

NOUTĂȚI LEGISLATIVE - 09 NOIEMBRIE - 15 NOIEMBRIE, 2015

Ordinul MMFPSPV nr. 2184/2015 privind stabilirea valorii nominale indexate a unui tichet de masă pentru semestrul II al anului 2015 a intrat în vigoare la data de 10.11.2015. Potrivit Ordinului, începând cu luna noiembrie, valoarea nominală a unui tichet de masă este de 9,41 RON.

Ordinul MMFPSPV nr. 2185/2015 privind stabilirea valorii sumei lunare indexate care se acordă sub formă de tichete de creșă pentru semestrul II al anului 2015 a intrat în vigoare la data de 10.11.2015. Potrivit Ordinului, începând cu luna noiembrie, valoarea sumei lunare care se aplică sub formă de tichete de creșă este de 440 RON.

Legea Parlamentului României nr. 267/2015 privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului României nr. 91/2014 pentru modificarea și completarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 28/1999 privind obligația operatorilor economici de a utiliza aparate de marcat electronice fiscale a intrat în vigoare la data de 13.11.2015. Menționăm în cele ce urmează câteva dintre aspectele reglementate:

- la art. I pct. 2, lit. k) a art. 2 se modifică în sensul în care, pentru încasarea contravalorii energiei electrice și termice, a gazelor naturale, a apei și canalizării, a serviciilor de telefonie, inclusiv de telefonie mobilă, de poștă și curier, de salubritate, de televiziune, inclusiv prin cablu, de internet nu există obligația de a se utiliza aparate de marcat electronice fiscale;
- la art. I pct. 3, art. 2¹ se modifică în sensul în care, în situațiile în care pentru încasarea cu numerar a contravalorii bunurilor livrate cu amănuntul și a serviciilor efectuate către populație, în cazul activităților prevăzute la art. 2 lit. f), h), i)-l) nu sunt utilizate aparate de marcat electronice fiscale, este obligatorie emiterea de chitanțe, în condițiile legii.

Ordinul MS nr. 1295/2015 privind autorizarea de fabricație a producătorilor, importatorilor de medicamente de uz uman, inclusiv cele pentru investigație clinică și a unităților de control independente și privind acordarea certificatului de bună practică de fabricație a intrat în vigoare la data de 10.11.2015. Menționăm în cele ce urmează câteva dintre aspectele reglementate:

- pentru a putea fabrica medicamente pe teritoriul României și pentru a putea importa medicamente în România, inclusiv cele pentru investigație clinică, solicitanții trebuie să dețină o autorizație de fabricație;
- autorizația de fabricație pentru un nou loc de fabricație/ import/ control este emisă ca urmare a solicitării producătorilor/ importatorilor, respectiv a unităților de control independente. Totodată, aceasta este emisă în baza raportului favorabil de inspecție întocmit de inspectorii ANMDM;
- Ordinul reglementează, printre altele, următoarele aspecte: documentele necesare obținerii autorizației de fabricație; efectuarea inspecției de către inspectorii desemnați din ANMDM; pierderea autorizației de fabricație; emiterea și obținerea certificatului de bună practică de fabricație.