

SINTEZA
la proiectul
hotărârii de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018
cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugărilor și copiilor de vârstă mică, alimentele
destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii

Nr. ord.	Participanții la avizare, consultare publică, expertizare	Nr. crt.	Conținutul obiecției, propunerii, recomandării, concluziei	Argumentarea autorului proiectului
1	2	3	4	5
Avizare și consultare publică				
1.	Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor	Aviz nr. 08-18-3746 din 08.07.2025	Urmare examinării proiectului de hotărâre cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr.179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugărilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutății (numărul unic 504/MS/2025) se comunică după cum urmează. La capitolul X: pct.61 după cuvintele "...a produselor alimentare" se propune de a completa cu sintagma "pentru sugari și copii mici, formule de început și continuare pentru sugari..."	Se acceptă Punctul 61 a fost modificat și va avea următorul cuprins: „61. Operatorul din domeniul alimentar transmite prin intermediul portalului serviciilor publice www.servicii.gov.md către Agenția Națională pentru Sănătate Publică o cerere privind avizarea sanitară a produselor alimentare pentru sugari și copii mici, formule de început și continuare în conformitate cu art. 231 alin. (3)-(5) din Legea nr.10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice, însoțită de: 1) certificatul de înregistrare în

			subpct.1) expresia ”extrasul sau” se exclude, deoarece Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor nu eliberează extrase, doar actele stipulate în Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.	domeniul siguranței alimentare; 2) contractul de furnizare; 3) acte ce confirmă siguranța și calitatea produselor (buletine/certificate de analize fizico-chimice și microbiologice); 4) specificația produsului; 5) declarația nutrițională; 6) modele de etichetă” Se acceptă. Cuvintele „extrasul sau” de la punctul 61, subpunctul 1) au fost excluse.
2.	Ministerul Finanțelor	Aviz nr. 07/2-03/100/967 din 30.06.2025	Lipsa de propuneri și obiecții	Se ia act.
3.	Grupul de lucru al Comisiei de stat pentru reglementarea activității de întreprinzător	Aviz nr. 38-78-7221 din 03.07.2025	AVIZ al Grupului de lucru al Comisiei de stat pentru reglementarea activității de întreprinzător Prezentul aviz este acordat în temeiul art.3 alin.(2), art.271, anexa nr.1 și art.32 alin.(22) din Legea nr.100/2017 cu privire la actele normative, în conformitate cu prevederile Legii nr.235/2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător, Hotărârii Guvernului nr.1429/2008 privind revizuirea și optimizarea cadrului normativ de reglementare a activității de întreprinzător și Hotărârii Guvernului nr.574/2024 cu privire la aprobarea Metodologiei de analiză a impactului de reglementare. Actul examinat: Proiectul Hotărârii Guvernului cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii și Nota de fundamentare (analiza impactului de reglementare) NU 504/MS/2025 Autoritatea responsabilă:	

Ministerul Sănătății

Examinat în ședința Grupului de lucru la data: 01.07.2025

Decizia Grupului de lucru în privința proiectului de act normativ și notei de fundamentare:

Se susține proiectul de act normativ și nota de fundamentare cu obiecții și recomandări.

Evaluarea proiectului de act normativ

Concluzia: Proiectul dat în principiu nu conține careva norme vădit contradictorii cu principiile de reglementare a activității de întreprinzător.

Comentarii, recomandări:

Cu titlul general, în ceea ce ține de redacțiile noi a capitolelor X și VI din Anexa nr.1 și 3 și capitol VII din noua anexa nr.4 ce se referă la CERINȚE PRIVIND AVIZAREA SANITARĂ - proiectul de modificare HG nr. 179/2018 introduce o schimbare conceptuală în ceea ce ține de regimul juridic aplicabil mai multor categorii de produse alimentare speciale, precum: formulele de început și continuare pentru sugari, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale, și înlocuitorii dietei totale pentru controlul greutateii. Dacă potrivit reglementării în vigoare aceste produse se supun unei proceduri de notificare, proiectul propune înlocuirea acesteia cu o procedură formală de avizare sanitară, care presupune depunerea unui dosar ce conține mai multe acte, transmiterea de probe fizice și parcurgerea unei expertize sanitare obligatorii. În mod implicit, această schimbare condiționează accesul pe piață de obținerea unui aviz prealabil emis de Agenția Națională pentru Sănătate Publică.

Deși autorii invocă temeiul legal oferit de art. 14 alin. (1) lit. c) din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, care prevede că aceste produse „se supun avizării sanitare”, aplicarea uniformă și generalizată a unei proceduri de autorizare prealabilă, indiferent de natura produsului, nu este justificată în mod proporțional și creează discrepanțe semnificative față de reglementările europene relevante. Astfel, potrivit Regulamentului (UE) nr. 609/2013 produsele alimentare pentru sugari și copii mici, inclusiv formulele de început, se supun unui sistem de notificare simplificată, fără avizare sanitară; alimentele pentru scopuri medicale speciale se notifică după introducerea pe piață, fără condiționare de expertiză; înlocuitorii dietei totale sunt, de asemenea,

Nu se acceptă.

Regulamentele delegate (UE) 2016/127, 2016/128 și 2017/1798 prevăd o procedură de notificare.

La nivel național, în conformitate cu Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, produsele cu impact asupra sănătății publice se supun avizării sanitare, către Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP). Legile constituie acte normative primare, care au caracter obligatoriu pentru toate actele normative subsecvente. Potrivit Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative, hotărârile Guvernului se adoptă exclusiv în temeiul și în vederea executării legilor, fără a putea modifica dispozițiile acestora.

reglementați prin notificare, nu autorizare. În acest context, transpunerea în legislația națională a unui regim mai restrictiv decât cel european ridică probleme de proporționalitate, în absența unor analize de risc care să justifice măsura; predictibilitate pentru operatorii economici, care pot întâmpina bariere administrative nejustificate; aliniere legislativă, în condițiile în care Republica Moldova și-a asumat armonizarea treptată cu acquis-ul comunitar.

Din perspectiva protecției sănătății publice, reglementările europene oferă deja un cadru robust, iar responsabilitatea pentru conformitatea produselor revine în primă instanță operatorului. Rolul autorităților este de a monitoriza și sancționa eventualele abateri, nu de a bloca ex ante accesul la piață prin proceduri laborioase și costisitoare.

Se recomandă menținerea regimului de notificare pentru produsele care respectă standardele europene sau sunt deja comercializate în alte state membre UE. Regimul de avizare sanitară poate fi păstrat doar ca excepție justificată, pentru produse inovatoare sau cu ingrediente neautorizate; situații punctuale în care se identifică riscuri specifice pentru sănătatea publică.

În mod particular se recomandă de a ține cont de următoarele:

În p.27 (Anexa NR.1), P.52 (Anexa 3) și 27 (Anexa nr.4) se prevede că: ”În cazul în care operatorul din domeniul alimentar nu prezintă informațiile solicitate, Agenția Națională pentru Sănătate Publică respinge cererea și informează în scris operatorul.” Astfel atenționăm că nu se prevede un termen pentru completarea dosarului și nici obligația autorității de a transmite o solicitare prealabilă. Se recomandă introducerea unui termen rezonabil (ex. 5 zile lucrătoare) pentru remedierea lipsurilor și a unei obligații de notificare prealabilă de completare.

Menționăm că, măsurile instituite prin prezentul act normativ au caracter tranzitoriu, fiind valabile exclusiv pe perioada de preaderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană. La această etapă, statul are obligația de a asigura compatibilitatea cadrului normativ național cu acquis-ul comunitar, prin preluarea și adaptarea dispozițiilor europene la realitățile juridice interne.

La momentul aderării la Uniunea Europeană, Republica Moldova va aplica în mod direct regulamentele UE, care vor avea caracter obligatoriu.

Se acceptă.

Punctele 27 (Anexa NR.1), 52 (Anexa 3) și 27 (Anexa nr.4) a fost completat cu informația referitor la termenul pentru completarea dosarului:

„În cazul în care cererea este incompletă, Agenția Națională pentru Sănătate Publică informează în termen de 3 zile despre completarea acesteia. Operatorul din domeniul alimentar are la dispoziție 5 zile pentru prezentarea actelor lipsă iar timpul de examinare a cererii se calculează începând cu data depunerii complete a actelor

Tot în aceste puncte se prevede obligația de a prezenta „Acte ce confirmă siguranța și calitatea produselor”. Nu este clar ce se înțelege prin aceste acte – pot fi buletine de analiză, certificate ISO, documente ale producătorului sau avize din alte state? Apare riscuri de interpretări diferite de la un inspector la altul sau refuzuri de avizare pentru lipsa unor documente nespecificate expres.

În mai multe puncte se prevede „Limitele valorilor specificate pot fi depășite cu condiția ca adecvarea produsului să fie demonstrată...”. În acest context nu este clar cine validează „adecvarea” (ANSP, laborator, comisie?); ce tip de dovezi sunt acceptate; ce format/limbă/documentație trebuie prezentată.

Evaluarea notei de fundamentare (analizei impactului de reglementare)

Concluzia: Nota de fundamentare parțial conține informație pentru a stabili oportunitatea intervenției propuse și impactul intervenției în conformitate cu cerințele Legii nr.100/2017 și HG 574/2024

Comentarii, recomandări:

În secțiunea 2.2. conține o descriere generală a cadrului legislativ național și european aplicabil, precum și a principalelor categorii de produse vizate de reglementare, fiind evidențiate corect categoriile de alimente destinate grupurilor vulnerabile ale populației. De asemenea, este semnalată neactualizarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018 în raport cu evoluția legislației Uniunii Europene și este formulată intenția de armonizare legislativă, ca intervenție necesară. Cu toate acestea, textul necesită a fi completat cu descrierea părților interesate cu informații privind numărul operatorilor economici afectați, date despre importuri sau caracteristici socio-demografice relevante ale consumatorilor. Necesită estimări privind dimensiunea problemei sau a impactului asupra pieței și a autorităților, estimări privind riscurile pentru sănătatea publică (ex.: cazuri de intoxicații sau reacții adverse din cauza produselor neconforme), iar tabelele menționate în text urmează a fi valorificate în mod argumentativ pentru

solicitate.”

Punctele 27 (Anexa NR.1), 52 (Anexa 3) și 27 (Anexa nr.4) au devenit respectiv pct. 62, pct. 53, pct. 30.

Comentariu:

Punctele la care se face trimitere în aviz au fost completate cu următoarea informație:

„3) acte ce confirmă siguranța și calitatea produselor (buletine/certificate de analize fizico-chimice și microbiologice);”

Secțiunea 2.2. din Nota de fundamentare a fost completată.

susținerea problemelor invocate. De asemenea, unele afirmații confundă problema cu soluția propusă – de exemplu, descrierea intenției de a reglementa avizarea sanitară este prezentată ca parte a problemei, deși ea ar trebui analizată separat în cadrul opțiunilor de intervenție.

Mai mult, este problematică impunerea avizării sanitare ca element necesar și firesc în contextul alinierii cu legislația europeană, în condițiile în care nici Regulamentul (UE) nr. 609/2013, nici regulamentele delegate subsecvente nu prevăd o astfel de cerință. Obligația europeană este limitată la notificarea autorității competente, nu la obținerea unei aprobări administrative înainte de introducerea pe piață. Astfel, existența unui regim permisiv național poate fi considerată o barieră nejustificată.

Secțiunea 3.1 prezintă, în linii generale, obiectivele urmărite de proiectul de

Comentariu:

Temeiul în baza căruia a fost inclusă procedura de avizare sanitară este articolul 14 alin. (1), lit. c) din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor care prevede expres că *produsele alimentare pentru sugari și copii mici, formulele de început și continuare pentru sugari, produse alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii se supun avizării sanitare.*

Totodată, menționăm că în proiectul de lege pentru modificarea unor acte normative (privind optimizarea actelor permissive) (număr unic 314/MDED/2025), adoptată prin Legea nr. 277/2025, nu au fost incluse modificări atât în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor cât și în anexa nr. I din Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.

Secțiunea 3.1. din Nota de

hotărâre și soluțiile propuse pentru atingerea acestora. Obiectivele enumerate sunt formulate într-un limbaj general, uneori repetitiv, și nu sunt diferențiate în obiective generale și obiective specifice. De asemenea, ele urmează a fi descrise conform principiilor SMART – adică formulate într-un mod suficient de precis, măsurabil, realizabil, relevant și încadrat în timp. În lipsa acestei structurări, nu este posibilă asocierea ulterioară a unor indicatori de rezultat care să permită monitorizarea și evaluarea eficienței intervenției.

Mai mult, unele obiective sunt formulate într-o manieră discutabilă din punct de vedere juridic, în special cel care vizează condiționarea introducerii pe piață de avizarea sanitară de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică. Această condiție nu rezultă din reglementările europene aplicabile în domeniu, iar menținerea sa în formă obligatorie contravine principiilor pieței interne și liberei circulații a mărfurilor reglementate de dreptul Uniunii Europene.

În secțiunea 3.2 se recomandă alte alternative relevante, mult mai apropiate de bunele practici europene actuale, precum: procedura de notificare a produselor conforme cu standardele europene; recunoașterea mutuală a testărilor efectuate în UE (în laboratoare acreditate); declarația de conformitate auto-asumată de producător, combinată cu supraveghere/control post-punere pe piață. Soluția propusă în proiect – avizul sanitar ca act permisiv – este prezentată ca singura alternativă validă, fără o justificare proporțională, fără comparație formală între opțiuni și fără estimarea impactului diferențiat asupra actorilor economici.

Punctul 4.3 abordează impactul proiectului de hotărâre asupra sectorului privat, cu accent pe implicațiile pentru importatori și distribuitori de produse alimentare destinate grupurilor vulnerabile.

Deși sunt prezentate unele consecințe ale reglementării propuse, această secțiune este una descriptivă și generală, care poate fi îmbunătățită în conformitate cu cerințele metodologice aprobate prin HG nr. 574/2024. Autorii identifică principalele tipuri de sarcini suplimentare care vor reveni operatorilor economici: conformarea la cerințele de avizare sanitară, adaptarea etichetelor, modificarea compoziției produselor, precum și întocmirea documentației necesare. Cu toate acestea, lipsesc estimările cantitative privind costurile sau amploarea impactului, atât în termeni financiari, cât și de resurse umane sau timp de conformare. Potrivit Metodologiei AIR, astfel de aspecte trebuie exprimate în termeni clari: numărul estimativ de operatori afectați, frecvența cu care vor trebui actualizate etichetele, costul mediu al procedurii de avizare,

fundamentare a fost completată.

Secțiunea 3.2. din Nota de fundamentare a fost completată.

Secțiunea 4.3. din Nota de fundamentare a fost completată.

			eventualele pierderi generate de adaptări forțate sau de retragerea de pe piață a produselor care nu mai sunt conforme. Din analiza compartimentului 6, reiese că au fost respectate formal cerințele privind transparența decizională prevăzute de Legea nr. 239/2008, prin publicarea proiectului pe platformele oficiale și organizarea unei consultări publice în data de 9 iunie 2025. Este îmbucurător faptul că au fost implicate atât autoritățile relevante (ANSA, ANSP), cât și reprezentanți ai mediului de afaceri care comercializează sau importă produse reglementate de proiectul propus. Totuși, pentru ca această consultare să fie considerată conformă și cu cerințele metodologice specifice ale analizei impactului de reglementare (HG nr. 574/2024), se recomandă prezentarea, chiar într-un format sintetic, a pozițiilor exprimate de fiecare actor-cheie participant la consultare (sunt menționate doar poziția ANSA și Dita EstFarm SRL). A preciza în ce măsură sugestiile au fost acceptate, ajustate sau respinse și din ce motiv ar oferi mai multă transparență procesului.	Secțiunea 6 din Nota de fundamentare a fost completată.
4.	Centrul de Armonizare a Legislației	Aviz Nr. 31/02-126-7307 din 07.07.2025	DECLARAȚIE DE COMPATIBILITATE Prezenta Declarație de compatibilitate a fost întocmită de Centrul de armonizare a legislației în baza Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative, a HG nr. 657/2009 pentru aprobarea Regulamentului privind organizarea și funcționarea, structurii și efectivului-limită ale Cancelariei de Stat și a HG nr. 1171/2018 cu privire la aprobarea Regulamentului privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene. Proiectul de hotărâre cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii: - transpune art. 2 lit. h), art. 5 și Anexa, pozițiile Folat, Niacină și Fier din Regulamentul (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii totali ai dietei în scop de control al greutateii și de abrogare a Directivei 92/52/CEE a Consiliului, a Directivelor 96/8/CE, 1999/21/CE, 2006/125/CE și 2006/141/CE ale Comisiei, a Directivei 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentelor (CE) nr. 41/2009 și (CE) nr. 953/2009 ale Comisiei (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32013R0609, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 181, 29 iunie 2013, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul	

delegat (UE) 2024/2791 al Comisiei din 29 ianuarie 2024;

- transpune art. 4 (1), art. 6 (2) (a) și Anexele nr. I - V din Regulamentul delegat (UE) 2016/127 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și în ceea ce privește cerințele privind informațiile privitoare la alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32016R0127, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 25, 2 februarie 2016, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul delegat (UE) 2024/2684 al Comisiei din 2 februarie 2024;
- transpune art. 3 (1), Anexa I, Tabelul 1, Poziția Tiamina și Anexa III, Nota de subsol din Regulamentul delegat (UE) 2016/128 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea aplicabile alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32016R0128, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 25, 2 februarie 2016, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul Delegat (UE) 2021/1040 al Comisiei din 16 aprilie 2021;
- transpune parțial Regulamentul delegat (UE) 2017/1798 al Comisiei din 2 iunie 2017 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutateii (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32017R1798, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 259, 7 octombrie 2017, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul delegat (UE) 2022/2182 al Comisiei din 30 august 2022.

În baza expertizei proiectului de hotărâre cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii.

I. Obiectul proiectului

Proiectul național are ca scop continuarea procesului de armonizare legislativă pe segmentul alimentelor destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică,

alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, prin avansarea gradului de transpunere a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013, a Regulamentului delegat (UE) 2016/127 al Comisiei din 25 septembrie 2015, a Regulamentului delegat (UE) 2016/128 al Comisiei din 25 septembrie 2015 și transpunerea primară a Regulamentului delegat (UE) 2017/1798 al Comisiei din 2 iunie 2017 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutateii.

Astfel, proiectul național își propune, inclusiv, aprobarea Regulamentului privind cerințele specifice cu privire la compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutateii.

II. Evaluarea din perspectiva compatibilității cu Dreptul UE

Din punct de vedere al dreptului UE, prin prisma obiectului de reglementare, prezentul demers normativ se circumscrie reglementărilor statuate la nivelul UE, subsumate Capitolului 12 „Siguranța alimentară, politici sanitare și fitosanitare”.

Astfel, din perspectiva proiectului examinat, la nivelul legislației europene, prezintă relevanță directă prevederile Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii totali ai dietei în scop de control al greutateii și de abrogare a Directivei 92/52/CEE a Consiliului, a Directivelor 96/8/CE, 1999/21/CE, 2006/125/CE și 2006/141/CE ale Comisiei, a Directivei 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentelor (CE) nr. 41/2009 și (CE) nr. 953/2009 ale Comisiei, Regulamentului delegat (UE) 2016/127 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și în ceea ce privește cerințele privind informațiile privitoare la alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică, Regulamentului delegat (UE) 2016/128 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea aplicabile alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale și Regulamentului delegat (UE) 2017/1798 al Comisiei din 2 iunie 2017 de

completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutateii.

1. Regulamentul (UE) nr. 609/2013, urmărește asigurarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății publice și a intereselor consumatorilor, în special, în cazul sugarilor, copiilor de vârstă mică și persoanelor cu nevoi nutriționale speciale.

a) Măsuri naționale de transpunere existente a Regulamentului (UE) nr. 609/2013

Menționăm că, acesta a constituit obiect al transpunerii prin HG nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, în speță, Anexa nr. 1 la HG nr. 179/2018.

b) Analiza comparativă a transpunerii dispozițiilor Regulamentului (UE) nr. 609/2013

În ceea ce privește transpunerea Regulamentului (UE) nr. 609/2013, apreciem că proiectul național asigură transpunerea selectivă a actului UE, în speță transpunerea art. 2 lit. h), art. 5 și Anexei, pozițiile Folat, Niacină și Fier din actul UE, după cum rezultă din analiza de mai jos.

Pct. 2.2 și 3.1 din proiectul național, prin care termenul „înlocuitori ai unei diete totale pentru controlul greutateii” se substituie cu cuvintele: „înlocuitori totali ai dietei în scop de control al greutateii”, această modificare este în acord cu terminologia actului UE.

Pct. 3.3 din proiectul național prin care se exclude textul „și stabilește normele pentru actualizarea listei respective” este în acord cu prevederile art. 1 alin. (2) din actul UE.

Cu referire la pct. 3.4 din proiectul național, prin care se substituie textul definiției „înlocuitori ai unei diete totale pentru controlul greutateii”, această modificare este în acord cu prevederile art. 2 lit. h) din actul UE.

Cu referire la pct. 3.6 din proiectul național prin care se modifică norma, adăugându-se referirea la principiul precauției din Legea nr. 306/2018, este o modificare în acord cu prevederile art. 5 din actul UE.

Cu referire la pct. 3.9 din proiectul național prin care se actualizează Anexa la

Regulamentul sanitar privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutatei (modificări aduse la pozițiile „folat”, „niacină” și „fier”), este o modificare în acord cu Anexa din actul UE, pozițiile respective.

2. Regulamentul delegat (UE) 2016/127 urmărește stabilirea cerințelor privind compoziția, etichetarea și informarea pentru formulele de început și de continuare, în scopul protejării sănătății sugarilor și prevenirii practicilor comerciale înșelătoare.

a) Măsuri naționale de transpunere existente a Regulamentului delegat (UE) 2016/127

Menționăm că, acesta a constituit obiect al transunerii prin HG nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutății, în speță, Anexa 2 la HG nr. 179/2018.

b) Analiza comparativă a transunerii dispozițiilor Regulamentului delegat (UE) 2016/127

În ceea ce privește transpunerea Regulamentului delegat (UE) 2016/127, apreciem că proiectul național asigură transpunerea selectivă a actului UE, în speță, transpunerea art. 4 (1), art. 6 (2) (a) și Anexelor nr. I – V, după cum rezultă din analiza de mai jos.

Cu referire la pct. 4.1 din proiectul național prin care textul „operatorii economici din sectorul alimentară”, „operatorului din sectorul alimentară”, „operatorilor din businessul alimentară” se substituie cu cuvintele: „operator din domeniul alimentară” la forma gramaticală corespunzătoare”, această modificare este în acord cu terminologia actului UE.

Cu referire la pct. 4.2 din proiectul național, prin care se modifică noțiunea „reziduu”, această modificare este în acord cu prevederile art. 4 (1) din actul UE.

Cu referire la pct. 4.8 din proiectul național, prin care se actualizează Anexele nr. 1 - 5 la Regulamentul sanitar privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică din Anexa nr. 2 la HG nr. 179/2018, aceasta este o

modificare în acord cu Anexele I - V din actul UE.

c) Obiecții privind compatibilitatea cu Regulamentul delegat (UE) 2016/127

Cu referire la pct. 4.5 din proiectul național prin care se expune în redacție nouă Capitolul X din Regulamentul sanitar privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică din Anexa nr. 2 la HG nr. 179/2018 și se propune înlocuirea procedurii simplificate de notificare a Ministerului Sănătății în cazul introducerii pe piață a unei formule de început - constând în transmiterea etichetei și a altor informații relevante pentru verificarea conformității cu procedura de avizare sanitară realizată de Agenția Națională pentru Sănătate Publică, menționăm că această modificare nu este în acord cu art. 12 din Regulamentul delegat (UE) 2016/127, care prevede în mod expres o procedură de notificare, nu de autorizare sau avizare prealabilă.

Așadar, potrivit abordării UE, operatorul alimentar trebuie să notifice autoritatea competentă din fiecare stat membru unde comercializează formula (de început sau de continuare), transmițând eticheta produsului și alte informații necesare pentru verificarea conformității. În cazul formulelor de continuare speciale, se poate excepta notificarea dacă există un sistem național de monitorizare eficientă, ori actul național stabilește că operatorul din domeniul alimentar depune o cerere la Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP), însoțită de documente (certificat de înregistrare, contract, specificație, etichetă, probe etc.) pentru efectuarea expertizei sanitare, ceea ce depășește limitele de reglementare stabilite de actul UE.

În acest context, se impune menținerea versiunii actuale a Capitolului X din Regulamentul sanitar privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică.

3. Regulamentul delegat (UE) 2016/128 urmărește stabilirea cerințelor specifice privind compoziția și informarea pentru alimentele destinate unor scopuri medicale speciale.

a) Măsuri naționale de transpunere existente a Regulamentului delegat (UE) 2016/128

Menționăm că, acesta a constituit obiect al transpunerii prin HG nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale

Nu se acceptă.

Regulamentele delegate (UE) 2016/127, 2016/128 și 2017/1798 prevăd o procedură de notificare. Totuși, la nivel național, procedura de avizare sanitară realizată de Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP) este prevăzută în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, act normativ primar, care are caracter obligatoriu pentru toate actele normative subsecvente. În conformitate cu Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, hotărârile Guvernului se adoptă exclusiv în temeiul și în vederea executării legilor, fără a putea modifica dispozițiile acestora.

Menționăm că, măsurile instituite prin prezentul act normativ au caracter tranzitoriu, fiind valabile exclusiv pe perioada de preaderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană. La această etapă, statul are obligația de a asigura compatibilitatea cadrului normativ național cu acquis-ul comunitar, prin preluarea și adaptarea dispozițiilor europene la realitățile juridice interne.

La momentul aderării la Uniunea

speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, în speță, Anexa 3 la HG nr. 179/2018.

b) Analiza comparativă a transpunerii dispozițiilor Regulamentului delegat (UE) 2016/128

În ceea ce privește transpunerea Regulamentului delegat (UE) 2016/128, apreciem că proiectul național asigură transpunerea selectivă a actului UE, în speță, transpunerea art. 3 (1), Anexei I, Tabelul 1, Poziția Tiamina și Anexei III, Nota de subsol, după cum rezultă din analiza de mai jos.

Cu referire la pct. 5.1 din proiectul național, prin care textul „operatorii economici din sectorul alimentar”, „operatorului din sectorul alimentar”, „operatorilor din businessul alimentar” se substituie cu cuvintele: „operator din domeniul alimentar” la forma gramaticală corespunzătoare, această modificare este în acord cu terminologia actului UE. Cu referire la pct. 5.2 din proiectul național prin care se modifică noțiunea „reziduu”, această modificare este în acord cu prevederile art. 3 (1) din actul UE.

Cu referire la pct. 5.8 și pct.5.9 din proiectul național, prin care se actualizează Anexa nr. 1 tabelul 1 și se completează Anexa nr. 3 din Regulamentul sanitar privind compoziția și informarea referitor la alimentele destinate unor scopuri medicale speciale cu Nota de subsol, sunt modificări în acord cu Anexa I, Partea A, Tabelul nr. 1, Poziția Tiamina și, respectiv, Anexa III, Nota de subsol din actul UE.

c) Obiecții privind compatibilitatea cu Regulamentul delegat (UE) 2016/128

Cu referire la pct. 5.3 din proiectul național, prin care se expune în redacție nouă Capitolul VI din Regulamentul sanitar privind compoziția și informarea referitor la alimentele destinate unor scopuri medicale speciale din Anexa nr. 3 la HG nr. 179/2018 și se propune înlocuirea procedurii simplificate de notificare a Ministerului Sănătății în cazul introducerii pe piață a unor alimente destinate unor scopuri medicale speciale, constând în transmiterea etichetei și a altor informații relevante pentru verificarea conformității cu procedura de avizare sanitară realizată de Agenția Națională pentru Sănătate Publică, menționăm că această modificare nu este în acord cu art. 9 din Regulamentul delegat (UE) 2016/128, care prevede în mod expres o procedură de notificare, nu de autorizare sau avizare prealabilă.

Așadar, potrivit abordării UE, operatorul alimentar trebuie să notifice autoritatea competentă, transmițând eticheta produsului și alte informații necesare pentru

Europeană, Republica Moldova va aplica în mod direct regulamentele UE, care vor avea caracter obligatoriu.

verificarea conformității. În situații excepționale, se poate excepta notificarea dacă există un sistem național de monitorizare eficientă a produsului în cauză, ori actul național stabilește că operatorul din domeniul alimentar depune o cerere la Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP), însoțită de documente (certificat de înregistrare, contract, specificație, etichetă, probe etc.) pentru efectuarea expertizei sanitare, ceea ce depășește limitele de reglementare stabilite de actul UE.

În acest context, se impune menținerea versiunii actuale a prevederilor Capitolului VI din Regulamentul sanitar privind compoziția și informarea referitor la alimentele destinate unor scopuri medicale speciale care este conformă art. 9 din actul UE.

4. Regulamentul delegat (UE) 2017/1798 urmărește stabilirea cerințelor specifice privind compoziția și informațiile pentru înlocuitorii totali ai dietei utilizați în scop de control al greutatei.

Regulamentul delegat (UE) 2017/1798 nu a constituit anterior obiect al transpunerii în legislația națională, acest proiect fiind un exercițiu primar de transpunere al acestuia.

b) Analiza comparativă a transpunerii dispozițiilor Regulamentului delegat (UE) 2017/1798

În ceea ce privește transpunerea Regulamentului delegat (UE) 2017/1798, apreciem că proiectul național asigură transpunerea parțială a actului UE, după cum rezultă din analiza de mai jos.

Prevederile art. 1 din actul UE care reflectă obiectul de reglementare sunt transpuse în pct.1 din proiectul național, iar prevederile art. 2 din actul UE care reglementează introducerea pe piață, sunt transpuse în pct. 2 și 3 din proiectul național.

Prevederile art. 3 din actul UE care reglementează cerințele privind compoziția sunt transpuse în pct. 4 - 6 din proiectul național, iar prevederile art. 4 din actul UE care reglementează introducerea pe piață, sunt transpuse în pct. 7 - 10 din proiectul național.

Prevederile art. 5 din actul UE care reglementează cerințe specifice privind declarația nutrițională sunt transpuse în pct. 11 - 23 din proiectul național, iar prevederile art. 6 din actul UE care reglementează mențiunile referitoare la

nutriție sau sănătate, sunt transpuse în pct. 24 - 25 din proiectul național. Prevederile Anexei nr. I și Anexei nr. II din actul UE sunt transpuse în Anexa nr. 1 și Anexa nr. 2 la proiectul național.

b) Obiecții privind compatibilitatea cu Regulamentului delegat (UE) 2017/1798

Compartimentul VII din proiectul național (pct. 26 - 31), care stabilește procedura de avizare sanitară reprezintă o transpunere necorespunzătoare a art. 7 din Regulamentul delegat (UE) 2017/1798.

Astfel, art. 7 din actul UE prevede că, operatorul din sectorul alimentar, la introducerea pe piață, trebuie să notifice autoritatea competentă unde comercializează produsele menite să înlocuiască total dieta în scop de control al greutateii, transmitând eticheta produsului și alte informații necesare pentru verificarea conformității, excepție fiind situația când există un sistem național de control oficial eficient.

Actul național stabilește că operatorul din domeniul alimentar depune o cerere la Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP), însoțită de documente (certificat de înregistrare, contract, specificație, etichetă, probe etc.) pentru efectuarea expertizei sanitare, ceea ce depășește limitele de reglementare stabilite de actul UE.

Se va asigura transpunerea Anexei nr. I la actul UE, versiunea consolidată cu ultimele modificări aduse prin Regulamentul delegat (UE) 2022/2182 al Comisiei din 30 august 2022, ori la pct. 4, poziția „Lipide” există doar poziția 4.2 „Acid alfa-linolenic”, nu și poziția „Acid linoleic” după cum prevede proiectul național.

De asemenea, la pct. 13.2 din proiectul național, textul „prezentă în punctul 12” se va substitui cu textul „prezentă în punctul 11”.

c) Obiecții de tehnică legislativă

Regulamentul delegat (UE) 2017/1798, transpus prin proiectul național operează cu trimiteri în art. 4 alin. (1), alin. (2), art. 5) la un alt act UE - Regulamentul (UE) nr. 609/2013, care este transpus prin Legea nr. 279 din 15 decembrie 2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare. Astfel, proiectul național nu operează cu acest mecanism de trimitere, ci preia parțial conținutul normei UE, fără corelare legislativă cu normele primare naționale.

Trimiterile operate de Regulamentul delegat (UE) 2017/1798 la art. 9, 13 și 30 –

Se acceptă

Proiectul a fost modificat, a fost exclusă poziția „Lipide”.

Se acceptă.

Punctul 13.2 a devenit punctul 14.2.

Nu se acceptă.

Ținem să concretizăm că Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 a fost transpus prin Legea nr. 279 din 15 decembrie 2017 privind informarea consumatorului cu

35 din Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 sunt acoperite, la nivel național, de prevederile art. 8, 11 și 29 – 34 din Legea nr. 279/2017, care a transpus Regulamentul (UE) nr. 1169/2011. În textul proiectului de Hotărâre a Guvernului, aceste trimiteri nu sunt reflectate, deși, ele sunt esențiale pentru aplicarea coerentă a normelor de transpunere. De asemenea, și Anexele nr. II, XIII - XV la Regulamentul (UE) nr. 1169/2011, sunt acoperite, la nivel național, de Anexa nr. 1 și Anexele nr. 12 - 14 din Legea nr. 279/2017.

Astfel, se recomandă introducerea și în proiectul național a trimitărilor la normele naționale corespundente de transpunere a prevederilor UE reflectate supra.

III. Respectarea mecanismului de armonizare

a) Obiecții privind clauza de armonizare

Potrivit cerințelor art. 31, alin. (2) și art. 44 din Legea 100/2017 cu privire la actele normative și pct. 34 din Regulamentul privind armonizarea legislației

privire la produsele alimentare.

În cadrul legislației europene, Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 și Regulamentul delegat (UE) 2017/1798 au aceeași forță juridică, ceea ce a permis instituirea unui mecanism de trimitere între ele. La nivel național, însă, transpunerea a fost realizată prin acte normative de categorii diferite și anume: Regulamentul UE 1169/2011 a fost transpus prin Legea nr.279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare, act primar iar Regulamentul delegat (UE) 2017/1798 prin hotărâre de Guvern, act normativ secundar. În acest context, potrivit prevederilor Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative, hotărârile Guvernului pot fi emise exclusiv în temeiul și în vederea executării legilor, fără a putea introduce mecanisme de trimitere care ar depăși limitele de competență stabilite de actul normativ superior.

Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene, aprobat prin Hotărârea de Guvern nr. 1171/2018, proiectul național urmează să fie completat cu o clauză de armonizare, care se va include după preambulul și clauza de adoptare a proiectului de act normativ, expusă în următoarea redacție:

„Prezenta Hotărâre:

- transpune art. 2 lit. h), art. 5 și Anexa, pozițiile Folat, Niacină și Fier din Regulamentul (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii totali ai dietei în scop de control al greutatei și de abrogare a Directivei 92/52/CEE a Consiliului, a Directivelor 96/8/CE, 1999/21/CE, 2006/125/CE și

2006/141/CE ale Comisiei, a Directivei 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentelor (CE) nr. 41/2009 și (CE) nr. 953/2009 ale Comisiei (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32013R0609, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 181, 29 iunie 2013, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul delegat (UE) 2024/2791 al Comisiei din 29 ianuarie 2024;

- transpune art. 4 (1), art. 6 (2) (a) și Anexele nr. I - V din Regulamentul delegat (UE) 2016/127 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și în ceea ce privește cerințele privind informațiile privitoare la alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32016R0127, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 25, 2 februarie 2016, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul delegat (UE) 2024/2684 al Comisiei din 2 februarie 2024;

- transpune art. 3 (1), Anexa I, Tabelul 1, Poziția Tiamina și Anexa III, Nota de subsol din Regulamentul delegat (UE) 2016/128 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea aplicabile alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32016R0128, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 25, 2 februarie 2016, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul Delegat (UE) 2021/1040 al Comisiei din 16 aprilie 2021;

- transpune parțial Regulamentul delegat (UE) 2017/1798 al Comisiei din 2

Se acceptă.

Proiectul a fost completat cu clauza de armonizare.

iunie 2017 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutatei (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32017R1798, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 259, 7 octombrie 2017, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul delegat (UE) 2022/2182 al Comisiei din 30 august 2022”.

La fel, pentru fiecare dintre anexe, se va expune clauza de armonizare cu menționarea fiecărui act UE transpus, în conformitate cu redacția expusă mai jos.

Pentru Anexa nr. 1:

„Regulamentul sanitar privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutatei transpune Regulamentul (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii totali ai dietei în scop de control al greutatei și de abrogare a Directivei 92/52/CEE a Consiliului, a Directivelor 96/8/CE, 1999/21/CE, 2006/125/CE și 2006/141/CE ale Comisiei, a Directivei 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentelor (CE) nr. 41/2009 și (CE) nr. 953/2009 ale Comisiei (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32013R0609, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 181, 29 iunie 2013, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul delegat (UE) 2024/2791 al Comisiei din 29 ianuarie 2024.”

Pentru Anexa nr. 2:

„Regulamentul sanitar privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică transpune Regulamentul delegat (UE) 2016/127 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și în ceea ce privește cerințele privind informațiile privitoare la alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32016R0127, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 25, 2 februarie 2016, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul delegat (UE) 2024/2684 al Comisiei din 2 februarie 2024.”

Pentru Anexa nr. 3:

Se acceptă.

Anexele nr.1-nr.3 au fost completate cu clauza de armonizare.

„Regulamentul sanitar privind compoziția și informarea referitor la alimentele destinate unor scopuri medicale speciale transpune Regulamentul delegat (UE) 2016/128 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea aplicabile alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32016R0128, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 25, 2 februarie 2016, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul Delegat (UE) 2021/1040 al Comisiei din 16 aprilie 2021.”

Pentru Anexa nr. 4:

„Regulamentul sanitar privind cerințele specifice cu privire la compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutatei transpune parțial Regulamentul delegat (UE) 2017/1798 al Comisiei din 2 iunie 2017 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutatei (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32017R1798, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 259, 7 octombrie 2017, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul delegat (UE) 2022/2182 al Comisiei din 30 august 2022.”

b) Obiecții privind tabelele de concordanță

Tabelele de concordanță prezentate urmează a fi revizuite și completate potrivit cerințelor prevăzute de Anexa 2 la HG 1171/2018, în special, compartimentele nr. 1 (la tabelul Regulamentului (UE) 2016/128 și al Regulamentului (UE) 2016/128), 7, 8 și 9.

Pentru toate prevederile calificate ca fiind „parțial compatibile” sau „prevederi UE neaplicabile”, în compartimentul 9 al tabelului de concordanță „Observații” se vor introduce explicații scurte ale parțialității sau calificării prevederilor ca neaplicabile pentru RM.

Se reține că, dacă proiectul național conține și prevederi cu specific național, care nu sunt transpuse din actul juridic european, acestea se reflectă la sfârșitul tabelului de concordanță (obiecție la tabelele Regulamentului (UE) 2016/128, al Regulamentului (UE) 2016/128 și al Regulamentului (UE) 2017/1798).

Se propune revizuirea compartimentului 7 din tabelul de concordanță, astfel încât Anexa nr. 1 din proiectul național să fie pusă în concordanță cu Anexa I a Regulamentului delegat (UE) 2017/1798, indicată la compartimentul 6.

c) Observații privind Nota de fundamentare

Se acceptă.

Tabelele de concordanță au fost modificate cu includerea în compartimentul 9 a explicațiilor privind parțialitatea prevederilor.

Se acceptă.

Compartimentul 7 a fost revizuit.

			Compartimentul 5 din Nota de fundamentare urmează a fi completat potrivit cerințelor prevăzute la pct. 5 din Anexa 1 din Legea 100/2017. IV. Concluzii Ca urmare a expertizei de compatibilitate realizate, se va asigura revizuirea proiectului și documentelor anexate prin prisma obiecțiilor și propunerilor enunțate în prezenta Declarație de compatibilitate. Facem mențiunea că analiza Centrului de armonizare a legislației nu are în vedere elementele de oportunitate ale soluțiilor juridice incluse în proiectul de act normativ, ci se referă strict la conformitatea acestora cu Dreptul UE aplicabil, obligațiile juridice asumate în lumina Acordului de Asociere RM – UE și Cadrului de negociere cu Uniunea Europeană.	Se acceptă. Punctul 5 al Notei de fundamentare a fost completat.
5.	Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării	Aviz nr. 16/1-2058 din 14.07.2025 din 14.07.2025	Urmare examinării proiectului de hotărâre cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr.179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutatei (număr unic 504/MS/2025), în limitele competențelor funcționale, comunicăm următoarele. Potrivit noilor reglementări, anterior introducerii pe piață, aceste produse ar urma să fie supuse unei proceduri obligatorii de avizare sanitară, administrate de Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP). Procedura presupune depunerea unui dosar de avizare însoțit de documente justificative și probe fizice, specificată la punctele 60-65 din Capitolul X al Anexei nr. 2, urmată de efectuarea unei expertize sanitare obligatorii, în baza căreia ANSP decide asupra emiterii sau refuzului avizului sanitar. Deși măsura propusă este fundamentată pe art. 14 alin. (1) lit. c) din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, această dispoziție legală trebuie aplicată cu respectarea principiilor proporționalității, necesității și adecvării, consacrate în dreptul național și european. În mod particular, reamintim că regimul juridic european aplicabil acestor produse, stabilit prin Regulamentul (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului, precum și prin regulamentele delegate aferente (Regulamentele delegate (UE) 2016/127, 2016/128 și 2017/1798), nu instituie o cerință de autorizare prealabilă sau de avizare sanitară similară. Produsele vizate sunt supuse unui regim de notificare simplificat, iar responsabilitatea privind siguranța acestora revine operatorilor economici, în timp ce rolul autorităților publice se limitează la monitorizare și control post-introducere pe piață.	Nu se acceptă. Regulamentele delegate (UE) 2016/127, 2016/128 și 2017/1798 prevăd o procedură de notificare. Totuși, la nivel național, procedura de avizare sanitară realizată de Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP) este prevăzută în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, act normativ primar, care are caracter obligatoriu pentru toate actele normative subsecvente. În conformitate cu Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, hotărârile Guvernului se adoptă exclusiv în temeiul și în vederea executării legilor, fără a putea modifica dispozițiile acestora. Menționăm că, măsurile instituite prin prezentul act normativ au caracter tranzitoriu, fiind valabile

			În acest context, extinderea unui regim de avizare sanitară prealabilă, aplicabil tuturor produselor alimentare speciale vizate, poate genera bariere administrative nejustificate și poate conduce la încălcarea angajamentelor de armonizare progresivă a legislației naționale cu acquis-ul comunitar, asumate de Republica Moldova prin Acordul de Asociere cu Uniunea Europeană. De asemenea, instituirea unei proceduri administrative suplimentare, de natură să condiționeze accesul pe piață, trebuie fundamentată pe analize de risc naționale obiective și actualizate, care să demonstreze existența unor riscuri concrete pentru sănătatea publică ce nu pot fi prevenite prin mecanismele deja existente de supraveghere și control. În considerarea celor expuse, Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării propune reconsiderarea soluției normative incluse la punctele 60-65 din Capitolul X al Anexei nr. 2, respectiv la capitolele corespunzătoare din Anexele nr. 3 și nr. 4, în sensul: menținerii regimului de notificare pentru produsele alimentare care respectă cerințele stabilite de legislația Uniunii Europene și care sunt comercializate deja în statele membre, precum și instituirii avizării sanitare cu caracter excepțional, limitată la cazurile justificate de produse inovatoare, conținând ingrediente neautorizate la nivel european, sau în situațiile în care, prin analize de risc relevante, se constată existența unor pericole specifice pentru sănătatea publică.	exclusiv pe perioada de preaderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană. La această etapă, statul are obligația de a asigura compatibilitatea cadrului normativ național cu acquis-ul comunitar, prin preluarea și adaptarea dispozițiilor europene la realitățile juridice interne. La momentul aderării la Uniunea Europeană, Republica Moldova va aplica în mod direct regulamentele UE, care vor avea caracter obligatoriu.
6.	Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	Aviz nr. 2025PHG-1960 din 11.07.2025	În contextul examinării proiectului hotărârii cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vîrstă mică, alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutatei (număr unic 504/MS/2025), Vă comunicăm următoarele. Obiecții argumentate și explicate pe marginea cărora trebuie să se ajungă la un acord: La Nota informativă: Întrucît proiectul urmărește abrogarea unor prevederi prin care Ministerul Sănătății era împuternicit să aprobe documente normative, considerăm necesar de indicat în compartimentul 8 al notei informative cu actele normative emise de către Ministerul Sănătății ce urmează a fi abrogate ca rezultat al intrării în vigoare a noilor modificări. La proiect: la pct. 3.8., intenția de expunere a punctului 29 în redacție nouă, nu este clar cine	Comentariu: Tinem să menționăm că în Nota de fundamentare sunt aduse explicații despre punctele care se abrogă. Deci conform informației din secțiunea 2.2 din NF: „Prezentul proiect prevede abrogarea punctelor 10, 20, 21

este destinatarul normei de actualizare a anexei: Guvernul sau Ministerul Sănătății?

Dacă Guvernul, atunci o astfel de normă este inutilă, întrucât acesta oricând își poate modifica propria voință exprimată în actele sale normative. Dacă Ministerul Sănătății, se pune problema de a ști dacă, după legislația națională, un Minister poate modifica, unilateral, voința Guvernului. În sens mai generic, dacă partea poate substitui voința întregului. În opinia Ministerului, o astfel de normă nu poate fi preluată în legislația națională din actele Uniunii Europene, întrucât legislația Republicii Moldova nu cunoaște astfel de instituție a delegării competenței de modificare a actelor normative ale Guvernului către Ministere.

din Regulamentul sanitar privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii (anexa nr. 1), argumentul fiind că prevederile punctului 10 vizează Autoritatea Europeană care emite avize științifice, iar actuala formulare națională, prin care această responsabilitate este atribuită Ministerului Sănătății, nu reflectă în mod corespunzător conținutul dispoziției din legislația UE. Situația este similară și în cazul pct. 20 și pct. 21, care în anul 2018 au preluat dispoziții ce revin, conform dreptului UE, Comisiei Europene. La nivel național, atribuțiile Ministerului Sănătății în acest domeniu sunt prevăzute la articolul 25, litera k) din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor. Mai mult, prevederile ce țin de autoritățile responsabile de supravegherea și controlul produselor alimentare pentru sugari și copiii mici, alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii la fel sunt specificate la art. 24 și art.

				25 din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor. <i>Aceeași situație este reflectată și prin abrogarea punctelor 25, 29 și 37 din Regulamentul sanitar privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică (Anexa nr.2), întrucât acestea conțin dispoziții care, potrivit legislației Uniunii Europene, intră în competența Comisiei Europene.</i> <i>Prevederea cuprinsă la punctul 29 este în contradicție cu alte dispoziții legale întrucât articolul 30 alineatul (6) din Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare prevede că, pentru a asigura o aplicare uniformă a regulilor privind calculul valorii energetice, Guvernul este responsabil de adoptarea actelor normative de punere în aplicare în acest sens.”</i>
			la pct. 2.3., intenția de completare cu subpunctul 4), observăm că potrivit articolului 49 alineatul (3) din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, anex trebuie să aibă un temei-cadru în textul actului normativ și să se refere exclusiv la obiectul determinat prin norma de trimitere. Prin urmare, textul propus	Se acceptă. Proiectul a fost modificat a punctul 2.3 a devenit punctul

			al subpunctului 4) se va completa cu temeiul-cadru „ , conform anexei nr. 4”	1.3.
			la pct. 4.5: cu titlu general, în opinia Ministerului completarea Regulamentului cu norme de procedură sunt inutile, întrucât Codul administrativ reglementează suficient de detaliat procedura administrativă. Mai mult articolul 2 alineatul (2) din Codul administrativ permite reglementări derogatorii de la acesta doar dacă se fac prin norme legislative speciale derogatorii și dacă reglementările sunt absolut necesare și nu contravin principiilor din Cod. Obiecție valabilă și pentru punctul 5.3.	Nu se acceptă. În conformitate cu art. 23 ¹ alin. (3) din Legea nr.10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice: „(3) <i>Procedura de avizare sanitară are drept scop asigurarea corespunderii produselor cu impact asupra sănătății publice cu cerințele stipulate în regulamentele sanitare specifice categoriilor și tipurilor respective de produse.</i> ”
			pct. 60, observăm că norma propusă reproduce prevederile art. 14 din Legea nr. 306/2018, care este o normă primară în raport cu cea din proiect. Or, Guvernul nu poate adopta norme de nivelul legilor întrucât astfel ar depăși domeniul competenței normative. Prin urmare se propune excluderea acestuia.	Hotărârile Guvernului vin întru implementarea actelor normative superioare, în cazul dat a Legii nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor. Includerea trimiterii expres la art. din lege este efectuată în conformitate cu Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative.
			pct. 61, alineatul doi, în opinia Ministerului faptul că operatorul din domeniul alimentar nu prezintă informațiile solicitate de Agenția Națională pentru Sănătatea Publică nu este suficient pentru a respinge o cerere, întrucât articolul 85 alineatul (3) din Codul administrativ impune ca autoritatea publică să stabilească din oficiu aspectele de fapt ale cazului care face obiectul procedurii, fără a se limita la dovezile și afirmațiile participanților. Pentru aceasta, autoritatea publică stabilește scopul investigațiilor necesare și felul acestora. De asemenea, articolul 88 alineatul (2) stabilește că „Participanții la procedura administrativă nu sînt obligați să prezinte acte sau alte înscrisuri care nu se mai află în posesia lor dacă autoritatea publică poate clarifica o faptă prin adresarea unei solicitări către altă autoritate publică. Reglementări derogatorii sînt admisibile doar în baza	Întreg capitolul ce ține de procedura de avizare sanitară a fost redat în redacție nouă cu următorul cuprins: „60. În conformitate cu art. 14 alin. (1) lit. c) din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, anterior plasării pe piață, produsele alimentare pentru sugari și copii mici, formulele de început și

			prevederilor legale.” În cele din urmă, articolul 118, impune autorității să motiveze actele administrative individuale, în care se indică „temeiurile esențiale de drept și de fapt pe care le-a luat în considerare autoritatea publică pentru decizia sa”. Deci, lipsa unor documente per se nu exclude obligativitatea autorității să stabilească starea de fapt. În opinia noastră, norma propusă va conduce la un comportament formalist din partea Agenției, care pe baza acesteia va respinge cererea pe simplul fapt al lipsei unui document, neajuns care poate fi înlăturat în baza unei notificări din partea autorității și acordării unui termen. pct. 63, nu este clar de ce ar trebuie supuse probele de produse unei expertize sanitare repetate, dacă prin expertiză deja s-a stabilit că acesta nu corespunde cerințelor regulamentului sanitar?	continuare pentru sugari se supun avizării sanitare. 61. Operatorul din domeniul alimentar transmite prin intermediul portalului serviciilor publice www.servicii.gov.md către Agenția Națională pentru Sănătate Publică o cerere privind avizarea sanitară a produselor alimentare pentru sugari și copii mici, formule de început și continuare în conformitate cu art. 231 alin. (3)-(5) din Legea nr.10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice, însoțită de: 1) certificatul de înregistrare în domeniul siguranței alimentare; 2) contractul de furnizare; 3) acte ce confirmă siguranța și calitatea produselor (buletine/certificate de analize fizico-chimice și microbiologice); 4) specificația produsului; 5) declarația nutrițională; 6) modele de etichetă. 62. În cazul în care cererea este incompletă, Agenția Națională pentru Sănătate Publică informează în termen de 3 zile despre completarea acesteia. Operatorul din domeniul alimentar are la dispoziție 5 zile pentru prezentarea actelor lipsă iar timpul de examinare a cererii se calculează începând
--	--	--	--	---

				cu data depunerii complete a actelor solicitate. 63. În cazul corespunderii produselor cu cerințele din prezentul regulament, Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în termen de 10 zile lucrătoare de la data recepționării solicitării emite avizul sanitar în conformitate cu Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător. 64. În cazul în care se stabilește că produsul supus avizării sanitare nu corespunde cerințelor prezentului regulament, Agenția Națională pentru Sănătate Publică interzicerea plasarea pe piață produselor, cu informarea operatorului din domeniul alimentar în termen de 10 zile lucrătoare cu privire la neconformitățile depistate.”
			pct. 65, considerăm necesar ca textul „regulamentele sanitare” să fie substituit prin textul „prezentul regulament” pentru a atribui normei o certitudine. Or, odată ce cererea privind avizarea sanitară este depusă în temeiul Regulamentului propus spre modificare, Agenția nu poate invoca încălcarea unor cerințe stabilite în alte acte normative, întrucât și-ar depăși competența atribuită prin acest Regulament. Cu toate acestea, dacă eliberarea avizului ar depinde de anumite constatări efectuate în baza altor acte normative, Agenția ar putea suspenda procedura administrativă până la efectuarea lor, în baza normelor din Codul administrativ. Totodată, atragem atenția că potrivit articolului 60 alineatul (1) din Codul administrativ, termenul legal de finalizare a unei proceduri este de 30 de zile, dacă legea nu prevede altfel. Prin urmare, fixare altui termen, în speță – 10 zile, poate fi	Referitor la termenul de 10 zile, acesta este stabilit în baza Legii nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător, art. 6 alin. (2) „Actul permisiv se eliberează în termen de 10 zile lucrătoare, dacă legea care guvernează domeniul respectiv nu prevede

			stabilit doar prin lege.	<i>un alt termen....”</i>
			În același timp, referitor la termenul de valabilitate a avizului sanitar, reiterăm că Guvernul nu poate stabili norme primare prin hotărârile sale. Or, termenul de valabilitate al Avizului sanitar pentru produsele cu impact asupra sănătății este stabilit în compartimentul III al Anexei nr. 1 la Legea nr. 160/2011.	Se acceptă Proiectul a fost modificat prin omiterea includerii prevederii ce ține de termenul de valabilitate a avizului.
	UNICEF Moldova		În urma ședinței din data de 10.07.2025 cu reprezentanții UNICEF Moldova au fost discutate următoarele propuneri de modificare ale anexei nr.2: 57. Personalului din domeniul sănătății îi este interzis să distribuie mostre gratuite de formule pentru sugari femeilor însărcinate, mamelor cu sugari sau copii mici, precum și altor membri ai familiilor acestora; 59. Este interzis ca producătorii sau distribuitorii de formule de început și de continuare să ofere, iar lucrătorii din domeniul sănătății sau membrii familiilor acestora să accepte, orice stimulente financiar sau material în scopul promovării acestor produse.	Propunerile au fost acceptate. Proiectul a fost modificat cu includerea în anexa nr.2 a punctelor 57 și 59.
EXPERTIZARE				
	Centrul de armonizare a legislației	Aviz nr. 31/02-69-8074 din 25.07.2025	Ca urmare a expertizei de compatibilitate a versiunii inițiale a proiectului (Declarația de compatibilitate nr. 31/02-126-7307 din 7 iulie 2025), Centrul de armonizare a legislației a constatat că proiectul național asigură transpunerea: art. 2 lit. h), art. 5 și Anexa, pozițiile Folat, Niacină și Fier din Regulamentul (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii totali ai dietei în scop de control al greutatei și de abrogare a Directivei 92/52/CEE a Consiliului, a	

Directivelor 96/8/CE, 1999/21/CE, 2006/125/CE și 2006/141/CE ale Comisiei, a Directivei 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentelor (CE) nr. 41/2009 și (CE) nr. 953/2009 ale Comisiei; **art. 4 (1), art. 6 (2) (a) și Anexele nr. I - V din Regulamentul delegat (UE) 2016/127** al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și în ceea ce privește cerințele privind informațiile privitoare la alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică; **art. 3 (1), Anexa I, Tabelul 1, Poziția Tiamina și Anexa III, Nota de subsol din Regulamentul delegat (UE) 2016/128** al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea aplicabile alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale (Text cu relevanță pentru SEE) și **transpunerea parțială a Regulamentului delegat (UE) 2017/1798** al Comisiei din 2 iunie 2017 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutateii, referitoare la apropierea legislațiilor statelor membre privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii. Astfel, au fost formulate obiecții de compatibilitate cu actul UE transpus, cât și privind instrumentele procesului de armonizare (Clauza de armonizare, Tabel de concordanță și Nota de fundamentare), care au fost parțial luate în considerare de autorul proiectului.

Cu referire la versiunea actuală a proiectului, reiterăm următoarele obiecții:

1. Se impune revizuirea prevederilor naționale referitoare la procedura de avizare sanitară realizată de Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP), ori acestea contravin prevederilor actelor UE relevante (Regulamentele delegate (UE) 2016/127, 2016/128 și 2017/1798), care stabilesc în mod expres obligația operatorilor din domeniul alimentar **de a notifica autoritatea competentă**.

În esență, cadrul european prevede o procedură de notificare ce constă în transmiterea etichetei și a altor informații relevante autorității competente din statul membru unde produsul este introdus pe piață, fără impunerea unei cereri formale de avizare sau expertiză sanitară prealabilă. Prin urmare, modificările

Nu se acceptă.

Regulamentele delegate (UE) 2016/127, 2016/128 și 2017/1798 prevăd o procedură de notificare. Totuși, la nivel național, procedura de avizare sanitară realizată de Agenția Națională pentru Sănătate

propușe la nivel național (pct. 4.5, 5.3, pct. 6 (compartimentul VII (pct. 26 – 31))) depășesc limitele de reglementare stabilite de legislația UE și contravin acesteia.

În context, referitor la argumentarea expusă în tabelul de sinteză privind stabilirea procedurii de avizare sanitară în legislația primară - Legea nr. 306/2018 se impune modificarea priorității a acesteia pentru a corespunde principiului proporționalității și caracterului simplificat al procedurii de notificare prevăzut de actele europene.

Publică (ANSP) este prevăzută în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, act normativ primar, care are caracter obligatoriu pentru toate actele normative subsecvente. În conformitate cu Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, hotărârile Guvernului se adoptă exclusiv în temeiul și în vederea executării legilor, fără a putea modifica dispozițiile acestora.

Menționăm că, măsurile instituite prin prezentul act normativ au caracter tranzitoriu, fiind valabile exclusiv pe perioada de preaderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană. La această etapă, statul are obligația de a asigura compatibilitatea cadrului normativ național cu acquis-ul comunitar, prin preluarea și adaptarea dispozițiilor europene la realitățile juridice interne.

La momentul aderării la Uniunea Europeană, Republica Moldova va aplica în mod direct regulamentele UE, care vor avea caracter obligatoriu.

			2. Se va asigura transpunerea versiunii consolidate a Anexei nr. I la actul UE, cu ultimele modificări aduse prin Regulamentul delegat (UE) 2022/2182 al Comisiei din 30 august 2022, ori la pct. 4, poziția „Lipide” există doar poziția 4.2 „Acid alfa-linolenic”, nu și poziția „Acid linoleic”, după cum prevede proiectul național.	Se acceptă. Poziția „Acid linoleic din Anexa nr. 1 la Regulamentul sanitar privind cerințele specifice privind compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutateii a fost exclusă
			3. La pct. 6 din proiectul național, care se referă la completarea HG nr. 179/2018 cu Anexa nr. 4 (Compartimentul V. Cerințe specifice privind declarația nutrițională, pct. 13.2), textul „prezentă în punctul 12” se va substitui cu textul „prezentă în punctul 11”.	Se acceptă . Pct. 13.2 a fost modificat și a devenit pct.14.2.
			4. Regulamentul delegat (UE) 2017/1798, transpus prin proiectul național, operează cu trimiteri la dispozițiile altui act european – Regulamentul (UE) nr. 1169/2011, care este transpus în legislația națională prin Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare. Proiectul național nu utilizează mecanismul de trimitere, ci preia parțial conținutul normei europene fără a realiza o corelare legislativă adecvată cu normele naționale primare deja existente. O abordare similară este și pentru trimerile operate la articolele 9, 13 și 30 – 35, Anexele nr. II și XIII–XV din Regulamentul (UE) nr. 1169/2011, care sunt acoperite, la nivel național, de articolele 8, 11 și 29 - 34 și Anexa nr. 1 și Anexele nr. 12 - 14 din Legea nr. 279/2017, care transpune acest Regulament UE. Astfel, se recomandă operarea cu trimiteri la Legea nr. 279/2017, fără a transpune prevederile respective repetat de proiect.	Se acceptă. Anexa nr. 4 al proiectului de hotărâre a fost modificat cu preluarea normelor UE prevăzute în Regulamentul UE nr.1169/2011. Este de menționat faptul că, în cadrul Regulamentului UE a fost posibilă efectuarea unei trimiteri la un alt act normativ, întrucât ambele acte prezintă aceeași forță juridică. La nivel național, însă, transpunerea prevederilor europene a fost realizată prin acte normative de categorii diferite și anume: Regulamentul UE 1169/2011 a fost transpus prin Legea nr.279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare iar Regulamentul

				delegat (UE) 2017/1798 prin hotărâre de Guvern. În acest context, potrivit prevederilor Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative, hotărârile Guvernului pot fi emise sau aprobate exclusiv în temeiul și în vederea executării legilor, fără a putea extinde limitele de competență stabilite prin actul normativ superior. În contextul celor expuse mai sus, considerentul care a stat la baza preluării conținutului normei europene a constituit posibilitatea realizării corelării legislative adecvate cu normele naționale. Astfel, anexa nr. 4 a fost modificată corespunzător cu actul UE.
			5. Clauza de armonizare a proiectului se va exclude din pct. 1 al proiectului HG și se va include după preambulul și clauza de adoptare (după cuvintele „Guvernul hotărăște”), în următoarea redacție: „Prezenta Hotărâre: - transpune art. 2 lit. h), art. 5 și Anexa, pozițiile Folat, Niacină și Fier din Regulamentul (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii totali ai dietei în scop de control al greutateii și de abrogare a Directivei 92/52/CEE a Consiliului, a Directivelor 96/8/CE, 1999/21/CE, 2006/125/CE și 2006/141/CE ale Comisiei, a Directivei 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentelor (CE) nr. 41/2009 și (CE) nr. 953/2009 ale Comisiei (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32013R0609, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 181, 29 iunie 2013, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul delegat (UE) 2024/2791 al Comisiei din 29 ianuarie 2024; - transpune art. 4 (1), art. 6 (2) (a) și Anexele nr. I - V din Regulamentul delegat (UE) 2016/127 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a	Se acceptă. Clauza de armonizare a proiectului a fost inclusă după preambul și clauza de adoptare.

		Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și în ceea ce privește cerințele privind informațiile privitoare la alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32016R0127, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 25, 2 februarie 2016, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul delegat (UE) 2024/2684 al Comisiei din 2 februarie 2024; - transpune art. 3 (1), Anexa I, Tabelul 1, Poziția Tiamina și Anexa III, Nota de subsol din Regulamentul delegat (UE) 2016/128 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea aplicabile alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32016R0128, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 25, 2 februarie 2016, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul Delegat (UE) 2021/1040 al Comisiei din 16 aprilie 2021; - transpune parțial Regulamentul delegat (UE) 2017/1798 al Comisiei din 2 iunie 2017 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutateii (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32017R1798, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 259, 7 octombrie 2017, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul delegat (UE) 2022/2182 al Comisiei din 30 august 2022”.	
		6. În tabelele de concordanță, pentru toate prevederile calificate ca fiind „parțial compatibile” sau „prevederi UE neaplicabile”, în compartimentul 9 al tabelului de concordanță „Observații” se vor introduce explicații scurte ale parțialității sau calificării prevederilor ca neaplicabile pentru RM. Totodată, dacă proiectul național conține și prevederi cu specific național, care nu sunt transpuse din actul juridic european, acestea se reflectă la sfârșitul tabelului de concordanță	Se acceptă. Tabelele de concordanță au fost modificate cu completarea compartimentului 9.
	Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării	Nr. 16/1 - 2331 din 06.08.2025	Urmare examinării proiectului de hotărâre cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii (număr unic 504/MS/2025), în limitele competențelor funcționale, comunicăm următoarele. Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării își menține poziția

ării

exprimată prin demersul nr. 16/1-2058 din data de 14.07.2025, transmis la avizarea proiectului de act normativ.

Totodată, având în vedere că măsura propusă are ca temei juridic art. 14 alin. (1) lit. c) din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, considerăm că aplicarea acesteia trebuie realizată cu respectarea principiilor proporționalității, necesității și adecvării, consfințite atât în legislația națională, cât și în cea a Uniunii Europene.

În acest context, reamintim că reglementările europene relevante, respectiv Regulamentul (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului, precum și regulamentele delegate aferente ((UE) 2016/127, (UE) 2016/128 și (UE) 2017/1798), nu prevăd obligativitatea obținerii unei autorizații prealabile sau a unei avizări sanitare similare pentru produsele vizate. Acestea sunt supuse unui regim de notificare simplificat, în cadrul căruia responsabilitatea privind siguranța produselor revine operatorilor economici, iar intervenția autorităților publice se limitează la activități de monitorizare și control ulterior introducerii pe piață.

În consecință, Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării propune reconsiderarea prevederilor normative incluse la punctele 60–65 din Capitolul X al Anexei nr. 2, precum și în capitolele aferente din Anexele nr. 3 și nr. 4, în sensul: menținerii regimului de notificare pentru produsele alimentare care respectă cerințele legislației Uniunii Europene și sunt deja comercializate în statele membre; introducerii, cu caracter excepțional, a unui mecanism de avizare sanitară, aplicabil doar în situațiile justificate, cum ar fi: produse inovatoare ce conțin ingrediente neautorizate la nivel european sau cazuri în care, în urma unor analize de risc relevante, se identifică pericole specifice pentru sănătatea publică.

Nu se acceptă.

Regulamentele delegate (UE) 2016/127, 2016/128 și 2017/1798 prevăd o procedură de notificare. Totuși, la nivel național, procedura de avizare sanitară realizată de Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP) este prevăzută în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, act normativ primar, care are caracter obligatoriu pentru toate actele normative subsecvente. În conformitate cu Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, hotărârile Guvernului se adoptă exclusiv în temeiul și în vederea executării legilor, fără a putea modifica dispozițiile acestora.

Menționăm că, măsurile instituite prin prezentul act normativ au caracter tranzitoriu, fiind valabile exclusiv pe perioada de preaderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană. La această etapă, statul are obligația de a asigura compatibilitatea cadrului normativ național cu acquis-ul comunitar, prin preluarea și adaptarea dispozițiilor europene la realitățile juridice interne.

La momentul aderării la Uniunea Europeană, Republica Moldova va

				aplica în mod direct regulamentele UE, care vor avea caracter obligatoriu.
	Centrul Național Anticorupție	Nr. EHG25/1077 7 din 06.08.2025	Analiza detaliată a factorilor de risc și a riscurilor de corupție ale proiectului La pct. 4 sbpct. 4.7. din proiect, pct. 62 și 63 cu care se completează Regulamentul sanitar privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și alimentația sugarilor și a copiilor de vîrstă mică „62. În cazul în care operatorul din domeniul alimentar nu prezintă informațiile solicitate în termen de 5 zile lucrătoare, Agenția Națională pentru Sănătate Publică respinge cererea și informează în scris operatorul. 63. În cazul în care se stabilește că produsul supus avizării sanitare nu corespunde cerințelor prezentului regulament, Agenția Națională pentru Sănătate Publică interzice plasarea pe piață a lotului de produse, cu luarea măsurilor pentru examinarea cauzelor necorespunderii acestora.” Obiecții: Din prevederea de la pct. 62 nu este clar la ce informații se referă autorul, din moment ce toate informațiile menționate la pct. 61 sunt înaintate, de către operator, Agenției Naționale pentru Sănătate Publică împreună cu cererea de avizarea sanitară a produselor alimentare pentru sugari și copii mici, formule de început și continuare. De asemenea, prevederea este ambiguă în ce privește perioadele de timp în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică: -) după primirea cererii de avizarea sanitară a produselor enunțate supra, are dreptul de a solicita careva informații de la operatorul din domeniul alimentar; -) informează în scris operatorul din domeniul alimentar despre respingerea cererii de avizare sanitară, după expirarea celor 5 zile lucrătoare pe care operatorul le are la dispoziție. Norma de la pct. 63 este lacunară în ceea ce privește termenul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică urmează să înștiințeze operatorul din domeniul alimentar despre interzicerea plasării pe piață a lotului de produse. Menționăm ca exemplu pct. 64 cu care se completează Regulamentul, potrivit căruia, dacă produsele corespund cerințelor din Regulament, Agenția Națională pentru Sănătate Publică evaluează cererea și emite avizul sanitar în termen de 10 zile lucrătoare de la data recepționării solicitării.	Se acceptă. Punctul 62 a fost expus în redacție nouă cu următorul cuprins: „62. În cazul în care cererea este incompletă, Agenția Națională pentru Sănătate Publică informează în termen de 3 zile despre completarea acesteia. Operatorul din domeniul alimentar are la dispoziție 5 zile pentru prezentarea actelor lipsă iar timpul de examinare a cererii se calculează începând cu data depunerii complete a actelor solicitate.” Punctul 63 a fost expus în redacție nouă cu următorul cuprins: „64. În cazul în care se stabilește că produsul supus avizării sanitare nu corespunde cerințelor prezentului regulament, Agenția Națională pentru Sănătate Publică interzicerea plasarea pe piață produselor, cu informarea operatorului din domeniul alimentar în termen de 10 zile lucrătoare cu privire la neconformitățile depistate.” Punctul 63 a devenit punctul 64.

Lipsa unei perioade de timp determinate, puse dispoziția Agenției Naționale pentru Sănătate Publică pentru întreprinderea acțiunilor necesare în cadrul examinării cererii de avizare sanitară, oferă responsabililor din cadrul Agenției posibilitatea interpretării și aplicării normelor examinate într-o manieră discreționară și netransparentă.

Reglementarea insuficientă sau ambiguă a procedurilor administrative poate duce la apariția discreției periculoase a agentului public responsabil de a dezvolta reguli procedurale convenabile propriilor sale interese, contrare interesului public.

Obiecția este valabilă și pentru:

-) pct. 5 sbpct. 5.4. din proiect, pct. 53 și 54 cu care se completează Regulamentul sanitar privind compoziția și informarea referitor la alimentele destinate unor scopuri medicale speciale;

-) pct. 6 din proiect, pct. 28 și 29 din Regulamentul sanitar privind cerințele specifice cu privire la compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutateii, cu care se completează Hotărârea Guvernului nr. 179/2018.

Recomandări:

Completarea prevederilor enumerate în vederea stabilirii perioadelor de timp acordate Agenției Naționale pentru Sănătate Publică pentru întreprinderea acțiunilor necesare în cadrul examinării cererii de avizarea sanitară.

Factori de risc:

- Lipsa/ambiguitatea procedurilor administrative
- Lipsa unor termene concrete/termene nejustificate/prelungirea nejustificată a termenilor

Riscuri de corupție:

- Încurajarea sau facilitarea actelor de:
 - corupere activă
 - corupere pasivă
 - trafic de influență
 - abuz de serviciu
 - conflict de interese și/sau favoritism
 - îmbogățire ilicită
 - influențare necorespunzătoare
 - nerespectare a regimului cadourilor
 - escrocherie

IV. Concluzia expertizei

Modificările a fost operate și la punctele 5 și 6 din proiect care au devenit punctele 4 și 5.

		Proiectul hotărârii Guvernului cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii a fost elaborat de către Ministerul Sănătății, în scopul asigurării unui nivel înalt de protecție a sănătății publice. În cadrul procesului de elaborare au fost respectate prevederile legale cu privire la transparența în procesul decizional și proiectul corespunde normelor de tehnică legislativă. Proiectul corespunde interesului public general, deoarece va contribui la îmbunătățirea nivelului de siguranță alimentară prin actualizarea cerințelor privind compoziția, etichetarea și utilizarea alimentelor destinate grupurilor vulnerabile, în conformitate cu noile standarde. În scopul preîntâmpinării apariției manifestărilor de corupție la aplicarea în practică a prevederilor proiectului, considerăm oportună redactarea acestuia în contextul obiecției și recomandării din prezentul raport de expertiză anticorupție.	
	Ministerul Justiției	Aviz nr. 04/1-7872 din 06.08.2025 Cu referire la proiectul de hotărâre cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii (număr unic 504/MS/2025), comunicăm următoarele. Potrivit notei de fundamentare, la nivel național cadrul normativ privind alimentele destinate unor grupuri vulnerabile ale populației a fost armonizat cu dispozițiile comunitare în anul 2018 prin aprobarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii. Cadrul normativ național în domeniul alimentelor destinate grupurilor vulnerabile nu a mai fost actualizat din anul 2018, ceea ce a generat discrepanțe semnificative între reglementările în vigoare în Republica Moldova și noile prevederi adoptate la nivelul Uniunii Europene. Proiectul hotărârii vizează armonizarea legislației naționale cu legislația UE prin transpunerea: i. Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii;	

		ii. Regulamentului delegat (UE) 2016/127 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și în ceea ce privește cerințele privind informațiile privitoare la alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică; iii. Regulamentului delegat (UE) 2016/128 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea aplicabile alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale; iv. parțială a Regulamentului delegat (UE) 2017/1798 al Comisiei din 2 iunie 2017 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutateii. Conform sbp. 3.1. din nota de fundamentare, unul din elementele inovatoare a proiectului actului normativ constă în includerea cerințelor privind avizarea sanitară a produselor alimentare pentru sugari și copii mici, formulelor de început și continuare pentru sugari, produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, în vederea alinierii la prevederile Legii nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor și Legii nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice. Inițial, este de menționat că avizarea sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice se efectuează înainte de plasarea acestora pe piață, în temeiul rezultatelor expertizei sanitare. Agenția Națională pentru Sănătate Publică avizează sanitar produsele cu impact asupra sănătății publice specificate în anexa nr. 1 la Legea nr. 10/2009. Această anexă prevede o listă a produselor nealimentare supuse avizării sanitare. Prin urmare, argumentarea autorului privind aducerea în concordanță cu Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice, prin care se supun avizării sanitare produsele alimentare pentru sugari și copii mici, formulelor de început și continuare pentru sugari, produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, nu poate fi reținută.	
		Totodată, dispozițiile art. 14 alin. (1) lit. c) din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, înainte de utilizare în procesele de producție, de introducere pe piață și de distribuire, produsele alimentare pentru sugari și copii mici,	

		formulele de început și continuare pentru sugari, produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, materialele și articolele care vin în contact cu produsele alimentare și sursele de apă minerală și potabilă se supun avizării sanitare. Procedurile și modul de organizare a autorizării sanitare menționate la art. 14 alin. (1) enunțat se stabilesc prin acte normative, aprobate în conformitate cu art. 4¹ alin. (4) din Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător (art. 14 alin. (2) din Legea nr. 306/2018). Astfel, în temeiul art. 4¹ alin. (4) din Legea nr. 160/2011, condițiile generale, drepturile și obligațiile materiale și procedurale cu caracter primar cu privire la solicitarea, eliberarea și retragerea certificatelor se stabilesc prin lege. Pentru eliberarea unui certificat, legea prevede documentele care se anexează la cerere, taxa sau modul de stabilire a acesteia, precum și lista condițiilor generale a căror neîndeplinire poate conduce la retragerea sau anularea certificatului. Guvernul aprobă, în limitele legii, procedura amănunțită și cerințele de solicitare, eliberare și retragere/anulare a unui certificat, cu indicarea particularităților de procedură și a condițiilor în cazul în care un certificat se acordă în mod diferit în funcție de specificul obiectului și/sau subiectului.	
		Într-o altă ordine de idei, reieșind din clauzele de armonizare a anexelor la Hotărârea Guvernului nr. 179/2018, proiectul actului normativ transpune acte normative ale UE citate anterior. Art. 11 alin. (1) lit. d) din Regulamentul (UE) nr. 609/2013 dispune că: „Sub rezerva respectării cerințelor generale de la articolele 6 și 9, a cerințelor suplimentare de la articolul 10 și ținând seama de progresul tehnic și științific relevant, Comisia este împuternicită să adopte acte delegate, în conformitate cu articolul 18, în privința cerințelor de notificare pentru introducerea pe piață a alimentelor menționate la articolul 1 alineatul (1), în vederea facilitării monitorizării oficiale eficiente a acestor alimente, pe baza cărora operatorii din industria alimentară trimit notificări autorității competente din statul membru/stările membre în care este introdus pe piață alimentul”. În acest context, art. 12 din Regulamentul delegat (UE) 2016/127 al Comisiei din 25 septembrie 2015, art. 9 din Regulamentul delegat (UE) 2016/128 al Comisiei din 25 septembrie 2015 și art. 7 din Regulamentul delegat (UE) 2017/1798 prevede faptul că atunci când produsele reglementate de respectivele acte normative UE sunt introduse pe piață, operatorul din sectorul alimentar notifică autorității competente din fiecare stat membru în care produsul în cauză este comercializat	Nu se acceptă. Regulamentele delegate (UE) 2016/127, 2016/128 și 2017/1798 prevăd o procedură de notificare. Totuși, la nivel național, procedura de avizare sanitară realizată de Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP) este prevăzută în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, act normativ primar, care are caracter obligatoriu pentru toate actele normative subsecvente. În conformitate cu Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, hotărârile Guvernului se adoptă exclusiv în temeiul și

		informațiile care figurează pe etichetă transmițându-i un model de etichetă utilizată în cazul produsului, precum și orice alte informații pe care autoritatea competentă le poate solicita în mod rezonabil pentru a stabili conformitatea cu prezentul regulament, cu excepția cazului în care un stat membru scutește operatorul din sectorul alimentar de respectiva obligație în cadrul unui sistem național care garantează o monitorizare oficială eficientă a produsului în cauză. Ca urmare a aderării, prevederile tratatelor constitutive ale Uniunii Europene, precum și celelalte acte juridice cu caracter obligatoriu ale Uniunii Europene au prioritate față de dispozițiile contrare din legile interne, cu respectarea prevederilor actului de aderare. Astfel, pentru a preceda la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, se impune ajustarea și conformarea actului normativ primar la prevederile actelor normative UE (inclusiv prin ajustarea terminologiei).	în vederea executării legilor, fără a putea modifica dispozițiile acestora. Menționăm că, măsurile instituite prin prezentul act normativ au caracter tranzitoriu, fiind valabile exclusiv pe perioada de preaderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană. La această etapă, statul are obligația de a asigura compatibilitatea cadrului normativ național cu acquis-ul comunitar, prin preluarea și adaptarea dispozițiilor europene la realitățile juridice interne. La momentul aderării la Uniunea Europeană, Republica Moldova va aplica în mod direct regulamentele UE, care vor avea caracter obligatoriu.
		În partea ce ține de redactarea și respectarea regulilor de tehnică legislativă, proiectul hotărârii conține carențe de redactare tehnico-juridice, motiv pentru care necesită a fi revizuit. La sbp. 2.1, dacă un cuvânt și/sau o sintagmă prezente în textul actului normativ la diferite forme gramaticale (singular și plural, nominativ-acuzativ și genitiv-dativ, articulat și nearticulat, cu articol hotărât și cu articol nehotărât) se substituie cu alt cuvânt și/sau, respectiv, altă sintagmă, se va expune conform redacției: „2.1. sintagma „Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale” la orice formă gramaticală se substituie cu sintagma „Ministerul Sănătății”, la forma gramaticală corespunzătoare” (obiecție valabilă în toate cazurile similare din proiect). Se va ține cont că, „sintagma” reprezintă o unitate sintactică stabilă, formată din mai multe cuvinte între care există un raport de subordonare, constituind o parte a unei propoziții sau a unei fraze. La schimbarea unor cuvinte din conținutul textului unui act normativ, pentru exprimarea corectă, se menționează despre substituirea „cuvintelor” respective, iar la schimbarea unor cifre, semne și cuvinte din conținutul textului unui act normativ, pentru exprimarea corectă, se menționează despre substituirea „textului” respective (obiecție valabilă pentru tot	Se acceptă. Proiectul a fost revizuit. Se acceptă. Sbp. 2.1 a fost modificat și a devenit sbp. 1.1.

			cuprinsul proiectului de act normativ).	
			Sbp. 3.2 și 3.3 sunt inutile, în contextul amendamentelor prevăzute la sbp. 2.1 și 2.2.	Se acceptă. Sbp. 3.2 și 3.3 au fost excluse.
			La sbp. 3.8 , abrogarea pct. 10 se va expune în punct separat abrogării capitolului V, constituit din pct. 20 și 21.	Se acceptă. Sbp. 3.8 a fost modificat și a devenit sbp. 2.6 și respectiv 2.7.
			La sbp. 3.11 , prin care anexa nr. 1 se completează cu pct. 31, conform căruia „Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.”, se va exclude, or, normele de dispoziție sunt caracteristice hotărârii Guvernului (obiecție valabilă în toate cazurile similare din proiect).	Se acceptă. Sbp. 3.11, sbp. 4.7 precum și sbp. 5.5 au fost excluse. Prevederea a fost inclusă în punctul 1 cu completarea cu sbp. 1.3. cu următorul cuprins: „5. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.”
			La pct. 6 , privind completarea Hotărârii Guvernului nr. 179/2018 cu anexa nr. 4: Referitor la pct. 4, în partea ce vizează anexa nr. 2, sunt de menționat prevederile art. 49 alin. (3) din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, care stabilesc faptul că anexa trebuie să aibă un temei-cadru în textul actului normativ și să se refere exclusiv la obiectul determinat prin norma de trimitere.	Se acceptă. Punctul 4 a fost modificat prin modificarea temeiului cadru pentru anexa nr.2.
			La pct. 8 este defectuoasă utilizarea concomitentă a cuvintelor „obligatorii suplimentare”.	Nu se acceptă. Conform Legii nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare cuvintele <i>obligatorii suplimentare</i> sunt utilizate și se aplică pentru produsele care aparțin unei categorii speciale de produse pentru care legislația impune

				mențiuni suplimentare pe etichetă.
			La sbp. 9.2. textul „menționată la punctul 9” se va substitui cu textul „prevăzută la subpunctul 9.1”.	Se acceptă La sbp. 9.2. a fost inclusă trimiterea la subpunctul 9.1.
			La pct. 19 și 20, dacă un act normativ are mai multe anexe, acestea sunt însemnate cu numere ordinare, exprimate prin cifre arabe, în ordinea în care au fost enunțate în textul actului.	Comentariu: Anexa nr.5 a fost enunțată prima dată în text la subpunctul 16.5 iar în punctul 19 a fost enunțat repetat, respectându-se astfel succesiunea în care a fost enunțată în textul actului.
			Cu titlu de remarcă generală, la definitivarea proiectului hotărârii, numerotarea se va conforma prevederilor art. 52 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, potrivit căruia reglementările în actele normative se numerotează prin puncte, în continuare de la începutul și până la sfârșitul actului normativ. Pentru interpretare corectă și aplicare comodă, punctele pot fi divizate în subpuncte care se numerotează prin adăugarea consecutivă a cifrelor arabe, până la gradul de detaliere necesar.	Se acceptă. Proiectul a fost redactat corespunzător propunerii.

Ministru

Ala NEMERENCO