

**PARLAMENTUL REPUBLICII MOLDOVA****LEGE**

cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și plantelor care conțin astfel de substanțe, precursorilor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri

Parlamentul adoptă prezenta lege organică.

Prezenta Lege transpune parțial:

- *Regulamentul (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 februarie 2004 privind precursorii drogurilor*, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 047 din 18 februarie 2004, p. 1, nr. CELEX: 02004R0273-20240603, așa cum a fost modificat ultima oară prin *Regulamentul delegat (UE) 2024/1331 al Comisiei din 28 februarie 2024*;

- *Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Consiliului din 22 decembrie 2004 de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Uniune și țările terțe*, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 022 din 26 ianuarie 2005, p. 1, nr. CELEX: 02004R0273-20240603, așa cum au fost modificat ultima oară prin *Regulamentul delegat (UE) 2024/1331 al Comisiei din 28 februarie 2024*;

- *Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 2015/1013 al Comisiei din 25 iunie 2015 de stabilire a normelor privind Regulamentul (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului privind precursorii drogurilor și Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului între Uniune și țările terțe cu precursori ai drogurilor*, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 162 din 27 iunie 2015, p. 33-64, nr. CELEX: 32015R1013;

- *Regulamentul delegat (UE) nr. 2015/1011 al Comisiei din 24 aprilie 2015 de completare a Regulamentului (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 111/2005 al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Comunitate și țările terțe și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1277/2005 al Comisiei*, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 162 din 27 iunie 2015, p. 12, nr. CELEX: 02015R1011-20150627;

- *Decizia-cadru 2004/757/JAI a Consiliului din 25 octombrie 2004 de stabilire a dispozițiilor minime privind elementele constitutive ale infracțiunilor și sancțiunile aplicabile în domeniul traficului ilicit de droguri*, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 335 din 11 noiembrie 2004, p. 8, nr. CELEX: 02004F0757-20220818, așa cum au fost modificat ultima oară prin *Directiva delegată (UE) 2022/1326 A COMISIEI din 18 martie 2022*;

- *Regulamentul (UE) 2023/1322 al Parlamentului European și al Consiliului din 27 iunie 2023 cu privire la Agenția Uniunii Europene privind Drogurile (EUDA) și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1920/2006*, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 166, 30 iunie 2023, p. 6–47, p. 1, nr. CELEX: 02004R0273-20240603.

## **Capitolul I** **DISPOZIȚII GENERALE**

### **Articolul 1.** Domeniul de aplicare a prezentei legi

(1) Prezenta lege are ca obiect stabilirea cadrului legal privind circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și plantelor care conțin astfel de substanțe, precursorilor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri, precum și măsuri de prevenire a pătrunderii acestora în circulația ilegală.

(2) Prezenta lege se aplică persoanelor fizice și juridice care desfășoară activități cu substanțe stupefiante, psihotrope și plante care conțin astfel de substanțe, precursori, substanțe psihoactive noi și substitute de droguri, precum și autorităților competente ce asigură controlul și monitorizarea acestor activități.

(3) Pe teritoriul Republicii Moldova circulația substanțelor stupefiante, psihotrope, plantelor care conțin astfel de substanțe și precursorilor este permisă doar în situații prevăzute de prezenta lege.

(4) Pe teritoriul Republicii Moldova, medicamentele care conțin substanțele reglementate de prezenta lege pot circula exclusiv în condițiile și situațiile prevăzute de aceasta.

(5) Pe teritoriul Republicii Moldova circulația substanțelor psihoactive noi, substitutelor de droguri și produselor etnobotanice este interzisă în alte scopuri decât cele științifice, de testare și/sau de expertiză.

### **Articolul 2.** Noțiuni

În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică:

*abuz de substanțe, plante și medicamente care conțin substanțe stupefiante, psihotrope și precursori (în continuare – abus)* - consumul substanțelor, plantelor și medicamentelor care conțin substanțele respective în afara unei prescripții medicale;

*activități intermediare cu precursori* - activități de organizare a achiziției, vânzării sau furnizării substanțelor clasificate, desfășurate de o persoană fizică sau juridică pentru a obține un acord între părți sau pentru a acționa în numele a cel puțin uneia dintre părți, fără a intra în posesia acestor substanțe sau fără a prelua controlul tranzacției;

*autorizație specială pentru activitate cu precursorii de droguri* - actul permisiv care atestă întrunirea anumitor condiții și acordă drepturi către întreprinderile/instituțiile farmaceutice, cabinetele veterinare, Serviciul Vamal, Inspectoratul General al Poliției, instituțiile Ministerului Apărării și unitățile militare ale Armatei Naționale, pentru îndeplinirea sarcinilor oficiale;

*cânepă* – orice plantă aparținând genului Cannabis;

*circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri* – toate activitățile care includ experimentarea, elaborarea, fabricarea (producerea), cultivarea, extragerea, prelucrarea, recoltarea, prepararea, transformarea, importul, exportul, desfășurarea activităților intermediare, transportul, eliberarea, comerțul, distribuția, livrarea, expedierea, deținerea, depozitarea, păstrarea, achiziționarea, utilizarea și distrugerea substanțelor respective;

*Consiliul Internațional pentru Controlul Drogurilor* – organism creat de Convenția unică privind stupefiantele din 1961, modificată prin Protocolul din 1972;

*convenții internaționale încheiate cu privire la substanțele stupefiante și psihotrope* – Convenția unică asupra substanțelor stupefiante din 1961, Convenția asupra substanțelor psihotrope din 1971 și Convenția contra traficului ilicit de stupefiante și substanțe psihotrope din 1988, la care Republica Moldova a aderat;

*cultivare* - culegerea opiului, frunzelor de coca, cânepii sau rășinii de cânepă din plantele producătoare;

*destinatar final de precursori*- persoană fizică sau juridică căreia i se livrează substanțele clasificate, care poate fi diferită de utilizatorul final;

*droguri* – substanțe reglementate de Convenția unică a Organizației Națiunilor Unite asupra stupefiantelor din 1961, modificată prin Protocolul din 1972, sau de Convenția Organizației Națiunilor Unite asupra substanțelor psihotrope din 1971, oricare dintre substanțele incluse în listele nr. 3 din tabelele I-III, aprobate de Guvern;

*efecte psihoactive* - efectele pe care un produs le exercită asupra unei persoane, atunci când este consumat, inclusiv stimularea sau inhibarea sistemului nervos central, provocând modificări ale funcțiilor psihice și comportamentului sau creând dependență fizică sau psihică;

*export de precursori* - orice ieșire a substanțelor clasificate de pe teritoriul vamal al Republicii Moldova, care include ieșirea substanțelor clasificate ce necesită o declarație vamală și scoaterea substanțelor clasificate după depozitarea acestora sub un regim special;

*exportator de precursori* - persoana fizică sau juridică responsabilă pentru activitățile de export, în temeiul legăturilor sale economice și juridice cu substanțele clasificate și cu destinatarul și, după caz, persoana care depune sau în numele căreia se depune declarația vamală;

*fabricant* - persoana fizică sau juridică ce desfășoară activități de fabricare, transformând materii prime și/sau componente în produse finite sau semifinite;

*fabricare* - orice activitate desfășurată pentru obținerea substanțelor aflate sub control, inclusiv purificarea și transformarea acestora în alte substanțe controlate, de asemenea, fabricarea produselor și sau medicamentelor, cu excepția celor preparate pe bază de prescripție medicală într-o farmacie;

*import de precursori* - orice intrare a substanțelor clasificate cu statut de mărfuri de pe teritoriul altui stat pe teritoriul vamal al Republicii Moldova, inclusiv depozitarea temporară, plasarea sub un regim special sau punerea în liberă circulație;

*importator de precursori* - persoana fizică sau juridică responsabilă pentru activitățile de import, în temeiul legăturilor sale economice și juridice cu substanțele clasificate și cu expeditorul, care depune sau în numele căreia se depune declarația vamală;

*introducere pe piață de precursori*- orice furnizare, contra cost sau gratuită, a unor substanțe clasificate, inclusiv depozitarea, fabricarea, prelucrarea, comerțul, distribuția sau brokerajul acestora în vederea furnizării lor în Republica Moldova;

*înregistrare specială pentru activitate cu precursorii de droguri* - înregistrarea activităților desfășurate de către întreprinderile farmaceutice, cabinetele veterinare, Serviciul Vamal, Inspectoratul General al Poliției, instituțiile Ministerului Apărării și unitățile militare ale Armatei Naționale, pentru îndeplinirea sarcinilor oficiale;

*mac opiaceu* – plantă aparținând speciei *Papaver somniferum* L.;

*medicamente care conțin substanțe stupefiante, psihotrope sau precursori (în continuare - medicamente)* - orice soluție, amestec sau produs farmaceutic indiferent de starea sa fizică, care conține una sau mai multe substanțe stupefiante, psihotrope ori precursori, destinat administrării terapeutice, fie fabricate industrial, fie preparate în farmacie conform unei prescripții medicale magistrale sau oficinale;

*operator de precursori* - orice persoană fizică sau juridică implicată în importul, exportul substanțelor clasificate sau desfășurarea activităților intermediare conexe, inclusiv persoanele care completează declarații vamale, fie ca activitate principală, fie ca activitate secundară;

*plante care conțin substanțe stupefiante sau psihotrope (în continuare - plante)*- plantele care conțin substanțele respective, originare din Republica Moldova ori procurate din import;

*precursor de droguri (în continuare -precursor)*- substanță de origine naturală sau sintetică, utilizată ca materie primă în fabricarea, substanțelor stupefiante și psihotrope și aprobate de Guvern;

*preparat care conține substanțe psihoactive noi* - un amestec care conține una sau mai multe substanțe psihoactive noi;

*prescripție medicală pentru medicamentele aflate sub control național (în continuare - prescripție medicală)* - document oficial emis în formă scrisă sau electronică, semnat și parafat de către un medic, prin care se recomandă un tratament medical unui pacient identificat în mod clar și care autorizează eliberarea, de către farmacist, a unei cantități determinate de medicamente incluse în tabelele I-IV, aprobate de Guvern;

*produs natural* - organism sau o parte din acesta, în orice formă, ori orice substanță prezentă în natură;

*produse etnobotanice* – amestecuri de prafuri sau plante ori amestecuri de ierburi și părți de plante tratate cu substanțe chimice, care produc schimbări ce induc efecte fiziologice și/sau mentale, halucinogene și/sau acțiuni psihoactive;

*scop de expertiză* – activități cu substanțe stupefiante, psihotrope, precursori, substanțe psihoactive noi, substitute de droguri și produse etnobotanice, în scopul efectuării expertizei/testării;

*scop hortic* – activități de cultivare a plantelor care conțin substanțe stupefiante sau psihotrope în vederea producerii de tulpini, sămânță, ulei, biomasă și alte derivate;

*scop industrial* – activități cu substanțe stupefiante, psihotrope, precursori, substanțe psihoactive noi, substitute de droguri și produse etnobotanice, desfășurate exclusiv în vederea producerii, prelucrării, transformării sau utilizării acestora în procese industriale;

*scop medical* – activități în domeniul terapeutic cu substanțe stupefiante, psihotrope, precursori și medicamentele care conțin substanțele respective;

*scop științific* - activități cu substanțe stupefiante, psihotrope, precursori, substanțe psihoactive noi, substitute de droguri și produse etnobotanice, având ca obiectiv cercetarea științifică;

*sediul comercial destinat activităților cu precursori de droguri (în continuare – sediul comercial)* - clădirea și terenul utilizate de un operator pentru activități de depozitare, prelucrare, vânzare, distribuție sau alte operațiuni legate de precursori;

*substanță clasificată* - orice substanță inclusă în tabelul IV, listele nr. 1-4, aprobate de Guvern, care poate fi utilizată pentru fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope. Aceasta include amestecuri și produși naturali care conțin astfel de substanțe, conform categoriilor prevăzute în anexa prezentei legi. Nu sunt considerate substanțe clasificate produsele medicamentoase, preparatele farmaceutice, amestecurile, produsele naturale sau alte articole care conțin substanțe clasificate, în măsura în care acestea sunt combinate într-un mod care face imposibilă utilizarea sau recuperarea lor prin metode economice viabile;

*substanță neclasificată* - orice substanță fără regim juridic specific și nu este menționată tabelul IV, lista nr. 1-4, aprobate de Guvern, dar care este identificată ca fiind utilizată în fabricarea ilicită a substanțelor stupefiante și psihotrope;

*substanță psihoactivă nouă* - substanță în formă pură sau într-un medicament, care nu face obiectul *Convenției unice a Organizației Națiunilor Unite asupra stupefiantelor din 1961, modificată prin Protocolul din 1972, și nici al Convenției Organizației Națiunilor Unite asupra substanțelor psihotrope din 1971*, dar care poate prezenta riscuri pentru sănătate sau societate similare cu substanțele incluse în aceste convenții;

*substanțe psihotrope* – substanțe de origine naturală sau sintetică, înscrise în anexele la Convenția asupra substanțelor psihotrope din 1971 și aprobate de Guvern;

*substanțe stupefiante* – substanțe de origine naturală sau sintetică înscrise în anexele la Convenția unică a Națiunilor Unite asupra substanțelor stupefiante din 1961, modificată prin Protocolul din 1972 și aprobate de Guvern;

*substanțe, plante și medicamente aflate sub control național* – plantele, substanțele, drogurile, precursorii și medicamentele cu efecte psihoactive incluse în tabelele I-IV, aprobate de Guvern;

*substitut de droguri*- orice substanță sau asociere de substanțe de origine naturală ori sintetică, în orice stare fizică, sau orice produs, plantă, ciupercă ori părți ale acestora al căror regim juridic nu este reglementat național, care poate produce efecte psihoactive și care, indiferent de conținut, denumire, mod de administrare, de prezentare sau de publicitate este ori poate fi utilizată în locul unei substanțe sau medicament stupefiant ori psihotrop sau în locul unei plante ori substanțe aflate sub control național și/sau internațional pentru aceleași scopuri;

*transport de plante, substanțe și medicamente aflate sub control național (în continuare - transport)*- operațiune de deplasare a unor bunuri dintr-un loc în altul, constând în cantități determinate de plante, substanțe stupefiante, psihotrope,

precursori și medicamente care conțin substanțele respective incluse în tabelele I, II, III și IV;

*transportator de plante, substanțe și medicamente aflate sub control național (în continuare - transportator)* - persoană fizică sau juridică autorizată în scopul efectuării transportului de plante, substanțe stupefiante, psihotrope, precursori și medicamente care conțin substanțele respective incluse în tabelele I, II, III și IV;

*utilizator de precursori* – persoană fizică sau juridică, alta decât operatorul, care deține o substanță clasificată și desfășoară activități de prelucrare, formulare, consum, depozitare, tratare, încărcare, transfer, amestecare, transformare acestora sau orice altă utilizare a substanțelor clasificate.

## **Capitolul II**

### **CLASIFICAREA SUBSTANȚELOR STUPEFIANTE, PSIHOTROPE, PLANTELOR CARE CONȚIN ASTFEL DE SUBSTANȚE, PRECURSORILOR, SUBSTANȚELOR PSIHOACTIVE NOI ȘI SUBSTITUTELOR DE DROGURI**

**Articolul 3.** Clasificarea substanțelor stupefiante, psihotrope, plantelor care conțin astfel de substanțe, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri

Clasificarea substanțelor stupefiante, psihotrope, plantelor și medicamentelor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri se realizează în conformitate cu tabelele nr. I-III prevăzute în anexă, parte integrantă a prezentei legi.

**Articolul 4.** Clasificarea precursorilor

(1) Precursorii de droguri includ substanțele clasificate și neclasificate în conformitate cu tabelul IV prevăzut în anexă, parte integrantă a prezentei legi.

(2) Substanțele clasificate în Categoria 1 din tabelul IV includ substanțe chimice cu cel mai înalt grad de sensibilitate, din care se pot produce cu ușurință droguri ilicite. Aceste substanțe se supun unor măsuri stricte de control și reglementare pentru a preveni utilizarea lor necorespunzătoare.

(3) Substanțele clasificate în Categoria 2 din tabelul IV includ substanțe chimice cu un grad mai redus de sensibilitate, care prezintă un risc mai mic de utilizare în producția de droguri ilicite, dar care necesită reglementare pentru a limita potențialul abuz.

(4) Substanțele clasificate în Categoria 3 din tabelul IV includ substanțe chimice în vrac utilizate în diverse procese industriale și de fabricație. Deși sunt mai puțin sensibile, aceste substanțe necesită monitorizare pentru a preveni utilizarea lor în scopuri ilegale.

(5) Substanțele clasificate în Categoria 4 de substanțe din tabelul IV includ medicamente de uz uman și veterinar care conțin efedrină sau pseudoefedrină.

(6) Substanțele neclasificate includ orice substanță care nu posedă un regim juridic determinat și nu este menționată în tabelul IV.

**Articolul 5.** Aprobarea și actualizarea tabelelor naționale ale substanțelor supuse controlului

(1) Tabelele I, II, III și IV (în continuare - tabele naționale), care conțin listele substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor acestora, se aprobă de Guvern.

(2) Plantele, substanțele și medicamentele prevăzute în convențiile internaționale încheiate cu privire la substanțele stupefiante și psihotrope, la care Republica Moldova este parte, și care prezintă riscuri pentru sănătatea populației prin efectele pe care le poate produce abuzul acestora, sunt incluse în tabelele naționale conform procedurii stabilite de Guvern.

(3) Procedura de actualizare a tabelelor și listelor substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor acestora este inițiată de Ministerul Sănătății, în baza propunerilor Comitetului permanent de control asupra drogurilor și Ministerului Afacerilor Interne.

### **Capitolul III**

#### **REGIMUL JURIDIC AL SUBSTANȚELOR, PLANTELOR ȘI MEDICAMENTELOR AFLATE SUB CONTROL NAȚIONAL**

##### **Articolul 6. Reglementarea circulației**

(1) Circulația substanțelor stupefiante, psihotrope, plantelor, precursorilor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri, precum și supravegherea și controlul acesteia, se efectuează conform prezentei legi și Convențiilor internaționale încheiate cu privire la substanțele stupefiante și psihotrope la care Republica Moldova este parte.

(2) Circulația pe teritoriul Republicii Moldova ale substanțelor stupefiante, psihotrope, plantelor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri prevăzute în tabelul național I, este interzisă, cu excepția utilizării lor în scopuri științifice, de testare și/sau de expertiză.

(3) Circulația pe teritoriul Republicii Moldova ale substanțelor stupefiante, psihotrope, plantelor, precursorilor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri prevăzute în tabelele naționale II, III și IV, este permisă numai în scopuri medicale, științifice, de expertiză, horticola și industrial.

##### **Articolul 7. Regimul medicamentelor aflate sub control**

(1) Medicamentele sunt supuse aceluiași regim ca și substanțele pe care le conțin și, dacă aceste medicamente sunt combinate din două sau mai multe substanțe, se supun regimului substanței celei mai strict controlate.

(2) Lista medicamentelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope se aprobă prin ordinul ministrului sănătății, la propunerea Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

(3) Medicamentele prevăzute în tabelele naționale II, III și IV, care nu prezintă risc de abuz și a căror substanță nu poate fi extrasă într-o cantitate ce permite utilizarea ilegală, pot fi scutite de anumite măsuri de control.

(4) Lista medicamentelor prevăzute la alin. (3) și măsurile de control de care sunt scutite sunt prevăzute în ordinul ministrului sănătății cu privire la modul de prescriere și eliberare a medicamentelor.

##### **Articolul 8. Publicitatea**

Orice formă de publicitate cu privire la substanțele și medicamentele prevăzute în tabelele naționale I-III, este interzisă, cu excepția publicațiilor științifice sau profesionale recunoscute pe plan național, destinate cercetătorilor sau profesioniștilor.

**Articolul 9.** Identificarea substanțelor stupefiante, psihotrope, precursorilor, plantelor și medicamentelor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri

(1) Identificarea substanțelor stupefiante, psihotrope, precursorilor, plantelor și medicamentelor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri se asigură de Centrul tehnico-criminalistic și expertize judiciare și/ sau Centrul Național de Expertize Judiciare.

(2) Identificarea substanțelor stupefiante, psihotrope, precursorilor, plantelor și medicamentelor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri din fluidele biologice de la persoane vii se asigură de instituția medico-sanitară publică Dispensarul Republican de Narcologie.

(3) Identificarea substanțelor stupefiante, psihotrope, precursorilor, plantelor și medicamentelor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri din materiale post-mortem se asigură de Centrul de Medicină Legală.

#### **Capitolul IV**

### **STRUCTURI RESPONSABILE ÎN DOMENIUL CIRCULAȚIEI SUBSTANȚELOR STUPEFIANTE, PSIHOTROPE ȘI PLANTELORE CARE CONȚIN ASTFEL DE SUBSTANȚE, PRECURSORILOR, SUBSTANȚELOR PSIHOACTIVE NOI ȘI SUBSTITUTELOR DE DROGURI**

**Articolul 10.** Comisia Națională Antidrog

(1) Comisia Națională Antidrog (în continuare – Comisia) este un organ interdepartamental, instituit de Guvern, care promovează politica statului în domeniul circulației substanțelor stupefiante, psihotrope, precursorilor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri.

(2) Comisia își desfășoară activitatea în conformitate cu tratatele și Convențiile internaționale încheiate cu privire la substanțele stupefiante și psihotrope la care Republica Moldova este parte, cu legislația națională și prezenta lege.

(3) Modul de constituire, organizare și funcționare, precum și atribuțiile Comisiei se stabilesc de Guvern.

**Articolul 11.** Comitetul permanent de control asupra drogurilor

(1) Activitatea privind controlul asupra circulației legale a substanțelor stupefiante, psihotrope, precursorilor, plantelor și medicamentelor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri sunt coordonate de Comitetul permanent de control asupra drogurilor (în continuare – Comitetul).

(2) Modul de organizare și funcționare, precum și atribuțiile Comitetului sunt stabilite prin regulamentul aprobat de Ministerul Sănătății.

(3) Controlul de stat asupra circulației legale a substanțelor incluse în tabelele naționale, precum și asupra activității titularilor de licență implicați în circulația acestor substanțe se desfășoară în conformitate cu prevederile Legii nr.131/2012 privind controlul de stat.

**Articolul 12.** Observatorul Național pentru Droguri



(1) Activitatea privind colectarea, analiza și diseminarea datelor referitoare la consumul de droguri și cooperarea cu Agenția Europeană pentru Droguri sunt realizate de Observatorul Național pentru Droguri (în continuare - Observatorul).

(2) Modul de organizare și funcționare, precum și atribuțiile Observatorului sunt stabilite prin regulamentul aprobat de Ministerul Sănătății.

### **Capitolul V**

#### **CULTIVAREA PLANTELOR CARE CONȚIN SUBSTANȚE STUPEFIANTE ȘI PSIHOTROPE**

**Articolul 13.** Cultivarea plantelor care conțin substanțe aflate sub control național

(1) Cultivarea neautorizată a plantelor aflate sub control național, prevăzute în tabelele naționale nr. I-III, este interzisă.

(2) Cultivarea plantelor aflate sub control național este organizată conform regulamentului aprobat de Guvern și este permisă doar în scopuri tehnice, pentru producerea de tulpini, fibre, semințe și ulei, pe baza autorizației pentru cultivarea plantelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope, eliberată de Comitet, în baza estimărilor anuale.

(3) Cultivatorii autorizați de cânepă și mac opiaceu cultivă exclusiv soiurile de plante înregistrate în Catalogul soiurilor de plante al Republicii Moldova și în Catalogul comun al soiurilor de plante agricole al Uniunii Europene sau în cataloagele naționale ale statelor membre.

(4) Distribuitorii de semințe de cânepă și mac opiaceu destinate cultivării industriale livrează astfel de semințe doar deținătorilor autorizației pentru cultivarea plantelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope.

**Articolul 14.** Distrugerea plantelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope

(1) Deținătorul legal al unui teren agricol sau cu altă destinație este obligat să distrugă plantele aflate sub control național, care cresc spontan pe terenul respectiv.

(2) Costurile pentru distrugerea plantelor spontane și a culturilor neautorizate cu conținut de substanțe aflate sub control național se suportă de către deținătorul legal al terenului.

### **Capitolul VI**

#### **CIRCULAȚIA SUBSTANȚELOR SUSCEPTIBILE DE A AVEA EFECTE PSIHOACTIVE, ALTELE DECÂT CELE AFLATE SUB CONTROL NAȚIONAL**

**Articolul 15.** Sistemul național de avertizare timpurie

(1) Comitetul, în colaborare cu instituțiile competente, organizează sistemul național de avertizare timpurie pentru identificarea și raportarea substanțelor susceptibile de a avea efecte psihoactive.

(2) Regulamentul privind organizarea sistemului național de avertizare timpurie pe teritoriul Republicii Moldova, care reglementează rolurile și atribuțiile tuturor autorităților competente implicate în implementarea și operarea acestuia, este aprobat de Guvern.

**Articolul 16. Substanțe susceptibile de a avea efecte psihoactive**

(1) Substanțele susceptibile de a avea efecte psihoactive și de a prezenta riscuri pentru sănătatea publică sunt supuse unei evaluări, în baza criteriilor stabilite de către Guvern, în urma căreia se decide:

- a) atribuirea statutului de substitut de droguri;
- b) atribuirea statutului de substanță psihoactivă nouă.

(2) Substanțele desemnate drept substitut de droguri, care nu sunt reglementate prin actul normativ național, sunt tratate ca substanțe stupefiante sau psihotrope aflate sub control național, până la includerea acestora în listele naționale de substanțe controlate.

(3) Substanțele menționate la alin. (1) sunt supuse unei interdicții temporare privind fabricarea, achiziționarea, comerțul cu ridicata sau cu amănuntul, depozitarea, transportul, introducerea, importul, exportul, tranzitul, utilizarea sau consumul acestora (în continuare - măsură de restricție temporară).

(4) Măsura de restricție temporară este instituită prin decizia organelor de resort și rămâne valabilă până la includerea în tabelele naționale, dar nu mai mult de 12 luni.

(5) În cazul în care evaluarea confirmă un risc pentru sănătatea publică, substanțele susceptibile menționate la alin. (1) sunt incluse în tabelele naționale.

(6) Pe durata aplicării măsurii de restricție temporară, se interzice fabricarea, achiziționarea, comerțul, depozitarea, transportul, importul, exportul, tranzitul și utilizarea substanțelor respective.

(7) Substanțele menționate la alin. (1) aflate sub restricție temporară se păstrează la organul care le-a identificat și ridicat, ori la organul care le-a supus expertizării.

(8) În cazul includerii substanțelor menționate la alin. (1) în tabelele naționale, organele de anchetă dispun distrugerea acestora potrivit stabilit de Codul de procedură penală în baza ordonanței procurorului și/sau a hotărârii instanței de judecată.

(9) Dacă substanțele menționate la alin. (1) nu sunt incluse în tabelele naționale, acestea se returnează proprietarului legal sau, în lipsa unei revendicări în termen de două luni de la notificarea proprietarului, se distrug potrivit modului stabilit de Codul de procedură penală în baza ordonanței procurorului și/sau a hotărârii instanței de judecată.

## Capitolul VII CIRCULAȚIA SUBSTANȚELOR STUPEFIANTE ȘI PSIHOTROPE

### Secțiunea 1

#### **Acordarea, suspendarea sau retragerea autorizației pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope**

**Articolul 17. Regimul autorizației pentru activitate cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamentele care le conțin**

(1) Autorizația pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope, emisă în condițiile prezentei legi, este valabilă pentru activitățile cu substanțe stupefiante și

psihotrope și pentru activitățile cu medicamente care conțin astfel de substanțe (denumite pe parcursul acestui capitol - medicamente).

(2) Titularii de autorizație pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope sunt obligați să respecte strict prevederile prezentei legi și condițiile de autorizare.

(3) Modul de solicitare, acordare, suspendare și retragere a autorizației pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope este stabilit de Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător, în partea în care nu este reglementat de prezenta lege.

(4) Fabricanții și distribuitorii de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente se înregistrează conform legislației Republicii Moldova.

(5) Se eliberează autorizații numai în scopurile prevăzute de prezenta lege și numai după verificare existenței în spațiile utilizate a condițiilor necesare pentru activitatea cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente, pentru a preveni furtul sau posibilele scurgeri de astfel de substanțe și producerea lor ilicită.

(6) În temeiul autorizației eliberate conform prezentei legi, la compartimentul privind condițiile speciale din licența pentru activitate farmaceutică se stipulează dreptul întreprinderii de a desfășura activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope.

(7) Desfășurarea de activități cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente fără stipularea condiției speciale menționate în alin. (2) din licența pentru activitate farmaceutică se consideră activitate ilicită și se sancționează conform legislației.

**Articolul 18.** Procedura de solicitarea și acordare a autorizației pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope

(1) Autorizația pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope este emisă de către Comitet, care stabilește modelul de formular.

(2) Autorizația prevăzută la alin. (1) se acordă pentru o perioadă de trei ani.

(3) Autorizația este valabilă doar pentru locațiile, substanțele și medicamentele, precum și operațiunile specificate la momentul solicitării acestora.

(4) Orice persoană autorizată care deține o autorizație este obligată să furnizeze substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente, doar persoanelor autorizate.

(5) Pentru obținerea autorizației pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope, solicitantul depune către Comitet:

1) cerere pentru autorizația pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope, conform formularului aprobat de Comitet;

2) copia actului permisiv pentru activitatea de întreprinzător, pentru entitățile care desfășoară astfel de activitate;

3) copia extrasului din Registrul de stat al persoanelor juridice și al întreprinzătorilor individuali;

4) copia ordinului de numire în funcție a persoanei responsabile de activitate cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente;

5) copia fișei postului pentru persoana responsabilă de activitatea cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente;

6) certificatul de cazier juridic al persoanei responsabile de activitatea cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente.

7) copiile diplomelor și certificatelor de conferire a categoriei de calificare profesională a persoanei responsabile de activitatea cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente, corespunzător domeniului de activitate:

a) în cazul unităților farmaceutice – farmacist cu categorie de calificare profesională;

b) în cazul instituției medico-sanitare – medic și/sau farmacist cu categorie de calificare profesională;

c) cabinete stomatologice - medic cu categorie de calificare profesională;

d) fabricanți - farmacist cu categorie de calificare profesională.

8) lista persoanelor care lucrează cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente;

9) avizul consultativ narcologic al instituției medico-sanitare publice, care confirmă starea de sănătate a persoanelor menționate la lit. h), atestând că aceștia nu suferă de narcomanie, toxicomanie, alcoolism cronic, și confirmă absența persoanelor inapte pentru activități cu surse de pericol sporit;

10) confirmarea dreptului de proprietate sau de locațiune asupra imobilului destinat activităților legate de circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor;

11) planul geometric al încăperilor izolate, eliberat de Instituția Publică Cadastrul Bunurilor Imobile sau altă persoană autorizată;

12) copia contractului de prestare a serviciilor de pază a încăperilor;

13) lista substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor utilizate de solicitantul autorizației;

14) suplimentar pentru fabricanți se solicită documente care descriu procesul tehnologic utilizat pentru operațiunile de fabricare, producere, testare, sinteză, extracție, condiționare sau folosire, cantitățile de materie primă ce se utilizează și randamentul procesului tehnologic pentru un ciclu al operațiunilor cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente pentru care se solicită acordarea autorizației.

(6) În termen de cinci zile lucrătoare de la data recepționării cererii, Comitetul, solicită organelor de poliție din raza teritorială a imobilului în care se va desfășura activitatea să efectueze un control inopinat în vederea verificării corespunderii încăperilor cerințelor tehnice, stabilite de către Guvern.

(7) În urma controlului efectuat conform alin. (6), organele de poliție întocmesc procesul-verbal de control în care se atestă lipsa sau existența abaterilor de la cerințele legislației și îl remite Comitetului. Controlul se efectuează gratuit, iar procesul-verbal de control se întocmește în cel mult 10 zile de la data solicitării. După primirea procesului-verbal de control în care este consemnată corespunderea cerințelor legislației, Comitetul emite autorizația.

(8) Autorizațiile se eliberează persoanelor responsabile de activitatea cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente, care dețin calificarea profesională în conformitate cu prevederile alin. (5) lit. g).

(9) Comitetul emite decizia privind acordarea sau refuzul autorizației prevăzută la alin. (1) în termen de 30 zile lucrătoare.

**Articolul 19.** Reînnoirea autorizației pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope

(1) Autorizația pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope nu este transferabilă.

(2) Deținătorii de autorizații solicită o nouă autorizație în cazul în care:

- a) adaugă o nouă substanță stupefiantă și/sau psihotropă;
- b) încep o nouă operațiune;
- c) schimbă adresa sediului operațiunilor.

(3) Pentru acordarea unei noi autorizații solicitantul depune cererea menționată la alin. (5) lit. a) cu cel puțin 30 de zile până la expirarea termenului de valabilitate a autorizației.

(4) Solicitarea pentru o nouă autorizație se face conform prevederilor art. 18 alin. (5).

(5) Autorizația menționată la art. 18 alin. (1) se eliberează în termen de 30 zile lucrătoare de la data înregistrării cererii.

(6) În cazul pierderii autorizației, deținătorul acesteia este obligat, în termen de 10 zile lucrătoare de la depistarea pierderii, să se adreseze Comitetului pentru obținerea duplicatului autorizației, prezentând explicațiile și anexând anunțul respectiv publicat în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

**Articolul 20.** Refuzul, suspendarea sau retragerea autorizației pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope

(1) Nu se acordă autorizație pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope:

a) unei persoane cu antecedente penale nestinse sau neanulate legate de circulația ilegală a substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe și nici unei persoane care a fost privată, prin hotărârea instanței de judecată, de dreptul de a practica o anumită activitate;

b) în cazul neprezentării informațiilor necesare prevăzute de prezenta lege sau prezentării unor informații false;

c) în cazul lipsei condițiilor care asigură securitatea activității, evidenței și păstrării substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe;

d) în alte cazuri care contravin condițiilor de autorizare prevăzute de prezenta lege.

(2) Autorizația pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope se retrage de către Comitet în următoarele cazuri:

a) se încalcă regulile de circulație a substanțelor stupefiante și psihotrope, precum și prevederile prezentei legi;

b) nu se îndeplinesc obligațiunile stipulate în autorizație;

c) cererea de acordare a autorizației conține informații false;

d) este depistată încălcarea regulilor de eliberare a autorizației;

- e) încetează sau se sistează activitatea respectivă;
- f) obstrucționarea activității persoanelor în exercitarea funcțiilor de supraveghere și control asupra executării prezentei legi și a obligațiunilor expuse în autorizație;
- g) este depistată circulația ilicită a substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor.

(3) Modul de suspendare și retragere a autorizației pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope este stabilit de Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător, în partea în care nu este reglementat de prezenta lege.

(4) Suspendarea sau retragerea autorizației este dispusă de către Comitet.

(5) În cazul în care se prescrie suspendarea sau retragerea autorizației, Comitetul are obligația, în termen de trei zile lucrătoare de la data prescrierii măsurii, să se adreseze în instanța de judecată competentă pentru a valida prescrierea suspendării sau retragerii autorizației, în conformitate cu procedura stabilită de Legea nr. 235/2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător.

(6) Comitetul emite decizia cu privire la suspendarea sau retragerea autorizației doar după examinarea explicațiilor de rigoare, dacă persoana vizată le-a prezentat, cu respectarea prevederilor Legii nr. 131/2012 privind controlul de stat.

(7) Deciziile de refuz, suspendare sau revocare a unei autorizații trebuie să fie motivate și comunicate solicitantului în format electronic sau în scris.

## **Secțiunea 2**

### **Exportul, importul și tranzitul substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe**

**Articolul 21.** Interdicții și restricții privind expedierea și exportul prin corespondență al substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe

(1) Expedierea poștală a substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor este interzisă.

(2) Exportul prin corespondență la căsuțe poștale sau pe adresa unei bănci pentru o altă persoană decât cea indicată în autorizația de export este interzis.

(3) Exportul prin corespondență pe adresa depozitului vamal de înregistrare este interzis, cu excepția cazurilor în care țara importatoare specifică în adeverința de import că permite plasarea loturilor la depozitul vamal de înregistrare.

**Articolul 22.** Procedurile de importul/export de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente care conțin aceste substanțe

(1) Operațiunile de import și export a substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor se efectuează în baza unei autorizații separate emise de Comitet. Importul și exportul acestor substanțe și medicamente se realizează fie într-un singur lot, fie în mai multe loturi.

(2) Modul de solicitare, acordare, suspendare și retragere a autorizației de import/export a substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor este reglementat de Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător, în partea în care nu este reglementat de prezenta lege.

(3) În declarațiile vamale, facturi și alte documente însoțitoare ale mărfurilor și mijloacelor de transport se indică denumirea substanței stupefiante și psihotrope, medicamentului, cantitatea exportată, denumirea și adresa exportatorului, importatorului și a destinatarului.

(4) Loturile de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente exportate sunt marcate și ambalate conform legislației.

**Articolul 23.** Procedura de acordare a autorizației de export/import de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente care conțin aceste substanțe

(1) Autorizația de export/import al substanțelor stupefiante și psihotrope, emisă în condițiile prezentei legi, este valabilă și pentru exportul/importul medicamentelor care conțin aceste substanțe.

(2) Pentru obținerea autorizației de export/import al substanțelor stupefiante și psihotrope, întreprinderea solicitantă depune la Comitet o cerere, conform formularului aprobat de aceasta.

(3) În cazul operațiunilor de export la cerere se anexează:

- a) copia autorizației pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope;
- b) copia autorizației de import emisă de autoritatea competentă a partenerului extern sau confirmarea din partea autorității competente a țării importatoare, din care să rezulte că pentru substanța stupefiantă, psihotropă sau medicamentul în cantitatea respectivă nu este necesară obținerea unei autorizație de import;
- c) copia contractului cu importatorul și specificația aferentă;
- d) copia contractului de transport al mărfii care confirmă autenticitatea tranzacției;

e) angajamentul scris al solicitantului privind prezentarea raportărilor către Comitet, conform legislației.

(4) Autorizația de export al substanțelor stupefiante și psihotrope, redactată în limbile română și/sau engleză, se emite în patru exemplare numerotate de la 1 la 4:

- a) Exemplarul nr. 1 se păstrează de către Comitet;
- b) Exemplarele nr. 2 și 3 însoțesc substanța sau medicamentul și se prezintă la unitatea vamală la care se efectuează declarația vamală de export, în vederea înscrierii mențiunilor privind cantitatea de substanță efectiv exportată, la punctul de ieșire de pe teritoriul Republicii Moldova. Punctul de ieșire înapoiază exemplarul nr. 2 către Comitet;

c) Exemplarul nr. 3 însoțește substanța sau medicamentul până la autoritatea competentă a țării importatoare;

d) Exemplarul nr. 4 se păstrează de către exportator.

(5) În cazul operațiunilor de import la cerere se anexează:

- a) copia autorizației pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope;
- b) copia autorizației de import al materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la prepararea și producerea medicamentelor, în cazul materiei prime medicamentoase de substanțe stupefiante sau psihotrope sau copia autorizației de import al medicamentelor

neînregistrate, cu scopul înregistrării sau înregistrate, care conțin substanțe stupefiante și psihotrope;

c) copia contractului cu exportatorul și specificația aferentă;

d) angajamentul scris al solicitantului privind prezentarea raportărilor către Comitet, conform legislației.

(6) Autorizația de import al substanțelor stupefiante și psihotrope se emite în patru exemplare, numerotate de la 1 la 4:

a) Exemplarul nr. 1 se păstrează de Comitet;

b) Exemplarul nr. 2 se trimite de Comitet autorității competente a țării exportatoare;

c) Exemplarul nr. 3 însoțește substanța sau medicamentul de la punctul de intrare pe teritoriul vamal până la sediul comercial al importatorului, care trimite exemplarul către Comitet;

d) Exemplarul nr. 4 se păstrează de importator.

(7) În cazul discrepanțelor între cantitatea importată/ exportată și cea indicată în autorizație, autoritățile competente din statul de origine sau de destinație vor fi notificate pentru emiterea unei noi autorizații.

(8) Suspendarea sau retragerea autorizației se efectuează în conformitate cu Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător și/sau Legea nr. 235/2011 privind activitățile de acreditare și de evaluare a conformității.

(9) Autorizația de export/import al substanțelor stupefiante și psihotrope se eliberează gratuit, pentru fiecare operațiune în parte.

**Articolul 24.** Sancțiuni pentru importul sau exportul de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente care conțin aceste substanțe fără autorizație

(1) Importul sau exportul de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente fără autorizație se sancționează conform legislației.

(2) Substanțele importate sau exportate fără autorizație pot fi reținute de autoritățile competente până la prezentarea dovezilor de legalitate a transportului sau până la emiterea unei hotărâri judecătorești, conform procedurilor stabilite prin legislație.

(3) Reținerea substanțelor și medicamentelor se efectuează în conformitate cu normele și competențele organelor competente, respectând procedurile legale stabilite.

**Articolul 25.** Desemnarea subdiviziunilor Serviciului Vamal pentru importul și exportul

Subdiviziunile Serviciului Vamal prin care se efectuează importul și/sau exportul de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente care conțin aceste substanțe sunt desemnate de Serviciul Vamal în comun cu Comitetul.

**Articolul 26.** Reglementarea tranzitului de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente care conțin aceste substanțe pe teritoriul Republicii Moldova

(1) Tranzitul substanțelor stupefiante, psihotrope și al medicamentelor pe teritoriul Republicii Moldova se realizează în baza unui Aviz privind tranzitul de substanțe stupefiante și psihotrope pe teritoriul Republicii Moldova, emis de Comitet,



conform regulamentului stabilit de Guvern. Formularul avizului este aprobat de Comitet, iar traseul tranzitului este indicat în aviz, procesul desfășurându-se sub monitorizarea și controlul Comitetului.

(2) Comitetul notifică Serviciul Vamal despre avizul eliberat și ruta indicată.

(3) Ruta și ambalajul substanțelor sau medicamentelor aflate în tranzit nu pot fi modificate fără obținerea unei autorizații prealabile din partea Comitetului.

(4) Orice modificare neautorizată a rutei este considerată export ilegal și va fi supusă reglementărilor privind exportul substanțelor aflate sub control național.

### **Secțiunea 3**

#### **Depozitarea, transportul, nimicirea și alte activități cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe**

**Articolul 27.** Depozitarea și utilizarea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe în scopuri medicale, de expertiză și științifice

(1) Păstrarea și depozitarea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor sunt permise exclusiv în scopuri medicale, de expertiză și științifice.

(2) Substanțele stupefiante, psihotrope și medicamentele se depozitează în încăperi special amenajate, în condițiile, cantitățile și pentru termenele stabilite de către Comitet.

(3) Acumularea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamente de către fabricanți, comercianți, organizații de distribuție, farmaciști, întreprinderi sau împuterniciți ai acestora, în cantități ce depășesc necesarul pentru activitatea curentă, este interzisă.

(4) Cantitățile maxime de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente autorizate pentru fiecare dintre agenții prevăzuți la alin. (3), sunt stabilite de Comitet, în conformitate cu limitele aprobate anual de Ministerul Sănătății, ajustabile în funcție de necesitățile pieței.

**Articolul 28.** Utilizarea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe în domeniul veterinar și la capturarea animalelor

(1) Substanțele stupefiante, psihotrope și medicamentele pot fi utilizate în domeniul veterinar și la capturarea animalelor.

(2) Lista de substanțe, medicamente și regulile de utilizare sunt stabilite de Comitet.

**Articolul 29.** Utilizarea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe în scopuri științifice și de instruire

(1) Substanțele stupefiante, psihotrope și medicamentele pot fi utilizate în scopuri științifice și de instruire în instituții de învățământ, în scopuri de cercetare sau pentru dresarea câinilor specializați în depistarea drogurilor.

(2) Producerea, procurarea, importul, exportul, utilizarea și păstrarea acestora sunt autorizate doar în cantități care să nu depășească minimumul necesar pentru scopurile științifice și de instruire indicate.

(3) Persoana responsabilă înregistrează într-un registru, care se păstrează timp de 10 ani, cantitățile de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente pe care le

importă, achiziționează, fabrică, utilizează, transmite sau distruge, precum și datele operațiunilor, numele furnizorilor și beneficiarilor.

**Articolul 30.** Efectuarea expertizelor și examinărilor cu utilizarea de substanțelor stupefiante și psihotrope

Efectuarea expertizelor și examinărilor cu utilizarea substanțelor stupefiante și psihotrope este permisă în scopul identificării acestor substanțe.

**Articolul 31.** Etichetarea și ambalarea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe

(1) Denumirea comună internațională a substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor se indică pe prescripțiile medicale, documente, publicații, literatură de specialitate, ambalaje și etichete.

(2) Ambalarea și etichetarea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor se efectuează în conformitate cu cerințele legislației Republicii Moldova, în scopul prevenirii sustragerii acestora.

(3) Etichetarea medicamentelor indică denumirea și concentrația acestora, exprimate în unități de greutate sau procente.

(4) Ambalajul direct care conține substanțe stupefiante este evidențiat printr-o linie roșie dublă, care nu va fi aplicată pe ambalajul exterior.

**Articolul 32.** Transportul și paza substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe

(1) Transportul și paza încărcăturilor de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente se asigură de către posesorul acestora, cu excepția situațiilor prevăzute la alin. (2).

(2) Transportul substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor, în procesul de aprovizionare a întreprinderilor și/sau farmaceutice și instituțiilor medicale, se efectuează de către furnizorul acestor substanțe.

(3) Transportatorul de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente este obligat:

- a) să prezinte organelor competente declarația privind marfa transportată;
- b) să păstreze marfa în containere securizate și sigilate cu plumb individual de verificare;
- c) să întreprindă măsuri pentru prevenirea furtului substanțelor și medicamentelor sau utilizarea vehiculelor pentru trafic ilicit;
- d) să notifice imediat organul de drept competent despre orice indicii ale circulației ilegale.

**Articolul 33.** Transportul de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente care conțin aceste substanțe pentru asistența medicală urgentă

Transportul substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor în trusa pentru asistența medicală urgentă se realizează în cantități stabilite de Ministerul Sănătății.

**Articolul 34.** Transportul medicamentelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope de către persoane fizice

- (1) Importul și exportul de medicamente de către persoane fizice este interzis.

(2) Prin derogare de la alin. (1), persoanele fizice pot introduce sau scoate din țară, în bagajele personale, pentru uz personal sau pentru uz personal al membrilor apropiați ai familiei ori pentru cel mult o persoană terță, medicamente într-o cantitate corespunzătoare utilizării terapeutice pentru tratament pe o perioadă de 30 zile, conform dozei prescrise în dovada individuală a prescripției medicale pentru aceste medicamente.

**Articolul 35.** Sechestrarea și confiscarea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe

Substanțele stupefiante, psihotrope și medicamentele, precum și instrumentele și utilajele utilizate în activități ilicite, se sechestrează și confiscă conform legislației.

**Articolul 36.** Distrugerea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe

(1) Substanțele stupefiante, psihotrope și medicamentele se distrug în următoarele cazuri:

- a) expirarea termenului de valabilitate;
- b) returnarea de pacienți;
- c) identificarea ca neconforme calitativ, expunerea unor acțiuni chimice sau fizice, devenind inutilizabile sau neprelucrabile;
- d) confiscarea din circulația ilicită și lipsa valorii pentru scopuri legale medicale, științifice sau de altă natură;
- e) în alte cazuri.

(2) Distrugerea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor utilizate în activități licite se realizează conform modului stabilit de Guvern.

(3) Distrugerea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor, precum și a instrumentelor și utilajelor utilizate în activități ilicite se efectuează conform modului stabilit de Codul de procedură penală, în baza ordonanței procurorului și/sau a hotărârii instanței de judecată.

**Articolul 37.** Distrugerea instrumentelor și utilajelor nefuncționale provenite din activități licite

(1) Distrugerea instrumentelor și utilajelor nefuncționale se efectuează prin demontare, prin acțiunea temperaturii înalte, presiunii sau prin alte metode care să excludă posibilitatea utilizării lor ulterioare.

(2) Distrugerea instrumentelor și utilajelor se realizează în baza ordinului conducătorului organizației sau instituției autorizate.

(3) Distrugerea se efectuează în prezența unei comisii din cadrul organizației sau instituției autorizate, care are în gestiune aceste instrumente și utilaje, precum și a unui reprezentant al subdiviziunii teritoriale a Inspectoratului General al Poliției.

(4) Faptul distrugerii instrumentelor și utilajelor se consemnează într-un proces-verbal, semnat de membrii comisiei din cadrul organizației sau instituției și de reprezentantul subdiviziunii teritoriale a Inspectoratului General al Poliției.

(5) Procesul-verbal de distrugere va include următoarele informații:

- a) data și locul întocmirii;

b) numele și prenumele persoanelor participante, funcțiile deținute și instituțiile pe care le reprezintă;

c) temeiul distrugerii;

d) denumirea și cantitatea instrumentelor și utilajelor distruse;

e) metoda de distrugere.

**Articolul 38.** Stabilirea și aprobarea cantităților estimate de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente

(1) Comitetul aprobă pentru fiecare an cantitățile estimate din diferite substanțe și medicamente pe care orice cultivator, producător, fabricant, distribuitor, importator sau exportator autorizat are dreptul să le cultive, să le producă, să le fabrice, să le importe ori să le exporte. Aceste limite pot fi modificate, dacă este necesar, în cursul anului.

(2) Orice fabricant sau importator autorizat are dreptul să fabrice sau să importe numai cantitățile de substanțe și medicamente necesare operațiunii aprobate.

(3) În vederea aprobării prevăzute la alin. (1) și (2), fabricanții și importatorii transmit anual Comitetului estimările cantităților diferitelor substanțe și medicamente pe care le produc, le fabrică sau le importă.

(4) Comitetul stabilește modalitatea de determinare a cantităților estimate, procedura de aprobare, modificare, monitorizare și raportare a acestora.

(5) Calculul necesarului de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente pentru anul calendaristic următor se bazează pe consumul real din anul precedent și se prezintă Comitetului până la 1 februarie. Comitetul verifică estimările și prezintă necesitățile Republicii Moldova Consiliului Internațional pentru Controlul Drogurilor.

**Articolul 39.** Activitatea cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente care conțin aceste substanțe

(1) Activitatea farmaceutică ce implică utilizarea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor se autorizează conform legislației și se desfășoară de către întreprinderi și/sau instituții farmaceutice autorizate.

(2) Activitatea cu substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente poate fi desfășurată și de alte instituții decât cele menționate la alin. (1) numai în baza unei autorizații eliberate de Comitet, cu obligația de a asigura evidența detaliată și măsurile stricte de protecție fizică pentru aceste substanțe și medicamente.

**Articolul 40.** Procurarea de substanțe stupefiante și psihotrope în scopuri profesionale

Procurarea de substanțe stupefiante și psihotrope în scopuri profesionale se realizează pe baza unei comenzi prealabile, de către persoane autorizate conform legii.

**Articolul 41.** Eliberarea medicamentelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope în scop medical

(1) Medicamentele se eliberează în scop terapeutic de către persoanele împuternicite, numai pe baza prescripției medicale.

(2) Modul de prescriere și eliberare a medicamentelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope se aprobă de către Ministerul Sănătății.

(3) Eliberarea medicamentelor prevăzute în tabelele II și III, fără prescripție medicală, este interzisă, cu excepția medicamentelor prevăzute în ordinul ministrului sănătății cu privire la modul de prescriere și eliberare a medicamentelor.

**Articolul 42.** Evidența activităților cu substanțe stupefiante, psihotrope, medicamente care conțin aceste substanțe, și a operațiunilor de distrugere

(1) Orice persoană autorizată ce desfășoară activitate ce implică substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente, precum și operațiile de distrugere ale acestora, se înregistrează într-un registru special, păstrat timp de 10 ani de la ultima înregistrare și prezentat la cererea organului competent.

(2) Pierderile de substanțe stupefiante, psihotrope și medicamente, împreună cu cauzele acestor pierderi, se raportează imediat organului de drept competent.

**Articolul 43.** Obligațiile persoanelor autorizate privind inventarierea și raportarea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor care conțin aceste substanțe

(1) Persoanele autorizate efectuează anual inventarierea substanțelor stupefiante, psihotrope și medicamentelor, întocmesc balanța stocurilor și transmit trimestrial și anual Comitetului rapoartele privind activitatea desfășurată, conform procedurilor stabilite de Comitet.

(2) Titularii de autorizații pentru activități cu substanțe stupefiante și psihotrope, care intenționează să transfere dreptul de exploatare al unei întreprinderi farmaceutice către alte persoane autorizate sunt obligați să efectueze inventarierea substanțelor stupefiante, psihotrope, medicamentelor și să întocmească balanța stocurilor în prezența noilor titulari.

## **Capitolul VIII CIRCULAȚIA PRECURSORILOR**

### **Secțiunea 1 Linii directoare**

**Articolul 44.** Orientările și lista substanțelor neclasificate

(1) Comitetul informează operatorii care utilizează precursori de droguri cu privire la orientările și lista substanțelor neclasificate, prin intermediul paginii web oficiale.

(2) Orientările includ în special:

a) informații despre metodele de identificare și notificare a tranzacțiilor suspecte;

b) lista actualizată periodic a substanțelor neclasificate, pentru a permite industriei să controleze voluntar activitatea cu aceste substanțe;

c) alte informații considerate utile.

**Articolul 45.** Documentarea și raportarea operațiunilor cu substanțele neclasificate

Operatorul care desfășoară activități cu substanțe neclasificate are obligația de a documenta operațiunile, de a asigura protecția și confidențialitatea datelor înregistrate și de a raporta Comitetului informațiile referitoare la stocuri, tranzacții și utilizarea substanțelor neclasificate, în conformitate cu cerințele stabilite de Comitet.

## Secțiunea 2

### **Acordarea, refuzul, retragerea sau suspendarea autorizației și înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri**

**Articolul 46.** Autorizarea activității cu substanțe clasificate în Categoria 1

(1) Operatorii sau utilizatorii care dețin sau doresc să introducă pe piață substanțe clasificate în Categoria 1, desfășoară activități de import, export sau activități intermediare care implică aceste substanțe, trebuie să obțină o autorizație.

(2) Autorizația pentru activitate cu precursorii de droguri (denumită pe parcursul acestui capitol – autorizația) este emisă de către Comitet, conform formularului stabilit.

(3) Autorizația prevăzută la alin. (2) se acordă pentru o perioadă de trei ani. Pentru obținerea unei noi autorizații, titularul depune o cerere cu minimum 30 de zile înainte de expirarea perioadei pentru care a fost eliberată.

(4) Întreprinderile/instituțiile farmaceutice, cabinetele veterinare, Serviciul Vamal, Inspectoratul General al Poliției, instituțiile Ministerului Apărării și unitățile militare pot beneficia de autorizații speciale pentru activitate cu precursorii de droguri (denumită pe parcursul acestui capitol – autorizația specială) emise de Comitet, atunci când precursorii de droguri sunt utilizați în cadrul îndeplinirii sarcinilor oficiale.

(5) Autorizația specială menționată la alin. (4) se acordă pe o perioadă nedeterminată, iar condițiile care au stat la baza acordării acesteia sunt verificate la fiecare trei ani. Modalitatea de certificare a menținerii condițiilor este reglementată în art. 51.

(6) Autorizațiile emise în conformitate cu alin. (2) și (4) sunt valabile doar pentru locațiile, substanțele și operațiunile specificate la momentul solicitării acestora.

(7) Orice operator sau utilizator care deține o autorizație furnizează substanțe clasificate în Categoria 1 doar operatorilor sau utilizatorilor autorizați, care au semnat Declarația clientului.

**Articolul 47.** Acordarea autorizației și autorizației speciale

(1) Pentru obținerea autorizației privind activitatea cu substanțe clasificate în Categoria 1, operatorii sau utilizatorii depun următoarele documente către Comitet:

a) cerere pentru autorizația pentru activitate cu precursorii de droguri, conform formularului aprobat de Comitet;

b) copia actului permisiv pentru activitatea de întreprinzător, pentru entitățile care desfășoară astfel de activitate;

c) copia extrasului din Registrul de stat al persoanelor juridice și al întreprinzătorilor individuali;

d) copia ordinului de numire în funcție a persoanei responsabile cu substanțe clasificate în Categoria 1;

e) copia fișei postului pentru persoana responsabilă de activitatea cu substanțe clasificate în Categoria 1;

f) certificatul de cazier juridic al persoanei responsabile de activitatea cu substanțe clasificate în Categoria 1;

g) copiile diplomelor și certificatelor de conferire a categoriei de calificare profesională a persoanei responsabile de activitatea cu substanțe clasificate în Categoria 1, corespunzător domeniului de activitate;

h) lista persoanelor care lucrează cu substanțe clasificate în Categoria 1;

i) avizul consultativ narcologic al instituției medico-sanitare publice, care confirmă starea de sănătate a persoanelor menționate la lit. h), atestând că aceștia nu suferă de narcomanie, toxicomanie, alcoolism cronic, și confirmă absența persoanelor inapte pentru activități cu surse de pericol sporit;

j) copia actului de proprietate sau a contractului de locațiune a imobilului în care se va desfășura activitatea;

k) planul geometric al încăperilor izolate eliberat de Instituția Publică Cadastrul Bunurilor Imobile sau altă persoană autorizată;

l) copia contractului de prestare a serviciilor de pază a încăperilor;

m) lista substanțelor cu care va activa operatorul sau utilizatorul;

n) suplimentar pentru fabricanți documente care descriu procesul tehnologic utilizat pentru operațiunile de fabricare, producere, testare, sinteză, extracție, condiționare sau folosire, cantitățile de materie primă ce se utilizează și randamentul procesului tehnologic pentru un ciclu al operațiunilor cu substanțe clasificate în Categoria 1 pentru care se solicită acordarea autorizației.

(2) Dacă cererea sau documentația prevăzută alin. (1) este incompletă, Comitetul solicită completări, iar operatorul este obligat să le furnizeze în cel mai scurt timp, dar nu mai mult de 15 zile de la transmiterea solicitării.

(3) Din momentul transmiterii solicitării prevăzute la alin. (2) și până la furnizarea informațiilor necesare, soluționarea cererii se suspendă.

(4) Netransmiterea informațiilor în termenul stabilit la alin. (2) atrage refuzul acordării autorizației.

(5) Comitetul emite o decizie privind acordarea sau refuzul autorizației în termen de 60 de zile lucrătoare pentru o autorizație nouă și în termen de 30 de zile lucrătoare pentru reînnoirea autorizației.

(6) Operatorii sau utilizatorii prevăzuți la art. 46 alin. (4), precum și titularii autorizației de agent economic autorizat (AEO), sunt scutiți de obligația:

a) de a furniza documentele menționate la alin. (1) lit. (c)-(n);

b) de desemnarea unei persoane responsabile.

(7) Autorizația specială se acordă în termen de 30 de zile de la înregistrarea solicitării la Comitet.

(8) Deciziile de refuz, suspendare sau retragere a unei autorizații sunt motivate în conformitate cu prevederile Legii nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător și/sau Legea nr. 235/2011 privind activitățile de acreditare și de evaluare a conformității și sunt comunicate solicitantului în format electronic sau pe suport de hârtie.

**Articolul 48.** Înregistrarea introducerii pe piață a substanțelor clasificate în Categoriile 2 și 3

(1) Operatorii sau utilizatorii, cu excepția agenților vamali și a transportatorilor care acționează exclusiv în această calitate, care introduc pe piață, desfășoară activități de import, export sau activități intermediare cu substanțe din Categoria 2 sau exportă substanțe din Categoria 3, trebuie să obțină o înregistrare pentru activitate cu precursorii de droguri (denumită pe parcursul acestui capitol – înregistrare) de la Comitet.

(2) Perioada de valabilitate a înregistrării prevăzute la alin. (1) este de trei ani. Pentru o nouă înregistrare, titularul depune o solicitare cu cel puțin 30 de zile înainte de expirarea perioadei pentru care a fost acordată.

(3) Întreprinderile/instituțiile farmaceutice, cabinetele veterinare, Serviciul Vamal, Inspectoratul General al Poliției, instituțiile Ministerului Apărării și unitățile militare pot beneficia de exceptări, iar Comitetul poate acorda înregistrare specială pentru activitate cu precursorii de droguri (denumită pe parcursul acestui capitol – înregistrare specială), în cazul în care precursorii de droguri sunt utilizați în cadrul îndeplinirii sarcinilor oficiale.

(4) Înregistrarea specială prevăzută la alin. (3) se acordă pe perioadă nedeterminată, cu certificarea la fiecare trei ani a menținerii condițiilor pentru care a fost acordată. Modalitatea de certificare este reglementată în art. 51.

(5) Orice operator sau utilizator cu o înregistrare furnizează substanțe din Categoria 2 doar altor operatori sau utilizatori cu aceeași înregistrare și care au semnat Declarația clientului, conform art. 67 alin. (1).

**Articolul 49.** Acordarea înregistrării și înregistrării speciale pentru activitate cu precursorii de droguri

(1) Pentru a obține înregistrarea activităților cu substanțe clasificate în Categoriile 2 și 3, operatorii sau utilizatorii depun la Comitet următoarele documente:

a) cerere pentru înregistrare pentru activitate cu precursorii de droguri, conform formularului aprobat de Comitet;

b) copia actului permisiv pentru activitatea de întreprinzător;

c) copia extrasului din Registrul de stat al persoanelor juridice și al întreprinzătorilor individuali;

d) copia ordinului de numire în funcție a persoanei responsabile cu substanțe clasificate în Categoriile 2 și 3;

e) certificatul de cazier juridic al persoanei responsabile de activitatea cu substanțe clasificate în Categoriile 2 și 3;

f) lista substanțelor utilizate de operator sau utilizator;

g) documente privind procesul tehnologic utilizat pentru operațiuni de fabricare, producere, sinteză, extracție, testare, condiționare sau utilizare, precum și cantitățile de materii prime și randamentul procesului tehnologic pentru fiecare ciclu al operațiunilor cu substanțe clasificate în Categoriile 2 și 3 pentru care se solicită autorizația;

h) planul geometric al încăperilor eliberat de Instituția Publică Cadastrul Bunurilor Imobile sau altă persoană autorizată.

(2) Comitetul emite decizia de acordare sau refuz a înregistrării în termen de 60 de zile lucrătoare pentru o înregistrare nouă și în 30 de zile lucrătoare pentru reînnoire.



(3) Pentru înregistrarea specială pentru activitate cu precursorii de droguri, operatorii sau utilizatorii sunt scutiți de furnizarea documentelor menționate la alin. (1) lit. (e)-(h).

(4) Înregistrarea specială menționată la alin. (3) se acordă în termen de 30 de zile de la depunerea cererii.

**Articolul 50.** Reînnoirea autorizației sau înregistrării și încetarea valabilității acestora

(1) Autorizația și înregistrarea nu sunt transferabile.

(2) Deținătorii de autorizații sau înregistrări solicită o nouă autorizație sau înregistrare în cazul în care:

- a) adaugă o nouă substanță clasificată;
- b) încep o nouă operațiune;
- c) schimbă adresa sediului comercial în care sunt efectuate operațiunile.

(3) Autorizația sau înregistrarea existentă încetează să fie valabilă începând cu prima dată care survine dintre:

- a) expirarea perioadei de valabilitate;
- b) începerea valabilității noii autorizații.

(4) Solicitarea pentru o nouă autorizație sau înregistrare se face conform prevederilor art. 47 alin. (1) și art. 49 alin. (1).

(5) În cazul unei noi autorizații sau retragerii autorizației, titularul depune la Comitet, în original, autorizația anterioară, în termen de 10 zile lucrătoare.

(6) Valabilitatea noilor autorizații sau înregistrări se calculează din ultima zi de a celei anterioare.

(7) În cazul în care, după ce s-a acordat o autorizație, informațiile furnizate în cererea de autorizație respectivă, altele decât informațiile menționate la alin. (2) s-au schimbat, titularul autorizației informează Comitetul, în format electronic sau în scris, în termen de 10 zile lucrătoare de la schimbare.

(8) În cazul în care, în urma schimbării, condițiile menționate la art. 47 alin. (1) continuă să fie îndeplinite și informațiile care trebuie modificate sunt incluse în autorizație, Comitetul operează modificarea autorizației în consecință.

(9) Comitetul operează modificările și eliberează autorizația actualizată, inscripționând, pe verso, mențiunea „actualizat la data de ...”.

**Articolul 51.** Certificarea menținerii condițiilor de acordare a autorizației speciale sau a înregistrării speciale

(1) Pentru certificarea menținerii condițiilor de acordare a autorizației speciale sau a înregistrării speciale, conform art. 47 alin. (3) și art. 49 alin. (3), titularul depune o declarație pe propria răspundere, în baza formularului aprobat de Comitet, prin care confirmă că datele furnizate inițial nu s-au modificat.

(2) Declarația prevăzută la alin. (1) se depune cu cel puțin 30 de zile înainte de expirarea termenului de trei ani de la data acordării sau a certificării menținerii condițiilor, împreună cu autorizația specială sau înregistrarea specială.

(3) Titularul autorizației speciale sau al înregistrării speciale, care solicită certificarea menținerii condițiilor de acordare, furnizează, la cererea Comitetului, toate datele și documentele necesare în acest scop.

(4) După depunerea declarației, Comitetul certifică menținerea condițiilor prin aplicarea mențiunii „certificare menținere condiții” pe verso-ul autorizației speciale sau a înregistrării speciale.

(5) Neîndeplinirea obligației de depunere a declarației în termenul prevăzut la alin. (2) conduce la încetarea valabilității autorizației speciale sau a înregistrării speciale.

(6) Documentul prevăzut la alin. (1) se depun la Comitet, iar prevederile art. 49 alin. (1) se aplică corespunzător.

**Articolul 52.** Acordarea, refuzul, retragerea sau suspendarea autorizației sau înregistrării

(1) La examinarea acordării unei autorizații sau înregistrări, Comitetul evaluează competențele și integritatea solicitantului, în special prin verificarea absenței unor încălcări ale regulilor de circulație a drogurilor, precum și a cazierului judiciar/contravențional, care să indice condamnări sau măsuri cu caracter penal/contravențional.

(2) Autorizația și înregistrarea se refuză dacă există motive rezonabile de suspiciune că solicitantul sau persoana responsabilă de comercializarea substanțelor clasificate nu este de încredere.

(3) Autorizația și înregistrarea sunt retrase sau suspendate dacă există motive rezonabile să se creadă că deținătorul nu mai îndeplinește cerințele de acordare autorizația sau dacă există un risc de deturnare a substanțelor clasificate.

### **Secțiunea 3**

#### **Responsabilul și responsabilitățile operatorilor și utilizatorilor**

**Articolul 53.** Responsabilul de activitatea cu precursorii de droguri

(1) Operatorii sau utilizatorii care intenționează să introducă pe piață substanțe clasificate în Categoriile 1 și 2 desemnează un responsabil de activitatea cu precursorii de droguri (în continuare - responsabil) și notifică Comitetul.

(2) Orice modificare ulterioară a acestor informații trebuie notificată fără întârziere.

(3) Responsabilul asigură respectarea dispozițiilor legale în activitățile de import, export sau intermediare și este autorizată să reprezinte operatorul sau utilizatorul, luând deciziile necesare.

**Articolul 54.** Responsabilitățile operatorilor și utilizatorilor în gestionarea precursorilor de droguri

(1) La depunerea cererii pentru acordarea autorizației sau înregistrării, operatorii sau utilizatorii comunică Comitetului decizia de numire a persoanei responsabile pentru activitățile cu precursorii de droguri și a înlocuitorului acestuia.

(2) Decizia de numire conține datele relevante pentru persoana responsabilă și a înlocuitorului, inclusiv numele, prenumele, telefonul și/sau fax, adresa de e-mail, funcția și atribuțiile specifice.

(3) Orice modificare a datelor și informațiilor prevăzute la alin. (2) se comunică de îndată Comitetului, dar nu mai târziu de 5 zile de la data modificării.

(4) Operatorii sau utilizatorii, implicați în activități cu substanțe clasificate în Categoriile 1 și 2 pot notifica la ghișeul unic de contact privind precursorii de droguri din cadrul Comitetului pentru supervizarea operațiunilor cu precursori de droguri.

#### **Secțiunea 4**

#### **Exportul, importul și tranzitul precursorilor**

##### **Articolul 55. Notificarea prealabilă exportului**

(1) Toate exporturile de substanțe clasificate în Categoriile 1 și 4, precum și cele din Categoriile 2 și 3 destinate anumitor țări, conform deciziilor Comitetului, se preced de o notificare prealabilă transmisă autorităților competente din țara de destinație.

(2) Țara de destinație răspunde în termen de 15 zile lucrătoare, iar dacă nu există obiecții, care să indice că exportul poate fi utilizat pentru producția ilicită de substanțe stupefiante sau psihotrope, Comitetul autorizează operațiunea de export.

(3) Comitetul solicită autorităților din țara de destinație să păstreze confidențialitatea informațiilor economice, comerciale sau profesionale furnizate în notificare.

(4) Comitetul poate aplica proceduri simplificate de notificare prealabilă atunci când riscul de deturnare a substanțelor clasificate este considerat minim.

(5) În vederea răspunsului la notificările prealabile, Comitetul poate solicita informații suplimentare din partea altor instituții competente, atunci când este necesar.

(6) Comitetul informează țara de destinație prin intermediul sistemului PEN-online sau prin utilizarea „Notificării de raportare multilaterală a substanțelor chimice”, aprobată de Comitet.

##### **Articolul 56. Autorizația de export al precursorilor de droguri**

(1) Autorizația de export al precursorilor de droguri de pe teritoriul Republicii Moldova al substanțelor clasificate se eliberează de către Comitet.

(2) Exportul substanțelor clasificate care fac obiectul unei declarații vamale, inclusiv cel al substanțelor clasificate care ies de pe teritoriul vamal al Republicii Moldova după o depozitare pe o perioadă de cel puțin 10 zile într-un regim special, necesită autorizația de export menționată la alin. (1). Dacă substanțele clasificate sunt reexportate în termen de 10 zile de la plasarea lor sub un regim special, nu este necesară autorizație de export, iar scopul legal la cererea autorităților competente este demonstrat de operator.

(3) Exportul substanțelor clasificate în Categoria 3 necesită autorizația de export menționată la alin. (1) doar în cazul în care sunt necesare notificări prealabile.

(4) În vederea acordării autorizației de export prevăzute la alin. (1), operatorul depune către Comitet următoarele:

a) cererea pentru autorizația de export al precursorilor de droguri, conform formularului aprobat de Comitet;

b) copia autorizației de import emisă de autoritatea competentă a partenerului extern sau confirmarea din partea autorității competente din țara importatoare din care

rezultă că pentru substanța clasificată în cantitatea respectivă nu este necesară o autorizație de import;

c) copia autorizației pentru activitate cu precursorii de droguri.

(5) Autorizația de import prevăzută la alin. (1) și confirmarea din partea autorității competente din țara importatoare prevăzute la alin. (4) lit. b) sunt însoțite de traducerea autorizată în limba română.

(6) După primirea cererii prevăzute la alin. (4) lit. a), Comitetul realizează notificarea prealabilă a operațiunii de export, prevăzută în art. 55 alin. (1).

(7) Autorizația de export se acordă în termen de 15 zile lucrătoare de la data la care dosarul este considerat complet de către Comitet, în formatul aprobat de Comitet.

(8) Termenul de acordare se prelungește în cazul în care Comitetul trebuie să întreprindă investigații suplimentare.

(9) Perioada de valabilitate a autorizației de export, pe parcursul căreia mărfurile trebuie să iasă de pe teritoriul vamal al Republicii Moldova, nu depășește șase luni de la data eliberării autorizației de export.

(10) Informațiile privind itinerariul, mijlocul de transport și data fiecărui export parțial, care nu sunt disponibile la depunerea cererii, se transmit Comitetului înainte de efectuarea fiecărui transport.

**Articolul 57.** Prezentarea autorizației de export al precursorilor de droguri

(1) Autorizația de export al precursorilor de droguri, redactată în limbile română și/sau engleză, se emite în patru exemplare numerotate de la 1 la 4, conform formularului prevăzut de Comitet.

(2) Exemplarul nr. 1 se păstrează de către Comitet.

(3) Exemplarele nr. 2 și 3 însoțesc substanța clasificată și se prezintă la subdiviziunea Serviciului Vamal la care se efectuează declarația vamală de export, în vederea înscrierii mențiunilor privind cantitatea de substanță efectiv exportată, precum și pentru introducerea informației în baza națională de date privind precursorii de droguri și, ulterior, la punctul de ieșire de pe teritoriul Republicii Moldova.

(4) Punctul de ieșire înapoiază exemplarul nr. 2 către Comitet.

(5) Exemplarul nr. 3 însoțește substanțele clasificate până la autoritatea competentă a țării importatoare.

(6) Exemplarul nr. 4 se păstrează de către exportator.

**Articolul 58.** Autorizația de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată

(1) La solicitarea operatorului, Comitetul acordă autorizația de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată (în continuare - autorizație de export simplificată) pentru exporturile frecvente ale substanțelor clasificate în Categoriile 3 și 4, implicând același exportator și importator din aceeași țară de destinație, pentru o perioadă determinată de șase sau 12 luni.

(2) Condițiile pentru acordarea autorizației de export simplificată sunt aprobate de Comitet.

(3) Comitetul adoptă o decizie cu privire la cererea de eliberare a autorizației de export simplificate în termen de 15 zile lucrătoare de la primirea informațiilor solicitate.

(4) În cazul unei asistențe medicale de urgență, pentru exporturile de substanțe din Categoria 4, solicitantul prezintă Comitetului documentele ce atestă situația de urgență în țara de destinație, împreună cu confirmarea autorităților competente ale acestui stat.

(5) Dacă sunt îndeplinite condițiile menționate la alin. (4), Comitetul acordă autorizația de export simplificată pentru substanțele din Categoria 4 în termen de maximum trei zile lucrătoare de la primirea cererii.

(6) Informațiile privind itinerariul, mijlocul de transport și data fiecărui export parțial, care nu sunt disponibile la depunerea cererii, se transmit Comitetul înainte de efectuarea fiecărui transport.

**Articolul 59.** Prezentarea autorizației de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată

(1) Autorizațiile de export al precursorilor de droguri emise prin procedură simplificată se întocmesc folosind exemplarele nr. 1, 2 și 4, conform formularului prevăzut de Comitetul.

(2) Exemplarul nr. 1 se păstrează de către Comitet.

(3) Exemplarul nr. 2 și exemplarul nr. 4 se păstrează de către exportator.

(4) Exportatorul indică detaliile fiecărei operațiuni de export pe versoul exemplarului nr. 2, în special cantitatea de substanță clasificată care face obiectul fiecărei operațiuni de export și cantitatea restantă.

(5) Exemplarul nr. 2 se prezintă subdiviziunii Serviciului Vamal atunci când se întocmește declarația vamală. Subdiviziunea Serviciului Vamal confirmă detaliile și înapoiază exemplarul nr. 2 exportatorului.

(6) Operatorul completează numărul autorizației și trece mențiunea „autorizație de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată” pe declarația vamală pentru fiecare operațiune de export.

(7) Exportatorul înapoiază exemplarul nr. 2 Comitetului cel târziu după 10 zile lucrătoare de la expirarea perioadei de valabilitate a autorizației de export emise prin procedură simplificată.

**Articolul 60.** Autorizația de import al precursorilor de droguri

(1) Importul substanțelor clasificate în Categoria 1 pe teritoriul Republicii Moldova este permis doar în baza unei autorizații de import al precursorilor de droguri eliberate de către Comitet.

(2) Autorizația de import prevăzută la alin. (1) se emite exclusiv operatorilor stabiliți în Republica Moldova.

(3) Dacă substanțele prevăzute la alin. (1) sunt descărcate, transportate, depozitate temporar, păstrate într-un regim special, nu este necesară autorizația de import, iar scopul legal la cererea autorităților competente este demonstrat de operator.

(4) Pentru a obține autorizația de import prevăzută la alin. (1), operatorul depune la Comitet cererea de autorizare conform formularului aprobat de Comitet.

(5) Decizia privind acordarea autorizației de import se ia în termen de 15 zile lucrătoare de la data la care dosarul este considerat complet de Comitet.

(6) Perioada de valabilitate a autorizației de import nu depășește șase luni de la data eliberării, în care substanțele clasificate trebuie să intre pe teritoriul vamal al Republicii Moldova.

**Articolul 61.** Prezentarea autorizației de import al precursorilor de droguri

(1) Autorizația de import al precursorilor de droguri se emite în patru exemplare, numerotate de la 1 la 4, conform formularului prevăzut de Comitet.

(2) Exemplarul nr. 1 se păstrează de Comitet.

(3) Exemplarul nr. 2 se trimite de Comitet autorității competente a țării exportatoare.

(4) Exemplarul nr. 3 însoțește substanța clasificată de la punctul de intrare pe teritoriul vamal până la sediul comercial al importatorului, care trimite exemplarul către Comitet.

(5) Exemplarul nr. 4 se păstrează de importator.

**Articolul 62.** Acordarea, refuzul, suspendarea și retragerea autorizației de export/ import al precursorilor de droguri

(1) Acordarea autorizațiilor de export/ import al precursorilor de droguri și prezentarea informației obligatorii se realizează conform procedurilor stabilite de Comitet.

(2) Autorizația de export/import poate include cel mult două substanțe clasificate.

(3) Autorizația de import/export nu este transferabilă.

(4) Acordarea autorizației de export/ import se refuză dacă:

a) informațiile furnizate conform alin. (1) sunt incomplete;

b) există motive întemeiate de a suspecta că informațiile furnizate sunt false sau incorecte, sau

c) există motive întemeiate de a suspecta că substanțele clasificate sunt destinate fabricării ilicite de substanțe stupefiante sau psihotrope;

d) importul substanțelor clasificate nu este autorizat de autoritățile competente țării de destinație, această condiție aplicându-se doar pentru acordarea autorizațiilor de export.

(5) Comitetul poate suspenda sau retrage o autorizație de export/import dacă există motive întemeiate de a suspecta utilizarea substanțelor în fabricarea ilicită de substanțe stupefiante sau psihotrope.

(6) În cazul retragerii autorizațiilor de export/import, titularul este obligat să transmită respectivele autorizații în original la Comitet, în termen de 10 zile de la data luării la cunoștință despre retragere.

**Articolul 63.** Reglementarea tranzitului de precursori de droguri și medicamente care conțin aceste substanțe pe teritoriul Republicii Moldova

(1) Tranzitul precursorilor de droguri și medicamentelor pe teritoriul Republicii Moldova se realizează în baza unui Aviz privind tranzitul de precursori de droguri pe teritoriul Republicii Moldova, emis de Comitet, conform regulamentului stabilit de

Guvern. Formularul avizului este aprobat de Comitet, iar traseul tranzitului este indicat în aviz, procesul desfășurându-se sub monitorizarea și controlul Comitetului.

(2) Comitetul notifică Serviciul Vamal despre avizul eliberat și ruta indicată.

(3) Ruta și ambalajul precursorilor de droguri sau medicamentelor aflate în tranzit nu pot fi modificate fără obținerea unei autorizații prealabile din partea Comitetului.

(4) Orice modificare neautorizată a rutei este considerată export ilegal și va fi supusă reglementărilor privind exportul substanțelor aflate sub control național.

### **Secțiunea 5**

#### **Depozitarea, transportul și alte activități cu precursorii de droguri**

##### **Articolul 64. Depozitarea substanțelor clasificate**

(1) Operatorul sau utilizatorul asigură măsurile de protecție împotriva retragerii neautorizate a substanțelor clasificate în Categoria 1 în locurile de depozitare, producție, fabricare și transformare a acestor substanțe, precum și pentru securizarea spațiilor comerciale, conform prevederilor stabilite de Guvern.

(2) În încăperile destinate depozitării substanțelor clasificate, nu se permit alte materiale sau produse, cu excepția cazurilor în care spațiile respective sunt autorizate pentru păstrarea substanțelor stupefiante și psihotrope.

(3) Încăperile în care se depozitează substanțele clasificate trebuie să îndeplinească cerințele tehnice stabilite de Guvern.

##### **Articolul 65. Transportul substanțelor clasificate în Categoriile 1 și 2**

(1) Substanțele clasificate în Categoria 1 se transportă exclusiv în containere metalice încuiate, bagaje special concepute, echipate cu mecanisme de blocare, sau în spații închise ale mijloacelor de transport modificate astfel încât substanțele să nu poată fi eliberate din spațiu.

(2) Operatorii și utilizatorii asigură securitatea pe parcursul încărcării, transportului și descărcării substanței clasificate în Categoria 1.

(3) În cazul în care transportul substanței clasificate în Categoria 1 este efectuat de un terț, operatorii sau utilizatorii care au solicitat transportul rămân responsabili pentru eventualele pierderi, distrugeri sau utilizări abuzive ale substanței.

(4) Itinerariile de transport pentru substanțele clasificate în Categoria 1 se modifică periodic și nu se divulgă public.

(5) Operatorii și utilizatorii protejează substanțele clasificate în Categoria 2 împotriva pierderii, furtului sau utilizării abuzive în timpul încărcării, transportului și descărcării.

(6) În cazul unui incident ce implică eliberarea accidentală, pierderea, distrugerea sau furtul precursorilor de droguri, transportatorul, operatorul sau utilizatorul notifică imediat Comitetul, după sesizarea organelor competente.

##### **Articolul 66. Transportul medicamentelor care conțin substanțe clasificate**

(1) Importul și exportul de medicamente de către persoane fizice este interzis.

(2) Prin derogare de la alin. (1), persoanele fizice pot introduce sau scoate din țară, în bagajele personale, pentru uz personal sau pentru uz personal al membrilor apropiați ai familiei ori pentru cel mult o persoană terță, medicamente într-o cantitate

corespunzătoare utilizării terapeutice pentru tratament pe o perioadă de 30 zile, în cazul substanțelor clasificate în Categoria 1, conform dozei prescrise în dovada individuală a prescripției medicale pentru aceste medicamente.

**Articolul 67.** Prescrierea medicamentelor care conțin substanțe clasificate în Categoria 1

(1) Modul de prescriere și eliberare a medicamentelor care conțin substanțe clasificate în Categoria 1 se aprobă de către Ministerul Sănătății.

(2) Prestatorii de servicii medicale și întreprinderile/instituțiile farmaceutice, indiferent de forma de organizare, care manipulează substanțe clasificate în Categoria 1 și/sau medicamente care conțin astfel de substanțe desfășoară activitatea pe baza autorizației pentru activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope.

**Articolul 68.** Declarația clientului

(1) Operatorul sau utilizatorul care furnizează substanțe clasificate în Categoria 1 sau 2 obține Declarația clientului, care specifică utilizarea substanțelor clasificate, conform formularului stabilit de Comitet.

(2) Se întocmește Declarația clientului separată pentru fiecare substanță clasificată.

(3) Ca alternativă, Comitetul acceptă Declarația clientului unică pentru mai multe tranzacții cu substanțe clasificate în Categoria 2, efectuate pe parcursul unui an, dacă:

- a) operatorul a furnizat aceeași substanță de cel puțin trei ori în ultimele 12 luni;
- b) nu are motive să suspecte de utilizare ilicită a substanței respective;
- c) cantitățile corespund consumului mediu anual al utilizatorului de acest tip.

(4) Operatorul care furnizează substanțe clasificate în Categoria 1 indică data pe Declarația clientului și certifică conformitatea acesteia cu originalul. Declarația însoțește substanța și se prezintă autorităților competente la cerere.

(5) Orice operator sau utilizator implicat în tranzacții cu substanțe clasificate în Categoriile 1 și 2 ține evidența mișcării substanțelor clasificate și documentația conform alin. (3) și (4). Această obligație nu se aplică operatorilor sau utilizatorilor care dețin autorizație specială sau înregistrare specială.

**Articolul 69.** Documentarea

(1) Importurile, exporturile sau activitățile intermediare care implică substanțe clasificate, cu excepția celor din Categoria 4, se însoțesc de documente vamale și comerciale, precum declarații sumare, declarații vamale, facturi, liste de mărfuri, documente de transport sau alte documente de expediție.

(2) Documentele prevăzute la alin. (1) conțin următoarele informații:

a) denumirea substanței clasificate, conform tabelelor naționale; în cazul unui amestec sau produs natural, denumirea acestuia și denumirea oricărei substanțe clasificate din table, prezente în amestec sau produs natural, urmate de termenul „Precursori”;

b) cantitatea și greutatea substanței clasificate; pentru amestecuri sau produse naturale, cantitatea, greutatea și procentajul substanței clasificate din acestea, dacă este cazul;



c) numele și adresa exportatorului, importatorului, destinatarului final și, dacă este cazul, a persoanei care desfășoară activități intermediare.

(3) Documentația include Declarația clientului.

(4) Operatorii sau utilizatorii păstrează înregistrări detaliate ale activităților lor, conform obligațiilor prevăzute la alin. (1).

(5) Documentele și înregistrările prevăzute la alin. (1)-(4) se păstrează timp de cel puțin trei ani de la încheierea anului calendaristic în care a avut loc tranzacția prevăzută la alin. (1) și se pun la dispoziția autorităților competente, la cerere.

(6) Documentația poate fi păstrată și sub formă de imagini sau pe alte suporturi care stochează date, cu condiția ca:

a) acestea să fie conforme originalului;

b) să fie disponibile imediat și analizabile pe durata perioadei de păstrare prevăzute la alin. (5).

(7) Obligațiile privind introducerea pe piață a substanțelor clasificate, Declarația clientului și documentarea nu se aplică tranzacțiilor cu substanțe clasificate în Categoria 2, atunci când cantitățile nu depășesc limitele stabilite de Guvern pe parcursul unui an.

#### **Articolul 70. Etichetarea**

Operatorii sau utilizatorii aplică etichete pe substanțele clasificate în Categoriile 1, 2 și 3 înainte de livrare. Etichetele trebuie să includă denumirile substanțelor, așa cum sunt stabilite de Guvern. Operatorii pot aplica și etichetele lor obișnuite.

#### **Articolul 71. Informații necesare pentru monitorizarea substanțelor clasificate**

(1) Operatorii sau utilizatorii de precursori de droguri comunică Comitetului informațiile privind tranzacțiile cu substanțe clasificate.

(2) Operatorii sau utilizatorii furnizează Comitetului, în format succint, informațiile relevante referitoare la tranzacțiile lor cu substanțe clasificate, situația cantităților utilizate sau livrate și, în cazul livrării, cantitățile livrate fiecărui terț, în format electronic sau scris, în termenul stabilit de Comitet pentru substanțele clasificate în Categoriile 1 și 2.

(3) Pentru substanțele clasificate în Categoria 3, această obligație se aplică numai la cererea Comitetului.

(4) Operatorii sau utilizatorii trimit Comitetului informații concise despre exporturi, importuri sau activități intermediare, în format electronic sau scris, în termen stabilit.

(5) Operatorii sau utilizatorii prevăzuți la alin. (4) furnizează Comitetului următoarele informații:

a) exporturile de substanțe clasificate efectuate pe baza unei autorizații de export;

b) toate importurile de substanțe clasificate în Categoria 1 pentru care necesită autorizație de import, precum și toate cazurile în care substanțele clasificate în Categoria 2 sunt introduse într-un regim special, supuse unei proceduri suspensive, alta decât tranzitul, sau sunt puse în liberă circulație;

c) toate activitățile intermediare care implică substanțe clasificate în Categoriile 1 și 2.

(6) Informațiile prevăzute la alin. (5) lit. (a) se organizează pe țări de destinație, cantități exportate și numere de referință ale autorizațiilor de export, după caz.

(7) Informațiile prevăzute la alin. (5) lit. (b) se organizează pe țara exportatoare și numerele de referință ale autorizațiilor de import, după caz.

(8) Informațiile prevăzute la alin. (5) lit. (c) se organizează pe țările implicate în activități intermediare și autorizațiile de export sau import, după caz.

(9) Operatorii furnizează informații suplimentare la cererea Comitetului.

(10) Operatorii sau utilizatorii prezintă rapoartele anuale prevăzute la alin. (2) și (4) chiar și lipsa tranzacțiilor într-un anumit an.

(11) În scopul furnizării de informații către Comitet, operatorii sau utilizatorii pot utiliza Declarația operatorului privind intrarea substanțelor clasificate, aprobată de Comitet, sau poate prezenta autorizația de import sau Declarația clientului.

#### **Articolul 72. Notificarea Comitetului și organelor competente**

(1) Operatorii sau utilizatorii notifică de îndată Comitetul și organele competente despre orice împrejurări care indică tranzacții neobișnuite cu substanțe clasificate, sugerând deturnarea acestora către fabricarea ilicită de substanțe stupefiante sau psihotrope.

(2) Notificarea prevăzută la alin. (1) este realizată de către persoana responsabilă sau înlocuitorul acesteia și include informațiile disponibile care permit verificarea legitimității tranzacției de către Comitet și Ministerului Afacerilor Interne. Informațiile includ:

- a) denumirea substanței clasificate;
- b) cantitatea și greutatea substanței clasificate;
- c) numele și adresa exportatorului, importatorului, destinatarului final și, dacă este cazul, a persoanei implicate în activități intermediare.

(3) Informațiile prevăzute la alin. (2) sunt colectate exclusiv în scopul prevenirii deturnării substanțelor clasificate către activități ilicite.

#### **Articolul 73. Datele cu caracter personal**

(1) Operatorii sau utilizatorii nu divulgă datele cu caracter personal colectate în temeiul prezentei legi decât autorităților competente.

(2) Comitetul și Ministerul Afacerilor Interne asigură confidențialitatea informațiilor de afaceri și au acces în sediile comerciale ale operatorilor pentru a verifica eventualele nereguli. Notificarea prevăzută la art. 72 se transmite și de persoanele fizice sau juridice implicate în introducerea pe piață, import sau export a substanțelor neclasificate, conform listei acestor substanțe transmise de Comitet. Modalitatea de transmitere a listei cu substanțele neclasificate se stabilește de Comitet.

(3) Comitetul și alte autorități competente în domeniu asigură confidențialitatea datelor furnizate de operatori sau utilizatori potrivit alin. (1) și (2), precum și a datelor de identificare, pentru a preveni deturnarea precursorilor de droguri.

#### **Articolul 74. Baza de date națională privind precursorii de droguri**

(1) Comitetul introduce operatorii și utilizatorii care au obținut autorizație sau înregistrare în baza de date națională privind precursorii de droguri, ce are următoarele funcții:

a) facilitarea sintezei și analizei informațiilor într-o formă agregată și anonimată, raportarea acestora către Consiliul Internațional de Control asupra drogurilor;

b) constituirea unui registru național al operatorilor și utilizatorilor cărora le-a fost acordată autorizație sau înregistrare;

c) facilitarea sarcinii operatorilor de a furniza autorităților competente informații cu privire la tranzacțiile lor în conformitate cu art. 71 a prezentei legi, în format electronic.

(2) Prelucrarea datelor cu caracter personal de către Comitetul și alte autorități naționale implicate în domeniu, se efectuează în conformitate cu prevederile Legii nr. 195/2024 privind protecția datelor cu caracter personal.

#### **Articolul 75. Informarea Consiliul Internațional pentru Controlul Drogurilor**

Comitetul prezintă Consiliul Internațional pentru Controlul Drogurilor, un rezumat la toate informațiile relevante, în special în ceea ce privește substanțele folosite la fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope și metodele de deturnare și fabricare ilicită, precum și activitatea legală cu acestea.

#### **Articolul 76. Obligațiile autorităților responsabile**

(1) Controlul respectării regimului juridic al precursorilor de droguri, inclusiv în locațiile operatorilor și utilizatorilor se exercită de Comitetul, Inspectoratul General al Poliției, Inspectoratul General al Poliției de Frontieră sau de unitățile subordonate acestora, după caz, precum și de autoritatea vamală competentă, potrivit atribuțiilor ce le revin în domeniile lor de activitate.

(2) În vederea verificării de către autoritățile și instituțiile prevăzute la alin. (1) a respectării cerințelor stabilite pentru controlul și supravegherea precursorilor de droguri, operatorii și utilizatorii de precursori sunt obligați:

a) să permită accesul în sediile comerciale în care își desfășoară activitatea;

b) să furnizeze date cu privire la comenzile sau operațiunile cu precursori de droguri desfășurate de aceștia, precum și orice alte date sau informații relevante;

c) să permită verificarea documentelor în baza cărora își desfășoară activitatea sau a documentelor comerciale;

d) să permită prelevarea, după caz, de probe.

(3) Obligațiile prevăzute la alin. (2), lit. a)-d) se aplică inclusiv cu referire la substanțele neclasificate.

### **Capitolul IX DISPOZIȚII FINALE**

#### **Articolul 77. Dispoziții finale**

(1) Prezenta lege intră în vigoare la expirarea a șase luni de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

(2) Se abrogă Legea cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor nr. 382/1999 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1999, nr. 73–77, art. 339).

(3) Guvernul, în termen de șase luni:

- va prezenta Parlamentului propuneri privind aducerea actelor normative în concordanță cu prezenta lege;

- va aduce actele sale normative în corespundere cu prezenta lege.

(4) Valabilitatea actelor permissive emise în temeiul Legii cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor nr. 382/1999 nu este afectată.

(5) La data intrării în vigoare a prezentei Legi:

1) se modifică Codul Penal al Republicii Moldova nr. 985/2002 (Monitorul Oficial Nr. 72-74 art. 195), după cum urmează:

a) art. 76 alin. (1) lit. i) și art. 77 alin. (1) lit. (j) cuvântul „analogilor” se substituie cu cuvântul „substitutelor”;

b) art. 134<sup>1</sup> se completează cu următorul cuprins:

„ **Articolul 134<sup>1</sup>**. Droguri, precursori, etnobotanice și substitutelor acestora

(1) Prin droguri se înțeleg substanțe reglementate de Convenția unică a Organizației Națiunilor Unite asupra stupefiantelor din 1961, modificată prin Protocolul din 1972, sau de Convenția Organizației Națiunilor Unite asupra substanțelor psihotrope din 1971, oricare dintre substanțele incluse în listele nr. 3 din tabelele naționale I-III.

(2) Prin substanțe stupefiante se înțeleg substanțe de origine naturală sau sintetică înscrise în anexele la Convenția unică a Națiunilor Unite asupra substanțelor stupefiante din 1961, modificată prin Protocolul din 1972 și aprobate de Guvern.

(3) Prin substanțe psihotrope se înțeleg substanțe de origine naturală sau sintetică, înscrise în anexele la Convenția asupra substanțelor psihotrope din 1971 și aprobate de Guvern.

(4) Prin precursor se înțelege substanță de origine naturală sau sintetică, utilizată ca materie primă în fabricarea, substanțelor stupefiante și psihotrope aprobate de Guvern.

(5) Prin produse etnobotanice se înțeleg amestecuri de prafuri sau plante ori amestecuri de ierburi și părți de plante tratate cu substanțe chimice, care produc schimbări ce induc efecte fiziologice și/sau mentale, halucinogene și/sau acțiuni psihoactive.

(6) Prin substitut de droguri se înțelege orice substanță sau asociere de substanțe de origine naturală ori sintetică, în orice stare fizică, sau orice produs, plantă, ciupercă ori părți ale acestora al căror regim juridic nu este reglementat național, care poate produce efecte psihoactive și care, indiferent de conținut, denumire, mod de administrare, de prezentare sau de publicitate este ori poate fi utilizată în locul unei substanțe sau medicament stupefiant ori psihotrop sau în locul unei plante ori substanțe aflate sub control național și/sau internațional pentru aceleași scopuri;

(7) Tabelele și listele substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor acestora, supuse controlului se aprobă, se modifică și se completează de către Guvern.

(8) În cazul sustragerii, însușirii, extorcării sau al altor acțiuni ilegale cu droguri, precursori, etnobotanice sau substitut ai acestora, proporțiile acestora – mici, mari sau deosebit de mari – se determină conform cantităților mici, mari sau deosebit de mari stabilite de Guvern.

(9) Prin circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor și substitutelor de droguri se înțeleg toate activitățile care includ experimentarea, elaborarea, fabricarea (producerea), cultivarea, extragerea, prelucrarea, recoltarea, prepararea, transformarea, importul, exportul, desfășurarea activităților intermediare, transportul, eliberarea, comerțul, distribuția, livrarea, expedierea, deținerea, depozitarea, păstrarea, achiziționarea, utilizarea și distrugerea substanțelor respective.”;

c) art. 217 în denumirea articolului cuvântul „analogii” se substituie cu cuvântul „substitutelor”;

d) art. 217 alin. (2) și alin. (3) lit. c) cuvântul „analogii” se substituie cu cuvântul „substitutelor”;

e) art. 217 alin. (5) cuvântul „analogii”, care se repetă de trei ori se substituie cu cuvântul „substitutelor”;

f) art. 217<sup>1</sup> în denumirea articolului cuvântul „analogilor” se substituie cu cuvântul „substitutelor”;

g) art. 217<sup>1</sup> alin. (2) cuvântul „analogi ai” se substituie cu cuvântul „substitute ale”;

h) art. 217<sup>1</sup> alin. (2) și alin (3) lit. c) cuvântul „analogilor” se substituie cu cuvântul „substitutelor”;

i) art. 217<sup>2</sup>, art. 217<sup>3</sup>, art. 217<sup>5</sup> și art. 217<sup>6</sup> în denumirea articolului cuvântul „analogii” se substituie cu cuvântul „substitutelor”;

j) art. 217<sup>2</sup>, art. 217<sup>3</sup> alin. (1) , art. 217<sup>5</sup> alin. (1) și art. 217<sup>6</sup> alin. (1) cuvântul „analogii” se substituie cu cuvântul „substitutelor”;

k) art. 248 alin. (6) și art. 322 alin. (4) cuvântul „analogilor” se substituie cu cuvântul „substitutelor”.

2) se modifică Codul Contravențional al Republicii Moldova nr. 218/2008 (Monitorul Oficial Nr. 78-84 art. 100), după cum urmează:

a) se completează cu articolul 84<sup>1</sup> cu următorul cuprins:

**„Articolul 84<sup>1</sup>: Nerespectarea angajamentelor din domeniul precursorilor**

(1) Introducerea pe piață a precursorilor, importul, exportul și activitățile intermediare acestora, precum și deținerea de precursori fără autorizare prevăzută la art. 54 alin. (2) sau autorizarea specială prevăzută la art. 54 alin. (4), respectiv fără înregistrarea prevăzută la 56 alin. (1) sau înregistrarea specială prevăzută la art. 56 alin. (3) se sancționează cu amendă de la 500 la 1000 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, cu amendă de la 1250 la 1500 de unități convenționale aplicată persoanei juridice cu privarea, în ambele cazurile, de dreptul de a desfășura o anumită activitate pe un termen de la trei luni la un an.

(2) Cu măsura prevăzută la alin. (1) se sancționează și importul și exportul precursorilor, fără autorizațiile de export și/sau import prevăzute la art. 64 alin. (1), art. 67 alin. (1) art. 9 alin.(1).

(3) Comercializarea sau punerea la dispoziție cu orice titlu de precursori către operatori economici ori persoane fizice care nu dețin autorizația prevăzută la art. 54 alin. (2) sau autorizația specială prevăzută la art. 54 alin. (4), respectiv înregistrarea prevăzută la art. 56 alin. (1) sau înregistrarea specială prevăzută la art. 56 alin. (3), care să permită desfășurarea de activități cu astfel de substanțe, se sancționează cu amendă de la 500 la 1000 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, cu amendă de la 1250 la 1500 de unități convenționale aplicată persoanei juridice cu privarea, în ambele cazurile, de dreptul de a desfășura o anumită activitate pe un termen de la trei luni la un an.

(4) Nerespectarea obligațiilor prevăzute la art. 58 alin. (5) și (7), art. 61 alin. (1), art. 67, art. 68 alin. (1), art. 69 alin. (5), art. 70, art. 71 alin. (6), art. 77, art. 78, art. 83 alin. (2) și (3) se sancționează cu amendă de la 500 la 1000 de unități convenționale.”;

b) art. 85 în denumirea articolului cuvântul „analogilor” se substituie cu cuvântul „substitutelor”;

c) art. 85 alin. (1) cuvântul „analogilor” se substituie cu cuvântul „substitutelor”;

d) art. 85 alin. (2) cuvântul „analogii” se substituie cu cuvântul „substitutelor”

e) art. 86 în denumirea articolului și în articol cuvintele „analogi ai” se substituie cu cuvintele „substitute ale”;

f) art. 87 în denumirea articolului și în articol cuvintele „analogi ai” se substituie cu cuvintele „substitute ale”;

3) se modifică Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător, (Monitorul Oficial Nr. 170-175 art. 494), după cum urmează:

a) Anexa nr. 1, capitolul II. „Actele permissive care se încadrează în categoria autorizațiilor” se modifică, după cum urmează:

- pozițiile 70 și 71 se exclud;

- după poziția 86 se completează tabelul cu următorul conținut:

|    |                                                                                          |                                                  |                                                                                                                                 |         |       |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|-------|
| 87 | Autorizația pentru cultivarea plantelor care conțin substanțe stupeficante și psihotrope | Comitetul Permanent de Control asupra Drogurilor | Instituția Publică Cadastrul Bunurilor Imobile<br><br>Instituțiile medico-sanitare publice<br><br>Ministerul Afacerilor Interne | Gratuit | 5 ani |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|-------|

|    |                                                                                  |                                                           |                                                                                                                                                         |         |                                                                       |
|----|----------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|-----------------------------------------------------------------------|
|    |                                                                                  |                                                           | Agencia<br>Națională pentru<br>Siguranța<br>Alimentelor                                                                                                 |         |                                                                       |
| 88 | Autorizația<br>pentru activitate<br>cu substanțe<br>stupefiante și<br>psihotrope | Comitetul<br>Permanent de<br>Control asupra<br>Drogurilor | Instituția<br>Publică<br>Cadastrul<br>Bunurilor<br>Imobile<br><br>Instituțiile<br>medico-sanitare<br>publice<br><br>Ministerul<br>Afacerilor<br>Interne | Gratuit | 3 ani                                                                 |
| 89 | Autorizația<br>pentru activitate<br>cu precursorii de<br>droguri                 | Comitetul<br>Permanent de<br>Control asupra<br>Drogurilor | Instituția<br>Publică<br>Cadastrul<br>Bunurilor<br>Imobile<br><br>Instituțiile<br>medico-sanitare<br>publice<br><br>Ministerul<br>Afacerilor<br>Interne | Gratuit | 3 ani                                                                 |
| 90 | Autorizația<br>specială pentru<br>activitate cu<br>precursorii de<br>droguri     | Comitetul<br>Permanent de<br>Control asupra<br>Drogurilor | Instituția<br>Publică<br>Cadastrul<br>Bunurilor<br>Imobile<br><br>Instituțiile<br>medico-sanitare<br>publice<br><br>Ministerul<br>Afacerilor<br>Interne | Gratuit | 3 ani                                                                 |
| 91 | Autorizația de<br>export al<br>substanțelor<br>stupefiante și<br>psihotrope      | Comitetul<br>Permanent de<br>Control asupra<br>Drogurilor |                                                                                                                                                         | Gratuit | nu<br>depășește 6<br>luni de la<br>data<br>eliberării<br>autorizației |

|    |                                                                               |                                                  |  |         |                                                        |
|----|-------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|--|---------|--------------------------------------------------------|
| 92 | Autorizația de import al substanțelor stupefiante și psihotrope               | Comitetul Permanent de Control asupra Drogurilor |  | Gratuit | nu depășește 6 luni de la data eliberării autorizației |
| 93 | Autorizația de export al precursorilor de droguri                             | Comitetul Permanent de Control asupra Drogurilor |  | Gratuit | nu depășește 6 luni de la data eliberării autorizației |
| 94 | Autorizația de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată | Comitetul Permanent de Control asupra Drogurilor |  | Gratuit | nu depășește 6 luni de la data eliberării autorizației |
| 95 | Autorizația de import al precursorilor de droguri                             | Comitetul Permanent de Control asupra Drogurilor |  | Gratuit | nu depășește 6 luni de la data eliberării autorizației |

”

b) Anexa nr. 1, capitolul III. „Actele permissive care se încadrează în categoria certificatelor” se completează tabelul cu următorul conținut:

|    |                                                                                                |                                                  |  |         |                               |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|--|---------|-------------------------------|
| 38 | Aviz privind tranzitul de substanțe stupefiante și psihotrope pe teritoriul Republicii Moldova | Comitetul Permanent de Control asupra Drogurilor |  | Gratuit | Pentru fiecare caz de tranzit |
| 39 | Aviz privind tranzitul de precursori de droguri pe teritoriul Republicii Moldova               | Comitetul Permanent de Control asupra Drogurilor |  | Gratuit | Pentru fiecare caz de tranzit |

”

4) se modifică Legea nr. 411/1995 ocrotirii sănătății, (Monitorul Oficial Nr. 34 art. 373), după cum urmează:

a) la art. 18 alin. (1) cuvintele „stupefiantelor și substanțelor psihotrope” se substituie cu cuvintele „substanțelor cu efecte psihoactive”;



b) la art. 19 alin. (4) cuvintele „substanțelor stupefiante” se substituie cu cuvintele „substanțelor cu efecte psihoactive”;

c) la art. 44 alin. (2) cuvintele „folosesc substanțelor stupefiante” se substituie cu cuvintele „substanțe cu efecte psihoactive”;

d) la denumirea art. 53 și la art. 53 alin. (1) cuvântul „producerii” se substituie cu cuvântul „fabricării”;

e) la art. 53 alin. (2) și (3) cuvântul „produce” se substituie cu cuvântul „fabrica”;

f) la art. 53 alin. (4) cuvântul „Producerea” se substituie cu cuvântul „Fabricarea”;

g) la art. 53 alin. (5) se abrogă.

**CLASIFICAREA SUBSTANȚELOR STUPEFIANTE, PSIHOTROPE,  
PLANTELOR CARE CONȚIN ASTFEL SUBSTANȚE,  
PRECURSORILOR, SUBSTANȚELOR PSIHOACTIVE NOI ȘI  
SUBSTITUTELOR DE DROGURI**

**Tabelul I.** Substanțe stupefiante, psihotrope și plante care conțin astfel de substanțe interzise, inutilizabile în scopuri medicale

**Lista nr. 1.** Stupefiante

**Lista nr. 2.** Psihotrope

**Lista nr. 3.** Substanțe și plante aflate sub control național

**Tabelul II.** Substanțe stupefiante, psihotrope, plante și medicamente care conțin astfel de substanțe utilizabile în scopuri medicale, supuse unui control strict

**Lista nr. 1.** Stupefiante

**Lista nr. 2.** Psihotrope

**Lista nr. 3.** Substanțe și plante aflate sub control național

**Tabelul III.** Substanțe stupefiante, psihotrope, plante și medicamente care conțin astfel de substanțe utilizabile în scopuri medicale, supuse controlului

**Lista nr. 1.** Stupefiante

**Lista nr. 2.** Psihotrope

**Lista nr. 3.** Substanțe și plante aflate sub control național

**Tabelul IV.** Precursori

**Lista nr. 1.** Substanțe clasificate în Categoria 1

**Lista nr. 2.** Substanțe clasificate în Categoria 2

**Lista nr. 3.** Substanțe clasificate în Categoria 3

**Lista nr. 4.** Substanțe clasificate în Categoria 4

**Lista nr. 5.** Substanțe neclasificate

