

NOTA DE FUNDAMENTARE
la proiectul hotărârii Guvernului cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului
nr. 1207/2016 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind produsele cosmetice
(număr unic 950/MS/2025)

1. Denumirea sau numele autorului și, după caz, a/al participanților la elaborarea proiectului actului normativ
Proiectul hotărârii Guvernului cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1207/2016 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind produsele cosmetice, a fost elaborat de către Ministerul Sănătății de comun cu Agenția Națională pentru Sănătate Publică.
2. Condițiile ce au impus elaborarea proiectului actului normativ
2.1. Temeiul legal sau, după caz, sursa proiectului actului normativ
În prezent, produsele cosmetice sunt reglementate prin Regulamentul sanitar privind produsele cosmetice, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1207/2016, elaborat în temeiul art. 6 alin. (2) din Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice, care transpune parțial prevederile Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind produsele cosmetice. Totodată, proiectul este elaborat în vederea realizării acțiunii 51 din capitolul 28 „Protecția consumatorilor și sănătății” aprobat prin Hotărârea Guvernului Nr. 306/2025 cu privire la aprobarea Programului național de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029.
2.2. Descrierea situației actuale și a problemelor care impun intervenția, inclusiv a cadrului normativ aplicabil și a deficiențelor/lacunelor normative
Reglementarea produselor cosmetice are la bază necesitatea asigurării unui nivel înalt de protecție a sănătății consumatorilor, concomitent cu garantarea funcționării corespunzătoare a pieței interne. Obiectivul principal al acestui domeniu de reglementare îl constituie asigurarea faptului că produsele cosmetice puse la dispoziția publicului sunt sigure pentru sănătatea umană, de calitate corespunzătoare și corect etichetate, pe întreaga durată a ciclului lor de viață. În acest sens, cadrul normativ aplicabil urmărește interzicerea utilizării ingredientelor periculoase, inclusiv a substanțelor cu proprietăți toxice, cancerigene, mutagene sau cu efecte de perturbare endocrină, instituirea unor cerințe clare privind evaluarea siguranței produselor cosmetice înainte de introducerea acestora pe piață, responsabilizarea operatorilor economici și asigurarea unui nivel ridicat de informare și protecție a consumatorilor. Reglementarea domeniului este realizată prin legislația națională, în principal hotărâri ale Guvernului și legi, armonizate cu acquis-ul Uniunii Europene, sub supravegherea autorităților competente, respectiv Ministerul Sănătății și Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP). Necesitatea reglementării produselor cosmetice este determinată de mai multe considerente esențiale, printre care se numără protecția sănătății consumatorilor prin prevenirea reacțiilor adverse grave, a afecțiunilor cronice și a riscurilor oncologice asociate utilizării substanțelor periculoase, combaterea informațiilor înșelătoare privind caracteristicile și efectele produselor, armonizarea pieței prin crearea unui cadru normativ uniform care să faciliteze libera circulație a produselor cosmetice și să asigure condiții egale de concurență pentru operatorii economici, precum și asigurarea transparenței prin cerințe clare de etichetare, inclusiv cu privire la alergenii, nanomateriale și justificarea declarațiilor utilizate în promovarea produselor. Cadrul normativ în domeniul produselor cosmetice se bazează pe un set de piloni esențiali, care includ desemnarea unei persoane responsabile pentru fiecare produs cosmetic, responsabilă de asigurarea conformității cu cerințele legale, gestionarea dosarului informațional al produsului, notificarea produsului înainte de introducerea pe piață și cooperarea cu autoritățile competente; instituirea obligației de elaborare și păstrare a dosarului informațional al produsului (Product Information File – PIF), care conține documentația completă privind compoziția, evaluarea siguranței, metoda de fabricație și dovezile care susțin declarațiile produsului; notificarea obligatorie a produselor cosmetice înainte de introducerea acestora pe piață; supravegherea pieței

de către autoritățile competente, în special ANSP; precum și interzicerea testării pe animale, în conformitate cu cerințele stabilite la nivelul Uniunii Europene.

Cu toate acestea, la nivelul Uniunii Europene, listele substanțelor interzise, permise și restricționate în produsele cosmetice sunt supuse unui proces continuu de actualizare, în baza evaluărilor științifice realizate de Comitetul Științific pentru Siguranța Consumatorilor (SCCS) și a actelor normative adoptate de Comisia Europeană. Aceste actualizări vizează atât introducerea de noi interdicții, cât și stabilirea sau înăsprirea condițiilor de utilizare pentru substanțele deja existente.

În contextul angajamentului Republicii Moldova de armonizare a legislației naționale cu acquis-ul Uniunii Europene, inclusiv în domeniul produselor cosmetice, persistă deficiențe normative determinate de imposibilitatea actualizării rapide a anexelor la Hotărârea Guvernului nr. 1207/2016, care reglementează listele substanțelor permise, interzise sau restricționate. Menținerea unor neconcordanțe între normele europene și cele naționale poate genera riscuri semnificative pentru sănătatea publică, poate permite introducerea și comercializarea pe piața națională a produselor care conțin substanțe recent interzise la nivel european și poate afecta competitivitatea operatorilor economici.

Delegarea competenței către ministrul sănătății pentru actualizarea anexelor respective reprezintă o soluție proporțională și eficientă, care permite reacția rapidă la modificările legislației europene și la apariția unor noi date științifice relevante. Această soluție nu aduce atingere principiilor transparenței și legalității, întrucât ordinele ministrului sănătății constituie acte administrative normative supuse procedurilor obligatorii de publicare, motivare și control al legalității, și contribuie la evitarea întârzierilor inerente procedurilor legislative de rang superior.

Întârzierea introducerii unor noi interdicții sau restricții privind utilizarea anumitor substanțe poate expune populația la riscuri grave, inclusiv la substanțe dovedite ca fiind cancerigene, mutagene sau toxice pentru reproducere. În acest context, actualizarea promptă a anexelor prin ordin al ministrului sănătății contribuie la minimizarea riscurilor pentru consumatori, la asigurarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății publice în conformitate cu standardele Uniunii Europene, la prevenirea introducerii pe piața națională a produselor neconforme, la reducerea riscului declanșării unor proceduri de notificare sau observații din partea instituțiilor europene și la facilitarea armonizării continue a legislației naționale cu acquis-ul UE.

Totodată, reglementările existente consacră principiul potrivit căruia numai produsele cosmetice care îndeplinesc cerințele de siguranță au acces pe piață, responsabilitatea pentru conformitatea acestora revenind persoanei responsabile sau operatorului economic care le introduce pe piață. Evaluarea siguranței produselor cosmetice se realizează anterior introducerii pe piață și poate avea la bază, în mod justificat și documentat, rezultatele evaluărilor riscurilor efectuate în alte domenii relevante, asigurând astfel o abordare integrată și eficientă a riscurilor asociate substanțelor chimice.

Un alt aspect problematic îl constituie utilizarea declarațiilor privind produsele cosmetice. În lipsa unor criterii clare și comune, există riscul apariției declarațiilor înșelătoare, care pot afecta atât interesele consumatorilor, cât și funcționarea corectă a pieței. Având în vedere rolul semnificativ al produselor cosmetice în viața de zi cu zi a consumatorilor, este esențial ca informațiile furnizate să fie clare, ușor de înțeles, credibile și să permită luarea unor decizii informate.

De asemenea, un element important vizează procesul de notificare a produselor cosmetice. În prezent, notificarea este obligatorie și a fost recent digitalizată, fiind realizată online prin Portalul Serviciilor Publice sau aplicația EVO, de către producător, importator, distribuitor sau persoana responsabilă, în conformitate cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 1207/2016. În acest context, se impune abrogarea formularului de notificare aprobat prin Anexa nr. 17 și consolidarea procesului digitalizat, care permite notificarea gratuită, automată și rapidă a produselor, reducând sarcinile administrative și facilitând plasarea acestora pe piață.

Necesitatea intervenției normative este confirmată și de rezultatele activităților de supraveghere a pieței. Astfel, în urma controalelor efectuate în perioada martie–noiembrie, au fost

identificate produse cosmetice neconforme, care conțineau substanțe interzise, substanțe cu concentrații ce depășeau limitele admise, produse cu termen de valabilitate expirat, produse nenotificate sau produse cu etichetare neconformă. Ca urmare, a fost retrasă de la comercializare o cantitate totală de aproximativ 3 800 kg de produse cosmetice neconforme, care au fost ulterior distruse conform procedurilor legale. Totodată, până în prezent, au fost notificate produse cosmetice care conțin Trimethylbenzoyl Diphenylphosphine Oxide (TPO), substanță clasificată ca toxică pentru reproducere și interzisă în Uniunea Europeană începând cu 1 septembrie 2025, ceea ce evidențiază necesitatea alinierii imediate a cadrului normativ național la evoluțiile europene.

3. Obiectivele urmărite și soluțiile propuse

3.1. Principalele prevederi ale proiectului și evidențierea elementelor noi

Proiectul de hotărâre urmărește, în principal, armonizarea cadrului normativ național cu legislația Uniunii Europene în domeniul produselor cosmetice și consolidarea măsurilor de protecție a utilizatorilor finali, prin:

1. stabilirea unor criterii comune pentru declarațiile utilizate în legătură cu produsele cosmetice, în vederea garantării unui nivel înalt de protecție a utilizatorilor finali, în special împotriva declarațiilor înșelătoare privind caracteristicile, compoziția și efectele acestora;
2. perfecționarea activităților de notificare a produselor cosmetice, inclusiv revizuirea modului de notificare și a conținutului notificării, în scopul creșterii transparenței, trasabilității și conformității produselor plasate pe piață;
3. excluderea unor activități și prevederi care nu țin de atribuțiile Ministerului Sănătății și ale Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, în special în ceea ce privește evaluarea substanțelor din compoziția produselor cosmetice, prin delimitarea clară a competențelor în conformitate cu practica Uniunii Europene;
4. actualizarea și aprobarea, prin ordinul Ministerului Sănătății, a anexelor nr. 3, 4, 5, 6 și 7 la Regulamentul sanitar privind produsele cosmetice, cu publicarea ulterioară în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, în vederea preluării celor mai recente liste de substanțe permise, interzise și restricționate;
5. excluderea prevederilor referitoare la activitatea Comisiei Europene în domeniul evaluării siguranței substanțelor, în conformitate cu recomandările experților TAIEX privind corectitudinea transpunerii și necesitatea îmbunătățirii cadrului normativ;
6. eliminarea prevederilor aplicabile exclusiv statelor membre ale Uniunii Europene, legate de evaluarea substanțelor, care reprezintă prerogative ale Comisiei Europene și ale ECHA, în vederea evitării suprapunerilor de competențe și a neclarităților în aplicare;
7. ajustarea conținutului dosarului cu informații despre produs, inclusiv a modalității de prezentare a dovezii efectului declarat al produsului cosmetic, atunci când aceasta este justificată de natura sau efectul produsului, în conformitate cu Regulamentul (UE) nr. 655/2013 al Comisiei de stabilire a unor criterii comune pentru justificarea declarațiilor utilizate în legătură cu produsele cosmetice;
8. preluarea glosarului cu denumiri comune ale substanțelor utilizate în produsele cosmetice, în vederea asigurării unei terminologii armonizate cu cea a Uniunii Europene și a facilitării înțelegerii și aplicării unitare a cerințelor de reglementare.

3.2. Opțiunile alternative analizate și motivele pentru care acestea nu au fost luate în considerare

Opțiunea de „a nu face nimic”, care ar presupune nepromovarea modificărilor propuse, nu poate fi acceptată, întrucât ar genera consecințe negative atât asupra funcționalității ANSP, cât și asupra sănătății publice.

Mentținerea cadrului normativ național fără ajustările necesare în raport cu legislația Uniunii Europene ar împiedica libera circulație a mărfurilor, ar crea condiții inechitabile de concurență și ar afecta direct funcționarea pieței interne.

În lipsa aprobării prezentului proiect de modificare, se anticipează următoarele riscuri și consecințe:

• nereglamentarea unor aspecte specifice legate de siguranța și conformitatea produselor cosmetice; • apariția pe piață a unor produse nereglementate, potențial neconforme și cu impact negativ asupra consumatorilor, inclusiv produse de calitate joasă sau cu caracter ofensiv; neglijarea măsurilor de protecție a sănătății populației și a intereselor legitime ale utilizatorilor finali.
4. Analiza impactului de reglementare
4.1. Impactul asupra sectorului public
Proiectul de modificare a cadrului normativ existent are drept scop alinierea legislației naționale la standardele Uniunii Europene și consolidarea protecției consumatorilor. În acest sens, se prevede preluarea criteriilor comune pentru justificarea declarațiilor utilizate în legătură cu produsele cosmetice, ceea ce va elimina practicile comerciale neloiale, inclusiv publicitatea înșelătoare sau comparativă, și va asigura conformitatea cu alte acte legislative relevante ale Uniunii. Totodată, proiectul simplifică procedurile de notificare a produselor cosmetice, creând un proces mai clar și mai eficient pentru autoritățile publice, reducând sarcina administrativă și sporind transparența și predictibilitatea în evaluarea conformității produselor introduse pe piața internă.
4.2. Impactul financiar și argumentarea costurilor estimative
Adoptarea proiectului de hotărâre nu implică necesitatea alocării de resurse financiare suplimentare din bugetul de stat. În schimb, se preconizează o eficientizare a cheltuielilor prin reducerea costurilor asociate aplicării procedurilor de notificare și evaluare a siguranței produselor cosmetice. Simplificarea și clarificarea acestor proceduri va permite autorităților publice să utilizeze mai eficient resursele existente, contribuind totodată la accelerarea proceselor administrative și la creșterea predictibilității pentru operatorii economici.
4.3. Impactul asupra sectorului privat
Implementarea proiectului va avea un impact pozitiv asupra sectorului privat, prin asigurarea unui cadru normativ actualizat și previzibil, aliniat la standardele Uniunii Europene, ceea ce contribuie la reducerea incertitudinilor juridice și a riscurilor asociate aplicării unor reglementări depășite. Stabilirea unor reguli clare și permanent actualizate permite operatorilor economici să își planifice în mod eficient activitățile de reformulare a produselor, să își adapteze procesele de producție și să își gestioneze corespunzător lanțurile de aprovizionare. Prin instituirea unor criterii comune și a unor proceduri transparente de notificare, proiectul reduce riscul introducerii pe piață a produselor cosmetice neconforme, contribuind astfel la protecția consumatorilor și la consolidarea unui mediu concurențial echitabil, bazat pe respectarea aceluiași cerințe legale de către toți operatorii economici. Totodată, operatorii economici vor beneficia de un proces de notificare complet digitalizat, gratuit și simplificat, care va reduce semnificativ sarcinile administrative, costurile asociate conformării și timpul necesar pentru îndeplinirea obligațiilor legale. Digitalizarea procesului de notificare asigură o interacțiune mai eficientă cu autoritățile competente și facilitează introducerea rapidă a produselor conforme pe piață. Avantajele digitalizării procesului de notificare includ, în special: 1. reducerea timpilor de procesare și simplificarea procedurilor pentru antreprenori; 2. creșterea nivelului de transparență și accesibilitate a serviciilor publice; 3. îmbunătățirea trasabilității și a conformității produselor cosmetice. Prin implementarea acestor măsuri, se creează premisele dezvoltării unui sector privat competitiv, responsabil și orientat către calitate, asigurând totodată că produsele cosmetice introduse pe piața din Republica Moldova sunt conforme cu cerințele naționale și europene și sigure pentru consumatori.
4.4. Impactul social
Proiectul va contribui la protejarea intereselor consumatorilor prin asigurarea siguranței și calității produselor cosmetice disponibile pe piață, precum și prin prevenirea declarațiilor

înșelătoare sau comparative nejustificate. Totodată, implementarea acestuia va asigura alinierea legislației naționale la cerințele Uniunii Europene, consolidând protecția drepturilor consumatorilor și promovând un nivel ridicat de încredere în produsele cosmetice comercializate în Republica Moldova.

4.4.1. Impactul asupra datelor cu caracter personal

Nu este aplicabil.

4.4.2. Impactul asupra echității și egalității de gen

Nu este aplicabil.

4.5. Impactul asupra mediului

Proiectul nu generează efecte semnificative asupra mediului, însă reglementările prevăd cerințe specifice menite să protejeze sănătatea publică și să asigure informarea corectă a consumatorilor cu privire la produsele cosmetice. Aceste prevederi contribuie indirect la reducerea riscurilor asociate utilizării substanțelor chimice și la promovarea unui comportament responsabil în privința mediului.

4.6. Alte impacturi și informații relevante

Nu este aplicabil.

5. Compatibilitatea proiectului actului normativ cu legislația UE

5.1. Măsurile normative necesare pentru transpunerea actelor juridice ale UE în legislația națională

Nu este aplicabil.

5.2. Măsurile normative care urmăresc crearea cadrului juridic intern necesar pentru implementarea legislației UE

Proiectul hotărârii Guvernului cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1207/2016 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind produsele cosmetice are drept scop armonizarea legislației naționale cu:

- transpune parțial Regulamentul (CE) nr. 1223/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind produsele cosmetice, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/877 al Comisiei din 12 mai 2025;
- transpune Regulamentul (UE) nr. 655/2013 al Comisiei din 10 iulie 2013 de stabilire a criteriilor comune pentru justificarea afirmațiilor utilizate în legătură cu produsele cosmetice.
- Decizia de punere în aplicare a comisiei din 25 noiembrie 2013 privind orientările vizând anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1223/2009 al Parlamentului European și al Consiliului privind produsele cosmetice.

Totodată, proiectul este elaborat în vederea realizării acțiunii 51 din capitolul 28 „Protecția consumatorilor și sănătății” aprobat prin Hotărârea Guvernului Nr. 306/2025 cu privire la aprobarea Programului național de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029.

Prin urmare, a fost elaborat tabelul de concordanță la proiectul hotărârii Guvernului cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1207/2016 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind produsele cosmetice, cu transpunerea actelor europene menționate supra, care vor fi transmise pentru examinare și expertizare Centrului de Armonizare a Legislației a Căminului de Stat în conformitate cu prevederile art. 35 din Legea 100/2017 cu privire la actele normative.

6. Avizarea și consultarea publică a proiectului actului normativ

În scopul respectării prevederilor Legii nr. 239/2008 privind transparența în procesul decizional, a fost plasat anunțul privind inițierea procesului de elaborare a proiectului hotărârii de Guvern și consultările publice a acestuia, pe pagina web oficială a Ministerului Sănătății, compartimentul „Transparență”, „Proiecte supuse consultărilor publice” și pe portalul guvernamental (www.particip.gov.md) și poate fi accesat la următorul link:

https://particip.gov.md/ro/document/stages/*/14646

În data de 2 decembrie 2025 au fost organizate consultări publice, la care au participat reprezentanți ai producătorilor și importatorilor de produse cosmetice, inclusiv: Viorica Cosmetic, S.A.; Viantic Bio, S.R.L.; Depo Farm, S.R.L.; Dita Est Farma, S.R.L.; Non Farma, S.R.L.; Oriflame, S.R.L., precum și alți operatori economici interesați.

În cadrul consultărilor publice, participanții și-au exprimat, în general, susținerea față de modificările propuse la Hotărârea Guvernului nr. 1207/2016, în special în ceea ce privește introducerea mecanismului de notificare digitalizată a produselor cosmetice și orientarea accentului de reglementare către supravegherea produselor deja introduse pe piață. Totodată, au fost formulate o serie de propuneri și amendamente, după cum urmează:

1. introducerea în cuprinsul Hotărârii Guvernului nr. 1207/2016 a unei prevederi care să permită producătorului desemnarea unui reprezentant autorizat stabilit în Republica Moldova în calitate de persoană responsabilă, cu acordul scris al acesteia;
2. reformularea prevederilor de la punctul 51 subpunctul 1) din Hotărârea Guvernului nr. 1207/2016, în sensul clarificării modului de indicare a numelui sau denumirii comerciale și a adresei persoanei responsabile, a posibilității prescurtării acestor informații cu condiția identificării clare a persoanei responsabile și a adresei la care este disponibil dosarul informațional al produsului, precum și a obligativității indicării țării de origine pentru produsele cosmetice importate;
3. semnalarea lipsei unui mecanism normativ de notificare a modificărilor neesențiale ale produsului cosmetic, care nu influențează evaluarea siguranței și nu afectează conformitatea toxicologică a produsului, ulterior notificării inițiale.

În cadrul consultărilor s-a evidențiat că modificările neesențiale ale produsului cosmetic pot include, cu titlu de exemplu, modificări ale designului ambalajului secundar fără impact asupra caracteristicilor tehnice ale produsului sau ajustări minore ale compoziției cantitative, precum introducerea unor excipienți suplimentari în concentrații reduse, utilizate exclusiv pentru ajustarea proprietăților fizico-chimice (de exemplu, vâscozitate sau pH), fără modificarea profilului de siguranță al produsului. În acest context, s-a subliniat necesitatea ca asemenea modificări să fie reflectate în sistemul de notificare, fără a impune reluarea integrală a procedurii de notificare.

De asemenea, au fost formulate propuneri de modificare a punctului 23 din Regulament, respectiv:

1. în subpunctul 4), înlocuirea textului „anexele nr. 4–7 la prezentul Regulament” cu textul „ordinul ministrului sănătății”;
2. în subpunctul 8), înlocuirea textului „anexa nr. 4 la prezentul Regulament” cu textul „ordinul ministrului sănătății”.

Totodată, unii participanți au exprimat opinia potrivit căreia reglementarea listelor de substanțe permise, restricționate sau interzise ar fi recomandabil să se realizeze în continuare prin hotărâre de Guvern, având în vedere nivelul sporit de stabilitate și previzibilitate normativă oferit de acest tip de act, precum și gradul mai ridicat de transparență și participare publică în procesul decizional.

În urma consultărilor publice, s-a decis continuarea procesului de promovare a proiectului hotărârii de Guvern, cu examinarea și valorificarea, în măsura în care sunt justificate, a propunerilor formulate de părțile interesate, în vederea îmbunătățirii cadrului normativ și asigurării unui echilibru între protecția sănătății publice, transparența decizională și interesele legitime ale mediului de afaceri.

7. Concluziile expertizelor

În temeiul art. 36 și 37 din Legea nr.100/2017 cu privire la actele normative, proiectul urmează a fost supus expertizei anticorupție de către Centrul Național Anticorupție.

Raport de expertiză Nr. 06/2/23427 din 26.12.2025.

Proiectul hotărârii Guvernului cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1207/2016 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind produsele cosmetice, a fost elaborat de catre Ministerul Sănătății de comun cu Agenția Națională pentru Sănătate Publică. Autorul a prezentat Sinteza avizelor parvenite în cadrul procesului de consultare publica a proiectului de catre autoritățile responsabile de implementarea prevederilor conținute în proiect/instituțiilor interesate, fapt ce denotă aspectul definitiv al acestuia și îndeplinirea condițiilor stabilite de prevederile art.36 al Legii nr.100/2017, coroborat cu art.28 al Legii nr.82/2017 - pentru efectuarea expertizei anticorupție. În procesul de promovare a proiectului, au fost respectate rigorile de asigurare a transparent decizionale statuate de prevederile art.8 lit. a)-d) al Legii nr. 239-XVI din 13 noiembrie 2008 privind transparent în procesul decizional. Nota de fundamentare a proiectului a fost întocmită cu respectarea exigentelor de tehnică legislativă statuate de prevederile art.30 lit. a)-f) al Legii nr.100/2017 cu privire la actele normative. Implementarea prevederilor propuse, poate contribui la realizarea interesului public vizat de proiect, fapt care nu este în detrimentul interesului public general (în sensul prevăzut în Legea nr. 82/2017 integrității).

În scopul respectării art. 34 și 37 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, proiectul de hotărâre a fost supus expertizei juridice de către Ministerul Justiției.

Raport de expertiză Nr. 04/1-5 din 05.01.2026.

Proiectul a fost ajustat în conformitate cu propunerile din raport.

8. Modul de încorporare a actului în cadrul normativ existent

Aprobarea proiectului de hotărâre nu implică modificarea sau elaborarea unor acte normative noi.

Totodată, presupune elaborarea și aprobarea ordinului ministrului sănătății prin care se preiau anexele nr. 3 - 7 din Hotărârea Guvernului nr. 1207/2016 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind produsele cosmetice.

9. Măsurile necesare pentru implementarea prevederilor proiectului actului normativ

Pentru implementarea prevederilor proiectului de act normativ vor fi necesare următoarele măsuri:

- elaborarea și aprobarea ordinului ministrului prin care se preiau anexele nr. 3-7;
 - informarea și instruirea autorităților și instituțiilor responsabile privind noile prevederi;
 - actualizarea procedurilor interne și a documentelor operaționale relevante;
- monitorizarea aplicării prevederilor actului normativ și evaluarea periodică a impactului acestora.

Ministru

Emil CEBAN