____ " _____ 200__

Indicatorul	Codul indicatorului	Cantitatea	Suma (lei)
1	2	3	4
I Sold inițial	100		
II Intrări total	200		
<i>inclusiv:</i>			
- produs în țară:	210		
• la uzină	211		
• în farmacie comunitară	212		
• în farmacie de spital	213		
- procurat:	220		
• de la producători autohtoni	221		
• de la producători (distribuitori) străini	222		
• de la distribuitor autohton	223		
- ajutor umanitar:	230		
• din interior (din țară)	231		
• de peste hotare	232		
- alte intrări	240		
- procurat materie primă	250		
• de la furnizori externi	251		
• de la furnizori interni	252		
III leșiri total	300		
<i>inclusiv:</i>			
- utilizat în producere	310		
- realizări angro pe piața internă	320		
• farmaciilor comunitare	321		
• spitalelor	322		
• altor depozite farmaceutice	323		
• altor întreprinderi	324		
- realizări angro pe piața externă	330		
- realizări cu amănuntul:	340		
• către populație	341		
• către populație compensate	342		
• către populație caz tratat	343		

• către populație gratuit	344		
• către populație ajutor umanitar	345		
• trecute la pierderi	350		
- alte ieșiri	360		
IV Sold final (100 + 200 – 300)	400		

Suma de control _____

(codul indicatorului 400, col.4)

Semnături:

Conducător _____

Contabil-șef _____

Notă:

Raportul se transmite fiind însoțit de Registrul respectiv al circulației medicamentelor, conform anexei la prezentul Raport.

Anexă
la Raportul privind rulajul medicamentelor

REGISTRELE CIRCULAȚIEI MEDICAMENTELOR

A. Uzine și laboratoare de producere a medicamentelor

a.1. Medicamente produse

Codul agentului economic	Codul indicatorului	Codul medicamentului	Codul cu bare	Denumirea comercială	Cantitatea produsă	Data	Prețul de eliberare	Seria	Nr. certificatului/ registrului, analiza	Data analizei
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11

a.2. Medicamente eliberate

Codul agentului economic	Codul indicatorului	Codul medicamentului	Codul cu bare	Denumirea comercială	Stocul la începutul lunii (cantitatea)	Factura fiscală			Beneficiarul	Cantitatea elibrată	Prețul de eliberare	Seria	Nr. certificatului/ registrului, analiza	Data analizei
						Nr.	Seria	Data						
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13		

B. Depozite farmaceutice

b.1. Medicamente primite

Codul	Codul	Codul	Codul	Denu-	Invoice/	Furni-	Cantitatea	Prețul	Seria	Nr.	Data
-------	-------	-------	-------	-------	----------	--------	------------	--------	-------	-----	------

agentului economic	indicatorului	medicamentului	cu bare	mirea comercială	Factura fiscală			zorul	primită	de achiziție (inclusiv TVA)		certificatului/registruului, analiza	analizei
					Nr.	Seria	Data						
1	2	3	4	5	6			7	8	9	10	11	12

b.2. Medicamente eliberate

Codul agentului economic	Codul indicatorului	Codul medicamentului	Codul cu bare	Denumirea comercială	Stocul la începutul lunii (canti-tatea)	Factura fiscală			Beneficiarul	Canti-tatea elibe-rată	Prețul de achi-ziție	Prețul de elibe-rare	Seria	Nr. certifi-catului/ regis-trului, analiza	Data analizei
						Nr.	Seria	Data							
1	2	3	4	5	6	7			8	9	10	11	12	13	14

C. Farmacii comunitare

c.1. Medicamente primite

Codul agentului economic	Codul indicatorului	Codul medicamentului	Codul cu bare	Denu-mirea comercială	Factura fiscală			Furni-zorul	Canti-tatea primită	Prețul de achiziție (inclusiv TVA)	Prețul de eliberare (inclusiv TVA)	Seria	Nr. certifi-catului/ regis-trului, analiza	Data analizei
					Nr.	Seria	Data							
1	2	3	4	5	6			7	8	9	10	11	12	13

c.2. Medicamente eliberate cu amănuntul

Codul agentului economic	Codul indica-torului	Codul medica-mentului	Codul cu bare	Stocul la înce-putul lunii (canti-tatea)	Denu-mirea comer-cială	Canti-tatea elibe-rată	Prețul de achiziție (inclusiv TVA)	Prețul de eliberare (inclusiv TVA)	Seria	Nr. certifi-catului/ regis-trului, analiza	Data analizei
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

c.3. Alte livrări

Codul agentului	Codul indica-torului	Codul medica-mentului	Codul cu bare	Denu-mirea	Stocul	Factura fiscală	Bene-ficia-	Canti-tatea	Prețul	Prețul de	Seria	Nr. certifi-	Data
-----------------	----------------------	-----------------------	---------------	------------	--------	-----------------	-------------	-------------	--------	-----------	-------	--------------	------

economic	torului	mentului	cu bare	comercială	la începutul lunii (canti-tatea)	Nr.	S e r i a	D a t a	rul	elibe-rată	de achi-ziție (inclu-siv TVA)	elibe-rare (inclu-siv TVA)	12	catului/ regis-trului, analiza	ana-lizei
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11		13	14		

D. Farmacii spitalicești

d.1. Medicamente primite

Codul agentului economic	Codul indica-torului	Codul medica-mentului	Codul cu bare	Denu-mirea comercială	Factura fiscală			Furni-zorul	Canti-tatea primită	Prețul de achiziție (inclusiv TVA)	Seria	Nr. certifi-catului/ registrului, analiza	Data analizei
					Nr.	S e r i a	D a t a						
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12		

d.2. Medicamente eliberate

Codul agentului economic	Codul indica-torului	Codul medica-mentului	Codul cu bare	Denu-mirea comercială	Stocul la începutul lunii (canti-tatea)	Factura		Subdi-viziu-nea	Cantitatea eliberată	Prețul de achiziție (inclusiv TVA)	Seria	Nr. certifi-catului/ registrului, analiza	Data analizei
						Nr.	Data						
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	

[Anexa nr.3 modificată prin [Hot.Guv. nr.491 din 14.06.2010](#), în vigoare 18.06.2010]

[Anexa nr.3 introdusă prin [Hot.Guv. nr.1011 din 11.09.2007](#), în vigoare 14.09.2007]