



**MINISTERUL JUSTIȚIEI
AL REPUBLICII MOLDOVA**

*MD - 2012, mun. Chișinău,
str. 31 August 1989, nr. 82
tel.: +373 22 20 14 24
web: www.justice.gov.md,
e-mail: secretariat@justice.gov.md*

02.01.2026 nr. 04/1-5
la nr. 09/4042 din 17.12.2025

Ministerul Sănătății

Cu referire 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**), în temeiul art. 37 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, Ministerul Justiției comunică următoarele.

Sub aspectul intenției de reglementare, proiectul hotărârii este elaborat în temeiul art. 6 alin. (2) din Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice, conform căruia normele sanitare care stabilesc criteriile de securitate și siguranță pentru om ale factorilor mediului înconjurător și ocupațional, ale produselor și serviciilor, cerințele de asigurare a unor condiții favorabile pentru viață și normativele sanitare sunt reglementate prin regulamente sanitare elaborate de Ministerul Sănătății și aprobate de Guvern. Totodată, conform alin. (3) al aceluiași articol, regulamentele sanitare se armonizează cu legislația aplicabilă a Uniunii Europene.

Potrivit notei de fundamentare, 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:

- 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;

- 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 acțiunilor 59 și 60 din capitolul 28 „Protecția consumatorilor și sănătății” din Programul național de

aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 306/2025.

Raționamentele expuse de inițiator în notă reflectă motivul elaborării proiectului actului normativ și cerințele care au impus intervenția normativă.

La pct. 1, ce vizează modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1207/2016 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind produsele cosmetice:

La subpct. 1.2.3 pentru exprimarea normativă a intenției de scoatere din vigoare a unor prevederi, se vor utiliza cuvintele „se abrogă” și nu „se exclude”. Sintagma „se exclude” se utilizează doar în cazul excluderii unor cuvinte, sintagme, propoziții (obieecție valabilă în toate cazurile similare).

Subpct. 1.2.6 se recomandă a fi expus conform redacției: „În titlul secțiunii a 4-a, textul „Autorizarea sanitară (notificarea autorităților)” se substituie cu cuvântul „Notificarea””.

Potrivit pct. 33 propus de către autor în proiectul actului normativ la subpct. 1.2.10, „În cazul în care informațiile menționate la punctul 29 din prezentul Regulament se modifică, persoana responsabilă transmite prin mijloace electronice, Agenției Naționale pentru Sănătate Publică o actualizare” fără indicarea unui termen pentru transmiterea informațiilor respective. În acest context, art. 13 alin. (7) din Regulamentul (CE) nr. 1223/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind produsele cosmetice prevede că, „În cazul în care informațiile menționate la alineatele (1), (3) și (4) se modifică, persoana responsabilă sau distribuitorul furnizează fără întârziere o actualizare.”(sublinierea ne aparține).

La subpct. 1.2.12, în cuprinsul pct. 36, referitor la „ordinul Ministerului Sănătății”, se recomandă substituirea cu trimiterea la actul normativ avut în vedere, adică, ordinul prin care se va aproba Lista coloranților permisi în produsele cosmetice, prevăzută la pct. 35 sbp. 3) din proiect. Similar, se va reține recomandarea și pentru „ordinul Ministerului Sănătății” menționat la pct. 39¹ din Regulamentul sanitar privind produsele cosmetice (subpct. 1.2.15 din proiectul hotărârii). Totodată, trebuie avut în vedere că, în conformitate cu art. 11 alin. (1) lit. k) din *Legea nr. 98/2012 privind administrația publică centrală* și art. 16 alin. (4) din *Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative*, ministrul emite ordine în mod unipersonal, în limitele competenței sale. Prin urmare, se impune efectuarea corecției de rigoare. Aceeași observație este valabilă și pentru subpct. 1.2.15, 1.2.17, 1.2.19, 1.2.21 și 1.2.29.

Suplimentar, având în vedere abrogarea anexei nr. 5 la Regulamentul sanitar privind produsele cosmetice, se va examina suplimentar trimiterea la „respectiva anexă”.

La subpct. 1.2.24, pentru claritatea și previzibilitatea normei, pct. 58¹, primul enunț se va prelua în modalitatea expusă la art. 20 alin. (1) din Regulamentul (CE)

nr. 1223/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind produsele cosmetice.

Subpct. 1.2.26 prevede modificarea termenului de „24 ore” prin majorarea acestuia la „72 ore” pentru raportarea persoanei responsabile, distribuitorilor, Agenției Naționale pentru Sănătate Publică a efectelor nedorite grave produse autorităților competente din țările respective unde a fost fabricat produsul sau exportat. Deși, potrivit art. 23 alin. (2) și (3) din Regulamentul (CE) nr. 1223/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind produsele cosmetice:

„(2) Atunci când persoana responsabilă raportează efecte nedorite grave autorității competente a statului membru unde s-a produs efectul, autoritatea competentă în cauză transmite imediat informațiile menționate la alineatul (1) autorităților competente din celelalte state membre.

(3) Atunci când distribuitorii raportează efecte nedorite grave autorității competente a statului membru unde s-a produs efectul, autoritatea competentă în cauză transmite imediat informațiile menționate la alineatul (1) autorităților competente din celelalte state membre și persoanei responsabile.”, autorul în nota de fundamentare nu vine cu explicațiile de rigoare a raționamentelor ce stau la baza modificării termenelor prevăzute la pct. 64 și 65 și a interpretării transmiterii „imEDIATE” ca fiind în termen de „72 ore”.

Aceeași obiecție este valabilă și în contextul amendamentului prevăzut la subpct. 1.2.28, ce se referă la pct. 66 din Regulamentul sanitar privind produsele cosmetice, raportat la art. 23 alin. (4) din Regulamentul (CE) nr. 1223/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind produsele cosmetice.

La subpct. 3.4 „Impurități, urme, informații privind materialul ambalajului” din anexa nr. 2¹, din cuprinsul pct. 1 și 2 se va exclude textul „(a se vedea 3.4.1)”, respectiv, „(a se vedea 3.4.2)” ca fiind improprie limbajului normativ.

Pct. 2 se recomandă a fi redat conform următoarei formule:

„2. Prezenta hotărâre intră în vigoare la expirarea a 6 luni de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.”.

Secretar de stat

Eduard SERBENCO