



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul VII — Nr. 201

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Miercuri, 30 august 1995

SUMAR

Nr.	Pagina	Nr.	Pagina
		671.	
26.	1-2	— Hotărâre privind transmiterea unor imobile, situate în județul Constanța, în patrimoniul „Societății de utilaj greu Basarabi” — S.A.....	7-8
31.	3-5		
32.	5-6	676.	
		— Hotărâre privind aprobarea indicatorilor tehnico-economici ai obiectivului de investiții „Zona liberă Galați”, județul Galați.....	8
645.	6-7		

ORDONANȚE ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

GUVERNUL ROMÂNIEI

ORDONANȚĂ privind impozitul pe dividende

În temeiul art. 107 alin. (1) și (3) din Constituție și al art. 1 lit. b) din Legea nr. 81/1995 privind abilitarea Guvernului de a emite ordonanțe,

Guvernul României emite următoarea ordonanță:

Art. 1. — În sensul prezentei ordonanțe, termenul *dividend* include orice distribuire, în bani sau în natură, în favoarea acționarilor sau asociaților, din profitul stabilit pe baza bilanțului contabil anual și a contului de profit și pierderi, proporțional cu cota de participare la capitalul social.

În cazul dividendelor în natură, evaluarea produselor acordate ca plată în natură se face la prețul de vânzare practicat de unitate pentru produsele din producția proprie sau la prețul de achiziție pentru alte produse, iar în cazul serviciilor, pe baza tarifelor pentru aceste servicii. Prețurile tarifare sunt cele practicate la data efectuării plății în natură.

Art. 2. — Dividendele sunt supuse impozitării, prin reținere la sursă, cu o cotă de 10% din suma acestora.

Art. 3. — Obligativitatea calculării, reținerii și vărsării impozitului pe dividende revine persoanelor juridice o dată cu plata dividendelor către acționari sau asociați.

În cazul dividendelor distribuite, dar care nu au fost plătite acționarilor sau asociaților, după caz, până la sfârșitul

anului în care s-a aprobat bilanțul contabil, termenul de plată a impozitului pe dividende este până la 31 decembrie a anului respectiv.

Art. 4. — Plata impozitului pe dividende se face în lei. În situațiile în care plata dividendelor se face în valută, impozitul, majorările de întârziere, cât și amenzile reglementate de prezenta ordonanță, se virează în lei proveniți din schimb valutar la cursul în vigoare la data efectuării plății. Obligațiile fiscale reglementate prin prezenta ordonanță sunt venituri ale bugetului de stat.

Art. 5. — La societățile cu capital integral sau majoritar de stat, dividendele ce urmează a fi supuse impozitării se determină prin deducerea, din profitul rămas după plata impozitului pe profit, a fondului de participare a salariaților la profit, în cotă de 10%, a cotei de participare a managerului la profitul net, precum și a sumelor pentru constituirea resurselor proprii de finanțare, în proporție de până la 50%.

Art. 6. — În cazul în care impozitul pe dividende nu este plătit la termen, persoana juridică este obligată la plata

majorărilor de întârziere începând cu ziua lucrătoare imediat următoare expirării termenului de plată și cu data plății efective a impozitului, inclusiv.

Cota majorării de întârziere aplicată va fi cea prevăzută de legislația referitoare la calculul și plata sumelor datorate pentru neachitarea la termen a impozitelor și taxelor.

Art. 7. — Constatarea, controlul, urmărirea și încasarea impozitului pe dividende, precum și a majorărilor de întârziere aferente, reglementate de prezenta ordonanță, se efectuează de către organele fiscale din subordinea direcțiilor generale ale finanțelor publice și controlului financiar de stat județene și a municipiului București.

Art. 8. — În vederea determinării obligațiilor fiscale, potrivit prevederilor prezentei ordonanțe, organele fiscale au dreptul de a controla operațiunile care au ca scop evitarea sau diminuarea plății impozitului pe dividende, precum și a reține extrase sau fotocopii ale documentelor care pot constitui dovezi în determinarea obligației fiscale.

Art. 9. — Impozitul pe dividende și majorările de întârziere care nu au fost plătite în termenul și în condițiile prevăzute de prezenta ordonanță sunt recuperate conform prevederilor legale.

Art. 10. — În cazul unei cereri pentru restituirea unei plăți de impozit pe dividende peste suma datorată depusă în termenul stabilit la art. 3, organul fiscal va putea compensa suma acelei plăți, așa cum a fost determinată de acesta, cu alte obligații fiscale ale persoanei juridice care a făcut plata peste nivelul impozitului pe dividende datorat.

Organele fiscale vor restitui pe bază de cerere, în lipsa altor datorii scadente, sumele plătite în plus.

Nu se admit compensări ale impozitului pe dividende cu eventualele creanțe deținute de persoana juridică asupra statului, altele decât cele de natură fiscală.

Art. 11. — Termenul de prescripție pentru stabilirea impozitului pe dividende este de 5 ani de la data la care a expirat termenul prevăzut la art. 3.

Cererile pentru compensarea sau restituirea impozitului pe dividende plătite în plus peste suma datorată nu pot fi făcute după 5 ani de la expirarea termenului stabilit la art. 3.

Art. 12. — Funcționarii publici din cadrul unităților fiscale, inclusiv persoanele care nu mai dețin această calitate, sunt obligați să păstreze secretul asupra informațiilor pe care le dețin, urmând exercitării atribuțiilor de serviciu.

Informațiile referitoare la o persoană fizică sau juridică în legătură cu dividendele și impozitul pe dividende pot fi transmise numai:

- altor autorități cu atribuții fiscale, în scopul realizării unor obligații ce decurg din aplicarea unei legi fiscale;
- autorităților fiscale ale altei țări în baza unei convenții pentru evitarea dublei impuneri;
- autorităților judiciare competente potrivit legii.

Persoana care primește informații fiscale, conform alineatului anterior, este obligată să păstreze secretul asupra informațiilor primite.

Informația referitoare la o persoană fizică sau juridică constituie secret profesional și poate fi transmisă și unei alte persoane fizice sau juridice numai cu consimțământul scris al acesteia.

Art. 13. — Persoana juridică, care consideră că impunerea făcută de un organ fiscal este incorectă, poate face cerere de revizuire a acesteia, la organele direcției generale a finanțelor publice și controlului financiar de stat județeană și a municipiului București, după caz. Cererea trebuie făcută în scris, în termen de 20 de zile de la data când persoana

juridică a primit înștiințarea. Cererea trebuie să fie motivată și însoțită de acte doveditoare.

În termen de 30 de zile de la data înregistrării cererii de revizuire, direcțiile generale ale finanțelor publice și controlului financiar de stat județene și a municipiului București sunt obligate să se pronunțe printr-o decizie motivată, care se comunică persoanei juridice.

Împotriva deciziei emise de direcțiile generale ale finanțelor publice și controlului financiar de stat județene și a municipiului București, persoana juridică poate face contestație la Ministerul Finanțelor, în termenul prevăzut la alin. 1.

Ministerul Finanțelor este obligat să se pronunțe printr-o decizie motivată, în termen de 40 de zile de la înregistrarea contestației, care se comunică persoanei juridice.

Decizia Ministerului Finanțelor poate fi contestată la Curtea de apel în a cărei rază teritorială își are sediul persoana juridică.

Împotriva hotărârii Curții de apel se poate face recurs la Curtea Supremă de Justiție în termen de 15 zile de la comunicare.

Pentru perioadele de soluționare a cererilor de revizuire și a contestațiilor prevăzute de prezenta ordonanță se suspendă executarea silită a 50% din impozitul pe dividende contestat. Pentru această perioadă se calculează majorări de întârziere.

În cazuri justificate, Ministerul Finanțelor poate prelungi, la cererea persoanei juridice, perioada de suspendare prevăzută de prezenta ordonanță, când cererea de revizuire sau contestația nu a fost soluționată în termenele prevăzute de lege.

Plata impozitului pe dividende și a majorărilor de întârziere aferente, rămase de plată, urmând soluționării pe cale administrativă a cererii de revizuire sau a contestației, după caz, se face în termen de 5 zile de la data luării la cunoștință, prin semnătură, a deciziei date de către organele prevăzute la alineatele precedente, perioadă pentru care se calculează majorări de întârziere.

Cererile de revizuire cu privire la impozitul pe dividende și a majorărilor de întârziere aferente sunt supuse unei taxe de timbru de 2% din suma contestată. Taxa de timbru nu poate fi mai mică de 10.000 lei. Contestațiile se timbrează cu jumătate din suma plătită la cererile de revizuire. Taxa de timbru se datorează indiferent dacă o altă cerere de revizuire sau contestație cu același obiect, înregistrată și rezolvată anterior, a fost taxată.

În vederea calculării taxei de timbru, persoanele juridice sunt obligate să specifice în scris cuantumul sumei contestate.

În situația admiterii integrale sau parțiale a contestației, taxa de timbru se restituie proporțional cu reducerea sumei contestate.

Dispoziții finale și tranzitorii

Art. 14. — Controlul, stabilirea, constatarea, urmărirea și încasarea sumelor datorate bugetului de stat, inclusiv a majorărilor de întârziere, până la intrarea în vigoare a prezentei ordonanțe, în cadrul perioadei de prescripție, se efectuează conform legislației existente la intrarea în vigoare a acestei ordonanțe.

Contestațiile aflate pe rol la organele jurisdicționale, administrative și judiciare se soluționează în conformitate cu legislația în vigoare la data constatării faptei.

Art. 15. — Pe data intrării în vigoare a prezentei ordonanțe se abrogă Legea nr. 40/1992 privind stabilirea impozitului pe dividende la societățile comerciale, precum și orice dispoziții contrare.

PRIM-MINIȘTRU
NICOLAE VĂCĂROIU

Contrasemnează:

Ministru de stat, ministrul finanțelor,
Florin Georgescu
Ministru de stat, președintele Consiliului
pentru Coordonare, Strategie și Reformă Economică,
Mircea Coșea

GUVERNUL ROMÂNIEI

ORDONANȚĂ
privind reglementarea regimului de producere,
circulație și comercializare a produselor farmaceutice

În temeiul art. 107 alin. (1) și (3) din Constituție și al art. 1 lit. c) din Legea nr. 81/1995 privind abilitarea Guvernului de a emite ordonanțe,

Guvernul României emite următoarea ordonanță:

Art. 1. — (1) În sensul prezentei ordonanțe, prin termenul de *produs farmaceutic* se înțelege medicamentul elaborat în farmacie sau în industrie după o formulă — rețetă — preparat ce se administrează în scop profilactic sau terapeutic.

(2) În termenul de produs farmaceutic sunt incluse următoarele:

a) medicamentul alopatic și homeopat de uz uman — prin care se înțelege orice substanță sau amestec de substanțe chimice ori produse de origine vegetală sau animală, destinate combaterii bolilor și întăririi sănătății, refacerii funcțiilor dereglate ale organismului;

b) produse fitofarmaceutice: plante medicinale simple și în asociere, ceaiuri sub formă de doze unitare, comprimate din pulberi vegetale;

c) produse parafarmaceutice: articole țesute și/sau nețesute din fibre naturale și/sau sintetice (vată, tifon, feși, comprese), dispozitive biomedicale din materiale plastice și/sau elastomeri (truse pentru perfuzie, catgut, sterilete, laminaria, sonde), ambalaje din sticlă pentru medicamente;

d) produse stomatologice;

e) produse radiofarmaceutice;

f) produse dietetice înregistrate de Ministerul Sănătății prin Comisia medicamentului;

g) produse cosmetice înregistrate de Ministerul Sănătății prin Comisia medicamentului.

(3) Prin termenul de *formă farmaceutică* se înțelege forma finită sub care se prezintă medicamentul de uz uman (comprimate, drajeuri, capsule, fiole, unguente, supozitoare, soluții).

(4) Prin termenul de *buletin de analiză* se înțelege documentul rezultat în urma unei analize de laborator prin care produsul farmaceutic analizat este caracterizat calitativ și cantitativ.

(5) Prin termenul de *licență de fabricație (autorizație de fabricație)* se înțelege actul prin care Ministerul Sănătății, pe baza concluziilor Comisiei medicamentului, acordă dreptul unei persoane juridice (unitate de producție de medicamente de uz uman) de a-l fabrica în țară.

(6) Înregistrarea medicamentului de uz uman este operațiunea prin care Ministerul Sănătății, potrivit concluziilor Comisiei medicamentului, emite actul în baza căruia se permite circulația și folosirea acestuia, fie că este fabricat în țară fie că provine din import.

(7) Prin termenul de *închiderea unității* se înțelege interzicerea desfășurării oricărei activități, în lipsa autorizației de funcționare.

Art. 2. — Producerea, circulația, distribuția și eliberarea produselor farmaceutice se realizează prin intermediul agenților economici, persoane juridice, potrivit legii, numiți în prezenta ordonanță *unități*.

Art. 3. — Producerea, circulația, distribuția și eliberarea produselor farmaceutice se realizează în baza următoarelor norme:

A. În domeniul producției

a) Unitățile care au ca obiect de activitate producția sunt obligate să dețină autorizația de funcționare, emisă de Ministerul Sănătății, cu precizarea formelor farmaceutice pe care le realizează;

b) Unitățile pot distribui numai produsele farmaceutice care au licență de fabricație și certificat de înregistrare, emise de Ministerul Sănătății;

c) Modificarea compoziției unui medicament cu licență de fabricație și certificat de înregistrare se poate face numai cu acordul Ministerului Sănătății;

d) Unitățile au obligația să respecte reglementările legale, referitoare la procedurile privind rechemarea medicamentelor (retragerea din circulație a medicamentului necorespunzător calitativ).

B. În domeniul desfacerii

a) Unitățile farmaceutice de distribuție (depozit) și eliberare (farmacie și unitate condusă de cadru mediu) funcționează în baza autorizației emise de Ministerul Sănătății, conform reglementărilor în vigoare, pentru fiecare tip de unitate farmaceutică;

b) Unitățile farmaceutice, indiferent de tipul acestora, funcționează în spații autorizate de Ministerul Sănătății;

c) Unitățile farmaceutice pot distribui și/sau elibera numai medicamente și produse farmaceutice însoțite de documente care să ateste proveniența și calitatea lor;

d) Unitățile farmaceutice pot elibera numai medicamente înregistrate de Ministerul Sănătății;

e) Unitățile farmaceutice dețin și eliberează produse farmaceutice în termen de valabilitate și cu buletin de analiză;

f) Unitățile farmaceutice vor desfășura numai acele activități pentru care au fost autorizate;

g) Publicitatea medicamentului și a unităților farmaceutice se face numai cu avizul Ministerului Sănătății;

h) Unitățile farmaceutice conduse de cadre medii farmaceutice pot elibera numai acele medicamente aprobate prin ordin al ministrului sănătății, neputând executa prescripții magistrale și elaborate;

i) Unitățile farmaceutice sunt obligate să pună la dispoziția organului de control toate documentele solicitate de acesta, în vederea efectuării unui control eficient;

j) Unitățile farmaceutice funcționează în perioada programului de lucru numai în prezența farmacistului, respectiv a cadrului mediu, în cazul unităților conduse de cadre medii;

k) Este interzisă efectuarea operațiunilor tehnice farmaceutice de către persoane care nu au calificarea corespunzătoare;

l) Activitatea unităților farmaceutice, indiferent de tipul acestora, se va desfășura în spații corespunzătoare din punct de vedere al: suprafeței, condițiilor igienico-sanitare, condițiilor de conservare, depozitare, manipulare și de recepție a medicamentelor.

Art. 4. — Guvernul va aproba prin hotărâre regulile de bună practică de fabricație, regulile de bună practică farmaceutică, precum și normele privind executarea controlului în domeniul producerii și desfacerii produselor farmaceutice, elaborate în concordanță cu regulile Comunității Europene, care sunt obligatorii pentru toate persoanele fizice și juridice ce desfășoară activități în domeniul fabricării și desfacerii produselor farmaceutice de uz uman.

Art. 5. — (1) Ministerul Sănătății exercită controlul de specialitate asupra tuturor unităților, altor persoane juridice sau fizice care desfășoară activități în domeniul producerii și desfacerii produselor farmaceutice cu privire la fabricare, controlul calității, depozitare, eliberare, publicitate, import-export.

(2) Activitatea de control prevăzută la alin. (1) se realizează de Ministerul Sănătății prin Inspekția de farmacie, organ tehnic de specialitate din structura sa organizatorică.

Art. 6. — Constituie contravenții următoarele fapte, dacă nu sunt săvârșite în astfel de condiții, încât, potrivit legii penale, să fie considerate infracțiuni și se sancționează după cum urmează:

I. În unitățile de producție

(1) a) Funcționarea unității de producție fără autorizație de funcționare emisă de Ministerul Sănătății se sancționează cu amendă de la 2.000.000 lei la 10.000.000 lei;

b) Distribuirea de produse farmaceutice și a altor produse de uz uman neînregistrate se sancționează cu amendă de la 3.000.000 lei la 5.000.000 lei;

c) Unitățile de producție care elaborează și condiționează alte forme farmaceutice decât cele prevăzute în autorizația de funcționare sau pun în circuitul terapeutic medicamente cu compoziție modificată și neînregistrate la Ministerul Sănătății se sancționează cu amendă de la 2.000.000 lei la 5.000.000 lei;

d) Se sancționează cu amendă de la 1.000.000 lei la 3.000.000 lei nerespectarea prevederilor legale privind rechemarea medicamentelor.

(2) În cazul contravențiilor prevăzute la art. 6 pct. I.(1) lit. a), agentul constator dispune închiderea unității.

(3) În cazul contravențiilor prevăzute la art. 6 pct. I.(1) lit. b) și c), agentul constator poate dispune și suspendarea autorizației de funcționare pe o perioadă de 3 până la 6 luni, iar pentru fapta prevăzută la art. 6 pct. I.(1) lit. b) dispune confiscarea produselor.

II. În unitățile farmaceutice de distribuție și eliberare

(1) a) Funcționarea unității farmaceutice fără autorizație de funcționare emisă de Ministerul Sănătății se sancționează cu amendă de la 2.000.000 lei la 10.000.000 lei;

b) Prestarea activităților farmaceutice în alte unități (spații) decât cele autorizate de Ministerul Sănătății se sancționează cu amendă de la 5.000.000 lei la 10.000.000 lei;

c) Punerea în consum a medicamentelor și altor produse farmaceutice fără documente care să ateste proveniența și calitatea acestora se sancționează cu amendă de la 3.000.000 lei la 5.000.000 lei;

d) Eliberarea de medicamente neînregistrate de Ministerul Sănătății se sancționează cu amendă de la 3.000.000 lei la 5.000.000 lei;

e) Deținerea și punerea în consum a unor produse farmaceutice cu termen de valabilitate depășit, a produselor cu buletin de analiză necorespunzător, se sancționează cu amendă de la 1.000.000 lei la 5.000.000 lei;

f) Practicarea în cadrul unității farmaceutice a altor activități decât cele pentru care a fost autorizată se sancționează cu amendă de la 3.000.000 lei la 5.000.000 lei;

g) Încălcarea dispozițiilor Ministerului Sănătății cu privire la publicitatea medicamentului și a unității farmaceutice se sancționează cu amendă de la 1.000.000 lei la 3.000.000 lei;

h) Eliberarea prin unități conduse de cadre medii farmaceutice a altor medicamente decât cele aprobate, potrivit competenței, prin ordin al ministrului sănătății, executarea la nivelul acestora de prescripții magistrale sau de elaborate se sancționează cu amendă de la 2.000.000 lei la 5.000.000 lei;

i) Lipsa din farmacie sau depozit a farmacistului pe perioada cât unitatea funcționează se sancționează cu amendă de la 500.000 lei la 1.000.000 lei.

Aceeași sancțiune se aplică și în cazul lipsei cadrului mediu de farmacie din unitățile conduse de acesta;

j) Participarea persoanelor necalificate la operațiuni tehnice farmaceutice atrage sancționarea farmacistului diriginte cu amendă de la 3.000.000 lei la 5.000.000 lei;

k) Întreținerea în condiții neigienice a localurilor unităților farmaceutice se sancționează cu amendă de la 1.000.000 lei la 1.500.000 lei.

(2) În cazul contravențiilor prevăzute la art. 6 pct. II. (1) lit. a), agentul constator dispune pe lângă amendă și închiderea unității.

(3) În cazul contravențiilor prevăzute la art. 6 pct. II. (1) lit. c), d), e), f), agentul constator poate dispune suspendarea autorizației de funcționare pe o perioadă de la 3 la 6 luni.

(4) Încălcarea prevederilor legale referitoare la regimul toxicelor și stupefiantelor se sancționează potrivit reglementărilor din legislația acestora.

III. În unitățile de producție, distribuție și eliberare

Împiedicarea în orice fel a exercitării atribuției de inspector farmacist se sancționează cu amendă de la 500.000 lei la 1.000.000 lei.

Art. 7. — În cazul repetării faptelor prevăzute la art. 6 pct. I. (1) lit. b), precum și a celor prevăzute la art. 6 pct. II. (1) lit. c), d), e), f), g), h), i), j), k), amenda aplicată inițial se dublează.

Art. 8. — (1) Inspectorii farmaciști, în cadrul controalelor efectuate în unitățile de producție, precum și în unitățile de distribuție și eliberare vor putea preleva, după caz, probe pentru analiză.

(2) Contravaloarea probelor prelevate în cadrul activității de control se suportă, după caz, de către producător, farmacie, depozit, unitate farmaceutică condusă de cadru mediu farmaceutic.

(3) Cheltuielile făcute cu analiza probelor și serviciilor efectuate de Institutul pentru Controlul de Stat al Medicamentului și Cercetări Farmaceutice și laboratoarele sale de control teritoriale se suportă din bugetul Ministerului Sănătății, dacă rezultatele sunt corespunzătoare și de către agentul economic în culpă, dacă rezultatele sunt necorespunzătoare, sumele având destinația stabilită prin art. 26 alin. (4) din Legea nr. 22/1995.

(4) Contravaloarea analizelor efectuate de Institutul pentru Controlul de Stat al Medicamentului și Cercetări Farmaceutice și de laboratoarele sale teritoriale, la solicitarea unității de producție, unității farmaceutice sau agenților economici se suportă de către aceștia.

Art. 9. — (1) Unitățile de producție, precum și cele de distribuție și eliberare vor plăti în vederea obținerii autorizației de funcționare următoarele sume:

- suma de 1.000.000 lei, de către unitățile de producție;
- suma de 500.000 lei, de către unitățile de distribuție și eliberare.

(2) În cazul prelungirii autorizației de funcționare, unitățile prevăzute la alin. (1) vor plăti 50% din valoarea achitată la autorizarea inițială.

(3) Sumele de mai sus se depun în contul Ministerului Sănătății, constituind venituri proprii și folosindu-se, potrivit prevederilor Ordonanței Guvernului nr. 22/1992 privind finanțarea ocrotirii sănătății, pentru buna desfășurare a activității de control privind producerea și distribuirea produselor farmaceutice.

Art. 10. — (1) Constatarea și aplicarea sancțiunilor prevăzute de prezenta ordonanță se face de către inspectorii farmaciști.

(2) Prevederile prezentei ordonanțe se completează cu dispozițiile prevăzute în Legea nr. 32/1968 privind stabilirea și sancționarea contravențiilor.