

TABELUL COMPARATIV
la proiectul de lege pentru modificarea unor acte normative
(privind eliminarea reglementărilor excesive în sectorul privat
și optimizarea sistemului de acte permissive)

Conținutul normei în vigoare	Modificarea propusă	Conținutul normei după modificare
Art. I Legea nr.845/1992 cu privire la antreprenoriat și întreprinderi		
Articolul 23. Condițiile generale de constituire 3. Documentele de constituire a întreprinderii sînt:decizia privind înființarea întreprinderii - pentru întreprinderile individuale;contractul de constituire (de societate) - pentru societățile în nume colectiv și societățile în comandită;contractul de constituire (de societate) și statutul - pentru societățile pe acțiuni, societățile cu răspundere limitată și cooperativele de întreprinzător. În cazul înființării unei societăți pe acțiuni sau unei societăți cu răspundere limitată de către o singură persoană, în loc de contract de constituire (de societate) fondatorul întocmește declarație de constituire a societății. Declarația trebuie să cuprindă aceleași date ca și contractul și se întocmește în conformitate cu cerințele înaintate față de perfectarea contractului de constituire (de societate);statutul - pentru cooperativele de producție;contractul de arendare a bunurilor statului (municipiului) și statului - pentru întreprinderile de arendă.statutul și decizia fondatorului - pentru întreprinderile de stat;statutul și decizia autorităților administrației publice locale - pentru întreprinderile municipale	1. La articolul 23 alineatul 3.: subpunctul 2 se abrogă; subpunctul 3 se va avea următorul cuprins: ”actele de constituire pentru societățile comerciale (societățile pe acțiuni, cu răspundere limitată, în nume colectiv și în comandită) în conformitate cu art. 178 Cod civil”; subpunctul 4 se completează la final cu cuvintele ”și de consum”; se introduce un subpunct cu următorul cuprins: ”contractul de constituire și statutul pentru cooperativele de întreprinzător”.	Articolul 23. Condițiile generale de constituire 3. Documentele de constituire a întreprinderii sînt: decizia privind înființarea întreprinderii - pentru întreprinderile individuale; actele de constituire pentru societățile comerciale (societățile pe acțiuni, cu răspundere limitată, în nume colectiv și în comandită) în conformitate cu art. 178 Cod civil; statutul - pentru cooperativele de producție și de consum; contractul de constituire și statutul pentru cooperativele de întreprinzător; contractul de arendare a bunurilor statului (municipiului) și statului - pentru întreprinderile de arendă. statutul și decizia fondatorului - pentru întreprinderile de stat; statutul și decizia autorităților administrației publice locale - pentru întreprinderile municipale
Articolul 24. Firma și utilizarea ei 2. Firma trebuie să conțină:a) denumirea concretă a întreprinderii sau alte date care permit deosebirea acesteia de alte întreprinderi, iar pentru întreprinderea individuală, societatea în	2. La articolul 24 alineatul 2: litera c) se abrogă.	Articolul 24. Firma și utilizarea ei 2. Firma trebuie să conțină: a) denumirea concretă a întreprinderii sau alte date care permit deosebirea acesteia de alte întreprinderi, iar pentru întreprinderea

nume colectiv și societatea în comandită, numele de familie (firma) a cel puțin unui posesor al întreprinderii individuale sau al comanditului;b) indicarea completă sau prescurtată (abreviată) a formei organizatorico-juridice a întreprinderii;c) indicarea genului principal de activitate pentru întreprinderea-persoană juridică.În firma întreprinderii pot fi incluse și alte date care nu contravin legislației în vigoare.	al doilea paragraf de la alineatul 2 se completează cu următorul text: ”, inclusiv genul principal de activitate pentru persoana juridică cu scop lucrativ”.	individuală, societatea în nume colectiv și societatea în comandită, numele de familie (firma) a cel puțin unui posesor al întreprinderii individuale sau al comanditului; b) indicarea completă sau prescurtată (abreviată) a formei organizatorico-juridice a întreprinderii; c) - abrogată. În firma întreprinderii pot fi incluse și alte date care nu contravin legislației în vigoare, inclusiv genul principal de activitate pentru persoană juridică cu scop lucrativ.
Articolul 25. Restricțiile privind folosirea unor firme 1. Întreprinderea nu poate să folosească firma care: a) coincide sau, după cum constată organul înregistrării de stat, se aseamănă cu firma altei întreprinderi, care este deja înregistrată; b) conține denumirea oficială sau istorică a statului ori abrevieri sau derivate ale denumirii oficiale sau istorice a statului, ori denumirea oficială sau istorică a unității administrativ-teritoriale, contrar condițiilor stabilite la art.9 alin.(11) –(112) din Legea nr. 220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali; Aceste restricții nu se extind asupra întreprinderilor al căror gen principal de activitate este difuzarea informației de masă, dacă fondatorii acestora sînt organele și organizațiile arătate la această literă; c) nu include toate datele arătate în articolul 24 din prezenta Lege; d) conține date, inclusiv semne grafice, a căror utilizare este interzisă de legislația în vigoare.	3. La articolul 25 alineatul 1. litera c), al va avea următorul cuprins: ”nu include datele prevăzute la art. 24 alineatul 2. literele a) și b)”;	Articolul 25. Restricțiile privind folosirea unor firme 1. Întreprinderea nu poate să folosească firma care: a) coincide sau, după cum constată organul înregistrării de stat, se aseamănă cu firma altei întreprinderi, care este deja înregistrată; b) conține denumirea oficială sau istorică a statului ori abrevieri sau derivate ale denumirii oficiale sau istorice a statului, ori denumirea oficială sau istorică a unității administrativ-teritoriale, contrar condițiilor stabilite la art.9 alin.(11) –(112) din Legea nr. 220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali; Aceste restricții nu se extind asupra întreprinderilor al căror gen principal de activitate este difuzarea informației de masă, dacă fondatorii acestora sînt organele și organizațiile arătate la această literă; c) nu include datele prevăzute la art. 24 alineatul 2. literele a) și b)”; d) conține date, inclusiv semne grafice, a căror utilizare este interzisă de legislația în vigoare.
Articolul 27. Principiile înregistrării 1. Întreprinzătorul este obligat să înregistreze întreprinderea, filialele și reprezentanțele (denumite în continuare - întreprinderi), înființate de către acesta pe teritoriul Republicii Moldova, până la începerea activității lor economice, în conformitate cu Legea nr. 220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali. Venitul provenit din activitatea întreprinderii neînregistrate se percepe prin hotărâre judecătorească și se varsă la bugetul de stat.	4. La articolul 27: al doilea paragraf de la alin. 1. se abrogă; al doilea paragraf de la alin. 2. se abrogă; alineatul 3. se abrogă.	Articolul 27. Principiile înregistrării 1. Întreprinzătorul este obligat să înregistreze întreprinderea, filialele și reprezentanțele (denumite în continuare - întreprinderi), înființate de către acesta pe teritoriul Republicii Moldova, până la începerea activității lor economice, în conformitate cu Legea nr. 220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali. 2. Întreprinderea se înregistrează de structurile teritoriale ale Agenției Servicii Publice la locul unde se află sediul întreprinderii.

2. Întreprinderea se înregistrează de structurile teritoriale ale Agenției Servicii Publice la locul unde se află sediul întreprinderii. Sediul întreprinderii se consideră locul unde se află organele ei de conducere. 3. Întreprinderea se înregistrează, în mod obligatoriu, la Serviciul Fiscal de Stat pentru a i se atribui codul fiscal în conformitate cu legislația în vigoare.		
Art. II - Legea nr. 1456/1993 cu privire la activitatea farmaceutică		
Articolul 1. Noțiuni generale În sensul prezentei legi, se definesc următoarele noțiuni generale: autorizație de import al materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar - permisiune eliberată de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale unui agent economic licențiat în activitate farmaceutică privind fabricația medicamentelor de uz uman și prepararea formelor medicamentoase magistrale; act permisiv eliberat de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale pentru efectuarea tranzacțiilor de comerț exterior (import) pe o anumită perioadă de timp și în anumite limite.	1. Articolul 1: noțiunea de “autorizație de import al materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar”, va avea următorul cuprins: “autorizație de import al materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar – act permisiv eliberat de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, unui agent economic licențiat în activitate farmaceutică privind fabricația medicamentelor de uz uman și prepararea formelor medicamentoase magistrale, pentru efectuarea tranzacțiilor de comerț exterior (import)	Art. 1. Noțiuni generale În sensul prezentei legi, se definesc următoarele noțiuni generale: autorizație de import al materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar – act permisiv eliberat de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, unui agent economic licențiat în activitate farmaceutică privind fabricația medicamentelor de uz uman și prepararea formelor medicamentoase magistrale, pentru efectuarea tranzacțiilor de comerț exterior (import) pe o anumită perioadă de timp și în anumite limite, a materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și prepararea formelor medicamentoase magistrale, care nu sunt incluse în Nomenclatorul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, întocmit și aprobat de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

	pe o anumită perioadă de timp și în anumite limite, a materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și prepararea formelor medicamentoase magistrale, care nu sunt incluse în Nomenclatorul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, întocmit și aprobat de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.”	
Articolul 12¹. Autorizația de import al materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale (1) Importul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și prepararea formelor medicamentoase magistrale este permis doar prin autorizația de import eliberată de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.	2. Articolul 12¹ va avea următorul cuprins: “(1) Importul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea	Articolul 12¹. Autorizația de import al materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale (1) Importul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și prepararea formelor medicamentoase magistrale este permis fără autorizație, dacă acestea sunt incluse în Nomenclatorul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor,

(2) Modul de autorizare a importului materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar este reglementat prin Regulamentul privind autorizarea importului materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, aprobat de Guvern. (3) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale eliberează autorizație de import al materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale doar agenților economici licențiați în activitate farmaceutică privind fabricația medicamentelor de uz uman și prepararea formelor medicamentoase magistrale. (4) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale eliberează agentului economic, în termen de 10 zile lucrătoare de la depunerea solicitării, autorizația de import, dacă documentele depuse corespund prevederilor Regulamentului privind autorizarea importului materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale. (5) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale întocmește și aprobă Nomenclatorul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, care include Lista materiei prime medicamentoase (substanțe active), Lista materiei prime medicamentoase (excipienți), Lista materiei prime medicamentoase (plante și extracte vegetale), Lista materialelor, a articolelor, a ambalajului primar și secundar.	medicamentelor de uz uman și prepararea formelor medicamentoase magistrale este permis fără autorizație, dacă acestea sunt incluse în Nomenclatorul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, întocmit și aprobat de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. (2) Introducerea unor materii prime, materiale, articole, ambalaje primare sau secundare ori a unor furnizori noi, care nu sunt incluși în Nomenclatorul prevăzut la alin. (1), se efectuează în baza autorizației eliberate de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, conform Regulamentului privind autorizarea importului materiei prime medicamentoase, al	al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, întocmit și aprobat de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. (2) Introducerea unor materii prime, materiale, articole, ambalaje primare sau secundare ori a unor furnizori noi, care nu sunt incluși în Nomenclatorul prevăzut la alin. (1), se efectuează în baza autorizației eliberate de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, conform Regulamentului privind autorizarea importului materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, întocmit și aprobat de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. (3) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale eliberează autorizație de import al materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar, care nu sunt incluse în Nomenclatorul prevăzut la alin. (1), utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, doar agenților economici licențiați în activitate farmaceutică privind fabricația medicamentelor de uz uman și prepararea formelor medicamentoase magistrale. (4) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale eliberează agentului economic, în termen de 10 zile lucrătoare de la depunerea solicitării, autorizația de import pentru materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar, care nu sunt incluse în Nomenclatorul prevăzut la alin. (1), utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, dacă documentele depuse corespund prevederilor Regulamentului privind autorizarea importului materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la
--	---	---

	materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, întocmit și aprobat de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. (3) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale eliberează autorizație de import al materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar, care nu sunt incluse în Nomenclatorul prevăzut la alin. (1), utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, doar agenților economici licențiați în activitate farmaceutică privind fabricația medicamentelor de uz uman și prepararea formelor medicamentoase magistrale.	producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale. (5) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale întocmește și aprobă Nomenclatorul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, care include Lista materiei prime medicamentoase (substanțe active), Lista materiei prime medicamentoase (excipienți), Lista materiei prime medicamentoase (plante și extracte vegetale), Lista materialelor, a articolelor, a ambalajului primar și secundar.
--	---	--

	(4) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale eliberează agentului economic, în termen de 10 zile lucrătoare de la depunerea solicitării, autorizația de import pentru materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar, care nu sunt incluse în Nomenclatorul prevăzut la alin. (1), utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, dacă documentele depuse corespund prevederilor Regulamentului privind autorizarea importului materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale. (5) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	
--	---	--

	întocmește și aprobă Nomenclatorul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, care include Lista materiei prime medicamentoase (substanțe active), Lista materiei prime medicamentoase (excipienți), Lista materiei prime medicamentoase (plante și extracte vegetale), Lista materialelor, a articolelor, a ambalajului primar și secundar.”	
Articolul 19. Întreprinderile și instituțiile farmaceutice de asistență cu medicamente a populației (4) Farmaciile (filialele) nou-fondate sunt amplasate la distanțe minime față de farmaciile existente, stabilite de lege. (5) Pentru înființarea farmaciei sunt stabilite normative demografice pe localități.	3. Articolul 19: alineatele (4) și (5) se abrogă.	Articolul 19. Întreprinderile și instituțiile farmaceutice de asistență cu medicamente a populației (1) Asistența populației cu medicamente, alte produse farmaceutice și parafarmaceutice se efectuează prin intermediul farmaciilor și instituțiilor medicale. (2) Modul de deschidere, funcționare și control al activității întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice de asistență cu medicamente a populației se stabilește de Ministerul Sănătății în limita prevederilor legii. (3) Ministerul Sănătății stabilește normative referitoare la spațiul, amplasarea și extinderea întreprinderilor și instituțiilor farmaceutice. (4) - abrogat. (5) - abrogat.
Articolul 22. Exercițarea activității farmaceutice (2) Depozitele farmaceutice, farmaciile și filialele acestora sunt conduse numai de farmaciști. Ca excepție, farmaciile și filialele farmaciilor amplasate în localitățile rurale pot fi conduse de laboranți-farmaciști care dețin calificarea corespunzătoare cerințelor stabilite de Ministerul Sănătății.	4. Articolul 22: alineatul (2) va avea următorul cuprins: “Depozitele farmaceutice sunt conduse de farmaciști. Farmaciile și filialele acestora	Articolul 22. Exercițarea activității farmaceutice (2) Depozitele farmaceutice sunt conduse de farmaciști. Farmaciile și filialele acestora pot fi conduse atât de farmaciști, cât și de laboranți-farmaciști care dețin calificarea corespunzătoare cerințelor stabilite de Ministerul Sănătății, indiferent de locația geografică a unității farmaceutice.

	pot fi conduse atât de farmaciști, cât și de laboranți-farmaciști care dețin calificarea corespunzătoare cerințelor stabilite de Ministerul Sănătății, indiferent de locația geografică a unității farmaceutice.”	
Articolul 23. Importul, exportul și reexportul medicamentelor, altor produse farmaceutice și parafarmaceutice și materiei prime medicamentoase (1) Importul medicamentelor neînregistrate, altor produse farmaceutice și parafarmaceutice și materiei prime medicamentoase neînregistrate, realizat în scopul înregistrării, se efectuează în baza autorizației eliberate de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.	5. Articolul 23: alineatul (1) va avea următorul cuprins: “(1) Importul medicamentelor neînregistrate, altor produse farmaceutice și parafarmaceutice sau a materiei prime medicamentoase neincluse Nomenclatorul materiei prime medicamentoase al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, întocmit și aprobat de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, realizat în scopul înregistrării, se efectuează în baza autorizației eliberate de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.”	Articolul 23. Importul, exportul și reexportul medicamentelor, altor produse farmaceutice și parafarmaceutice și materiei prime medicamentoase (1) Importul medicamentelor neînregistrate, altor produse farmaceutice și parafarmaceutice sau a materiei prime medicamentoase neincluse Nomenclatorul materiei prime medicamentoase al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, întocmit și aprobat de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, realizat în scopul înregistrării, se efectuează în baza autorizației eliberate de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.
Art.III. Legea nr.1530/1993 privind ocrotirea monumentelor		
Art.16. (2) Regulamentele, indicațiile metodologice, instrucțiunile și normativele din domeniul ocrotirii monumentelor, secțiunile referitoare la ocrotirea patrimoniului cultural imobil din documentațiile de urbanism și amenajare a teritoriului, proiectele zonelor de protecție ale monumentelor, proiectele de intervenții la monumente și în zonele lor de protecție, examinate conform etapelor de execuție (schiță de proiect și proiect de execuție), sunt	Articolul 16 alineatul (2) din Legea nr.1530/1993 privind ocrotirea monumentelor (se completează cu a doua propoziție cu următorul cuprins:	Art.16. (2) Regulamentele, indicațiile metodologice, instrucțiunile și normativele din domeniul ocrotirii monumentelor, secțiunile referitoare la ocrotirea patrimoniului cultural imobil din documentațiile de urbanism și amenajare a teritoriului, proiectele zonelor de protecție ale monumentelor, proiectele de intervenții la monumente și în zonele lor de protecție, examinate conform etapelor de execuție (schiță de proiect și proiect de execuție), sunt

aprobate de către Ministerul Culturii în baza avizului pozitiv al Consiliului Național al Monumentelor Istorice (în continuare – Consiliu).	„Avizul Ministerului Culturii pentru proiectele de intervenții la monumente și în zonele lor de protecție se eliberează în conformitate cu prevederile Codului urbanismului și construcțiilor nr.424/2003”.	aprobate de către Ministerul Culturii în baza avizului pozitiv al Consiliului Național al Monumentelor Istorice (în continuare – Consiliu). Avizul Ministerului Culturii pentru proiectele de intervenții la monumente și în zonele lor de protecție se eliberează în conformitate cu prevederile Codului urbanismului și construcțiilor nr.424/2003.
Art.IV. Legea nr.267/1994 privind apărarea împotriva incendiilor		
Articolul 11. Obligațiile conducătorilor, administratorilor și ale altor persoane cu funcții de răspundere din cadrul unităților economice Conducătorii, administratorii și alte persoane cu funcții de răspundere din cadrul unităților economice: a) dețin certificate privind absolvirea cursului de instruire în domeniul apărării împotriva incendiilor în cadrul Centrului Republican de Instruire al Inspectoratului General pentru Situații de Urgență conform programelor specializate; b) elaborează măsuri organizatorice, tehnice și ingineresti de apărare împotriva incendiilor și asigură punerea lor în aplicare; c) asigură aplicarea oportună a măsurilor de apărare împotriva incendiilor în conformitate cu prescripțiile și avizul organului supravegherii de stat a măsurilor contra incendiilor; d) implementează realizările tehnico-științifice în sistemul de apărare împotriva incendiilor, susțin activitatea de inventator și raționalizator în domeniul asigurării securității oamenilor împotriva pericolelor de incendiu și minimalizării riscurilor de incendiu la procesele tehnologice de producție; e) asigură executarea și respectarea reglementărilor de protecție împotriva incendiilor, conținute în standardele și condițiile tehnice, a normelor și regulilor de apărare împotriva incendiilor la proiectarea, construcția, reconstrucția, reutilizarea tehnică și repararea unităților economice, precum și la fabricarea, transportul și utilizarea producției;	Articolul 11 litera (a) se expune în următoarea redacție: „a) dețin certificate privind absolvirea cursului de instruire în domeniul apărării împotriva incendiilor în cadrul unei instituții acreditate conform programelor specializate;” alineatul unic devine alineatul (1) și se completează cu alineatul (2), cu următorul cuprins: „(2) Se exceptează de la obligațiile prevăzute la alin.(1) lit. a), b), f), g), i) și m) întreprinderile micro, mici și mijlocii, în sensul Legii nr. 179/2016 cu privire la întreprinderile mici și	Articolul 11. Obligațiile conducătorilor, administratorilor și ale altor persoane cu funcții de răspundere din cadrul unităților economice (1) Conducătorii, administratorii și alte persoane cu funcții de răspundere din cadrul unităților economice: a) dețin certificate privind absolvirea cursului de instruire în domeniul apărării împotriva incendiilor în cadrul unei instituții acreditate conform programelor specializate; b) elaborează măsuri organizatorice, tehnice și ingineresti de apărare împotriva incendiilor și asigură punerea lor în aplicare; c) asigură aplicarea oportună a măsurilor de apărare împotriva incendiilor în conformitate cu prescripțiile și avizul organului supravegherii de stat a măsurilor contra incendiilor; d) implementează realizările tehnico-științifice în sistemul de apărare împotriva incendiilor, susțin activitatea de inventator și raționalizator în domeniul asigurării securității oamenilor împotriva pericolelor de incendiu și minimalizării riscurilor de incendiu la procesele tehnologice de producție; e) asigură executarea și respectarea reglementărilor de protecție împotriva incendiilor, conținute în standardele și condițiile tehnice, a normelor și regulilor de apărare împotriva incendiilor la proiectarea, construcția, reconstrucția, reutilizarea tehnică și repararea unităților economice, precum și la fabricarea, transportul și utilizarea producției;

f) alocă mijloace financiare pentru întreținerea și dezvoltarea serviciului departamental de salvatori și pompieri;

g) creează formațiuni benevole de pompieri și asigură activitatea acestora;

h) mențin în stare de funcționare sistemele automate de prevenire a incendiilor, sursele de alimentare cu apă pentru stingerea incendiilor, tehnica de intervenție la incendiu, utilajul tehnic pentru stingerea incendiilor și nu permit utilizarea acestora în alte scopuri decât cele destinate;

i) iau măsurile necesare pentru ca salariații să-și însușească regulile de apărare împotriva incendiilor și îi implică să participe la prevenirea și stingerea incendiilor, nu permit accesul la locul de muncă al persoanelor care nu au absolvit instructajul minim de prevenire și stingere a incendiilor;

j) prezintă, la cererea organului supravegherii de stat a măsurilor contra incendiilor, informații despre gradul de siguranță la incendiu al obiectivelor și al producției fabricate, informația privind incendiile produse la unitatea economică și consecințele acestora;

k) iau măsuri față de cei care încalcă normele și regulile de apărare împotriva incendiilor, sancționează persoanele vinovate de izbucnirea incendiilor cu reparația pagubelor materiale, în modul stabilit de lege;

l) asigură evaluarea anuală a coșurilor de fum și/sau a canalelor de ventilare, a sistemelor de ventilare, a instalațiilor electrice și a aparatelor consumatoare de combustibili gazoși la unitățile economice din gestiune și obțin actul cu privire la starea antiincendiară de la specialistul atestat în domeniu;

m) elaborează și prezintă anual la organele supravegherii de stat a măsurilor contra incendiilor declarația privind starea de apărare împotriva incendiilor la clădirile și edificiile din gestiune;

n) asigură accesul liber, permanent, la sursele de alimentare cu apă pentru stingerea incendiilor;

o) asigură apărarea împotriva incendiilor și regimul de protecție împotriva incendiilor;

p) la dotarea unităților economice și a obiectivelor cu instalații automate de semnalizare a incendiilor, asigură transmiterea

mijlocii, care nu administrează obiective din grupa întâi sau a doua, în sensul art.23², și activitatea economică a acestora presupune folosirea utilajelor, materialelor sau substanțelor inflamabile sau cu risc mic de incendiu.”

f) alocă mijloace financiare pentru întreținerea și dezvoltarea serviciului departamental de salvatori și pompieri;

g) creează formațiuni benevole de pompieri și asigură activitatea acestora;

h) mențin în stare de funcționare sistemele automate de prevenire a incendiilor, sursele de alimentare cu apă pentru stingerea incendiilor, tehnica de intervenție la incendiu, utilajul tehnic pentru stingerea incendiilor și nu permit utilizarea acestora în alte scopuri decât cele destinate;

i) iau măsurile necesare pentru ca salariații să-și însușească regulile de apărare împotriva incendiilor și îi implică să participe la prevenirea și stingerea incendiilor, nu permit accesul la locul de muncă al persoanelor care nu au absolvit instructajul minim de prevenire și stingere a incendiilor;

j) prezintă, la cererea organului supravegherii de stat a măsurilor contra incendiilor, informații despre gradul de siguranță la incendiu al obiectivelor și al producției fabricate, informația privind incendiile produse la unitatea economică și consecințele acestora;

k) iau măsuri față de cei care încalcă normele și regulile de apărare împotriva incendiilor, sancționează persoanele vinovate de izbucnirea incendiilor cu reparația pagubelor materiale, în modul stabilit de lege;

l) asigură evaluarea anuală a coșurilor de fum și/sau a canalelor de ventilare, a sistemelor de ventilare, a instalațiilor electrice și a aparatelor consumatoare de combustibili gazoși la unitățile economice din gestiune și obțin actul cu privire la starea antiincendiară de la specialistul atestat în domeniu;

m) elaborează și prezintă anual la organele supravegherii de stat a măsurilor contra incendiilor declarația privind starea de apărare împotriva incendiilor la clădirile și edificiile din gestiune;

n) asigură accesul liber, permanent, la sursele de alimentare cu apă pentru stingerea incendiilor;

o) asigură apărarea împotriva incendiilor și regimul de protecție împotriva incendiilor;

semnalului de incendiu de la aparatele de recepție-control de incendiu, direct sau prin intermediul stațiilor de retransmitere, către Centrul automatizat de dirijare operativă „901” al Inspectoratului General pentru Situații de Urgență.		p) la dotarea unităților economice și a obiectivelor cu instalații automate de semnalizare a incendiilor, asigură transmiterea semnalului de incendiu de la aparatele de recepție-control de incendiu, direct sau prin intermediul stațiilor de retransmitere, către Centrul automatizat de dirijare operativă „901” al Inspectoratului General pentru Situații de Urgență. (2) Se exceptează de la obligațiile prevăzute la alin.(1) lit. a), b), f), g), i) și m) întreprinderile micro, mici și mijlocii, în sensul Legii nr. 179/2016 cu privire la întreprinderile mici și mijlocii, care nu administrează obiective din grupa întâi sau a doua, în sensul art.23², și activitatea economică a acestora presupune folosirea utilajelor, materialelor sau substanțelor incombustibile sau cu risc mic de incendiu.
Art. V . – Legea regnului animal nr.439/1995		
Articolul 17. Colecțiile de animale din fauna sălbatică (3) Colecțiile, precum și unele exponate separate, de importanță științifică, culturală, educațională și estetică sînt supuse înregistrării de stat de către Agenția de Mediu (în continuare – <i>autoritate emitentă</i>), cu înscrierea datelor necesare despre colecție în Registrul de stat al colecțiilor și cu eliberarea certificatului colecției. Reînregistrarea colecțiilor se efectuează o dată la 5 ani. (6) Pentru obținerea permisului/certificatului CITES sau acordului pentru import/export, pe lângă documentele indicate la art. 19, solicitantul prezintă următoarele documente: a) certificatul de înregistrare a colecției; b) lista exponatelor din colecție, cu indicarea denumirii speciilor în limbile română, latină și, după caz, rusă, precum și a numărului de indivizi; c) contractul de colaborare sau orice alt document care justifică motivul exportului colecției sau exponatelor acesteia. (7) Pentru exportul colecțiilor, părților sau exponatelor colecțiilor, care nu sînt înscrise în Registrul de stat al colecțiilor, în locul certificatului de înregistrare al colecției se prezintă un alt document care confirmă dreptul de posesie sau administrare a colecției sau a exponatelor separate (contractul de vânzare-cumpărare, contractul de donație etc.).	Articolul 17 cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează: la alineatul (3), cuvintele „și cu eliberarea certificatului colecției” se exclud; la alineatul (6), litera a) se abrogă; la alineatul (7), cuvintele „ , în locul certificatului de înregistrare al colecției” se exclud. alineatul (9) se abrogă.	Articolul 17. Colecțiile de animale din fauna sălbatică (3) Colecțiile, precum și unele exponate separate, de importanță științifică, culturală, educațională și estetică sînt supuse înregistrării de stat de către Agenția de Mediu (în continuare – <i>autoritate emitentă</i>), cu înscrierea datelor necesare despre colecție în Registrul de stat al colecțiilor. Reînregistrarea colecțiilor se efectuează o dată la 5 ani. (6) Pentru obținerea permisului/certificatului CITES sau acordului pentru import/export, pe lângă documentele indicate la art. 19, solicitantul prezintă următoarele documente: a) abrogată b) lista exponatelor din colecție, cu indicarea denumirii speciilor în limbile română, latină și, după caz, rusă, precum și a numărului de indivizi; c) contractul de colaborare sau orice alt document care justifică motivul exportului colecției sau exponatelor acesteia. (7) Pentru exportul colecțiilor, părților sau exponatelor colecțiilor, care nu sînt înscrise în Registrul de stat al colecțiilor se prezintă un alt document care confirmă dreptul de posesie sau administrare a colecției sau a exponatelor separate (contractul de vânzare-cumpărare, contractul de donație etc.).

(9) Certificatul de înregistrare a colecției se eliberează gratuit.

Art. VI - Legea nr.1466/1998

cu privire la reglementarea repatrierii de mijloace bănești, mărfuri și servicii provenite din tranzacțiile economice externe

https://www.legis.md/cautare/getResults?doc_id=149255&lang=ro

Legea nr.1466/1998 cu privire la reglementarea repatrierii de mijloace bănești, mărfuri și servicii provenite din tranzacțiile economice externe (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1998, nr.28–29, art.203), cu modificările ulterioare, se abrogă.

Abrogată.

Art. VII. Legea pentru aprobarea Codului navigației maritime comerciale al Republicii Moldova nr. 599/1999

Articolul 8. Atribuirea de terenuri și de spații acvatice

(1) Atribuirea de terenuri și de spații acvatice, executarea oricărei lucrări în zona drumurilor maritime și în zona de funcționare a instalațiilor de navigație trebuie să fie coordonate cu Agenția Navală.

(2) Persoanele juridice și fizice care încalcă dispozițiile alin.(1) sînt obligate, la cererea Agenției Navale, să demoleze, să transleze sau să modifice, în termenul stabilit și pe cont propriu, construcțiile care sînt obstacole pentru navigație și pentru funcționarea instalațiilor de navigație.

alineatul (1) cuvintele „să fie coordonate” se substituie cu cuvintele „să fie notificate sau coordonate”, se completează cu alineatele (1¹) și (1²), cu următorul cuprins:
„(1¹) În cazul atribuirii de terenuri și de spații acvatice, responsabilă de coordonarea cu Agenția Navală este autoritatea publică locală sau autoritatea administrației publice centrale care emite actul de atribuire. În cazul lucrărilor de construcții care se autorizează conform

Articolul 8. Atribuirea de terenuri și de spații acvatice

(1) Atribuirea de terenuri și de spații acvatice, executarea oricărei lucrări în zona drumurilor maritime și în zona de funcționare a instalațiilor de navigație trebuie să fie notificate sau coordonate cu Agenția Navală.

(1¹) În cazul atribuirii de terenuri și de spații acvatice, responsabilă de coordonarea cu Agenția Navală este autoritatea publică locală sau autoritatea administrației publice centrale care emite actul de atribuire. În cazul lucrărilor de construcții care se autorizează conform Codului urbanismului și construcțiilor nr. 434/2023, responsabilă de coordonarea cu Agenția Navală este autoritatea publică locală care urmează să emită certificatul de urbanism pentru proiectare sau autorizația de construire. Agenția Navală emite avizul de coordonare în cel mult 15 zile lucrătoare, de la recepționarea solicitării. În cazul în care coordonarea nu este emisă în termen, survine principiul aprobării tacite.

(1²) În alte cazuri decît cele prevăzute la alin. (1¹), este obligatorie notificarea prealabilă a Agenției Navale de către persoana responsabilă de lucrările din zona drumurilor

Codului urbanismului și construcțiilor nr. 434/2023, responsabilă de coordonarea cu Agenția Navală este autoritatea publică locală care urmează să emită certificatul de urbanism pentru proiectare sau autorizația de construire. Agenția Navală emite avizul de coordonare în cel mult 15 zile lucrătoare, de la recepționarea solicitării. În cazul în care coordonarea nu este emisă în termen, survine principiul aprobării tacite.”

”(1²) În alte cazuri decât cele prevăzute la alin. (11), este obligatorie notificarea prealabilă a Agenției Navale de către persoana responsabilă de lucrările din zona drumurilor maritime și în zona de funcționare a instalațiilor de navigație. Notificarea se depune cu cel puțin 10 zile lucrătoare până la inițierea lucrărilor. Notificarea servește temei pentru inițierea unei vizite

maritime și în zona de funcționare a instalațiilor de navigație. Notificarea se depune cu cel puțin 10 zile lucrătoare până la inițierea lucrărilor. Notificarea servește temei pentru inițierea unei vizite de control la fața locului din partea Agenției Navale. În cazul în care notificarea nu conține informația necesară pentru identificarea persoanei responsabile care depune notificare sau a lucrării care urmează a fi realizată, această notificare se consideră nulă, fapt despre care Agenția informează persoana în cel mult 3 zile lucrătoare.

(2) Persoanele juridice și fizice care încalcă dispozițiile alin.(1) sînt obligate, la cererea Agenției Navale, să demoleze, să transleze sau să modifice, în termenul stabilit și pe cont propriu, construcțiile care sînt obstacole pentru navigație și pentru funcționarea instalațiilor de navigație.

	de control la fața locului din partea Agenției Navale. În cazul în care notificarea nu conține informația necesară pentru identificarea persoanei responsabile care depune notificare sau a lucrării care urmează a fi realizată, această notificare se consideră nulă, fapt despre care Agenția informează persoana în cel mult 3 zile lucrătoare.”	
Articolul 39. Principalele acte de bord (1) Nava trebuie să dețină următoarele acte de bord: a) certificatul de naționalitate; b) certificatul de proprietate asupra navei; c) certificatul de bună stare de navigabilitate; d) certificatul de clasă; e) certificatul de tonaj (pentru navele a căror stare tehnică este supravegheată de societățile de clasificare); f) certificatul de bord liber (înălțimea minimă de bord liber); g) certificatul echipajului minim; h) rolul de echipaj; i) lista de pasageri aflați la bord; j) certificatul de pasageri, dacă nava transportă mai mult de 12 pasageri; k) jurnalul de bord; l) jurnalul de mașini; m) jurnalul sanitar; n) patenta de sănătate; o) autorizația stațiilor de radiocomunicații ale navei, jurnalul radio-telegrafic (dacă nava are stație radio); p) jurnalul operațiunilor de prevenire a poluării mării.	La articolul 39 alineatul (1) litera b) va avea următorul cuprins: „b) actul care atestă dreptul de proprietate sau de folosință asupra navei;”	Articolul 39. Principalele acte de bord (1) Nava trebuie să dețină următoarele acte de bord: a) certificatul de naționalitate; b) actul care atestă dreptul de proprietate sau de folosință asupra navei; c) certificatul de bună stare de navigabilitate; d) certificatul de clasă; e) certificatul de tonaj (pentru navele a căror stare tehnică este supravegheată de societățile de clasificare); f) certificatul de bord liber (înălțimea minimă de bord liber); g) certificatul echipajului minim; h) rolul de echipaj; i) lista de pasageri aflați la bord; j) certificatul de pasageri, dacă nava transportă mai mult de 12 pasageri; k) jurnalul de bord; l) jurnalul de mașini; m) jurnalul sanitar; n) patenta de sănătate; o) autorizația stațiilor de radiocomunicații ale navei, jurnalul radio-telegrafic (dacă nava are stație radio);

		p) jurnalul operațiunilor de prevenire a poluării mării.
Art. VIII. Legea nr.1031/2000 reglementarea de stat a activității comerciale externe		
Articolul 17². Autorizația de import în regim preferențial al unor tipuri de zahăr (1) Cantitățile de zahăr și produse zaharoase, precum și perioada importului în regim preferențial sînt stabilite, trimestrial, de către Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, în comun cu Uniunea Producătorilor de Zahăr din Moldova, ținînd cont de volumul producției întreprinderilor autohtone, consumul pieței interne și potențialul de export. (2) Administrarea și gestionarea sistemului de reglementare a importului de zahăr și produselor zaharoase în regim preferențial în Republica Moldova se realizează în baza autorizației de import eliberate de Agenția Servicii Publice. (3) Autorizația de import în regim preferențial al unor tipuri de zahăr se eliberează tuturor persoanelor, indiferent de tipul de proprietate și forma juridică de organizare, care vor desfășura activități de import al zahărului și produselor zaharoase originare din țările care nu sînt membre ale Organizației Mondiale a Comerțului, cu care Republica Moldova are semnate acorduri de comerț liber. (4) În vederea eliberării fiecărei autorizații de import de zahăr și produse zaharoase, agenții economici importatori prezintă autorității emitente următoarele documente: a) declarația dactilografiată a importatorului, conform anexei nr.2; b) copia de pe contractul de vânzare-cumpărare sau de pe contractul de livrare a zahărului și a produselor zaharoase; c) copia de pe certificatul de origine preferențial; d) copia de pe raportul de expertiză de stabilire a țării de producere. (5) Agenția Servicii Publice nu eliberează autorizație de import în cazul în care valoarea mărfii, după achitarea tuturor plăților, impozitelor și taxelor, inclusiv a TVA, este mai mică cu cel puțin 20% decît prețurile medii trimestriale stabilite pe piața internă, prezentate de către Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, în coordonare cu Uniunea Producătorilor de Zahăr din Moldova.	Articolul 17² se abrogă.	Articolul 17². Autorizația de import în regim preferențial al unor tipuri de zahăr (1) Cantitățile de zahăr și produse zaharoase, precum și perioada importului în regim preferențial sînt stabilite, trimestrial, de către Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, în comun cu Uniunea Producătorilor de Zahăr din Moldova, ținînd cont de volumul producției întreprinderilor autohtone, consumul pieței interne și potențialul de export. (2) Administrarea și gestionarea sistemului de reglementare a importului de zahăr și produselor zaharoase în regim preferențial în Republica Moldova se realizează în baza autorizației de import eliberate de Agenția Servicii Publice. (3) Autorizația de import în regim preferențial al unor tipuri de zahăr se eliberează tuturor persoanelor, indiferent de tipul de proprietate și forma juridică de organizare, care vor desfășura activități de import al zahărului și produselor zaharoase originare din țările care nu sînt membre ale Organizației Mondiale a Comerțului, cu care Republica Moldova are semnate acorduri de comerț liber. (4) În vederea eliberării fiecărei autorizații de import de zahăr și produse zaharoase, agenții economici importatori prezintă autorității emitente următoarele documente: a) declarația dactilografiată a importatorului, conform anexei nr.2; b) copia de pe contractul de vânzare-cumpărare sau de pe contractul de livrare a zahărului și a produselor zaharoase; c) copia de pe certificatul de origine preferențial; d) copia de pe raportul de expertiză de stabilire a țării de producere. (5) Agenția Servicii Publice nu eliberează autorizație de import în cazul în care valoarea mărfii, după achitarea tuturor plăților, impozitelor și taxelor, inclusiv a TVA, este mai mică cu cel puțin 20% decît prețurile medii trimestriale stabilite pe piața internă, prezentate de către Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, în coordonare cu Uniunea Producătorilor de Zahăr din Moldova.

- (6) Responsabilitatea pentru veridicitatea informațiilor prezentate în documentele menționate la alin.(4) revine exclusiv importatorilor.
- (7) Eliberarea autorizațiilor de import se efectuează în ordinea recepționării cererilor, conform principiului „primul venit – primul servit”, luând în considerare cantitățile specificate în certificatele de origine preferențiale, cu limitarea cantităților oferite de până la 100% din cantitățile disponibile, stabilite în Hotărîrea Guvernului nr.134/2009 cu privire la importul în regim preferențial al unor tipuri de zahăr.
- (8) Autorizațiile de import se eliberează pentru fiecare tranzacție comercială. În cazul în care agenții economici importatori au în derulare contracte de import cu mai multe companii din diferite țări, se pot elibera simultan mai multe autorizații de import, cu condiția respectării prevederilor prezentei legi.
- (9) În cazul în care pentru import se prezintă un certificat de origine preferențial care include câteva tipuri de zahăr, se eliberează o singură autorizație de import.
- (10) Agenții economici care fac dovada utilizării autorizației de import prin prezentarea copiei de pe declarația vamală de import pot beneficia de noi autorizații, în limita cantităților disponibile.
- (11) Agenții economici care nu probează livrarea, în condiții normale de derulare a contractului, a cel puțin 90% din cantitatea alocată pe o autorizație de import nu pot beneficia de alte autorizații.
- (12) Autorizațiile de import se eliberează în termen 5 zile lucrătoare de la data depunerii cererii și sînt valabile pentru 30 de zile din momentul eliberării. Autorizațiile de import se eliberează gratis.
- (13) În situații excepționale, la cererea justificată a agenților economici, autorizațiile de import pot fi prelungite o singură dată, cu cel mult 30 de zile. În acest sens, agentul economic importator prezintă o cerere în formă scrisă, însoțită de documentele probatoare din care să rezulte caracterul justificat al solicitării.
- (14) La cererea justificată a agenților economici, însoțită de documente probatoare, Agenția Servicii Publice poate înlocui autorizația de import.
- (15) Autorizațiile de import eliberate sînt netransmisibile, acestea fiind utilizate doar de către responsabilii financiari.

- ~~(6) Responsabilitatea pentru veridicitatea informațiilor prezentate în documentele menționate la alin.(4) revine exclusiv importatorilor.~~
- ~~(7) Eliberarea autorizațiilor de import se efectuează în ordinea recepționării cererilor, conform principiului „primul venit – primul servit”, luând în considerare cantitățile specificate în certificatele de origine preferențiale, cu limitarea cantităților oferite de până la 100% din cantitățile disponibile, stabilite în Hotărîrea Guvernului nr.134/2009 cu privire la importul în regim preferențial al unor tipuri de zahăr.~~
- ~~(8) Autorizațiile de import se eliberează pentru fiecare tranzacție comercială. În cazul în care agenții economici importatori au în derulare contracte de import cu mai multe companii din diferite țări, se pot elibera simultan mai multe autorizații de import, cu condiția respectării prevederilor prezentei legi.~~
- ~~(9) În cazul în care pentru import se prezintă un certificat de origine preferențial care include câteva tipuri de zahăr, se eliberează o singură autorizație de import.~~
- ~~(10) Agenții economici care fac dovada utilizării autorizației de import prin prezentarea copiei de pe declarația vamală de import pot beneficia de noi autorizații, în limita cantităților disponibile.~~
- ~~(11) Agenții economici care nu probează livrarea, în condiții normale de derulare a contractului, a cel puțin 90% din cantitatea alocată pe o autorizație de import nu pot beneficia de alte autorizații.~~
- ~~(12) Autorizațiile de import se eliberează în termen 5 zile lucrătoare de la data depunerii cererii și sînt valabile pentru 30 de zile din momentul eliberării. Autorizațiile de import se eliberează gratis.~~
- ~~(13) În situații excepționale, la cererea justificată a agenților economici, autorizațiile de import pot fi prelungite o singură dată, cu cel mult 30 de zile. În acest sens, agentul economic importator prezintă o cerere în formă scrisă, însoțită de documentele probatoare din care să rezulte caracterul justificat al solicitării.~~

(16) În cazul în care, din motive obiective, autorizația de import nu poate fi utilizată în perioada de valabilitate, aceasta trebuie restituită în termen de 10 zile din data expirării valabilității, prin solicitare scrisă, cu anexarea autorizației în original, fiind depusă la Agenția Servicii Publice sau expediată prin poștă cu scrisoare recomandată cu confirmare de primire în adresa Agenției Servicii Publice. (17) Omiterea restituirii la timp de către agenții economici a autorizațiilor de import neutilizate conduce automat la retragerea dreptului de a beneficia de regimul preferențial instituit. (18) Cantitățile rămase, aferente autorizațiilor de import neutilizate sau parțial utilizate, sînt realocate agenților economici interesați conform procedurilor stabilite.		(14) La cererea justificată a agenților economici, însoțită de documente probatoare, Agenția Servicii Publice poate înlocui autorizația de import. (15) Autorizațiile de import eliberate sînt netransmisibile, acestea fiind utilizate doar de către responsabilii financiari. (16) În cazul în care, din motive obiective, autorizația de import nu poate fi utilizată în perioada de valabilitate, aceasta trebuie restituită în termen de 10 zile din data expirării valabilității, prin solicitare scrisă, cu anexarea autorizației în original, fiind depusă la Agenția Servicii Publice sau expediată prin poștă cu scrisoare recomandată cu confirmare de primire în adresa Agenției Servicii Publice. (17) Omiterea restituirii la timp de către agenții economici a autorizațiilor de import neutilizate conduce automat la retragerea dreptului de a beneficia de regimul preferențial instituit. (18) Cantitățile rămase, aferente autorizațiilor de import neutilizate sau parțial utilizate, sînt realocate agenților economici interesați conform procedurilor stabilite.
Art. IX - Legea nr. 110/2000 cu privire la fabricarea și circulația alcoolului etilic și a producției alcoolice		
Articolul 1. Noțiuni de bază În sensul prezentei legi, prin noțiunile de mai jos se înțelege: <i>aviz prealabil</i> - document necesar pentru import care atestă că volumul solicitat de alcool etilic în corespundere cu programul de producere este coordonat cu Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor;	1. La articolul 1, noțiunea „aviz prealabil” se exclude.	-----
Articolul 5. Restricții (1) Nu pot desfășura activități în domeniul fabricării și circulației alcoolului etilic și a producției alcoolice agenții economici care nu dispun de licență respectivă, precum și agenții economici cărora licența le-a fost suspendată sau retrasă în modul stabilit de lege. (2) Se interzice: a) livrarea în rețeaua de comerț și comercializarea cu amănuntul a alcoolului etilic în vrac și/sau îmbuteliat; a¹) livrarea în rețeaua de comerț și comercializarea cu amănuntul a producției alcoolice în vrac destinate consumului uman direct, cu excepția vinului, a berii și a băuturilor pe bază de bere;	2. se completează cu articolul 5¹ cu următorul cuprins: „Articolul 5¹. Comercializarea și/sau servirea băuturilor spirtoase în pensiunile turistice și agroturistice, casele rurale și satele de vacanță	Articolul 5¹. Comercializarea și/sau servirea băuturilor spirtoase în pensiunile turistice și agroturistice, casele rurale și satele de vacanță Prin derogare de la prevederile lit. a), a¹), b), h), i) al art. 5, 13, 17 alin. (1), 18, pentru pensiunile turistice și agroturistice, casele rurale și satele de vacanță ce prestează servicii de alimentație publică, băutura spirtoasă destinată consumului uman direct produsă în condiții de casă poate fi comercializată cu amănuntul în cadrul structurii de cazare turistică și/sau servită consumatorilor finali cu respectarea prevederilor art. 6 alin. (6).

b) fabricarea alcoolului etilic și a producției alcoolice din materia primă a clientului dacă acesta nu deține licență pentru comercializarea angro a alcoolului etilic și a producției alcoolice;
 b¹) utilizarea, la fabricarea producției alcoolice, a alcoolului etilic fabricat din materie primă nealimentară;
 c) transmiterea în folosință agenților economici care nu dispun de licențele respective a spațiilor pentru fabricarea alcoolului etilic și a producției alcoolice, utilajului tehnologic și depozitelor specializate;
 c¹) folosirea utilajului tehnologic și a spațiilor de producere în scopul fabricării producției nealimentare;
 d) livrarea și comercializarea în rețeaua de farmacie a alcoolului etilic în vrac și/sau îmbuteliat în recipiente cu o capacitate mai mare de 100 ml;
 e) – *abrogată*;
 e¹) comercializarea alcoolului etilic importat;
 f) fabricarea și circulația alcoolului etilic și a producției alcoolice falsificate (contrafăcute);
 g) – *abrogată*;
 h) circulația producției alcoolice ambalate nemarcate în modul stabilit cu Timbru de acciz, cu excepția produselor care întrunesc condițiile art.123 alin.(6) din Codul fiscal al Republicii Moldova nr. 1163/1997;
 i) comercializarea cu ridicata și cu amănuntul pe piața internă a băuturilor spirtoase cu concentrația alcoolică de minimum 25% în volum la prețuri mai mici decât prețul minim de comercializare a băuturilor spirtoase cu concentrația alcoolică de minimum 25% în volum, care constituie pentru comerțul cu ridicata – 60 lei/litru, iar pentru comerțul cu amănuntul – 80 lei/litru. La comercializarea băuturilor spirtoase cu concentrația alcoolică de minimum 25% în volum în ambalaje cu capacitate mai mare sau mai mică de 1 litru, prețul minim este determinat în funcție de prețul minim stabilit pentru 1 litru, recalculat la volumul necesar;
 j) importul, livrarea în rețeaua de comerț și comercializarea pe piața Republicii Moldova a producției alcoolice energizante de proveniență autohtonă și din import.

Prin derogare de la prevederile lit. a), a¹), b), h), i) al art. 5, 13, 17 alin. (1), 18, pentru pensiunile turistice și agroturistice, casele rurale și satele de vacanță ce prestează servicii de alimentație publică, băutura spirtoasă destinată consumului uman direct produsă în condiții de casă poate fi comercializată cu amănuntul în cadrul structurii de cazare turistică și/sau servită consumatorilor finali cu respectarea prevederilor art. 6 alin. (6).".

(3) Circulația producției alcoolice care nu corespunde cerințelor art.17–17 ⁶ este interzisă.		
Articolul 6. Cerințe obligatorii pentru fabricarea și circulația alcoolului etilic și a producției alcoolice (4) Comercializarea pe piața internă a băuturilor spirtoase cu o concentrație alcoolică de minimum 25% în volum îmbuteliate/ambalate se efectuează în sticle cu dopuri cu dispersie sau cu alte tipuri de dopuri, confirmate de către Instituția Publică „Laboratorul central de testare a băuturilor alcoolice/nealcoolice și a produselor conservate”, care ar exclude posibilitatea pătrunderii în sticlă a lichidului din exterior fără deteriorarea dopului.	3. La articolul 6, alineatul (4) se abrogă.	Articolul 6. Cerințe obligatorii pentru fabricarea și circulația alcoolului etilic și a producției alcoolice (4) -----
Articolul 23. Reglementarea de stat a importului alcoolului etilic și al producției alcoolice (2) Alcoolul etilic se importă în baza licenței pentru importul și păstrarea alcoolului etilic, care se eliberează de autoritatea de licențiere în baza avizului prealabil pentru dreptul de import al alcoolului etilic. (2¹) Avizul prealabil pentru dreptul de import al alcoolului etilic se solicită de autoritatea de licențiere și se eliberează de către organul abilitat cu funcții de control de stat în domeniul fabricării și circulației alcoolului etilic și a producției alcoolice. (3) Autoritatea de licențiere, în ziua înregistrării cererii privind emiterea licenței pentru importul și păstrarea alcoolului etilic, prezintă organului abilitat cu funcții de control de stat în domeniul fabricării și circulației alcoolului etilic și a producției alcoolice solicitarea de eliberare a avizului prealabil pentru dreptul de import al alcoolului etilic, în care se indică: a) denumirea, forma juridică de organizare, adresa juridică (sediul), codul fiscal al întreprinderii; b) cantitatea alcoolului etilic care urmează a fi importat; c) faptul că volumul de alcool etilic solicitat de agenții economici din alt domeniu decât cel de fabricare și comercializare a produselor alcoolice a fost coordonat cu organele abilitate. (4) La cererea pentru eliberarea avizului prealabil se anexează:	4. Articolul 23: la alineatul (2), cuvintele „în baza avizului prealabil pentru dreptul de import al alcoolului etilic” se exclud; alineatele (2¹) – (6) se abrogă; la alineatul (7), cuvintele „și conform avizului acordat în prealabil” se exclud.	Articolul 23. Reglementarea de stat a importului alcoolului etilic și al producției alcoolice (2) Alcoolul etilic se importă în baza licenței pentru importul și păstrarea alcoolului etilic, care se eliberează de autoritatea de licențiere. (2¹) ----- (3) ----- (4) ----- (5) ----- (6) ----- (6¹) ----- (7) Titularii de licență pentru importul și păstrarea alcoolului etilic, după efectuarea procedurilor de import, sunt obligați să prezinte organului abilitat cu funcții de control de stat în domeniul fabricării și circulației alcoolului etilic și a producției alcoolice informația despre volumul alcoolului etilic importat în baza licenței.

a) copia licenței pentru fabricarea, păstrarea și comercializarea angro a producției alcoolice; b) prognoza de producere și calculul volumului de alcool etilic necesar pentru realizarea programului de producere. (5) Cererea pentru eliberarea avizului prealabil se examinează în termen de 3 zile lucrătoare de la data parvenirii acesteia. (6) Avizul prealabil pentru dreptul de import al alcoolului etilic se eliberează autorității de licențiere și solicitantului de licență în mod gratuit. (6¹) Comunicarea dintre solicitantul licenței pentru importul și păstrarea alcoolului etilic, autoritatea de licențiere și organul abilitat cu funcții de control de stat în domeniul fabricării și circulației alcoolului etilic și a producției alcoolice se desfășoară prin intermediul Sistemului informațional automatizat de gestionare și eliberare a actelor permissive (SIA GEAP) și al Sistemului informațional integrat „e-ANSA”. (7) Titularii de licență pentru importul și păstrarea alcoolului etilic, după efectuarea procedurilor de import, sunt obligați să prezinte organului abilitat cu funcții de control de stat în domeniul fabricării și circulației alcoolului etilic și a producției alcoolice informația despre volumul alcoolului etilic importat în baza licenței și conform avizului acordat în prealabil.		
Articolul 24. Importul alcoolului etilic și al producției alcoolice (4¹) Se interzice importul băuturilor spirtoase cu concentrația alcoolică de minimum 25% în volum produse din alcool etilic de origine agricolă rectificat de calitate inferioară calității „Lux”, îmbuteliate/ambalate în sticle fără dopuri cu dispersie sau fără alte tipuri de dopuri, confirmate de către instituția publică „Laboratorul central de testare a băuturilor alcoolice/nealcoolice și a produselor conservate”, care ar exclude posibilitatea pătrunderii în sticlă a lichidului din exterior fără deteriorarea dopului.	5. La articolul 24, alineatul (4¹) se abrogă.	Articolul 24. Importul alcoolului etilic și al producției alcoolice (4¹) -----
Art. X. – Legea nr.440/2001 cu privire la zonele economice libere		
<i>autorizație pentru desfășurarea unui anumit gen de activitate – permisiune scrisă, eliberată de Administrația zonei libere</i>	La articolul 2, noțiunea „autorizație pentru	autorizație pentru desfășurarea unui anumit gen de activitate – permisiune scrisă, eliberată de Administrația zonei libere

rezidentului acestei zone pe o anumită perioadă de timp pentru desfășurarea genului de activitate permis în zona respectivă și prevăzut în contractul încheiat între Administrație și rezident;	desfășurarea unui anumit gen de activitate” se exclude	rezidentului acestei zone pe o anumită perioadă de timp pentru desfășurarea genului de activitate permis în zona respectivă și prevăzut în contractul încheiat între Administrație și rezident;
Articolul 5. Administrarea zonelor libere (4) Principalele surse financiare ale Administrației sînt: a) plățile și taxele achitate pentru participarea la concursurile de obținere a dreptului de rezident al zonei libere și înregistrarea în calitate de rezidenți ai acesteia, precum și pentru eliberarea autorizațiilor pentru genurile corespunzătoare de activitate în zona respectivă; (6) Administrația îndeplinește următoarele atribuții principale: c) organizează concursuri de obținere a dreptului de rezident al zonei libere și înregistrează rezidenții, le eliberează autorizațiile pentru desfășurarea în zona respectivă a unor genuri concrete ale activității de întreprinzător stabilite în lege;	Articolul 5: alineatul (4), litera a) textul ”, precum și pentru eliberarea autorizațiilor pentru genurile corespunzătoare de activitate în zona respectivă” se exclude alineatul (6), litera c) textul „, le eliberează autorizațiile pentru desfășurarea în zona respectivă a unor genuri concrete ale activității de întreprinzător stabilite în lege;” se exclude	Articolul 5. Administrarea zonelor libere (4) Principalele surse financiare ale Administrației sînt: a) plățile și taxele achitate pentru participarea la concursurile de obținere a dreptului de rezident al zonei libere și înregistrarea în calitate de rezidenți ai acesteia, precum și pentru eliberarea autorizațiilor pentru genurile corespunzătoare de activitate în zona respectivă; (6) Administrația îndeplinește următoarele atribuții principale: c) organizează concursuri de obținere a dreptului de rezident al zonei libere și înregistrează rezidenții, le eliberează autorizațiile pentru desfășurarea în zona respectivă a unor genuri concrete ale activității de întreprinzător stabilite în lege;
Articolul 6. Rezidenții zonelor libere (7) În contract se indică: a) genul de activitate autorizat;	Articolul 6: alineatul (7), litera a) cuvântul „autorizat” se exclude	Articolul 6. Rezidenții zonelor libere (7) În contract se indică: a) genul de activitate autorizat;
Articolul 6. Rezidenții zonelor libere (14) Rezidenții desfășoară activitățile menționate la alin.(10), (11/2) și (11/3) pe baza autorizației pentru fiecare gen de activitate aparte, eliberate de Administrație pe baza contractului încheiat cu aceștia conform regulamentului aprobat de către administratorul principal de comun acord cu Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării. (15) Autorizația pentru desfășurarea activității în zona liberă nu scutește rezidentul de obligația de a obține și alte acte permise corespunzătoare, stabilite în Nomenclatorul actelor permise, prevăzut în anexa nr.1 la Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.	Articolul 6. Rezidenții zonelor libere alineatele (14) – (17) vor avea următorul cuprins: „(14) Rezidenții desfășoară activitățile menționate la alin. (10), (11/1) și (11/3) în baza contractului încheiat cu Administrația, conform regulamentului aprobat de administratorul principal de comun acord cu	Articolul 6. Rezidenții zonelor libere (14) Rezidenții desfășoară activitățile menționate la alin. (10), (11/1) și (11/3) în baza contractului încheiat cu Administrația, conform regulamentului aprobat de administratorul principal de comun acord cu Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării.” (15) Contractul încheiat cu Administrația nu scutește rezidentul de obligația de a obține alte acte permise corespunzătoare, dacă acestea sunt prevăzute în Nomenclatorul actelor permise din anexa nr. 1 la Legea nr. 160/2011. (16) Dreptul rezidentului de a desfășura activitățile în zona liberă rezultă din contractul încheiat cu Administrația și este

(16) Autorizația prevăzută la alin.(14) se eliberează, de regulă, pentru termenul de valabilitate a contractului încheiat între rezident și Administrație. Autorizația eliberată rezidentului poate fi retrasă sau acțiunea ei poate fi suspendată în cazul în care acesta nu îndeplinește condițiile contractului sau cerințele legislației.

(17) Desfășurarea în zona liberă a activității de întreprinzător de către persoane fizice sau juridice care nu sînt înregistrate în calitate de rezidenți sau care nu dispun de autorizația necesară pentru această activitate este interzisă și atrage răspunderea prevăzută de legislație.

Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării.”

(15) Contractul încheiat cu Administrația nu scutește rezidentul de obligația de a obține alte acte permise corespunzătoare, dacă acestea sunt prevăzute în Nomenclatorul actelor permise din anexa nr. 1 la Legea nr. 160/2011.

(16) Dreptul rezidentului de a desfășura activitățile în zona liberă rezultă din contractul încheiat cu Administrația și este valabil pe durata acestuia. Suspendarea sau încetarea acestui drept se realizează în condițiile contractului și ale legislației.

(17) Desfășurarea în zona liberă a activității de întreprinzător de către persoane fizice sau juridice care nu sunt înregistrate în calitate de rezidenți sau care nu au încheiat contract cu Administrația pentru activitatea respectivă este interzisă și atrage răspunderea prevăzută de legislație.”

valabil pe durata acestuia. Suspendarea sau încetarea acestui drept se realizează în condițiile contractului și ale legislației.

(17) Desfășurarea în zona liberă a activității de întreprinzător de către persoane fizice sau juridice care nu sunt înregistrate în calitate de rezidenți sau care nu au încheiat contract cu Administrația pentru activitatea respectivă este interzisă și atrage răspunderea prevăzută de legislație

Articolul 6. Rezidenții zonelor libere (20) Rezidenților, prin anularea înregistrării, li se poate revoca statutul de rezident în caz de: e) desfășurare a activității de întreprinzător fără autorizațiile respective	Articolul 6. Rezidenții zonelor libere alineatul (20) litera e) va avea următorul cuprins: „e) desfășurare a activității de întreprinzător fără actele permise obligatorii prevăzute de Nomenclatorul actelor permise din anexa nr. 1 la Legea nr. 160/2011”	Articolul 6. Rezidenții zonelor libere (20) Rezidenților, prin anularea înregistrării, li se poate revoca statutul de rezident în caz de: e) desfășurare a activității de întreprinzător fără actele permise obligatorii prevăzute de Nomenclatorul actelor permise din anexa nr. 1 la Legea nr. 160/2011”
Articolul 6. Rezidenții zonelor libere (21) Rezidenții, în condițiile legii, pot contesta în instanța judecătorească competentă, conform Codului de procedură civilă acțiunile Administrației, inclusiv cele privind retragerea autorizației sau suspendarea activității, precum și privind retragerea statutului de rezident.	Articolul 6. Rezidenții zonelor libere alineatul (21) textul „cele privind retragerea autorizației” se exclude	Articolul 6. Rezidenții zonelor libere (21) Rezidenții, în condițiile legii, pot contesta în instanța judecătorească competentă, conform Codului de procedură civilă acțiunile Administrației, inclusiv cele privind retragerea autorizației sau suspendarea activității, precum și privind retragerea statutului de rezident.
(22) Cuantumul taxelor de acordare a autorizațiilor se stabilesc de către Administrație de comun acord cu Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării.	Articolul 6. Rezidenții zonelor libere alineatul (22) se abrogă	(22) Cuantumul taxelor de acordare a autorizațiilor se stabilesc de către Administrație de comun acord cu Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării.
Art. XI. – Legea nr. 461/2001 privind piața produselor petroliere		
Articolul 13. Condiții generale de activitate pe piața produselor petroliere (3) Depozitarea produselor petroliere se va face numai în depozite petroliere și stații certificate de alimentare cu produse petroliere, iar comercializarea lor – numai prin intermediul stațiilor certificate de alimentare cu produse petroliere și magazinelor specializate.	Articolul 13 alineatul (3), cuvântul „certificate” se exclude	Articolul 13. Condiții generale de activitate pe piața produselor petroliere (3) Depozitarea produselor petroliere se va face numai în depozite petroliere și stații certificate de alimentare cu produse petroliere, iar comercializarea lor – numai prin intermediul stațiilor certificate de alimentare cu produse petroliere și magazinelor specializate.
Articolul 14. Condiții speciale de acordare a licențelor (2) Licența pentru activitatea de comercializare cu amănuntul a produselor petroliere principale și gazelor lichefiate se eliberează pe baza actului care confirmă că solicitantul dispune de o stație certificată (de stații certificate) de alimentare cu produse petroliere, care corespund condițiilor stipulate la art.26 alin.(5).	Articolul 14 alineatul (2), cuvintele „certificată” și „certificate” se exclud	Articolul 14. Condiții speciale de acordare a licențelor (2) Licența pentru activitatea de comercializare cu amănuntul a produselor petroliere principale și gazelor lichefiate se eliberează pe baza actului care confirmă că solicitantul dispune de o stație certificată (de stații certificate) de alimentare cu produse petroliere, care corespund condițiilor stipulate la art.26 alin.(5).

Anexa nr.1 CERERE pentru acordarea autorizației de import al motorinei	Anexa nr.1 se exclude	—
Art. XII. – Legea nr.552/2001 privind evaluarea și acreditarea în sănătate		
Articolul 11. Procedura de evaluare și acreditare, eliberarea certificatului de acreditare (1) Prestatorii de servicii medicale de stat și privați sunt supuși evaluării și acreditării o dată la 5 ani. (2) Evaluarea și acreditarea se desfășoară în patru etape: a) inițierea procedurii de evaluare; b) autoevaluarea prestatorului de servicii medicale; c) constituirea și aprobarea echipei de experți și evaluarea prestatorului de servicii medicale; d) adoptarea deciziei privind rezultatele evaluării și informarea prestatorului de servicii medicale. Modul de solicitare, acordare, suspendare și retragere a certificatului de acreditare prevăzut de prezenta lege pentru agenții economici este stabilit prin Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător în partea în care nu este reglementat de prezenta lege. (3) Pentru a iniția procedura de evaluare, solicitantul depune în adresa Consiliului o cerere pe suport de hârtie, în format electronic sau prin intermediul ghișei unice electronice de solicitare a actelor permissive, care să cuprindă principalele date privind prestatorul de servicii medicale ce urmează a fi acreditat și privind persoana responsabilă de organizarea procesului de autoevaluare. La cerere se anexează copiile de pe: a) organigrama prestatorului de servicii medicale; a1) autorizația sanitară de funcționare; c) regulamentul de organizare și funcționare. În cazul depunerii cererii pe suport de hârtie, aceasta se depune în două exemplare, dintre care unul, după semnare și înregistrare, împreună cu dispoziția de plată pentru serviciile oferite, se restituie solicitantului, servind drept act juridic ce confirmă inițierea procesului de acreditare. Concomitent, este trimis chestionarul de	Art.11 se completează cu alineatele (2¹) și (2²) cu următorul cuprins: „(2¹) În cazul laboratoarelor medicale care dețin un certificat valabil de acreditare emis de Centrul național de acreditare, conform standardului SM EN ISO 15189 sau unui standard echivalent aplicabil laboratoarelor medicale, evaluarea și acreditarea se realizează în regim simplificat, limitată la verificarea documentară, fără etapa prevăzută la alineatul (5) și fără aplicarea unei taxe pentru evaluare. Determinarea gradului de conformare a activității laboratorului cu standardele de evaluare și acreditare relevante, evaluarea competenței tehnice, a metodelor de analiză și a sistemului de management al calității nu se repetă în cadrul procedurii de acreditare, realizată de Consiliu, în	Articolul 11. Procedura de evaluare și acreditare, eliberarea certificatului de acreditare (1) Prestatorii de servicii medicale de stat și privați sunt supuși evaluării și acreditării o dată la 5 ani. (2) Evaluarea și acreditarea se desfășoară în patru etape: a) inițierea procedurii de evaluare; b) autoevaluarea prestatorului de servicii medicale; c) constituirea și aprobarea echipei de experți și evaluarea prestatorului de servicii medicale; d) adoptarea deciziei privind rezultatele evaluării și informarea prestatorului de servicii medicale. Modul de solicitare, acordare, suspendare și retragere a certificatului de acreditare prevăzut de prezenta lege pentru agenții economici este stabilit prin Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător în partea în care nu este reglementat de prezenta lege. (2¹) În cazul laboratoarelor medicale care dețin un certificat valabil de acreditare emis de Centrul național de acreditare, conform standardului SM EN ISO 15189 sau unui standard echivalent aplicabil laboratoarelor medicale, evaluarea și acreditarea se realizează în regim simplificat, limitată la verificarea documentară, fără etapa prevăzută la alineatul (5) și fără aplicarea unei taxe pentru evaluare. Determinarea gradului de conformare a activității laboratorului cu standardele de evaluare și acreditare relevante, evaluarea competenței tehnice, a metodelor de analiză și a sistemului de management al calității nu se repetă în cadrul procedurii de acreditare, realizată de Consiliu, în măsura în care acestea au fost deja certificate prin acreditarea efectuată de Centrul național de acreditare. (2²) Consiliul recunoaște rezultatele acreditării emise de Centrul național de acreditare ca dovadă a conformității

autoevaluare împreună cu standardele de evaluare și acreditare în funcție de organigrama prezentată.

(4) Autoevaluarea prestatorului de servicii medicale se realizează de către solicitantul certificatului de acreditare în baza chestionarului de autoevaluare oferit de către Consiliu. Autoevaluarea nu poate dura mai mult de 30 zile calendaristice din data acceptării cererii de solicitare a certificatului de acreditare. La finele etapei de autoevaluare, solicitantul transmite Comisiei chestionarul de autoevaluare și standardele de evaluare și acreditare completate, comunicând, totodată, perioada în care se dorește vizita de evaluare. Consiliul confirmă recepționarea materialelor de autoevaluare, analizează chestionarul de autoevaluare și, în cazul în care acesta este acceptat, stabilește perioada vizitei de evaluare de comun acord cu solicitantul.

(5) În cadrul etapei de constituire și aprobare a echipei de experți și de evaluare a prestatorului de servicii medicale, echipele de experți, create din rîndul specialiștilor de înaltă calificare, evaluează, cu deplasarea la fața locului, activitatea prestatorului de servicii medicale și determină gradul de conformare a activității acestuia cu standardele de evaluare și acreditare din domeniul medicinei sau farmaciei. În activitatea de evaluare, prestatorul de servicii medicale are obligația să coopereze cu membrii echipelor de evaluare și să le pună la dispoziție documentele necesare validării informațiilor care confirmă îndeplinirea cerințelor din standardele de acreditare.

(6) La etapa de adoptare a deciziei privind rezultatele evaluării, raportul final privind rezultatele evaluării se prezintă Consiliului pentru adoptarea deciziei. Consiliul, în termen de 15 zile calendaristice de la data finalizării evaluării, informează conducerea prestatorului de servicii medicale despre rezultatele evaluării. Consiliul adoptă una dintre următoarele decizii: de acreditare, de prelungire a procesului de acreditare sau de neacreditare. Detalierea deciziei se efectuează în Regulamentul privind realizarea procedurii de evaluare și acreditare în sănătate.

(7) Pentru acordarea asistenței medicale, prestatorul de servicii medicale nou-înființat este obligat să dețină certificatul de acreditare până la finele primului an de activitate.

măsura în care acestea au fost deja certificate prin acreditarea efectuată de Centrul național de acreditare.

(2²) Consiliul recunoaște rezultatele acreditării emise de Centrul național de acreditare ca dovadă a conformității laboratorului cu cerințele prezentei legi, fără a solicita documente sau evaluări duplicate pentru aceleași cerințe, cu excepția situațiilor în care autoritățile competente constată riscuri majore pentru siguranța pacientului sau neconformități foarte grave care în mod vădit afectează actul medical.”

laboratorului cu cerințele prezentei legi, fără a solicita documente sau evaluări duplicate pentru aceleași cerințe, cu excepția situațiilor în care autoritățile competente constată riscuri majore pentru siguranța pacientului sau neconformități foarte grave care în mod vădit afectează actul medical.

(3) Pentru a iniția procedura de evaluare, solicitantul depune în adresa Consiliului o cerere pe suport de hîrtie, în format electronic sau prin intermediul ghișeului unic electronic de solicitare a actelor permissive, care să cuprindă principalele date privind prestatorul de servicii medicale ce urmează a fi acreditat și privind persoana responsabilă de organizarea procesului de autoevaluare. La cerere se anexează copiile de pe:

- a) organigrama prestatorului de servicii medicale;
- a1) autorizația sanitară de funcționare;
- c) regulamentul de organizare și funcționare.

În cazul depunerii cererii pe suport de hîrtie, aceasta se depune în două exemplare, dintre care unul, după semnare și înregistrare, împreună cu dispoziția de plată pentru serviciile oferite, se restituie solicitantului, servind drept act juridic ce confirmă inițierea procesului de acreditare. Concomitent, este trimis chestionarul de autoevaluare împreună cu standardele de evaluare și acreditare în funcție de organigrama prezentată.

(8) După evaluare și acreditare, o dată pe an, prestatorii de servicii medicale sunt supuși evaluării curente pe parcursul întregului termen de acreditare, în conformitate cu legislația din domeniul medicinei și farmaciei. (9) Consiliul publică pe pagina sa web oficială și pe pagina web oficială a Ministerului Sănătății listele prestatorilor de servicii medicale care au fost evaluați și acreditați, precum și ale prestatorilor de servicii medicale neacreditați. (10) Decizia privind neacreditarea prestatorului de servicii medicale este adoptată de Consiliu în baza raportului echipei de experți. În cazul în care conducerea prestatorului de servicii medicale nu este de acord cu decizia Consiliului, aceasta o poate contesta în instanța de judecată.		
Art. XIII - Legea salarizării nr. 847/2002		
Articolul 30. Termenele, periodicitatea și locul de plată a salariului (2) În fiecare caz în parte, angajatorul este obligat să informeze în scris salariatul despre suma totală a salariului, reținerile efectuate, indicând mărimea și cauzele reținerilor, suma ce i se cuvine să o primească, precum și să asigure înscrierile respective în registrele contabile.	La articolul 30 din Legea salarizării nr. 847/2002 (Monitorul Oficial Nr. 50-52 art. 336) cu modificările ulterioare, alineatul (2) va avea următorul cuprins „(2) La solicitarea salariatului, angajatorul este obligat să-l informeze în scris despre părțile componente ale salariului, reținerile efectuate, indicând mărimea și cauzele reținerilor, sumele ce i se cuvin să primească, precum și să asigure înscrierile respective în registrele contabile.”.	Articolul 30. Termenele, periodicitatea și locul de plată a salariului (2) La solicitarea salariatului, angajatorul este obligat să-l informeze în scris despre părțile componente ale salariului, reținerile efectuate, indicând mărimea și cauzele reținerilor, sumele ce i se cuvin să primească, precum și să asigure înscrierile respective în registrele contabile.
Art. XIV. – Legea nr.135/2003 privind meșteșugurile artistice populare		
Articolul 4. Activitatea meșterilor populari, a organizațiilor lor și a întreprinderilor din domeniul meșteșugurilor artistice	Articolul 4 alineatul (2) se abrogă.	Articolul 4. Activitatea meșterilor populari, a organizațiilor lor și a întreprinderilor din domeniul meșteșugurilor artistice

(2) Calitatea de meşter popular se autentifică printr-un certificat, eliberat în baza prezentei legi.		(2) Calitatea de meşter popular se autentifică printr-un certificat, eliberat în baza prezentei legi.
Art. XV. – Codul muncii al Republicii Moldova nr.154/2003		
Articolul 1 Noţiuni principale	Articolul 1 se completează cu noţiunea ”conflict de interese” “conflict de interese - conflictul dintre exercitarea atribuţiilor funcţiei deţinute şi interesele personale”.	Articolul 1 Noţiuni principale conflict de interese - conflictul dintre exercitarea atribuţiilor funcţiei deţinute şi interesele personale
Articolul 9 Drepturile şi obligaţiile de bază ale salariatului (2) Salariatul este obligat:	La articolul 9, alineatul (2) se completează cu literele c ¹) şi c ²) cu următorul cuprins: „c ¹) să manifeste o atitudine de fidelitate faţă de angajator în executarea atribuţiilor de serviciu; c ²) să declare potenţiale conflicte de interese, conform procedurilor stabilite de către angajator;”.	Articolul 9 Drepturile şi obligaţiile de bază ale salariatului (2) Salariatul este obligat: c ¹) să manifeste o atitudine de fidelitate faţă de angajator în executarea atribuţiilor de serviciu; c ²) să declare potenţiale conflicte de interese, conform procedurilor stabilite de către angajator;”.
Articolul 10 Drepturile şi obligaţiile angajatorului Alin. (1) Angajatorul are dreptul: Alin. (2) Angajatorul este obligat: b ¹) să aprobe şi/sau să modifice statele de personal ale unităţii în condiţiile stabilite de prezentul Cod;	La articolul 10: alineatul (1) se completează cu litera a ¹) cu următorul cuprins: „a ¹) să aprobe şi/sau să modifice statele de personal ale unităţii;”; alineatul (2) litera b ¹) se abrogă.	Articolul 10 Drepturile şi obligaţiile angajatorului Alin. (1) Angajatorul are dreptul: a ¹) să aprobe şi/sau să modifice statele de personal ale unităţii; Alin. (2) Angajatorul este obligat: b¹) să aprobe şi/sau să modifice statele de personal ale unităţii în condiţiile stabilite de prezentul Cod;

Articolul 42¹. Informarea și consultarea salariaților (2) Obligația informării vizează: c) deciziile care pot genera modificări importante în organizarea muncii sau în relațiile contractuale, inclusiv cele legate de concedierile colective sau schimbarea proprietarului unității;	La articolul 42¹: alineatul (2) litera c) cuvintele ”sau schimbarea proprietarului unității” se exclud; se completează cu alineatul (10¹) cu următorul cuprins: „(10¹) Prin derogare de la prevederile alin. (1)–(8), angajatorii întreprinderilor micro, mici și mijlocii nu sunt obligați să comunice informații sau să întreprindă consultări dacă acest fapt nu este stabilit în contractul colectiv de muncă.”.	Articolul 42¹. Informarea și consultarea salariaților (2) Obligația informării vizează: c) deciziile care pot genera modificări importante în organizarea muncii sau în relațiile contractuale, inclusiv cele legate de concedierile colective (10¹) Prin derogare de la prevederile alin. (1)–(8), angajatorii întreprinderilor micro, mici și mijlocii nu sunt obligați să comunice informații sau să întreprindă consultări dacă acest fapt nu este stabilit în contractul colectiv de muncă.
Articolul 48. Informarea privind condițiile de activitate (1) Anterior angajării sau transferării într-o nouă funcție, angajatorul are obligația, în scris și în timp util, de a informa persoana care urmează a fi angajată sau transferată despre condițiile de activitate în funcția propusă, oferindu-i informația prevăzută la art. 49 alin.(1), precum și informația privind perioadele de preaviz ce urmează a fi respectate de angajator și salariat în cazul încetării activității. Obligația de informare a persoanei selectate în vederea angajării sau a salariatului, în cazul transferului, se consideră îndeplinită de către angajator la momentul semnării contractului sau a acordului suplimentar la contractul individual de muncă.	Articolul 48: alineatul (1) textul ”, în scris și în timp util,” se exclude, după cuvintele ”de a informa” se completează cu cuvintele ”în scris”, iar la sfârșitul primei propoziții, după cuvintele ”încetării activității” se completează cu textul ”, cel târziu la data semnării contractului individual de muncă sau a acordului suplimentar”;	Articolul 48. Informarea privind condițiile de activitate Anterior angajării sau transferării într-o nouă funcție, angajatorul are obligația, de a informa în scris persoana care urmează a fi angajată sau transferată despre condițiile de activitate în funcția propusă, oferindu-i informația prevăzută la art. 49 alin.(1), precum și informația privind perioadele de preaviz ce urmează a fi respectate de angajator și salariat în cazul încetării activității, cel târziu la data semnării contractului individual de muncă sau a acordului suplimentar. Obligația de informare a persoanei selectate în vederea angajării sau a salariatului, în cazul transferului, se consideră îndeplinită de către angajator la momentul semnării contractului sau a acordului suplimentar la contractul individual de muncă.

	se completează cu alineatul (2¹) cu următorul cuprins: „(2¹) Prin derogare de la prevederile alin. (1) și (2), angajatorii întreprinderilor micro și mici vor prezenta informația vizată doar la solicitarea în formă scrisă din partea salariatului.”.	(2¹) Prin derogare de la prevederile alin. (1) și (2), angajatorii întreprinderilor micro și mici vor prezenta informația vizată doar la solicitarea în formă scrisă din partea salariatului.”.
	Se completează cu articolul 53² cu următorul cuprins: ” Articolul. 53² Conflictul de interese (1) Angajatorul poate stabili în contractul individual de muncă sau în actele interne o clauză privind conflictul de interese prin care salariatul să fie obligat să declare conflictele de interese. (2) Salariatul trebuie să evite situația în care el are sau poate avea un interes direct ori indirect care intră în conflict ori ar putea să intre în conflict cu interesele angajatorului. Salariatul trebuie să informeze	Articolul. 53² Conflictul de interese (1) Angajatorul poate stabili în contractul individual de muncă sau în actele interne o clauză privind conflictul de interese prin care salariatul să fie obligat să declare conflictele de interese. (2) Salariatul trebuie să evite situația în care el are sau poate avea un interes direct ori indirect care intră în conflict ori ar putea să intre în conflict cu interesele angajatorului. Salariatul trebuie să informeze angajatorul despre această situație. (3) Salariatul aflat în conflict de interese trebuie să se abțină de la negocierea și luarea deciziilor în numele angajatorului referitoare la actul juridic sau operațiunea la care se referă conflictul. Salariatul trebuie să se abțină de la valorificarea, în folosul propriu sau a persoanelor sale afiliate, a oportunităților de a efectua investiții sau de a desfășura activități, pe care le-a cunoscut pe durata exercitării funcției dacă investiția sau activitatea a fost propusă angajatorului sau angajatorul avea în ea un interes economic ori alt interes conform cu scopul urmărit, cu excepția cazului când angajatorul a refuzat oportunitatea fără influența salariatului.”.

angajatorul despre această situație.

(3) Salariatul aflat în conflict de interese trebuie să se abțină de la negocierea și luarea deciziilor în numele angajatorului referitoare la actul juridic sau operațiunea la care se referă conflictul.

Salariatul trebuie să se abțină de la valorificarea, în folosul propriu sau a persoanelor sale afiliate, a oportunităților de a efectua investiții sau de a desfășura activități, pe care le-a cunoscut pe durata exercitării funcției dacă investiția sau activitatea a fost propusă angajatorului sau angajatorul avea în ea un interes economic ori alt interes conform cu scopul urmărit, cu excepția cazului când angajatorul a refuzat oportunitatea fără influența salariatului.”.

Articolul 55. Contractul individual de muncă pe durată determinată	Articolul 55 se completează cu alineatul (2 ¹) cu următorul cuprins: „(2 ¹) În cadrul întreprinderilor micro și mici, timp de 36 de luni de la data înregistrării de stat, angajatorii pot încheia contracte individuale de muncă pe durată determinată fără a ține cont de limitările prevăzute la alin. (1).”;	Articolul 55. Contractul individual de muncă pe durată determinată (2 ¹) În cadrul întreprinderilor micro și mici, timp de 36 de luni de la data înregistrării de stat, angajatorii pot încheia contracte individuale de muncă pe durată determinată fără a ține cont de limitările prevăzute la alin. (1).
Articolul 62. Interzicerea aplicării perioadei de probă b) persoanele în vârstă de până 18 ani;	La articolul 62, litera b) se abrogă.	Articolul 62. Interzicerea aplicării perioadei de probă b) persoanele în vârstă de până 18 ani;
Articolul 68. Modificarea contractului individual de muncă	Articolul 68 se completează cu alineatul (4) cu următorul cuprins: „(4) Contractul individual de muncă poate fi modificat unilateral, de către angajator, prin ordin în cazul în care această modificare rezultă din modificarea legislației, cu condiția ca modificarea să nu înrăutățească situația salariatului”.	Articolul 68. Modificarea contractului individual de muncă „(4) Contractul individual de muncă poate fi modificat unilateral, de către angajator, prin ordin în cazul în care această modificare rezultă din modificarea legislației, cu condiția ca modificarea să nu înrăutățească situația salariatului”.
Articolul 85. Demisia	Articolul 85 se completează cu alineatul (6) cu următorul cuprins: „(6) În caz de nerespectare de către salariat a termenului de	Articolul 85. Demisia „(6) În caz de nerespectare de către salariat a termenului de notificare, angajatorul este în drept să solicite repararea prejudiciului material cauzat în corespundere cu articolul 333 din prezentul Cod.”.

	notificare, angajatorul este în drept să solicite repararea prejudiciului material cauzat în corespundere cu articolul 333 din prezentul Cod.”.	
Articolul 86. Concedierea (1) Concedierea – desfacerea din inițiativa angajatorului a contractului individual de muncă pe durată nedeterminată, precum și a celui pe durată determinată – se admite pentru următoarele motive: c) reducerea numărului sau a statelor de personal din unitate;	La articolul 86: alineatul (1) litera c), după cuvintele „statelor de personal din unitate” se completează cu textul „, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”; alineatul (1) se completează cu litera h¹) cu următorul cuprins: “h¹) neexecutarea de către salariatul cu munca la domiciliu sau la distanță, fără motive întemeiate, a obligațiilor de muncă timp de cel puțin 4 ore consecutive (fără a ține cont de pauza de masă) în timpul zilei de muncă – în cazul salariaților cu durată zil - nică a timpului de muncă de minim 8 ore pe zi, sau timp de cel puțin jumătate din durata zilnică a timpului de muncă – în cazul salariaților cu durată zilnică a tim - pului de	Articolul 86. Concedierea Concedierea – desfacerea din inițiativa angajatorului a contractului individual de muncă pe durată nedeterminată, precum și a celui pe durată determinată – se admite pentru următoarele motive: c) reducerea numărului sau a statelor de personal din unitate, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator; “h¹) neexecutarea de către salariatul cu munca la domiciliu sau la distanță, fără motive întemeiate, a obligațiilor de muncă timp de cel puțin 4 ore consecutive (fără a ține cont de pauza de masă) în timpul zilei de muncă – în cazul salariaților cu durată zil - nică a timpului de muncă de minim 8 ore pe zi, sau timp de cel puțin jumătate din durata zilnică a timpului de muncă – în cazul salariaților cu durată zilnică a tim - pului de muncă mai mică sau mai mare de 8 ore pe zi”.

	muncă mai mică sau mai mare de 8 ore pe zi”.	
Articolul 87. Procedura solicitării opiniei consultative a organului sindical în cazul concedierii (4) Organele sindicale indicate la alin. (1)–(3) își prezintă opinia în termen de 10 zile lucrătoare de la data recepționării notificării.	La articolul 87 alineatul (4), cifra „10” se substituie cu cifra „5”.	Articolul 87. Procedura solicitării opiniei consultative a organului sindical în cazul concedierii (4) Organele sindicale indicate la alin. (1)–(3) își prezintă opinia în termen de 5 zile lucrătoare de la data recepționării notificării.
Articolul 88. Procedura de concediere în cazul lichidării unității, reducerii numărului sau a statelor de personal (1) Angajatorul este în drept să concedieze salariații de la unitate în legătură cu lichidarea acesteia ori în legătură cu reducerea numărului sau a statelor de personal (art.86 alin.(1) lit. b) și c)) doar cu condiția că: a) va emite un ordin (dispoziție, decizie, hotărâre), motivat din punct de vedere juridic sau economic, cu privire la lichidarea unității ori reducerea numărului sau a statelor de personal; b) va emite un ordin (dispoziție, decizie, hotărâre) cu privire la preavizarea, sub semnătură sau prin altă modalitate care permite confirmarea recepționării/inștiințării fiecărui salariat vizat, a salariaților cu 2 luni înainte de lichidarea unității ori de reducerea numărului sau a statelor de personal. În caz de reducere a numărului sau a statelor de personal, vor fi preavizate numai persoanele ale căror locuri de muncă urmează a fi reduse; c) o dată cu preavizarea în legătură cu reducerea numărului sau a statelor de personal, va propune în scris salariatului preavizat un alt loc de muncă (funcție) în cadrul unității respective (cu condiția că astfel de loc de muncă (funcție) există la unitate, iar salariatul preavizat întrunește cerințele necesare pentru suplinirea acestuia);	La articolul 88, în întregul conținut, după cuvintele „statelor de personal” se completează cu textul „, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”; la alineatul (1) litera b), în prima propoziție cuvintele „lichidarea unității ori de reducerea numărului sau a statelor de personal” se substituie cu cuvintele „concedierea salariatului”.	Articolul 88. Procedura de concediere în cazul lichidării unității, reducerii numărului sau a statelor de personal, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator (1) Angajatorul este în drept să concedieze salariații de la unitate în legătură cu lichidarea acesteia ori în legătură cu reducerea numărului sau a statelor de personal, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator (art.86 alin.(1) lit. b) și c)) doar cu condiția că: a) va emite un ordin (dispoziție, decizie, hotărâre), motivat din punct de vedere juridic sau economic, cu privire la lichidarea unității ori reducerea numărului sau a statelor de personal, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator; b) va emite un ordin (dispoziție, decizie, hotărâre) cu privire la preavizarea, sub semnătură sau prin altă modalitate care permite confirmarea recepționării/inștiințării fiecărui salariat vizat, a salariaților cu 2 luni înainte de concediere. În caz de reducere a numărului sau a statelor de personal, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator, vor fi preavizate numai persoanele ale căror locuri de muncă urmează a fi reduse; c) o dată cu preavizarea în legătură cu reducerea numărului sau a statelor de personal, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator, va propune în scris salariatului preavizat un alt loc de muncă (funcție) în cadrul unității respective (cu condiția că astfel de loc de muncă (funcție) există la unitate, iar salariatul preavizat întrunește cerințele necesare pentru suplinirea acestuia);

Articolul 91. Cerințele generale privind prelucrarea datelor personale ale salariatului și garanțiile referitoare la protecția lor În scopul asigurării drepturilor și libertăților omului și cetățeanului, în procesul prelucrării datelor personale ale salariatului, angajatorul și reprezentanții lui sunt obligați să respecte următoarele cerințe: f) la adoptarea unei decizii care afectează interesele salariatului, angajatorul nu este în drept să se bazeze pe datele personale ale salariatului obținute exclusiv în urma prelucrării automatizate sau pe cale electronică;	La articolul 91: alineatul unic devine alineatul (1), iar litera f) se abrogă; se completează cu alineatul (2) cu următorul cuprins: ”(2) Prelucrarea datelor cu caracter personal ale salariaților de către angajator și/sau împuterniciții acestuia se realizează cu respectarea prevederilor Legii nr.195/2024 privind protecția datelor cu caracter personal și a altor acte normative relevante în materie.”.	Articolul 91. Cerințele generale privind prelucrarea datelor personale ale salariatului și garanțiile referitoare la protecția lor (1) În scopul asigurării drepturilor și libertăților omului și cetățeanului, în procesul prelucrării datelor personale ale salariatului, angajatorul și reprezentanții lui sunt obligați să respecte următoarele cerințe: f) la adoptarea unei decizii care afectează interesele salariatului, angajatorul nu este în drept să se bazeze pe datele personale ale salariatului obținute exclusiv în urma prelucrării automatizate sau pe cale electronică; (2) Prelucrarea datelor cu caracter personal ale salariaților de către angajator și/sau împuterniciții acestuia se realizează cu respectarea prevederilor Legii nr.195/2024 privind protecția datelor cu caracter personal și a altor acte normative relevante în materie.
Articolul 101. Munca în schimburi (5) Programul muncii în schimburi se aduce la cunoștința salariaților cu cel puțin 14 zile înainte de punerea lui în aplicare.	La articolul 101, alineatul (5) cifra “14” se substituie cu cifra “7”, și se completează cu o propoziție nouă cu următorul cuprins: “Modificarea programului de muncă în schimburi se face cu acordul salariatului, care poate fi exprimat inclusiv prin mijloace electronice, cu minim 1 zi până la începerea activității în program modificat”.	Articolul 101. Munca în schimburi (5) Programul muncii în schimburi se aduce la cunoștința salariaților cu cel puțin 7 zile înainte de punerea lui în aplicare. Modificarea programului de muncă în schimburi se face cu acordul salariatului, care poate fi exprimat inclusiv prin mijloace electronice, cu minim 1 zi până la începerea activității în program modificat”

Articolul 103. Munca de noapte (3) Durata muncii (schimbului) de noapte nu se reduce salariatilor pentru care este stabilită durata redusă a timpului de muncă, dacă contractul colectiv de muncă nu prevede altfel.	La articolul 103 alineatul (3) va avea următorul cuprins: ”(3) Prevederile alineatelor (1¹), (1²) și (2), nu se aplică salariatilor cărora le este stabilită durata redusă a timpului de muncă, salariatilor angajați special pentru munca de noapte, precum și în cazurile în care reducerea timpului de muncă nu este posibilă din cauza specificului activității sau al muncii, care impune prezența permanentă a salariatilor la locul de muncă ori din cauza condițiilor tehnice și de producție, în special la unitățile cu flux continuu și în cazul muncii în schimburi, dacă contractul colectiv de muncă nu prevede altfel.”.	Articolul 103. Munca de noapte (3) Prevederile alineatelor (1¹), (1²) și (2), nu se aplică salariatilor cărora le este stabilită durata redusă a timpului de muncă, salariatilor angajați special pentru munca de noapte, precum și în cazurile în care reducerea timpului de muncă nu este posibilă din cauza specificului activității sau al muncii, care impune prezența permanentă a salariatilor la locul de muncă ori din cauza condițiilor tehnice și de producție, în special la unitățile cu flux continuu și în cazul muncii în schimburi, dacă contractul colectiv de muncă nu prevede altfel.
Articolul 104. Munca suplimentară (3) Atragerea la muncă suplimentară se efectuează de angajator cu acordul scris al salariatului: a) pentru finalizarea lucrului început care, din cauza unei rețineri neprevăzute legate de condițiile tehnice ale procesului de producție, nu a putut fi dus până la capăt în decursul duratei normale a timpului de muncă, iar întreruperea lui poate provoca deteriorarea	La articolul 104: alineatul (3) se abrogă; alineatul (4) va avea următorul cuprins: ”(4) Atragerea la muncă suplimentară în alte cazuri decât cele	Articolul 104. Munca suplimentară (3) Atragerea la muncă suplimentară se efectuează de angajator cu acordul scris al salariatului: a) pentru finalizarea lucrului început care, din cauza unei rețineri neprevăzute legate de condițiile tehnice ale procesului de producție, nu a putut fi dus până la capăt în decursul duratei normale a timpului de muncă, iar întreruperea lui poate provoca

sau distrugerea bunurilor angajatorului sau ale proprietarului, a patrimoniului municipal sau de stat; b) pentru efectuarea lucrărilor temporare de reparare și restabilire a dispozitivelor și instalațiilor, dacă deficiențele acestora ar putea provoca încetarea lucrului pentru un timp nedeterminat și pentru mai multe persoane; c) pentru efectuarea lucrărilor impuse de apariția unor circumstanțe care ar putea provoca deteriorarea sau distrugerea bunurilor unității, inclusiv a materiei prime, materialelor sau produselor; d) pentru continuarea muncii în caz de neprezentare a lucrătorului de schimb, dacă munca nu admite întrerupere. În aceste cazuri, angajatorul este obligat să ia măsuri urgente de înlocuire a salariatului respectiv. (4) Atragerea la muncă suplimentară în alte cazuri decât cele prevăzute la alin.(2) și (3) se admite cu acordul scris al salariatului și al reprezentanților salariaților. (5) La solicitarea angajatorului, salariații pot presta munca în afara orelor de program în limita a 240 de ore într-un an calendaristic. (8) Se admite ca în contractul colectiv de muncă sau în contractul individual de muncă să fie prevăzută posibilitatea de a compensa orele de muncă suplimentară cu ore libere plătite, cu acordul scris al părților. În acest caz, orele libere vor fi acordate în decurs de 30 de zile de la prestarea muncii suplimentare	prevăzute la alin.(2) se admite cu acordul scris al salariatului”; alineatul (5) cifra ”240” se substituie cu cifra ”416”; alineatul (8) textul ”în decurs de 30 de zile de la prestarea muncii suplimentare” se substituie cu textul ”fie după prestarea muncii suplimentare, în decurs de 12 luni de la prestarea muncii, fie în avans, cu prestarea muncii suplimentare în termen de maximum 12 luni de la acordarea orelor libere.”.	deteriorarea sau distrugerea bunurilor angajatorului sau ale proprietarului, a patrimoniului municipal sau de stat; b) pentru efectuarea lucrărilor temporare de reparare și restabilire a dispozitivelor și instalațiilor, dacă deficiențele acestora ar putea provoca încetarea lucrului pentru un timp nedeterminat și pentru mai multe persoane; e) pentru efectuarea lucrărilor impuse de apariția unor circumstanțe care ar putea provoca deteriorarea sau distrugerea bunurilor unității, inclusiv a materiei prime, materialelor sau produselor; d) pentru continuarea muncii în caz de neprezentare a lucrătorului de schimb, dacă munca nu admite întrerupere. În aceste cazuri, angajatorul este obligat să ia măsuri urgente de înlocuire a salariatului respectiv. (4) Atragerea la muncă suplimentară în alte cazuri decât cele prevăzute la alin.(2) se admite cu acordul scris al salariatului (5) La solicitarea angajatorului, salariații pot presta munca în afara orelor de program în limita a 416 de ore într-un an calendaristic. (8) Se admite ca în contractul colectiv de muncă sau în contractul individual de muncă să fie prevăzută posibilitatea de a compensa orele de muncă suplimentară cu ore libere plătite, cu acordul scris al părților. În acest caz, orele libere vor fi acordate fie după prestarea muncii suplimentare, în decurs de 12 luni de la prestarea muncii, fie în avans, cu prestarea muncii suplimentare în termen de maximum 12 luni de la acordarea orelor libere
Articolul 107. Pauza de masă și repausul zilnic (1) În cadrul programului zilnic de muncă, salariatului trebuie să i se acorde o pauză de masă de cel puțin 30 de minute. Pentru salariații în vârstă de până la 18 ani, care au durata zilnică a timpului de muncă mai mare de 4 ore și jumătate, se va acorda o pauză de masă de cel puțin 30 de minute.	Articolul 107 alineatul (1) se completează cu o propoziție nouă cu următorul cuprins: „Pentru salariații cu	Articolul 107. Pauza de masă și repausul zilnic (1) În cadrul programului zilnic de muncă, salariatului trebuie să i se acorde o pauză de masă de cel puțin 30 de minute. Pentru salariații în vârstă de până la 18 ani, care au durata zilnică a timpului de muncă mai mare de 4 ore și jumătate, se va acorda o pauză de masă de cel puțin 30 de minute. Pentru

	regimul de muncă de până la 6 ore pe zi, acordarea pauzei de masă nu este obligatorie.	salariații cu regimul de muncă de până la 6 ore pe zi, acordarea pauzei de masă nu este obligatorie.
Articolul 109. Repausul săptămânal (2) În cazul în care un repaus simultan pentru întregul personal al unității în zilele de sâmbătă și duminică ar prejudicia interesul public sau ar compromite funcționarea normală a unității, repausul săptămânal poate fi acordat și în alte zile, stabilite prin contractul colectiv de muncă sau prin regulamentul intern al unității, dacă este elaborat și aprobat de angajator, cu condiția ca una din zilele libere să fie duminică. (3) În unitățile în care, datorită specificului muncii, nu se poate acorda repausul săptămânal în ziua de duminică, salariații vor beneficia de două zile libere în cursul săptămânii și de un spor la salariu stabilit prin contractul colectiv de muncă sau contractul individual de muncă. (4) Durata repausului săptămânal neîntrerupt, în orice caz, nu trebuie să fie mai mică de 42 de ore, dintre care 11 ore consecutive de repaus zilnic, cu excepția cazurilor în care săptămâna de muncă este de 6 zile.	La art. 109: alineatul (2) textul ”, cu condiția ca una din zilele libere să fie duminică” se exclude; aliniatul (3) se abrogă; alineatul (4) cifra „42” se substituie cu cifra „35”, iar textul „, dintre care 11 ore consecutive de repaus zilnic, cu excepția cazurilor în care săptămâna de muncă este de 6 zile” se exclude.	Articolul 109. Repausul săptămânal (2) În cazul în care un repaus simultan pentru întregul personal al unității în zilele de sâmbătă și duminică ar prejudicia interesul public sau ar compromite funcționarea normală a unității, repausul săptămânal poate fi acordat și în alte zile, stabilite prin contractul colectiv de muncă sau prin regulamentul intern al unității, dacă este elaborat și aprobat de angajator, cu condiția ca una din zilele libere să fie duminică. (3) În unitățile în care, datorită specificului muncii, nu se poate acorda repausul săptămânal în ziua de duminică, salariații vor beneficia de două zile libere în cursul săptămânii și de un spor la salariu stabilit prin contractul colectiv de muncă sau contractul individual de muncă. (4) Durata repausului săptămânal neîntrerupt, în orice caz, nu trebuie să fie mai mică de 35 de ore, dintre care 11 ore consecutive de repaus zilnic, cu excepția cazurilor în care săptămâna de muncă este de 6 zile.
Articolul 118. Acordarea anuală a concediului de odihnă Cazurile excepționale de amânare a acestuia (4¹) În cazul în care salariatul, din motive întemeiate, confirmate documentar, nu își poate folosi concediul de odihnă anual la care avea dreptul în anul calendaristic corespunzător, cu acordul salariatului în cauză, angajatorul este obligat să-i acorde acestuia concediul de odihnă nefolosit în decurs de doi ani, începând cu anul următor celui în care i s-a acordat dreptul la concediul de odihnă anual. La finele fiecărui an calendaristic, angajatorul informează salariatul, în formă scrisă pe suport de hârtie sau în formă	La articolul 118 alineatul (4¹) cuvintele „în decurs de doi ani” se substituie cu cuvintele „în decurs de trei ani”, iar textul „La finele fiecărui an calendaristic, angajatorul informează salariatul, în formă scrisă pe suport de hârtie sau în formă electronică, despre	Articolul 118. Acordarea anuală a concediului de odihnă Cazurile excepționale de amânare a acestuia (4¹) În cazul în care salariatul, din motive întemeiate, confirmate documentar, nu își poate folosi concediul de odihnă anual la care avea dreptul în anul calendaristic corespunzător, cu acordul salariatului în cauză, angajatorul este obligat să-i acorde acestuia concediul de odihnă nefolosit în decurs de trei ani, începând cu anul următor celui în care i s-a acordat dreptul la concediul de odihnă anual. La finele fiecărui an calendaristic, angajatorul informează salariatul, în formă scrisă pe suport de hârtie sau în formă

electronică, despre numărul zilelor de concediu de odihnă anual acumulate/nefolosite, termenul de expirare a acestora și dispune utilizarea zilelor de concediu de odihnă anual acumulate/nefolosite de către salariat, conform programării stabilite de comun acord. Refuzul neîntemeiat al salariatului privind utilizarea zilelor acumulate/nefolosite din concediul de odihnă anual, conform programării stabilite, este nul.	numărul zilelor de concediu de odihnă anual acumulate/nefolosite, termenul de expirare a acestora și dispune utilizarea zilelor de concediu de odihnă anual acumulate/nefolosite de către salariat, conform programării stabilite de comun acord.” se exclude.	electronică, despre numărul zilelor de concediu de odihnă anual acumulate/nefolosite, termenul de expirare a acestora și dispune utilizarea zilelor de concediu de odihnă anual acumulate/nefolosite de către salariat, conform programării stabilite de comun acord. Refuzul neîntemeiat al salariatului privind utilizarea zilelor acumulate/nefolosite din concediul de odihnă anual, conform programării stabilite, este nul.
Articolul 121. Concediile de odihnă anuale suplimentare (4) Unuia dintre părinții care au 2 și mai mulți copii în vârstă de până la 14 ani (sau un copil cu dizabilități) li se acordă, în baza unei cereri scrise, un concediu de odihnă anual suplimentar plătit cu durata de 4 zile calendaristice.	La articolul 121, alineatul (4) se completează cu două propoziții cu următorul cuprins: ”Dreptul la concediul de odihnă anual suplimentar se exercită în anul alendaristic pentru care se acordă. În cazul în care salariatul nu a solicitat cordarea concediului respectiv până la sfârșitul anului calendaristic, dreptul se consideră stins.”	Articolul 121. Concediile de odihnă anuale suplimentare (4) Unuia dintre părinții care au 2 și mai mulți copii în vârstă de până la 14 ani (sau un copil cu dizabilități) li se acordă, în baza unei cereri scrise, un concediu de odihnă anual suplimentar plătit cu durata de 4 zile calendaristice. Dreptul la concediul de odihnă anual suplimentar se exercită în anul calendaristic pentru care se acordă. În cazul în care salariatul nu a solicitat acordarea concediului respectiv până la sfârșitul anului calendaristic, dreptul se consideră stins.
Articolul 128. Salariul (2³) Angajatorii întreprinderilor mijlocii și mari sunt obligați să informeze periodic, dar nu mai rar decât o dată pe an (cel târziu în primul semestru al anului următor celui de gestiune), salariații și/sau reprezentanții lor cu privire la diferența de gen de salarizare pe categorie de salariați și de funcții.	La articolul 128: alineatul (2³) cuvintele „mijlocii și” se exclud; alineatul (2⁴) după cuvântul „Angajatorul” se completează cu textul „în corespundere cu	Articolul 128. Salariul (2³) Angajatorii întreprinderilor mijlocii și mari sunt obligați să informeze periodic, dar nu mai rar decât o dată pe an (cel târziu în primul semestru al anului următor celui de gestiune), salariații și/sau reprezentanții lor cu privire la diferența de gen de salarizare pe categorie de salariați și de funcții.

(2 ⁴) Angajatorul trebuie să pună la dispoziția salariaților, într-un mod ușor accesibil, informația privind criteriile utilizate pentru sistemul de evaluare și clasificare a funcțiilor pentru stabilirea nivelurilor de salarizare, aplicat în unitate.	convenția colectivă sau contractul colectiv de muncă.”.	(2 ⁴) Angajatorul, în corespundere cu convenția colectivă sau contractul colectiv de muncă , trebuie să pună la dispoziția salariaților, într-un mod ușor accesibil, informația privind criteriile utilizate pentru sistemul de evaluare și clasificare a funcțiilor pentru stabilirea nivelurilor de salarizare, aplicat în unitate.
Articolul 140. Introducerea noilor condiții de retribuire a muncii și modificarea celor existente (2) Introducerea noilor condiții de retribuire a muncii sau modificarea celor existente se permite numai cu respectarea prevederilor art.68 alin.(1).	La art. 140 alineatul (2), după textul „art.68 alin. (1)” se completează cu textul „și (4)”	Articolul 140. Introducerea noilor condiții de retribuire a muncii și modificarea celor existente (2) Introducerea noilor condiții de retribuire a muncii sau modificarea celor existente se permite numai cu respectarea prevederilor art.68 alin.(1) și (4).
Articolul 142. Termenele, periodicitatea și locul de plată a salariului (3) La achitarea salariului, angajatorul este obligat să informeze în scris fiecare salariat despre părțile componente ale salariului ce i se cuvine pentru perioada respectivă, despre mărimea și temeiurile reținerilor efectuate, despre suma totală pe care urmează să o primească, precum și să asigure efectuarea înscrierilor respective în registrele contabile.	La articolul 142, alineatul (3) va avea următorul cuprins: „(3) La solicitarea scrisă a salariatului, angajatorul este obligat să-l informeze în scris despre părțile componente ale salariului ce i se cuvin pentru perioada respectivă, despre mărimea și temeiurile reținerilor efectuate, despre sumele totale pe care urmează să le primească, precum și să asigure efectuarea înscrierilor respective în registrele contabile.”.	Articolul 142. Termenele, periodicitatea și locul de plată a salariului (3) La solicitarea scrisă a salariatului, angajatorul este obligat să-l informeze în scris despre părțile componente ale salariului ce i se cuvin pentru perioada respectivă, despre mărimea și temeiurile reținerilor efectuate, despre sumele totale pe care urmează să le primească, precum și să asigure efectuarea înscrierilor respective în registrele contabile.
Articolul 143. Termenele de efectuare a achitărilor în caz de încetare a contractului individual de muncă (1) Dacă nu se contestă cuantumul tuturor sumelor ce se cuvin salariatului de la unitate, efectuarea achitărilor se face:	La articolul 143 alineatul (1): litera a), cuvintele ”în ziua eliberării” de la sfârșitul enunțului se	Articolul 143. Termenele de efectuare a achitărilor în caz de încetare a contractului individual de muncă (1) Dacă nu se contestă cuantumul tuturor sumelor ce se cuvin salariatului de la unitate, efectuarea achitărilor se face:

a) în caz de încetare a contractului individual de muncă cu un salariat care continuă să lucreze până în ziua eliberării din serviciu - în ziua eliberării; b) în caz de încetare a contractului individual de muncă cu un salariat care nu lucrează până în ziua eliberării din serviciu (concediu medical, absență nemotivată de la serviciu, privațiune de libertate etc.) – cel târziu în ziua imediat următoare zilei în care salariatul eliberat a cerut să i se facă achităările;	substituie cu textul ”cel târziu în termen de 5 zile lucrătoare de la data încetării contractului individual de muncă”; litera b), cuvintele ”cel târziu în ziua imediat următoare zilei în care salariatul eliberat a cerut să i se facă achităările” se substituie cu textul ” în termen de 5 zile lucrătoare de la data încetării contractului individual de muncă sau de la data solicitării achitării, dacă aceasta este ulterioară”.	a) în caz de încetare a contractului individual de muncă cu un salariat care continuă să lucreze până în ziua eliberării din serviciu - cel târziu în termen de 5 zile lucrătoare de la data încetării contractului individual de muncă; b) în caz de încetare a contractului individual de muncă cu un salariat care nu lucrează până în ziua eliberării din serviciu (concediu medical, absență nemotivată de la serviciu, privațiune de libertate etc.) – în termen de 5 zile lucrătoare de la data încetării contractului individual de muncă sau de la data solicitării achitării, dacă aceasta este ulterioară;
Articolul 183. Dreptul preferențial la menținerea la lucru în cazul reducerii numărului sau a statelor de personal (1) În caz de reducere a numărului sau a statelor de personal, de dreptul preferențial de a fi lăsați la lucru beneficiază salariații cu o calificare și productivitate a muncii mai înaltă.	La articolul 183 alineatul (1) după cuvintele statelor de personal din unitate” se completează cu textul ”, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”.	Articolul 183. Dreptul preferențial la menținerea la lucru în cazul reducerii numărului sau a statelor de personal (1) În caz de reducere a numărului sau a statelor de personal, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator, de dreptul preferențial de a fi lăsați la lucru beneficiază salariații cu o calificare și productivitate a muncii mai înaltă.
Articolul 184. Garanții în caz de încetare a contractului individual de muncă (1) Angajatorul este obligat să preavizeze salariatul, prin ordin (dispoziție, decizie, hotărâre), sub semnătură sau prin altă modalitate care permite confirmarea recepționării ordinului de fiecare salariat vizat, despre intenția sa de a desface contractul individual de muncă încheiat pe o durată nedeterminată sau determinată, în următoarele termene: a) cu 2 luni înainte – în caz de concediere în legătură cu lichidarea unității sau încetarea activității angajatorului persoană	La articolul 184 alineatul (1) litera a) după cuvintele „statelor de personal la unitate” se completează cu textul ”, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”.	Articolul 184. Garanții în caz de încetare a contractului individual de muncă (1) Angajatorul este obligat să preavizeze salariatul, prin ordin (dispoziție, decizie, hotărâre), sub semnătură sau prin altă modalitate care permite confirmarea recepționării ordinului de fiecare salariat vizat, despre intenția sa de a desface contractul individual de muncă încheiat pe o durată nedeterminată sau determinată, în următoarele termene: a) cu 2 luni înainte – în caz de concediere în legătură cu lichidarea unității sau încetarea activității angajatorului persoană

fizică, reducerea numărului sau a statelor de personal la unitate (art.86 alin.(1) lit. b) și c));		fizică, reducerea numărului sau a statelor de personal la unitate, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator (art.86 alin.(1) lit. b) și c));
Articolul 186. Indemnizația de eliberare din serviciu (1) Salariaților concediați în legătură cu lichidarea unității sau cu încetarea activității angajatorului persoană fizică (art.86 alin.(1) lit. b)), sau cu reducerea numărului ori a statelor de personal la unitate (art.86 alin.(1) lit. c)) li se garantează: a) pentru prima lună, plata unei indemnizații de eliberare din serviciu egală cu mărimea sumată a unui salariu mediu săptămânal pentru fiecare an complet lucrat la unitatea în cauză, dar nu mai mare decât șase salarii medii lunare și nu mai mică decât un salariu mediu lunar. Dacă unitatea a fost succesorul de drept al unei unități reorganizate anterior și contractul individual de muncă cu salariații în cauză nu a încetat anterior (art.81), se vor lua în calcul toți anii de activitate. În cazul în care salariatul care este concediat a activat la unitate cu contract individual de muncă în mai multe perioade de timp, în calcul se vor lua anii complet lucrați de la încheierea ultimului contract individual de muncă; b) pentru a doua lună, plata unei indemnizații de eliberare din serviciu egală cu cuantumul salariului mediu lunar dacă persoana concediată nu a fost plasată în câmpul muncii; c) pentru a treia lună, plata unei indemnizații de eliberare din serviciu egală cu cuantumul salariului mediu lunar, dacă persoana concediată nu a fost plasată în câmpul muncii;	La articolul 186 alineatul (1) după cuvintele ”statelor de personal la unitate” se completează cu textul ”, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”, iar la lit. b) și c) după cuvintele ”nu a fost plasată în câmpul muncii” se completează cu textul ”, la prezentarea, pe suport de hârtie sau în format electronic, a extrasului din contul personal de asigurări sociale al persoanei asigurate eliberat de entitatea responsabilă”.	Articolul 186. Indemnizația de eliberare din serviciu (1) Salariaților concediați în legătură cu lichidarea unității sau cu încetarea activității angajatorului persoană fizică (art.86 alin.(1) lit. b)), sau cu reducerea numărului ori a statelor de personal la unitate, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator (art.86 alin.(1) lit. c)) li se garantează: a) pentru prima lună, plata unei indemnizații de eliberare din serviciu egală cu mărimea sumată a unui salariu mediu săptămânal pentru fiecare an complet lucrat la unitatea în cauză, dar nu mai mare decât șase salarii medii lunare și nu mai mică decât un salariu mediu lunar. Dacă unitatea a fost succesorul de drept al unei unități reorganizate anterior și contractul individual de muncă cu salariații în cauză nu a încetat anterior (art.81), se vor lua în calcul toți anii de activitate. În cazul în care salariatul care este concediat a activat la unitate cu contract individual de muncă în mai multe perioade de timp, în calcul se vor lua anii complet lucrați de la încheierea ultimului contract individual de muncă; b) pentru a doua lună, plata unei indemnizații de eliberare din serviciu egală cu cuantumul salariului mediu lunar dacă persoana concediată nu a fost plasată în câmpul muncii, la prezentarea, pe suport de hârtie sau în format electronic, a extrasului din contul personal de asigurări sociale al persoanei asigurate eliberat de entitatea responsabilă; c) pentru a treia lună, plata unei indemnizații de eliberare din serviciu egală cu cuantumul salariului mediu lunar, dacă persoana concediată nu a fost plasată în câmpul muncii, la prezentarea, pe suport de hârtie sau în format electronic, a extrasului din contul personal de asigurări sociale al persoanei asigurate eliberat de entitatea responsabilă;
Articolul 188¹. Garanții în cazul activității salariatului în cadrul organelor electorale	La articolul 188 ¹ alineatul (4), textul „de	Articolul 188¹. Garanții în cazul activității salariatului în cadrul organelor electorale

(4) Salariații care activează în cadrul organelor electorale beneficiază de o zi liberă, de regulă, imediat următoare zilei alegerilor, cu menținerea salariului mediu la locul de muncă.	regulă,” se exclude.	(4) Salariații care activează în cadrul organelor electorale beneficiază de o zi liberă, de regulă, imediat următoare zilei alegerilor, cu menținerea salariului mediu la locul de muncă.
Articolul 197¹. Garanții în caz de reorganizare a unității, schimbare a tipului de proprietate sau a proprietarului acesteia (2) Reorganizarea unității, schimbarea tipului de proprietate sau a proprietarului acesteia nu constituie, în sine, temeiuri de încetare a contractului individual de muncă (cu excepțiile prevăzute la art. 86 alin. (1) lit. f)). Totodată, concedierea salariaților poate interveni, în asemenea cazuri, ca urmare a reducerii numărului sau a statelor de personal din unitate. (3) În caz de reorganizare a unității, schimbare a tipului de proprietate sau a proprietarului acesteia urmează a fi respectat dreptul salariaților la informare și consultare. Cu cel puțin 30 de zile calendaristice înainte de declanșarea procedurii de reorganizare a unității, de schimbare a tipului de proprietate sau a proprietarului acesteia, angajatorul în exercițiu va informa în scris reprezentanții salariaților săi referitor la: a) data sau data propusă a declanșării procedurii de reorganizare, a schimbării tipului de proprietate sau proprietarului unității; b) motivele reorganizării, schimbării tipului de proprietate sau proprietarului unității; c) consecințele juridice, economice și sociale ale reorganizării, schimbării tipului de proprietate sau proprietarului unității pentru salariați; d) măsurile preconizate cu privire la salariați. (7) Dacă în procesul de reorganizare a unității, de schimbare a tipului de proprietate sau a proprietarului acesteia sunt preconizate reduceri ale numărului ori statelor de personal, se vor aplica suplimentar prevederile art. 88.	La articolul 197¹: alineatul (2) și (7) după cuvintele ”statelor de personal din unitate” se completează cu textul ”, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”; alineatul (3) cuvintele ”sau a proprietarului acesteia” și cuvintele ”sau proprietarului unității” se exclud.	Articolul 197¹. Garanții în caz de reorganizare a unității, schimbare a tipului de proprietate sau a proprietarului acesteia (2) Reorganizarea unității, schimbarea tipului de proprietate sau a proprietarului acesteia nu constituie, în sine, temeiuri de încetare a contractului individual de muncă (cu excepțiile prevăzute la art. 86 alin. (1) lit. f)). Totodată, concedierea salariaților poate interveni, în asemenea cazuri, ca urmare a reducerii numărului sau a statelor de personal din unitate, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator. (3) În caz de reorganizare a unității, schimbare a tipului de proprietate sau a proprietarului acesteia urmează a fi respectat dreptul salariaților la informare și consultare. Cu cel puțin 30 de zile calendaristice înainte de declanșarea procedurii de reorganizare a unității, de schimbare a tipului de proprietate sau a proprietarului acesteia, angajatorul în exercițiu va informa în scris reprezentanții salariaților săi referitor la: a) data sau data propusă a declanșării procedurii de reorganizare, a schimbării tipului de proprietate sau proprietarului unității; b) motivele reorganizării, schimbării tipului de proprietate sau proprietarului unității; c) consecințele juridice, economice și sociale ale reorganizării, schimbării tipului de proprietate sau proprietarului unității pentru salariați; d) măsurile preconizate cu privire la salariați. (7) Dacă în procesul de reorganizare a unității, de schimbare a tipului de proprietate sau a proprietarului acesteia sunt preconizate reduceri ale numărului ori statelor de personal, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator, se vor aplica suplimentar prevederile art. 88.

Articolul 208. Modul de aplicare a sancțiunilor disciplinare (1) Până la aplicarea sancțiunii disciplinare, angajatorul este obligat să ceară în scris salariatului o explicație scrisă privind fapta comisă. Explicația privind fapta comisă poate fi prezentată de către salariat în termen de 5 zile lucrătoare de la data solicitării. Refuzul de a prezenta explicația cerută se consemnează într-un proces-verbal semnat de un reprezentant al angajatorului și un reprezentant al salariaților.	La articolul 208 alineatul (1) propoziția a doua se completează cu textul ”, iar în lipsa reprezentantului salariaților – de către un martor din rândul salariaților unității respective”	Articolul 208. Modul de aplicare a sancțiunilor disciplinare (1) Până la aplicarea sancțiunii disciplinare, angajatorul este obligat să ceară în scris salariatului o explicație scrisă privind fapta comisă. Explicația privind fapta comisă poate fi prezentată de către salariat în termen de 5 zile lucrătoare de la data solicitării. Refuzul de a prezenta explicația cerută se consemnează într-un proces-verbal semnat de un reprezentant al angajatorului și un reprezentant al salariaților, iar în lipsa reprezentantului salariaților – de către un martor din rândul salariaților unității respective.
Articolul 209. Termenele de aplicare a sancțiunilor disciplinare (1) Sancțiunea disciplinară se aplică, de regulă, imediat după constatarea abaterii disciplinare, dar nu mai târziu de o lună din ziua constatării ei, fără a lua în calcul timpul aflării salariatului în concediul anual de odihnă, în concediul de studii sau în concediul medical. (2) Sancțiunea disciplinară nu poate fi aplicată după expirarea a 6 luni din ziua comiterii abaterii disciplinare, iar în urma reviziei sau a controlului activității economico-financiare – după expirarea a 2 ani de la data comiterii. În termenele indicate nu se include durata desfășurării procedurii penale.	La articolul 209: alineatul (1) cuvintele ”o lună” se substituie cu cuvintele ”două luni”; alineatul (2) cifra ”6” se substituie cu cifra ”12”.	Articolul 209. Termenele de aplicare a sancțiunilor disciplinare (1) Sancțiunea disciplinară se aplică, de regulă, imediat după constatarea abaterii disciplinare, dar nu mai târziu de două luni din ziua constatării ei, fără a lua în calcul timpul aflării salariatului în concediul anual de odihnă, în concediul de studii sau în concediul medical. (2) Sancțiunea disciplinară nu poate fi aplicată după expirarea a 12 luni din ziua comiterii abaterii disciplinare, iar în urma reviziei sau a controlului activității economico-financiare – după expirarea a 2 ani de la data comiterii. În termenele indicate nu se include durata desfășurării procedurii penale.
Articolul 211. Termenul de validitate și efectele sancțiunilor disciplinare (3) În interiorul termenului de validitate a sancțiunii disciplinare, salariatului sancționat nu i se pot aplica stimulări prevăzute la art.203.	La articolul 211, alineatul (3) textul ”salariatului sancționat nu i se pot aplica stimulări prevăzute la art.203” se substituie cu textul ”angajatorul va decide aplicarea sau neaplicarea salariatului sancționat stimulări prevăzute la art. 203”.	Articolul 211. Termenul de validitate și efectele sancțiunilor disciplinare (3) În interiorul termenului de validitate a sancțiunii disciplinare, angajatorul va decide aplicarea sau neaplicarea salariatului sancționat stimulări prevăzute la art. 203.

Articolul 216. Contractul de ucenicie și contractul de formare profesională continua (1) Angajatorul are dreptul să încheie un contract de ucenicie cu persoana care este în căutarea unui loc de muncă și care nu are o calificare profesională.	La articolul 216 alineatul (1) după cuvintele ”calificare profesională” se completează cu cuvintele „în domeniu”.	Articolul 216. Contractul de ucenicie și contractul de formare profesională continua (1) Angajatorul are dreptul să încheie un contract de ucenicie cu persoana care este în căutarea unui loc de muncă și care nu are o calificare profesională în domeniu.
Articolul 248. Lucrările la care este interzisă utilizarea muncii unor categorii de femei Este interzisă utilizarea muncii femeilor gravide, a femeilor care au născut de curând și a celor care alăptează la lucrări subterane în mine, precum și în orice alte activități care prezintă riscuri pentru securitatea sau sănătatea lor ori care pot avea repercusiuni asupra sarcinii sau alăptării, conform cerințelor minime aprobate de Guvern.	Articolul 248 se abrogă.	Articolul 248. Lucrările la care este interzisă utilizarea muncii unor categorii de femei Este interzisă utilizarea muncii femeilor gravide, a femeilor care au născut de curând și a celor care alăptează la lucrări subterane în mine, precum și în orice alte activități care prezintă riscuri pentru securitatea sau sănătatea lor ori care pot avea repercusiuni asupra sarcinii sau alăptării, conform cerințelor minime aprobate de Guvern.
Articolul 272. Concediul de odihnă anual al salariaților care prestează muncă prin cumul (1) Salariații care prestează muncă prin cumul beneficiază de un concediu de odihnă anual, plătit conform funcției sau specialității cumulate, care se acordă concomitent cu concediul de odihnă anual de la locul de muncă de bază. (2) Concediul pentru munca prin cumul se acordă conform duratei stabilite pentru funcția sau specialitatea respectivă la unitate, indiferent de durata concediului la locul de muncă de bază. Salariatul beneficiază de un concediu suplimentar neplătit în cazul în care durata concediului la locul de muncă prin cumul și la locul de muncă de bază diferă.	Articolul 272: alineatul (1) va avea următorul cuprins: „(1) Salariații care prestează muncă prin cumul beneficiază de un concediu de odihnă anual, plătit conform funcției sau specialității cumulate. La cererea salariatului, angajatorul va acorda concediu de odihnă anual concomitent cu concediul de odihnă anual de la locul de muncă de bază.”; la alineatul (2) cuvintele „Salariatul beneficiază de” se substituie cu textul „La	Articolul 272. Concediul de odihnă anual al salariaților care prestează muncă prin cumul (1) Salariații care prestează muncă prin cumul beneficiază de un concediu de odihnă anual, plătit conform funcției sau specialității cumulate. La cererea salariatului, angajatorul va acorda concediu de odihnă anual concomitent cu concediul de odihnă anual de la locul de muncă de bază. (2) Concediul pentru munca prin cumul se acordă conform duratei stabilite pentru funcția sau specialitatea respectivă la unitate, indiferent de durata concediului la locul de muncă de bază. La cererea salariatului, angajatorul va acorda un concediu suplimentar neplătit în cazul în care durata concediului la locul de muncă prin cumul și la locul de muncă de bază diferă.

	cererea salariatului, angajatorul va acorda”.	
Articolul 274. Indemnizația de eliberare din serviciu a salariatului angajat prin cumul La desfacerea contractului individual de muncă cu salariatul angajat prin cumul, în legătură cu lichidarea unității, cu reducerea numărului sau a statelor de personal sau în cazul încheierii unui contract individual de muncă cu o altă persoană care va exercita profesia (funcția) respectivă ca profesie (funcție) de bază, acestuia i se plătește o indemnizație de eliberare din serviciu în mărimea salariului său mediu lunar.	La articolul 274 după cuvintele „statelor de personal din unitate” se completează cu textul „, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”.	Articolul 274. Indemnizația de eliberare din serviciu a salariatului angajat prin cumul La desfacerea contractului individual de muncă cu salariatul angajat prin cumul, în legătură cu lichidarea unității, cu reducerea numărului sau a statelor de personal, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator, sau în cazul încheierii unui contract individual de muncă cu o altă persoană care va exercita profesia (funcția) respectivă ca profesie (funcție) de bază, acestuia i se plătește o indemnizație de eliberare din serviciu în mărimea salariului său mediu lunar.
	Titlul X se completează cu Capitolul VI¹ cu următorul cuprins: „Capitolul V¹ MUNCA SALARIAȚILOR ÎN BAZA CONTRACTULUI INDIVIDUAL DE MUNCĂ CU ZERO ORE „Articolul 274¹ Contractul individual de muncă cu zero ore (1) Contractul individual de muncă cu zero ore reprezintă o înțelegere între angajator și salariat, în urma căruia angajatorul nu garantează un număr minim de ore de muncă, iar salariatul	1. Titlul X se completează cu Capitolul VI¹ cu următorul cuprins: „Capitolul V¹ MUNCA SALARIAȚILOR ÎN BAZA CONTRACTULUI INDIVIDUAL DE MUNCĂ CU ZERO ORE „Articolul 274¹ Contractul individual de muncă cu zero ore (1) Contractul individual de muncă cu zero ore reprezintă o înțelegere între angajator și salariat, în urma căruia angajatorul nu garantează un număr minim de ore de muncă, iar salariatul prestează munca în funcție de solicitările angajatorului. (2) Acest tip de contract se încheie în formă scrisă și trebuie să includă adițional procedura de notificare a salariatului privind programul de lucru. Articolul 274² Garanții pentru salariații angajați în baza unui contract individual de muncă cu zero ore (1) Salariații angajați în baza unui contract individual de muncă cu zero ore beneficiază de aceleași drepturi și garanții ca și ceilalți salariați din unitatea respectivă. (2) Angajatorul are obligația să notifice salariatul despre necesitatea de a presta muncă cu cel puțin 24 de ore înainte.

prestează munca în funcție de solicitările angajatorului.

(2) Acest tip de contract se încheie în formă scrisă și trebuie să includă adițional procedura de notificare a salariatului privind programul de lucru.

Articolul 274² Garanții pentru salariații angajați în baza unui contract individual de muncă cu zero ore

(1) Salariații angajați în baza unui contract individual de muncă cu zero ore beneficiază de aceleași drepturi și garanții ca și ceilalți salariați din unitatea respectivă.

(2) Angajatorul are obligația să notifice salariatul despre necesitatea de a presta muncă cu cel puțin 24 de ore înainte.

(3) Angajatorul nu poate solicita salariatului să fie disponibil permanent, cu excepția cazurilor în care timpul de staționare este compensat în

(3) Angajatorul nu poate solicita salariatului să fie disponibil permanent, cu excepția cazurilor în care timpul de staționare este compensat în conformitate cu articolul 80¹ alin. (2).

(4) Durata zilnică a timpului de muncă (a schimbului) nu poate depăși 12 ore.

Articolul 274³: Drepturile specifice ale salariatului cu contract individual de muncă cu zero ore

(1) Salariatul are dreptul să refuze o ofertă de muncă în afara notificării prealabile, fără consecințe disciplinare.

(2) Salariatul are dreptul să desfășoare activități pentru alți angajatori, cu excepția cazului în care există clauze de confidențialitate, loialitate sau de neconcurență.

(3) Salariatul beneficiază de concediu de odihnă anual ce se acordă conform duratei stabilite pentru funcția sau specialitatea respectivă din unitate.

Articolul 274⁴: Limitări privind utilizarea contractului individual de muncă cu zero ore

(1) Contractele individuale de muncă la zero ore pot fi utilizate numai în activități unde volumul de muncă este fluctuant și justificat prin specificul activității unității.

(2) Angajatorii nu pot avea mai mult de 30% din totalul salariaților cu contracte individuale de muncă cu zero ore.

(3) Dacă salariatul prestează un număr constant de ore de muncă pe o perioadă de 4 luni consecutive, contractul individual de muncă cu zero ore trebuie modificat într-un contract cu un număr fix de ore.

conformitate cu articolul 80¹ alin. (2).

(4) Durata zilnică a timpului de muncă (a schimbului) nu poate depăși 12 ore.

Articolul 274³:
Drepturile specifice ale salariatului cu contract individual de muncă cu zero ore

(1) Salariatul are dreptul să refuze o ofertă de muncă în afara notificării prealabile, fără consecințe disciplinare.

(2) Salariatul are dreptul să desfășoare activități pentru alți angajatori, cu excepția cazului în care există clauze de confidențialitate, loialitate sau de neconcurență.

(3) Salariatul beneficiază de concediu de odihnă anual ce se acordă conform duratei stabilite pentru funcția sau specialitatea respectivă din unitate.

Articolul 274⁴:
Limitări privind utilizarea contractului individual de muncă cu zero ore

	(1) Contractele individuale de muncă la zero ore pot fi utilizate numai în activități unde volumul de muncă este fluctuant și justificat prin specificul activității unității. (2) Angajatorii nu pot avea mai mult de 30% din totalul salariaților cu contracte individuale de muncă cu zero ore. (3) Dacă salariatul prestează un număr constant de ore de muncă pe o perioadă de 4 luni consecutive, contractul individual de muncă cu zero ore trebuie modificat într-un contract cu un număr fix de ore.	
Articolul 282. Încetarea contractului individual de muncă cu salariații angajați la lucrări sezoniere (3) La desfacerea contractului individual de muncă cu salariatul angajat la lucrări sezoniere în legătură cu lichidarea unității, cu reducerea numărului sau a statelor de personal, salariatului i se plătește o indemnizație de eliberare din serviciu în mărimea salariului său mediu pe 2 săptămâni.	La articolul 282 alineatul (3) după cuvintele „statelor de personal” se completează cu textul „, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”.	Articolul 282. Încetarea contractului individual de muncă cu salariații angajați la lucrări sezoniere (3) La desfacerea contractului individual de muncă cu salariatul angajat la lucrări sezoniere în legătură cu lichidarea unității, cu reducerea numărului sau a statelor de personal, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator, salariatului i se plătește o indemnizație de eliberare din serviciu în mărimea salariului său mediu pe 2 săptămâni.
Articolul 388. Garanții pentru persoanele alese în organele sindicale și eliberate de la locul de muncă de bază (2) În cazul în care acordarea locului de muncă ocupat anterior sau a unui loc de muncă echivalent este imposibilă din	La articolul 388 alineatul (2) după cuvintele ”statelor de personal” se completează	Articolul 388. Garanții pentru persoanele alese în organele sindicale și eliberate de la locul de muncă de bază (2) În cazul în care acordarea locului de muncă ocupat anterior sau a unui loc de muncă echivalent este imposibilă din

cauza lichidării unității, reorganizării ei, reducerii numărului sau a statelor de personal, angajatorul respectiv plătește persoanelor indicate la alin.(1) o indemnizație de eliberare din serviciu egală cu 6 salarii medii lunare.	cu textul „ , dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”.	cauza lichidării unității, reorganizării ei, reducerii numărului sau a statelor de personal, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator, angajatorul respectiv plătește persoanelor indicate la alin.(1) o indemnizație de eliberare din serviciu egală cu 6 salarii medii lunare.
Art. XVI. – Legea nr.119/2004 cu privire la produsele de uz fitosanitar și la fertilizanți		
Articolul 3. Noțiuni principale În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni principale semnifică: <i>înregistrare a depozitului pentru păstrarea produselor de uz fitosanitar</i> – legitimare documentară a existenței condițiilor de efectuare a lucrărilor cu produse de uz fitosanitar; <i>pașaport agrochimic al câmpului (parcele)</i> – document autorizat care conține date despre caracteristica agrochimică a solului și despre starea de poluare cu substanțe toxice; <i>ambalare</i> – împachetare a produselor de uz fitosanitar de către producător (sau cu acceptul producătorului și al Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor de comun acord cu Ministerul Sănătății) într-un material protector împotriva acțiunilor meteorologice nefaste și pentru facilitarea manipulării lor; <i>reambalare</i> – ambalare din nou, inclusiv în cantități mai mici, cu acceptul producătorului și al Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor de comun acord cu Ministerul Sănătății; <i>înregistrare</i> – eliberare a certificatului de omologare a produsului de uz fitosanitar sau a fertilizantului și înscriere a acestuia în Registrul de stat al produselor de uz fitosanitar, în urma cărora se permit introducerea pe piață și utilizarea conform destinației;	1. Articolul 3: noțiunea „înregistrare a depozitului pentru păstrarea produselor de uz fitosanitar” se exclude; la noțiunea „pașaport agrochimic al câmpului (parcele)”, cuvântul „autorizat” se exclude; la noțiunea „producător”, cuvântul „autorizată” se exclude; la noțiunile „ambalare” și „reambalare”, textul „și al Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor de comun acord cu Ministerul Sănătății” se exclude; noțiunea „înregistrare” va avea următorul cuprins: <i>„înregistrare</i> – înscrierea a produsului de uz fitosanitar sau a	Articolul 3. Noțiuni principale În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni principale semnifică: ----- <i>pașaport agrochimic al câmpului (parcele)</i> – document care conține date despre caracteristica agrochimică a solului și despre starea de poluare cu substanțe toxice; <i>ambalare</i> – împachetare a produselor de uz fitosanitar de către producător (sau cu acceptul producătorului) într-un material protector împotriva acțiunilor meteorologice nefaste și pentru facilitarea manipulării lor; <i>reambalare</i> – ambalare din nou, inclusiv în cantități mai mici, cu acceptul producătorului; <i>„înregistrare</i> – înscrierea a produsului de uz fitosanitar sau a fertilizantului în Registrul de stat al produselor de uz fitosanitar, în urma cărora se permit introducerea pe piață și utilizarea conform destinației;”

	fertilizantului în Registrul de stat al produselor de uz fitosanitar, în urma cărora se permit introducerea pe piață și utilizarea conform destinației;”	
Articolul 10. Omologarea și înregistrarea produselor de uz fitosanitar (6) Pentru fiecare produs omologat, organul de stat abilitat eliberează un certificat de omologare care cuprinde denumirea comercială a produsului, producătorul, substanța activă, conținutul în substanță activă și principalele caracteristici ale acesteia, spectrul de acțiune, domeniile de utilizare, dozele de aplicare, categoria de pericol, precum și alte prescripții care să determine o conduită responsabilă din partea producătorilor, comercianților și utilizatorilor. (7) Produsele de uz fitosanitar se înregistrează pentru un termen de 7 ani. În cazul în care sînt necesare investigații suplimentare pentru constatarea gradului de pericol pentru om, animale și mediu, se înregistrează provizoriu pentru un termen de 2 ani. La expirarea termenului înregistrării, acesta poate fi prelungit la solicitarea titularului certificatului de omologare sau în condițiile alin. (2). Nesolicitarea prelungirii termenului înregistrării în decurs de 3 luni de la expirarea acestuia atrage radierea produselor din Registrul de stat al produselor de uz fitosanitar.	2. Articolul 10: alineatul (6) se abrogă; la alineatul (7), cuvintele „la solicitarea titularului certificatului de omologare sau” se exclud.	Articolul 10. Omologarea și înregistrarea produselor de uz fitosanitar (6) ---- (7) Produsele de uz fitosanitar se înregistrează pentru un termen de 7 ani. În cazul în care sînt necesare investigații suplimentare pentru constatarea gradului de pericol pentru om, animale și mediu, se înregistrează provizoriu pentru un termen de 2 ani. La expirarea termenului înregistrării, acesta poate fi prelungit în condițiile alin. (2). Nesolicitarea prelungirii termenului înregistrării în decurs de 3 luni de la expirarea acestuia atrage radierea produselor din Registrul de stat al produselor de uz fitosanitar.
Articolul 11. Încercarea, certificarea și, înregistrarea mijloacelor tehnice de aplicare a produselor de uz fitosanitar (2) Înregistrarea mijloacelor tehnice de aplicare a produselor de uz fitosanitar se efectuează de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor.	3. La articolul 11, alineatul (2) se completează cu cuvintele „prin procedura de notificare depusă de persoana interesată”.	Articolul 11. Încercarea, certificarea și, înregistrarea mijloacelor tehnice de aplicare a produselor de uz fitosanitar (2) Înregistrarea mijloacelor tehnice de aplicare a produselor de uz fitosanitar se efectuează de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor prin procedura de notificare depusă de persoana interesată.
Articolul 12. Activitățile de import și/sau de comercializare a produselor de uz fitosanitar	4. La articolul 12 alineatul (1¹) litera c), cuvintele „, , înregistrat și sigilat de	Articolul 12. Activitățile de import și/sau de comercializare a produselor de uz fitosanitar

(¹) La desfășurarea activității în domeniul importului și/sau comercializării produselor de uz fitosanitar este necesară respectarea următoarelor condiții: c) ținerea evidenței importului, comercializării și stocului produselor de uz fitosanitar și/sau al fertilizanților în Registrul de evidență, înregistrat și sigilat de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor;	Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor” se exclud.	(¹) La desfășurarea activității în domeniul importului și/sau comercializării produselor de uz fitosanitar este necesară respectarea următoarelor condiții: c) ținerea evidenței importului, comercializării și stocului produselor de uz fitosanitar și/sau al fertilizanților în Registrul de evidență;
Articolul 14. Ambalarea și etichetarea produselor de uz fitosanitar (2) Fiecare unitate de marfă fabricată în Republica Moldova sau importată este etichetată în limba română sau în limba română și în limba rusă, potrivit recomandărilor aprobate de autoritatea de omologare a produselor fitosanitare. Pe etichetă trebuie numărul și data certificatului de omologare: modul de utilizare, căror culturi li se aplică și/sau împotriva căror organisme dăunătoare se utilizează produsul, țara de origine, procedeul aplicat, doza (norma de consum), numărul de tratamente, termenul de descompunere, perioada de așteptare, interdicțiile sau limitările în cazul aplicării, particularitățile explozibile și/sau inflamabile ale produsului și ale ambalajului, măsurile de securitate la aplicarea produsului, metodele de acordare a primului ajutor medical în caz de intoxicare, denumirea comercială a preparatului, conținutul substanței active, forma preparativă, firma producătoare și adresa juridică a acesteia, numărul lotului de marfă și data fabricării ei, riscurile pe care le prezintă pentru om, animale și mediu, acțiunea produsului, efectele secundare și termenul în care acestea se manifestă, condițiile de păstrare și ambalare, alte informații prevăzute în actele normative.	5. La articolul 14 alineatul (2), cuvintele „numărul și data certificatului de omologare” se substituie cu cuvântul „indicat”.	Articolul 14. Ambalarea și etichetarea produselor de uz fitosanitar (2) Fiecare unitate de marfă fabricată în Republica Moldova sau importată este etichetată în limba română sau în limba română și în limba rusă, potrivit recomandărilor aprobate de autoritatea de omologare a produselor fitosanitare. Pe etichetă trebuie indicat: modul de utilizare, căror culturi li se aplică și/sau împotriva căror organisme dăunătoare se utilizează produsul, țara de origine, procedeul aplicat, doza (norma de consum), numărul de tratamente, termenul de descompunere, perioada de așteptare, interdicțiile sau limitările în cazul aplicării, particularitățile explozibile și/sau inflamabile ale produsului și ale ambalajului, măsurile de securitate la aplicarea produsului, metodele de acordare a primului ajutor medical în caz de intoxicare, denumirea comercială a preparatului, conținutul substanței active, forma preparativă, firma producătoare și adresa juridică a acesteia, numărul lotului de marfă și data fabricării ei, riscurile pe care le prezintă pentru om, animale și mediu, acțiunea produsului, efectele secundare și termenul în care acestea se manifestă, condițiile de păstrare și ambalare, alte informații prevăzute în actele normative.
Articolul 18. Particularitățile aplicării produselor de uz fitosanitar (3) În zonele și fâșiile riverane de protecție a râurilor și bazinelor de apă, în zonele sanitare ale resurselor de apă potabilă, în spațiile verzi ale localităților urbane și rurale, în zonele de recreere a populației, precum și în alte zone cu regim special de protecție, aplicarea produselor de uz fitosanitar se permite doar în cazul argumentării necesității tratamentelor cu aceste produse, coordonate cu Ministerul Sănătății și Ministerul Mediului.	6. La articolul 18 alineatul (3), cuvintele „coordonate cu Ministerul Sănătății și Ministerul Mediului” se substituie cu cuvintele „cu notificarea prealabilă cu cel puțin trei zile lucrătoare a Ministerului	Articolul 18. Particularitățile aplicării produselor de uz fitosanitar (3) În zonele și fâșiile riverane de protecție a râurilor și bazinelor de apă, în zonele sanitare ale resurselor de apă potabilă, în spațiile verzi ale localităților urbane și rurale, în zonele de recreere a populației, precum și în alte zone cu regim special de protecție, aplicarea produselor de uz fitosanitar se permite doar în cazul argumentării necesității tratamentelor cu aceste produse, cu

	Sănătății și Ministerului Mediului”.	notificarea prealabilă cu cel puțin trei zile lucrătoare a Ministerului Sănătății și Ministerului Mediului.
Articolul 19. Evidența produselor de uz fitosanitar (1) Agenții economici cu orice tip de proprietate și formă juridică de organizare care comercializează și utilizează produse de uz fitosanitar au obligația de a ține evidența și a înscrie în registre speciale datele despre importul, comercializarea, depozitarea și utilizarea, precum și despre distribuirea, volumul și termenele de utilizare a acestor produse. Evidența este monitorizată de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor potrivit Registrului de evidență a importului, comercializării și stocării produselor de uz fitosanitar, înregistrat și sigilat de către aceasta. (1¹) Producătorul agricol care efectuează tratamente cu produse fitosanitare, precum și persoana juridică care prestează servicii în domeniul protecției plantelor țin evidența utilizării produselor fitosanitare în registrele de evidență a utilizării produselor fitosanitare, conform modelelor din anexele nr.4 și nr.5. Registrele respective sunt înregistrate și sigilate la subdiviziunea teritorială a Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor din raza de activitate a producătorului agricol/persoanei juridice care prestează servicii în domeniul protecției plantelor. Înscrierile în registrele menționate se efectuează și se semnează de către persoana responsabilă și constituie document oficial în procesul controlului calității tratamentelor fitosanitare. (2³) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor pune la dispoziția publicului, prin mijloace electronice, informații referitoare la produsele fitosanitare și la fertilizanții autorizați sau interziși, cuprinzând cel puțin: a) denumirea persoanei juridice sau numele titularului autorizației și numărul autorizației agenților economici care desfășoară activități cu aceștia; b) denumirea comercială; c) tipul; d) denumirea și cantitatea de substanță activă, de agent fitoprotector sau de agent sinergic pe care îl conțin;	7. Articolul 19: la alineatul (1), cuvintele „, înregistrat și sigilat de către aceasta” se exclud. la alineatul (1¹), propoziția a doua se exclude. alineatul (2³): litera a) se abrogă; litera g) va avea următorul cuprins: „g) motivele retragerii înregistrării, dacă retragerea s-a făcut din motive de siguranță.”.	Articolul 19. Evidența produselor de uz fitosanitar (1) Agenții economici cu orice tip de proprietate și formă juridică de organizare care comercializează și utilizează produse de uz fitosanitar au obligația de a ține evidența și a înscrie în registre speciale datele despre importul, comercializarea, depozitarea și utilizarea, precum și despre distribuirea, volumul și termenele de utilizare a acestor produse. Evidența este monitorizată de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor potrivit Registrului de evidență a importului, comercializării și stocării produselor de uz fitosanitar. (1¹) Producătorul agricol care efectuează tratamente cu produse fitosanitare, precum și persoana juridică care prestează servicii în domeniul protecției plantelor țin evidența utilizării produselor fitosanitare în registrele de evidență a utilizării produselor fitosanitare, conform modelelor din anexele nr.4 și nr.5. Înscrierile în registrele menționate se efectuează și se semnează de către persoana responsabilă și constituie document oficial în procesul controlului calității tratamentelor fitosanitare. (2³) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor pune la dispoziția publicului, prin mijloace electronice, informații referitoare la produsele fitosanitare și la fertilizanții autorizați sau interziși, cuprinzând cel puțin: a) ----- b) denumirea comercială; c) tipul; d) denumirea și cantitatea de substanță activă, de agent fitoprotector sau de agent sinergic pe care îl conțin; e) clasificarea în conformitate cu Regulamentul privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și amestecurilor, frazele de pericol; f) utilizarea sau utilizările pentru care au fost autorizați; g) motivele retragerii înregistrării, dacă retragerea s-a făcut din motive de siguranță.

e) clasificarea în conformitate cu Regulamentul privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și amestecurilor, frazele de pericol; f) utilizarea sau utilizările pentru care au fost autorizați; g) motivele retragerii sau revocării autorizației, dacă retragerea s-a făcut din motive de siguranță.		
Articolul 21. Autoritățile publice care promovează politica de stat în domeniu și autoritățile competente (2) Stabilirea necesarului de produse de uz fitosanitar, precum și coordonarea volumului lor de fabricare sau importare țin de competența Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor, care precizează anual cotele acestor produse pe compartimente și admite importul fiecărui lot importat sau produs, în modul stabilit de Guvern.	8. La articolul 21, alineatul (2) se abrogă.	Articolul 21. Autoritățile publice care promovează politica de stat în domeniu și autoritățile competente (2) -----
Art. XVII. – Legea nr.282/2004 privind regimul metalelor prețioase și pietrelor prețioase		
Articolul 19. Utilizarea și circulația metalelor prețioase și pietrelor prețioase (8) Paza în procesul păstrării, transportării, producerii, prelucrării, utilizării și circulației metalelor prețioase și pietrelor prețioase și a articolelor din ele se efectuează, în bază de contract, de organele Ministerului Afacerilor Interne sau de organizațiile de pază particulare care au obținut, în modul stabilit de legislație, licență pentru practicarea acestui gen de activitate.	La articolul 19 alineatul (8) cuvintele „care au obținut, în modul stabilit de legislație, licență pentru practicarea acestui gen de activitate” se exclud.	Articolul 19. Utilizarea și circulația metalelor prețioase și pietrelor prețioase (8) Paza în procesul păstrării, transportării, producerii, prelucrării, utilizării și circulației metalelor prețioase și pietrelor prețioase și a articolelor din ele se efectuează, în bază de contract, de organele Ministerului Afacerilor Interne sau de organizațiile de pază particulare .
Art. XVIII. – Legea nr.325/2005 cu privire la Cartea Roșie a Republicii Moldova		
Articolul 10. Condițiile de folosință specială a obiectelor Cărții Roșii "(2 ¹) Pentru obținerea autorizației, persoanele fizice și juridice prezintă următoarele documente: b) copia certificatului de înregistrare a întreprinderii (pentru subiecții activității de întreprinzător);	La articolul 10 alineatul (2 ¹) litera b) se abrogă.	Articolul 10. Condițiile de folosință specială a obiectelor Cărții Roșii "(2 ¹) Pentru obținerea autorizației, persoanele fizice și juridice prezintă următoarele documente: b) -----
Art. XIX - Legea nr.57/2006 viei și vinului		
Articolul 10. Înființarea plantațiilor viticole (8 ¹) În termen de 30 de zile de la acțiunile de plantare, reconstrucție, defrișare sau înstrăinare, deținătorii plantațiilor viticole prezintă	1. La articolul 10, alineatul (8 ¹) va avea următorul cuprins:	Articolul 10. Înființarea plantațiilor viticole (8 ¹) În termen de 30 de zile de la acțiunile de plantare, reconstrucție, defrișare sau înstrăinare, deținătorii plantațiilor

Oficiului Național al Viei și Vinului cererea de înregistrare a plantației în Registrul vitivinicol sau de modificare a datelor privind plantația viticolă din Registru. Modelul și modul de depunere a cererilor se stabilesc de Guvern.	„(8 ¹) În termen de 30 de zile de la acțiunile de plantare, reconstrucție, defrișare sau înstrăinare, deținătorii plantațiilor viticole prezintă Oficiului Național al Viei și Vinului notificarea pentru înregistrarea plantației în Registrul vitivinicol sau pentru modificarea datelor privind plantația viticolă din Registru. Modelul și modul de depunere a notificărilor se stabilesc de Guvern.	viticole prezintă Oficiului Național al Viei și Vinului notificarea pentru înregistrarea plantației în Registrul vitivinicol sau pentru modificarea datelor privind plantația viticolă din Registru. Modelul și modul de depunere a notificărilor se stabilesc de Guvern.
Articolul 21. Condițiile de producere a produselor vitivinicole (1 ³) Înscrierea în Registrul vitivinicol se efectuează în bază de cerere a agentului economic și de declarație pe proprie răspundere privind corespunderea cerințelor obligatorii de înregistrare și este gratuită.	2. La articolul 21 alineatul (1 ³), cuvântul „cerere” se substituie cu cuvântul „notificare”.	Articolul 21. Condițiile de producere a produselor vitivinicole (1 ³) Înscrierea în Registrul vitivinicol se efectuează în bază de notificare a agentului economic și de declarație pe proprie răspundere privind corespunderea cerințelor obligatorii de înregistrare și este gratuită.
Articolul 26². Documentele de evidență a producției vitivinicole (3) Registrele vitivinicole de evidență pot fi ținute: a) pe suport de hârtie, alcătuite din foi șnuruite, numerotate și semnate de către persoana responsabilă a unității vitivinicole; b) în formă electronică, cu condiția ca cuprinsul registrelor în formă electronică să fie identic cu cel al registrelor pe suport de hârtie.	La articolul 26 ² , alin. (3) se completează cu litera c) cu următorul cuprins: „c) prin introducerea informației în SI „Registrul vitivinicol.”.	Articolul 26². Documentele de evidență a producției vitivinicole (3) Registrele vitivinicole de evidență pot fi ținute: a) pe suport de hârtie, alcătuite din foi șnuruite, numerotate și semnate de către persoana responsabilă a unității vitivinicole; b) în formă electronică, cu condiția ca cuprinsul registrelor în formă electronică să fie identic cu cel al registrelor pe suport de hârtie; c) prin introducerea informației în SI „Registrul vitivinicol.
Articolul 36. Obiectul sancțiunilor (2) Sînt încălcări ale prezentei legi: d) defrișarea neautorizată a plantațiilor viticole;	3. La articolul 36 alineatul (2), litera d) se abrogă.	Articolul 36. Obiectul sancțiunilor (2) Sînt încălcări ale prezentei legi: d) -----
Art. XX. - Legea apiculturii nr.70/2006		
Articolul 3. Noțiuni principale În sensul prezentei legi, se definesc următoarele noțiuni:	1. La articolul 3, noțiunea	Articolul 3. Noțiuni principale În sensul prezentei legi, se definesc următoarele noțiuni:

<i>pașaport al stupinei</i>- act (formular nr.2-Ap), aprobat de Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare și eliberat de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, în care se indică deținătorul stupinei, adresa juridică, locul de înregistrare la staționar, numărul familiilor de albine, rasa, rezultatele supravegherii de stat în zootehnie și supravegherii sanitare veterinare, termenele și caracterul măsurilor de profilaxie și combatere a maladiilor la albine, adresele de amplasare a stupinei în pastoral;	„pașaport al stupinei” textul „și eliberat de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor” se exclude.	<i>pașaport al stupinei</i>- act (formular nr.2-Ap), aprobat de Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, în care se indică deținătorul stupinei, adresa juridică, locul de înregistrare la staționar, numărul familiilor de albine, rasa, rezultatele supravegherii de stat în zootehnie și supravegherii sanitare veterinare, termenele și caracterul măsurilor de profilaxie și combatere a maladiilor la albine, adresele de amplasare a stupinei în pastoral;
Articolul 6. Drepturile apicultorului Apicultorul are dreptul: b) să solicite autorităților publice și deținătorilor de terenuri permisiunea (acordul) pentru amplasarea stupinei în pastoral;	2. La articolul 6, litera b) va avea următorul cuprins: „b) să solicite proprietarilor sau deținătorilor de terenuri permisiunea (acordul) pentru amplasarea stupinei în pastoral;”.	Articolul 6. Drepturile apicultorului Apicultorul are dreptul: b) să solicite proprietarilor sau deținătorilor de terenuri permisiunea (acordul) pentru amplasarea stupinei în pastoral;
Art. XXI. – Legea nr.149/2006 privind fondul piscicol, pescuitul și piscicultura		
Articolul 3. Noțiuni principale În sensul prezentei legi, următorii termeni speciali semnifică: <i>permis de pescuit</i> – act eliberat de Agenția de Mediu, autoritatea care eliberează actele permissive în domeniul mediului (în continuare – <i>autoritate emitentă</i>) pentru pescuitul comercial, sportiv, amator și de agrement în obiectivele acvatice piscicole naturale; <i>pescuit</i> – capturare a peștelui și altor organisme acvatice în scop comercial, sportiv, amator, de agrement, ameliorativ, științific și de control, pe bază de certificat de atribuire a cotei anuale de pescuit comercial, permis de pescuit comercial, permis de pescuit sportiv, amator și de agrement, autorizații de pescuit în scop științific și de control, în locurile, perioadele și cu uneltele prevăzute de lege;	1. Articolul 3: la noțiunea „permis de pescuit”, cuvântul „comercial” se exclude; la noțiunea „pescuit”, sintagma „permis de pescuit comercial,” se exclude.	Articolul 3. Noțiuni principale În sensul prezentei legi, următorii termeni speciali semnifică: <i>permis de pescuit</i> – act eliberat de Agenția de Mediu, autoritatea care eliberează actele permissive în domeniul mediului (în continuare – <i>autoritate emitentă</i>) pentru pescuitul sportiv, amator și de agrement în obiectivele acvatice piscicole naturale; <i>pescuit</i> – capturare a peștelui și altor organisme acvatice în scop comercial, sportiv, amator, de agrement, ameliorativ, științific și de control, pe bază de certificat de atribuire a cotei anuale de pescuit comercial, permis de pescuit sportiv, amator și de agrement, autorizații de pescuit în scop științific și de control, în locurile, perioadele și cu uneltele prevăzute de lege;

Articolul 11. Dreptul la pescuit în obiectivele acvatice piscicole natural (1) Dreptul la pescuit în obiectivele acvatice piscicole naturale se acordă persoanelor fizice și juridice în baza certificatului de atribuire a cotei/cotelor de pescuit comercial, permisului de pescuit comercial, permisului de pescuit sportiv, amator și de agrement și autorizațiilor de pescuit în scop științific și de control, eliberate de către autoritatea emitentă.	2. La articolul 11 alineatul (1), cuvintele „permisului de pescuit comercial,” se exclud.	Articolul 11. Dreptul la pescuit în obiectivele acvatice piscicole natural (1) Dreptul la pescuit în obiectivele acvatice piscicole naturale se acordă persoanelor fizice și juridice în baza certificatului de atribuire a cotei/cotelor de pescuit comercial, permisului de pescuit sportiv, amator și de agrement și autorizațiilor de pescuit în scop științific și de control, eliberate de către autoritatea emitentă.
Articolul 12. Certificatul de atribuire a cotei de pescuit comercial și permisul de pescuit comercial (1) Persoanele fizice și juridice care practică activitate de întreprinzător și vor să obțină dreptul de pescuit comercial în obiectivele acvatice piscicole naturale au obligația să solicite și să obțină de la autoritatea emitentă un certificat de atribuire a cotei/cotelor de pescuit comercial în baza cotelor anuale aprobate de către autoritatea emitentă. În acest scop, solicitantul prezintă următoarele documente: a) o cerere în care se indică denumirea, forma juridică de organizare, adresa juridică, IDNO-ul solicitantului, numele, prenumele, adresa, seria și numărul buletinului de identitate, IDNP-ul conducătorului, sectorul/sectoarele de pescuit conform listei aprobate, unitățile și mărimea laturii ochiului uneltelor de pescuit care vor fi utilizate, numărul persoanelor angajate care vor realiza pescuitul; b) lista angajaților care vor realiza pescuitul și copiile de pe ordinele de angajare a acestora; c) - <i>abrogată</i>; d) fotografia fiecărui angajat pentru care este necesară eliberarea permisului de pescuit comercial. (9) La eliberarea certificatului de atribuire a cotei/cotelor de pescuit comercial, autoritatea emitentă eliberează gratis și permisele de pescuit comercial pentru persoanele angajate de titularul certificatului, conform listei anexate la cerere. Formularul-tip al acestor permise este stabilit de către Guvern. Permisul de pescuit comercial are același termen de valabilitate ca și certificatul de atribuire a cotei/cotelor de pescuit comercial, este individual,	3. Articolul 12: în denumire, cuvintele „și permisul de pescuit comercial” se exclud. la alineatul (1), litera d) se abrogă; alineatul (9) se abrogă.	Articolul 12. Certificatul de atribuire a cotei de pescuit comercial (1) Persoanele fizice și juridice care practică activitate de întreprinzător și vor să obțină dreptul de pescuit comercial în obiectivele acvatice piscicole naturale au obligația să solicite și să obțină de la autoritatea emitentă un certificat de atribuire a cotei/cotelor de pescuit comercial în baza cotelor anuale aprobate de către autoritatea emitentă. În acest scop, solicitantul prezintă următoarele documente: a) o cerere în care se indică denumirea, forma juridică de organizare, adresa juridică, IDNO-ul solicitantului, numele, prenumele, adresa, seria și numărul buletinului de identitate, IDNP-ul conducătorului, sectorul/sectoarele de pescuit conform listei aprobate, unitățile și mărimea laturii ochiului uneltelor de pescuit care vor fi utilizate, numărul persoanelor angajate care vor realiza pescuitul; b) lista angajaților care vor realiza pescuitul și copiile de pe ordinele de angajare a acestora; c) - <i>abrogată</i>; d) ----- (9) -----

netransmisibil și nu oferă titularului dreptul de a angaja personal auxiliar pentru activități de pescuit.		
Articolul 17. Pescuitul comercial (3) Pescuitul comercial este practicat exclusiv de personalul de pescari angajați de către titularii certificatului de atribuire a cotei/cotelor anuale de pescuit comercial, în baza permiselor de pescuit eliberate de către autoritatea emitentă odată cu certificatul în cauză.	4. La articolul 17 alineatul (3), cuvintele „, , în baza permiselor de pescuit eliberate de către autoritatea emitentă odată cu certificatul în cauză” se exclud.	Articolul 17. Pescuitul comercial (3) Pescuitul comercial este practicat exclusiv de personalul de pescari angajați de către titularii certificatului de atribuire a cotei/cotelor anuale de pescuit comercial.
Articolul 24. Producerea materialului biologic piscicol de prăsilă în scopuri comerciale Activitatea de întreprinzător de producere a materialului biologic piscicol de prăsilă în scopuri comerciale se desfășoară pe bază de licență, eliberată în conformitate cu legislația.	5. Articolul 24 se abrogă.	Articolul 24. Producerea materialului biologic piscicol de prăsilă în scopuri comerciale Activitatea de întreprinzător de producere a materialului biologic piscicol de prăsilă în scopuri comerciale se desfășoară pe bază de licență, eliberată în conformitate cu legislația.
Articolul 33. Obligațiile și drepturile Serviciului Piscicol (2) Inspectoratul pentru Protecția Mediului are dreptul: h) să solicite și să controleze permisele de pescuit comercial, sportiv, amator și de agrement ale persoanelor fizice și juridice;	6. La articolul 33 alineatul (2) litera h), cuvântul „comercial,” se exclude.	Articolul 33. Obligațiile și drepturile Serviciului Piscicol (2) Inspectoratul pentru Protecția Mediului are dreptul: h) să solicite și să controleze permisele de pescuit sportiv, amator și de agrement ale persoanelor fizice și juridice;
Art. XXII. – Legea nr.231/2006 privind identificarea și înregistrarea animalelor		
Articolul 3. Noțiuni principale În sensul prezentei legi, noțiunile principale utilizate semnifică următoarele:	La articolul 3 noțiunea „card de exploatație” se exclude.	<i>card de exploatație</i> – document de identificare a exploatației, care se atribuie concomitent cu eliberarea autorizației sanitare veterinare de funcționare, în urma introducerii informației despre exploatație în baza de date, atribuindu-i-se și număr de înregistrare unic;
Art. XXIII. – Legea nr.221/2007 privind activitatea sanitară veterinară		
Articolul 9. Atribuțiile subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor Subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor au următoarele atribuții: e) efectuarea expertizei sanitare veterinare a produselor și a materiei prime de origine animală la toate unitățile de colectare, producere, prelucrare, depozitare, transport și comercializare a acestora; eliberarea gratuită a autorizațiilor de folosire și prelucrare a produselor și materiei prime de origine animală;	1. La articolul 9, litera e) se abrogă.	Articolul 9. Atribuțiile subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor Subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor au următoarele atribuții: e) -----

Articolul 33. Intrarea și ieșirea mărfurilor (1) Organele vamale nu trebuie să permită intrarea (sub formă de tranzit sau de import) sau ieșirea de pe teritoriul Republicii Moldova (sub formă de export sau de tranzit) a mijloacelor de transport ce transportă mărfuri supuse controlului sanitar veterinar de stat dacă acestea nu au primit avizul de liberă trecere din partea medicului veterinar oficial de la postul respectiv de inspecție la frontieră. Avizul de liberă trecere se eliberează pe suport de hîrtie sau în format electronic, cu aplicarea semnăturii digitale, eliberată de Centrul de certificare a cheilor publice al autorităților administrației publice. Pentru a primi avizul menționat, agenții economici depun următoarele documente:	2. La articolul 33 alineatul (1), cuvântul „avizul” de fiecare dată se substituie cu cuvântul „acceptul”.	Articolul 33. Intrarea și ieșirea mărfurilor (1) Organele vamale nu trebuie să permită intrarea (sub formă de tranzit sau de import) sau ieșirea de pe teritoriul Republicii Moldova (sub formă de export sau de tranzit) a mijloacelor de transport ce transportă mărfuri supuse controlului sanitar veterinar de stat dacă acestea nu au primit acceptul de liberă trecere din partea medicului veterinar oficial de la postul respectiv de inspecție la frontieră. Acceptul de liberă trecere se eliberează pe suport de hîrtie sau în format electronic, cu aplicarea semnăturii digitale, eliberată de Centrul de certificare a cheilor publice al autorităților administrației publice. Pentru a primi acceptul menționat, agenții economici depun următoarele documente:
Art. XXIV. –Legea regnului vegetal nr.239/2007		
Articolul 4. Noțiuni de bază În sensul prezentei legi, se definesc următoarele noțiuni de bază: <i>vegetație forestieră</i> – vegetație constituită din arbori și arbuști forestieri care s-a instalat în mod natural sau artificial prin semănături și plantări.	La art. 4, noțiunea de „vegetație forestieră” se va completa cu următorul text: „Nu constituie vegetație forestieră în sensul prezentei legi: a) arborii și arbuștii izolați amplasați pe terenuri proprietate privată; b) vegetația amplasată pe terenuri destinate construcțiilor și altor activități investiționale, care nu fac parte din fondul forestier, din categoria spațiilor verzi sau din perdelele forestiere de protecție; c) plantațiile decorative, de amenajare peisagistică sau de uz gospodăresc;	<i>vegetație forestieră</i> – vegetație constituită din arbori și arbuști forestieri care s-a instalat în mod natural sau artificial prin semănături și plantări. Nu constituie vegetație forestieră în sensul prezentei legi: a) arborii și arbuștii izolați amplasați pe terenuri proprietate privată; b) vegetația amplasată pe terenuri destinate construcțiilor și altor activități investiționale, care nu fac parte din fondul forestier, din categoria spațiilor verzi sau din perdelele forestiere de protecție; c) plantațiile decorative, de amenajare peisagistică sau de uz gospodăresc; d) vegetația forestieră spontană apărută incidental pe terenuri cu altă destinație decât cea forestieră.

	d) vegetația forestieră spontană apărută incidental pe terenuri cu altă destinație decât cea forestieră.”.	
Articolul 15. Înființarea, înregistrarea, completarea, importul și exportul colecțiilor de plante (3) Colecțiile de plante, precum și unele exponate aparte, de importanță științifică, culturală, educațională și estetică sunt supuse înregistrării de stat de către Agenția de Mediu, înscriindu-se datele referitoare la colecție în Registrul de stat al colecțiilor și eliberându-se certificatul de înregistrare a colecției. Reînregistrarea colecțiilor se face o dată la 5 ani. (5) Pentru obținerea permisului certificatului CITES sau acordului pentru import sau export, pe lângă documentele specificate la art.21 se vor prezenta următoarele acte: a) certificatul de înregistrare a colecției de plante; b) lista exponatelor colecției, cu indicarea denumirii speciilor în limba română și în limba latină sau, după caz, în rusă și cu specificarea numărului de indivizi; c) contractul de colaborare sau orice alt document ce justifică motivul exportului colecției sau exponatelor acesteia. (6) Pentru exportul colecțiilor de plante, al unor părți sau exponate ale acestora care nu sunt înscrise în Registrul de stat al colecțiilor, în locul certificatului de înregistrare a colecției se va prezenta un document care confirmă dreptul de posesie sau de dispunere asupra colecției ori asupra unor exponate aparte (de exemplu, contractul de vânzare-cumpărare, actul de donație etc.). (7) Certificatul de înregistrare a colecției de plante se eliberează gratis.	Articolul 15 se modifică după cum urmează: la alineatul (3), cuvintele „și eliberându-se certificatul de înregistrare a colecției” se exclud; la alineatul (5), litera a) se abrogă; la alineatul (6), cuvintele „ , în locul certificatului de înregistrare a colecției” se exclud. alineatul (7) se abrogă.	Articolul 15. Înființarea, înregistrarea, completarea, importul și exportul colecțiilor de plante (3) Colecțiile de plante, precum și unele exponate aparte, de importanță științifică, culturală, educațională și estetică sunt supuse înregistrării de stat de către Agenția de Mediu, înscriindu-se datele referitoare la colecție în Registrul de stat al colecțiilor. Reînregistrarea colecțiilor se face o dată la 5 ani. (5) Pentru obținerea permisului certificatului CITES sau acordului pentru import sau export, pe lângă documentele specificate la art.21 se vor prezenta următoarele acte: a) ----- b) lista exponatelor colecției, cu indicarea denumirii speciilor în limba română și în limba latină sau, după caz, în rusă și cu specificarea numărului de indivizi; c) contractul de colaborare sau orice alt document ce justifică motivul exportului colecției sau exponatelor acesteia. (6) Pentru exportul colecțiilor de plante, al unor părți sau exponate ale acestora care nu sunt înscrise în Registrul de stat al colecțiilor se va prezenta un document care confirmă dreptul de posesie sau de dispunere asupra colecției ori asupra unor exponate aparte (de exemplu, contractul de vânzare-cumpărare, actul de donație etc.). (7) -----
Articolul 26. Recoltarea masei lemnoase în procesul de tăiere a vegetației forestiere (1) Recoltarea masei lemnoase se efectuează în baza autorizației pentru tăieri ale vegetației forestiere, eliberată persoanelor fizice și	art. 26 se completează cu alineatul (4¹), după cum urmează: „(4¹) Pentru proiectele pentru care a fost emis	Articolul 26. Recoltarea masei lemnoase în procesul de tăiere a vegetației forestiere (4¹) Pentru proiectele pentru care a fost emis acord de mediu conform Legii nr. 86/2014, în cazul terenurilor proprietate privată care nu fac parte din fondul forestier, procedura de autorizare a

juridice de către Agenția de Mediu, cu aplicarea mecanismului de ghișeu unic. (2) Conform delimitării proprietății asupra terenurilor, prezentul articol se aplică: a) terenurilor din domeniul public al statului; b) terenurilor din domeniul public al autorităților administrației publice locale; c) terenurilor proprietate privată a persoanelor fizice și juridice. (3) Autorizația pentru tăieri ale vegetației forestiere se eliberează pentru următoarele tipuri de tăieri silvice: a) tăieri de produse principale; b) tăieri de conservare; c) tăieri de reconstrucție ecologică; d) tăieri de îngrijire și conducere; e) tăieri diverse. (4) Autorizația pentru tăieri ale vegetației forestiere se eliberează pentru aplicarea tăierilor silvice în vegetația forestieră amplasată pe următoarele categorii de terenuri: a) terenurile fondului forestier gestionate de entitățile silvice de stat; b) terenurile fondului forestier care nu sunt gestionate de entitățile silvice de stat; c) terenurile din categoria spațiilor verzi ale localităților urbane și rurale; d) terenurile cu perdele forestiere de protecție și plantațiile de arbori și arbuști situate de-a lungul căilor de comunicație și pe terenurile din fondul apelor; e) terenurile cu destinație agricolă pe care sunt amplasate perdele forestiere de protecție; f) terenurile proprietate privată obținute în urma deetatăzării proprietății publice acoperite cu vegetație forestieră, care după aspect și funcționalitate corespund normelor de clasificare a pădurilor sau spațiilor verzi; g) terenurile agricole de tip fânețe, pășuni și cele acoperite cu vegetație forestieră mai mari de 0,25 ha, cu excepția terenurilor ocupate de culturi de plante energetice lemnoase plantate pentru cultivarea biomasei.	acord de mediu conform Legii nr. 86/2014, în cazul terenurilor proprietate privată care nu fac parte din fondul forestier, procedura de autorizare a tăierilor vegetației forestiere se substituie efectuarea tăierilor se realizează în baza notificării prevăzute la art. 26¹.”.	tăierilor vegetației forestiere se substituie efectuarea tăierilor se realizează în baza notificării prevăzute la art. 26¹.
---	--	---

(5) Cererea privind obținerea autorizației pentru tăieri ale vegetației forestiere poate fi depusă pe suport de hârtie la sediul Agenției de Mediu sau în format electronic prin intermediul ghișeului unic electronic de solicitare a actelor permisive.

(6) Cererea privind obținerea autorizației pentru tăieri ale vegetației forestiere cuprinde următoarele informații:

a) denumirea, forma juridică de organizare, adresa juridică, numărul de telefon, IDNO-ul – în cazul solicitantului persoană juridică; numele, prenumele, adresa de domiciliu/reședință, numărul de telefon, seria și numărul buletinului de identitate, IDNP-ul – în cazul solicitantului persoană fizică;

b) tipul tăierilor, speciile de arbori sau arbuști, numărul arborilor sau al arbuștilor preconizat pentru tăieri, cantitatea sau volumul de masă lemnoasă ce urmează a fi recoltat, adresa (locația) unde se solicită a fi efectuate tăieri ale vegetației forestiere;

c) cauza depunerii cererii privind obținerea autorizației pentru tăieri ale vegetației forestiere;

d) descrierea anexelor și numărul fișelor atașate la cerere.

(7) În dependență de categoria terenurilor cu vegetație forestieră, la cerere privind obținerea autorizației pentru tăieri ale vegetației forestiere se anexează următoarele documente:

a) pentru cazul specificat la alin. (4) lit. a) – extrasul din documentele de amenajare a vegetației forestiere, documentele de inventariere a vegetației forestiere preconizate exploatării și, după caz, actul de cercetare fitosanitară a vegetației forestiere;

b) pentru cazul specificat la alin. (4) lit. b) – decizia deținătorului de teren, extrasul din documentele de amenajare a vegetației forestiere în cazul existenței acestor documente, documentele de inventariere a vegetației forestiere și actul de cercetare fitosanitară a vegetației forestiere;

c) pentru cazurile specificate la alin. (4) lit. c), d) și e) – decizia deținătorului de teren, actul de cercetare fitosanitară a vegetației forestiere și documentele de inventariere a vegetației forestiere;

d) pentru cazurile specificate la alin. (4) lit. f) și g) – actul de cercetare fitosanitară a vegetației forestiere, documentele de inventariere a vegetației forestiere, documentele ce atestă dreptul de

proprietate sau posesie asupra terenului și acordul autentificat al proprietarului privind autorizarea lucrărilor.

(8) Autorizarea tăierii arborilor vătămați în urma calamităților naturale, avariilor sau în cazul lichidării focarelor de boli și vătămători în fondul forestier, inclusiv în pădurile incluse în fondul ariilor naturale protejate de stat, și în vegetația forestieră din afara fondului forestier cu clasificare funcțională, cum ar fi grădini (inclusiv botanice, dendrologice, zoologice), parcuri (inclusiv zoologice), păduri-parc, se efectuează în baza cererii și a documentelor de inventariere a vegetației forestiere, precum și a avizului comisiei speciale constituite din reprezentanți ai Agenției de Mediu, responsabilă de convocarea comisiei, ai Inspectoratului pentru Protecția Mediului, ai Grădinii Botanice Naționale (Institut) „Alexandru Ciubotaru”, ai deținătorilor de terenuri și ai altor autorități responsabile.

(9) În cazurile specificate la alin. (4) lit. a), b), d) și e), Agenția de Mediu, în baza criteriilor stabilite prin regulament, solicită Inspectoratului pentru Protecția Mediului efectuarea unui control la obiectul supus autorizării pentru verificarea informațiilor expuse în cerere și în documentele anexate, cu întocmirea în termen de până la 10 zile a procesului-verbal de control în conformitate cu Legea nr. 131/2012 privind controlul de stat asupra activității de întreprinzător sau a actului de inspectare privind protecția mediului și folosirea rațională a resurselor naturale în care vor fi expuse concluziile referitor la corespunderea actelor depuse de beneficiar.

(10) Cererea de eliberare a autorizației pentru tăieri ale vegetației forestiere se examinează în termen de 15 zile lucrătoare de la depunerea setului complet de documente cu emiterea, după caz, a autorizației sau a refuzului de eliberare a acesteia.

(11) Autorizația pentru tăieri ale vegetației forestiere se eliberează doar pentru tipul de tăieri silvice solicitat și doar pentru volumul solicitat și este valabilă un an. Autorizația pentru tăieri ale vegetației forestiere se eliberează gratuit.

(12) Prelungirea, suspendarea și retragerea autorizației pentru tăieri ale vegetației forestiere se efectuează în conformitate cu prevederile

Legii nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.

(13) Depistarea, de către autoritatea emitentă a actului permisiv, a unor date neveridice în informația declarată de solicitant sau a lipsei documentelor necesare prevăzute de legislație servește drept temei pentru sistarea termenului de eliberare a actului permisiv sau, dacă acesta a fost eliberat, pentru anularea actului permisiv.

(14) Procedura aprobării tacite nu se aplică în procesul de eliberare a autorizațiilor pentru tăieri ale vegetației forestiere.

(15) Autoritatea emitentă a actului permisiv ține Registrul cererilor de eliberare a autorizațiilor pentru tăieri ale vegetației forestiere, precum și Registrul actelor eliberate, asigurând accesul public, inclusiv prin intermediul rețelei internet, la datele din aceste registre, cu respectarea rigorilor legislației privind protecția datelor cu caracter personal.

(16) Procedura de autorizare, formularul autorizației, formularul actului de cercetare fitosanitară a vegetației forestiere și alte particularități specifice autorizării sunt stabilite în Regulamentul cu privire la autorizarea tăierilor de vegetație forestieră, aprobat de Guvern.

(17) Prevederile prezentului articol nu se aplică în raport cu terenurile cu destinație agricolă acoperite cu culturi pomicole, cu excepția cazurilor prevăzute de legislație.

(18) Controlul de stat asupra modului de exploatare a vegetației forestiere și respectarea prevederilor autorizației pentru tăieri ale vegetației forestiere se efectuează de către Inspectoratul pentru Protecția Mediului.

Art. XXV. –Legea nr.278/2007 privind controlul tutunului

Articolul 4. Producerea tutunului (3) Tehnologia producerii răsadului de tutun, prelucrării frunzelor proaspăt recoltate și a tutunului nefermentat se reglementează de documentele normativ-tehnice și de standardele naționale.	La articolul 4 alineatul (3) se abrogă.	Articolul 4. Producerea tutunului (3) Tehnologia producerii răsadului de tutun, prelucrării frunzelor proaspăt recoltate și a tutunului nefermentat se reglementează de documentele normativ-tehnice și de standardele naționale.
Articolul 5. Prelucrarea postrecoltare a tutunului (1) Prelucrarea postrecoltare a tutunului constă în executarea proceselor de uscare, sortare, ambalare, în urma cărora se obține	La articolul 5 alineatul (1), textul „ce corespunde prevederilor standardelor	Articolul 5. Prelucrarea postrecoltare a tutunului (1) Prelucrarea postrecoltare a tutunului constă în executarea proceselor de uscare, sortare, ambalare, în urma cărora se obține

tutun nefermentat ce corespunde prevederilor standardelor conexe aplicabile domeniului sau mostrelor-etalon prezentate de cumpărător.	conexe aplicabile domeniului sau mostrelor-etalon prezentate de cumpărător”, se exclude;	tutun nefermentat ce corespunde prevederilor standardelor conexe aplicabile domeniului sau mostrelor-etalon prezentate de cumpărător.
Articolul 9. Calitatea și conformitatea tutunului fermentat și ale produselor din tutun (1) Exigențele de calitate și conformitate pentru tutunul fermentat și pentru produsele din tutun se stabilesc prin standardele conexe aplicabile domeniului, iar pentru cele livrate la export – și prin contractele de vânzare-cumpărare sau conform mostrelor-etalon descrise. (2) Pentru tutunul fermentat și produsele din tutun livrate exclusiv la export, exigențele de calitate se vor stabili în contractele de livrare în conformitate cu cerințele în vigoare în țara importatoare, cu cerințele cumpărătorului sau conform mostrelor-etalon descrise. (3) Calitatea și conformitatea tutunului fermentat și ale produselor din tutun se vor confirma prin declarații sau certificate de conformitate eliberate în baza rapoartelor de încercări ale laboratoarelor acreditate în modul stabilit.	Articolul 9 se abrogă	Articolul 9. Calitatea și conformitatea tutunului fermentat și ale produselor din tutun (1) Exigențele de calitate și conformitate pentru tutunul fermentat și pentru produsele din tutun se stabilesc prin standardele conexe aplicabile domeniului, iar pentru cele livrate la export – și prin contractele de vânzare-cumpărare sau conform mostrelor-etalon descrise. (2) Pentru tutunul fermentat și produsele din tutun livrate exclusiv la export, exigențele de calitate se vor stabili în contractele de livrare în conformitate cu cerințele în vigoare în țara importatoare, cu cerințele cumpărătorului sau conform mostrelor-etalon descrise. (3) Calitatea și conformitatea tutunului fermentat și ale produselor din tutun se vor confirma prin declarații sau certificate de conformitate eliberate în baza rapoartelor de încercări ale laboratoarelor acreditate în modul stabilit.
(2) Notificarea se transmite în format electronic cu 90 de zile înainte de plasarea pe piață a produsului și este însoțită de:	Articolul 22: alineatul (2) textul „90 de zile” se substituie cu textul „30 de zile”	(2) Notificarea se transmite în format electronic cu 30 de zile înainte de plasarea pe piață a produsului și este însoțită de:
(5) Plasarea pe piață a produselor înainte de expirarea termenelor prevăzute la alin. (2) și alin. (3) este permisă doar în cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică a transmis o confirmare oficială privind acceptarea notificării transmise de producător sau importator în conformitate cu prevederile prezentului articol.	alineatul (5) va avea următorul cuprins: „(5) Notificarea se transmite în format electronic cu respectarea termenelor prevăzute la alin. (2) și (3). Înștiințarea privind recepționarea notificării este transmisă imediat solicitantului.	„(5) Notificarea se transmite în format electronic cu respectarea termenelor prevăzute la alin. (2) și (3). Înștiințarea privind recepționarea notificării este transmisă imediat solicitantului. Înștiințarea despre recepționarea notificării sau nerealizarea acestei înștiințări nu condiționează dreptul de plasare pe piață a produsului notificat după expirarea termenelor prevăzute la alin. (2) și (3). Notificarea este nulă și nu se consideră realizată doar dacă aceasta nu conține informațiile strict necesare pentru identificarea persoanei care

	Înștiințarea despre recepționarea notificării sau nerealizarea acestei înștiințări nu condiționează dreptul de plasare pe piață a produsului notificat după expirarea termenelor prevăzute la alin. (2) și (3). Notificarea este nulă și nu se consideră realizată doar dacă aceasta nu conține informațiile strict necesare pentru identificarea persoanei care a depus notificarea și a produsului notificat sau dacă informațiile respective sunt false.	a depus notificarea și a produsului notificat sau dacă informațiile respective sunt false.
---	se completează cu alineatele (6) și (7) 6) În termenul prevăzut la alin. (2) și (3), Agenția Națională pentru Sănătate Publică poate: a) verifica informațiile și documentele prezentate; b) solicita completări sau corectări motivate în cazul în care informațiile sunt incomplete sau neconforme. (7) Ulterior plasării pe piață a produsului în baza	(6) În termenul prevăzut la alin. (2) și (3), Agenția Națională pentru Sănătate Publică poate: a) verifica informațiile și documentele prezentate; b) solicita completări sau corectări motivate în cazul în care informațiile sunt incomplete sau neconforme. (7) Ulterior plasării pe piață a produsului în baza notificării, dacă în cadrul controlului efectuat de Agenția Națională pentru Sănătate Publică se constată încălcări ale cadrului normativ, personalul de conducere al Agenției aplică măsurile prevăzute de Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor și de Legea nr. 131/2012 privind controlul de stat

	notificării, dacă în cadrul controlului efectuat de Agenția Națională pentru Sănătate Publică se constată încălcări ale cadrului normativ, personalul de conducere al Agenției aplică măsurile prevăzute de Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor și de Legea nr. 131/2012 privind controlul de stat	
Articolul 25. Prevenirea accesului minorilor la produsele din tutun, la produsele conexe, la dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora (1) Se interzice comercializarea produselor din tutun, a produselor conexe, a dispozitivelor și a accesoriilor de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora: a) persoanelor și de către persoanele cu vârsta de până la 18 ani; b) - abrogată; c) prin internet; d) - abrogată; e) - abrogată; f) - abrogată; g) - abrogată.	Articolul 25: alineatul (1) lit. c) se abrogă.	Articolul 25. Prevenirea accesului minorilor la produsele din tutun, la produsele conexe, la dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora (1) Se interzice comercializarea produselor din tutun, a produselor conexe, a dispozitivelor și a accesoriilor de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora: a) persoanelor și de către persoanele cu vârsta de până la 18 ani; b) - abrogată; e) prin internet; d) - abrogată; e) - abrogată; f) - abrogată; g) - abrogată.
(4) Pentru a se asigura că persoana care cumpără produse din tutun, produse conexe, dispozitive și accesorii de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora a atins vârsta de 18 ani, vânzătorii sînt obligați să solicite de la cumpărător prezentarea actului de identitate sau a unui alt act oficial cu fotografia persoanei, care să ateste vârsta acesteia. În cazul în care cumpărătorul refuză să prezinte actul de	alineatul (4) va avea următorul cuprins: „(4) Pentru a se asigura că persoana care cumpără produse din tutun, produse conexe, dispozitive și accesorii de	(4) Pentru a se asigura că persoana care cumpără produse din tutun, produse conexe, dispozitive și accesorii de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora a atins vârsta de 18 ani, vânzătorii și salariații oricăror întreprinzători care interacționează cu cumpărătorul (inclusiv la livrare) sînt obligați să solicite de la cumpărător prezentarea actului de identitate sau a unui alt act oficial cu fotografia persoanei, care

identitate, vânzătorul nu are dreptul să-i vândă produse din tutun și produse conexe.	utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora a atins vârsta de 18 ani, vânzătorii și salariații oricăror întreprinzători care interacționează cu cumpărătorul (inclusiv la livrare) sânt obligați să solicite de la cumpărător prezentarea actului de identitate sau a unui alt act oficial cu fotografia persoanei, care să ateste vârsta acesteia. În cazul în care cumpărătorul refuză să prezinte actul de identitate, vânzătorul și salariații oricăror întreprinzători care interacționează cu cumpărătorul (inclusiv la livrare) nu are dreptul să-i vândă produse din tutun și produse conexe.”	să ateste vârsta acesteia. În cazul în care cumpărătorul refuză să prezinte actul de identitate, vânzătorul și salariații oricăror întreprinzători care interacționează cu cumpărătorul (inclusiv la livrare) nu are dreptul să-i vândă produse din tutun și produse conexe.
	se completează cu aliniatele (7) și (8) cu următorul cuprins: „(7) În cazul comerțului electronic a produselor din tutun, a produselor conexe, a dispozitivelor și a accesoriilor de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora, agentul economic este obligat să	(7) În cazul comerțului electronic a produselor din tutun, a produselor conexe, a dispozitivelor și a accesoriilor de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora, agentul economic este obligat să verifice vârsta cumpărătorului prin înregistrarea acestuia și să nu admită comercializarea acestora către persoanele care nu au atins vârsta de 18 ani. (8) Pentru a fi verificată vârsta conform alin. (7), cumpărătorul trebuie să fie înregistrat la comerciant (vânzător) prin intermediul rețelelor de comunicații electronice. Pentru înregistrare, cumpărătorul furnizează următoarele date: numele, prenumele, numărul de

	verifice vârsta cumpărătorului prin înregistrarea acestuia și să nu admită comercializarea acestora către persoanele care nu au atins vârsta de 18 ani”. (8) Pentru a fi verificată vârsta conform alin. (7), cumpărătorul trebuie să fie înregistrat la comerciant (vânzător) prin intermediul rețelelor de comunicații electronice. Pentru înregistrare, cumpărătorul furnizează următoarele date: numele, prenumele, numărul de identificare, numărul și seria documentului de identitate și data nașterii. În procesul de colectare, stocare și gestionare a datelor furnizate de către cumpărători, comerciantul (vânzătorul) trebuie să respecte legislația privind protecția datelor cu caracter personal.”	identificare, numărul și seria documentului de identitate și data nașterii. În procesul de colectare, stocare și gestionare a datelor furnizate de către cumpărători, comerciantul (vânzătorul) trebuie să respecte legislația privind protecția datelor cu caracter personal.
Art. XXVI – Legea nr. 186/2008 securității și sănătății în muncă		
Articolul 18. Indemnizația unică în cazul reducerii capacității de muncă sau decesului lucrătorului în urma unui accident de muncă sau a unei boli profesionale	Articolul 18 din Legea nr. 186/2008 securității și sănătății în muncă (Monitorul	Articolul 18. Indemnizația unică în cazul reducerii capacității de muncă sau decesului lucrătorului în urma unui accident de muncă sau a unei boli profesionale

(1) Lucrătorului căruia i s-a evaluat procentul capacității de muncă păstrată ca urmare a unui accident de muncă sau a unei boli profesionale i se plătește, din contul unității care poartă vina pentru accidentul de muncă sau pentru boala profesională, pe lângă despăgubirea stabilită de lege, o indemnizație unică, luându-se ca bază salariul mediu lunar pe țară, pentru fiecare procent de pierdere a capacității de muncă, dar nu mai puțin de un salariu anual al accidentatului.

(2) În caz de deces al lucrătorului în urma unui accident de muncă sau a unei boli profesionale, unitatea care poartă vina pentru accidentul de muncă sau pentru boala profesională repară prejudiciul material persoanelor care au dreptul la aceasta, în modul și în mărimea stabilită de lege, și, în plus, le plătește, din contul mijloacelor proprii, o indemnizație unică, luându-se ca bază salariul mediu anual al celui decedat, înmulțit la numărul anilor compleți pe care acesta nu i-a trăit până la vârsta de 62 de ani, dar nu mai puțin de 10 salarii medii anuale.

(3) Plata indemnizației unice prevăzută la alin.(1) și alin.(2) se efectuează începând cu data de 30 mai 2008.

(4) Dacă reducerea capacității de muncă sau decesul lucrătorului a survenit în urma unui accident de muncă nu numai din vina unității ci și a accidentatului, se aplică răspunderea mixtă conform legii și mărimea indemnizației unice se reduce în dependență de gradul de vinovăție a accidentatului.

(5) Indemnizația unică se plătește persoanelor care au dreptul la aceasta de către unitatea care poartă vina pentru accidentul de muncă sau pentru boala profesională, în modul stabilit de Guvern.

(6) În cazul în care unitatea nu dispune de mijloacele respective, plata indemnizației unice se efectuează, în baza hotărârii instanței judecătorești, din contul oricăror bunuri sau mijloace ale unității.

(7) Litigiile ce țin de achitarea indemnizației unice se examinează de către instanța judecătorească.

Oficial al Republicii Moldova, 2008, Nr. 143-144 art. 587) cu modificările ulterioare se abrogă.

~~(1) Lucrătorului căruia i s-a evaluat procentul capacității de muncă păstrată ca urmare a unui accident de muncă sau a unei boli profesionale i se plătește, din contul unității care poartă vina pentru accidentul de muncă sau pentru boala profesională, pe lângă despăgubirea stabilită de lege, o indemnizație unică, luându-se ca bază salariul mediu lunar pe țară, pentru fiecare procent de pierdere a capacității de muncă, dar nu mai puțin de un salariu anual al accidentatului.~~

~~(2) În caz de deces al lucrătorului în urma unui accident de muncă sau a unei boli profesionale, unitatea care poartă vina pentru accidentul de muncă sau pentru boala profesională repară prejudiciul material persoanelor care au dreptul la aceasta, în modul și în mărimea stabilită de lege, și, în plus, le plătește, din contul mijloacelor proprii, o indemnizație unică, luându-se ca bază salariul mediu anual al celui decedat, înmulțit la numărul anilor compleți pe care acesta nu i-a trăit până la vârsta de 62 de ani, dar nu mai puțin de 10 salarii medii anuale.~~

~~(3) Plata indemnizației unice prevăzută la alin.(1) și alin.(2) se efectuează începând cu data de 30 mai 2008.~~

~~(4) Dacă reducerea capacității de muncă sau decesul lucrătorului a survenit în urma unui accident de muncă nu numai din vina unității ci și a accidentatului, se aplică răspunderea mixtă conform legii și mărimea indemnizației unice se reduce în dependență de gradul de vinovăție a accidentatului.~~

~~(5) Indemnizația unică se plătește persoanelor care au dreptul la aceasta de către unitatea care poartă vina pentru accidentul de muncă sau pentru boala profesională, în modul stabilit de Guvern.~~

~~(6) În cazul în care unitatea nu dispune de mijloacele respective, plata indemnizației unice se efectuează, în baza hotărârii instanței judecătorești, din contul oricăror bunuri sau mijloace ale unității.~~

~~(7) Litigiile ce țin de achitarea indemnizației unice se examinează de către instanța judecătorească.~~

Articolul 34. Amendă

(1) Amendă este o sancțiune pecuniară, care se aplică în cazurile și în limitele prevăzute de prezentul cod. Amendă se stabilește în unități convenționale. O unitate convențională este egală cu 50 lei.

(2) Amendă se aplică persoanelor fizice de la una la 1500 de unități convenționale, iar persoanelor cu funcție de răspundere – de la 10 la 1500 de unități convenționale.

(2¹) Amendă se aplică persoanelor juridice în limitele stabilite de articolul din partea specială a cărții întâi a prezentului cod, după caz:

a) amendă de la 10 la 1500 de unități convenționale;

b) amendă în mărimea valorii produsului, serviciului respectiv care constituie obiectul contravenției, dar nu mai puțin de valoarea limitei maxime în unități convenționale, în cazul în care acest fapt este prevăzut expres de norma materială din partea specială a cărții întâi.

(2²) Comiterea repetată de către persoana juridică, în decursul unui an, a încălcărilor specificate în partea specială a cărții întâi a prezentului cod se sancționează cu amendă în mărime dublă din suma amenzii în valoarea limitei maxime, indicată în partea specială a cărții întâi.

(2³) Comiterea de către persoana juridică a treia oară și mai mult, în decursul unui an, a încălcărilor specificate în partea specială a cărții întâi a prezentului cod se sancționează cu amendă în mărime triplă din suma amenzii în valoarea limitei maxime, indicată în partea specială a cărții întâi.

(2⁴) Amendă se achită de către contravenient în mod benevol în termen de 30 de zile de la data stabilirii acesteia.

(2⁵) Amenzile aplicate pentru săvârșirea contravențiilor se virează în bugetul de stat, cu excepția celor prevăzute la alin.(2⁶)–(2⁹).

(2⁶) Amenzile aplicate de către comisia administrativă de pe lângă autoritatea publică locală executivă pentru contravențiile prevăzute la art.398 se virează în bugetul local respectiv.

(2⁷) Amenzile aplicate de către organele Serviciului Fiscal de Stat pentru contravențiile prevăzute la art.263 alin.(2) se virează în bugetul asigurărilor sociale de stat.

Art.34

alineatul (2³) se abrogă, se completează cu alineatul (2¹⁰) cu următorul cuprins:

„(2¹⁰) Fără a aduce atingere prevederilor de la alin.(3), pentru persoanele juridice care sunt întreprinderi mici sau microîntreprinderi, în sensul Legii nr. 179/2016 cu privire la întreprinderile mici și mijlocii, se aplică jumătate din amendă prevăzută. Amendă se stabilește, cu aplicarea criteriilor de la art. 41, în limitele de cel puțin jumătate din limita minimă și cel mult jumătate din limita maximă în unități convenționale, după cum este prevăzut în norma materială din partea specială a cărții întâi.”

Articolul 34. Amendă

(1) Amendă este o sancțiune pecuniară, care se aplică în cazurile și în limitele prevăzute de prezentul cod. Amendă se stabilește în unități convenționale. O unitate convențională este egală cu 50 lei.

(2) Amendă se aplică persoanelor fizice de la una la 1500 de unități convenționale, iar persoanelor cu funcție de răspundere – de la 10 la 1500 de unități convenționale.

(2¹) Amendă se aplică persoanelor juridice în limitele stabilite de articolul din partea specială a cărții întâi a prezentului cod, după caz:

a) amendă de la 10 la 1500 de unități convenționale;

b) amendă în mărimea valorii produsului, serviciului respectiv care constituie obiectul contravenției, dar nu mai puțin de valoarea limitei maxime în unități convenționale, în cazul în care acest fapt este prevăzut expres de norma materială din partea specială a cărții întâi.

(2²) Comiterea repetată de către persoana juridică, în decursul unui an, a încălcărilor specificate în partea specială a cărții întâi a prezentului cod se sancționează cu amendă în mărime dublă din suma amenzii în valoarea limitei maxime, indicată în partea specială a cărții întâi.

(2³) – *abrogat*.

(2⁴) Amendă se achită de către contravenient în mod benevol în termen de 30 de zile de la data stabilirii acesteia.

(2⁵) Amenzile aplicate pentru săvârșirea contravențiilor se virează în bugetul de stat, cu excepția celor prevăzute la alin.(2⁶)–(2⁹).

(2⁶) Amenzile aplicate de către comisia administrativă de pe lângă autoritatea publică locală executivă pentru contravențiile prevăzute la art.398 se virează în bugetul local respectiv.

(2⁷) Amenzile aplicate de către organele Serviciului Fiscal de Stat pentru contravențiile prevăzute la art.263 alin.(2) se virează în bugetul asigurărilor sociale de stat.

(2⁹) Amenzile aplicate de către Compania Națională de Asigurări în Medicină pentru săvârșirea contravențiilor prevăzute la art.413 se virează în bugetul fondurilor asigurărilor obligatorii de asistență medicală.

(2⁹) Amenzile aplicate de către Compania Națională de Asigurări în Medicină pentru săvârșirea contravențiilor prevăzute la art.413 se virează în bugetul fondurilor asigurărilor obligatorii de asistență medicală. (3) Contravenientul este în drept să achite jumătate din amenda stabilită dacă o plătește în cel mult 3 zile lucrătoare de la data aducerii la cunoștință a deciziei de aplicare a sancțiunii contravenționale. În acest caz se consideră că sancțiunea amenzii este executată integral, cu excepția cazului în care a fost contestată decizia de aplicare a sancțiunii contravenționale și contravenientul nu și-a retras cererea de contestare a deciziei, emisă asupra cauzei contravenționale, pînă la cercetarea judecătorească.		(2¹⁰) Fără a aduce atingere prevederilor de la alin.(3), pentru persoanele juridice care sunt întreprinderi mici sau microîntreprinderi, în sensul Legii nr. 179/2016 cu privire la întreprinderile mici și mijlocii, se aplică jumătate din amenda prevăzută. Amenda se stabilește, cu aplicarea criteriilor de la art. 41, în limitele de cel puțin jumătate din limita minimă și cel mult jumătate din limita maximă în unități convenționale, după cum este prevăzut în norma materială din partea specială a cărții întâi. (3) Contravenientul este în drept să achite jumătate din amenda stabilită dacă o plătește în cel mult 3 zile lucrătoare de la data aducerii la cunoștință a deciziei de aplicare a sancțiunii contravenționale. În acest caz se consideră că sancțiunea amenzii este executată integral, cu excepția cazului în care a fost contestată decizia de aplicare a sancțiunii contravenționale și contravenientul nu și-a retras cererea de contestare a deciziei, emisă asupra cauzei contravenționale, pînă la cercetarea judecătorească.
Articolul 77. Practicarea ilicită a activității farmaceutice (4) Păstrarea neconformă a medicamentelor, stocarea și comercializarea medicamentelor care nu sunt autorizate de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, stocarea și comercializarea medicamentelor cu termenul de valabilitate expirat, precum și a celor fără documente de proveniență se sancționează cu amendă de la 200 la 500 de unități convenționale aplicată persoanei fizice, cu amendă de la 1000 la 1500 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, cu amendă în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1500 de unități convenționale, aplicată persoanei juridice. (5) Prepararea, fabricația, oferirea, expunerea spre vânzare, vânzarea, distribuirea, livrarea cu orice titlu, importul, exportul ori alte operațiuni privind circulația medicamentelor, inclusiv vânzarea la distanță prin intermediul serviciilor societății informaționale, fără a deține licență sau autorizație pentru desfășurarea activității	2. Articolul 77: 1) la alineatul (4), textul „în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1500 de unități convenționale”, se substituie cu cuvintele „de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale”; 2) la alineatul (5), textul „în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1500 de unități convenționale”, se substituie cu cuvintele „de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale”;	Articolul 77. Practicarea ilicită a activității farmaceutice (4) Păstrarea neconformă a medicamentelor, stocarea și comercializarea medicamentelor care nu sunt autorizate de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, stocarea și comercializarea medicamentelor cu termenul de valabilitate expirat, precum și a celor fără documente de proveniență se sancționează cu amendă de la 200 la 500 de unități convenționale aplicată persoanei fizice, cu amendă de la 1000 la 1500 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, cu amendă de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale aplicată persoanei juridice. (5) Prepararea, fabricația, oferirea, expunerea spre vânzare, vânzarea, distribuirea, livrarea cu orice titlu, importul, exportul ori alte operațiuni privind circulația medicamentelor, inclusiv vânzarea la distanță prin intermediul serviciilor societății informaționale, fără a deține licență sau autorizație pentru desfășurarea activității farmaceutice, emisă de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

farmaceutice, emisă de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

se sancționează cu amendă de la 1000 la 1500 de unități convenționale aplicată persoanei fizice, cu amendă în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1500 de unități convenționale, aplicată persoanei juridice.

(10) Eliberarea seriei pe piață a unui medicament contrar prevederilor legale

se sancționează cu amendă de la 500 la 1000 de unități convenționale aplicată persoanei fizice, cu amendă de la 1000 la 1250 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, cu amendă în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1500 de unități convenționale, aplicată persoanei juridice.

(14) Nerespectarea de către deținătorul autorizației de punere pe piață a condițiilor referitoare la etichetare și prospect, prevăzute de legislație,

se sancționează cu amendă de la 500 la 1000 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, cu amendă în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1000 de unități convenționale, aplicată persoanei juridice.

(16) Modificarea condițiilor de fabricație și control sau a oricăror alte informații prevăzute în dosarul de autorizare a medicamentului fără aprobarea Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale

se sancționează cu amendă de la 1000 la 1500 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, cu amendă în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1500 de unități convenționale, aplicată persoanei juridice.

(17) Plasarea pe piață sau promovarea produselor ca având proprietăți terapeutice sau profilactice în tratarea unei afecțiuni fără ca aceste produse să fie încadrate legal drept medicamente conform prevederilor legale

se sancționează cu amendă de la 1000 la 1250 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, cu

3) la alineatul (10), textul „în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1500 de unități convenționale”, se substituie cu cuvintele „de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale”;

4) la alineatul (14), textul „în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1500 de unități convenționale”, se substituie cu cuvintele „de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale”;

5) la alineatul (16), textul „în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1500 de unități convenționale”, se substituie cu cuvintele „de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale”;

6) la alineatul (17), textul „în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1500 de unități convenționale”, se substituie cu cuvintele „de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale”.

se sancționează cu amendă de la 1000 la 1500 de unități convenționale aplicată persoanei fizice, **cu amendă de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale** aplicată persoanei juridice.

(10) Eliberarea seriei pe piață a unui medicament contrar prevederilor legale

se sancționează cu amendă de la 500 la 1000 de unități convenționale aplicată persoanei fizice, cu amendă de la 1000 la 1250 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, **cu amendă de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale** aplicată persoanei juridice.

(14) Nerespectarea de către deținătorul autorizației de punere pe piață a condițiilor referitoare la etichetare și prospect, prevăzute de legislație,

se sancționează cu amendă de la 500 la 1000 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, **cu amendă de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale** aplicată persoanei juridice.

(16) Modificarea condițiilor de fabricație și control sau a oricăror alte informații prevăzute în dosarul de autorizare a medicamentului fără aprobarea Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale

se sancționează cu amendă de la 1000 la 1500 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, **cu amendă de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale** aplicată persoanei juridice.

(17) Plasarea pe piață sau promovarea produselor ca având proprietăți terapeutice sau profilactice în tratarea unei afecțiuni fără ca aceste produse să fie încadrate legal drept medicamente conform prevederilor legale

se sancționează cu amendă de la 1000 la 1250 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, **cu amendă de la 1 000 la 1 500 de unități convenționale** aplicată persoanei juridice.

amendă în mărimea valorii produsului respectiv, dar nu mai puțin de 1500 de unități convenționale, aplicată persoanei juridice.		
Articolul 357. Tulburarea liniștii (1) Tulburarea liniștii în timpul nopții, de la ora 22 până la ora 7 (...) (2) Efectuarea lucrărilor de reconstrucție sau a altor lucrări, însoțite de zgomot, în încăperile din blocurile locative în zilele de luni până sâmbătă, de la ora 20.00 până la ora 8.00, duminică și în zilele de sărbătoare nelucrătoare prevăzute de Codul muncii (...)	La articolul 357, după alineatul (2) se introduce alineatul (3) cu următorul cuprins: „(3) Nu constituie contravenție executarea lucrărilor de construcție cu caracter tehnologic continuu în afara intervalului orar general, dacă acestea: a) sunt justificate tehnic; b) nu pot fi întrerupte fără afectarea calității sau siguranței construcției; c) sunt executate cu notificarea prealabilă a autorității administrației publice locale; d) respectă măsurile rezonabile de reducere a impactului fonic.”	Articolul 357 se completează cu alineatul (3) cu următorul cuprins: „(3) Nu constituie contravenție executarea lucrărilor de construcție cu caracter tehnologic continuu în afara intervalelor orare prevăzute la alin. (1) și (2), dacă acestea: a) sunt justificate tehnic; b) nu pot fi întrerupte fără afectarea calității sau siguranței construcției; c) sunt executate cu notificarea prealabilă a autorității administrației publice locale; d) respectă măsurile rezonabile de reducere a impactului fonic.”
Art. XXVIII. Legea nr.10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice		
<i>aviz sanitar</i> – act eliberat în condițiile legii de către autoritatea competentă pentru supravegherea sănătății publice, prin care se confirmă corespunderea proceselor, serviciilor sau produselor cu legislația sanitară;	La articolul 2 definiția „aviz sanitar” se exclude	<i>aviz sanitar</i> – act eliberat în condițiile legii de către autoritatea competentă pentru supravegherea sănătății publice, prin care se confirmă corespunderea proceselor, serviciilor sau produselor cu legislația sanitară;
Articolul 17. Împuternicirile personalului de conducere al Agenției Naționale pentru Sănătate Publică Directorul și directorii adjuncți ai Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, șefii și șefii adjuncți ai centrelor de sănătate publică teritoriale, în limitele atribuțiilor de serviciu, sunt în drept:	Articolul 17: pct.1) cuvintele „, să avizeze” se exclud pct.7) litera b) textul „, a avizelor sanitare și a	Articolul 17. Împuternicirile personalului de conducere al Agenției Naționale pentru Sănătate Publică Directorul și directorii adjuncți ai Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, șefii și șefii adjuncți ai centrelor de sănătate publică teritoriale, în limitele atribuțiilor de serviciu, sunt în drept:

1) să autorizeze, să avizeze și să certifice produse, servicii și activități cu impact asupra sănătății publice, conform modului și cerințelor prevăzute de prezenta lege; 7) să ia decizii privind: b) suspendarea valabilității sau retragerea autorizațiilor sanitare, a avizelor sanitare și a certificatelor sanitare, cu respectarea prevederilor art.10 și 11 din Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător;	certificatelor sanitare,” se exclud	1) să autorizeze, să avizeze și să certifice produse, servicii și activități cu impact asupra sănătății publice, conform modului și cerințelor prevăzute de prezenta lege; 7) să ia decizii privind: b) suspendarea valabilității sau retragerea autorizațiilor sanitare, a avizelor sanitare și a certificatelor sanitare, cu respectarea prevederilor art.10 și 11 din Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător;
Articolul 21. Organizarea autorizării sanitare (1) Înainte de plasarea pe piață, produsele, serviciile și activitățile cu impact asupra sănătății publice sunt supuse autorizării sanitare de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică. (2) Autorizarea sanitară include următoarele forme: 1) pentru produsele cu impact asupra sănătății publice: a) notificare; b) avizare sanitară; c) înregistrare de stat; 2) pentru serviciile și activitățile cu impact asupra sănătății publice: a) notificare; b) autorizare sanitară de funcționare. (3) Categoriile și tipurile de produse, servicii și activități supuse autorizării sanitare se stabilesc prin lege. (4) Modul de organizare a autorizării sanitare, formele de autorizare sanitară specifice categoriilor și tipurilor de produse, servicii și activități, precum și termenele de eliberare a documentelor respective 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. (5) În cadrul autorizării sanitare, expertiza sanitară se efectuează contra plată, conform listei și tarifelor serviciilor de sănătate publică aprobate de Guvern, iar avizele sanitare, certificatele de înregistrare și autorizațiile sanitare de funcționare se eliberează gratuit. (6) Plasarea pe piață a produselor cu impact asupra sănătății, precum și desfășurarea activităților și prestarea serviciilor supuse autorizării sanitare conform legislației sanitare aplicabile sunt interzise fără obținerea autorizării sanitare.	Articolul 21: denumirea articolului se modifică și va avea următorul cuprins: „Articolul 21. Organizarea notificării, autorizării sanitare de funcționare și înregistrării de stat” Alineatele (1) și (2) vor avea următorul cuprins: (1) Produsele, serviciile și activitățile cu impact asupra sănătății publice se supun, după caz, notificării, autorizării sanitare de funcționare sau înregistrării de stat, în condițiile prezentei legi. (2) Procedurile prevăzute la alin. (1) se aplică după cum urmează: 1) pentru produsele cu impact asupra sănătății publice: a) notificare; b) înregistrare de stat;	Articolul 21. Organizarea notificării, autorizării sanitare de funcționare și înregistrării de stat (1) Produsele, serviciile și activitățile cu impact asupra sănătății publice se supun, după caz, notificării, autorizării sanitare de funcționare sau înregistrării de stat, în condițiile prezentei legi. (2) Procedurile prevăzute la alin. (1) se aplică după cum urmează: 1) pentru produsele cu impact asupra sănătății publice: a) notificare; b) înregistrare de stat; 2) pentru serviciile și activitățile cu impact asupra sănătății publice: a) notificare; b) autorizare sanitară de funcționare. (2¹) Notificarea are caracter informativ și nu constituie act permisiv sau confirmare prealabilă pentru plasarea pe piață a produselor ori pentru inițierea activităților sau serviciilor notificate.” (3) Categoriile și tipurile de produse, servicii și activități supuse notificării, autorizării sanitare de funcționare sau înregistrării de stat se stabilesc prin lege. „(4) Modul de organizare a notificării, autorizării sanitare de funcționare și înregistrării de stat, precum și termenele aplicabile procedurilor respective, se stabilesc prin acte normative aprobate în conformitate cu art. 41 alin. (4) și 12¹³ din Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.

2) pentru serviciile și activitățile cu impact asupra sănătății publice:

- a) notificare;
- b) autorizare sanitară de funcționare.

se completează cu alineatul (2¹) cu următorul cuprins:

„(2¹) Notificarea are caracter informativ și nu constituie act permisiv sau confirmare prealabilă pentru plasarea pe piață a produselor ori pentru inițierea activităților sau serviciilor notificate.”

la alineatul (3) textul „autorizării sanitare” se substituie cu textul „notificării, autorizării sanitare de funcționare sau înregistrării de stat”.

alineatul (4) va avea următorul cuprins:

„(4) Modul de organizare a notificării, autorizării sanitare de funcționare și înregistrării de stat, precum și termenele aplicabile procedurilor respective, se stabilesc prin acte normative aprobate în conformitate cu art. 41 alin. (4) și 1213 din Legea nr. 160/2011

(5) În cadrul **autorizării sanitare de funcționare sau înregistrării de stat**, expertiza sanitară se efectuează contra plată, conform listei și tarifelor serviciilor de sănătate publică aprobate de Guvern, iar ~~avizele sanitare~~, certificatele de înregistrare și autorizațiile sanitare de funcționare se eliberează gratuit.

	privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.” alineatul (5): textul „autorizării sanitare” se substituie cu textul „autorizării sanitare de funcționare sau înregistrării de stat” textul „avizele sanitare,” se exclude alineatul (6) va avea următorul cuprins: (6) Plasarea pe piață a produselor supuse înregistrării de stat este interzisă fără obținerea certificatului de înregistrare, iar desfășurarea activităților și prestarea serviciilor supuse autorizării sanitare de funcționare sunt interzise fără obținerea autorizației sanitare de funcționare. În cazul produselor, serviciilor și activităților supuse notificării, plasarea pe piață sau inițierea acestora este permisă după transmiterea notificării.	
Articolul 23 ¹ . Avizarea sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice	Articolul 23 ¹ se abrogă	Articolul 23¹. Avizarea sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice

- (1) Avizarea sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice se efectuează înainte de plasarea acestora pe piață, în temeiul rezultatelor expertizei sanitare.
- (2) Agenția Națională pentru Sănătate Publică avizează sanitar produsele cu impact asupra sănătății publice specificate în anexa nr.1.
- (3) 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.
- (4) Avizarea sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice prevede mai multe tipuri de verificare, precum:
 - a) controlul, în punctele critice, pe întregul proces tehnologic de fabricație a produselor;
 - b) auditul sistemelor de asigurare a calității și inofensivității;
 - c) expertiza sanitară a produsului finit, care trebuie să ateste conformitatea produselor și a sistemelor de producție cu cerințele stabilite, în scopul protejării consumatorului împotriva riscurilor legate de produse, în baza unei descrieri exacte a produsului.
- (5) Expertiza sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice include:
 - a) examinarea actelor de însoțire a produselor prin prisma prezenței informației care atestă inofensivitatea produselor;
 - b) efectuarea investigațiilor sanitare și a testărilor de laborator, după caz;
 - c) evaluarea rezultatelor expertizelor sanitare ale produselor.
- (6) Pe teritoriul Republicii Moldova sunt recunoscute documentele care atestă inofensivitatea produselor eliberate de autoritățile competente din statele membre ale Uniunii Europene, din statele membre ale Organizației Mondiale a Comerțului și din statele membre ale Comunității Statelor Independente, echivalente cu cele naționale conform actelor aprobate de către Guvern. Recunoașterea documentelor respective se efectuează în termen de 10 zile lucrătoare, cu eliberarea avizului sanitar respectiv.
- (7) În cazul în care se stabilește că, pentru evaluarea inofensivității, produsele cu impact asupra sănătății publice nu au fost supuse unei

- ~~(1) Avizarea sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice se efectuează înainte de plasarea acestora pe piață, în temeiul rezultatelor expertizei sanitare.~~
- ~~(2) Agenția Națională pentru Sănătate Publică avizează sanitar produsele cu impact asupra sănătății publice specificate în anexa nr.1.~~
- ~~(3) 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.~~
- ~~(4) Avizarea sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice prevede mai multe tipuri de verificare, precum:~~
 - ~~a) controlul, în punctele critice, pe întregul proces tehnologic de fabricație a produselor;~~
 - ~~b) auditul sistemelor de asigurare a calității și inofensivității;~~
 - ~~c) expertiza sanitară a produsului finit, care trebuie să ateste conformitatea produselor și a sistemelor de producție cu cerințele stabilite, în scopul protejării consumatorului împotriva riscurilor legate de produse, în baza unei descrieri exacte a produsului.~~
- ~~(5) Expertiza sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice include:~~
 - ~~a) examinarea actelor de însoțire a produselor prin prisma prezenței informației care atestă inofensivitatea produselor;~~
 - ~~b) efectuarea investigațiilor sanitare și a testărilor de laborator, după caz;~~
 - ~~c) evaluarea rezultatelor expertizelor sanitare ale produselor.~~
- ~~(6) Pe teritoriul Republicii Moldova sunt recunoscute documentele care atestă inofensivitatea produselor eliberate de autoritățile competente din statele membre ale Uniunii Europene, din statele membre ale Organizației Mondiale a Comerțului și din statele membre ale Comunității Statelor Independente, echivalente cu cele naționale conform actelor aprobate de către Guvern. Recunoașterea documentelor respective se efectuează în termen de 10 zile lucrătoare, cu eliberarea avizului sanitar respectiv.~~
- ~~(7) În cazul în care se stabilește că, pentru evaluarea inofensivității, produsele cu impact asupra sănătății publice nu au fost supuse unei~~

expertize sanitare complete, conform prevederilor regulamentelor sanitare, și, din acest motiv, pot prezenta pericol potențial pentru sănătatea omului, precum și dacă există dovezi că produsele respective au fost transportate și/sau depozitate incorect, persoana abilitată cu funcții de control de stat în sănătate publică este în drept să dispună efectuarea unor investigații de laborator suplimentare. (8) În cazul în care produsele cu impact asupra sănătății publice supuse expertizei sanitare nu corespund cerințelor regulamentelor sanitare, mostre ale acestora sunt supuse expertizei sanitare repetate. În cazul în care în urma expertizei sanitare repetate se confirmă necorespunderea produselor respective, Agenția Națională pentru Sănătate Publică emite hotărârea de a interzice plasarea pe piață a lotului de produse supus expertizei sanitare, cu luarea măsurilor pentru examinarea cauzelor necorespunderii acestora cu prevederile regulamentelor sanitare. (9) Corespunderea produselor cu impact asupra sănătății publice supuse expertizei sanitare cu cerințele regulamentelor sanitare se confirmă prin emiterea, după caz, a unuia dintre următoarele documente: a) aviz sanitar pentru producție în serie pentru producătorii autohtoni, eliberat pe un termen de 3 ani; b) aviz sanitar pentru produsele de import, eliberat pe un termen de 3 ani în baza contractelor de furnizare; c) aviz sanitar pentru un lot de produse, eliberat pe termenul de valabilitate a produselor respective. (10) Avizele sanitare se eliberează gratis.		expertize sanitare complete, conform prevederilor regulamentelor sanitare, și, din acest motiv, pot prezenta pericol potențial pentru sănătatea omului, precum și dacă există dovezi că produsele respective au fost transportate și/sau depozitate incorect, persoana abilitată cu funcții de control de stat în sănătate publică este în drept să dispună efectuarea unor investigații de laborator suplimentare. (8) În cazul în care produsele cu impact asupra sănătății publice supuse expertizei sanitare nu corespund cerințelor regulamentelor sanitare, mostre ale acestora sunt supuse expertizei sanitare repetate. În cazul în care în urma expertizei sanitare repetate se confirmă necorespunderea produselor respective, Agenția Națională pentru Sănătate Publică emite hotărârea de a interzice plasarea pe piață a lotului de produse supus expertizei sanitare, cu luarea măsurilor pentru examinarea cauzelor necorespunderii acestora cu prevederile regulamentelor sanitare. (9) Corespunderea produselor cu impact asupra sănătății publice supuse expertizei sanitare cu cerințele regulamentelor sanitare se confirmă prin emiterea, după caz, a unuia dintre următoarele documente: a) aviz sanitar pentru producție în serie pentru producătorii autohtoni, eliberat pe un termen de 3 ani; b) aviz sanitar pentru produsele de import, eliberat pe un termen de 3 ani în baza contractelor de furnizare; c) aviz sanitar pentru un lot de produse, eliberat pe termenul de valabilitate a produselor respective. (10) Avizele sanitare se eliberează gratis.
Anexa nr. 1 "LISTA produselor nealimentare supuse avizării sanitare" se abrogă	Anexa nr. 1 "LISTA produselor nealimentare supuse avizării sanitare" se abrogă	Anexa nr. 1 LISTA produselor nealimentare supuse avizării sanitare
Anexa nr. 1¹ LISTA produselor și serviciilor cu impact asupra sănătății publice, supuse procedurii de notificare I. Produse	Anexa nr. 1¹ Secțiunea I Produse poziția 2: "2401–2404. Produsele noi sau cu compoziția modificată din	Anexa nr. 1¹ LISTA produselor și serviciilor cu impact asupra sănătății publice, supuse procedurii de notificare I. Produse

2106 / Suplimentele alimentare care conțin exclusiv nutrimente (vitamine și/sau minerale) 2401–2404 / Produsele noi sau cu compoziția modificată din tutun și/sau produsele conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora 3303 000–3307 / Produsele cosmetice II. Servicii 46.46 - Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice 46.71 - Comerțul cu ridicata al combustibililor solizi, lichizi și gazeși și al produselor derivate 47.30 - Comerțul cu amănuntul al carburanților pentru autovehicule în magazine specializate 47.73 - Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice 155.10 - Hoteluri și alte facilități de cazare similare 88.91 - Activități de îngrijire zilnică pentru copii (doar serviciile alternative de îngrijire a copiilor stabilite de către Guvern)	tutun și/sau produsele conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora” din secțiunea I din tabel se exclude. Secțiunea II Servicii: activitățile cu codurile CAEM-2: „46.46 Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice” și „47.73 Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice” se exclud se completează cu activitatea cu codul CAEM „93.29 Activități ale plajelor”	2106 / Suplimentele alimentare care conțin exclusiv nutrimente (vitamine și/sau minerale) 2401–2404 / Produsele noi sau cu compoziția modificată din tutun și/sau produsele conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora 3303 000–3307 / Produsele cosmetice II. Servicii 46.46 – Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice 46.71 - Comerțul cu ridicata al combustibililor solizi, lichizi și gazeși și al produselor derivate 47.30 - Comerțul cu amănuntul al carburanților pentru autovehicule în magazine specializate 47.73 – Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice 155.10 - Hoteluri și alte facilități de cazare similare 88.91 - Activități de îngrijire zilnică pentru copii (doar serviciile alternative de îngrijire a copiilor stabilite de către Guvern) 93.29 Activități ale plajelor
Anexa nr.2 LISTA activităților și serviciilor cu impact asupra sănătății publice, supuse autorizării sanitare de funcționare 36.00- Captarea, tratarea și distribuția apei potabile 55.20 - Tabere pentru copii 85.10 - Învățământ preșcolar 85.20 - Învățământ primar 85.31 - Învățământ secundar general 85.32 - Învățământ secundar, tehnic sau profesional 85.59 - Alte forme de învățământ 86.10 - Activități de asistență spitalicească 86.21 - Activități de asistență medicală generală 86.22 - Activități de asistență medicală specializată 86.23 - Activități de asistență stomatologică 86.90 - Alte activități referitoare la sănătatea umană 87.10 - Activități ale centrelor de îngrijire medicală	nr.2 Anexa compartimentul „CAEM-2”, sub-compartimentul „R”, poziția „93.29 Activități ale plajelor” se exclude.	Anexa nr.2 LISTA activităților și serviciilor cu impact asupra sănătății publice, supuse autorizării sanitare de funcționare 36.00- Captarea, tratarea și distribuția apei potabile 55.20 - Tabere pentru copii 85.10 - Învățământ preșcolar 85.20 - Învățământ primar 85.31 - Învățământ secundar general 85.32 - Învățământ secundar, tehnic sau profesional 85.59 - Alte forme de învățământ 86.10 - Activități de asistență spitalicească 86.21 - Activități de asistență medicală generală 86.22 - Activități de asistență medicală specializată 86.23 - Activități de asistență stomatologică 86.90 - Alte activități referitoare la sănătatea umană 87.10 - Activități ale centrelor de îngrijire medicală

87.20 - Activități ale centrelor de recuperare psihică și de dezintoxicare, exclusiv spitale 93.29 - Activități ale plajelor 96.02 - Coafură și alte activități de înfrumusețare 96.04 - Activități de întreținere corporală 96.09 - Activități ale studiourilor de tatuaj și piercing		87.20 - Activități ale centrelor de recuperare psihică și de dezintoxicare, exclusiv spitale 93.29 - Activități ale plajelor 96.02 - Coafură și alte activități de înfrumusețare 96.04 - Activități de întreținere corporală 96.09 - Activități ale studiourilor de tatuaj și piercing
Art. XXIX – Legea nr. 200/2010 privind regimul străinilor în Republica Moldova		
Articolul 43⁴. Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie lucrătorilor imigranți (1) Dreptul de ședere provizorie se acordă lucrătorilor imigranți în baza următoarelor acte: e) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât 50% din cuantumul salariului mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune; (3) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă al străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant depune următoarele acte: b) o copie de pe contractul individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât 50% din cuantumul salariului mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;	La articolul 43⁴ alineatul (1) litera e) și alineatul (3) litera b), textul ”, care nu trebuie să fie mai mic decât 50% din cuantumul salariului mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune” se exclude.	Articolul 43⁴. Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie lucrătorilor imigranți (1) Dreptul de ședere provizorie se acordă lucrătorilor imigranți în baza următoarelor acte: e) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât 50% din cuantumul salariului mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune; (3) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă al străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant depune următoarele acte: b) o copie de pe contractul individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât 50% din cuantumul salariului mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;
Articolul 43⁵. Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinilor ale căror specialități sunt incluse în Lista ocupațiilor prioritare (1) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă se acordă străinilor ale căror specialități sunt incluse în Lista ocupațiilor prioritare, aprobată de Guvern, în baza următoarelor acte: b) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât 50% din cuantumul salariului mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune; (3) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă al străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant depune următoarele acte:	La articolul 43⁵ alineatul (1) litera b) și alineatul (3) litera b), textul ”, care nu trebuie să fie mai mic decât 50% din cuantumul salariului mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune” se exclude.	Articolul 43⁵. Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinilor ale căror specialități sunt incluse în Lista ocupațiilor prioritare (1) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă se acordă străinilor ale căror specialități sunt incluse în Lista ocupațiilor prioritare, aprobată de Guvern, în baza următoarelor acte: b) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât 50% din cuantumul salariului mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;

b) o copie de pe contractul individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât 50% din cuantumul salariului mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;		(3) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă al străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant depune următoarele acte: b) o copie de pe contractul individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât 50% din cuantumul salariului mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;
Articolul 43⁶. Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă persoanelor cu funcții de conducere (1) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă li se acordă persoanelor care dețin funcții de conducere și gestionează personalul angajat din subordine în cadrul unui beneficiar solicitant în care s-au efectuat investiții în conformitate cu prevederile Legii nr. 81/2004 cu privire la investițiile în activitatea de întreprinzător ori au fost create locuri de muncă, în baza următoarelor acte: b) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea atribuțiilor și a remunerării lunare, care nu trebuie să fie mai mică decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune. Administratorul, conform actului de constituire, poate prezenta contractul de management sau contractul de mandat; (4) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă al străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant depune următoarele acte: b) o copie de pe contractul individual de muncă/contractul de management/contractul de mandat al străinului, cu indicarea atribuțiilor și a remunerării lunare, care nu trebuie să fie mai mică decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;	La articolul 43⁶ alineatul (1) litera b) și alineatul (4) litera b), textul ”, care nu trebuie să fie mai mică decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune” se exclude.	Articolul 43⁶. Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă persoanelor cu funcții de conducere (1) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă li se acordă persoanelor care dețin funcții de conducere și gestionează personalul angajat din subordine în cadrul unui beneficiar solicitant în care s-au efectuat investiții în conformitate cu prevederile Legii nr. 81/2004 cu privire la investițiile în activitatea de întreprinzător ori au fost create locuri de muncă, în baza următoarelor acte: b) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea atribuțiilor și a remunerării lunare, care nu trebuie să fie mai mică decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune. Administratorul, conform actului de constituire, poate prezenta contractul de management sau contractul de mandat; (4) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă al străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant depune următoarele acte: b) o copie de pe contractul individual de muncă/contractul de management/contractul de mandat al străinului, cu indicarea atribuțiilor și a remunerării lunare, care nu trebuie să fie mai mică decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;
Articolul 43⁷. Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinilor angajați în proiecte investiționale de importanță națională	La articolul 43⁷ alineatul (2) litera b) și alineatul (4) litera b), textul ”, care nu trebuie să	Articolul 43⁷. Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinilor angajați în proiecte investiționale de importanță națională

(2) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă pentru străinii angajați în proiecte investiționale de importanță națională se acordă în baza următoarelor acte: b) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune; (4) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă al străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant prezintă dinamica angajării lucrătorilor autohtoni și depune următoarele acte: b) o copie de pe contractul individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;	fie mai mică decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune” se exclude.	(2) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă pentru străinii angajați în proiecte investiționale de importanță națională se acordă în baza următoarelor acte: b) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune; (4) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă al străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant prezintă dinamica angajării lucrătorilor autohtoni și depune următoarele acte: b) o copie de pe contractul individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;
Articolul 43¹². Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă persoanelor cu funcții de conducere din cadrul unui beneficiar solicitant cu activități în domeniul tehnologiei informației și specialiștilor din domeniul tehnologiei informației (1) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă se acordă pentru persoanele cu funcții de conducere în cadrul unui beneficiar solicitant cu activități în domeniul tehnologiei informației în baza următoarelor acte: c) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea atribuțiilor și a remunerării lunare, care nu este mai mică decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune. Administratorul, conform actului de constituire, poate prezenta contractul de management sau contractul de mandat; (3) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant depune următoarele acte: b) o copie de pe contractul individual de muncă/contractul de management/contractul de mandat al străinului, cu indicarea	La articolul 43¹²: alineatul (1) litera c), alineatul (3) litera b), textul ”, care nu este mai mică decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune” se exclude; alineatul (4) litera c) și alineatul (6) litera b), textul ”, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune” se exclude.	Articolul 43¹². Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă persoanelor cu funcții de conducere din cadrul unui beneficiar solicitant cu activități în domeniul tehnologiei informației și specialiștilor din domeniul tehnologiei informației (1) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă se acordă pentru persoanele cu funcții de conducere în cadrul unui beneficiar solicitant cu activități în domeniul tehnologiei informației în baza următoarelor acte: c) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea atribuțiilor și a remunerării lunare, care nu este mai mică decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune. Administratorul, conform actului de constituire, poate prezenta contractul de management sau contractul de mandat; (3) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant depune următoarele acte: b) o copie de pe contractul individual de muncă/contractul de management/contractul de mandat al străinului, cu indicarea

atribuțiilor și a salariului lunar, care nu este mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune; (4) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă pentru străinii specialiști în domeniul tehnologiei informației se acordă în baza următoarelor acte: c) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune; (6) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinului specificat la alin. (4), beneficiarul solicitant depune următoarele acte: b) o copie de pe contractul individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;		atribuțiilor și a salariului lunar, care nu este mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune; (4) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă pentru străinii specialiști în domeniul tehnologiei informației se acordă în baza următoarelor acte: c) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune; (6) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinului specificat la alin. (4), beneficiarul solicitant depune următoarele acte: b) o copie de pe contractul individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;
Articolul 43¹³. Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinilor angajați ai rezidenților zonelor economice libere (1) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă pentru străinii angajați ai rezidenților zonelor economice libere se acordă în baza următoarelor acte: c) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune; (3) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant depune următoarele acte: c) o copie de pe contractul individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;	La articolul 43¹³ alineatul (1) litera c) și alineatul (3) litera c), textul ” care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune” se exclude.	Articolul 43¹³. Acordarea și prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinilor angajați ai rezidenților zonelor economice libere (1) Dreptul de ședere provizorie în scop de muncă pentru străinii angajați ai rezidenților zonelor economice libere se acordă în baza următoarelor acte: c) copia contractului individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune; (3) Pentru prelungirea dreptului de ședere provizorie în scop de muncă străinului specificat la alin. (1), beneficiarul solicitant depune următoarele acte: c) o copie de pe contractul individual de muncă al străinului, cu indicarea salariului lunar, care nu trebuie să fie mai mic decât salariul mediu lunar pe economie prognozat pentru anul de gestiune;
Art. XXX - Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător		

Nr. crt.	Actul permisiv	Autoritatea emitentă	Alte autorități/entități implicate		Compartimentul I al anexei nr.1, poziția 18 se exclude.	Nr. crt.	Actul permisiv	Autoritatea emitentă	Alte autorități/entități implicate	
1	2	3	4			1	2	3	4	
18	Licență pentru producerea energiei electrice din surse regenerabile; producerea energiei termice din surse regenerabile; producerea biogazului ce urmează a fi livrat în rețelele de gaze naturale	Agencia Națională pentru Reglementare în Energetică	Agencia Servicii Publice			18	Licență pentru producerea energiei electrice din surse regenerabile; producerea energiei termice din surse regenerabile; producerea biogazului ce urmează a fi livrat în rețelele de gaze naturale	Agencia Națională pentru Reglementare în Energetică	Agencia Servicii Publice	

13	Autorizație sanitară veterinară de funcționare	Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor	Agencia Servicii Publice	150 de lei	Termen nelimitat, dacă spațiul în care se va desfășura activitatea este în proprietate; pe perioada de valabilitate a contractului de locațiune a imobilului/ terenului	Capitolul II al anexei nr.1 se modifică după cum urmează: La poziția 13, coloana a șasea va avea următorul cuprins: „Termen nelimitat”; La poziția 14, coloana a șasea va avea următorul cuprins „Termen nelimitat”; la poziția 24 „Autorizație CEMT anuală”, textul „240 euro” se substituie cu textul „50 euro”; la poziția 25 „Autorizație CEMT pe termen scurt”, textul „20 euro” se substituie cu textul „10 euro”; la poziția 29 „Carnetul INTERBUS”, textul „750	13	Autorizație sanitară veterinară de funcționare	Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor	Agencia Servicii Publice	150 de lei	Termen nelimitat
	14		Certificat de înregistrare în domeniul siguranței alimentelor				Agencia Servicii Publice	150 de lei		Termen nelimitat, dacă spațiul în care se va desfășura activitatea este în proprietate; pe perioada de valabilitate a contractului de locațiune a	14	Certificat de înregistrare în domeniul siguranței alimentelor
							24	Autorizație multilaterală CEMT anuală, cu carnet de drum1	Agencia Națională Transport Auto		50 de euro	Un an (până la 31 decembrie)
							25	Autorizație multilaterală CEMT pe termen scurt, cu carnet de drum			10 de euro	O lună
							29	Carnetul INTERBUS			100 de lei	Până la ultima filă
							61	Autorizație pentru tăieri ale vegetației forestiere	Agencia de Mediu	Agencia Servicii Publice	Gratuit	Termen nelimitat

	22	Aviz sanitar pentru produsele cu impact asupra sănătății publice	Agenția Națională pentru Sănătate Publică	Gratuit	Pentru producerea în serie, pentru producătorii autohtoni și pentru produsele de import – 3 ani; pentru un lot – pe termenul de	
--	----	--	---	---------	---	--

22	Aviz sanitar pentru produsele cu impact asupra sănătății publice	Agencia Națională pentru Sănătate Publică	Gratuit	Pentru producerea în serie, pentru producătorii autohtoni și pentru produsele de import — 3 ani; pentru un lot —
----	--	---	---------	--

				valabilitate al produselor					pe termenul de valabilitate al produselor
Art. XXXI. – Legea apelor nr.272/2011									
Articolul 9. Instituția Publică Administrația Națională „Apele Moldovei” (1) Instituția Publică Administrația Națională „Apele Moldovei” întreprinde măsuri de implementare a legislației în domeniul gestionării și protecției resurselor de apă și: f) coordonează și înregistrează regulamentele de exploatare a lacurilor de acumulare, a iazurilor și a heleșteielor, precum și fișele tehnice ale bazinelor de apă, ale lacurilor și ale heleșteielor cu umplere prin pompare.					1. La articolul 9 alineatul (1) litera f), cuvintele „coordonează și înregistrează” se substituie cu cuvintele „înregistrează prin procedura de notificare”.		Articolul 9. Instituția Publică Administrația Națională „Apele Moldovei” (1) Instituția Publică Administrația Națională „Apele Moldovei” întreprinde măsuri de implementare a legislației în domeniul gestionării și protecției resurselor de apă și: f) înregistrează prin procedura de notificare regulamentele de exploatare a lacurilor de acumulare, a iazurilor și a heleșteielor, precum și fișele tehnice ale bazinelor de apă, ale lacurilor și ale heleșteielor cu umplere prin pompare.		
Articolul 19⁴. Coordonarea și înregistrarea regulamentelor de exploatare și a fișelor tehnice (1) Regulamentele de exploatare a lacurilor de acumulare, a iazurilor și a heleșteielor (în continuare – <i>regulamente de exploatare</i>) și fișele tehnice ale bazinelor de apă, ale lacurilor și ale heleșteielor cu umplere prin pompare, cu excepția bazinelor de compensare de la sistemele de irigare și/sau desecare (în continuare – <i>fișe tehnice</i>), se coordonează și se înregistrează la Instituția Publică Administrația Națională „Apele Moldovei”, cu introducerea datelor în Sistemul informațional automatizat „Cadastrul de stat al apelor”. (2) Regulamentele de exploatare/fișele tehnice se depun pentru coordonare, în formă electronică, și pentru înregistrare, pe suport de hârtie, în trei exemplare, care se anexează la cererea adresată Instituției Publice Administrația Națională „Apele Moldovei”. (3) Termenul de examinare a cererii, de înregistrare sau de refuz al coordonării/inregistrării regulamentelor de exploatare/fișelor tehnice este de 30 de zile lucrătoare.					2. Articolul 19 ⁴ . va avea următorul cuprins: „Articolul 19⁴. Înregistrarea regulamentelor de exploatare și a fișelor tehnice (1) Regulamentele de exploatare a lacurilor de acumulare, a iazurilor și a heleșteielor (în continuare – <i>regulamente de exploatare</i>) și fișele tehnice ale bazinelor de apă, ale lacurilor și ale heleșteielor cu umplere prin pompare, cu excepția bazinelor de compensare de la sistemele de irigare		Articolul 19⁴. Înregistrarea regulamentelor de exploatare și a fișelor tehnice (1) Regulamentele de exploatare a lacurilor de acumulare, a iazurilor și a heleșteielor (în continuare – <i>regulamente de exploatare</i>) și fișele tehnice ale bazinelor de apă, ale lacurilor și ale heleșteielor cu umplere prin pompare, cu excepția bazinelor de compensare de la sistemele de irigare și/sau desecare (în continuare – <i>fișe tehnice</i>), se înregistrează prin procedura de notificare la Instituția Publică Administrația Națională „Apele Moldovei”, cu introducerea datelor în Sistemul informațional automatizat „Cadastrul de stat al apelor”. (2) Regulamentele de exploatare/fișele tehnice se depun în formă electronică sau pe suport de hârtie, în trei exemplare, care se anexează la notificarea adresată Instituției Publice Administrația Națională „Apele Moldovei”. (3) Instituția Publică Administrația Națională „Apele Moldovei” și notificadorul colaborează și acordă suport		

(4) După înregistrarea cererii indicate la alin. (2), un exemplar al regulamentului de exploatare/fișei tehnice se păstrează la Instituția Publică Administrația Națională „Apele Moldovei”, un exemplar se transmite la subdiviziunea teritorială a Inspectoratului pentru Protecția Mediului, în a cărei rază de activitate este amplasat corpul de apă unic și indivizibil, iar un exemplar se păstrează la proprietarul barajului.

și/sau desecare (în continuare – *fișe tehnice*), se înregistrează prin procedura de notificare la Instituția Publică Administrația Națională „Apele Moldovei”, cu introducerea datelor în Sistemul informațional automatizat „Cadastrul de stat al apelor”.

(2) Regulamentele de exploatare/fișele tehnice se depun în formă electronică sau pe suport de hârtie, în trei exemplare, care se anexează la notificarea adresată Instituției Publice Administrația Națională „Apele Moldovei”.

(3) Instituția Publică Administrația Națională „Apele Moldovei” și notificadorul colaborează și acordă suport reciproc în procesul de înregistrare a regulamentelor de exploatare/fișelor tehnice.

(4) După înregistrarea notificării indicate la alin. (2), un exemplar al regulamentului de exploatare/fișei tehnice se păstrează la Instituția

reciproc în procesul de înregistrare a regulamentelor de exploatare/fișelor tehnice.

(4) După înregistrarea notificării indicate la alin. (2), un exemplar al regulamentului de exploatare/fișei tehnice se păstrează la Instituția Publică Administrația Națională „Apele Moldovei”, un exemplar se transmite la subdiviziunea teritorială a Inspectoratului pentru Protecția Mediului, în a cărei rază de activitate este amplasat corpul de apă unic și indivizibil, iar un exemplar se păstrează la proprietarul barajului.

	Publică Administrația Națională „Apele Moldovei”, un exemplar se transmite la subdiviziunea teritorială a Inspectoratului pentru Protecția Mediului, în a cărei rază de activitate este amplasat corpul de apă unic și indivizibil, iar un exemplar se păstrează la proprietarul barajului.	
Articolul 25. Cererea de eliberare a autorizației de mediu pentru folosința special a apei (2) Lista actelor necesare pentru obținerea autorizației de mediu pentru folosința specială a apei include: l) proiectul de înființare a plantației întocmit și coordonat/avizat în conformitate cu actele normative corespunzătoare.	3. La articolul 25 alineatul (2) litera l), cuvintele „întocmit și coordonat/avizat în conformitate cu actele normative corespunzătoare” se exclud;	Articolul 25. Cererea de eliberare a autorizației de mediu pentru folosința special a apei (2) Lista actelor necesare pentru obținerea autorizației de mediu pentru folosința specială a apei include: l) proiectul de înființare a plantației.
Articolul 30. Reperfectarea, suspendarea și reluarea valabilității autorizației de mediu pentru folosința special a apei (2) Valabilitatea autorizației de mediu pentru folosința specială a apei poate fi suspendată de către Agenția de Mediu: f) în caz de evacuare a apei din corpul de apă fără coordonare prealabilă cu instituțiile competente.	4. La articolul 30 alineatul (2), litera f) se abrogă.	Articolul 30. Reperfectarea, suspendarea și reluarea valabilității autorizației de mediu pentru folosința special a apei (2) Valabilitatea autorizației de mediu pentru folosința specială a apei poate fi suspendată de către Agenția de Mediu: f) în caz de evacuare a apei din corpul de apă fără coordonare prealabilă cu instituțiile competente.
Articolul 53. Folosirea terenurilor din zonele de protecție a apelor și regimul de aplicare a pesticidelor și îngrășămintelor (3) Aplicarea pesticidelor în limitele fâșiei de 300 de metri de la limita albiei minore/cuvetei se admite local, în cazuri excepționale de răspândire epifitotică a dăunătorilor și bolilor, sub supravegherea strictă a specialiștilor de profilul respectiv și cu avizul Instituției Publice Administrația Națională „Apele Moldovei”	5. La articolul 53 alineatul (3), cuvintele „avizul” se substituie cu cuvintele „notificarea prealabilă cu cel puțin trei zile lucrătoare a”.	(3) Aplicarea pesticidelor în limitele fâșiei de 300 de metri de la limita albiei minore/cuvetei se admite local, în cazuri excepționale de răspândire epifitotică a dăunătorilor și bolilor, sub supravegherea strictă a specialiștilor de profilul respectiv și cu notificarea prealabilă cu cel puțin trei zile lucrătoare a Instituției Publice Administrația Națională „Apele Moldovei”.

Art. XXXII – Legea nr. 60/2012 privind incluziunea socială a persoanelor cu dizabilități

Articolul 34. Plasarea în câmpul muncii a persoanelor cu dizabilități	Articolul 34 se completează cu alineatul (5 ²) cu următorul cuprins: „(5 ²) Dacă în decursul a 30 de zile calendaristice din momentul notificării de către angajator, agenția teritorială pentru ocuparea forței de muncă nu a identificat persoanele cu dizabilități ce urmează a fi plasate în câmpul muncii, condițiile alin.(4) se consideră a fi respectate de către angajator.”.	Articolul 34. Plasarea în câmpul muncii a persoanelor cu dizabilități (5 ²) Dacă în decursul a 30 de zile calendaristice din momentul notificării de către angajator, agenția teritorială pentru ocuparea forței de muncă nu a identificat persoanele cu dizabilități ce urmează a fi plasate în câmpul muncii, condițiile alin.(4) se consideră a fi respectate de către angajator.
--	---	--

Art. XXXIII. Legea nr.131/2012 privind controlul de stat

1. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor Sanitar-veterinar, fitosanitar, siguranța alimentelor și a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare aflate în uz pe întreg lanțul alimentar, producerea și circulația vinului și a produselor alcoolice, protecția consumatorilor în domeniul alimentar, producția agroalimentară ecologică. Respectarea condițiilor de licențiere, de autorizare sau de certificare în domeniul aferent	Anexa din Legea nr.131/2012 privind controlul de stat compartimentul 1 „Lista organelor de control și domeniile aferente acestora” se modifică după cum urmeazăLa poziția 1, coloana 3 primul enunț cuvintele „aflate în uz pe întregul lanț alimentar” se exclud	1. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor Sanitar-veterinar, fitosanitar, siguranța alimentelor și a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare aflate în uz pe întreg lanțul alimentar , producerea și circulația vinului și a produselor alcoolice, protecția consumatorilor în domeniul alimentar, producția agroalimentară ecologică. Respectarea condițiilor de licențiere, de autorizare sau de certificare în domeniul aferent
4. Agenția Națională pentru Sănătate Publică Supravegherea sănătății publice. Supravegherea grupurilor/ categoriilor de produse din domeniile de competență conform Legii nr.162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea	Anexa din Legea nr.131/2012 privind controlul de stat compartimentul 1 „Lista	4. Agenția Națională pentru Sănătate Publică Supravegherea sănătății publice. Supravegherea grupurilor/ categoriilor de produse din domeniile de competență conform Legii nr.162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea

produselor, inclusiv a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare plasate pe piață, cu excepția celor aflate în uz pe întreg lanțul alimentar. Protecția consumatorilor în domeniul serviciilor prestate de prestatorii de servicii medicale. Respectarea condițiilor de licențiere, de autorizare sau de certificare în domeniul aferent	organelor de control și domeniile aferente acestora” se modifică după cum urmează La poziția 4, coloana 3 al doilea enunț cuvintele „inclusiv a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare plasate pe piață, cu excepția celor aflate în uz pe întreg lanțul alimentar” se exclud	produselor, inclusiv a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare plasate pe piață, cu excepția celor aflate în uz pe întreg lanțul alimentar. Protecția consumatorilor în domeniul serviciilor prestate de prestatorii de servicii medicale. Respectarea condițiilor de licențiere, de autorizare sau de certificare în domeniul aferent
Art. XXXIV Legea concurenței nr.183/2012		
Articolul 22. Notificarea concentrărilor economice (1) Operațiunile de concentrare economică sunt supuse evaluării și urmează a fi notificate Consiliului Concurenței înainte de punerea în aplicare, atunci când cifra mondială totală de afaceri realizată cumulativ de întreprinderile implicate, înregistrată în anul anterior operațiunii, depășește 50000000 de lei și există cel puțin două întreprinderi implicate în operațiune care au realizat pe teritoriul Republicii Moldova, fiecare în parte, o cifră totală de afaceri mai mare de 20000000 de lei în anul anterior operațiunii.	La alineatul (1) al articolul 22 din Legea concurenței nr.183/2012 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2023, nr. 351-354 art. 620), textul ”50000000” se substituie cu textul ”125000000” iar textul ”20000000” se substituie cu textul ”40000000”.	Articolul 22. Notificarea concentrărilor economice (1) Operațiunile de concentrare economică sunt supuse evaluării și urmează a fi notificate Consiliului Concurenței înainte de punerea în aplicare, atunci când cifra mondială totală de afaceri realizată cumulativ de întreprinderile implicate, înregistrată în anul anterior operațiunii, depășește 125000000 de lei și există cel puțin două întreprinderi implicate în operațiune care au realizat pe teritoriul Republicii Moldova, fiecare în parte, o cifră totală de afaceri mai mare de 40000000 de lei în anul anterior operațiunii.
Art. XXXV. – Legea nr.50/2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor		
Articolul 10. Delimitarea funcțiilor la efectuarea controlului oficial (3) Ministerul Sănătății autorizează aditivii alimentari, suplimentele alimentare, produsele alimentare noi, substanțele suplimentare utilizate pentru obținerea produselor alimentare fortificate și alimentele cu destinație nutrițională specială destinate consumului uman.	La articolul 10 alineatul (3) se abrogă.	Articolul 10. Delimitarea funcțiilor la efectuarea controlului oficial (3) Ministerul Sănătății autorizează aditivii alimentari, suplimentele alimentare, produsele alimentare noi, substanțele suplimentare utilizate pentru obținerea produselor alimentare fortificate și alimentele cu destinație nutrițională specială destinate consumului uman.
Art. XXXVI. – Legea nr.68/2013 despre semințe		

Articolul 13. Condițiile de înregistrare a agenților economici

(2) Pentru a obține înscrierea în Registru, agenții economici depun la Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor următoarele documente:

- a) cererea privind înregistrarea, cu indicarea activității respective (producerea și/sau prelucrarea, și/sau comercializarea semințelor);
- b) copia de pe actul de înregistrare a întreprinderii;
- c) copia de pe titlul de proprietate sau de pe contractul de locațiune a imobilului unde se va desfășura activitatea înregistrată;
- d) copia de pe documentul ce confirmă deținerea, în proprietate sau în folosință, a terenului agricol (pentru producere);
- e) declarația pe propria răspundere privind multiplicarea semințelor sau contractul de producere a semințelor, încheiat cu amelioratorul sau cu menținătorul.

1. La articolul 13 alineatul (2) va avea următorul cuprins:

„(2) Pentru înscrierea în Registru, agenții economici depun la Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor notificarea privind înregistrarea, cu indicarea activității respective (producerea și/sau prelucrarea, și/sau comercializarea semințelor), la care se anexează următoarele documente:

- a) copia de pe titlul de proprietate sau de pe contractul de locațiune a imobilului unde se va desfășura activitatea înregistrată;
- b) copia de pe documentul ce confirmă deținerea, în proprietate sau în folosință, a terenului agricol (pentru producere);
- c) declarația pe propria răspundere privind multiplicarea semințelor sau contractul de producere a semințelor, încheiat cu amelioratorul sau cu menținătorul.”.

Articolul 13. Condițiile de înregistrare a agenților economici
„(2) Pentru înscrierea în Registru, agenții economici depun la Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor notificarea privind înregistrarea, cu indicarea activității respective (producerea și/sau prelucrarea, și/sau comercializarea semințelor), la care se anexează următoarele documente:

- a) copia de pe titlul de proprietate sau de pe contractul de locațiune a imobilului unde se va desfășura activitatea înregistrată;**
- b) copia de pe documentul ce confirmă deținerea, în proprietate sau în folosință, a terenului agricol (pentru producere);**
- c) declarația pe propria răspundere privind multiplicarea semințelor sau contractul de producere a semințelor, încheiat cu amelioratorul sau cu menținătorul.**

Articolul 14. Procedura de înregistrare a agenților economici (1) Cererea tipizată privind înregistrarea, prezentată în anexa nr.2 la prezenta lege, se pune la dispoziția solicitanților de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor. (2) Solicitantul prezintă Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor cererea completată, anexând documentele prevăzute la art. 13 alin. (2). Subdiviziunea teritorială verifică autenticitatea documentației prezentate, iar în cazul în care nu au fost prezentate toate documentele indicate, setul de documente este returnat pentru completare cu documentele corespunzătoare. (3) Subdiviziunea teritorială în a cărei rază de activitate se află agentul economic, în termen de 5 zile lucrătoare de la depunerea cererii, în urma vizitei la fața locului, întocmește un proces-verbal în care propune, după caz, înregistrarea sau respingerea înregistrării agentului economic. (4) Propunerea privind respingerea cererii de înregistrare se motivează, indicându-se în procesul-verbal condițiile de înregistrare referitoare la domeniul de activitate solicitat pe care agentul economic nu le îndeplinește. (5) În cazul în care sunt întrunite toate condițiile stabilite la art. 13, în termen de 10 zile lucrătoare de la depunerea cererii, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor înregistrează cererea în format electronic, prin intermediul sistemului informațional, care se emite automat în cabinetul personal al agentului economic (Mcabinet). (6) În cazul în care solicitantul nu întrunește condițiile prevăzute la art. 13, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor refuză înregistrarea, iar solicitantul are dreptul să depună o nouă cerere atunci când consideră că întrunește condițiile necesare. (6¹) După examinarea cererii, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor emite actul administrativ de înregistrare sau de respingere a cererii. (6²) Contestarea actului administrativ menționat la alin. (6¹) se realizează în conformitate cu Codul administrativ nr. 116/2018.	2. Articolul 14: la alineatele (1), (2), (3), (5) și (6) cuvântul „cererea”, la orice formă gramaticală, se substituie cu cuvântul „notificarea” la forma gramaticală corespunzătoare; la alineatul (4) cuvintele „cererii de înregistrare” se substituie cu cuvântul „înregistrării”; alineatul (6¹) se abrogă; alineatul (6²) va avea următorul cuprins: „(6¹) Contestarea actului administrativ de înregistrare sau de respingere a înregistrării se realizează în conformitate cu Codul administrativ nr. 116/2018.”.	Articolul 14. Procedura de înregistrare a agenților economici (1) Notificarea tipizată privind înregistrarea, prezentată în anexa nr.2 la prezenta lege, se pune la dispoziția solicitanților de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor. (2) Solicitantul prezintă Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor notificarea completată, anexând documentele prevăzute la art. 13 alin. (2). Subdiviziunea teritorială verifică autenticitatea documentației prezentate, iar în cazul în care nu au fost prezentate toate documentele indicate, setul de documente este returnat pentru completare cu documentele corespunzătoare. (3) Subdiviziunea teritorială în a cărei rază de activitate se află agentul economic, în termen de 5 zile lucrătoare de la depunerea notificării, în urma vizitei la fața locului, întocmește un proces-verbal în care propune, după caz, înregistrarea sau respingerea înregistrării agentului economic. (4) Propunerea privind respingerea înregistrării se motivează, indicându-se în procesul-verbal condițiile de înregistrare referitoare la domeniul de activitate solicitat pe care agentul economic nu le îndeplinește. (5) În cazul în care sunt întrunite toate condițiile stabilite la art. 13, în termen de 10 zile lucrătoare de la depunerea notificării, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor înregistrează notificarea în format electronic, prin intermediul sistemului informațional, care se emite automat în cabinetul personal al agentului economic (Mcabinet). (6) În cazul în care solicitantul nu întrunește condițiile prevăzute la art. 13, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor refuză înregistrarea, iar solicitantul are dreptul să depună o nouă notificare atunci când consideră că întrunește condițiile necesare. (6¹) ----- (6²) Contestarea actului administrativ de înregistrare sau de respingere a înregistrării se realizează în conformitate cu Codul administrativ nr. 116/2018. (13) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor revizuieste lista agenților economici înscriși în Registru, o publică pe pagina
--	---	---

(13) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor revizuieste lista agenților economici înscrși în Registrul, o publică pe pagina sa web oficială și o remite anual Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare.		sa web oficială și o remite anual Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare.
Anexa nr. 2 (Model) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor Cerere privind înregistrarea pentru producerea și/sau prelucrarea, și/sau comercializarea semințelor a _____ (denumirea agentului economic care solicită înregistrarea) cu sediul în _____, str. _____ nr. _____, cod poștal _____ (raionul, localitatea) Nr. de tel./fax _____, nr. de tel. mobil _____, e-mail _____ IDNO și codul fiscal al întreprinderii _____ la următoarele specii sau grupe de specii _____ La prezenta cerere se anexează următoarele documente: 1) copia de pe actul de înregistrare a întreprinderii; 2) copia de pe actul de proprietate sau de pe contractul de locațiune a imobilului unde se va desfășura activitatea înregistrată; 3) copia de pe documentul ce confirmă deținerea, cu drept de posesie și/sau de folosință, a terenului agricol (pentru producere); 4) declarația pe propria răspundere privind multiplicarea semințelor sau contractul de producere a semințelor, încheiat cu amelioratorul sau menținătorul.	3. Anexa nr. 2: cuvântul „cerere”, în ambele cazuri, se substituie cu cuvântul „notificare”; textul „1) copia de pe actul de înregistrare a întreprinderii,” se exclude.	Anexa nr. 2 (Model) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor Cerere privind înregistrarea pentru producerea și/sau prelucrarea, și/sau comercializarea semințelor a _____ (denumirea agentului economic care solicită înregistrarea) cu sediul în _____, str. _____ nr. _____, cod poștal _____ (raionul, localitatea) Nr. de tel./fax _____, nr. de tel. mobil _____, e-mail _____ IDNO și codul fiscal al întreprinderii _____ la următoarele specii sau grupe de specii _____ La prezenta cerere se anexează următoarele documente: 1) copia de pe actul de înregistrare a întreprinderii; 2) copia de pe actul de proprietate sau de pe contractul de locațiune a imobilului unde se va desfășura activitatea înregistrată; 3) copia de pe documentul ce confirmă deținerea, cu drept de posesie și/sau de folosință, a terenului agricol (pentru producere); 4) declarația pe propria răspundere privind multiplicarea semințelor sau contractul de producere a semințelor, încheiat cu amelioratorul sau menținătorul.
Art. XXXVII. - Legii nr. 176/2013 privind transportul naval intern al Republicii Moldova		
Pe tot parcursul textului Legii cuvintele „certificatul de proprietate asupra navei”, la orice formă gramaticală, se substituie cu cuvintele „actul care atestă dreptul de proprietate sau de folosință asupra navei”, la forma gramaticală corespunzătoare.		
Art. XXXVIII- Legea nr.86/2014 privind evaluarea impactului asupra mediului		
Articolul 7. Depunerea cererii privind emiterea acordului de mediu	La art. 7 alin. (5), art. 10 alin. (10), art. 10² alin.	Articolul 7. Depunerea cererii privind emiterea acordului de mediu

(5) Inițiatorul, sub îndrumarea Agenției de Mediu și în conformitate cu art. 5² lit. f), informează publicul interesat cu privire la cererea privind emiterea acordului de mediu, inclusiv prin publicarea unui anunț într-un ziar local sau, după caz, național.

Articolul 10. Rezultatele evaluării prealabile

(10) Inițiatorul, sub îndrumarea Agenției de Mediu și în conformitate cu art. 5² lit. f), informează publicul interesat cu privire la decizia privind evaluarea prealabilă, inclusiv prin publicarea unui anunț într-un ziar local sau, după caz, național.

Articolul 10². Elaborarea raportului privind evaluarea impactului asupra mediului

(9) Inițiatorul, sub îndrumarea Agenției de Mediu și în conformitate cu art. 5² lit. f), informează publicul interesat cu privire la disponibilitatea raportului de evaluare a impactului asupra mediului, inclusiv prin publicarea unui anunț într-un ziar local sau, după caz, național, cu indicarea obligatorie a următoarelor informații:

- a) locurile și mijloacele prin care publicul interesat poate avea acces la raport și alte documente relevante, inclusiv paginile web oficiale și sediile Agenției de Mediu și ale autorităților administrației publice locale în a căror rază este preconizată implementarea activității planificate;
- b) termenele și posibilitatea publicului interesat de a prezenta Agenției de Mediu comentarii și propuneri;
- c) ora și locația unde vor avea loc dezbaterile publice organizate în conformitate cu art. 10³.

Articolul 10⁵. Decizia cu privire la acordul de mediu

(10) Inițiatorul, sub îndrumarea Agenției de Mediu și în conformitate cu art. 5² lit. f), informează publicul interesat privind decizia cu privire la acordul de mediu și acordul de mediu, în cazul eliberării acestuia, inclusiv prin publicarea unui anunț într-un ziar local sau, după caz, național.

(9), art. 10⁵ alin. (10), art. 10¹¹ alin. (8), art. 10¹² alin. (6) sintagma „prin publicarea unui anunț într-un ziar local sau, după caz, național” se substituie cu textul „prin mijloace electronice și/sau prin publicarea informației pe pagina web oficială a Agenției de Mediu și/sau a inițiatorului”.

(5) Inițiatorul, sub îndrumarea Agenției de Mediu și în conformitate cu art. 5² lit. f), informează publicul interesat cu privire la cererea privind emiterea acordului de mediu, inclusiv prin mijloace electronice și/sau prin publicarea informației pe pagina web oficială a Agenției de Mediu și/sau a inițiatorului.

Articolul 10. Rezultatele evaluării prealabile

(10) Inițiatorul, sub îndrumarea Agenției de Mediu și în conformitate cu art. 5² lit. f), informează publicul interesat cu privire la decizia privind evaluarea prealabilă, inclusiv prin mijloace electronice și/sau prin publicarea informației pe pagina web oficială a Agenției de Mediu și/sau a inițiatorului.

Articolul 10². Elaborarea raportului privind evaluarea impactului asupra mediului

(9) Inițiatorul, sub îndrumarea Agenției de Mediu și în conformitate cu art. 5² lit. f), informează publicul interesat cu privire la disponibilitatea raportului de evaluare a impactului asupra mediului, inclusiv prin mijloace electronice și/sau prin publicarea informației pe pagina web oficială a Agenției de Mediu și/sau a inițiatorului, cu indicarea obligatorie a următoarelor informații:

- a) locurile și mijloacele prin care publicul interesat poate avea acces la raport și alte documente relevante, inclusiv paginile web oficiale și sediile Agenției de Mediu și ale autorităților administrației publice locale în a căror rază este preconizată implementarea activității planificate;
- b) termenele și posibilitatea publicului interesat de a prezenta Agenției de Mediu comentarii și propuneri;
- c) ora și locația unde vor avea loc dezbaterile publice organizate în conformitate cu art. 10³.

Articolul 10⁵. Decizia cu privire la acordul de mediu

(10) Inițiatorul, sub îndrumarea Agenției de Mediu și în conformitate cu art. 5² lit. f), informează publicul interesat privind decizia cu privire la acordul de mediu și acordul de mediu, în cazul

Articolul 10¹¹. Studiul de evaluare a biodiversității (8) Inițiatorul informează publicul interesat cu privire la studiul de evaluare a biodiversității, inclusiv prin publicarea unui anunț într-un ziar local sau, după caz, național. Articolul 10¹². Concluzia privind evaluarea biodiversității (6) Inițiatorul, sub îndrumarea Agenției de Mediu și în conformitate cu art. 5² lit. f), informează publicul interesat cu privire la concluzia privind evaluarea biodiversității, inclusiv prin publicarea unui anunț într-un ziar local sau, după caz, național.		eliberării acestuia, inclusiv prin mijloace electronice și/sau prin publicarea informației pe pagina web oficială a Agenției de Mediu și/sau a inițiatorului. Articolul 10¹¹. Studiul de evaluare a biodiversității (8) Inițiatorul informează publicul interesat cu privire la studiul de evaluare a biodiversității, inclusiv prin mijloace electronice și/sau prin publicarea informației pe pagina web oficială a Agenției de Mediu și/sau a inițiatorului. Articolul 10¹². Concluzia privind evaluarea biodiversității (6) Inițiatorul, sub îndrumarea Agenției de Mediu și în conformitate cu art. 5² lit. f), informează publicul interesat cu privire la concluzia privind evaluarea biodiversității, inclusiv prin mijloace electronice și/sau prin publicarea informației pe pagina web oficială a Agenției de Mediu și/sau a inițiatorului.
Articolul 7. Depunerea cererii privind emiterea (6) Publicul interesat poate prezenta Agenției de Mediu comentarii și propuneri cu privire la cererea privind emiterea acordului de mediu și activitatea planificată, în termen de 10 zile lucrătoare de la data publicării anunțului în ziar.	La art. 7 alin. (6) sintagma „în ziar” se exclude.	(6) Publicul interesat poate prezenta Agenției de Mediu comentarii și propuneri cu privire la cererea privind emiterea acordului de mediu și activitatea planificată, în termen de 10 zile lucrătoare de la data publicării anunțului.
Articolul 10². Elaborarea raportului privind evaluarea impactului asupra mediului (11) Publicul interesat poate prezenta Agenției de Mediu comentarii și propuneri în termen de 30 de zile lucrătoare de la data publicării în ziar a anunțului prevăzut la alin. (9). Agenția de Mediu poate prelungi perioada de consultare cu până la 20 de zile lucrătoare, în funcție de natura, complexitatea, amplasarea și dimensiunea activității planificate. La expirarea termenului de consultare a publicului interesat, Agenția de Mediu transmite Comisiei tehnice copiile de pe comentariile și propunerile recepționate.	La art. 10² alin. (11) textul „de la data publicării în ziar a anunțului prevăzute la alin. (9)” se substituie cu textul „de la data informării sau publicării informației prevăzute la alin. (9)”.	Articolul 10². Elaborarea raportului privind evaluarea impactului asupra mediului (11) Publicul interesat poate prezenta Agenției de Mediu comentarii și propuneri în termen de 30 de zile lucrătoare de la data informării sau publicării informației prevăzute la alin. (9). Agenția de Mediu poate prelungi perioada de consultare cu până la 20 de zile lucrătoare, în funcție de natura, complexitatea, amplasarea și dimensiunea activității planificate. La expirarea termenului de consultare a publicului interesat, Agenția de Mediu transmite Comisiei tehnice copiile de pe comentariile și propunerile recepționate.
Articolul 10¹¹. Studiul de evaluare a biodiversității (9) Publicul interesat poate prezenta comentarii și propuneri la adresa Agenției de Mediu în termen de 30 de zile lucrătoare de la	La art. 10¹¹ alin. (9) sintagma „de la data publicării în ziar a anunțului” se substituie	(9) Publicul interesat poate prezenta comentarii și propuneri la adresa Agenției de Mediu în termen de 30 de zile lucrătoare de la data informării sau publicării informației privind studiul de evaluare a biodiversității.

data publicării în ziar a anunțului privind studiul de evaluare a biodiversității.	cu „de la data informării sau publicării informației”.	
Articolul 24. Informarea privind aprobarea de dezvoltare a activității planificate (2) Agenția de Mediu plasează pe pagina sa web oficială copia aprobării de dezvoltare a activității planificate. Inițiatorul, în termen de 10 zile lucrătoare, informează publicul cu privire la aprobarea de dezvoltare a activității planificate prin publicarea anunțurilor într-un ziar local sau, după caz, național și și prin plasarea acestuia pe pagina sa web oficială.	La art. 24 alin. (2) textul „prin publicarea anunțurilor într-un ziar local sau, după caz, național și și prin plasarea acestuia pe pagina sa web oficială” se substituie cu textul „prin mijloace electronice și/sau prin publicarea informației pe pagina sa web oficială”.	(2) Agenția de Mediu plasează pe pagina sa web oficială copia aprobării de dezvoltare a activității planificate. Inițiatorul, în termen de 10 zile lucrătoare, informează publicul cu privire la aprobarea de dezvoltare a activității planificate prin mijloace electronice și/sau prin publicarea informației pe pagina sa web oficială
Anexa nr. 1 Lista activităților planificate supuse în mod obligatoriu evaluării impactului asupra mediului 9. Depozite de deșeuri periculoase sau instalații pentru eliminarea deșeurilor periculoase prin incinerare ori tratare chimică, astfel cum sunt definite în anexa nr. 1 la Legea nr. 209/2016 privind deșeurile. 12. Extracția petrolului și a gazelor naturale în scopuri comerciale. 20. Cariere și exploatații miniere de suprafață și subterane.	Anexa nr. 1 La anexa nr. 1, punctul 9, 12, și 20 vor avea următorul cuprins: ”9. Instalații de eliminare a deșeurilor nepericuloase prin incinerare sau tratare chimică, astfel cum sunt definite în anexa nr. 1 la Legea nr. 209/2016 privind deșeurile, cu o capacitate de peste 100 tone pe zi. 12. Extracția petrolului și a gazelor naturale în scopuri comerciale, în cazul în care cantitatea extrasă depășește 500 tone de petrol pe zi sau 500 000 metri cubi de gaz pe zi.	Anexa nr. 1 Lista activităților planificate supuse în mod obligatoriu evaluării impactului asupra mediului 9. Instalații de eliminare a deșeurilor nepericuloase prin incinerare sau tratare chimică, astfel cum sunt definite în anexa nr. 1 la Legea nr. 209/2016 privind deșeurile, cu o capacitate de peste 100 tone pe zi. 12. Extracția petrolului și a gazelor naturale în scopuri comerciale, în cazul în care cantitatea extrasă depășește 500 tone de petrol pe zi sau 500 000 metri cubi de gaz pe zi. 20. Cariere și exploatații miniere de suprafață, în cazul în care suprafața șantierului depășește 25 hectare sau, pentru turbării, 150 hectare.

	20. Cariere și exploatații miniere de suprafață, în cazul în care suprafața șantierului depășește 25 hectare sau, pentru turbării, 150 hectare”.	
Anexa nr. 2 Lista activităților planificate pentru care trebuie stabilită necesitatea efectuării evaluării impactului asupra mediului 1. Agricultură și acvacultura b) Instalații de creștere intensivă a animalelor de fermă sau a păsărilor de curte, neincluse în anexa nr. 1, cu următoarele capacități: – pentru porcine cu greutatea de peste 30 kg – 50 de capete și mai mult; – pentru scroafe – 30 de capete și mai mult; – pentru porcine cu greutatea de la 7 la 30 kg – 500 de capete și mai mult; – pentru bovine – 50 de capete și mai mult; – pentru cai – 100 de capete și mai mult; – pentru ovine, caprine – 200 de capete și mai mult; – pentru iepuri, nurci, chinchila și alte animale de blană – 500 de capete (sumativ) și mai mult; – pentru păsări (găini, broiler, rațe, curcani, găște, prepelițe) – 5000 de capete (sumativ) și mai mult;	La Anexa nr. 2: - pct. 1 lit. b) se expune în următoarea redacție: b) Instalații de creștere intensivă a animalelor de fermă sau a păsărilor de curte, neincluse în anexa nr. 1, cu următoarele capacități: – pentru porcine cu greutatea de peste 30 kg – 3000 de capete și mai mult; – pentru scroafe – 3000 de capete și mai mult; – pentru porcine cu greutatea de la 7 la 30 kg – 5000 de capete și mai mult; – pentru bovine – 500 de capete și mai mult; – pentru cai – 1000 de capete și mai mult; – pentru ovine, caprine – 2000 de capete și mai mult; – pentru iepuri, nurci, chinchila și alte animale	Anexa nr. 2 Lista activităților planificate pentru care trebuie stabilită necesitatea efectuării evaluării impactului asupra mediului 1. Agricultură și acvacultura b) Instalații de creștere intensivă a animalelor de fermă sau a păsărilor de curte, neincluse în anexa nr. 1, cu următoarele capacități: – pentru porcine cu greutatea de peste 30 kg – 3000 de capete și mai mult; – pentru scroafe – 3000 de capete și mai mult; – pentru porcine cu greutatea de la 7 la 30 kg – 5000 de capete și mai mult; – pentru bovine – 500 de capete și mai mult; – pentru cai – 1000 de capete și mai mult; – pentru ovine, caprine – 2000 de capete și mai mult; – pentru iepuri, nurci, chinchila și alte animale de blană – 5000 de capete (sumativ) și mai mult; – pentru păsări (găini, broiler, rațe, curcani, găște, prepelițe) – 20000 de capete (sumativ) și mai mult;”.

3. Industria energetică a) Instalații industriale pentru producerea electricității, a aburului și a apei calde (neincluse în anexa nr. 1, cu o putere de la 5 până la 300 megawați); 10. Infrastructura b) Proiecte de dezvoltare urbană (cu excepția clădirilor rezidențiale a căror construire este prevăzută în planurile urbanistice generale), inclusiv construirea de centre comerciale sau de divertisment, parcuri de autobuze sau troleibuze, parcuri sau ansambluri de garaje, complexe sportive și de fitness (cu o suprafață în dezvoltare de peste un hectar împreună cu suprafața cu piste asfaltate, trotuare, alei pietonale, piste pentru biciclete); n) Rețele de apeduct cu instalații de pompare și tratare; o) Lucrări pentru combaterea eroziunii pluviale și restabilirea terenurilor (de la 1,5 ha). 11. Alte activități e) Amplasamente de depozitare (inclusiv temporară) a fierului vechi, a vehiculelor scoase din uz, inclusiv a deșeurilor provenite de la vehicule scoase din uz, a deșeurilor de baterii și acumulatori, de echipamente electrice și electronice, de uleiuri uzate;	de blană – 5000 de capete (sumativ) și mai mult; – pentru păsări (găini, broiler, rațe, curcani, găște, prepelițe) – 20000 de capete (sumativ) și mai mult;”. - pct. 3 lit. a) va avea următorul cuprins: „a) Instalații industriale individuale pentru producerea electricității, a aburului și a apei calde (neincluse în anexa nr. 1, cu o putere de la 5 până la 300 megawați);”. pct. 10 lit. n) și o) se abrogă, iar lit. b) se expune în următoarea redacție: „b) Proiecte de amenajare urbană, inclusiv construirea de centre comerciale și parcuri publice”. pct. 11 lit. e) sintagma „inclusiv stocarea temporară” se exclude, iar lit. j) și k) se abrogă	3. Industria energetică a) Instalații industriale individuale pentru producerea electricității, a aburului și a apei calde (neincluse în anexa nr. 1, cu o putere de la 5 până la 300 megawați);”. b) Proiecte de amenajare urbană, inclusiv construirea de centre comerciale și parcuri publice”. n) abrogat o) abrogat 11. Alte activități e) Amplasamente de depozitare a fierului vechi, a vehiculelor scoase din uz, inclusiv a deșeurilor provenite de la vehicule scoase din uz, a deșeurilor de baterii și acumulatori, de echipamente electrice și electronice, de uleiuri uzate; j) abrogat k) abrogat
Anexa nr. 4 Criterii de selecție pentru determinarea necesității	La Anexa nr. 4, pct. 2 sbp. 6) și 7) se abrogă.	Anexa nr. 4 Criterii de selecție pentru determinarea necesității

de efectuare a evaluării impactului asupra mediului pentru activitățile planificate specificate în anexa nr. 2 2. Efectele semnificative pe care le poate avea o activitate planificată trebuie examinate conform criteriilor menționate la pct. 1, în funcție de: 6) cumularea impactului cu impactul altor proiecte existente și/sau aprobate; 7) posibilitatea de reducere efectivă a impactului.		de efectuare a evaluării impactului asupra mediului pentru activitățile planificate specificate în anexa nr. 2 2. Efectele semnificative pe care le poate avea o activitate planificată trebuie examinate conform criteriilor menționate la pct. 1, în funcție de: 6) abrogat 7) abrogat
Art. XXXIX. - Legea nr.92/2014 cu privire la energia termică și promovarea cogenerării		
Articolul 20. Condițiile și procedura de obținere a licențelor	Articolul 20 se completează cu alineatul (2²) cu următorul cuprins: „(2²) În cazul producerii energiei termice din surse regenerabile, licența poate fi obținută, la cerere, până la construcția centralei termice, la prezentarea de către acesta a tuturor documentelor prevăzute, cu excepția documentului care confirmă că dispune de centrală termică. În acest caz, dacă în termen de 2 ani de la obținerea licenței titularul de licență nu a finalizat construcția centralei termice, licența eliberată acestuia se retrage din oficiu prin hotărârea Agenției.”	Articolul 20. Condițiile și procedura de obținere a licențelor (2²) În cazul producerii energiei termice din surse regenerabile, licența poate fi obținută, la cerere, până la construcția centralei termice, la prezentarea de către acesta a tuturor documentelor prevăzute, cu excepția documentului care confirmă că dispune de centrală termică. În acest caz, dacă în termen de 2 ani de la obținerea licenței titularul de licență nu a finalizat construcția centralei termice, licența eliberată acestuia se retrage din oficiu prin hotărârea Agenției.
Art. XL. – Codul transporturilor rutiere nr.150/2014		
Art.63. – (1) Transportul rutier contra cost de persoane se poate realiza prin servicii regulate, regulate speciale și ocazionale numai	la art.63 alineatul (1) se exclude următorul enunț:	Art.63. – (1) Transportul rutier contra cost de persoane se poate realiza prin servicii regulate, regulate speciale și ocazionale numai

cu autobuze/autocare, clasificate pe categorii de confort, și prin servicii în regim de taxi – numai cu autoturisme. Vehiculele rutiere antrenate la efectuarea serviciilor regulate și a serviciilor regulate speciale, precum și cele antrenate la efectuarea transportului rutier în regim de taxi în trafic național vor asigura, pe toată durata prestării serviciilor, conectarea, prin sisteme de poziționare globală, la sistemul de management integrat administrat de Agenție.	„Vehiculele rutiere antrenate la efectuarea serviciilor regulate și a serviciilor regulate speciale, precum și cele antrenate la efectuarea transportului rutier în regim de taxi în trafic național vor asigura, pe toată durata prestării serviciilor, conectarea, prin sisteme de poziționare globală, la sistemul de management integrat administrat de Agenție.”;	cu autobuze/autocare, clasificate pe categorii de confort, și prin servicii în regim de taxi – numai cu autoturisme. Vehiculele rutiere antrenate la efectuarea serviciilor regulate și a serviciilor regulate speciale, precum și cele antrenate la efectuarea transportului rutier în regim de taxi în trafic național vor asigura, pe toată durata prestării serviciilor, conectarea, prin sisteme de poziționare globală, la sistemul de management integrat administrat de Agenție.
Art.153. – (1) Prezentul cod intră în vigoare după o lună de la data publicării, cu următoarele excepții: j) prevederile ce țin de obligativitatea dotării cu sisteme de poziționare globală (GPS) a vehiculelor antrenate la transportul rutier de persoane prin servicii regulate se pun în aplicare de la 1 ianuarie 2022; j1) prevederile ce țin de obligativitatea dotării cu sisteme de poziționare globală (GPS) a vehiculelor antrenate la transportul rutier de persoane prin servicii regulate se pun în aplicare de la 1 ianuarie 2025; j2) prevederile ce țin de obligativitatea dotării cu sisteme de poziționare globală (GPS) a vehiculelor antrenate la transportul rutier de persoane prin servicii regulate se pun în aplicare de la 1 iunie 2026;	la art.153 literele j), j1) și j2), se abrogă.	-
Art. XLI. Legea nr.10/2016 privind promovarea utilizării energiei din surse regenerabile		
Articolul 21. Activitățile pentru care se acordă licențe (1) Producerea energiei electrice din surse regenerabile, producerea energiei termice din surse regenerabile, producerea biogazului ce urmează a fi livrat în rețelele de gaze naturale se supun licențierii.	Articolul 21: alineatul (2) propozițiile doua și a treia se exclud	Articolul 21. Activitățile pentru care se acordă licențe (1) Producerea energiei electrice din surse regenerabile, producerea energiei termice din surse regenerabile, producerea

(2) Activitatea de producere a energiei electrice din surse regenerabile se desfășoară în baza licenței pentru producerea energiei electrice, eliberată de Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică în conformitate cu prevederile Legii cu privire la energia electrică. Licența pentru producerea energiei electrice poate fi obținută de solicitant, la cerere, pînă la construcția centralei electrice, la prezentarea de către acesta a tuturor documentelor prevăzute în Legea cu privire la energie electrică, cu excepția documentului care confirmă că dispune de centrală electrică. În acest caz, dacă în termen de 4 ani de la obținerea licenței titularul de licență nu a finalizat construcția centralei electrice, licența eliberată acestuia se retrage din oficiu prin hotărîrea Agenției.

(3) Activitatea de producere a energiei termice din surse regenerabile se desfășoară în baza licenței eliberate de Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică în conformitate cu prevederile Legii cu privire la energia termică și promovarea cogenerării. Licența pentru producerea energiei termice poate fi obținută de solicitant, la cerere, pînă la construcția centralei termice, la prezentarea de către acesta a tuturor documentelor prevăzute în Legea cu privire la energia termică și promovarea cogenerării, cu excepția documentului care confirmă că dispune de centrală termică. În acest caz, dacă în termen de 2 ani de la obținerea licenței titularul de licență nu a finalizat construcția centralei termice, licența eliberată acestuia se retrage din oficiu prin hotărîrea Agenției.

(5) Activitatea de producere a biogazului ce urmează a fi livrat în rețelele de gaze naturale se desfășoară în baza licenței pentru producerea gazelor naturale, eliberată de Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică în conformitate cu prevederile Legii cu privire la gazele naturale. Licența pentru producerea biogazului ce urmează a fi livrat în rețelele de gaze naturale poate fi obținută de solicitant, la cerere, pînă la construcția instalației de producere, la prezentarea de către acesta a tuturor documentelor prevăzute în Legea cu privire la gazele naturale, cu excepția documentului care confirmă că dispune de instalație de producere. În acest caz, dacă în

alineatul (3) propozițiile doua și a treia se exclud
alineatul (5) propozițiile doua și a treia se exclud
alineatul (8) se abrogă
alineatul (9) se abrogă

biogazului ce urmează a fi livrat în rețelele de gaze naturale se supun licențierii.

(2) Activitatea de producere a energiei electrice din surse regenerabile se desfășoară în baza licenței pentru producerea energiei electrice, eliberată de Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică în conformitate cu prevederile Legii cu privire la energia electrică. ~~Licența pentru producerea energiei electrice poate fi obținută de solicitant, la cerere, pînă la construcția centralei electrice, la prezentarea de către acesta a tuturor documentelor prevăzute în Legea cu privire la energie electrică, cu excepția documentului care confirmă că dispune de centrală electrică. În acest caz, dacă în termen de 4 ani de la obținerea licenței titularul de licență nu a finalizat construcția centralei electrice, licența eliberată acestuia se retrage din oficiu prin hotărîrea Agenției.~~

(3) Activitatea de producere a energiei termice din surse regenerabile se desfășoară în baza licenței eliberate de Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică în conformitate cu prevederile Legii cu privire la energia termică și promovarea cogenerării. ~~Licența pentru producerea energiei termice poate fi obținută de solicitant, la cerere, pînă la construcția centralei termice, la prezentarea de către acesta a tuturor documentelor prevăzute în Legea cu privire la energia termică și promovarea cogenerării, cu excepția documentului care confirmă că dispune de centrală termică. În acest caz, dacă în termen de 2 ani de la obținerea licenței titularul de licență nu a finalizat construcția centralei termice, licența eliberată acestuia se retrage din oficiu prin hotărîrea Agenției.~~

(5) Activitatea de producere a biogazului ce urmează a fi livrat în rețelele de gaze naturale se desfășoară în baza licenței pentru producerea gazelor naturale, eliberată de Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică în conformitate cu prevederile Legii cu privire la gazele naturale. ~~Licența pentru producerea biogazului ce urmează a fi livrat în rețelele de gaze naturale poate fi obținută de solicitant, la cerere, pînă la construcția instalației de producere, la prezentarea de către acesta a tuturor documentelor prevăzute în~~

termen de 2 ani de la obținerea licenței titularul de licență nu a finalizat construcția instalației de producere, licența eliberată acestuia se retrage din oficiu prin hotărârea Agenției. (8) Eliberarea licențelor pentru genurile de activitate specificate la alin.(1) din prezentul articol, prelungirea valabilității lor, reperfectarea licențelor, eliberarea duplicatelor, suspendarea și reluarea valabilității licențelor, precum și retragerea acestor licențe se efectuează conform procedurilor stabilite în Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător. Termenul de examinare a declarațiilor privind eliberarea licențelor pentru desfășurarea activităților în domeniul energiei din surse regenerabile și privind prelungirea termenului lor de valabilitate este de 15 zile calendaristice. (9) Termenul de valabilitate a licențelor pentru genurile de activitate prevăzute la alin.(1) este de 25 de ani.		Legea cu privire la gazele naturale, cu excepția documentului care confirmă că dispune de instalație de producere. În acest caz, dacă în termen de 2 ani de la obținerea licenței titularul de licență nu a finalizat construcția instalației de producere, licența eliberată acestuia se retrage din oficiu prin hotărârea Agenției. (8) Eliberarea licențelor pentru genurile de activitate specificate la alin.(1) din prezentul articol, prelungirea valabilității lor, reperfectarea licențelor, eliberarea duplicatelor, suspendarea și reluarea valabilității licențelor, precum și retragerea acestor licențe se efectuează conform procedurilor stabilite în Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător. Termenul de examinare a declarațiilor privind eliberarea licențelor pentru desfășurarea activităților în domeniul energiei din surse regenerabile și privind prelungirea termenului lor de valabilitate este de 15 zile calendaristice. (9) Termenul de valabilitate a licențelor pentru genurile de activitate prevăzute la alin.(1) este de 25 de ani.
Articolul 32. Utilizarea și recunoașterea garanțiilor de origine (5) Garanțiile de origine emise de autoritățile statelor membre ale Uniunii Europene și de autoritățile Statelor Contractante ale Tratatului Comunității Energetice pot fi supuse procedurii de recunoaștere în condițiile prezentei legi și potrivit regulamentului elaborat și aprobat de Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică. În acest scop, un participant la piața energiei electrice depune la Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică o cerere privind recunoașterea garanțiilor de origine pe teritoriul Republicii Moldova, cu condiția că recunoașterea acestora se solicită în scopul de a demonstra unui consumator final că toată energia electrică sau o parte din aceasta este produsă din surse regenerabile. (6) Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică examinează, în termen de 30 de zile, cererea prevăzută la alin. (5) și adoptă decizia privind recunoașterea unei garanții de origine emise de autoritățile statelor membre ale Uniunii Europene și de autoritățile părților contractante la Tratatul de constituire a Comunității Energetice.	La articolul 32 alineatele (5)–(7) vor avea următorul cuprins: „(5) Garanțiile de origine emise de autoritățile statelor membre ale Uniunii Europene și de autoritățile părților contractante la Tratatul de constituire a Comunității Energetice se recunosc de drept pe teritoriul Republicii Moldova, exclusiv ca dovadă a elementelor prevăzute la art. 31 alin. (5), fără parcurgerea unei proceduri administrative naționale de recunoaștere.	Articolul 32. Utilizarea și recunoașterea garanțiilor de origine (5) Garanțiile de origine emise de autoritățile statelor membre ale Uniunii Europene și de autoritățile părților contractante la Tratatul de constituire a Comunității Energetice se recunosc de drept pe teritoriul Republicii Moldova, exclusiv ca dovadă a elementelor prevăzute la art. 31 alin. (5), fără parcurgerea unei proceduri administrative naționale de recunoaștere. (6) Garanțiile de origine emise de autoritățile statelor terțe se recunosc doar în cazul în care Uniunea Europeană sau Comunitatea Energetică a încheiat un acord cu statul terț respectiv privind recunoașterea reciprocă a garanțiilor de origine, există un sistem compatibil de garanții de origine instituit în statul terț respectiv și numai în cazul în care există import sau export direct de energie. (7) Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică poate refuza utilizarea pe teritoriul Republicii Moldova a unei garanții de origine recunoscute potrivit alin. (5) sau (6), doar în măsura în care există îndoieli întemeiate cu privire la exactitatea, fiabilitatea sau veridicitatea acesteia. Agenția

(7) Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică refuză recunoașterea unei garanții de origine în măsura în care există îndoieli întemeiate cu privire la exactitatea, fiabilitatea și veridicitatea acesteia. Constituie motiv de refuz și nerecunoașterea reciprocă a garanțiilor de origine emise în conformitate cu legislația națională a statelor membre ale Uniunii Europene și/sau a părților contractante la Tratatul de constituire a Comunității Energetice. Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică notifică organul central de specialitate al administrației publice în domeniul energiei și Secretariatul Comunității Energetice despre refuzul de a recunoaște garanția de origine și motivele refuzului.

(6) Garanțiile de origine emise de autoritățile statelor terțe se recunosc doar în cazul în care Uniunea Europeană sau Comunitatea Energetică a încheiat un acord cu statul terț respectiv privind recunoașterea reciprocă a garanțiilor de origine, există un sistem compatibil de garanții de origine instituit în statul terț respectiv și numai în cazul în care există import sau export direct de energie.

(7) Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică poate refuza utilizarea pe teritoriul Republicii Moldova a unei garanții de origine recunoscute potrivit alin. (5) sau (6), doar în măsura în care există îndoieli întemeiate cu privire la exactitatea, fiabilitatea sau veridicitatea acesteia. Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică notifică organul central de specialitate al administrației publice în domeniul energiei,

Națională pentru Reglementare în Energetică notifică organul central de specialitate al administrației publice în domeniul energiei, Secretariatul Comunității Energetice și/sau Comisia Europeană despre refuzul de utilizare a garanției de origine și motivele refuzului. În cazul în care Secretariatul Comunității Energetice și/sau Comisia Europeană consideră că refuzul este neîntemeiat, acesta/aceasta poate emite un aviz prin care invită Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică să permită utilizarea garanției de origine. Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică ține cont în cea mai mare măsură de avizul respectiv și comunică în scris motivele oricărei abateri de la acesta.

Secretariatul Comunității Energetice și/sau Comisia Europeană despre refuzul de utilizare a garanției de origine și motivele refuzului. În cazul în care Secretariatul Comunității Energetice și/sau Comisia Europeană consideră că refuzul este neîntemeiat, acesta/aceasta poate emite un aviz prin care invită Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică să permită utilizarea garanției de origine. Agenția Națională pentru Reglementare în Energetică ține cont în cea mai mare măsură de avizul respectiv și comunică în scris motivele oricărei abateri de la acesta.”

Art. XLII. – Legea comunicațiilor poștale nr. 36/2016

Articolul 34. Notificarea

(1) Dreptul de a furniza servicii poștale se acordă cu condiția ca persoana în cauză să își asume obligația de a respecta cerințele esențiale, precum și prevederile legale care reglementează aceste cerințe esențiale, inclusiv cele cuprinse în reglementările emise în baza prezentei legi.

(2) Orice persoană fizică sau juridică înregistrată în calitate de întreprinzător în Republica Moldova care intenționează să furnizeze servicii poștale, înainte de a începe activitatea, are obligația de a transmite autorității de reglementare o notificare cu privire la

alineatul (2) va avea următorul cuprins:

„(2) Orice persoană fizică sau juridică înregistrată în calitate de întreprinzător în Republica Moldova care intenționează să furnizeze servicii poștale, cu 5 zile lucrătoare înainte de a începe

Articolul 34. Notificarea

(1) Dreptul de a furniza servicii poștale se acordă cu condiția ca persoana în cauză să își asume obligația de a respecta cerințele esențiale, precum și prevederile legale care reglementează aceste cerințe esențiale, inclusiv cele cuprinse în reglementările emise în baza prezentei legi.

(2) Orice persoană fizică sau juridică înregistrată în calitate de întreprinzător în Republica Moldova care intenționează să furnizeze servicii poștale, cu 5 zile lucrătoare înainte de a începe activitatea, are obligația de a transmite autorității de

această intenție. Notificarea se va realiza în mod obligatoriu prin completarea formularului-tip stabilit și actualizat de autoritatea de reglementare.

(5) Notificarea se consideră transmisă în cazul în care au fost îndeplinite toate cerințele ce țin de transmiterea, forma și conținutul notificării. În cazul în care nu sînt îndeplinite cerințele prevăzute la alin. (2) și (3), autoritatea de reglementare, în termen de 5 zile lucrătoare de la data transmiterii notificării, va cere, în scris, persoanei care a transmis notificarea să îndeplinească aceste cerințe.

(6) Autoritatea de reglementare, în cel mult 15 zile de la data transmiterii notificării, va elibera persoanei care a transmis notificarea cu respectarea dispozițiilor legale un certificat-tip, prin care se atestă depunerea notificării de către persoana fizică sau juridică, înscrierea acesteia în Registrul public al furnizorilor de servicii poștale, precum și drepturile și obligațiile furnizorului de servicii poștale.

(7) Orice modificare a datelor incluse în notificare se va transmite autorității de reglementare în termen de 10 zile de la intervenirea modificării.

activitatea, are obligația de a transmite autorității de reglementare o notificare cu privire la această intenție.

Notificarea se va depune în mod obligatoriu prin completarea

formularului-tip stabilit și actualizat de autoritatea de reglementare.

Notificarea se consideră realizată odată cu recepționarea acesteia de

către autoritatea de reglementare. Ca urmare a realizării notificării,

dacă aceasta nu se constată a fi nulă, persoana obține dreptul de a furniza servicii poștale.”

alineatele (5) va avea următorul cuprins:

„(5) În cazul în care notificarea depusă este incompletă ori conține erori, care însă nu condiționează

valabilitatea notificării, autoritatea de reglementare informează solicitantul, în termen de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării, cu privire la necesitatea completării sau corectării

reglementare o notificare cu privire la această intenție. Notificarea se va depune în mod obligatoriu prin completarea formularului-tip stabilit și actualizat de autoritatea de reglementare. Notificarea se consideră realizată odată cu recepționarea acesteia de către autoritatea de reglementare.

Ca urmare a realizării notificării, dacă aceasta nu se constată a fi nulă, persoana obține dreptul de a furniza servicii poștale.

(5) În cazul în care notificarea depusă este incompletă ori conține erori, care însă nu condiționează valabilitatea notificării, autoritatea de reglementare informează solicitantul, în termen de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării, cu privire la necesitatea completării sau corectării acesteia, fără a restricționa dreptul de a iniția activitatea notificată.

(5¹) Dacă notificarea nu conține informațiile strict necesare pentru identificarea persoanei care a transmis notificarea și/sau a tipurilor de servicii notificate sau dacă informațiile în cauză sunt false, notificarea este nulă și nu se consideră realizată. Autoritatea comunică faptul nulității notificării în cel mult 3 zile lucrătoare de la constatarea nulității. Constatarea nulității nu restricționează dreptul persoanei de a depune imediat o nouă notificare.

(6) În maxim 5 zile de la recepționarea notificării, autoritatea de reglementare înscrie persoana care s-a notificat în Registrul public al furnizorilor de servicii poștale și, în mod necondiționat, pentru informare, transmite un certificat-tip prin care se atestă înscrierea acesteia în Registrul public al furnizorilor de servicii poștale, precum și drepturile și obligațiile furnizorului de servicii poștale. Neemiterea unui certificat-tip nu condiționează dreptul de a iniția activitatea notificată. Ulterior, în cazul în care certificatul-tip nu poate fi obținut în mod automatizat, autoritatea de reglementare este obligată să transmită, gratuit și necondiționat, către persoana care s-a notificat un certificat-tip, ori de câte ori este solicitat, în maxim 3 zile lucrătoare de la recepționarea solicitării.

acesteia, fără a restricționa dreptul de a iniția activitatea notificată.

se completează cu alineatul (5¹), cu următorul cuprins:

„(5¹) Dacă notificarea nu conține informațiile strict necesare pentru identificarea persoanei care a transmis notificarea și/sau a tipurilor de servicii notificate sau dacă informațiile în cauză sunt false, notificarea este nulă și nu se consideră realizată. Autoritatea comunică faptul nulității notificării în cel mult 3 zile lucrătoare de la constatarea nulității. Constatarea nulității nu restricționează dreptul persoanei de a depune imediat o nouă notificare.”

alineatul (6) va avea următorul cuprins:

„(6) În maxim 5 zile de la recepționarea notificării, autoritatea de reglementare înscrie persoana care s-a notificat în Registrul public al furnizorilor de servicii

(7) Orice modificare a datelor incluse în notificare se va transmite autorității de reglementare în termen de 10 zile de la intervenirea modificării.

poștale și, în mod necondiționat, pentru informare, transmite un certificat-tip prin care se atestă înscrierea acesteia în Registrul public al furnizorilor de servicii poștale, precum și drepturile și obligațiile furnizorului de servicii poștale. Neemiterea unui certificat-tip nu condiționează dreptul de a iniția activitatea notificată. Ulterior, în cazul în care certificatul-tip nu poate fi obținut în mod automatizat, autoritatea de reglementare este obligată să transmită, gratuit și necondiționat, către persoana care s-a notificat un certificat-tip, ori de câte ori este solicitat, în maxim 3 zile lucrătoare de la recepționarea solicitării.”

Art. XLIII.- Legea nr.108/2016 cu privire la gazele naturale

Articolul 20. Obligațiile producătorului (1) Producătorul este obligat: a) să își desfășoare activitatea în conformitate cu prezenta lege, cu respectarea condițiilor licenței, a Codului rețelelor de gaze naturale și Regulilor pieței gazelor naturale; b) să instaleze și să utilizeze echipamente de măsurare care permit măsurarea gazelor naturale livrate în rețelele de gaze naturale în	Articolul 14 alineatul (2) se completează cu litera c¹) cu următorul cuprins: „c¹) în cazul producerii biogazului care corespunde parametrilor de calitate stabiliți și care	Articolul 20. Obligațiile producătorului (1) Producătorul este obligat: a) să își desfășoare activitatea în conformitate cu prezenta lege, cu respectarea condițiilor licenței, a Codului rețelelor de gaze naturale și Regulilor pieței gazelor naturale; b) să instaleze și să utilizeze echipamente de măsurare care permit măsurarea gazelor naturale livrate în rețelele de gaze naturale în
---	---	---

conformitate cu prevederile art.69 din prezenta lege și ale Regulamentului privind măsurarea gazelor naturale în scopuri comerciale;

c) să exploateze și să întrețină instalațiile de producere astfel încât să asigure funcționarea sigură și continuă a acestora;

d) să respecte cerințele privind protecția mediului și să promoveze eficiența energetică;

e) să respecte Regulile pieței gazelor naturale și să nu denatureze concurența pe piața gazelor naturale;

f) să echipeze, să exploateze, să întrețină și să modernizeze instalațiile de producere, să majoreze capacitatea acestora, precum și a instalațiilor conexe utilizate pentru livrarea gazelor naturale în rețelele de gaze naturale, în condițiile stabilite în prezentul capitol și în documentele normative aprobate de Guvern în conformitate cu art.4 alin.(1) lit.d);

g) să pună la dispoziția operatorului sistemului de transport sau a operatorului sistemului de distribuție datele necesare pentru exploatarea rețelelor de gaze naturale și pentru gestionarea sistemului de gaze naturale;

h) să acorde acces personalului operatorului sistemului de transport și personalului operatorului sistemului de distribuție la echipamentele și la instalațiile sale de producere, care sînt utilizate pentru măsurarea și livrarea gazelor naturale în rețelele de gaze naturale;

i) să asigure accesul la rețelele de gaze naturale în amonte în conformitate cu art.57;

j) să prezinte Agenției rapoarte cu privire la activitatea desfășurată, precum și orice alte informații solicitate în conformitate cu prezenta lege și potrivit condițiilor licenței.

urmează a fi livrat în rețelele de gaze naturale, licența poate fi obținută, la cerere, până la construcția instalației de producere. Dacă în termen de 2 ani titularul de licență nu a finalizat construcția instalației de producere și nu a prezentat documente confirmative în acest sens, licența eliberată acestuia se retrage din oficiu prin hotărârea Agenției”

conformitate cu prevederile art.69 din prezenta lege și ale Regulamentului privind măsurarea gazelor naturale în scopuri comerciale;

c) să exploateze și să întrețină instalațiile de producere astfel încât să asigure funcționarea sigură și continuă a acestora;

c¹) în cazul producerii biogazului care corespunde parametrilor de calitate stabiliți și care urmează a fi livrat în rețelele de gaze naturale, licența poate fi obținută, la cerere, până la construcția instalației de producere. Dacă în termen de 2 ani titularul de licență nu a finalizat construcția instalației de producere și nu a prezentat documente confirmative în acest sens, licența eliberată acestuia se retrage din oficiu prin hotărârea Agenției

d) să respecte cerințele privind protecția mediului și să promoveze eficiența energetică;

e) să respecte Regulile pieței gazelor naturale și să nu denatureze concurența pe piața gazelor naturale;

f) să echipeze, să exploateze, să întrețină și să modernizeze instalațiile de producere, să majoreze capacitatea acestora, precum și a instalațiilor conexe utilizate pentru livrarea gazelor naturale în rețelele de gaze naturale, în condițiile stabilite în prezentul capitol și în documentele normative aprobate de Guvern în conformitate cu art.4 alin.(1) lit.d);

g) să pună la dispoziția operatorului sistemului de transport sau a operatorului sistemului de distribuție datele necesare pentru exploatarea rețelelor de gaze naturale și pentru gestionarea sistemului de gaze naturale;

h) să acorde acces personalului operatorului sistemului de transport și personalului operatorului sistemului de distribuție la echipamentele și la instalațiile sale de producere, care sînt utilizate pentru măsurarea și livrarea gazelor naturale în rețelele de gaze naturale;

i) să asigure accesul la rețelele de gaze naturale în amonte în conformitate cu art.57;

		j) să prezinte Agenției rapoarte cu privire la activitatea desfășurată, precum și orice alte informații solicitate în conformitate cu prezenta lege și potrivit condițiilor licenței.
Art. XLIV. – Legea nr.209/2016 privind deșeurile		
Articolul 12. Responsabilitatea extinsă a producătorilor (2) Responsabilitatea extinsă a producătorului reprezintă totalitatea de obligații de ordin financiar și/sau organizatoric impuse producătorilor, în mod individual sau colectiv, pentru recuperarea și valorificarea sau reciclarea produselor scoase din uz sau devenite deșeuri. Activitățile pentru aplicarea responsabilității extinse a producătorului vizează măsurile de acceptare a produselor returnate și a deșeurilor care rămân după utilizarea respectivelor produse, precum și gestionarea ulterioară a deșeurilor și asigurarea financiară pentru aceste activități după cum urmează: a) opțional, în mod individual (sistem individual) – pentru produsele comercializate destinate altor utilizatori decât gospodăriile casnice; b) obligatoriu, în mod colectiv (sistem colectiv) – pentru produsele comercializate destinate consumului în gospodăriile casnice, cu respectarea prevederilor alin. (17); (8¹) Producătorii care și-au delegat atribuțiile unui sistem colectiv conform alin. (8) nu își pot delega atribuțiile unui altui sistem colectiv în timpul anului calendaristic în curs (cu excepția cazului în care autorizația este suspendată sau retrasă).	1. Art. 12 alin. (2) lit. a) și b), se expun în următoarea redacție: „a) în mod individual (sistem individual) b) în mod colectiv (sistem colectiv) cu respectarea prevederilor alin. (17);”. alin. (8¹) se expune în redacție nouă după cum urmează: „(8¹) Producătorii care și-au delegat atribuțiile unui sistem colectiv pot schimba sistemul colectiv și pe parcursul anului calendaristic, cu	Articolul 12. Responsabilitatea extinsă a producătorilor (2) Responsabilitatea extinsă a producătorului reprezintă totalitatea de obligații de ordin financiar și/sau organizatoric impuse producătorilor, în mod individual sau colectiv, pentru recuperarea și valorificarea sau reciclarea produselor scoase din uz sau devenite deșeuri. Activitățile pentru aplicarea responsabilității extinse a producătorului vizează măsurile de acceptare a produselor returnate și a deșeurilor care rămân după utilizarea respectivelor produse, precum și gestionarea ulterioară a deșeurilor și asigurarea financiară pentru aceste activități după cum urmează: a) în mod individual (sistem individual); b) în mod colectiv (sistem colectiv) cu respectarea prevederilor alin. (17); (8¹) Producătorii care și-au delegat atribuțiile unui sistem colectiv pot schimba sistemul colectiv și pe parcursul anului calendaristic, cu notificarea prealabilă a Agenției de Mediu și cu delimitarea clară a obligațiilor, cantităților și raportărilor aferente fiecărei perioade de conformare.

(8²) Sistemele colective acceptă cererea de aderare/excludere a membrilor la sfârșitul anului calendaristic, cu actualizarea și transmiterea către Agenția de Mediu a planului operațional și financiar.	notificarea prealabilă a Agenției de Mediu și cu delimitarea clară a obligațiilor, cantităților și raportărilor aferente fiecărei perioade de conformare.” • Alin. (8²) se expune în redacție nouă după cum urmează: „(8²) Sistemele colective acceptă aderarea și excluderea membrilor inclusiv pe parcursul anului calendaristic, cu actualizarea corespunzătoare a evidenței membrilor, a planurilor operaționale și financiare și cu notificarea Agenției de Mediu.” • Se completează cu două alineate noi după cum urmează: „(8³) În cazul schimbării sistemului colectiv pe parcursul anului calendaristic, responsabilitățile privind îndeplinirea obligațiilor de responsabilitate	(8²) Sistemele colective acceptă aderarea și excluderea membrilor inclusiv pe parcursul anului calendaristic, cu actualizarea corespunzătoare a evidenței membrilor, a planurilor operaționale și financiare și cu notificarea Agenției de Mediu. (8³) În cazul schimbării sistemului colectiv pe parcursul anului calendaristic, responsabilitățile privind îndeplinirea obligațiilor de responsabilitate extinsă a producătorului se delimitează proporțional perioadei de apartenență și cantităților de produse plasate pe piață. (8⁴) Procedura de schimbare a sistemului colectiv, notificarea Agenției de Mediu, delimitarea obligațiilor și reconcilierea raportărilor se stabilesc prin regulament aprobat de Guvern.
--	---	--

(18) Este interzisă colectarea deșeurilor de produse supuse reglementărilor de responsabilitate extinsă a producătorului de către alte entități decât cele prevăzute la alin. (17) și operatorii autorizați pentru tratarea acestor deșeuri, contractați de către sistemele individuale sau colective.	extinsă a producătorului se delimitează proporțional perioadei de apartenență și cantităților de produse plasate pe piață.” „(8⁴) Procedura de schimbare a sistemului colectiv, notificarea Agenției de Mediu, delimitarea obligațiilor și reconcilierea raportărilor se stabilesc prin regulament aprobat de Guvern.” • Alin. (18) se expune în redacție nouă după cum urmează: „(18) Este interzisă colectarea deșeurilor de produse supuse reglementărilor de responsabilitate extinsă a producătorului de către alte entități decât cele prevăzute la alin. (17), operatorii autorizați pentru colectarea acestor deșeuri și operatorii autorizați pentru tratarea acestora, în condițiile stabilite de legislație.”.	(18) Este interzisă colectarea deșeurilor de produse supuse reglementărilor de responsabilitate extinsă a producătorului de către alte entități decât cele prevăzute la alin. (17), operatorii autorizați pentru colectarea acestor deșeuri și operatorii autorizați pentru tratarea acestora, în condițiile stabilite de legislație.
---	--	--

Articolul 12³. Stocarea deșeurilor (8) Stocarea deșeurilor în instalații închiriate pe bază de contract de locațiune este interzisă.	Art. 12 ³ alin. (8) se abrogă.	(8) - <i>abrogat</i>
Articolul 24. Autorizarea instalației și/sau activității de gestionare a deșeurilor (1) Instalațiile pentru colectare, stocare, valorificare sau eliminare a deșeurilor pot fi exploatate numai în baza autorizației integrate de mediu sau a autorizației de mediu, emise de către Agenția de Mediu la solicitarea operatorului conform Legii nr. 227/2022 privind emisiile industriale.	Art. 24 alin. (1) se expune în redacție nouă după cum urmează: „(1) Instalațiile și activitățile de tratare a deșeurilor, inclusiv operațiunile de valorificare și eliminare a deșeurilor, pot fi exploatate/desfășurate numai în baza autorizației integrate de mediu sau a autorizației de mediu, emise de către Agenția de Mediu conform Legii nr. 227/2022 privind emisiile industriale.”. Se completează cu alineatul (6), cu următorul cuprins: „(6) Nu sunt supuse obligației de autorizare activitățile de stocare temporară operațională, colectare, sortare sau pregătire pentru transport al deșeurilor, care nu implică operațiuni de tratare, valorificare sau eliminare a deșeurilor, în condițiile stabilite de Guvern.”.	Articolul 24. Autorizarea instalației și/sau activității de gestionare a deșeurilor (1) Instalațiile și activitățile de tratare a deșeurilor, inclusiv operațiunile de valorificare și eliminare a deșeurilor, pot fi exploatate/desfășurate numai în baza autorizației integrate de mediu sau a autorizației de mediu, emise de către Agenția de Mediu conform Legii nr. 227/2022 privind emisiile industriale. (6) Nu sunt supuse obligației de autorizare activitățile de stocare temporară operațională, colectare, sortare sau pregătire pentru transport al deșeurilor, care nu implică operațiuni de tratare, valorificare sau eliminare a deșeurilor, în condițiile stabilite de Guvern.

Articolul 28. Înregistrarea (1) Unitățile și întreprinderile care nu cad sub incidența cerințelor de autorizare a gestionării deșeurilor conform art. 25 sunt obligate să se înregistreze în Lista unităților și întreprinderilor ce nu fac obiectul cerințelor de autorizare a activităților de valorificare și eliminare a deșeurilor, care este parte componentă a SIA MD și conține:	1. La articolul 28 alineatul (1), după cuvântul „înregistreze” se completează cu cuvintele „prin procedura de notificare”.	Articolul 28. Înregistrarea (1) Unitățile și întreprinderile care nu cad sub incidența cerințelor de autorizare a gestionării deșeurilor conform art. 25 sunt obligate să se înregistreze prin procedura de notificare în Lista unităților și întreprinderilor ce nu fac obiectul cerințelor de autorizare a activităților de valorificare și eliminare a deșeurilor, care este parte componentă a SIA MD și conține:
Articolul 29. Aspectele pecuniare	Art. 29 se completează cu alineatul (4²), după cum urmează: „(4²) La stabilirea obligațiilor financiare aferente neatingerii obiectivelor de valorificare și reciclare prevăzute de legislația privind responsabilitatea extinsă a producătorului, se ține cont de taxele sau plățile de mediu deja achitate pentru aceeași cantitate de deșeuri, în vederea evitării suprapunerii disproporționate a obligațiilor financiare.”	(4²) La stabilirea obligațiilor financiare aferente neatingerii obiectivelor de valorificare și reciclare prevăzute de legislația privind responsabilitatea extinsă a producătorului, se ține cont de taxele sau plățile de mediu deja achitate pentru aceeași cantitate de deșeuri, în vederea evitării suprapunerii disproporționate a obligațiilor financiare.
Articolul 46. Obligațiile privind valorificarea deșeurilor Unitățile și întreprinderile care valorifică deșeurile au următoarele obligații: c) să utilizeze pentru valorificarea deșeurilor tehnologii care dețin avizul pozitiv al expertizei ecologice de stat, conform legislației;	2. La articolul 46, litera c) va avea următorul cuprins: „c) să utilizeze pentru valorificarea deșeurilor cele mai bune tehnologii	Articolul 46. Obligațiile privind valorificarea deșeurilor Unitățile și întreprinderile care valorifică deșeurile au următoarele obligații: c) să utilizeze pentru valorificarea deșeurilor cele mai bune tehnologii disponibile și care nu implică costuri excesive.

	disponibile și care nu implică costuri excesive”.	
Articolul 47. Obligațiile privind eliminarea deșeurilor Unitățile și întreprinderile care elimină deșeurile au următoarele obligații: c) să amplaseze și să amenajeze depozitul de deșeuri într-un spațiu și în condiții corespunzătoare, respectându-se prevederile art.4, cu acordul organelor de supraveghere și control, conform legislației;	3. La articolul 47 litera c), cuvintele „, , cu acordul organelor de supraveghere și control, conform legislației” se exclud.	Articolul 47. Obligațiile privind eliminarea deșeurilor Unitățile și întreprinderile care elimină deșeurile au următoarele obligații: c) să amplaseze și să amenajeze depozitul de deșeuri într-un spațiu și în condiții corespunzătoare, respectându-se prevederile art.4;
Articolul 54⁴. Administratorul sistemului de deposit pentru ambalaje de unică folosință (5) Administratorul sistemului de depozit pentru ambalajele de unică folosință prezintă Ministerului Mediului, pentru coordonare, și Agenției de Mediu, pentru obținerea autorizației pentru gestionarea deșeurilor, dosarul întocmit în conformitate cu cerințele prevăzute de prezenta lege, ținând cont de particularitățile organizării sistemului de depozit pentru ambalajele de unică folosință, și anume: (6) Ministerul Mediului refuză coordonarea documentelor menționate la alin. (5) dacă planul de organizare a sistemului de depozit pentru ambalaje de unică folosință și/sau schema de finanțare a sistemului de depozit pentru ambalaje de unică folosință, și/sau programul de educare și informare a publicului cu privire la sistemul de depozit pentru ambalaje de unică folosință nu respectă cerințele stabilite de lege și/sau calculele și datele prezentate în schema de finanțare a sistemului de depozit pentru ambalaje de unică folosință nu sunt justificate.	4. Articolul 54 ⁴ : la alineatul (5), cuvintele „Ministerului Mediului, pentru coordonare, și” se exclud. alineatul (6) se abrogă.	Articolul 54⁴. Administratorul sistemului de deposit pentru ambalaje de unică folosință (5) Administratorul sistemului de depozit pentru ambalajele de unică folosință prezintă Agenției de Mediu, pentru obținerea autorizației pentru gestionarea deșeurilor, dosarul întocmit în conformitate cu cerințele prevăzute de prezenta lege, ținând cont de particularitățile organizării sistemului de depozit pentru ambalajele de unică folosință, și anume: (6) -----
Art. XLV - Legea nr.27/2017 privind clasificarea carcaselor de bovine, porcine și ovine		
Articolul 2. Noțiuni principale În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni principale semnifică: <i>clasificator</i> – persoană fizică sau juridică specializată în domeniul clasificării carcaselor de bovine, porcine și ovine și care deține certificatul de specializare obținut în urma absolvirii cursului de clasificare a carcaselor;	1. La articolul 2 noțiunea „clasificator”, textul „sau juridică” se exclude.	Articolul 2. Noțiuni principale În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni principale semnifică: <i>clasificator</i> – persoană fizică specializată în domeniul clasificării carcaselor de bovine, porcine și ovine și care deține certificatul de specializare obținut în urma absolvirii cursului de clasificare a carcaselor;

Articolul 8. Modul de înregistrare și raportare a prețurilor (3) Prețurile vor fi raportate săptămânal, în prima zi a săptămânii ce urmează după săptămâna de raport, prin orice mijloace accesibile (electronice, poștă, fax etc.), conform unui model aprobat de către autoritatea de supraveghere și control.	2. La articolul, 8 alineatul (3) va avea următorul cuprins: „(3) Prețurile vor fi raportate săptămânal, în prima zi a săptămânii ce urmează după săptămâna de raport, prin Sistemul informațional integrat „e-ANSA”.”	Articolul 8. Modul de înregistrare și raportare a prețurilor (3) Prețurile vor fi raportate săptămânal, în prima zi a săptămânii ce urmează după săptămâna de raport, prin Sistemul informațional integrat „e-ANSA”.
Art. XLVI - Legea nr. 102/2017 cu privire la dispozitivele medicale		
Articolul 5. Activitatea de întreprinzător în domeniul dispozitivelor medicale Pentru a desfășura activități de import, fabricare, comercializare, asistență tehnică și/sau reparație a dispozitivelor medicale și/sau a opticii, întreprinzătorul trebuie să aibă angajat cel puțin un specialist în domeniu sau un bioinginer, excepție făcând farmaciile și magazinele de optică medicală.	1. Articolul 5 va avea următorul cuprins: „(1) Activitățile de import, distribuție și comercializare a dispozitivelor medicale care dețin marcaj CE nu sunt condiționate de obligația agentului economic de a avea angajat un specialist în domeniul dispozitivelor medicale sau un bioinginer. (2) Persoanele care desfășoară activitățile prevăzute la alin. (1) desemnează o persoană de contact responsabilă de trasabilitatea dispozitivelor medicale, păstrarea documentelor de conformitate, evidența reclamațiilor, retragerilor și rechemărilor, precum și	Articolul 5. Activitatea de întreprinzător în domeniul dispozitivelor medicale (1) Activitățile de import, distribuție și comercializare a dispozitivelor medicale care dețin marcaj CE nu sunt condiționate de obligația agentului economic de a avea angajat un specialist în domeniul dispozitivelor medicale sau un bioinginer. (2) Persoanele care desfășoară activitățile prevăzute la alin. (1) desemnează o persoană de contact responsabilă de trasabilitatea dispozitivelor medicale, păstrarea documentelor de conformitate, evidența reclamațiilor, retragerilor și rechemărilor, precum și comunicarea cu Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. (3) Producătorii de dispozitive medicale, precum și persoanele care își asumă obligațiile producătorului potrivit reglementărilor tehnice aplicabile, trebuie să dispună de o persoană responsabilă de conformitatea cu reglementările, cu calificări și experiență corespunzătoare tipului și clasei de risc a dispozitivelor medicale. (4) Reprezentantul autorizat al producătorului trebuie să aibă acces permanent și continuu la o persoană responsabilă de conformitatea cu reglementările, în condițiile stabilite de reglementările tehnice aplicabile. (5) Pentru activitățile de instalare, asistență tehnică, mentenanță și reparație a dispozitivelor medicale, agentul economic trebuie să dispună de personal calificat sau de servicii contractate corespunzătoare naturii activității desfășurate, clasei

comunicarea cu Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

(3) Producătorii de dispozitive medicale, precum și persoanele care își asumă obligațiile producătorului potrivit reglementărilor tehnice aplicabile, trebuie să dispună de o persoană responsabilă de conformitatea cu reglementările, cu calificări și experiență corespunzătoare tipului și clasei de risc a dispozitivelor medicale.

(4) Reprezentantul autorizat al producătorului trebuie să aibă acces permanent și continuu la o persoană responsabilă de conformitatea cu reglementările, în condițiile stabilite de reglementările tehnice aplicabile.

(5) Pentru activitățile de instalare, asistență tehnică, mentenanță și reparație a dispozitivelor medicale, agentul economic trebuie să dispună de personal

de risc, complexității dispozitivului și instrucțiunilor producătorului.

(6) Cerințele privind calificarea și experiența persoanelor prevăzute la alin. (3)-(5) se stabilesc de Guvern în mod proporțional cu nivelul de risc, tipul dispozitivului și impactul activității asupra siguranței și performanței dispozitivului medical, fără instituirea unor cerințe care dublează evaluarea conformității sau obligațiile producătorului, reprezentantului autorizat, importatorului ori distribuitorului.

	calificat sau de servicii contractate corespunzătoare naturii activității desfășurate, clasei de risc, complexității dispozitivului și instrucțiunilor producătorului. (6) Cerințele privind calificarea și experiența persoanelor prevăzute la alin. (3)-(5) se stabilesc de Guvern în mod proporțional cu nivelul de risc, tipul dispozitivului și impactul activității asupra siguranței și performanței dispozitivului medical, fără instituirea unor cerințe care dublează evaluarea conformității sau obligațiile producătorului, reprezentantului autorizat, importatorului ori distribuitorului.”	
Articolul 7. Introducerea pe piață a dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE (1) Dispozitivele medicale care dețin marcajul CE sînt introduse pe piață în temeiul procedurii de notificare. La notificarea dispozitivelor medicale, acestea se vor include într-o singură solicitare dacă respectă următoarele condiții cumulative: același scop propus, același producător, aceeași clasă de risc. (2) Producătorul sau reprezentantul său autorizat este obligat să notifice Agenția cu cel puțin 10 zile lucrătoare pînă la introducerea pe piață a dispozitivelor medicale, conform modelului stabilit în anexă. (3) Notificarea trebuie să fie însoțită de copiile de pe următoarele acte, autentificate prin semnătura solicitantului: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE	2. Articolul 7 va avea următorul cuprins: „(1) Dispozitivele medicale care dețin marcajul CE se introduc pe piață și se pun la dispoziție pe piață în temeiul procedurii de notificare, fără repetarea procedurilor de evaluare a conformității. (2) Notificarea are ca obiect înscrierea informațiilor privind dispozitivele medicale în	Articolul 7. Introducerea pe piață a dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE (1) Dispozitivele medicale care dețin marcajul CE se introduc pe piață și se pun la dispoziție pe piață în temeiul procedurii de notificare, fără repetarea procedurilor de evaluare a conformității. (2) Notificarea are ca obiect înscrierea informațiilor privind dispozitivele medicale în Registrul de stat al dispozitivelor medicale și se efectuează în scop de evidență, trasabilitate, vigilență și supraveghere a pieței. (3) Notificarea se depune la Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale de către producător, reprezentantul autorizat, importator sau distribuitor, după caz, anterior introducerii pe piață ori punerii la dispoziție pe piață a dispozitivelor medicale.

valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul.

(4) Notificarea se depune personal de către solicitant, în 2 exemplare, la Agenție.

(5) La recepționarea notificării, Agenția verifică în prealabil conformitatea datelor și a actelor anexate, completând tabelul de recepționare a notificării, conform anexei, în 2 exemplare, unul returnându-se solicitantului.

(6) În cazul lipsei de conformitate a datelor din notificare sau al prezentării unui dosar incomplet, Agenția va respinge recepționarea notificării în momentul depunerii, indicând în tabelul de recepționare motivul refuzului și datele de contact ale persoanei responsabile de recepționarea notificării.

(7) În cazul în care actele prezentate corespund cerințelor stabilite, Agenția, în termen de 10 zile lucrătoare, înregistrează în Registrul de stat al dispozitivelor medicale informațiile privind dispozitivele medicale care vor fi introduse pe piață și informațiile privind persoanele responsabile de introducerea pe piață a acestora.

(8) Dacă, în procesul introducerii informației în Registrul de stat al dispozitivelor medicale, Agenția constată că actele depuse nu corespund sau sînt false ori conțin informații eronate, aceasta are dreptul să refuze înregistrarea informației, înștiințînd solicitantul despre motivele refuzului în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii notificării.

(9) După expirarea termenului prevăzut la alin. (7), în lipsa unei comunicări din partea Agenției privind refuzul înregistrării informației în Registrul de stat al dispozitivelor medicale se consideră că introducerea informației s-a produs în mod tacit, iar producătorul sau reprezentantul său autorizat poate să introducă pe piață dispozitivele medicale despre care a notificat Agenția.

(10) Înregistrarea informațiilor cu privire la dispozitivele medicale introduse pe piață, prevăzute la alin. (7), nu reprezintă emiterea unui act permisiv din partea Agenției și pentru această procedură nu se percepe taxă.

Registrul de stat al dispozitivelor medicale și se efectuează în scop de evidență, trasabilitate, vigilență și supraveghere a pieței.

(3) Notificarea se depune la Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale de către producător, reprezentantul autorizat, importator sau distribuitor, după caz, anterior introducerii pe piață ori punerii la dispoziție pe piață a dispozitivelor medicale.

(4) La notificarea dispozitivelor medicale, acestea pot fi incluse într-o singură notificare dacă respectă cumulativ următoarele condiții:

a) au același scop propus;

b) provin de la același producător;

c) fac parte din aceeași clasă de risc;

d) sunt însoțite de aceeași declarație de conformitate CE sau, după caz, de același certificat de conformitate CE ori de certificate

(4) La notificarea dispozitivelor medicale, acestea pot fi incluse într-o singură notificare dacă respectă cumulativ următoarele condiții:

a) au același scop propus;

b) provin de la același producător;

c) fac parte din aceeași clasă de risc;

d) sunt însoțite de aceeași declarație de conformitate CE sau, după caz, de același certificat de conformitate CE ori de certificate aferente aceluiași grup de dispozitive.

(5) Notificarea este însoțită de copiile următoarelor acte, autentificate prin semnătura solicitantului sau prin semnătură electronică, după caz:

a) declarația de conformitate CE emisă de producător;

b) certificatul de conformitate CE valabil, după caz, în funcție de clasa dispozitivului medical și de procedura de evaluare a conformității aplicabilă;

c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul autorizat, după caz;

d) datele de identificare ale persoanei responsabile de introducerea sau punerea la dispoziție pe piață a dispozitivului medical în Republica Moldova;

e) informațiile necesare pentru identificarea dispozitivului medical, inclusiv denumirea, modelul, tipul, producătorul, clasa de risc, scopul propus și, după caz, codul UDI sau alt cod de identificare disponibil.

(6) Notificarea se depune în format electronic, prin sistemul informațional gestionat de Agenție, sau, până la funcționalitatea acestuia, în modul stabilit prin act normativ departamental.

(7) La recepționarea notificării complete, informațiile privind dispozitivele medicale notificate și persoanele responsabile de introducerea sau punerea la dispoziție pe piață a acestora se înscriu automat în Registrul de stat al dispozitivelor medicale.

(8) Înscrierea prevăzută la alin. (7) nu constituie act permisiv, autorizare de introducere pe piață, aprobare

aferente aceluiași grup de dispozitive.

(5) Notificarea este însoțită de copiile următoarelor acte, autentificate prin semnătura solicitantului sau prin semnătură electronică, după caz:

a) declarația de conformitate CE emisă de producător;

b) certificatul de conformitate CE valabil, după caz, în funcție de clasa dispozitivului medical și de procedura de evaluare a conformității aplicabilă;

c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul autorizat, după caz;

d) datele de identificare ale persoanei responsabile de introducerea sau punerea la dispoziție pe piață a dispozitivului medical în Republica Moldova;

e) informațiile necesare pentru identificarea dispozitivului medical, inclusiv denumirea,

administrativă, certificare sau reevaluare a conformității dispozitivului medical și nu condiționează valabilitatea marcajului CE.

(9) Pentru procedura de notificare și înscriere a informațiilor în Registrul de stat al dispozitivelor medicale nu se percepe taxă.

(10) Agenția poate verifica ulterior, în cadrul activităților de supraveghere a pieței și vigilență, exactitatea, autenticitatea și valabilitatea informațiilor și actelor prezentate, precum și respectarea cerințelor aplicabile privind punerea la dispoziție pe piață a dispozitivelor medicale.

(11) În cazul în care Agenția constată că notificarea conține informații false, eronate sau incomplete, că actele prezentate sunt false, expirate ori necorespunzătoare sau că dispozitivul medical prezintă risc pentru sănătatea publică, aceasta dispune măsurile prevăzute de legislația privind supravegherea pieței și conformitatea produselor, inclusiv rectificarea informațiilor din Registru, suspendarea mențiunii din Registru, interzicerea punerii la dispoziție pe piață, retragerea sau rechemarea dispozitivului medical, după caz.

(12) Rectificarea, suspendarea sau radierea informațiilor din Registrul de stat al dispozitivelor medicale se efectuează de Agenție în condițiile prezentei legi și ale actelor normative privind supravegherea pieței, cu informarea persoanei care a depus notificarea.

modelul, tipul, producătorul, clasa de risc, scopul propus și, după caz, codul UDI sau alt cod de identificare disponibil.

(6) Notificarea se depune în format electronic, prin sistemul informațional gestionat de Agenție, sau, până la funcționalitatea acestuia, în modul stabilit prin act normativ departamental.

(7) La recepționarea notificării complete, informațiile privind dispozitivele medicale notificate și persoanele responsabile de introducerea sau punerea la dispoziție pe piață a acestora se înscriu automat în Registrul de stat al dispozitivelor medicale.

(8) Înscrierea prevăzută la alin. (7) nu constituie act permisiv, autorizare de introducere pe piață, aprobare administrativă, certificare sau reevaluare a conformității dispozitivului medical și nu condiționează

valabilitatea marajului CE.

(9) Pentru procedura de notificare și înscriere a informațiilor în Registrul de stat al dispozitivelor medicale nu se percepe taxă.

(10) Agenția poate verifica ulterior, în cadrul activităților de supraveghere a pieței și vigilență, exactitatea, autenticitatea și valabilitatea informațiilor și actelor prezentate, precum și respectarea cerințelor aplicabile privind punerea la dispoziție pe piață a dispozitivelor medicale.

(11) În cazul în care Agenția constată că notificarea conține informații false, eronate sau incomplete, că actele prezentate sunt false, expirate ori necorespunzătoare sau că dispozitivul medical prezintă risc pentru sănătatea publică, aceasta dispune măsurile prevăzute de legislația privind supravegherea pieței și conformitatea

	produselor, inclusiv rectificarea informațiilor din Registru, suspendarea mențiunii din Registru, interzicerea punerii la dispoziție pe piață, retragerea sau rechemarea dispozitivului medical, după caz. (12) Rectificarea, suspendarea sau radierea informațiilor din Registrul de stat al dispozitivelor medicale se efectuează de Agenție în condițiile prezentei legi și ale actelor normative privind supravegherea pieței, cu informarea persoanei care a depus notificarea.”	
Articolul 14. Supravegherea și controlul dispozitivelor medicale (2) Producătorul ori, după caz, reprezentantul său autorizat este obligat să asigure cu piese de schimb dispozitivele medicale pe care le pune la dispoziție pe piață pe întreaga durată de funcționare a acestora.	3. Articolul 14: alineatul (2) va avea următorul cuprins: „Producătorul, reprezentantul autorizat, importatorul sau distribuitorul, după caz, asigură disponibilitatea informațiilor, serviciilor și pieselor de schimb necesare utilizării în siguranță a dispozitivului medical, în condițiile stabilite de producător, pe durata de viață declarată a dispozitivului sau în termenul prevăzut contractual, cu respectarea cerințelor de siguranță, performanță, trasabilitate și protecție a drepturilor de proprietate intelectuală.”	Articolul 14. Supravegherea și controlul dispozitivelor medicale Producătorul, reprezentantul autorizat, importatorul sau distribuitorul, după caz, asigură disponibilitatea informațiilor, serviciilor și pieselor de schimb necesare utilizării în siguranță a dispozitivului medical, în condițiile stabilite de producător, pe durata de viață declarată a dispozitivului sau în termenul prevăzut contractual, cu respectarea cerințelor de siguranță, performanță, trasabilitate și protecție a drepturilor de proprietate intelectuală.
Articolul 16. Vigilența dispozitivelor medicale	4. Articolul 16 va avea următorul cuprins:	Articolul 16. Vigilența dispozitivelor medicale

(1) Producătorii de dispozitive medicale, reprezentanții acestora, persoanele juridice ce comercializează dispozitivele medicale, importatorii cu sediul înregistrat în Republica Moldova și utilizatorii de dispozitive medicale sînt obligați: a) să stabilească și să mențină un sistem propriu de vigilență a dispozitivelor medicale, care să asigure colectarea, evaluarea și schimbul de date cu privire la complicațiile legate de dispozitivele medicale sau cu privire la incidentele cu implicarea acestora, și să colaboreze în acest sens cu Agenția; b) în termen de 2 zile lucrătoare, să informeze Agenția despre orice complicație sau incident de care sînt conștienți.

(1¹) Producătorii de dispozitive medicale, identificați în calitate de furnizori de servicii în conformitate cu Legea nr. 48/2023 privind securitatea cibernetică, sunt responsabili de îndeplinirea obligațiilor privind asigurarea securității ciberetice prevăzute de legea respectivă.

(1²) Supravegherea și controlul de stat al respectării de către producătorii de dispozitive medicale a obligațiilor menționate la alin. (1¹) din prezentul articol sunt exercitate de către autoritatea competentă la nivel național în domeniul securității ciberetice potrivit Legii nr. 48/2023 privind securitatea cibernetică.

(2) Agenția în colaborare cu producătorul evaluează, după caz, nivelul de risc al unui incident sau al unei complicații raportate. După efectuarea investigației, Agenția informează părțile interesate – Ministerul Sănătății, organismul recunoscut, producătorul, consumatorul și/sau utilizatorul – despre complicațiile sau incidentele pentru care s-au luat sau trebuie să se ia măsurile corespunzătoare, inclusiv retragerea dispozitivului de pe piață.

(3) Reglementarea sistemului de vigilență a dispozitivelor medicale este aprobată prin act normativ departamental, în care se stabilesc condițiile de funcționare integrală și conținutul detaliat al raportării complicațiilor sau incidentelor cu implicarea dispozitivelor medicale.

“(1) Producătorii de dispozitive medicale, reprezentanții autorizați ai acestora, importatorii, distribuitorii, persoanele care comercializează dispozitive medicale, precum și utilizatorii de dispozitive medicale au obligația să contribuie la funcționarea sistemului de vigilență a dispozitivelor medicale, potrivit rolului pe care îl dețin în lanțul de aprovizionare sau de utilizare.

(2) Sistemul de vigilență a dispozitivelor medicale are ca scop colectarea, documentarea, evaluarea și schimbul de informații privind incidentele grave, acțiunile corective de siguranță în teren, riscurile asociate dispozitivelor medicale, precum și alte informații relevante pentru menținerea siguranței și performanței dispozitivelor medicale după introducerea pe piață, punerea la

(1) Producătorii de dispozitive medicale, reprezentanții autorizați ai acestora, importatorii, distribuitorii, persoanele care comercializează dispozitive medicale, precum și utilizatorii de dispozitive medicale au obligația să contribuie la funcționarea sistemului de vigilență a dispozitivelor medicale, potrivit rolului pe care îl dețin în lanțul de aprovizionare sau de utilizare.

(2) Sistemul de vigilență a dispozitivelor medicale are ca scop colectarea, documentarea, evaluarea și schimbul de informații privind incidentele grave, acțiunile corective de siguranță în teren, riscurile asociate dispozitivelor medicale, precum și alte informații relevante pentru menținerea siguranței și performanței dispozitivelor medicale după introducerea pe piață, punerea la dispoziție pe piață sau punerea în funcțiune.

(3) Producătorii și, după caz, reprezentanții autorizați ai acestora raportează Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale incidentele grave și acțiunile corective de siguranță în teren, în conformitate cu prezenta lege și cu reglementările tehnice aplicabile.

(4) Raportarea incidentelor grave se efectuează fără întârziere nejustificată, după stabilirea de către producător a legăturii de cauzalitate dintre incident și dispozitivul medical sau a posibilității rezonabile a existenței unei asemenea legături, dar nu mai târziu de:

a) 2 zile calendaristice de la data la care producătorul a luat cunoștință despre existența unei amenințări grave pentru sănătatea publică;

b) 10 zile calendaristice de la data la care producătorul a luat cunoștință despre un incident grav care a cauzat decesul sau o deteriorare gravă neanticipată a stării de sănătate a unei persoane;

c) 15 zile calendaristice de la data la care producătorul a luat cunoștință despre celelalte incidente grave.

(5) Acțiunile corective de siguranță în teren se raportează Agenției înainte de inițierea acestora, fără întârziere nejustificată, cu excepția cazurilor în care urgența măsurii impune aplicarea imediată a acțiunii corective pentru prevenirea sau reducerea unui

dispoziție pe piață sau punerea în funcțiune.

(3) Producătorii și, după caz, reprezentanții autorizați ai acestora raportează Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale incidentele grave și acțiunile corective de siguranță în teren, în conformitate cu prezenta lege și cu reglementările tehnice aplicabile.

(4) Raportarea incidentelor grave se efectuează fără întârziere nejustificată, după stabilirea de către producător a legăturii de cauzalitate dintre incident și dispozitivul medical sau a posibilității rezonabile a existenței unei asemenea legături, dar nu mai târziu de:

a) 2 zile calendaristice de la data la care producătorul a luat cunoștință despre existența unei amenințări grave pentru sănătatea publică;

b) 10 zile calendaristice de la data la care producătorul a luat

risc pentru viața, sănătatea ori siguranța pacienților, utilizatorilor sau altor persoane.

(6) Importatorii, distribuitorii, persoanele care comercializează dispozitive medicale și utilizatorii informează fără întârziere nejustificată producătorul sau reprezentantul autorizat, după caz, precum și Agenția, atunci când au motive rezonabile să considere că un dispozitiv medical a fost implicat într-un incident grav sau prezintă un risc grav pentru sănătatea publică, pentru pacienți, utilizatori ori alte persoane.

(7) Evenimentele care nu constituie incidente grave se documentează și se gestionează în cadrul sistemului de supraveghere post-punere pe piață, al sistemului de vigilență al producătorului sau al programului de supraveghere al utilizatorului, după caz, și se raportează Agenției numai în condițiile stabilite prin reglementările tehnice aplicabile sau prin actul normativ prevăzut la alin. (14).

(8) Producătorii monitorizează și evaluează tendințele privind incidentele care nu sunt grave, reacțiile adverse nedorite ori alte evenimente care pot indica o modificare nefavorabilă a raportului beneficiu-risc al dispozitivului medical și raportează Agenției aceste tendințe în condițiile stabilite de reglementările tehnice aplicabile.

(9) Agenția, în colaborare cu producătorul, reprezentantul autorizat, importatorul, distribuitorul, utilizatorul sau alte persoane relevante, după caz, evaluează nivelul de risc al incidentelor grave, al acțiunilor corective de siguranță în teren și al altor informații de vigilență raportate.

(10) În urma evaluării, Agenția poate dispune sau solicita, după caz, măsuri corespunzătoare și proporționale pentru prevenirea sau reducerea riscurilor, inclusiv informarea utilizatorilor, actualizarea instrucțiunilor de utilizare, suspendarea punerii la dispoziție pe piață, retragerea, rechemarea, interzicerea utilizării dispozitivului medical ori alte măsuri restrictive prevăzute de legislația privind supravegherea pieței și conformitatea produselor.

cunoștință despre un incident grav care a cauzat decesul sau o deteriorare gravă neanticipată a stării de sănătate a unei persoane;

c) 15 zile calendaristice de la data la care producătorul a luat cunoștință despre celelalte incidente grave.

(5) Acțiunile corective de siguranță în teren se raportează Agenției înainte de inițierea acestora, fără întârziere nejustificată, cu excepția cazurilor în care urgența măsurii impune aplicarea imediată a acțiunii corective pentru prevenirea sau reducerea unui risc pentru viața, sănătatea ori siguranța pacienților, utilizatorilor sau altor persoane.

(6) Importatorii, distribuitorii, persoanele care comercializează dispozitive medicale și utilizatorii informează fără întârziere nejustificată producătorul sau reprezentantul autorizat, după caz, precum și Agenția, atunci

(11) Agenția informează, după caz, Ministerul Sănătății, organismele de evaluare a conformității, producătorul, reprezentantul autorizat, importatorii, distribuitorii, utilizatorii și alte părți interesate despre incidentele grave, acțiunile corective de siguranță în teren și măsurile dispuse sau recomandate, cu respectarea legislației privind protecția datelor cu caracter personal și protecția secretelor comerciale.

(12) Producătorii de dispozitive medicale identificați în calitate de furnizori de servicii potrivit Legii nr. 48/2023 privind securitatea cibernetică sunt responsabili de îndeplinirea obligațiilor privind asigurarea securității cibernetice prevăzute de legea respectivă.

(13) Supravegherea și controlul de stat al respectării de către producătorii de dispozitive medicale a obligațiilor prevăzute la alin. (12) se exercită de către autoritatea competentă la nivel național în domeniul securității cibernetice, potrivit Legii nr. 48/2023 privind securitatea cibernetică.

(14) Modul de funcționare a sistemului de vigilență a dispozitivelor medicale, conținutul raportărilor, formularele, canalele de raportare, procedura de evaluare a incidentelor grave, raportarea acțiunilor corective de siguranță în teren, raportarea tendințelor și schimbul de informații între părțile implicate se stabilesc prin act normativ departamental al Ministerului Sănătății, cu respectarea reglementărilor tehnice aplicabile și a principiului proporționalității.

când au motive rezonabile să considere că un dispozitiv medical a fost implicat într-un incident grav sau prezintă un risc grav pentru sănătatea publică, pentru pacienți, utilizatori ori alte persoane.

(7) Evenimentele care nu constituie incidente grave se documentează și se gestionează în cadrul sistemului de supraveghere post-punere pe piață, al sistemului de vigilență al producătorului sau al programului de supraveghere al utilizatorului, după caz, și se raportează Agenției numai în condițiile stabilite prin reglementările tehnice aplicabile sau prin actul normativ prevăzut la alin. (14).

(8) Producătorii monitorizează și evaluează tendințele privind incidentele care nu sunt grave, reacțiile adverse nedorite ori alte evenimente care pot

indica o modificare nefavorabilă a raportului beneficiu-risc al dispozitivului medical și raportează Agenției aceste tendințe în condițiile stabilite de reglementările tehnice aplicabile.

(9) Agenția, în colaborare cu producătorul, reprezentantul autorizat, importatorul, distribuitorul, utilizatorul sau alte persoane relevante, după caz, evaluează nivelul de risc al incidentelor grave, al acțiunilor corective de siguranță în teren și al altor informații de vigilență raportate.

(10) În urma evaluării, Agenția poate dispune sau solicita, după caz, măsuri corespunzătoare și proporționale pentru prevenirea sau reducerea riscurilor, inclusiv informarea utilizatorilor, actualizarea instrucțiunilor de utilizare, suspendarea punerii la dispoziție pe

piață, retragerea, rechemarea, interzicerea utilizării dispozitivului medical ori alte măsuri restrictive prevăzute de legislația privind supravegherea pieței și conformitatea produselor.

(11) Agenția informează, după caz, Ministerul Sănătății, organisme de evaluare a conformității, producătorul, reprezentantul autorizat, importatorii, distribuitorii, utilizatorii și alte părți interesate despre incidentele grave, acțiunile corective de siguranță în teren și măsurile dispuse sau recomandate, cu respectarea legislației privind protecția datelor cu caracter personal și protecția secretelor comerciale.

(12) Producătorii de dispozitive medicale identificați în calitate de furnizori de servicii potrivit Legii nr. 48/2023 privind securitatea cibernetică sunt responsabili de

îndeplinirea obligațiilor privind asigurarea securității cibernetice prevăzute de legea respectivă.

(13)

Supravegherea și controlul de stat al respectării de către producătorii de dispozitive medicale a obligațiilor prevăzute la alin. (12) se exercită de către autoritatea competentă la nivel național în domeniul securității cibernetice, potrivit Legii nr. 48/2023 privind securitatea cibernetică.

(14) Modul de funcționare a sistemului de vigilență a dispozitivelor medicale, conținutul raportărilor, formularele, canalele de raportare, procedura de evaluare a incidentelor grave, raportarea acțiunilor corective de siguranță în teren, raportarea tendințelor și schimbul de informații între părțile implicate se stabilesc prin act normativ departamental al Ministerului Sănătății, cu respectarea reglementărilor tehnice aplicabile și a principiului proporționalității.”

Articolul 38. Autoritățile de supraveghere privind respectarea, cerințelor de etichetare a produselor alimentare (3) Agenția Națională pentru Sănătate Publică asigură supravegherea și controlul respectării regulilor privind mențiunile nutriționale și de sănătate pentru formulele de început și formulele de continuare, pentru preparatele pe bază de cereale și alimentele pentru copii, pentru alimentele destinate unor scopuri medicale speciale, pentru înlocuitorii unei diete totale destinate controlului greutateii și pentru apele minerale care sunt comercializate în farmacii.	La articolul 38 alineatul (3) se abrogă.	Articolul 38. Autoritățile de supraveghere privind respectarea, cerințelor de etichetare a produselor alimentare (3) Agenția Națională pentru Sănătate Publică asigură supravegherea și controlul respectării regulilor privind mențiunile nutriționale și de sănătate pentru formulele de început și formulele de continuare, pentru preparatele pe bază de cereale și alimentele pentru copii, pentru alimentele destinate unor scopuri medicale speciale, pentru înlocuitorii unei diete totale destinate controlului greutateii și pentru apele minerale care sunt comercializate în farmacii.
Art. XLVIII. – Legea nr. 105/2018 cu privire la promovarea ocupării forței de muncă și asigurarea de șomaj		
Articolul 14. Participarea angajatorilor la realizarea politicilor în domeniul promovării ocupării forței de muncă (1) Angajatorii contribuie la realizarea politicilor privind ocuparea forței de muncă prin: b) informarea, în scris, prin fax, prin poșta electronică a subdiviziunii teritoriale în a cărei rază își are adresa juridică sau în a cărei rază este adresa locului de muncă, despre toate locurile de muncă devenite vacante inclusiv despre locurile de muncă vacante create și/sau rezervate pentru angajarea persoanelor cu dizabilități,, în termen de 5 zile lucrătoare de la data la care au devenit vacante, conform modelului aprobat de către Agenția Națională;	La articolul 14 alineatul (1) litera b) textul „5 zile lucrătoare” se substituie cu textul „30 de zile”.	Articolul 14. Participarea angajatorilor la realizarea politicilor în domeniul promovării ocupării forței de muncă (1) Angajatorii contribuie la realizarea politicilor privind ocuparea forței de muncă prin: b) informarea, în scris, prin fax, prin poșta electronică a subdiviziunii teritoriale în a cărei rază își are adresa juridică sau în a cărei rază este adresa locului de muncă, despre toate locurile de muncă devenite vacante inclusiv despre locurile de muncă vacante create și/sau rezervate pentru angajarea persoanelor cu dizabilități,, în termen de 30 de zile de la data la care au devenit vacante, conform modelului aprobat de către Agenția Națională;
Art. XLIX. – Legea nr.119/2018 cu privire la medicamentele de uz veterinar		
Articolul 2. Noțiunile principale În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>certificat de bună practică de fabricație (GMP)</i> – certificat care confirmă corespunderea producătorului Regulilor de bună practică de fabricație, eliberat în rezultatul inspectării de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, în conformitate cu recomandările Organizației Mondiale a Sănătății Animalelor (OIE);	1. La articolul 2, noțiunea „certificat de bună practică de fabricație (GMP)” se completează cu o propoziție cu următorul cuprins: „Certificatul de bună practică de fabricație (GMP) poartă caracter benevol.”.	Articolul 2. Noțiunile principale În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>certificat de bună practică de fabricație (GMP)</i> – certificat care confirmă corespunderea producătorului Regulilor de bună practică de fabricație, eliberat în rezultatul inspectării de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, în conformitate cu recomandările Organizației Mondiale a Sănătății Animalelor (OIE). Certificatul de bună practică de fabricație (GMP) poartă caracter benevol.

Articolul 25. Cerințe comune față de distribuția angro și cu amănuntul (5) Agenția va permite amplasarea unităților de comercializare cu amănuntul a medicamentelor de uz veterinar împreună cu magazinele zoo, cabinetele, clinicile veterinare sau spitalele doar cu delimitarea clară a spațiilor, a suprafețelor minime și cu respectarea tuturor cerințelor de funcționare a fiecărei dintre acestea.	2. La articolul 25, alineatul (5), cuvintele „Agenția va permite” se substituie cu cuvintele „Se permite, sub supravegherea medicului sanitar veterinar,”.	Articolul 25. Cerințe comune față de distribuția angro și cu amănuntul (5) Se permite, sub supravegherea medicului sanitar veterinar, amplasarea unităților de comercializare cu amănuntul a medicamentelor de uz veterinar împreună cu magazinele zoo, cabinetele, clinicile veterinare sau spitalele doar cu delimitarea clară a spațiilor, a suprafețelor minime și cu respectarea tuturor cerințelor de funcționare a fiecărei dintre acestea.
Art. L. – Legea nr.237/2018 cu privire la controlul de conformitate cu cerințele de calitate pentru fructele și legumele proaspete		
Articolul 3. Domeniul de aplicare (1) Dispozițiile prezentei legi se aplică persoanelor fizice și juridice care desfășoară, pe teritoriul Republicii Moldova, activitățile menționate la art. 2 și sînt înregistrate la Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor conform legislației în vigoare.	1. La articolul 3 alineatul (1), cuvintele „conform legislației în vigoare” se substituie cu cuvintele „prin procedura de notificare”.	Articolul 3. Domeniul de aplicare (1) Dispozițiile prezentei legi se aplică persoanelor fizice și juridice care desfășoară, pe teritoriul Republicii Moldova, activitățile menționate la art. 2 și sînt înregistrate la Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor prin procedura de notificare.
Articolul 6. Baza de date cu privire la agenții economici din lanțul alimentar (2) Organul de control va elabora și va aproba proceduri interne privind înregistrarea și evidența agenților economici.	2. La articolul 6 alineatul (2), după cuvîntul „înregistrarea” se completează cu cuvintele „prin procedura de notificare”.	Articolul 6. Baza de date cu privire la agenții economici din lanțul alimentar (2) Organul de control va elabora și va aproba proceduri interne privind înregistrarea și evidența agenților economici prin procedura de notificare.
Art. LI. – Legea nr.277/2018 privind substanțele chimice		
Articolul 4. Noțiuni principale În scopul prezentei legi, se aplică următoarele noțiuni principale: 13) <i>permis pentru comercializarea, distribuția și/sau alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase</i> – act permisiv prin care autoritatea publică în domeniul substanțelor chimice aprobă desfășurarea activităților de comercializare, distribuție și alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase;	1. La articolul 4, noțiunea „permis pentru comercializarea, distribuția și/sau alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase” se exclude.	Articolul 4. Noțiuni principale În scopul prezentei legi, se aplică următoarele noțiuni principale: 13) permis pentru comercializarea, distribuția și/sau alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase – act permisiv prin care autoritatea publică în domeniul substanțelor chimice aprobă desfășurarea activităților de comercializare, distribuție și alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase;
Articolul 9. Atribuțiile Agenției Agenția are următoarele atribuții de bază:	2. Articolul 9: literele h) și k) se abrogă.	Articolul 9. Atribuțiile Agenției Agenția are următoarele atribuții de bază:

h) eliberează, în baza Regulamentului cu privire la regimul comercial și reglementarea utilizării hidrocarburilor halogenate care distrug stratul de ozon, aprobat prin Legea nr. 852/2002, a Legii nr.43/2023 privind gazele fluorurate cu efect de seră și a art. 24 al prezentei legi, autorizații pentru importul, exportul sau reexportul substanțelor ce distrug stratul de ozon și al gazelor fluorurate cu efect de seră, al echipamentelor și al produselor ce conțin astfel de gaze; j) eliberează autorizațiile menționate la art. 24 alin. (1) lit. c)–f); k) eliberează, în baza art. 27 și 28, permise pentru comercializarea, distribuția și/sau alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase; m) retrage autorizația sau permisul în cazul încălcării de către titular a prevederilor legislației în vigoare și a condițiilor autorizării conform Legii nr. 235/2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător și Legii nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător;	litera j) va avea următorul cuprins: „j) eliberează autorizația menționată la art.24 alin.(1) lit.d); la litera m), cuvintele „sau permisul” se exclud.	h) eliberează, în baza Regulamentului cu privire la regimul comercial și reglementarea utilizării hidrocarburilor halogenate care distrug stratul de ozon, aprobat prin Legea nr. 852/2002, a Legii nr.43/2023 privind gazele fluorurate cu efect de seră și a art. 24 al prezentei legi, autorizații pentru importul, exportul sau reexportul substanțelor ce distrug stratul de ozon și al gazelor fluorurate cu efect de seră, al echipamentelor și al produselor ce conțin astfel de gaze; j) eliberează autorizația menționată la art.24 alin.(1) lit.d); k) eliberează, în baza art. 27 și 28, permise pentru comercializarea, distribuția și/sau alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase; m) retrage autorizația sau permisul în cazul încălcării de către titular a prevederilor legislației în vigoare și a condițiilor autorizării conform Legii nr. 235/2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător și Legii nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător;
Articolul 10. Drepturile și obligațiile Agenției (1) Agenția are dreptul: e) să solicite producătorilor, importatorilor, distribuitorilor, utilizatorilor și deținătorilor de autorizații sau permise ținerea evidenței substanțelor și amestecurilor chimice în forma stabilită de Guvern și să verifice această evidență; f) să solicite producătorilor sau importatorilor și deținătorilor de autorizații sau permise prezentarea rapoartelor și a informațiilor în forma prevăzută la anexele nr. 1, 2 și 4;	3. La articolul 10 alineatul (1) literele e) și f), cuvintele „sau permise” se exclud.	Articolul 10. Drepturile și obligațiile Agenției (1) Agenția are dreptul: e) să solicite producătorilor, importatorilor, distribuitorilor, utilizatorilor și deținătorilor de autorizații ținerea evidenței substanțelor și amestecurilor chimice în forma stabilită de Guvern și să verifice această evidență; f) să solicite producătorilor sau importatorilor și deținătorilor de autorizații prezentarea rapoartelor și a informațiilor în forma prevăzută la anexele nr. 1, 2 și 4;
Articolul 15. Prezentarea informației privind produsele chimice (2) Persoanele fizice și juridice care produc, importă și/sau comercializează un produs chimic trebuie să informeze imediat, dar nu mai târziu de 10 zile, Agenția despre orice informație nouă care devine disponibilă după emiterea unei autorizații sau a unui permis și care indică că produsul chimic sau reziduurile unei substanțe active din produs ar putea avea efecte adverse asupra sănătății umane, a apelor subterane sau a mediului în general.	4. Articolul 15: la alineatul (2), cuvintele „sau a unui permis” se exclud; la alineatul (3), cuvintele „sau emitere a unui permis” se exclud.	Articolul 15. Prezentarea informației privind produsele chimice (2) Persoanele fizice și juridice care produc, importă și/sau comercializează un produs chimic trebuie să informeze imediat, dar nu mai târziu de 10 zile, Agenția despre orice informație nouă care devine disponibilă după emiterea unei autorizații și care indică că produsul chimic sau reziduurile unei substanțe active din produs ar putea avea efecte adverse asupra sănătății umane, a apelor subterane sau a mediului în general.

(3) Prevederile alin. (2) se aplică, de asemenea, produselor chimice care nu fac obiectul cerințelor de autorizare sau emitere a unui permis în cazul în care devin disponibile noi informații conform cărora produsul poate avea proprietăți cancerigene, mutagene sau toxice pentru reproducere, informații care pot influența clasificarea sau etichetarea acestuia.		(3) Prevederile alin. (2) se aplică, de asemenea, produselor chimice care nu fac obiectul cerințelor de autorizare în cazul în care devin disponibile noi informații conform cărora produsul poate avea proprietăți cancerigene, mutagene sau toxice pentru reproducere, informații care pot influența clasificarea sau etichetarea acestuia.
Articolul 23. Produse chimice care fac obiectul autorizării (1) Nu pot fi produse, importate, plasate pe piață și utilizate fără respectarea procedurii de autorizare următoarele produse chimice: a) produsele de protecție a plantelor; b) produsele biocide; c) detergenții ce conțin agenți tensioactivi care nu îndeplinesc criteriile pentru biodegradarea aerobă finală; d) substanțele cu risc major pentru sănătatea umană și mediu; e) substanțele chimice industriale periculoase; f) substanțele chimice care distrug stratul de ozon, gazele fluorurate cu efect de seră, echipamentele și produsele ce conțin astfel de gaze. (2) Produsele chimice menționate la alin. (1) lit. a)–e) pot fi autorizate printr-o procedură simplificată în cazul în care solicitantul confirmă aprobarea și/sau autorizarea produsului chimic pentru tipuri de utilizări solicitate în unul din statele membre ale Uniunii Europene. (4) Substanțele chimice care distrug stratul de ozon și gazele fluorurate cu efect de seră, echipamentele și produsele ce conțin astfel de gaze se autorizează de către Agenție în conformitate cu prevederile Legii nr. 852/2002 pentru aprobarea Regulamentului cu privire la regimul comercial și reglementarea utilizării hidrocarburilor halogenate care distrug stratul de ozon și ale Legii nr. 43/2023 privind gazele fluorurate cu efect de seră.	5. Articolul 23: la alineatul (1), literele c), e) și f) se abrogă; la alineatul (2), textul „lit. a)–e)” se substituie cu textul „lit. a), b și d)”; alineatul (4) se abrogă.	Articolul 23. Produse chimice care fac obiectul autorizării (1) Nu pot fi produse, importate, plasate pe piață și utilizate fără respectarea procedurii de autorizare următoarele produse chimice: a) produsele de protecție a plantelor; b) produsele biocide; c) ----- d) substanțele cu risc major pentru sănătatea umană și mediu; e) ----- f) ----- (2) Produsele chimice menționate la alin. (1) lit. a), b și d) pot fi autorizate printr-o procedură simplificată în cazul în care solicitantul confirmă aprobarea și/sau autorizarea produsului chimic pentru tipuri de utilizări solicitate în unul din statele membre ale Uniunii Europene. (4) -----
Articolul 24. Eliberarea autorizației (1) Autorizații pentru produse chimice periculoase se eliberează după cum urmează: a) autorizația pentru produsele de protecție a plantelor – conform Legii nr. 403/2023 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și pentru modificarea unor acte normative;	6. La articolul 24 alineatul (1), literele c), e) și f) se abrogă.	Articolul 24. Eliberarea autorizației (1) Autorizații pentru produse chimice periculoase se eliberează după cum urmează: a) autorizația pentru produsele de protecție a plantelor – conform Legii nr. 403/2023 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și pentru modificarea unor acte normative;

b) autorizația pentru produsele biocide indicate la art. 23 alin. (1) lit. b) – conform art. 11 alin. (1) lit. f); c) autorizația pentru detergenții care conțin agenți tensioactivi care nu îndeplinesc criteriile pentru biodegradarea aerobă finală indicați la art. 23 alin. (1) lit. c) – conform art. 9 lit. j); d) autorizația pentru produsele chimice cu risc major pentru sănătatea umană și mediu indicate la art. 23 alin. (1) lit. d) – conform art. 9 lit. j); e) autorizația pentru substanțe chimice industriale periculoase indicate la art. 23 alin. (1) lit. e) – conform art. 9 lit. j); f) autorizația pentru importul, exportul sau reexportul substanțelor ce distrug stratul de ozon și al gazelor fluorurate cu efect de seră, al echipamentelor și al produselor ce conțin astfel de gaze – conform art. 9 lit. h) și art. 23 alin. (4).		b) autorizația pentru produsele biocide indicate la art. 23 alin. (1) lit. b) – conform art. 11 alin. (1) lit. f); c) ---- d) autorizația pentru produsele chimice cu risc major pentru sănătatea umană și mediu indicate la art. 23 alin. (1) lit. d) – conform art. 9 lit. j); e) ---- f) ----
Capitolul VIII PERMISUL PENTRU COMERCIALIZAREA, DISTRIBUȚIA ȘI ALTE FORME DE TRANSFER AL PRODUSELOR CHIMICE DEOSEBIT DE PERICULOASE Articolul 27. Permisul pentru comercializarea, distribuția și/sau alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase (1) Pentru inițierea și desfășurarea activităților de comercializare, distribuție și alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase, întreprinzătorul are nevoie de permis. (2) Produsele chimice deosebit de periculoase pot fi comercializate, distribuite și/sau transferate numai: a) pentru uz profesional; b) persoanelor juridice și fizice care desfășoară activitate de întreprinzător și dețin permis în conformitate cu alin. (1). (3) Persoanele juridice și fizice care desfășoară activitate de întreprinzător și care comercializează, distribuie și/sau transferă produse chimice foarte periculoase în conformitate cu alin. (2) trebuie să țină evidența operațiunilor de comercializare, distribuție și/sau transfer de produse chimice deosebit de periculoase în	7. Capitolul VIII se abrogă.	-----

registru de evidență, în forma stabilită de Guvern. În registru se înscrie:

- a) denumirea produsului chimic;
- b) cantitatea de produs chimic comercializat, distribuit și/sau transferat;
- c) numele și datele de contact ale clientului, după caz;
- d) scopul utilizării (producere sau utilizare directă);
- e) data efectuării operațiunii de comercializare, distribuție și/sau transfer.

(4) Se interzice comercializarea produselor chimice deosebit de periculoase în baza patentei de întreprinzător.

Articolul 28. Eliberarea, prelungirea, suspendarea și retragerea permisului

(1) Permisul pentru comercializarea, distribuția și/sau alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase poate fi eliberat în cazul în care solicitantul:

- a) confirmă accesul la expertiza necesară în conformitate cu prevederile art. 16;
- b) dispune de instrucțiuni interne privind controlul propriu al produselor chimice, necesare pentru prevenirea și diminuarea consecințelor incidentelor și ale accidentelor cu implicarea produselor chimice care ar putea afecta negativ viața și sănătatea personalului propriu, a populației și mediul;
- c) ține evidența operațiunilor de comercializare, distribuție și/sau transfer de produse chimice deosebit de periculoase în registru de evidență.

(2) Permisul se eliberează de către Agenție pentru un termen de 5 ani.

(3) Pentru obținerea permisului, solicitantul depune la Agenție o cerere de eliberare a permisului, care va include următoarele date privind produsul chimic pentru care se solicită permisul:

- a) denumirea substanței sau a substanțelor componente ale amestecului chimic periculos;
- b) cantitatea de produs chimic prevăzută a fi comercializată, distribuită și/sau transferată de către solicitant;
- c) modul preconizat de utilizare a produsului chimic;

d) confirmarea angajării cel puțin a unui consultant chimist. (4) Agenția eliberează permisul pentru comercializarea, distribuția și/sau alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase gratuit, în termen de 10 zile lucrătoare de la data depunerii cererii, dacă sunt îndeplinite condițiile prevăzute la alin. (1). (5) După expirarea termenului de valabilitate a permisului, prelungirea valabilității acestuia se efectuează în conformitate cu prevederile art. 6 din Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător. (6) Permisul se suspendă în temeiul art. 10 alin. (2) lit. a) din Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător. (7) Retragera permisului pentru comercializarea, distribuția și/sau transferul produselor chimice deosebit de periculoase se efectuează în condițiile art. 11 din Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător, în următoarele cazuri: a) titularul nu respectă condițiile prezentei legi; b) în procesul controlului efectuat de către Inspectoratul pentru Protecția Mediului se constată efecte negative asupra mediului sau a sănătății umane în rezultatul desfășurării activității de comercializare, distribuție și/sau transfer al produsului chimic deosebit de periculos; c) titularul nu ține evidența operațiunilor de comercializare, distribuție și/sau transfer în conformitate cu art. 27 alin. (3) din prezenta lege.		
Art. LII. Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor		
Articolul 14. Autorizarea unor produse alimentare, a materialelor și articolelor care vin în contact cu produsele alimentare și a surselor de apă minerală și potabilă (1) Înainte de utilizare în procesele de producție, de introducere pe piață și de distribuire, unele categorii de produse alimentare, materialele și articolele care vin în contact cu produsele alimentare, precum și sursele de apă minerală și potabilă se supun autorizării sanitare după cum urmează:	Articolul 14: denumirea se modifică și va avea următorul cuprins: „Articolul 14. Înregistrarea și notificarea unor produse alimentare”; alineatul (1):	Articolul 14. Înregistrarea și notificarea unor produse alimentare (1) Înainte de utilizare în procesele de producție, de introducere pe piață și de distribuire, unele categorii de produse alimentare, materialele și articolele care vin în contact cu produsele alimentare, precum și sursele de apă minerală și potabilă se supun înregistrării sau notificării după cum urmează:

a) suplimentele alimentare, altele decât cele care conțin exclusiv vitamine și/sau minerale, se supun înregistrării de stat; b) suplimentele alimentare care conțin exclusiv vitamine și/sau minerale, 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, produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale se supun notificării; c) materialele și articolele care vin în contact cu produsele alimentare și sursele de apă minerală se supun avizării sanitare.	textul „materialele și articolele care vin în contact cu produsele alimentare, precum și sursele de apă minerală și potabilă” se exclude; textul „autorizării sanitare” se substituie cu textul „înregistrării sau notificării” litera c) se abrogă.	a) suplimentele alimentare, altele decât cele care conțin exclusiv vitamine și/sau minerale, se supun înregistrării de stat; b) suplimentele alimentare care conțin exclusiv vitamine și/sau minerale, 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, produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale se supun notificării. e) materialele și articolele care vin în contact cu produsele alimentare și sursele de apă minerală se supun avizării sanitare.
Articolul 22. Exportul produselor alimentare și al hranei pentru animale din Republica Moldova (2) La solicitarea operatorului din domeniul alimentar, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor certifică siguranța produselor alimentare destinate exportului sau reexportului prin eliberarea certificatului de sănătate. Certificatul de sănătate se eliberează în urma rezultatelor încercărilor de laborator efectuate de laboratorul de referință sau de un laborator acreditat, prin care confirmă corespunderea produselor alimentare cu legislația din domeniul alimentar din țara de export. La efectuarea încercărilor de laborator, prelevările de probe se efectuează de către autoritatea emitentă a certificatului. Modelul certificatului de sănătate este prezentat în anexa nr. 2.	2. La articolul 22 alineatul (2) propoziția a doua după sintagma „Certificatul de sănătate” se completează cu cuvintele „poartă caracter benevol și”.	Articolul 22. Exportul produselor alimentare și al hranei pentru animale din Republica Moldova (2) La solicitarea operatorului din domeniul alimentar, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor certifică siguranța produselor alimentare destinate exportului sau reexportului prin eliberarea certificatului de sănătate. Certificatul de sănătate poartă caracter benevol și se eliberează în urma rezultatelor încercărilor de laborator efectuate de laboratorul de referință sau de un laborator acreditat, prin care confirmă corespunderea produselor alimentare cu legislația din domeniul alimentar din țara de export. La efectuarea încercărilor de laborator, prelevările de probe se efectuează de către autoritatea emitentă a certificatului. Modelul certificatului de sănătate este prezentat în anexa nr. 2.
Articolul 24. Domeniile de competență ale Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor (2) Domeniile principale de competență ale Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor în ceea ce privește siguranța alimentelor sunt: h) supravegherea și controlul materialelor care vin în contact cu produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar; j) supravegherea și controlul pe întreg lanțul alimentar al suplimentelor alimentare, cu excepția celor fabricate în unități cu activitate farmaceutică și comercializate în farmacii;	Articolul 24 alineatul (2): litera h) cuvintele „aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar” se exclud la litera j) cuvintele „cu excepția celor fabricate în unități cu activitate farmaceutică și comercializate în farmacii” se exclud.	Articolul 24. Domeniile de competență ale Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor (2) Domeniile principale de competență ale Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor în ceea ce privește siguranța alimentelor sunt: h) supravegherea și controlul materialelor care vin în contact cu produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar; j) supravegherea și controlul pe întreg lanțul alimentar al suplimentelor alimentare, cu excepția celor fabricate în unități cu activitate farmaceutică și comercializate în farmacii;

l) supravegherea și controlul pe întreg lanțul alimentară al produselor alimentare pentru sugari și copiii mici și al produselor alimentare cu destinație nutrițională specială, cu excepția celor care se comercializează exclusiv în farmacii;	litera l) cuvintele „cu excepția celor care se comercializează exclusiv în farmacii” se exclud	l) supravegherea și controlul pe întreg lanțul alimentară al produselor alimentare pentru sugari și copiii mici și al produselor alimentare cu destinație nutrițională specială, cu excepția celor care se comercializează exclusiv în farmacii;
Articolul 25. Domeniile de competență ale Ministerului Sănătății Competențele Ministerului Sănătății privind supravegherea de stat a sănătății publice în domeniul siguranței produselor alimentare sunt: a) identificarea, evaluarea, managementul și comunicarea riscurilor asupra stării de sănătate și de nutriție a populației; b) prevenirea maladiilor provocate de produse alimentare prin realizarea intervențiilor de prevenire primară și secundară; c) înregistrarea izbucnirilor de boli provocate de produse alimentare și cercetarea epidemiologică a acestor cazuri împreună cu Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor; d) - abrogată; e) asigurarea instruirii în domeniul igienei și organizarea examenului medical al angajaților întreprinderilor care produc, prelucrează, depozitează, transportă și comercializează produse alimentare sau care prestează servicii de alimentație publică; f) autorizarea sanitară a produselor alimentare, a materialelor și a articolelor destinate să vină în contact cu produsele alimentare, precum și a surselor de apă minerale naturale indicate în art.14; g) supravegherea și controlul respectării cerințelor privind mențiunile nutriționale și de sănătate pentru formulele de început și formulele de continuare, pentru preparatele pe bază de cereale și alimentele pentru copii, pentru alimentele destinate unor scopuri medicale speciale, pentru înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, precum și pentru apele minerale comercializate în farmacii, care se asigură de Agenția Națională pentru Sănătate Publică; h) supravegherea și controlul produselor alimentare pentru sugari și copiii mici, precum și al produselor cu destinație nutrițională specială, care se comercializează în farmacii; i) autorizarea surselor de ape minerale naturale;	La articolul 25 literele g), h), j) și m) se abrogă.	Articolul 25. Domeniile de competență ale Ministerului Sănătății Competențele Ministerului Sănătății privind supravegherea de stat a sănătății publice în domeniul siguranței produselor alimentare sunt: a) identificarea, evaluarea, managementul și comunicarea riscurilor asupra stării de sănătate și de nutriție a populației; b) prevenirea maladiilor provocate de produse alimentare prin realizarea intervențiilor de prevenire primară și secundară; c) înregistrarea izbucnirilor de boli provocate de produse alimentare și cercetarea epidemiologică a acestor cazuri împreună cu Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor; d) - abrogată; e) asigurarea instruirii în domeniul igienei și organizarea examenului medical al angajaților întreprinderilor care produc, prelucrează, depozitează, transportă și comercializează produse alimentare sau care prestează servicii de alimentație publică; f) autorizarea sanitară a produselor alimentare, a materialelor și a articolelor destinate să vină în contact cu produsele alimentare, precum și a surselor de apă minerale naturale indicate în art.14; g) supravegherea și controlul respectării cerințelor privind mențiunile nutriționale și de sănătate pentru formulele de început și formulele de continuare, pentru preparatele pe bază de cereale și alimentele pentru copii, pentru alimentele destinate unor scopuri medicale speciale, pentru înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, precum și pentru apele minerale comercializate în farmacii, care se asigură de Agenția Națională pentru Sănătate Publică; h) supravegherea și controlul produselor alimentare pentru sugari și copiii mici, precum și al produselor cu destinație nutrițională specială, care se comercializează în farmacii; i) autorizarea surselor de ape minerale naturale;

j) supravegherea și controlul materialelor care vin în contact cu produsele alimentare introduse pe piață, inclusiv cele importate, cu excepția materialelor destinate să vină în contact cu produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar; k) elaborarea reglementărilor în domeniul aditivilor alimentari, al suplimentelor alimentare, al alimentelor noi, al produselor alimentare fortificate, al produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, al produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, al formulelor de început și formulelor de continuare, al preparatelor pe bază de cereale și al produselor alimentare pentru copii, al produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, al înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, al apelor minerale și potabile și surselor acestora, al materialelor care vin în contact cu produsele alimentare, precum și al mențiunilor nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare; l) stabilirea parametrilor microbiologici și fizico-chimici, a limitelor maxime de reziduuri de pesticide și contaminanți din produsele alimentare; m) supravegherea și controlul pe întreg lanțul de producere a suplimentelor alimentare fabricate în unitățile cu activitate farmaceutică și comercializate în farmacii.		j) supravegherea și controlul materialelor care vin în contact cu produsele alimentare introduse pe piață, inclusiv cele importate, cu excepția materialelor destinate să vină în contact cu produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar; k) elaborarea reglementărilor în domeniul aditivilor alimentari, al suplimentelor alimentare, al alimentelor noi, al produselor alimentare fortificate, al produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, al produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, al formulelor de început și formulelor de continuare, al preparatelor pe bază de cereale și al produselor alimentare pentru copii, al produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, al înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, al apelor minerale și potabile și surselor acestora, al materialelor care vin în contact cu produsele alimentare, precum și al mențiunilor nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare; l) stabilirea parametrilor microbiologici și fizico-chimici, a limitelor maxime de reziduuri de pesticide și contaminanți din produsele alimentare; m) supravegherea și controlul pe întreg lanțul de producere a suplimentelor alimentare fabricate în unitățile cu activitate farmaceutică și comercializate în farmacii.
Art. LIII. – Legea nr.129/2019 privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman Articolul 17. Cercetarea și alte scopuri specifice (1) Prin derogare de la art. 14, 15 și 16, autoritatea competentă autorizează utilizarea subproduselor de origine animală și a produselor derivate pentru expoziții, activități artistice și în scopuri de diagnosticare, educaționale sau de cercetare în condiții care să asigure controlul riscurilor pentru sănătatea publică și cea animală. Articolul 18. Scopuri furajere specifice (1) Prin derogare de la art. 15 și 16, autoritatea competentă autorizează, în condiții care asigură controlul riscurilor pentru sănătatea publică și cea animală, colectarea și utilizarea materialelor de categoria a 2-a, cu condiția ca acestea să provină de la animale ce nu au fost sacrificate sau nu au murit din cauza apariției ori a		
	1. La articolele 17 și 18 alineatul (1), cuvintele „autoritatea competentă autorizează” se substituie cu cuvintele „se permite, sub supravegherea medicului sanitar veterinar,”.	Articolul 17. Cercetarea și alte scopuri specifice (1) Prin derogare de la art. 14, 15 și 16, se permite, sub supravegherea medicului sanitar veterinar, utilizarea subproduselor de origine animală și a produselor derivate pentru expoziții, activități artistice și în scopuri de diagnosticare, educaționale sau de cercetare în condiții care să asigure controlul riscurilor pentru sănătatea publică și cea animală. Articolul 18. Scopuri furajere specifice (1) Prin derogare de la art. 15 și 16, se permite, sub supravegherea medicului sanitar veterinar, în condiții care asigură controlul riscurilor pentru sănătatea publică și cea animală, colectarea și utilizarea materialelor de categoria a 2-a, cu condiția ca acestea să

suspiciunii privind apariția unei boli transmisibile oamenilor sau animalelor, și a materialelor de categoria a 3-a pentru hrana:		provină de la animale ce nu au fost sacrificate sau nu au murit din cauza apariției ori a suspiciunii privind apariția unei boli transmisibile oamenilor sau animalelor, și a materialelor de categoria a 3-a pentru hrana:
Articolul 19. Colectarea, transportul și eliminarea Prin derogare de la art. 14, 15, 16 și 20, autoritatea competentă permite eliminarea: a) prin îngropare a animalelor de companie și a ecvideelor moarte; b) prin incinerare ori îngropare la fața locului sau prin alte mijloace, sub supraveghere oficială, prin care se previne transmiterea de riscuri pentru sănătatea publică și cea animală, a materialelor de categoria 1 menționate la art. 10 lit. a) pct. 5 și lit. b), precum și a materialelor de categoriile a 2-a și a 3-a;	2. La articolul 19, cuvintele „autoritatea competentă permite” se substituie cu cuvintele „se permite, sub supravegherea medicului sanitar veterinar,”.	Articolul 19. Colectarea, transportul și eliminarea Prin derogare de la art. 14, 15, 16 și 20, se permite, sub supravegherea medicului sanitar veterinar, eliminarea: a) prin îngropare a animalelor de companie și a ecvideelor moarte; b) prin incinerare ori îngropare la fața locului sau prin alte mijloace, sub supraveghere oficială, prin care se previne transmiterea de riscuri pentru sănătatea publică și cea animală, a materialelor de categoria 1 menționate la art. 10 lit. a) pct. 5 și lit. b), precum și a materialelor de categoriile a 2-a și a 3-a;
Art. LIV. – Legea nr.182/2019 privind calitatea apei potabile		
Articolul 7. Controlul calității apei potabile (4) Procedurile pentru monitorizarea prevăzută la alin. (3) se stabilesc în conformitate cu Regulamentul sanitar privind supravegherea și monitorizarea calității apei potabile, iar programul de monitorizare se aprobă de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică.	Articolul 7 alineatul (4) va avea următorul cuprins: „(4) Procedurile pentru monitorizarea prevăzută la alin. (3), inclusiv parametrii monitorizați, frecvențele de prelevare, punctele de prelevare, metodele de analiză, precum și modul de evidență și raportare a rezultatelor, se stabilesc prin Regulamentul sanitar privind supravegherea și monitorizarea calității apei potabile. Producătorii de apă potabilă sau operatorii elaborează și păstrează programul de	Articolul 7. Controlul calității apei potabile (4) Procedurile pentru monitorizarea prevăzută la alin. (3), inclusiv parametrii monitorizați, frecvențele de prelevare, punctele de prelevare, metodele de analiză, precum și modul de evidență și raportare a rezultatelor, se stabilesc prin Regulamentul sanitar privind supravegherea și monitorizarea calității apei potabile. Producătorii de apă potabilă sau operatorii elaborează și păstrează programul de monitorizare și îl prezintă Agenției Naționale pentru Sănătate Publică la solicitare sau în cadrul activităților de supraveghere și control.

	monitorizare și îl prezintă Agenției Naționale pentru Sănătate Publică la solicitare sau în cadrul activităților de supraveghere și control.”	
Articolul 11. Asigurarea calității procesului tehnologic de tratare a apei, a echipamentelor, substanțelor și materialelor care vin în contact cu apa potabilă (3) Substanțele chimice, amestecurile, produsele, materialele și echipamentele care vin în contact cu apa potabilă se avizează sanitar conform art. 23¹ din Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice.	Articolul 11 alineatul (3), cuvintele „avizează sanitar conform art.23¹” se substituie cu textul „se notifică conform art.22”	Articolul 11. Asigurarea calității procesului tehnologic de tratare a apei, a echipamentelor, substanțelor și materialelor care vin în contact cu apa potabilă (3) Substanțele chimice, amestecurile, produsele, materialele și echipamentele care vin în contact cu apa potabilă se notifică conform art.22 din Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice.
Articolul 13. Planurile de siguranță a calității apei potabile (1) Autoritățile administrației publice locale vor coordona elaborarea planurilor de siguranță a apei potabile, incluzând calendarul și costul măsurilor stabilite în plan pentru asigurarea conformării producătorilor de apă potabilă și a operatorilor la cerințele prevăzute de prezenta lege. Planurile de siguranță a apei potabile vor fi elaborate de către producătorii de apă potabilă și operatori până la data de 1 ianuarie 2029 și aprobate de către autoritatea publică locală după coordonarea lor obligatorie cu Agenția Națională pentru Sănătate Publică.	Articolul 13 alineatul (1) va avea următorul cuprins: „(1) Autoritățile administrației publice locale asigură, în limitele competențelor, coordonarea măsurilor necesare pentru elaborarea și implementarea planurilor de siguranță a apei potabile. Planurile de siguranță a apei potabile se elaborează de către producătorii de apă potabilă și operatori până la data de 1 ianuarie 2029 și includ calendarul și costul măsurilor stabilite pentru asigurarea conformării la cerințele prevăzute de prezenta	Articolul 13. Planurile de siguranță a calității apei potabile (1) Autoritățile administrației publice locale asigură, în limitele competențelor, coordonarea măsurilor necesare pentru elaborarea și implementarea planurilor de siguranță a apei potabile. Planurile de siguranță a apei potabile se elaborează de către producătorii de apă potabilă și operatori până la data de 1 ianuarie 2029 și includ calendarul și costul măsurilor stabilite pentru asigurarea conformării la cerințele prevăzute de prezenta lege. Producătorii de apă potabilă și operatorii păstrează planurile de siguranță a apei potabile și le prezintă Agenției Naționale pentru Sănătate Publică la solicitare sau în cadrul activităților de supraveghere și control

	lege. Producătorii de apă potabilă și operatorii păstrează planurile de siguranță a apei potabile și le prezintă Agenției Naționale pentru Sănătate Publică la solicitare sau în cadrul activităților de supraveghere și control	
Art. LV. – Legea nr.98/2022 privind calitatea aerului atmosferic		
Articolul 13. Atribuțiile Agenției de Mediu Agenția de Mediu întreprinde măsuri de implementare a actelor normative în domeniul gestionării durabile a calității aerului atmosferic și: j) autorizează emisiile de poluanți atmosferici în conformitate cu legislația în domeniul protecției mediului;	1. La articolul 13, litera j) se abrogă.	Articolul 13. Atribuțiile Agenției de Mediu Agenția de Mediu întreprinde măsuri de implementare a actelor normative în domeniul gestionării durabile a calității aerului atmosferic și: j) ----
Articolul 35. Autorizarea activităților cu impact asupra aerului atmosferic (1) Activitățile industriale și economice care generează emisii din surse fixe cu impact asupra aerului atmosferic se realizează în baza autorizației de emisie a poluanților în atmosferă de la surse fixe, eliberată de Agenția de Mediu în conformitate cu actele normative aprobate de Guvern. (2) Autorizația menționată la alin. (1) oferă operatorului dreptul de a desfășura, pentru o perioadă stabilită, genul de activitate indicat în aceasta, cu respectarea prevederilor prezentei legi.	2. Articolul 35 se abrogă.	-----
Art. LVI. – Legea nr.227/2022 privind emisiile industriale		
Articolul 7. Atribuțiile Agenției de Mediu (2) Agenția de Mediu are următoarele atribuții: d) recepționează, examinează și aprobă Raportul privind situația de referință pentru activitățile industriale și economice, precum și pentru cele care se află la etapa de închidere a amplasamentului; j) aprobă planurile de aliniere a operatorilor și le acordă suport la elaborarea acestora;	1. Articolul 7 alineatul (2): litera d) va avea următorul cuprins: „d) recepționează, examinează și acordă suport operatorilor la elaborarea Raportului	Articolul 7. Atribuțiile Agenției de Mediu (2) Agenția de Mediu are următoarele atribuții: d) recepționează, examinează și acordă suport operatorilor la elaborarea Raportului privind situația de referință pentru activitățile industriale și economice, precum și pentru cele care se află la etapa de închidere a amplasamentului; j) acordă suport operatorilor la elaborarea planurilor de aliniere;

	privind situația de referință pentru activitățile industriale și economice, precum și pentru cele care se află la etapa de închidere a amplasamentului;”; litera j) va avea următorul cuprins: „j) acordă suport operatorilor la elaborarea planurilor de aliniere;”.	
Articolul 10. Obligațiile operatorului (1) Operatorul este obligat: j) să elaboreze și să prezinte spre aprobare Agenției de Mediu planul de aliniere; k) să elaboreze și să prezinte spre aprobare Agenției de Mediu Raportul privind situația de referință, atât pentru activitățile industriale și economice existente, cât și pentru cele care se află la etapa de închidere a amplasamentului;	2. La articolul 10 alineatul (1) literele j) și k), cuvintele „spre aprobare” se exclud.	Articolul 10. Obligațiile operatorului (1) Operatorul este obligat: j) să elaboreze și să prezinte Agenției de Mediu planul de aliniere; k) să elaboreze și să prezinte Agenției de Mediu Raportul privind situația de referință, atât pentru activitățile industriale și economice existente, cât și pentru cele care se află la etapa de închidere a amplasamentului;
Articolul 13. Condițiile de emitere a autorizației integrate de mediu sau a autorizației de mediu 10) Până la solicitarea primei autorizații integrate de mediu sau a autorizației de mediu, operatorul elaborează Raportul privind situația de referință și îl prezintă Agenției de Mediu pentru aprobare.	3. La articolul 13 alineatul (10), cuvintele „pentru aprobare” se exclud.	Articolul 13. Condițiile de emitere a autorizației integrate de mediu sau a autorizației de mediu 10) Până la solicitarea primei autorizații integrate de mediu sau a autorizației de mediu, operatorul elaborează Raportul privind situația de referință și îl prezintă Agenției de Mediu.
Articolul 14. Raportul privind situația de referință (3) Raportul privind situația de referință este elaborat de operator și aprobat de Agenția de Mediu. Raportul constituie baza pentru o comparație cuantificată a stării inițiale a amplasamentului instalației cu starea de contaminare în momentul încetării definitive a activității, prevăzută la alin. (2).	4. La articolul 14 alineatul (3), cuvintele „și aprobat de Agenția de Mediu” se exclud.	Articolul 14. Raportul privind situația de referință (3) Raportul privind situația de referință este elaborat de operator. Raportul constituie baza pentru o comparație cuantificată a stării inițiale a amplasamentului instalației cu starea de contaminare în momentul încetării definitive a activității, prevăzută la alin. (2).
Articolul 15. Procedura de emitere a autorizației integrate de mediu sau a autorizației de mediu	5. La articolul 15 alineatul (1) litera i), cuvintele „ ,	Articolul 15. Procedura de emitere a autorizației integrate de mediu sau a autorizației de mediu

(1) Pentru obținerea autorizației integrate de mediu sau a autorizației de mediu, operatorul depune la Agenția de Mediu, prin intermediul ghișeului unic, o cerere însoțită de dosarul tehnic care conține următoarele informații: i) date cu privire la deținerea Raportului privind situația de referință a amplasamentului, aprobat de Agenția de Mediu;	aprobat de Agenția de Mediu” se exclud.	(1) Pentru obținerea autorizației integrate de mediu sau a autorizației de mediu, operatorul depune la Agenția de Mediu, prin intermediul ghișeului unic, o cerere însoțită de dosarul tehnic care conține următoarele informații: i) date cu privire la deținerea Raportului privind situația de referință a amplasamentului;
Articolul 17. Decizia privind emiterea autorizației integrate de mediu sau a autorizației de mediu (4) În termen de 30 de zile de la primirea proiectului autorizației integrate de mediu sau al autorizației de mediu, operatorul îl examinează și, după caz, elaborează planul de aliniere pe care îl prezintă Agenției de Mediu spre aprobare.	6. La articolul 17 alineatul (4), cuvintele „spre aprobare” se exclud.	Articolul 17. Decizia privind emiterea autorizației integrate de mediu sau a autorizației de mediu (4) În termen de 30 de zile de la primirea proiectului autorizației integrate de mediu sau al autorizației de mediu, operatorul îl examinează și, după caz, elaborează planul de aliniere pe care îl prezintă Agenției de Mediu.
Articolul 32. Registrul electronic al operatorilor (1) Înregistrarea în Registrul electronic al operatorilor și radierea din acesta se efectuează în conformitate cu prezenta lege și cu prevederile Ghidului cu privire la emiterea autorizației integrate de mediu, a autorizației de mediu și înregistrarea activităților, aprobat prin ordinul ministrului mediului.	7. La articolul 32 alineatul (1), după cuvântul „Înregistrarea” se completează cu cuvintele „prin procedura de notificare”.	Articolul 32. Registrul electronic al operatorilor (1) Înregistrarea prin procedura de notificare în Registrul electronic al operatorilor și radierea din acesta se efectuează în conformitate cu prezenta lege și cu prevederile Ghidului cu privire la emiterea autorizației integrate de mediu, a autorizației de mediu și înregistrarea activităților, aprobat prin ordinul ministrului mediului.
Art. LVIII. - Legea nr. 43/2023 privind gazele fluorurate cu efect de seră		
Articolul 20. Notificarea introducerii pe piață (4) Solicitantul depune notificarea cu cel puțin 30 de zile lucrătoare înainte de începerea importului, exportului, reexportului și tranzitului, fie pe suport de hârtie, la sediul autorității emitente, fie în format electronic, în SIA „REPC”, indicând denumirea, forma juridică de organizare, adresa juridică și IDNO-ul persoanei juridice care depune notificarea, produsul sau echipamentul importat/exportat/reexportat (cu indicarea poziției tarifare din Nomenclatura combinată a mărfurilor), cantitatea importată/exportată/reexportată, țara de origine, statul importator/exportator, adresa juridică a beneficiarului, scopul efectuării importului/exportului/reexportului.	1. La art. 20 alin. (4), (7), (8) și (9), se expun în redacție nouă, după cum urmează: „(4) Solicitantul depune notificarea cu cel puțin 5 zile lucrătoare înainte de efectuarea operațiunii, prin intermediul SIA „REPC”. ”.	(4) Solicitantul depune notificarea cu cel puțin 5 zile lucrătoare înainte de efectuarea operațiunii, prin intermediul SIA „REPC”.

(7) Agenția de Mediu, în termen de 10 zile lucrătoare de la data recepționării notificării, decide validarea sau respingerea motivată a acesteia, prin emiterea unui act administrativ, și informează întreprinderile despre acceptarea/neacceptarea importului, exportului, reexportului și tranzitului substanțelor reglementate. Importul de hidrofluorcarburi se acceptă numai în cazul când cantitatea solicitată nu depășește contingentul anual alocat și se realizează până la finele anului calendaristic pentru care acesta a fost alocat. (8) Agenția de Mediu comunică organelor vamale informația cu privire la validarea sau respingerea notificărilor depuse de către întreprinderi cu privire la importul, exportul sau reexportul mărfurilor respective, în termen de 3 zile lucrătoare de la luarea deciziei de validare sau de respingere. Informația prezentată include denumirea produsului sau a echipamentului importat/exportat/reexportat (cu indicarea poziției tarifare din Nomenclatura combinată a mărfurilor), cantitatea importată/exportată/reexportată (în cazul echipamentelor – numărul de unități; în cazul substanțelor chimice – cantitatea exprimată în kg CO₂ echivalent și kg metrice). (9) În cazul în care întreprinderea a depus notificarea și setul de documente în format electronic, Agenția de Mediu solicită, până la înregistrarea în Registrul notificărilor, prezentarea originalelor documentelor ale căror copii au fost anexate la cererea transmisă la distanță, pentru a verifica autenticitatea copiilor respective.	„(7) Agenția de Mediu, în termen de 5 zile lucrătoare de la recepționarea notificării, validează sau respinge motivat notificarea prin intermediul SIA „REPC”.”. „(8) Agenția de Mediu comunică organelor vamale informația cu privire la validarea sau respingerea notificărilor depuse de către întreprinderi cu privire la importul, exportul sau reexportul mărfurilor respective, în termen de cel mult 1 zi lucrătoare de la luarea deciziei de validare sau respingere, inclusiv prin mijloace electronice interoperabile.”. „(9) În cazul depunerii notificării și documentelor în format electronic, Agenția de Mediu poate solicita prezentarea originalelor doar în cazuri justificate, atunci când există dubii rezonabile privind	(7) Agenția de Mediu, în termen de 5 zile lucrătoare de la recepționarea notificării, validează sau respinge motivat notificarea prin intermediul SIA „REPC”. (8) Agenția de Mediu comunică organelor vamale informația cu privire la validarea sau respingerea notificărilor depuse de către întreprinderi cu privire la importul, exportul sau reexportul mărfurilor respective, în termen de cel mult 1 zi lucrătoare de la luarea deciziei de validare sau respingere, inclusiv prin mijloace electronice interoperabile. (9) În cazul depunerii notificării și documentelor în format electronic, Agenția de Mediu poate solicita prezentarea originalelor doar în cazuri justificate, atunci când există dubii rezonabile privind autenticitatea documentelor prezentate.
---	---	--

	autenticitatea documentelor prezentate.”.	
Articolul 31. Solicitarea contingentelor anuale	Art. 31 se completează cu alin. (7), (8), (9) și (10), cu următorul cuprins: „(7) Agenția de Mediu poate efectua sesiuni suplimentare de alocare a contingentelor în cursul anului calendaristic pentru operatorii economici nou intrați pe piață sau în cazurile justificate privind necesitatea suplimentară de contingente. (8) În scopul aplicării alin. (7), o parte din contingentele anuale se păstrează într-un fond de rezervă administrat de Agenția de Mediu. (9) Contingentele neutilizate sau insuficient utilizate până la termenul stabilit de Guvern pot fi retrase parțial și reintroduse în fondul de rezervă pentru redistribuire, conform unor criterii obiective și transparente.	(7) Agenția de Mediu poate efectua sesiuni suplimentare de alocare a contingentelor în cursul anului calendaristic pentru operatorii economici nou intrați pe piață sau în cazurile justificate privind necesitatea suplimentară de contingente. (8) În scopul aplicării alin. (7), o parte din contingentele anuale se păstrează într-un fond de rezervă administrat de Agenția de Mediu. (9) Contingentele neutilizate sau insuficient utilizate până la termenul stabilit de Guvern pot fi retrase parțial și reintroduse în fondul de rezervă pentru redistribuire, conform unor criterii obiective și transparente.

	(10) Operatorii economici care nu au solicitat contingente în termenul prevăzut la alin. (2) pot solicita alocarea contingentelor suplimentare în condițiile și în limitele fondului de rezervă stabilite de Guvern.”.	(10) Operatorii economici care nu au solicitat contingente în termenul prevăzut la alin. (2) pot solicita alocarea contingentelor suplimentare în condițiile și în limitele fondului de rezervă stabilite de Guvern.”.
Art. LIX. –Legea nr.237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice		
Articolul 24. Sistemul de certificare (1) Pentru a introduce pe piață orice produs ca fiind „ecologic” ori „în conversie” sau înaintea perioadei de conversie, operatorii și grupurile de operatori care produc, pregătesc, distribuie sau depozitează produse ecologice ori în conversie, care importă sau exportă astfel de produse sau care introduc astfel de produse pe piață își înregistrează propria activitate la autoritatea de control. La înregistrare, operatorii sau grupurile de operatori indică organismul de control care le verifică activitatea.	La articolul 24 alineatul (1) prima propoziție se completează cu cuvintele „prin procedura de notificare”.	Articolul 24. Sistemul de certificare (1) Pentru a introduce pe piață orice produs ca fiind „ecologic” ori „în conversie” sau înaintea perioadei de conversie, operatorii și grupurile de operatori care produc, pregătesc, distribuie sau depozitează produse ecologice ori în conversie, care importă sau exportă astfel de produse sau care introduc astfel de produse pe piață își înregistrează propria activitate la autoritatea de control prin procedura de notificare. La înregistrare, operatorii sau grupurile de operatori indică organismul de control care le verifică activitatea.
Art. LX. –Legea nr.403/2023 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și pentru modificarea unor acte normative		
Articolul 11. Conținutul autorizației (4) Cerințele prevăzute la alin. (2) includ, după caz: e) eticheta aprobată;	La articolul 11 alineatul (4) litera e) se completează cu cuvintele „de producător”.	Articolul 11. Conținutul autorizației 4) Cerințele prevăzute la alin. (2) includ, după caz: e) eticheta aprobată de producător;
Art. LXI. – Codului urbanismului și construcțiilor nr. 434/2023		
Articolul 3. Noțiuni Acordul scris al proprietarului terenului pentru obținerea certificatului de urbanism pentru proiectare, a autorizației de construire sau a autorizației de desființare, solicitat de superficial de la proprietarul terenului (acord scris al proprietarului) – acord care permite obținerea actelor permissive pentru proiectare,	La articolul 3, noțiunea „acordul scris al proprietarului terenului pentru obținerea certificatului de urbanism	Articolul 3. Noțiuni Acordul scris al proprietarului terenului pentru obținerea certificatului de urbanism pentru proiectare, a autorizației de construire sau a autorizației de desființare, solicitat de superficial de la proprietarul terenului (acord scris al proprietarului) – acord care permite obținerea actelor permissive

construire și/sau desființare și, corespunzător, permite desfășurarea lucrărilor respective pentru care a fost emis, care este exprimat, în formă scrisă, fie în actul prin care se instituie suprafața, fie într-un act separat și care conține, în mod obligatoriu, prevederi ce descriu categoria, clasa, destinația, tipul și numărul maxim de etaje ale viitoarei construcții.	pentru proiectare, a autorizației de construire sau a autorizației de desființare, solicitat de suprafața de la proprietarul terenului (acord scris al proprietarului)” se completează în final cu textul: „Acordul scris al proprietarului nu este necesar în cazul în care dreptul de suprafață este legal constituit și înregistrat în Registrul bunurilor imobile, iar lucrările solicitate se încadrează în limitele dreptului de suprafață și ale documentației de urbanism aplicabile.”	pentru proiectare, construire și/sau desființare și, corespunzător, permite desfășurarea lucrărilor respective pentru care a fost emis, care este exprimat, în formă scrisă, fie în actul prin care se instituie suprafața, fie într-un act separat și care conține, în mod obligatoriu, prevederi ce descriu categoria, clasa, destinația, tipul și numărul maxim de etaje ale viitoarei construcții. Acordul scris al proprietarului nu este necesar în cazul în care dreptul de suprafață este legal constituit și înregistrat în Registrul bunurilor imobile, iar lucrările solicitate se încadrează în limitele dreptului de suprafață și ale documentației de urbanism aplicabile.
	Se introduce articolul 104¹	Articolul 104¹. Examinarea prealabilă a conceptului urbanistic (1) Investitorul sau proiectantul este în drept să solicite emitentului examinarea prealabilă a conceptului urbanistic sau a schiței de proiect înainte de solicitarea certificatului de urbanism pentru proiectare.

		(2) În urma examinării prevăzute la alin. (1), emitentul poate emite un aviz consultativ privind parametrii urbanistici și compatibilitatea soluției propuse cu documentația de urbanism aplicabilă. (3) Avizul consultativ prevăzut la alin. (2) servește drept temei orientativ pentru elaborarea ulterioară a documentației de proiect și pentru emiterea certificatului de urbanism pentru proiectare. (4) Emitentul nu poate impune ulterior condiții sau restricții care contravin avizului consultativ emis, cu excepția cazurilor în care: a) au intervenit modificări ale documentației de urbanism; b) au fost constatate încălcări ale normativelor tehnice; c) au apărut restricții legale noi prevăzute expres de legislație.
Articolul 105. Documentele necesare pentru emiterea certificatului de urbanism pentru proiectare (2) La cererea indicată la alin. (1) din prezentul articol se anexează originalele și copiile de pe următoarele documente: b) acordul scris al proprietarului. Sunt exceptați de obligația de a deține și de a prezenta acordul scris al proprietarului administrația și rezidenții zonelor economice libere, care au înregistrat dreptul de suprafață în Registrul bunurilor imobile – pentru lucrările de dezvoltare a infrastructurii de producție (construirea halelor industriale) și a infrastructurii tehnico-edilitare în zonele economice libere, necesare desfășurării activităților prevăzute de Legea nr. 440/2001 cu privire la zonele economice libere; c) acordul de mediu emis în rezultatul evaluării impactului asupra mediului – pentru activitățile planificate prevăzute în anexa nr. 1 la Legea nr. 86/2014 privind evaluarea impactului asupra mediului sau pentru lucrările pentru care este stabilită necesitatea efectuării evaluării impactului asupra mediului conform anexei nr. 2 la legea menționată; d) avizul pozitiv al organului central de specialitate responsabil de domeniul patrimoniului cultural – în cazul lucrărilor de reparație,	La articolul 105 alineatul (2): litera b) va avea următorul cuprins: „b) acordul scris al proprietarului, în cazul în care investitorul nu este proprietarul terenului, cu excepția cazurilor în care investitorul deține un drept de suprafață legal constituit și înregistrat în Registrul bunurilor imobile, iar lucrările solicitate se încadrează în limitele dreptului de suprafață și ale documentației de urbanism aplicabile.	(2) La cererea indicată la alin. (1) din prezentul articol se anexează originalele și copiile de pe următoarele documente: a) raportul de expertiză tehnică, elaborat de către experți tehnici atestați – în cazul lucrărilor de reconstrucție, restaurare, modificare sau consolidare a construcției sau, după caz, a încăperilor acesteia; b) acordul scris al proprietarului, în cazul în care investitorul nu este proprietarul terenului, cu excepția cazurilor în care investitorul deține un drept de suprafață legal constituit și înregistrat în Registrul bunurilor imobile, iar lucrările solicitate se încadrează în limitele dreptului de suprafață și ale documentației de urbanism aplicabile. Sunt exceptați de la obligația de a deține și de a prezenta acordul scris al proprietarului și administrația și rezidenții zonelor economice libere, care au înregistrat dreptul de suprafață în Registrul bunurilor imobile, pentru lucrările de dezvoltare a infrastructurii de producție și a infrastructurii tehnico-edilitare în zonele economice libere, necesare desfășurării activităților prevăzute de Legea nr. 440/2001 cu privire la zonele economice libere ; c) - abrogat;

conservare, restaurare, reabilitare a monumentelor istorice incluse în Registrul monumentelor Republicii Moldova ocrotite de stat, precum și în cazul execuției construcțiilor noi pe terenurile și în zonele de protecție ale acestora.	Sunt exceptați de la obligația de a deține și de a prezenta acordul scris al proprietarului și administrația și rezidenții zonelor economice libere, care au înregistrat dreptul de suprafață în Registrul bunurilor imobile, pentru lucrările de dezvoltare a infrastructurii de producție și a infrastructurii tehnico-edilitare în zonele economice libere, necesare desfășurării activităților prevăzute de Legea nr. 440/2001 cu privire la zonele economice libere;” litera c) se abrogă; litera d) se abrogă.	d) – abrogat.
	După articolul 106 se introduce articolul 106¹ cu următorul cuprins: „Articolul 106¹. Mecanismul subsidiar de examinare și emitere a certificatului de urbanism pentru proiectare (1) În cazul în care emitentul: a) nu eliberează certificatul de urbanism pentru proiectare în	Articolul 106¹. Mecanismul subsidiar de examinare și emitere a certificatului de urbanism pentru proiectare (1) În cazul în care emitentul: a) nu eliberează certificatul de urbanism pentru proiectare în termenul prevăzut de lege; b) nu comunică solicitantului un refuz motivat; c) emite un refuz vădit nejustificat sau neîntemeiat, solicitantul este în drept să se adreseze Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe” cu o cerere privind examinarea documentației și posibilitatea elaborării certificatului de urbanism pentru proiectare. (2) Cererea prevăzută la alin. (1) va fi însoțită de:

termenul prevăzut de lege;

b) nu comunică solicitantului un refuz motivat;

c) emite un refuz vădit nejustificat sau neîntemeiat,

solicitantul este în drept să se adreseze Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe” cu o cerere privind examinarea documentației și posibilitatea elaborării certificatului de urbanism pentru proiectare.

(2) Cererea prevăzută la alin. (1) va fi însoțită de:

a) copia cererii depuse emitentului;

b) documentele anexate inițial;

c) dovada depunerii cererii și expirării termenului legal;

d) după caz, copia refuzului emis de emitent.

(3) Solicitantul notifică în scris emitentul și Inspectoratul Național pentru Supraveghere Tehnică despre adresarea

a) copia cererii depuse emitentului;

b) documentele anexate inițial;

c) dovada depunerii cererii și expirării termenului legal;

d) după caz, copia refuzului emis de emitent.

(3) Solicitantul notifică în scris emitentul și Inspectoratul Național pentru Supraveghere Tehnică despre adresarea către instituția prevăzută la alin. (1).

(4) Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe” examinează documentația sub aspectul respectării:

a) documentației de urbanism;

b) normativelor tehnice în construcții;

c) reglementărilor tehnice aplicabile;

d) prevederilor prezentului cod.

(5) În cazul constatării respectării cerințelor prevăzute la alin. (4), instituția poate elabora și emite certificatul de urbanism pentru proiectare.

(6) Certificatul emis în condițiile prezentului articol produce aceleași efecte juridice ca actul emis de emitent.

(7) Procedura de examinare, termenul de soluționare și modul de emitere a actelor prevăzute de prezentul articol se stabilesc prin regulament aprobat de Guvern.”

către instituția prevăzută la alin. (1).

(4) Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe” examinează documentația sub aspectul respectării:

a) documentației de urbanism;

b) normativelor tehnice în construcții;

c) reglementărilor tehnice aplicabile;

d) prevederilor prezentului cod.

(5) În cazul constatării respectării cerințelor prevăzute la alin. (4), instituția poate elabora și emite certificatul de urbanism pentru proiectare.

(6) Certificatul emis în condițiile prezentului articol produce aceleași efecte juridice ca actul emis de emitent.

(7) Procedura de examinare, termenul de soluționare și modul de emitere a actelor prevăzute de prezentul articol se stabilesc prin

	regulament aprobat de Guvern.”	
Articolul 107. Emiterea certificatului de urbanism pentru proiectare (1) Emiterea certificatului de urbanism pentru proiectare pentru construcțiile, terenurile amplasate în zonele asupra cărora s-a instituit, prin lege, un regim special se efectuează în conformitate cu legislația în domeniul respectiv, care prevede instituirea regimului special. (2) Emiterea certificatului de urbanism pentru proiectare pentru construcțiile cu impact semnificativ asupra mediului se efectuează în conformitate cu prevederile legislației în domeniul protecției mediului. (3) În cazul intervențiilor în timp asupra monumentelor istorice de categorie națională, al lucrărilor de construcții desfășurate pe terenurile monumentelor istorice și ale siturilor arheologice și în zonele de protecție ale acestora, lucrările respective se execută în baza avizului pozitiv al organului central de specialitate responsabil de domeniul patrimoniului cultural, emis în conformitate cu prevederile legislației din domeniul patrimoniului cultural. (4) La certificatul de urbanism pentru proiectare, emitentul anexează, în cazurile stabilite de documentația de urbanism: a) avizul emis de autoritatea competentă în domeniul sănătății publice; b) avizul emis de către organul supravegherii de stat a măsurilor contra incendiilor; c) unul dintre documentele emise de autoritatea competentă conform Legii nr. 86/2014 privind evaluarea impactului asupra mediului (acordul de mediu, concluzia privind evaluarea biodiversității, decizia de constatare că nu este necesară efectuarea evaluării biodiversității); d) avizul (prescripția tehnică) administratorului drumului – în cazul execuției construcției în zona de protecție a drumului public; e) avizul eliberat de către structurile specializate din cadrul Ministerului Apărării, al Ministerului Afacerilor Interne și al Serviciului de Informații și Securitate – pentru construcțiile executate pe terenurile cu destinație specială, și avizul eliberat de	La articolul 107: alineatul (3) cuvintele „în conformitate cu prevederile legislației din domeniul patrimoniului cultural” se substituie cu cuvintele „în conformitate cu prevederile prezentului articol și legislației din domeniul patrimoniului cultural”, alineatul (4) se completează cu litera f) cu următorul cuprins: „f) avizul pozitiv al organului central de specialitate responsabil de domeniul patrimoniului cultural – în cazul lucrărilor de reparație, conservare, restaurare, reabilitare a monumentelor istorice incluse în Registrul monumentelor Republicii Moldova ocrotite de stat, precum și în cazul execuției construcțiilor noi pe terenurile și în zonele de protecție ale acestora.” alineatul (11) în primul enunț cuvintele „solicitantul, în baza	Articolul 107. Emiterea certificatului de urbanism pentru proiectare (3) În cazul intervențiilor în timp asupra monumentelor istorice de categorie națională, al lucrărilor de construcții desfășurate pe terenurile monumentelor istorice și ale siturilor arheologice și în zonele de protecție ale acestora, lucrările respective se execută în baza avizului pozitiv al organului central de specialitate responsabil de domeniul patrimoniului cultural, emis în conformitate cu prevederile prezentului articol și legislației din domeniul patrimoniului cultural. (4) La certificatul de urbanism pentru proiectare, emitentul anexează, în cazurile stabilite de documentația de urbanism: a) avizul emis de autoritatea competentă în domeniul sănătății publice; b) avizul emis de către organul supravegherii de stat a măsurilor contra incendiilor; c) unul dintre documentele emise de autoritatea competentă conform Legii nr. 86/2014 privind evaluarea impactului asupra mediului (acordul de mediu, concluzia privind evaluarea biodiversității, decizia de constatare că nu este necesară efectuarea evaluării biodiversității); d) avizul (prescripția tehnică) administratorului drumului – în cazul execuției construcției în zona de protecție a drumului public; e) avizul eliberat de către structurile specializate din cadrul Ministerului Apărării, al Ministerului Afacerilor Interne și al Serviciului de Informații și Securitate – pentru construcțiile executate pe terenurile cu destinație specială, și avizul eliberat de autoritatea administrativă de implementare și realizare a politicilor în domeniul aviației civile, în conformitate cu prevederile Codului aerian; f) avizul pozitiv al organului central de specialitate responsabil de domeniul patrimoniului cultural – în cazul lucrărilor de reparație, conservare, restaurare, reabilitare a monumentelor istorice incluse în Registrul monumentelor Republicii

autoritatea administrativă de implementare și realizare a politicilor în domeniul aviației civile, în conformitate cu prevederile Codului aerian. (5) Emitentul transmite solicitări către autoritățile relevante responsabile de emiterea avizelor pentru obținerea avizelor indicate la alin. (4), inclusiv cu indicarea datelor de contact ale solicitantului. La întocmirea avizelor respective, autoritățile în cauză pot solicita, direct de la solicitant sau prin intermediul emitentului, documentele tehnice necesare dacă acestea sunt stabilite expres de legislația în domeniul respectiv și nu au fost anexate la cerere. (11) În lipsa documentației de urbanism și de amenajare a teritoriului, pentru terenurile din teritoriul extravilan, solicitantul, în baza deciziei consiliului local respectiv, asigură elaborarea unui plan urbanistic de detaliu (PUD), care să servească drept temei pentru eliberarea certificatului de urbanism pentru proiectare. Planul urbanistic de detaliu în cauză, elaborat și verificat de specialiști atestați în construcții, se avizează de către autoritatea competentă în domeniul sănătății publice, de autoritatea responsabilă de implementarea politicii statului în domeniul relațiilor funciare – pentru obiectivele de infrastructură a agriculturii, de organul central de specialitate responsabil de domeniul patrimoniului cultural – pentru intervențiile asupra monumentelor istorice și pentru lucrările executate pe terenurile care cuprind obiective de patrimoniu cultural construit și arheologic și în zonele de protecție a acestora, de autoritatea competentă în domeniul protecției mediului, de organul supravegherii de stat a măsurilor contra incendiilor și de instituția publică Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe, după care se aprobă de consiliul local respectiv, în modul stabilit de legislație.	deciziei consiliului local respectiv, asigură elaborarea” se substituie cu textul „autoritățile prevăzute la art.47, asigură elaborarea, avizarea și expertizarea”.	Moldova ocrotite de stat, precum și în cazul execuției construcțiilor noi pe terenurile și în zonele de protecție ale acestora. (11) În lipsa documentației de urbanism și de amenajare a teritoriului, pentru terenurile din teritoriul extravilan, autoritățile prevăzute la art.47, asigură elaborarea, avizarea și expertizarea, asigură elaborarea unui plan urbanistic de detaliu (PUD), care să servească drept temei pentru eliberarea certificatului de urbanism pentru proiectare. Planul urbanistic de detaliu în cauză, elaborat și verificat de specialiști atestați în construcții, se avizează de către autoritatea competentă în domeniul sănătății publice, de autoritatea responsabilă de implementarea politicii statului în domeniul relațiilor funciare – pentru obiectivele de infrastructură a agriculturii, de organul central de specialitate responsabil de domeniul patrimoniului cultural – pentru intervențiile asupra monumentelor istorice și pentru lucrările executate pe terenurile care cuprind obiective de patrimoniu cultural construit și arheologic și în zonele de protecție a acestora, de autoritatea competentă în domeniul protecției mediului, de organul supravegherii de stat a măsurilor contra incendiilor și de instituția publică Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe, după care se aprobă de consiliul local respectiv, în modul stabilit de legislație.
Articolul 127. Documentația inițială pentru proiectare (...) (2) Documentația inițială pentru proiectare include: d) actul de constituire a suprafeței, inclusiv acordul scris al proprietarului, în cazul în care investitorul nu este proprietarul terenului. Sunt exceptate de la obligația de a deține și de a prezenta acordul scris al proprietarului administrația și rezidenții zonelor	Articolul 127: alineatul La articolul 127 alineatul (2): litera d) va avea următorul cuprins:	Articolul 127. Documentația inițială pentru proiectare (2) Documentația inițială pentru proiectare include: d) actul de constituire a suprafeței, în cazul în care investitorul nu este proprietarul terenului. Acordul scris al proprietarului se prezintă doar în cazul în care investitorul nu deține un drept de suprafață legal constituit și înregistrat în Registrul bunurilor

economice libere care au înregistrat dreptul de suprafață în Registrul bunurilor imobile – pentru lucrările de dezvoltare a infrastructurii de producție (construirea halelor industriale) și a infrastructurii tehnico-edilitare în zonele economice libere, necesare desfășurării activităților prevăzute de Legea nr. 440/2001 cu privire la zonele economice libere;

o) avizul organului central de specialitate responsabil de domeniul patrimoniului cultural – în cazul intervențiilor în timp asupra monumentelor istorice și al lucrărilor de construcții executate în zonele de protecție ale acestora;

„d) actul de constituire a suprafeței, în cazul în care investitorul nu este proprietarul terenului. Acordul scris al proprietarului se prezintă doar în cazul în care investitorul nu deține un drept de suprafață legal constituit și înregistrat în Registrul bunurilor imobile sau dacă lucrările solicitate depășesc limitele dreptului de suprafață și ale documentației de urbanism aplicabile.

Sunt exceptate de la obligația de a deține și de a prezenta acordul scris al proprietarului administrația și rezidenții zonelor economice libere care au înregistrat dreptul de suprafață în Registrul bunurilor imobile, pentru lucrările de dezvoltare a infrastructurii de producție și a infrastructurii tehnico-edilitare în zonele economice libere, necesare desfășurării activităților prevăzute de Legea nr. 440/2001 cu

imobile sau dacă lucrările solicitate depășesc limitele dreptului de suprafață și ale documentației de urbanism aplicabile. Sunt exceptate de la obligația de a deține și de a prezenta acordul scris al proprietarului administrația și rezidenții zonelor economice libere care au înregistrat dreptul de suprafață în Registrul bunurilor imobile, pentru lucrările de dezvoltare a infrastructurii de producție și a infrastructurii tehnico-edilitare în zonele economice libere, necesare desfășurării activităților prevăzute de Legea nr.440/2001 cu privire la zonele economice libere.

o) avizul organului central de specialitate responsabil de domeniul patrimoniului cultural – în cazul intervențiilor în timp asupra monumentelor istorice și al lucrărilor de construcții executate în zonele de protecție ale acestora exclusiv pentru intervențiile care afectează direct caracteristicile arhitecturale, istorice sau structurale ale monumentelor istorice ori ale zonelor lor de protecție.

	privire la zonele economice libere;” litera o), după textul: „avizul organului central de specialitate responsabil de domeniul patrimoniului cultural” se completează cu textul: „obligatoriu exclusiv pentru intervențiile care afectează direct caracteristicile arhitecturale, istorice sau structurale ale monumentelor istorice ori ale zonelor lor de protecție.”	
	După articolul 149 se introduce articolul 149¹, 149² și 149³ cu următorul cuprins: „Articolul 149¹. Mecanismul subsidiar de examinare și emitere a autorizației de construire (1) În cazul în care emitentul: a) nu eliberează autorizația de construire în termenul prevăzut de lege; b) nu comunică solicitantului un refuz motivat;	Articolul 149¹. Mecanismul subsidiar de examinare și emitere a autorizației de construire (1) În cazul în care emitentul: a) nu eliberează autorizația de construire în termenul prevăzut de lege; b) nu comunică solicitantului un refuz motivat; c) emite un refuz vădit nejustificat sau neîntemeiat, beneficiarul este în drept să se adreseze Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe” cu o cerere privind examinarea documentației și posibilitatea elaborării autorizației de construire. (2) Cererea prevăzută la alin. (1) va fi însoțită de: a) copia cererii depuse emitentului; b) documentele anexate inițial; c) dovada depunerii cererii și expirării termenului legal; d) după caz, copia refuzului emis de emitent.

c) emite un refuz vădit nejustificat sau neîntemeiat,

beneficiarul este în drept să se adreseze Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe” cu o cerere privind examinarea documentației și posibilitatea elaborării autorizației de construire.

(2) Cererea prevăzută la alin. (1) va fi însoțită de:

a) copia cererii depuse emitentului;

b) documentele anexate inițial;

c) dovada depunerii cererii și expirării termenului legal;

d) după caz, copia refuzului emis de emitent.

(3) Beneficiarul notifică în scris emitentul și Inspectoratul Național pentru Supraveghere Tehnică despre adresarea către instituția prevăzută la alin. (1).

(4) Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și

(3) Beneficiarul notifică în scris emitentul și Inspectoratul Național pentru Supraveghere Tehnică despre adresarea către instituția prevăzută la alin. (1).

(4) Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe” examinează documentația sub aspectul respectării:

a) documentației de urbanism;

b) documentației de proiect;

c) normativelor tehnice în construcții;

d) reglementărilor tehnice aplicabile;

e) prevederilor prezentului cod.

(5) În cazul constatării respectării cerințelor prevăzute la alin. (4), instituția poate elabora și emite autorizația de construire.

(6) Autorizația emisă în condițiile prezentului articol produce aceleași efecte juridice ca actul emis de emitent.

(7) Procedura de examinare, termenul de soluționare și modul de emitere a actelor prevăzute de prezentul articol se stabilesc prin regulament aprobat de Guvern.”

„Articolul 149². Regimul simplificat pentru infrastructura agro-industrială și energetică funcțională

(1) Pentru obiectivele agro-industriale și energetice funcționale:

a) depozite frigorifice;

b) case de ambalare;

c) sisteme de irigare;

d) stații de pompare;

e) infrastructură energetică aferentă exploatărilor agricole;

f) centrale și parcuri fotovoltaice;

g) turbine și centrale eoliene;

h) alte instalații de producere a energiei regenerabile

destinate activității economice proprii,

autorizarea executării lucrărilor de construcție poate fi realizată în regim simplificat, în condițiile prezentului articol.

(2) Pentru obiectivele prevăzute la alin. (1), amplasate în extravilan sau în localitățile care nu dispun de plan urbanistic general actualizat:

Locuințe” examinează documentația sub aspectul respectării:

- a) documentației de urbanism;
- b) documentației de proiect;
- c) normativelor tehnice în construcții;
- d) reglementărilor tehnice aplicabile;
- e) prevederilor prezentului cod.

(5) În cazul constatării respectării cerințelor prevăzute la alin. (4), instituția poate elabora și emite autorizația de construire.

(6) Autorizația emisă în condițiile prezentului articol produce aceleași efecte juridice ca actul emis de emitent.

(7) Procedura de examinare, termenul de soluționare și modul de emitere a actelor prevăzute de prezentul articol se stabilesc prin regulament aprobat de Guvern.”

„Articolul 149². Regimul simplificat pentru infrastructura

a) elaborarea planului urbanistic zonal sau de detaliu nu este obligatorie, dacă investiția nu contravine documentației de amenajare a teritoriului și normativelor tehnice aplicabile;

b) autorizarea se efectuează direct în baza certificatului de urbanism pentru proiectare și a documentației de proiect;

c) termenul maxim de examinare și emitere a actelor permissive este de 30 de zile lucrătoare.

(3) Guvernul poate stabili, prin regulament, categorii suplimentare de infrastructură eligibilă pentru regimul simplificat prevăzut de prezentul articol.”

„Articolul 149³. Regimul integrat de autorizare a rețelelor edilitare aferente construcțiilor

(1) Rețelele edilitare și ingineresti aferente obiectivului principal de construcție, inclusiv:

- a) rețelele de alimentare cu apă;
- b) rețelele de canalizare;
- c) rețelele electrice;
- d) rețelele de gaze naturale;
- e) rețelele de telecomunicații;

f) alte rețele tehnico-edilitare necesare funcționării construcției,

pot fi autorizate în cadrul aceleiași documentații de proiect și al aceleiași autorizații de construire aferente obiectivului principal.

(2) Emitentul nu este în drept să solicite emiterea unor acte permissive separate pentru rețelele prevăzute la alin. (1), dacă acestea:

- a) sunt incluse în documentația de proiect;
- b) sunt coordonate conform legislației;
- c) deserveșc exclusiv obiectivul principal autorizat.

(3) Procedura de coordonare și executare a rețelelor tehnico-edilitare prevăzute la alin. (1) se realizează în conformitate cu normativele tehnice și condițiile de racordare aplicabile.”

agro-industrială și energetică funcțională

(1) Pentru obiectivele agro-industriale și energetice funcționale:

- a) depozite frigorifice;
- b) case de ambalare;
- c) sisteme de irigare;
- d) stații de pompare;
- e) infrastructură energetică aferentă exploatărilor agricole;
- f) centrale și parcuri fotovoltaice;
- g) turbine și centrale eoliene;
- h) alte instalații de producere a energiei regenerabile destinate activității economice proprii,

autorizarea executării lucrărilor de construcție poate fi realizată în regim simplificat, în condițiile prezentului articol.

(2) Pentru obiectivele prevăzute la alin. (1), amplasate în extravilan sau în

localitățile care nu dispun de plan urbanistic general actualizat:

a) elaborarea planului urbanistic zonal sau de detaliu nu este obligatorie, dacă investiția nu contravine documentației de amenajare a teritoriului și normativelor tehnice aplicabile;

b) autorizarea se efectuează direct în baza certificatului de urbanism pentru proiectare și a documentației de proiect;

c) termenul maxim de examinare și emitere a actelor permissive este de 30 de zile lucrătoare.

(3) Guvernul poate stabili, prin regulament, categorii suplimentare de infrastructură eligibilă pentru regimul simplificat prevăzut de prezentul articol.”

„Articolul 149³. Regimul integrat de autorizare a rețelelor edilitare aferente construcțiilor

(1) Rețelele edilitare și ingineresti aferente obiectivului principal de construcție, inclusiv:

a) rețelele de alimentare cu apă;

b) rețelele de canalizare;

c) rețelele electrice;

d) rețelele de gaze naturale;

e) rețelele de telecomunicații;

f) alte rețele tehnico-edilitare necesare funcționării construcției, pot fi autorizate în cadrul aceleiași documentații de proiect și al aceleiași autorizații de construire aferente obiectivului principal.

(2) Emitentul nu este în drept să solicite emiterea unor acte permissive separate pentru rețelele prevăzute la alin. (1), dacă acestea:

a) sunt incluse în documentația de proiect;

b) sunt coordonate conform legislației;

	c) deservesc exclusiv obiectivul principal autorizat. (3) Procedura de coordonare și executare a rețelelor tehnico-edilitare prevăzute la alin. (1) se realizează în conformitate cu normativele tehnice și condițiile de racordare aplicabile.”	
	După articolul 153 se introduce articolul 153¹ cu următorul cuprins: „Articolul 153¹. Mecanismul subsidiar de examinare și emitere a autorizației de desființare (1) În cazul în care emitentul: a) nu eliberează autorizația de desființare în termenul prevăzut de lege; b) nu comunică solicitantului un refuz motivat; c) emite un refuz vădit nejustificat sau neîntemeiat, solicitantul este în drept să se adreseze Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe”	Articolul 153¹. Mecanismul subsidiar de examinare și emitere a autorizației de desființare (1) În cazul în care emitentul: a) nu eliberează autorizația de desființare în termenul prevăzut de lege; b) nu comunică solicitantului un refuz motivat; c) emite un refuz vădit nejustificat sau neîntemeiat, solicitantul este în drept să se adreseze Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe” cu o cerere privind examinarea documentației și posibilitatea elaborării autorizației de desființare. (2) Cererea prevăzută la alin. (1) va fi însoțită de: a) copia cererii depuse emitentului; b) documentele anexate inițial; c) dovada depunerii cererii și expirării termenului legal; d) după caz, copia refuzului emis de emitent. (3) Solicitantul notifică în scris emitentul și Inspectoratul Național pentru Supraveghere Tehnică despre adresarea către instituția prevăzută la alin. (1). (4) Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe” examinează documentația sub aspectul respectării: a) documentației de urbanism; b) normativelor tehnice în construcții;

cu o cerere privind examinarea documentației și posibilitatea elaborării autorizației de desființare.

(2) Cererea prevăzută la alin. (1) va fi însoțită de:

a) copia cererii depuse emitentului;
b) documentele anexate inițial;

c) dovada depunerii cererii și expirării termenului legal;
d) după caz, copia refuzului emis de emitent.

(3) Solicitantul notifică în scris emitentul și Inspectoratul Național pentru Supraveghere Tehnică despre adresarea către instituția prevăzută la alin. (1).

(4) Instituția Publică „Oficiul Amenajarea Teritoriului, Urbanism, Construcții și Locuințe” examinează documentația sub aspectul respectării:

a) documentației de urbanism;
b) normativelor tehnice în construcții;

c) reglementărilor tehnice aplicabile;

d) prevederilor prezentului cod.

(5) În cazul constatării respectării cerințelor prevăzute la alin. (4), instituția poate elabora și emite autorizația de desființare.

(6) Autorizația emisă în condițiile prezentului articol produce aceleași efecte juridice ca actul emis de emitent.

(7) Procedura de examinare, termenul de soluționare și modul de emitere a actelor prevăzute de prezentul articol se stabilesc prin regulament aprobat de Guvern.”

	c) reglementărilor tehnice aplicabile; d) prevederilor prezentului cod. (5) În cazul constatării respectării cerințelor prevăzute la alin. (4), instituția poate elabora și emite autorizația de desființare. (6) Autorizația emisă în condițiile prezentului articol produce aceleași efecte juridice ca actul emis de emitent. (7) Procedura de examinare, termenul de soluționare și modul de emitere a actelor prevăzute de prezentul articol se stabilesc prin regulament aprobat de Guvern.”	
Articolul 347. Cheltuielile pentru elaborarea normativelor tehnice în construcții (1) Cheltuielile pentru elaborarea normativelor tehnice în construcții se finanțează din Fondul național de dezvoltare a sistemului de documente normative în construcții (în continuare – Fond). (2) Fondul reprezintă totalitatea mijloacelor financiare destinate finanțării programelor de elaborare a sistemului de documente normative în construcții. (3) Mărimea mijloacelor Fondului se aprobă anual prin legea anuală a bugetului de stat, în corespundere cu Legea finanțelor publice și responsabilității bugetar-fiscale nr.181/2014.	Articolul 347 alineateleul (5), (6), (7), (7¹) și (8) se abrogă.	Articolul 347. Cheltuielile pentru elaborarea normativelor tehnice în construcții (1) Cheltuielile pentru elaborarea normativelor tehnice în construcții se finanțează din Fondul național de dezvoltare a sistemului de documente normative în construcții (în continuare – Fond). (2) Fondul reprezintă totalitatea mijloacelor financiare destinate finanțării programelor de elaborare a sistemului de documente normative în construcții. (3) Mărimea mijloacelor Fondului se aprobă anual prin legea anuală a bugetului de stat, în corespundere cu Legea finanțelor publice și responsabilității bugetar-fiscale nr.181/2014.

(4) Fondul este constituit din alocațiile aprobate prin legea anuală a bugetului de stat și din alte surse neinterzise de lege.

(5) Investitorii participă la formarea mijloacelor pentru elaborarea normativelor tehnice în construcții prin transferul la bugetul de stat al defalcărilor în mărime de 0,5 la sută din volumul investițiilor în capitalul fix pentru obiectivele care nu sunt finanțate din bugetul public național, cu excepția investitorilor persoane fizice – pentru lucrările de construcții la casele individuale pentru una sau două familii, destinate uzului personal.

(6) Administrarea defalcărilor prevăzute la alin.(5) se efectuează de către Serviciul Fiscal de Stat, în coordonare cu organul central de specialitate și în mod similar celui stabilit pentru administrarea impozitelor și a taxelor, în conformitate cu legislația fiscală.

(7) Suma defalcărilor prevăzute la alin.(5) se calculează de către investitorii menționați la alin.(5), anual, corespunzător volumului investițiilor în capitalul fix efectuate în anul gestionar.

(7¹) Investitorii menționați la alin.(5) din prezentul articol sunt obligați să achite anual, până la data de 25 martie a anului următor anului gestionar, suma defalcărilor indicată la alin.(7) din prezentul articol. În același termen, investitorii menționați la alin.(5) din prezentul articol sunt obligați să prezinte Serviciului Fiscal de Stat darea de seamă anuală privind defalcările prevăzute la alin.(5) din prezentul articol, în forma stabilită de Serviciul Fiscal de Stat. Darea de seamă anuală privind defalcările prevăzute la alin.(5) din prezentul articol se prezintă utilizând, în mod obligatoriu, metode automatizate de raportare electronică, în condițiile stipulate la art.187 alin.(21) din Codul fiscal nr.1163/1997.

(8) Pentru neachitarea defalcărilor prevăzute la alin.(5) din prezentul articol, diminuarea acestora și/sau neachitarea în termen, Serviciul Fiscal de Stat aplică măsurile prevăzute la titlul V din Codul fiscal nr.1163/1997.

(9) Organul central de specialitate elaborează anual un plan tematic privind elaborarea normativelor tehnice în construcții, care este coordonat cu partenerii sociali.

(10) Planul tematic anual privind elaborarea normativelor tehnice în construcții, aprobat conform prevederilor stabilite de Legea privind

(4) Fondul este constituit din alocațiile aprobate prin legea anuală a bugetului de stat și din alte surse neinterzise de lege.

(5) – abrogat.

(6) – abrogat.

(7) – abrogat.

(7¹) – abrogat.

(8) – abrogat.

(9) Organul central de specialitate elaborează anual un plan tematic privind elaborarea normativelor tehnice în construcții, care este coordonat cu partenerii sociali.

(10) Planul tematic anual privind elaborarea normativelor tehnice în construcții, aprobat conform prevederilor stabilite de Legea privind Fondul național de dezvoltare a sistemului de documente normative în construcții, se publică pe pagina web oficială a organului central de specialitate.

(11) Modul de gestionare a mijloacelor Fondului se stabilește de către Guvern.

Fondul național de dezvoltare a sistemului de documente normative în construcții, se publică pe pagina web oficială a organului central de specialitate. (11) Modul de gestionare a mijloacelor Fondului se stabilește de către Guvern.		
Art. LXII. – Codul funciar nr.22/2024		
Articolul 59. Modul de schimbare a destinației terenurilor (3) În cazul schimbării destinației terenurilor în scopul exploatarei zăcămintelor de substanțe minerale utile, la demersul prevăzut la alin. (1) se anexează suplimentar actul de confirmare a perimetrului minier, proiectul de recultivare a terenurilor sau actul comisiei autorității administrației publice locale privind finalizarea lucrărilor de recultivare a terenurilor – pentru exploatarea în care zăcămintul de substanțe minerale utile a fost epuizat (în cazul extinderii carierelor existente ori al solicitării de noi terenuri în localitatea respectivă sau în altă localitate), studiul pedologic privind determinarea notei de bonitate a solului – pentru terenurile reîncadrate în circuit după recultivare, având drept scop calculul prejudiciului cauzat de degradarea calității solului.	La articolul 59 alineatul (3) cuvintele „actul de confirmare a perimetrului minier,” se exclud.	Articolul 59. Modul de schimbare a destinației terenurilor (3) În cazul schimbării destinației terenurilor în scopul exploatarei zăcămintelor de substanțe minerale utile, la demersul prevăzut la alin. (1) se anexează suplimentar proiectul de recultivare a terenurilor sau actul comisiei autorității administrației publice locale privind finalizarea lucrărilor de recultivare a terenurilor – pentru exploatarea în care zăcămintul de substanțe minerale utile a fost epuizat (în cazul extinderii carierelor existente ori al solicitării de noi terenuri în localitatea respectivă sau în altă localitate), studiul pedologic privind determinarea notei de bonitate a solului – pentru terenurile reîncadrate în circuit după recultivare, având drept scop calculul prejudiciului cauzat de degradarea calității solului.
Art. LXIII. – Codul silvic nr. 69/2024		
	După articolul 37 se introduce articolul 37¹ cu următorul cuprins: “Articolul 37¹. Apicultura în fondul forestier (1) Amplasarea stupinelor în fondul forestier este permisă în scopul valorificării resurselor nectaro-polenifere și al susținerii biodiversității. (2) Stupinele pot fi amplasate:	Articolul 37¹. Apicultura în fondul forestier (1) Amplasarea stupinelor în fondul forestier este permisă în scopul valorificării resurselor nectaro-polenifere și al susținerii biodiversității. (2) Stupinele pot fi amplasate: a) temporar, în cadrul pastoralului apicol; b) permanent, inclusiv pentru perioada de iernare. (3) Amplasarea stupinelor se realizează fără schimbarea destinației terenului și fără edificarea construcțiilor capitale. (4) Amplasarea stupinelor se autorizează de gestionarul fondului forestier pe baza unui contract de folosință. (5) Condițiile de amplasare a stupinelor, inclusiv densitatea, distanțele minime și măsurile de protecție a mediului, se stabilesc de Guvern.

- a) temporar, în cadrul pastoralului apicol;
b) permanent, inclusiv pentru perioada de iernare.

(3) Amplasarea stupinelor se realizează fără schimbarea destinației terenului și fără edificarea construcțiilor capitale.

(4) Amplasarea stupinelor se autorizează de gestionarul fondului forestier pe baza unui contract de folosință.

(5) Condițiile de amplasare a stupinelor, inclusiv densitatea, distanțele minime și măsurile de protecție a mediului, se stabilesc de Guvern.

Art. LXIV. – Codul subsolului nr.246/2024

Articolul 14. Competența autorității competente în domeniul folosirii și protecției subsolului

De competența autorității competente în domeniul folosirii și protecției subsolului sunt:

s) elaborarea și aprobarea unui regulament privind conținutul-cadru, procedura de elaborare și coordonare a planurilor anuale de dezvoltare a lucrărilor miniere;

t) coordonarea documentației tehnice (tehnologice) de proiect privind folosirea subsolului la capitolele ce țin de informația geologică, rezervele geologice și industriale de substanțe minerale utile, cu păstrarea acestora pentru sistematizare;

v) coordonarea planurilor anuale de dezvoltare a lucrărilor miniere;

1. Articolul 14:

la litera s), cuvintele „și coordonare” se exclud; la litera t), v) și w) cuvântul „coordonarea” se substituie cu cuvintele „colaborarea și acordarea de suport în procesul de elaborare a”;

Articolul 14. Competența autorității competente în domeniul folosirii și protecției subsolului

De competența autorității competente în domeniul folosirii și protecției subsolului sunt:

s) elaborarea și aprobarea unui regulament privind conținutul-cadru, procedura de elaborare a planurilor anuale de dezvoltare a lucrărilor miniere;

t) colaborarea și acordarea de suport în procesul de elaborare a documentației tehnice (tehnologice) de proiect privind folosirea subsolului la capitolele ce țin de informația geologică, rezervele geologice și industriale de substanțe minerale utile, cu păstrarea acestora pentru sistematizare;

w) coordonarea normativelor de pierderi de substanțe minerale utile;		v) colaborarea și acordarea de suport în procesul de elaborare a planurilor anuale de dezvoltare a lucrărilor miniere; w) colaborarea și acordarea de suport în procesul de elaborare a normativelor de pierderi de substanțe minerale utile;
Articolul 17. Competența autorităților administrației publice locale De competența autorităților administrației publice locale sunt: c) coordonarea lucrărilor de dinamitare în procesul de extragere a substanțelor minerale utile;	2. La articolul 17, litera c) se completează cu cuvintele „, la solicitarea Inspectoratului National pentru Supraveghere Tehnică”.	Articolul 17. Competența autorităților administrației publice locale De competența autorităților administrației publice locale sunt: c) coordonarea lucrărilor de dinamitare în procesul de extragere a substanțelor minerale utile, la solicitarea Inspectoratului National pentru Supraveghere Tehnică;
Articolul 52. Termenul de valabilitate a planului de gestionare a deșeurilor extractive (3) Procedura pentru aprobarea planului de gestionare a deșeurilor extractive se stabilește prin ordin al ministrului mediului.	3. La articolul 52, alineatul (3) va avea următorul cuprins: „(3) Autoritatea competentă în domeniul folosirii și protecției subsolului colaborează și acordă suport în procesul de elaborare a planului de gestionare a deșeurilor extractive.”.	Articolul 52. Termenul de valabilitate a planului de gestionare a deșeurilor extractive (3) Autoritatea competentă în domeniul folosirii și protecției subsolului colaborează și acordă suport în procesul de elaborare a planului de gestionare a deșeurilor extractive.
Articolul 54. Prevenirea accidentelor majore (7) Planurile de urgență externe se actualizează și se testează periodic, la intervale de cel mult 3 ani, și, dacă este necesar, se actualizează de către operator și se coordonează cu autoritățile menționate la alin. (5). La actualizare se ține cont de modificările care au loc în cadrul amplasamentelor respective sau al serviciilor de urgență implicate, de noile cunoștințe tehnice, precum și de noile cunoștințe privind intervenția în caz de accidente majore.	4. La articolul 54 alineatul (7), cuvintele „coordonează cu autoritățile” se substituie cu cuvintele „prezintă autorităților”.	Articolul 54. Prevenirea accidentelor majore (7) Planurile de urgență externe se actualizează și se testează periodic, la intervale de cel mult 3 ani, și, dacă este necesar, se actualizează de către operator și se prezintă autorităților menționate la alin. (5). La actualizare se ține cont de modificările care au loc în cadrul amplasamentelor respective sau al serviciilor de urgență implicate, de noile cunoștințe tehnice, precum și de noile cunoștințe privind intervenția în caz de accidente majore.
Articolul 72. Exploatarea zăcămintelor de substanțe minerale utile (1) Exploatarea zăcămintelor de substanțe minerale utile se efectuează în baza autorizației de folosință a subsolului pentru exploatarea zăcămintelor de substanțe minerale utile, în limitele perimetrului de exploatare, în conformitate cu proiectele	5. Articolul 72: la alineatul (1), cuvintele „coordonate și aprobate” se exclud;	Articolul 72. Exploatarea zăcămintelor de substanțe minerale utile (1) Exploatarea zăcămintelor de substanțe minerale utile se efectuează în baza autorizației de folosință a subsolului pentru exploatarea zăcămintelor de substanțe minerale utile, în limitele perimetrului de exploatare, în conformitate cu proiectele

tehnologice de exploatare coordonate și aprobate, planurile de dezvoltare a lucrărilor miniere, proiectele de recultivare a terenurilor și în conformitate cu cerințele legislației de mediu. (2) Titularii autorizației de folosință a subsolului pentru exploatarea zăcămintelor de substanțe minerale utile coordonează proiectele tehnologice de exploatare cu autoritatea competentă în domeniul folosirii și protecției subsolului în termenele stabilite în funcție de complexitatea și volumul materialelor prezentate, dar care nu vor depăși 30 de zile din data depunerii solicitării respective.	la alineatul (2), cuvintele „coordonează proiectele tehnologice de exploatare cu autoritatea competentă” se substituie cu cuvintele „prezintă proiectele tehnologice de exploatare autorității competente”.	tehnologice de exploatare, planurile de dezvoltare a lucrărilor miniere, proiectele de recultivare a terenurilor și în conformitate cu cerințele legislației de mediu. (2) Titularii autorizației de folosință a subsolului pentru exploatarea zăcămintelor de substanțe minerale utile prezintă proiectele tehnologice de exploatare autorității competente în domeniul folosirii și protecției subsolului în termenele stabilite în funcție de complexitatea și volumul materialelor prezentate, dar care nu vor depăși 30 de zile din data depunerii solicitării respective.
Articolul 77. Normativele pierderilor de substanțe minerale utile la extragere (3) Normativele pierderilor de substanțe minerale utile se stabilesc la elaborarea documentației de proiect pentru exploatarea zăcămintelor de substanțe minerale utile și se coordonează anual, în conformitate cu planul de dezvoltare a lucrărilor miniere, cu autoritatea competentă în domeniul folosirii și protecției subsolului.	6. La articolul 77 alineatul (3), cuvintele „coordonează anual, în conformitate cu planul de dezvoltare a lucrărilor miniere, cu autoritatea competentă” se substituie cu cuvintele „prezintă anual, în conformitate cu planul de dezvoltare a lucrărilor miniere, autorității competente”.	Articolul 77. Normativele pierderilor de substanțe minerale utile la extragere (3) Normativele pierderilor de substanțe minerale utile se stabilesc la elaborarea documentației de proiect pentru exploatarea zăcămintelor de substanțe minerale utile și se prezintă anual, în conformitate cu planul de dezvoltare a lucrărilor miniere, autorității competente în domeniul folosirii și protecției subsolului.
Articolul 80. Lichidarea și conservarea excavațiilor miniere, a obiectivelor și a construcțiilor subterane nelegate de extragerea substanțelor minerale utile (4) Lichidarea și conservarea excavațiilor miniere, a obiectivelor și a construcțiilor subterane nelegate de extragerea substanțelor minerale utile se efectuează în conformitate cu proiectele tehnice coordonate cu autoritatea competentă în domeniul folosirii și protecției subsolului.	7. La articolul 80 alineatul (4), cuvântul „coordonate” se substituie cu cuvintele „elaborate în colaborare”.	Articolul 80. Lichidarea și conservarea excavațiilor miniere, a obiectivelor și a construcțiilor subterane nelegate de extragerea substanțelor minerale utile (4) Lichidarea și conservarea excavațiilor miniere, a obiectivelor și a construcțiilor subterane nelegate de extragerea substanțelor minerale utile se efectuează în conformitate cu proiectele tehnice elaborate în colaborare cu autoritatea competentă în domeniul folosirii și protecției subsolului.
Articolul 81. Garanția financiară pentru refacerea mediului (3) Calcularea valorii lucrărilor pentru refacerea mediului se stabilește în proiectul tehnologic de exploatare, proporțional cu suprafața afectată de lucrările miniere și cu volumul substanțelor	8. La articolul 81 alineatul (3), cuvintele „și se coordonează” se	Articolul 81. Garanția financiară pentru refacerea mediului (3) Calcularea valorii lucrărilor pentru refacerea mediului se stabilește în proiectul tehnologic de exploatare, proporțional cu suprafața afectată de lucrările miniere și cu volumul substanțelor

minerale utile extrase, se actualizează anual de către titularul autorizației de folosință a subsolului, în funcție de rata anuală a inflației, și se coordonează cu autoritatea competentă în domeniul folosirii și protecției subsolului.	substituie cu cuvintele „în colaborare”.	minerale utile extrase, se actualizează anual de către titularul autorizației de folosință a subsolului, în funcție de rata anuală a inflației, în colaborare cu autoritatea competentă în domeniul folosirii și protecției subsolului.
Art. LXV. – Legea comunicațiilor electronice nr. 72/2025		
Articolul 17. Autorizarea generală a rețelelor și a serviciilor de comunicații electronice (13) Agenția, în termen de 15 zile lucrătoare de la data depunerii notificării, va transmite solicitantului declarația informativă-tip privind realizarea notificării lucrărilor specificate la alin. (9) sau, după caz, va informa solicitantul despre imposibilitatea realizării notificării din cauzele prevăzute în avizele instituțiilor/ autorităților specificate la alin. (11) privind rezultatele verificării efectuate. (14) Agenția este obligată să informeze, în unul dintre modurile prevăzute la alin. (20), instituțiile/autoritățile specificate la alin. (11) cu privire la transmiterea, conform alin. (13), a declarației informative-tip privind realizarea notificării lucrărilor specificate la alin. (9) sau, după caz, privind imposibilitatea realizării notificării din cauzele prevăzute în avizele privind rezultatele verificării efectuate. (19) Notificarea se consideră realizată în cazul în care au fost îndeplinite toate cerințele ce țin de transmiterea, forma și conținutul notificării. În cazul în care nu sunt îndeplinite cerințele prevăzute la alin. (4) și, după caz, (9), Agenția, în cel mult două zile lucrătoare de la data depunerii notificării, va cere în scris persoanei care a depus-o îndeplinirea acestora. (20) Transmiterea notificării și a documentelor către Agenție pentru a beneficia de regimul de autorizare generală se efectuează în unul dintre următoarele moduri: a) prin intermediul Sistemului informațional automatizat de gestionare și eliberare a actelor permissive (SIA GEAP); b) printr-un înscris în format electronic, căruia i s-a aplicat o semnătură electronică bazată pe un certificat al cheii publice, nesuspendat sau nerevocat la momentul respectiv;	Articolul 17: alineatul (13) va avea următorul cuprins: „(13) Agenția, în termen de 15 zile lucrătoare de la data depunerii notificării, va transmite solicitantului declarația informativă-tip privind realizarea notificării lucrărilor specificate la alin. (9) și, după caz, avizele recepționate de la autoritățile specificate la alin.(11). Neemiterea declarației informative-tip și/sau a avizelor nu condiționează dreptul de a iniția activitatea notificată.” alineatul (14) cuvintele „sau, după caz, privind imposibilitatea realizării notificării din cauzele prevăzute în avizele privind rezultatele verificării efectuate” se exclud, alineatul (19) va avea următorul cuprins:	Articolul 17. Autorizarea generală a rețelelor și a serviciilor de comunicații electronice (13) Agenția, în termen de 15 zile lucrătoare de la data depunerii notificării, va transmite solicitantului declarația informativă-tip privind realizarea notificării lucrărilor specificate la alin. (9) și, după caz, avizele recepționate de la autoritățile specificate la alin.(11). Neemiterea declarației informative-tip și/sau a avizelor nu condiționează dreptul de a iniția activitatea notificată. (14) Agenția este obligată să informeze, în unul dintre modurile prevăzute la alin. (20), instituțiile/autoritățile specificate la alin. (11) cu privire la transmiterea, conform alin. (13), a declarației informative-tip privind realizarea notificării lucrărilor specificate la alin. (9). (19) Notificarea se consideră realizată odată cu recepționarea acesteia de către Agenție, în mod prevăzut la alin. (21). Ca urmare a realizării notificării, dacă aceasta nu se constată a fi nulă, persoana obține dreptul de a iniția activitatea notificată și Agenția este obligată să-l înregistreze în Registrul public al furnizorilor de rețele și servicii de comunicații electronice. În cazul în care nu sunt îndeplinite cerințele prevăzute la alin. (4) și, după caz, (9), Agenția, în cel mult două zile lucrătoare de la data depunerii notificării, va cere în scris persoanei care a depus-o îndeplinirea acestora, fără a restricționa dreptul de a iniția activitatea notificată. (19¹) Dacă notificarea nu conține informațiile strict necesare pentru identificarea persoanei care a transmis notificarea și/sau a categoriilor de servicii sau lucrări notificate sau dacă informațiile în cauză sunt false, notificarea este nulă și nu se consideră realizată. Agenția comunică faptul nulității notificării în cel mult 3 zile lucrătoare de la constatarea

c) prin depunere personală sau prin reprezentantul legal al furnizorului ori al persoanei care intenționează să furnizeze rețele și/sau servicii de comunicații electronice, sub luare de semnătură;
d) prin serviciul de trimitere poștală recomandată, cu confirmare de primire.

(21) Data depunerii notificării este considerată, după caz, data înscrierii în Registrul general de intrare a corespondenței al Agenției, data confirmării primirii prin serviciul de trimitere poștală recomandată sau data primirii înscrisului în format electronic.

„(19) Notificarea se consideră realizată odată cu recepționarea acesteia de către Agenție, în mod prevăzut la alin. (21). Ca urmare a realizării notificării, dacă aceasta nu se constată a fi nulă, persoana obține dreptul de a iniția activitatea notificată și Agenția este obligată să-l înregistreze în Registrul public al furnizorilor de rețele și servicii de comunicații electronice. În cazul în care nu sunt îndeplinite cerințele prevăzute la alin. (4) și, după caz, (9), Agenția, în cel mult două zile lucrătoare de la data depunerii notificării, va cere în scris persoanei care a depus-o îndeplinirea acestora, fără a restricționa dreptul de a iniția activitatea notificată.”

se completează cu alineatul (19¹) cu următorul cuprins:

„(19¹) Dacă notificarea nu conține informațiile strict necesare pentru identificarea persoanei care a transmis notificarea

nulității. Constatarea nulității nu restricționează dreptul persoanei de a depune imediat o nouă notificare.

	și/sau a categoriilor de servicii sau lucrări notificate sau dacă informațiile în cauză sunt false, notificarea este nulă și nu se consideră realizată. Agenția comunică faptul nulității notificării în cel mult 3 zile lucrătoare de la constatarea nulității. Constatarea nulității nu restricționează dreptul persoanei de a depune imediat o nouă notificare.”	
Articolul 19. Declarația pentru facilitarea exercitării drepturilor de instalare a infrastructurilor și a drepturilor de interconectare (1) În termen de o săptămână de la depunerea notificării, Agenția emite o declarație informativă-tip care confirmă, după caz, faptul că persoana juridică sau întreprinzătorul individual a depus o notificare în temeiul art. 17 alin. (2)–(4) și, după caz, (9) și este înscrisă în Registrul public al furnizorilor de rețele și servicii de comunicații electronice. (2) Declarația menționată la alin. (1) detaliază circumstanțele în care orice întreprinzător individual sau persoană juridică care furnizează rețele și/sau servicii de comunicații electronice accesibile publicului în temeiul autorizării generale poate să solicite dreptul de a instala infrastructuri, de a obține acces sau interconectare cu scopul de a facilita exercitarea acestor drepturi la alt nivel administrativ sau în relația cu alte persoane fizice sau juridice. (3) Declarația menționată la alin. (1) din prezentul articol poate fi, de asemenea, emisă ca răspuns automat la notificarea prevăzută la art. 17 alin. (2)–(4) și, după caz, (9).	Articolul 19: alineatul (1) se completează cu un enunț cu următorul cuprins: „Declarația informativă-tip are caracter informativ și neemiterea acesteia nu condiționează inițierea sau desfășurarea activităților notificate.” alineatul (4) va avea următorul cuprins: „(4) În cazul în care declarația informativă-tip nu poate fi obținută în mod automatizat, Agenția este obligată să o transmită, gratuit și necondiționat, către persoana care s-a	Articolul 19. Declarația pentru facilitarea exercitării drepturilor de instalare a infrastructurilor și a drepturilor de interconectare (1) În termen de o săptămână de la depunerea notificării, Agenția emite o declarație informativă-tip care confirmă, după caz, faptul că persoana juridică sau întreprinzătorul individual a depus o notificare în temeiul art. 17 alin. (2)–(4) și, după caz, (9) și este înscrisă în Registrul public al furnizorilor de rețele și servicii de comunicații electronice. Declarația informativă-tip este facultativă, are caracter informativ și neemiterea acesteia nu condiționează inițierea sau desfășurarea activităților notificate. (4) În cazul în care declarația informativă-tip nu poate fi obținută în mod automatizat, Agenția este obligată să o transmită, gratuit și necondiționat, către persoana care s-a notificat, ori de câte ori este solicitată, în maxim 3 zile lucrătoare de la recepționarea solicitării.

(4) În cazul în care Agenția nu a transmis declarația standardizată în termenul prevăzut la alin. (1) din prezentul articol și nu a solicitat îndeplinirea cerințelor în termenul prevăzut la art. 17 alin. (19), se aplică principiul aprobării tacite și se consideră că întreprinderea individuală sau persoana juridică este înscrisă în Registrul public al furnizorilor de rețele și servicii de comunicații electronice.	notificat, ori de câte ori este solicitată, în maxim 3 zile lucrătoare de la recepționarea solicitării.”	
Art. LXVI. – Legea nr. 153/2025 cu privire la medicamente		
Nu există un articolul 3 ¹ în redacția actuală a legii.	1. Se completează cu articolul 3¹, cu următorul cuprins: “Articolul 3¹. Principiile de reglementare proporțională (1) La aplicarea prezentei legi, Ministerul Sănătății și AMDM aplică principiile proporționalității, evaluării pe bază de risc, recunoașterii documentelor și evaluărilor efectuate de autorități competente din Uniunea Europeană/Spațiul Economic European și din țările menționate la art. 1 alin. (3), precum și principiul depunerii unice a informației. (2) AMDM nu solicită documente, confirmări, copii, certificate sau informații care:	Articolul 3¹. Principiile de reglementare proporțională (1) La aplicarea prezentei legi, Ministerul Sănătății și AMDM aplică principiile proporționalității, evaluării pe bază de risc, recunoașterii documentelor și evaluărilor efectuate de autorități competente din Uniunea Europeană/Spațiul Economic European și din țările menționate la art. 1 alin. (3), precum și principiul depunerii unice a informației. (2) AMDM nu solicită documente, confirmări, copii, certificate sau informații care: a) au fost deja depuse la AMDM; b) sunt disponibile în registre publice oficiale ale Uniunii Europene, ale EMA sau ale autorităților competente din țările menționate la art. 1 alin. (3); c) nu sunt necesare pentru evaluarea calității, siguranței, eficacității, farmacovigilenței sau trasabilității medicamentului. (3) Cerințele administrative aplicate solicitanților și deținătorilor de autorizații se stabilesc proporțional cu riscul medicamentului, al activității și al operatorului economic.

	a) au fost deja depuse la AMDM; b) sunt disponibile în registre publice oficiale ale Uniunii Europene, ale EMA sau ale autorităților competente din țările menționate la art. 1 alin. (3); c) nu sunt necesare pentru evaluarea calității, siguranței, eficacității, farmacovigilenței sau trasabilității medicamentului. (3) Cerințele administrative aplicate solicitanților și deținătorilor de autorizații se stabilesc proporțional cu riscul medicamentului, al activității și al operatorului economic.”	
Articolul 4. Expertiza științifică a medicamentelor (1) În abordarea aspectelor ce țin de competența sa, în cazul în care, în realizarea sarcinilor desemnate, AMDM decide că implementarea acestora necesită cunoștințe externe adiționale și expertiza de care nu dispune, ea include în comisiile permanente experți externi individuali. (2) AMDM instituie comisii permanente sau comisii ad-hoc, care să includă experți pentru soluționarea problemelor ce vizează domeniul medicamentelor de uz uman. (3) AMDM desemnează în cadrul comisiilor menționate la alin. (2) membri și experți care posedă cunoștințe de specialitate necesare pentru abordarea problemelor ce țin de competența ei. (4) Membrii comisiilor permanente și experții cu rol consultativ sunt selectați de către AMDM, prin asigurarea	2. Articolul 4: se completează cu alineatul (4¹), cu următorul cuprins: “(4¹) AMDM asigură contractarea membrilor comisiilor permanente și a experților cu rol consultativ prevăzuți la alin. (4) pentru anul calendaristic următor, cu cel puțin 3 luni înainte de	Articolul 4. Expertiza științifică a medicamentelor (1) În abordarea aspectelor ce țin de competența sa, în cazul în care, în realizarea sarcinilor desemnate, AMDM decide că implementarea acestora necesită cunoștințe externe adiționale și expertiza de care nu dispune, ea include în comisiile permanente experți externi individuali. (2) AMDM instituie comisii permanente sau comisii ad-hoc, care să includă experți pentru soluționarea problemelor ce vizează domeniul medicamentelor de uz uman. (3) AMDM desemnează în cadrul comisiilor menționate la alin. (2) membri și experți care posedă cunoștințe de specialitate necesare pentru abordarea problemelor ce țin de competența ei.

transparenței, din rândul experților în domeniul farmaceutic, medical și în alte domenii de profil. (5) Membrii comisiilor și experții respectă prevederile Legii integrității nr. 82/2017. (6) Criteriile pentru determinarea competenței candidaților selectați pentru desemnarea în calitate de membru al unei comisii și/sau de expert, modul de organizare și funcționare a comisiilor și modul de activitate a experților sunt elaborate și aprobate de AMDM.	expirarea anului calendaristic în curs.”	(4) Membrii comisiilor permanente și experții cu rol consultativ sunt selectați de către AMDM, prin asigurarea transparenței, din rândul experților în domeniul farmaceutic, medical și în alte domenii de profil. (4¹) AMDM asigură contractarea membrilor comisiilor permanente și a experților cu rol consultativ prevăzuți la alin. (4) pentru anul calendaristic următor, cu cel puțin 3 luni înainte de expirarea anului calendaristic în curs. (5) Membrii comisiilor și experții respectă prevederile Legii integrității nr. 82/2017. (6) Criteriile pentru determinarea competenței candidaților selectați pentru desemnarea în calitate de membru al unei comisii și/sau de expert, modul de organizare și funcționare a comisiilor și modul de activitate a experților sunt elaborate și aprobate de AMDM.
Articolul 5. Relația dintre medicamente și alte categorii de produse reglementate (1) În cazul unui produs care, prin definiție și ținând cont de toate proprietățile sale, poate fi clasificat atât ca medicament, cât și ca supliment alimentar sau ca dispozitiv medical se aplică prevederile prezentei legi.	3. Articolul 5: alineatul (1) va avea următorul cuprins: “(1) În cazul unui produs care, prin definiție și ținând cont de toate proprietățile sale, poate fi clasificat atât ca medicament, cât și ca supliment alimentar, produs cosmetic sau dispozitiv medical, se aplică dispozițiile actului normativ care corespunde funcției principale a produsului, astfel cum este determinată de compoziția sa, efectul fiziologic preconizat și modul de utilizare.”	Articolul 5. Relația dintre medicamente și alte categorii de produse reglementate (1) În cazul unui produs care, prin definiție și ținând cont de toate proprietățile sale, poate fi clasificat atât ca medicament, cât și ca supliment alimentar, produs cosmetic sau dispozitiv medical, se aplică dispozițiile actului normativ care corespunde funcției principale a produsului, astfel cum este determinată de compoziția sa, efectul fiziologic preconizat și modul de utilizare.

Articolul 11. Termene și condiții de comercializare a medicamentelor (1) AMDM permite temporar plasarea pe piață a medicamentelor prevăzute la art. 10 alin. (2) prin decizie emisă în termen de 30 de zile de la primirea cererii complete; în caz de urgență medicală, decizia se adoptă în cel mult 5 zile.	4. Articolul 11: alineatul (1) va avea următorul cuprins: “(1) AMDM permite temporar importul și comercializarea medicamentelor prevăzute la art. 10 alin. (2) în termen de 10 zile lucrătoare de la primirea cererii complete. În caz de urgență medicală, lipsă de medicamente esențiale, risc de întrerupere a tratamentului, tratament individual justificat sau risc pentru sănătatea publică, decizia se adoptă în termen de 48 de ore.”	Articolul 11. Termene și condiții de comercializare a medicamentelor (1) AMDM permite temporar importul și comercializarea medicamentelor prevăzute la art. 10 alin. (2) în termen de 10 zile lucrătoare de la primirea cererii complete. În caz de urgență medicală, lipsă de medicamente esențiale, risc de întrerupere a tratamentului, tratament individual justificat sau risc pentru sănătatea publică, decizia se adoptă în termen de 48 de ore.
Nu există un articolul 16¹ în redacția actuală a legii.	5. Se completează cu articolul 16¹, cu următorul cuprins: “Articolul 16¹. Depunerea electronică a cererilor și notificărilor (1) Toate cererile, notificările, rapoartele și documentele prevăzute de prezenta lege se depun electronic. (2) Documentele depuse electronic nu se solicită pe suport de hârtie, cu excepția	Articolul 16¹. Depunerea electronică a cererilor și notificărilor (1) Toate cererile, notificările, rapoartele și documentele prevăzute de prezenta lege se depun electronic. (2) Documentele depuse electronic nu se solicită pe suport de hârtie, cu excepția cazurilor în care este necesară prezentarea mostrelor fizice, substanțelor de referință sau ambalajelor pentru verificări tehnice. (3) AMDM nu poate respinge cererea pentru motive de formă dacă informația necesară pentru evaluarea fondului este disponibilă în dosar sau în registre oficiale accesibile.

	cazurilor în care este necesară prezentarea mostrelor fizice, substanțelor de referință sau ambalajelor pentru verificări tehnice. (3) AMDM nu poate respinge cererea pentru motive de formă dacă informația necesară pentru evaluarea fondului este disponibilă în dosar sau în registre oficiale accesibile.”	
Articolul 47. Plasarea pe piață și utilizarea medicamentelor (4) Prin derogare de la prevederile alin. (1), autorizația de punere pe piață nu este necesară pentru următoarele tipuri de medicamente și produse: b) mostre la etapa de autorizare.	6. Articolul 47: alineatul (4) litera b), textul „mostre la etapa de autorizare” se substituie cu textul „mostre și substanțe de referință, la etapa de autorizare”.	Articolul 47. Plasarea pe piață și utilizarea medicamentelor (4) Prin derogare de la prevederile alin. (1), autorizația de punere pe piață nu este necesară pentru următoarele tipuri de medicamente și produse: b) mostre și substanțe de referință, la etapa de autorizare.
Nu există un articolul 48¹ în redacția actuală a legii.	7. Se completează cu articolul 48¹, cu următorul cuprins: “Articolul 48¹. Aplicarea procedurii accelerate pentru medicamentele aprobate de autorități competente de referință (1) Pentru medicamentele prevăzute la art. 61 alin. (4), AMDM aplică procedura accelerată prin utilizarea evaluării efectuate de	Articolul 48¹. Aplicarea procedurii accelerate pentru medicamentele aprobate de autorități competente de referință (1) Pentru medicamentele prevăzute la art. 61 alin. (4), AMDM aplică procedura accelerată prin utilizarea evaluării efectuate de EMA, de autoritățile competente ale statelor membre ale Uniunii Europene sau de autoritățile competente ale țărilor menționate la art. 1 alin. (3). (2) În cadrul procedurii accelerate, AMDM nu reevaluează integral calitatea, siguranța și eficacitatea medicamentului, ci verifică elementele necesare pentru punerea medicamentului pe piața Republicii Moldova, inclusiv: a) existența și valabilitatea autorizației acordate de autoritatea competentă de referință; b) identitatea medicamentului;

EMA, de autoritățile competente ale statelor membre ale Uniunii Europene sau de autoritățile competente ale țărilor menționate la art. 1 alin. (3).

(2) În cadrul procedurii accelerate, AMDM nu reevaluează integral calitatea, siguranța și eficacitatea medicamentului, ci verifică elementele necesare pentru punerea medicamentului pe piața Republicii Moldova, inclusiv:

a) existența și valabilitatea autorizației acordate de autoritatea competentă de referință;

b) identitatea medicamentului;

c) existența unor suspendări, retrageri, restricții sau alerte de siguranță;

d) statutul GMP/GDP al fabricantului, importatorului și distribuitorului, după caz;

e) sistemul de farmacovigilență aplicabil Republicii Moldova;

c) existența unor suspendări, retrageri, restricții sau alerte de siguranță;

d) statutul GMP/GDP al fabricantului, importatorului și distribuitorului, după caz;

e) sistemul de farmacovigilență aplicabil Republicii Moldova;

f) rezumatul caracteristicilor produsului, prospectul și etichetarea aplicabile pe teritoriul Republicii Moldova;

g) trasabilitatea, condițiile de aprovizionare și condițiile locale de punere pe piață.

(3) AMDM nu solicită studii preclinice sau clinice suplimentare și nu solicită documente disponibile în registre publice oficiale sau deja evaluate de autoritatea competentă de referință, cu excepția cazului în care acestea sunt necesare pentru clarificarea unui risc concret privind calitatea, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau trasabilitatea medicamentului.

(4) Refuzul autorizării prin procedură accelerată poate fi emis numai pentru motive obiective și motivate privind protecția sănătății publice, calitatea, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau trasabilitatea medicamentului.

(5) Condițiile detaliate de aplicare a procedurii accelerate se stabilesc în Regulamentul cu privire la autorizarea medicamentelor de uz uman, cu respectarea principiilor proporționalității, evaluării pe bază de risc și evitării dublării evaluărilor efectuate de autoritățile competente de referință.

f) rezumatul caracteristicilor produsului, prospectul și etichetarea aplicabile pe teritoriul Republicii Moldova;

g) trasabilitatea, condițiile de aprovizionare și condițiile locale de punere pe piață.

(3) AMDM nu solicită studii preclinice sau clinice suplimentare și nu solicită documente disponibile în registre publice oficiale sau deja evaluate de autoritatea competentă de referință, cu excepția cazului în care acestea sunt necesare pentru clarificarea unui risc concret privind calitatea, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau trasabilitatea medicamentului.

(4) Refuzul autorizării prin procedură accelerată poate fi emis numai pentru motive obiective și motivate privind protecția sănătății publice, calitatea, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau

	trasabilitatea medicamentului. (5) Condițiile detaliate de aplicare a procedurii accelerate se stabilesc în Regulamentul cu privire la autorizarea medicamentelor de uz uman, cu respectarea principiilor proporționalității, evaluării pe bază de risc și evitării dublării evaluărilor efectuate de autoritățile competente de referință.”	
Articolul 49. Conținutul cererii pentru obținerea autorizației de punere pe piață Nu conține alineatele (1¹), (1²) și (1³).	8. Articolul 49: se completează cu alineatele (1¹), (1²) și (1³), cu următorul cuprins: “(1¹) În cazul cererilor examinate potrivit procedurii accelerate prevăzute la art. 61 alin. (4) și art. 48¹, cererea conține informațiile și documentele prevăzute la alin. (1) în măsura necesară pentru verificarea elementelor prevăzute la art. 48¹. Solicitantul nu este obligat să depună documente, certificate sau informații care au fost	Articolul 49. Conținutul cererii pentru obținerea autorizației de punere pe piață (1¹) În cazul cererilor examinate potrivit procedurii accelerate prevăzute la art. 61 alin. (4) și art. 48¹, cererea conține informațiile și documentele prevăzute la alin. (1) în măsura necesară pentru verificarea elementelor prevăzute la art. 48¹. Solicitantul nu este obligat să depună documente, certificate sau informații care au fost verificate de AMDM pe baza informațiilor indicate în cerere. (1²) În cazurile prevăzute la alin. (1¹), AMDM poate solicita documente, confirmări sau clarificări suplimentare numai dacă acestea sunt necesare pentru verificarea autenticității documentelor, a identității medicamentului sau pentru clarificarea unui risc concret privind calitatea, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența, trasabilitatea ori protecția sănătății publice. Solicitarea AMDM este motivată și indică riscul sau neclaritatea care trebuie clarificată. (1³) Documentația științifică, tehnică, farmaceutică, nonclinică, clinică, de farmacovigilență, GMP și GDP poate fi depusă în limba

deja evaluate de autoritatea competentă de referință, sunt disponibile în registre publice oficiale ori pot fi verificate de AMDM pe baza informațiilor indicate în cerere.

(1²) În cazurile prevăzute la alin. (1¹), AMDM poate solicita documente, confirmări sau clarificări suplimentare numai dacă acestea sunt necesare pentru verificarea autenticității documentelor, a identității medicamentului sau pentru clarificarea unui risc concret privind calitatea, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența, trasabilitatea ori protecția sănătății publice. Solicitarea AMDM este motivată și indică riscul sau neclaritatea care trebuie clarificată.

(1³) Documentația științifică, tehnică, farmaceutică, nonclinică, clinică, de farmacovigilență, GMP și GDP poate fi depusă în

engleză. Traducerea în limba română este obligatorie pentru informațiile despre medicament destinate aplicării pe teritoriul Republicii Moldova, inclusiv rezumatul caracteristicilor produsului, prospectul și etichetarea, în măsura stabilită de prezenta lege.

	limba engleză. Traducerea în limba română este obligatorie pentru informațiile despre medicament destinate aplicării pe teritoriul Republicii Moldova, inclusiv rezumatul caracteristicilor produsului, prospectul și etichetarea, în măsura stabilită de prezenta lege.”	
Articolul 50. Cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață a medicamentului generic (1) Prin derogare de la prevederile art. 49 alin. (1) și fără a aduce atingere actelor normative ce vizează protecția proprietății industriale și comerciale, solicitantul nu este obligat să prezinte rezultatele testelor preclinice și ale studiilor clinice în cazul în care demonstrează că medicamentul este un produs generic al unui medicament de referință care a fost autorizat de cel puțin 5 ani în statele membre ale Uniunii Europene sau în țările menționate la art. 1 alin. (3). (2) Un medicament generic la care se face referință la alin. (1) nu este plasat pe piață înainte de expirarea unui termen de 7 ani de la data obținerii primei autorizații de punere pe piață a medicamentului de referință. (3) Dacă medicamentul de referință menționat la alin. (1) nu este autorizat în Republica Moldova, solicitantul indică în cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață dovada calității, siguranței și a eficacității medicamentului din statele membre ale Uniunii Europene sau din țările menționate la art. 1 alin. (3). (4) Termenul de 7 ani menționat la alin. (2) se prelungește până la maximum 8 ani în cazul în care, în decursul primilor 5 ani, deținătorul autorizației de punere pe piață obține o autorizație pentru	9. Articolul 50: se completează cu alineatul (6), cu următorul cuprins: “(6) În cazul medicamentelor generice autorizate în Uniunea Europeană/Spațiul Economic European sau în țările menționate la art. 1 alin. (3), cererea se examinează potrivit procedurii accelerate prevăzute la art. 61 alin. (4) și art. 48¹. Evaluarea AMDM se limitează la verificarea statutului medicamentului de referință, a bioechivalenței sau a justificării exceptării de la studiile de biodisponibilitate, a	Articolul 50. Cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață a medicamentului generic (6) În cazul medicamentelor generice autorizate în Uniunea Europeană/Spațiul Economic European sau în țările menționate la art. 1 alin. (3), cererea se examinează potrivit procedurii accelerate prevăzute la art. 61 alin. (4) și art. 48¹. Evaluarea AMDM se limitează la verificarea statutului medicamentului de referință, a bioechivalenței sau a justificării exceptării de la studiile de biodisponibilitate, a conformității informațiilor despre medicament, a farmacovigilenței, a trasabilității și a condițiilor locale de punere pe piață.

una sau mai multe indicații terapeutice noi, care aduc un avantaj clinic important în raport cu terapiile existente. (5) În cazul unui medicament generic, diferite săruri, esteri, eteri, izomeri, amestecuri de izomeri, complecși sau derivați ai unei substanțe active sunt considerate aceeași substanță activă, cu excepția cazului în care acestea diferă semnificativ în ceea ce privește siguranța și/sau eficiența. În astfel de cazuri, solicitantul prezintă informații suplimentare destinate să ofere dovezi cu privire la siguranța și/sau eficiența sărurilor, esterilor sau derivaților substanței active autorizate. Diferitele forme farmaceutice orale cu eliberare imediată se consideră a fi una și aceeași formă farmaceutică. Solicitantul nu este obligat să efectueze studii de biodisponibilitate în cazul în care poate demonstra că medicamentul generic îndeplinește criteriile relevante definite de orientările detaliate ale EMA, precum și în cazul în care aceste studii sunt recunoscute de AMDM.	conformității informațiilor despre medicament, a farmacovigilenței, a trasabilității și a condițiilor locale de punere pe piață.”	
Articolul 51. Cererea „hibrid” pentru obținerea autorizației de punere pe piață În vederea obținerii unei autorizații de punere pe piață în cazul medicamentelor care nu se încadrează la noțiunea de medicament generic sau în cazul în care bioechivalența nu este demonstrată prin studii de biodisponibilitate, sau în cazul unor modificări privind substanța/substanțele active, indicațiile terapeutice, doza, forma farmaceutică sau calea de administrare, în raport cu medicamentul de referință, suplimentar la documentele și informațiile menționate la art. 49, se prezintă rezultatele testelor preclinice sau ale studiilor clinice specifice, adițional la rezultatele testelor asupra medicamentului de referință.	10. Articolul 51 va avea următorul cuprins: “(1) În vederea obținerii unei autorizații de punere pe piață în cazul medicamentelor care nu se încadrează la noțiunea de medicament generic sau în cazul în care bioechivalența nu este demonstrată prin studii de biodisponibilitate, ori în cazul unor modificări privind substanța sau substanțele active, indicațiile terapeutice, doza, forma farmaceutică sau calea de administrare, în raport cu medicamentul de referință, suplimentar	Articolul 51. Cererea „hibrid” pentru obținerea autorizației de punere pe piață (1) În vederea obținerii unei autorizații de punere pe piață în cazul medicamentelor care nu se încadrează la noțiunea de medicament generic sau în cazul în care bioechivalența nu este demonstrată prin studii de biodisponibilitate, ori în cazul unor modificări privind substanța sau substanțele active, indicațiile terapeutice, doza, forma farmaceutică sau calea de administrare, în raport cu medicamentul de referință, suplimentar la documentele și informațiile menționate la art. 49, se prezintă rezultatele testelor preclinice sau ale studiilor clinice specifice, adițional la rezultatele testelor asupra medicamentului de referință. (2) În cazul medicamentelor hibride aprobate de autoritățile competente prevăzute la art. 61 alin. (4), cererea se examinează potrivit procedurii accelerate prevăzute la art. 61 alin. (4), cu aplicarea art. 48¹. AMDM nu solicită repetarea testelor preclinice sau a studiilor clinice specifice deja evaluate de autoritatea competentă de referință, cu excepția cazului în care diferențele privind substanța activă, indicațiile terapeutice, doza, forma farmaceutică, calea de administrare,

la documentele și informațiile menționate la art. 49, se prezintă rezultatele testelor preclinice sau ale studiilor clinice specifice, adițional la rezultatele testelor asupra medicamentului de referință.

(2) În cazul medicamentelor hibride aprobate de autoritățile competente prevăzute la art. 61 alin. (4), cererea se examinează potrivit procedurii accelerate prevăzute la art. 61 alin. (4), cu aplicarea art. 48¹. AMDM nu solicită repetarea testelor preclinice sau a studiilor clinice specifice deja evaluate de autoritatea competentă de referință, cu excepția cazului în care diferențele privind substanța activă, indicațiile terapeutice, doza, forma farmaceutică, calea de administrare, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau trasabilitatea generează un risc concret pentru aplicarea autorizației pe

siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau trasabilitatea generează un risc concret pentru aplicarea autorizației pe teritoriul Republicii Moldova.

	teritoriul Republicii Moldova.”	
Articolul 52. Cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață a medicamentului biologic similar (1) În vederea obținerii unei autorizații de punere pe piață pentru un medicament biologic care pretinde a fi similar cu un produs biologic de referință și care nu îndeplinește condițiile de la noțiunea de medicament generic din cauza diferențelor legate de materiile prime sau de procesele de fabricație a medicamentului biologic și a medicamentului biologic de referință, se prezintă rezultatele testelor preclinice sau ale studiilor clinice adecvate referitoare la aceste condiții. Tipul și cantitatea datelor suplimentare care se prezintă trebuie să îndeplinească criteriile stipulate de prezenta lege și de Regulamentul cu privire la autorizarea medicamentelor de uz uman. Rezultatele altor teste și studii din dosarul de autorizare a medicamentului de referință nu se prezintă. (2) Perioada exclusivității datelor și cea a plasării pe piață, prevăzute la art. 50 alin. (1), (2) și (4), se aplică și în cazul cererilor pentru obținerea autorizației de punere pe piață a medicamentului biologic similar.	11. Articolul 52: se completează cu alineatul (3), cu următorul cuprins: “(3) În cazul medicamentelor biologice similare autorizate în Uniunea Europeană/Spațiul Economic European sau în țările menționate la art. 1 alin. (3), cererea se examinează potrivit procedurii accelerate prevăzute la art. 61 alin. (4) și art. 48¹. AMDM nu solicită repetarea studiilor de comparabilitate, a studiilor preclinice sau clinice deja evaluate de autoritatea competentă de referință, cu excepția cazului în care există diferențe relevante privind produsul, procesul de fabricație, indicațiile, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau trasabilitatea.”	Articolul 52. Cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață a medicamentului biologic similar (1) În vederea obținerii unei autorizații de punere pe piață pentru un medicament biologic care pretinde a fi similar cu un produs biologic de referință și care nu îndeplinește condițiile de la noțiunea de medicament generic din cauza diferențelor legate de materiile prime sau de procesele de fabricație a medicamentului biologic și a medicamentului biologic de referință, se prezintă rezultatele testelor preclinice sau ale studiilor clinice adecvate referitoare la aceste condiții. Tipul și cantitatea datelor suplimentare care se prezintă trebuie să îndeplinească criteriile stipulate de prezenta lege și de Regulamentul cu privire la autorizarea medicamentelor de uz uman. Rezultatele altor teste și studii din dosarul de autorizare a medicamentului de referință nu se prezintă. (2) Perioada exclusivității datelor și cea a plasării pe piață, prevăzute la art. 50 alin. (1), (2) și (4), se aplică și în cazul cererilor pentru obținerea autorizației de punere pe piață a medicamentului biologic similar. (3) În cazul medicamentelor biologice similare autorizate în Uniunea Europeană/Spațiul Economic European sau în țările menționate la art. 1 alin. (3), cererea se examinează potrivit procedurii accelerate prevăzute la art. 61 alin. (4) și art. 48¹. AMDM nu solicită repetarea studiilor de comparabilitate, a studiilor preclinice sau clinice deja evaluate de autoritatea competentă de referință, cu excepția cazului în care există diferențe relevante privind produsul, procesul de fabricație, indicațiile, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau trasabilitatea.
Articolul 53. Cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață a medicamentului cu utilizare medicală bine stabilită	12. Articolul 53: se completează cu alineatele (2)-(6), cu următorul cuprins:	Articolul 53. Cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață a medicamentului cu utilizare medicală bine stabilită

Prin derogare de la prevederile art. 49, pentru obținerea autorizației de punere pe piață a medicamentului cu utilizare medicală bine stabilită, solicitantul nu este obligat să prezinte date proprii cu privire la testele preclinice sau studiile clinice dacă demonstrează că substanța activă a medicamentului are utilizare medicală bine stabilită pentru indicația propusă, cu un nivel de eficacitate recunoscut și de siguranță acceptabil, fiind utilizată în măsură rezonabilă de cel puțin 10 ani pe teritoriul Republicii Moldova sau în Uniunea Europeană, sau în țări cu același nivel de cerințe pentru dovada calității, siguranței și a eficacității medicamentelor, menționate la art. 1 alin. (3), și dacă literatura științifică disponibilă cu privire la proprietățile și utilizarea medicamentelor cu substanța activă declarată oferă datele necesare pentru evaluarea siguranței și a eficacității medicamentului. În acest caz, datele necesare din literatura științifică disponibilă sunt prezentate în locul propriilor date ale solicitantului.

„(2) Pentru demonstrarea utilizării medicale bine stabilite, AMDM ia în considerare, în special: a) perioada în care substanța activă a fost utilizată ca medicament; b) amploarea și caracterul documentat al utilizării substanței active; c) gradul de interes științific reflectat în literatura științifică publicată; d) coerența evaluărilor științifice disponibile; e) experiența postautorizare cu medicamente care conțin aceeași substanță activă; f) datele de farmacovigilență, inclusiv datele favorabile și nefavorabile.

(3) În cadrul cererii prevăzute la alin. (1), solicitantul poate prezenta monografii, ghiduri, rapoarte de evaluare, decizii ale autorităților competente din Uniunea Europeană/Spațiul Economic European sau din țările menționate la art. 1 alin. (3), publicații științifice, studii

(1) Prin derogare de la prevederile art. 49, pentru obținerea autorizației de punere pe piață a medicamentului cu utilizare medicală bine stabilită, solicitantul nu este obligat să prezinte date proprii cu privire la testele preclinice sau studiile clinice dacă demonstrează că substanța activă a medicamentului are utilizare medicală bine stabilită pentru indicația propusă, cu un nivel de eficacitate recunoscut și de siguranță acceptabil, fiind utilizată în măsură rezonabilă de cel puțin 10 ani pe teritoriul Republicii Moldova sau în Uniunea Europeană, sau în țări cu același nivel de cerințe pentru dovada calității, siguranței și a eficacității medicamentelor, menționate la art. 1 alin. (3), și dacă literatura științifică disponibilă cu privire la proprietățile și utilizarea medicamentelor cu substanța activă declarată oferă datele necesare pentru evaluarea siguranței și a eficacității medicamentului. În acest caz, datele necesare din literatura științifică disponibilă sunt prezentate în locul propriilor date ale solicitantului.

(2) Pentru demonstrarea utilizării medicale bine stabilite, AMDM ia în considerare, în special: a) perioada în care substanța activă a fost utilizată ca medicament; b) amploarea și caracterul documentat al utilizării substanței active; c) gradul de interes științific reflectat în literatura științifică publicată; d) coerența evaluărilor științifice disponibile; e) experiența postautorizare cu medicamente care conțin aceeași substanță activă; f) datele de farmacovigilență, inclusiv datele favorabile și nefavorabile.

(3) În cadrul cererii prevăzute la alin. (1), solicitantul poate prezenta monografii, ghiduri, rapoarte de evaluare, decizii ale autorităților competente din Uniunea Europeană/Spațiul Economic European sau din țările menționate la art. 1 alin. (3), publicații științifice, studii epidemiologice, studii postautorizare, date de farmacovigilență și alte surse bibliografice relevante.

(4) AMDM nu solicită date proprii nonclinice sau clinice dacă literatura științifică și datele bibliografice prezentate permit evaluarea raportului beneficiu-risc pentru indicația propusă. Date suplimentare pot fi solicitate numai dacă sunt necesare pentru clarificarea unui risc concret privind calitatea, siguranța sau eficacitatea medicamentului.

epidemiologice, studii postautorizare, date de farmacovigilență și alte surse bibliografice relevante.

(4) AMDM nu solicită date proprii nonclinice sau clinice dacă literatura științifică și datele bibliografice prezentate permit evaluarea raportului beneficiu-risc pentru indicația propusă. Date suplimentare pot fi solicitate numai dacă sunt necesare pentru clarificarea unui risc concret privind calitatea, siguranța sau eficacitatea medicamentului.

(5) Dacă datele bibliografice se referă la un medicament sau produs diferit de medicamentul pentru care se solicită autorizația de punere pe piață, solicitantul justifică relevanța acestor date pentru medicamentul propus, inclusiv prin raportare la substanța activă, forma farmaceutică, calea de administrare,

(5) Dacă datele bibliografice se referă la un medicament sau produs diferit de medicamentul pentru care se solicită autorizația de punere pe piață, solicitantul justifică relevanța acestor date pentru medicamentul propus, inclusiv prin raportare la substanța activă, forma farmaceutică, calea de administrare, concentrație, indicație, populația țintă și profilul de siguranță.

(6) Lipsa unor studii preclinice sau clinice proprii nu constituie, în sine, temei de respingere a cererii, dacă solicitantul justifică, pe baza ansamblului literaturii științifice și a experienței postautorizare, existența unui nivel acceptabil de siguranță și a unei eficacități recunoscute pentru indicația propusă.

	concentrație, indicație, populația țintă și profilul de siguranță. (6) Lipsa unor studii preclinice sau clinice proprii nu constituie, în sine, temei de respingere a cererii, dacă solicitantul justifică, pe baza ansamblului literaturii științifice și a experienței postautorizare, existența unui nivel acceptabil de siguranță și a unei eficacități recunoscute pentru indicația propusă.”	
Articolul 54. Cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață pentru combinații fixe de substanțe active Dacă cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață se referă la un nou medicament cu conținut de substanțe active care intră în componența medicamentelor pentru care s-a obținut anterior autorizația de punere pe piață, dar care încă nu au fost folosite, în combinație, în scopuri terapeutice, atunci se prezintă rezultatele noilor teste preclinice și ale studiilor clinice legate de această combinație fără furnizarea referințelor științifice cu privire la fiecare substanță activă în parte.	13. Articolul 54 va avea următorul cuprins: “(1) Dacă cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață se referă la un nou medicament cu conținut de substanțe active care intră în componența medicamentelor pentru care s-a obținut anterior autorizația de punere pe piață, dar care încă nu au fost folosite, în combinație, în scopuri terapeutice, atunci se prezintă rezultatele noilor teste preclinice și ale studiilor clinice legate de această combinație fără	Articolul 54. Cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață pentru combinații fixe de substanțe active (1) Dacă cererea pentru obținerea autorizației de punere pe piață se referă la un nou medicament cu conținut de substanțe active care intră în componența medicamentelor pentru care s-a obținut anterior autorizația de punere pe piață, dar care încă nu au fost folosite, în combinație, în scopuri terapeutice, atunci se prezintă rezultatele noilor teste preclinice și ale studiilor clinice legate de această combinație fără furnizarea referințelor științifice cu privire la fiecare substanță activă în parte. (2) În cazul medicamentelor constând în combinații fixe de substanțe active, aprobate de autoritățile regulatorii prevăzute la art. 61 alin. (4), cererea se examinează potrivit procedurii accelerate prevăzute la art. 61 alin. (4), cu aplicarea art. 48¹. AMDM nu solicită repetarea testelor preclinice sau a studiilor clinice privind combinația fixă, deja evaluate de autoritatea competentă de referință, cu excepția cazului în care există diferențe relevante privind substanțele active, dozele, forma farmaceutică, calea de administrare, indicațiile terapeutice, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau trasabilitatea, care

furnizarea referințelor științifice cu privire la fiecare substanță activă în parte.

(2) În cazul medicamentelor constând în combinații fixe de substanțe active, aprobate de autoritățile regulatorii prevăzute la art. 61 alin. (4), cererea se examinează potrivit procedurii accelerate prevăzute la art. 61 alin. (4), cu aplicarea art. 48¹. AMDM nu solicită repetarea testelor preclinice sau a studiilor clinice privind combinația fixă, deja evaluate de autoritatea competentă de referință, cu excepția cazului în care există diferențe relevante privind substanțele active, dozele, forma farmaceutică, calea de administrare, indicațiile terapeutice, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau trasabilitatea, care generează un risc concret pentru aplicarea autorizației pe teritoriul Republicii Moldova.”

generează un risc concret pentru aplicarea autorizației pe teritoriul Republicii Moldova.

Articolul 64. Variație la autorizația de punere pe piață

(1) După obținerea autorizației de punere pe piață, deținătorul acesteia, pentru a nu i se aplica sancțiunea de retragere a autorizației respective, întreprinde următoarele acțiuni:

a) ia în considerare progresul științific și tehnic și introduce modificările necesare pentru a permite fabricația și verificarea produsului medicamentos prin metode științifice general acceptate;

b) oferă AMDM informații noi care pot duce la variații la autorizația de punere pe piață sau la dosarul de autorizare a medicamentului;

c) informează AMDM despre datele care ar putea influența evaluarea raportului beneficiu-risc și, în particular, despre măsurile, restricțiile sau interdicțiile introduse în alte țări. Aceste date includ rezultatele pozitive și negative ale studiilor clinice sau ale altor studii pentru toate indicațiile și populațiile cuprinse sau nu în autorizația de punere pe piață, precum și informații privind utilizarea produsului medicamentos pentru alte scopuri decât cele prevăzute de autorizația de punere pe piață;

d) se asigură că informațiile despre produs sunt actualizate în corespundere cu datele științifice recente.

(2) Variațiile la autorizația de punere pe piață sau la dosarul de autorizare a medicamentului se clasifică în tipurile IA, IB, II și extinderile autorizației de punere pe piață, în funcție de nivelul de risc pentru sănătatea populației și de impactul asupra calității, siguranței și eficacității medicamentului în cauză, conform Regulamentului privind aprobarea variațiilor postautorizare, aprobat de către Guvern.

(3) Deținătorul autorizației de punere pe piață depune la AMDM o cerere de notificare sau aprobare a variațiilor menționate la alin. (1) și (2).

(4) AMDM acceptă sau respinge cererea menționată la alin.

(3) după:

a) procedura de notificare pentru variațiile de tipul IA și IB; și

b) procedura de aprobare pentru variațiile de tipul II și extinderea autorizației de punere pe piață.

14. Articolul 64 va avea următorul cuprins:

“(1) După obținerea autorizației de punere pe piață, deținătorul acesteia, pentru a nu i se aplica sancțiunea de retragere a autorizației respective, întreprinde următoarele acțiuni:

a) ia în considerare progresul științific și tehnic și introduce modificările necesare pentru a permite fabricația și verificarea produsului medicamentos prin metode științifice general acceptate;

b) oferă AMDM informații noi care pot duce la variații la autorizația de punere pe piață sau la dosarul de autorizare a medicamentului;

c) informează AMDM despre datele care ar putea influența evaluarea raportului beneficiu-risc și, în particular, despre măsurile, restricțiile sau interdicțiile introduse în alte țări. Aceste date

Articolul 64. Variație la autorizația de punere pe piață

(1) După obținerea autorizației de punere pe piață, deținătorul acesteia, pentru a nu i se aplica sancțiunea de retragere a autorizației respective, întreprinde următoarele acțiuni:

a) ia în considerare progresul științific și tehnic și introduce modificările necesare pentru a permite fabricația și verificarea produsului medicamentos prin metode științifice general acceptate;

b) oferă AMDM informații noi care pot duce la variații la autorizația de punere pe piață sau la dosarul de autorizare a medicamentului;

c) informează AMDM despre datele care ar putea influența evaluarea raportului beneficiu-risc și, în particular, despre măsurile, restricțiile sau interdicțiile introduse în alte țări. Aceste date includ rezultatele pozitive și negative ale studiilor clinice sau ale altor studii pentru toate indicațiile și populațiile cuprinse sau nu în autorizația de punere pe piață, precum și informații privind utilizarea produsului medicamentos pentru alte scopuri decât cele prevăzute de autorizația de punere pe piață;

d) se asigură că informațiile despre produs sunt actualizate în corespundere cu datele științifice recente.

(2) Variațiile la autorizația de punere pe piață sau la dosarul de autorizare a medicamentului se clasifică în tipurile IA, IB, II și extinderile autorizației de punere pe piață, în funcție de nivelul de risc pentru sănătatea populației și de impactul asupra calității, siguranței și eficacității medicamentului în cauză, conform Regulamentului privind aprobarea variațiilor postautorizare, aprobat de către Guvern.

(3) Variațiile de tip IA se implementează de către deținătorul autorizației de punere pe piață și se notifică AMDM în termenul și condițiile stabilite prin Regulamentul privind aprobarea variațiilor postautorizare.

(4) Variațiile de tip IB se notifică AMDM înainte de implementare și se consideră acceptate dacă AMDM nu comunică obiecții motivate în termen de 30 de zile de la validarea notificării. În cazul în care AMDM constată că variația notificată poate avea

(5) Condițiile, forma și conținutul documentației pentru procedura de notificare sau aprobare a variațiilor la autorizația de punere pe piață sau la dosarul de autorizare a medicamentului se stabilesc în Regulamentul privind aprobarea variațiilor postautorizare.

includ rezultatele pozitive și negative ale studiilor clinice sau ale altor studii pentru toate indicațiile și populațiile cuprinse sau nu în autorizația de punere pe piață, precum și informații privind utilizarea produsului medicamentos pentru alte scopuri decât cele prevăzute de autorizația de punere pe piață;

d) se asigură că informațiile despre produs sunt actualizate în corespundere cu datele științifice recente.

(2) Variațiile la autorizația de punere pe piață sau la dosarul de autorizare a medicamentului se clasifică în tipurile IA, IB, II și extinderile autorizației de punere pe piață, în funcție de nivelul de risc pentru sănătatea populației și de impactul asupra calității, siguranței și eficacității medicamentului în cauză, conform Regulamentului privind aprobarea variațiilor postautorizare, aprobat de către Guvern.

impact semnificativ asupra calității, siguranței sau eficacității medicamentului, aceasta solicită reclasificarea variației ca variație de tip II.

(5) Variațiile de tip II și extinderile autorizației de punere pe piață se aprobă expres de AMDM înainte de implementare.

(6) Variațiile administrative și variațiile de tip IA care nu necesită notificare imediată și nu afectează calitatea, siguranța sau eficacitatea medicamentului pot fi notificate grupat, inclusiv prin actualizare anuală, în condițiile stabilite prin Regulamentul privind aprobarea variațiilor postautorizare.

(7) În cazul medicamentelor autorizate în Uniunea Europeană/Spațiul Economic European sau în țările menționate la art. 1 alin. (3), variațiile aprobate de EMA sau de autoritatea competentă de referință pot fi notificate AMDM în cadrul unei proceduri simplificate. AMDM poate formula obiecții motivate numai pentru motive privind protecția sănătății publice, calitatea, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau trasabilitatea medicamentului.

(8) Condițiile, forma și conținutul documentației pentru notificarea sau aprobarea variațiilor se stabilesc în Regulamentul privind aprobarea variațiilor postautorizare, cu respectarea principiilor proporționalității, evaluării pe bază de risc și evitării solicitării documentelor sau informațiilor disponibile în registre oficiale ori deja depuse la AMDM.

(3) Variațiile de tip IA se implementează de către deținătorul autorizației de punere pe piață și se notifică AMDM în termenul și condițiile stabilite prin Regulamentul privind aprobarea variațiilor postautorizare.

(4) Variațiile de tip IB se notifică AMDM înainte de implementare și se consideră acceptate dacă AMDM nu comunică obiecții motivate în termen de 30 de zile de la validarea notificării. În cazul în care AMDM constată că variația notificată poate avea impact semnificativ asupra calității, siguranței sau eficacității medicamentului, aceasta solicită reclasificarea variației ca variație de tip II.

(5) Variațiile de tip II și extinderile autorizației de punere pe piață se aprobă expres de AMDM înainte de implementare.

(6) Variațiile administrative și variațiile

de tip IA care nu necesită notificare imediată și nu afectează calitatea, siguranța sau eficacitatea medicamentului pot fi notificate grupat, inclusiv prin actualizare anuală, în condițiile stabilite prin Regulamentul privind aprobarea variațiilor postautorizare.

(7) În cazul medicamentelor autorizate în Uniunea Europeană/Spațiul Economic European sau în țările menționate la art. 1 alin. (3), variațiile aprobate de EMA sau de autoritatea competentă de referință pot fi notificate AMDM în cadrul unei proceduri simplificate. AMDM poate formula obiecții motivate numai pentru motive privind protecția sănătății publice, calitatea, siguranța, eficacitatea, farmacovigilența sau trasabilitatea medicamentului.

(8) Condițiile, forma și conținutul documentației pentru notificarea sau aprobarea variațiilor se

	stabilesc în Regulamentul privind aprobarea variațiilor postautorizare, cu respectarea principiilor proporționalității, evaluării pe bază de risc și evitării solicitării documentelor sau informațiilor disponibile în registre oficiale ori deja depuse la AMDM.”	
Articolul 65. Transferul autorizației de punere pe piață (1) Deținătorul autorizației poate transfera autorizația unei alte persoane juridice care îndeplinește condițiile legii. (2) Transferul autorizației nu se consideră variație. (3) Procedura privind transferul și documentația se stabilesc în Regulamentul privind transferul unei autorizații de punere pe piață, aprobat de Guvern.	15. Articolul 65 va avea următorul cuprins: „(1) Deținătorul autorizației de punere pe piață poate transfera autorizația de punere pe piață unei alte persoane juridice care îndeplinește condițiile prevăzute de prezenta lege. (2) Transferul autorizației de punere pe piață nu se consideră variație și nu determină reevaluarea calității, siguranței sau eficacității medicamentului, cu excepția cazului în care AMDM identifică un risc concret pentru sănătatea publică. (3) Transferul autorizației de punere pe piață se efectuează prin notificare depusă la	Articolul 65. Transferul autorizației de punere pe piață (1) Deținătorul autorizației de punere pe piață poate transfera autorizația de punere pe piață unei alte persoane juridice care îndeplinește condițiile prevăzute de prezenta lege. (2) Transferul autorizației de punere pe piață nu se consideră variație și nu determină reevaluarea calității, siguranței sau eficacității medicamentului, cu excepția cazului în care AMDM identifică un risc concret pentru sănătatea publică. (3) Transferul autorizației de punere pe piață se efectuează prin notificare depusă la AMDM de deținătorul autorizației de punere pe piață sau de noul deținător, însoțită de documentele care confirmă acordul de transfer și capacitatea noului deținător de a îndeplini obligațiile prevăzute de prezenta lege. (4) AMDM verifică notificarea în termen de 15 zile lucrătoare de la depunerea notificării complete. Dacă în acest termen AMDM nu comunică obiecții motivate, transferul se consideră acceptat și produce efecte de la data indicată în notificare sau, în lipsa acesteia, de la data expirării termenului prevăzut. (5) AMDM poate formula obiecții numai dacă noul deținător nu demonstrează capacitatea de a îndeplini obligațiile privind farmacovigilența, calitatea, trasabilitatea, retragerea/rechemarea medicamentului, comunicarea cu AMDM sau reprezentarea pe teritoriul Republicii Moldova.

AMDM de deținătorul autorizației de punere pe piață sau de noul deținător, însoțită de documentele care confirmă acordul de transfer și capacitatea noului deținător de a îndeplini obligațiile prevăzute de prezenta lege.

(4) AMDM verifică notificarea în termen de 15 zile lucrătoare de la depunerea notificării complete. Dacă în acest termen AMDM nu comunică obiecții motivate, transferul se consideră acceptat și produce efecte de la data indicată în notificare sau, în lipsa acesteia, de la data expirării termenului prevăzut.

(5) AMDM poate formula obiecții numai dacă noul deținător nu demonstrează capacitatea de a îndeplini obligațiile privind farmacovigilența, calitatea, trasabilitatea, retragerea/rechemarea medicamentului, comunicarea cu AMDM sau reprezentarea pe

(6) Modificările informațiilor despre produs care rezultă exclusiv din schimbarea deținătorului autorizației de punere pe piață se notifică AMDM și nu se consideră variații care necesită aprobare prealabilă, cu excepția cazului în care afectează calitatea, siguranța sau eficacitatea medicamentului.

(7) Procedura detaliată, formularul notificării și documentele justificative se stabilesc prin Regulamentul privind transferul unei autorizații de punere pe piață, aprobat de Guvern, cu respectarea principiilor proporționalității, depunerii unice și evaluării pe bază de risc.

	teritoriul Republicii Moldova. (6) Modificările informațiilor despre produs care rezultă exclusiv din schimbarea deținătorului autorizației de punere pe piață se notifică AMDM și nu se consideră variații care necesită aprobare prealabilă, cu excepția cazului în care afectează calitatea, siguranța sau eficacitatea medicamentului. (7) Procedura detaliată, formularul notificării și documentele justificative se stabilesc prin Regulamentul privind transferul unei autorizații de punere pe piață, aprobat de Guvern, cu respectarea principiilor proporționalității, depunerii unice și evaluării pe bază de risc.”	
Articol 68. Condiții speciale pentru circuitul medicamentelor care conțin steroizi anabolizanți și androgeni Se interzice importul, exportul, tranzitul, fabricația, distribuirea, comercializarea, prescrierea și eliberarea medicamentelor care conțin steroizi anabolizanți și androgeni, cu excepția medicamentelor cu denumiri comune internaționale, prescrise și	16. Articolul 68: 1) în titlul articolului, cuvintele “și androgeni”, se exclud; 2) în conținutul normei, cuvintele “și androgeni” se exclud.	Articol 68. Condiții speciale pentru circuitul medicamentelor care conțin steroizi anabolizanți Se interzice importul, exportul, tranzitul, fabricația, distribuirea, comercializarea, prescrierea și eliberarea medicamentelor care conțin steroizi anabolizanți, cu excepția medicamentelor cu denumiri comune internaționale, prescrise și eliberate pacienților

eliberate pacienților în scopuri terapeutice, conform mecanismului aprobat de către Ministerul Sănătății.		în scopuri terapeutice, conform mecanismului aprobat de către Ministerul Sănătății.
Articolul 92. Importul de substanțe active (1) Importul de substanțe active se efectuează de către agenții economici înscriși în lista menționată la art. 90 alin. (6), care sunt fie fabricanți de medicamente, fie distribuitori angro de substanțe active. (2) Importatorii de substanțe active trebuie să dispună de spații, instalații, personal și echipamente adecvate pentru depozitarea și transportul substanțelor active, în conformitate cu ghidul bunei practici de distribuție a substanțelor active. (3) Importatorii de substanțe active pot importa numai substanțe active care au fost fabricate în conformitate cu principiile și ghidurile bunei practici de fabricație pentru substanțele active aplicabile în Republica Moldova sau cel puțin echivalente cu acestea. (4) Importatorii de substanțe active care importă substanțe active destinate fabricației de medicamente trebuie să importe numai substanțe active însoțite de confirmarea scrisă din partea autorității competente a țării exportatoare, potrivit căreia: a) standardele de bună practică de fabricație aplicabile fabricantului substanței active exportate sunt cel puțin echivalente cu cele stabilite în Republica Moldova; b) locul de fabricație în cauză este supus controalelor regulate de către autoritatea competentă. (5) Confirmarea scrisă prevăzută la alin. (4) nu este necesară dacă țara exportatoare în cauză este inclusă în lista țărilor care îndeplinesc cerințele și standardele de bună practică de fabricație echivalente cu cele din Uniunea Europeană și din Republica Moldova, pe baza verificărilor anterioare. (6) În mod excepțional, în cazul în care este necesar să se asigure disponibilitatea medicamentelor, confirmarea scrisă menționată la alin. (4) nu este necesară dacă, în ultimii 3 ani, fabricantul din țara exportatoare a fost supus unei inspecții de către un stat membru al Uniunii Europene sau de către Republica Moldova și s-a stabilit că acesta respectă buna practică de fabricație pentru substanțele active.	17. Articolul 92: 1) alineatul (8) va avea următorul cuprins: “(8) Importul de materii prime și substanțe active, care nu sunt incluse în Nomenclatorul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, întocmit și aprobat de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și substanțe active, se efectuează în baza autorizației de import, emisă de AMDM în condițiile prevăzute de Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.” 2) se completează cu alineatul (9), cu următorul cuprins: “(9) Agenția Medicamentului și	Articolul 92. Importul de substanțe active (1) Importul de substanțe active se efectuează de către agenții economici înscriși în lista menționată la art. 90 alin. (6), care sunt fie fabricanți de medicamente, fie distribuitori angro de substanțe active. (2) Importatorii de substanțe active trebuie să dispună de spații, instalații, personal și echipamente adecvate pentru depozitarea și transportul substanțelor active, în conformitate cu ghidul bunei practici de distribuție a substanțelor active. (3) Importatorii de substanțe active pot importa numai substanțe active care au fost fabricate în conformitate cu principiile și ghidurile bunei practici de fabricație pentru substanțele active aplicabile în Republica Moldova sau cel puțin echivalente cu acestea. (4) Importatorii de substanțe active care importă substanțe active destinate fabricației de medicamente trebuie să importe numai substanțe active însoțite de confirmarea scrisă din partea autorității competente a țării exportatoare, potrivit căreia: a) standardele de bună practică de fabricație aplicabile fabricantului substanței active exportate sunt cel puțin echivalente cu cele stabilite în Republica Moldova; b) locul de fabricație în cauză este supus controalelor regulate de către autoritatea competentă. (5) Confirmarea scrisă prevăzută la alin. (4) nu este necesară dacă țara exportatoare în cauză este inclusă în lista țărilor care îndeplinesc cerințele și standardele de bună practică de fabricație echivalente cu cele din Uniunea Europeană și din Republica Moldova, pe baza verificărilor anterioare. (6) În mod excepțional, în cazul în care este necesar să se asigure disponibilitatea medicamentelor, confirmarea scrisă menționată la alin. (4) nu este necesară dacă, în ultimii 3 ani, fabricantul din țara exportatoare a fost supus unei inspecții de către un stat membru al Uniunii Europene sau de către Republica Moldova și s-a stabilit că acesta respectă buna practică de fabricație pentru substanțele active.

(7) Condițiile stabilite la alin. (1)–(6) sunt verificate de către AMDM la etapa de eliberare a autorizației de import de substanțe active. (8) Importul de materii prime și substanțe active se efectuează în baza autorizației de import, emisă de AMDM în condițiile prevăzute de Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.	Dispozitivelor Medicale aprobă și ține Nomenclatorul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, care include Lista materiei prime medicamentoase (substanțe active), Lista materiei prime medicamentoase (excipienți), Lista materiei prime medicamentoase (plante și extracte vegetale), Lista materialelor, a articolelor, a ambalajului primar și secundar”.	(7) Condițiile stabilite la alin. (1)–(6) sunt verificate de către AMDM la etapa de eliberare a autorizației de import de substanțe active. (8) Importul de materii prime și substanțe active, care nu sunt incluse în Nomenclatorul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, întocmit și aprobat de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, se efectuează în baza autorizației de import, emisă de AMDM în condițiile prevăzute de Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător. (9) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale aprobă și ține Nomenclatorul materiei prime medicamentoase, al materialelor, al articolelor, al ambalajului primar și secundar utilizate la producerea medicamentelor de uz uman și la prepararea formelor medicamentoase magistrale, care include Lista materiei prime medicamentoase (substanțe active), Lista materiei prime medicamentoase (excipienți), Lista materiei prime medicamentoase (plante și extracte vegetale), Lista materialelor, a articolelor, a ambalajului primar și secundar.
Articolul 96. Etichetarea (6) Prin derogare de la prevederile alin. (1), AMDM poate permite utilizarea ambalajului cu text într-o limbă străină de circulație internațională cu un prospect în limba română în cazurile: a) situațiilor excepționale (cataclisme, catastrofe, epidemii, epizootii, intoxicații în masă, alte cazuri ce amenință sănătatea publică); b) medicamentelor eliberate în baza prescripției medicale (medicamente de uz spitalicesc, medicamente pentru terapie specială, medicamente oncologice, pentru boli rare, terapie de substituție, vaccinuri, medicamente orfane); c) medicamentelor pentru care există o singură denumire comună internațională în Republica Moldova.	18. Articolul 96: la alineatul (6), cuvintele “AMDM poate” se substituie cu cuvântul “se”.	Articolul 96. Etichetarea (6) Prin derogare de la prevederile alin. (1), se permite utilizarea ambalajului cu text într-o limbă străină de circulație internațională cu un prospect în limba română în cazurile: a) situațiilor excepționale (cataclisme, catastrofe, epidemii, epizootii, intoxicații în masă, alte cazuri ce amenință sănătatea publică); b) medicamentelor eliberate în baza prescripției medicale (medicamente de uz spitalicesc, medicamente pentru terapie specială, medicamente oncologice, pentru boli rare, terapie de substituție, vaccinuri, medicamente orfane);

		c) medicamentelor pentru care există o singură denumire comună internațională în Republica Moldova.
Nu există un articol 98 ¹ în redacția actuală a legii.	19. Se completează cu articolul 98¹, cu următorul cuprins: “Articolul 98¹. Prospectul electronic (1) Prospectul medicamentului poate fi pus la dispoziție în format electronic, prin cod QR, link securizat sau altă tehnologie de acces mobil, cu condiția ca informația să fie identică cu informația aprobată de AMDM și să fie disponibilă în limba română. (2) Pentru medicamentele eliberate direct pacientului, pacientul are dreptul să primească gratuit prospectul pe suport hârtie, la cerere. (3) Pentru medicamentele destinate exclusiv utilizării spitalicești sau administrării de către personal medical, AMDM poate permite utilizarea exclusivă a prospectului electronic, dacă sunt	Articolul 98¹. Prospectul electronic (1) Prospectul medicamentului poate fi pus la dispoziție în format electronic, prin cod QR, link securizat sau altă tehnologie de acces mobil, cu condiția ca informația să fie identică cu informația aprobată de AMDM și să fie disponibilă în limba română. (2) Pentru medicamentele eliberate direct pacientului, pacientul are dreptul să primească gratuit prospectul pe suport hârtie, la cerere. (3) Pentru medicamentele destinate exclusiv utilizării spitalicești sau administrării de către personal medical, AMDM poate permite utilizarea exclusivă a prospectului electronic, dacă sunt asigurate accesul personalului medical și măsuri de siguranță.

	asigurate accesul personalului medical și măsuri de siguranță.”	
Articolul 100. Autorizația de distribuție angro a medicamentelor de uz uman (3) Deținerea unei autorizații de fabricație și import include și autorizarea pentru distribuția angro a medicamentelor la care face referire această autorizație. Deținerea autorizației de distribuție angro a medicamentelor de uz uman nu exceptează deținătorul acesteia de la obligația de a deține o autorizație de fabricație și import și de a se conforma prevederilor art. 77–95, chiar dacă activitatea de fabricație sau de import este secundară.	20. Articolul 100: prima propoziție de la alineatul (3), va avea următorul cuprins: “Deținătorul unei autorizații de fabricație și import are dreptul să distribuie angro medicamentele acoperite de autorizația respectivă, fără obținerea unei autorizații separate de distribuție angro, cu respectarea cerințelor GDP.”	Articolul 100. Autorizația de distribuție angro a medicamentelor de uz uman Deținătorul unei autorizații de fabricație și import are dreptul să distribuie angro medicamentele acoperite de autorizația respectivă, fără obținerea unei autorizații separate de distribuție angro, cu respectarea cerințelor GDP. Deținerea autorizației de distribuție angro a medicamentelor de uz uman nu exceptează deținătorul acesteia de la obligația de a deține o autorizație de fabricație și import și de a se conforma prevederilor art. 77–95, chiar dacă activitatea de fabricație sau de import este secundară.
Articolul 110. Principii generale privind intermedierea de medicamente (1) Persoanele care desfășoară activități de intermediere au dreptul să desfășoare aceste activități numai pentru medicamente autorizate în Republica Moldova și înscrise în Nomenclatorul de stat al medicamentelor. (2) Intermedierea se realizează de agenții economici înregistrați în Republica Moldova, după înscrierea acestora în lista intermediarilor de medicamente, gestionată de AMDM.	21. Articolul 110 va avea următorul cuprins: „ (1) Intermedierea de medicamente reprezintă activitatea conexă vânzării sau achiziționării de medicamente, care nu include manipularea fizică, depozitarea, transportarea, deținerea sau furnizarea medicamentelor și care constă în negocierea independentă, în numele sau pe seama unei alte	Articolul 110. Principii generale privind intermedierea de medicamente (1) Intermedierea de medicamente reprezintă activitatea conexă vânzării sau achiziționării de medicamente, care nu include manipularea fizică, depozitarea, transportarea, deținerea sau furnizarea medicamentelor și care constă în negocierea independentă, în numele sau pe seama unei alte persoane fizice sau juridice. (2) Intermedierea de medicamente se desfășoară numai cu privire la medicamente autorizate în Republica Moldova și înscrise în Nomenclatorul de stat al medicamentelor, cu excepția cazurilor în care prezenta lege permite importul, achiziționarea sau utilizarea medicamentelor neautorizate în condiții derogatorii ori excepționale. (3) Activitatea de intermediere de medicamente se desfășoară de agenții economici stabiliți în Republica Moldova, după înscrierea acestora în lista intermediarilor de medicamente gestionată de AMDM.

persoane fizice sau juridice.

(2) Intermedierea de medicamente se desfășoară numai cu privire la medicamente autorizate în Republica Moldova și înscrise în Nomenclatorul de stat al medicamentelor, cu excepția cazurilor în care prezenta lege permite importul, achiziționarea sau utilizarea medicamentelor neautorizate în condiții derogatorii ori excepționale.

(3) Activitatea de intermediere de medicamente se desfășoară de agenții economici stabiliți în Republica Moldova, după înscrierea acestora în lista intermediarilor de medicamente gestionată de AMDM.

(4) Înscrierea în lista intermediarilor de medicamente nu conferă dreptul de distribuție angro, import, export, depozitare, transportare, manipulare fizică sau eliberare cu amănuntul a

(4) Înscrierea în lista intermediarilor de medicamente nu conferă dreptul de distribuție angro, import, export, depozitare, transportare, manipulare fizică sau eliberare cu amănuntul a medicamentelor, activități care se desfășoară numai în baza actelor permissive corespunzătoare, în condițiile prezentei legi.

(5) Intermediarul de medicamente negociază sau facilitează vânzarea ori achiziționarea medicamentelor numai între persoane autorizate sau îndreptățite, potrivit legii, să fabrice, importe, distribuie angro, furnizeze ori procure medicamente.

(6) Intermedierea medicamentelor falsificate, suspectate de falsificare, neautorizate în Republica Moldova, cu excepția cazurilor derogatorii prevăzute de prezenta lege, retrase, suspendate sau interzise este interzisă.

	medicamentelor, activități care se desfășoară numai în baza actelor permissive corespunzătoare, în condițiile prezentei legi. (5) Intermediarul de medicamente negociază sau facilitează vânzarea ori achiziționarea medicamentelor numai între persoane autorizate sau îndreptățite, potrivit legii, să fabrice, importe, distribuie angro, furnizeze ori procure medicamente. (6) Intermedierea medicamentelor falsificate, suspectate de falsificare, neautorizate în Republica Moldova, cu excepția cazurilor derogatorii prevăzute de prezenta lege, retrase, suspendate sau interzise este interzisă.”	
Articolul 112. Lista intermediarilor de medicamente (1) Agenții economici stabiliți în Republica Moldova care desfășoară activitatea de intermediere a medicamentelor, înainte de a-și începe activitatea, depun o cerere la AMDM pentru a fi incluși în lista intermediarilor de medicamente, accesibilă publicului. (2) AMDM eliberează o confirmare de înscriere în lista intermediarilor de medicamente. (3) Cererea de înscriere în lista intermediarilor de medicamente conține următoarele informații: a) denumirea și	22. Articolul 112 va avea următorul cuprins: „(1) Agenții economici stabiliți în Republica Moldova care intenționează să desfășoare activitatea de intermediere a medicamentelor depun,	Articolul 112. Lista intermediarilor de medicamente (1) Agenții economici stabiliți în Republica Moldova care intenționează să desfășoare activitatea de intermediere a medicamentelor depun, înainte de începerea activității, o notificare electronică la AMDM pentru înscrierea în lista intermediarilor de medicamente, accesibilă publicului. (2) Notificarea prevăzută la alin. (1) conține: a) denumirea și forma juridică a agentului economic; b) numărul de identificare de stat; c) adresa sediului și, după caz, adresa punctului de contact;

adresa agentului economic; b) informații de contact (persoana de contact, număr de telefon, fax, e-mail).

(4) Orice modificare efectuată la condițiile stabilite la art. 111 este comunicată în prealabil, prin cerere, către AMDM.

(5) În cazul în care, în urma controlului desfășurat, AMDM constată că intermediarul nu îndeplinește obligațiile prevăzute la art. 111 și acest fapt prezintă un impact semnificativ asupra vieții pacientului, AMDM exclude intermediarul din lista intermediarilor de medicamente prin emiterea unei decizii.

(6) AMDM exclude agentul economic din lista intermediarilor de medicamente la solicitarea agentului economic sau în cazul în care, după consultarea Registrului de stat al persoanelor juridice, se constată că acesta a fost radiat din registru.

(7) Condițiile de înscriere, modificare și excludere din lista intermediarilor de medicamente, precum și conținutul acestei liste se aprobă de către AMDM.

înainte de începerea activității, o notificare electronică la AMDM pentru înscrierea în lista intermediarilor de medicamente, accesibilă publicului.

(2) Notificarea prevăzută la alin. (1) conține:

a) denumirea și forma juridică a agentului economic;

b) numărul de identificare de stat;

c) adresa sediului și, după caz, adresa punctului de contact;

d) datele de contact, inclusiv persoana responsabilă, numărul de telefon și adresa de e-mail;

e) declarația pe propria răspundere privind respectarea cerințelor prevăzute la art. 110 și 111;

f) descrierea succintă a activității de intermediere preconizate;

g) confirmarea că agentul economic nu va desfășura activități de import, distribuție angro, depozitare, transportare,

d) datele de contact, inclusiv persoana responsabilă, numărul de telefon și adresa de e-mail;

e) declarația pe propria răspundere privind respectarea cerințelor prevăzute la art. 110 și 111;

f) descrierea succintă a activității de intermediere preconizate;

g) confirmarea că agentul economic nu va desfășura activități de import, distribuție angro, depozitare, transportare, manipulare fizică sau eliberare cu amănuntul a medicamentelor în lipsa actelor permissive corespunzătoare.

(3) AMDM înscrie agentul economic în lista intermediarilor de medicamente și eliberează confirmarea de înscriere în termen de 10 zile lucrătoare de la primirea notificării complete. Dacă AMDM nu comunică refuz motivat în acest termen, agentul economic se consideră înscris în lista intermediarilor de medicamente și poate începe activitatea.

(4) AMDM poate refuza înscrierea în lista intermediarilor de medicamente numai dacă:

a) notificarea este incompletă, iar solicitantul nu a remediat lipsurile în termenul indicat de AMDM;

b) agentul economic nu este stabilit în Republica Moldova;

c) datele prezentate nu permit identificarea, localizarea, comunicarea sau supravegherea activității;

d) există informații oficiale privind implicarea solicitantului în circulația medicamentelor falsificate, neconforme, retrase, suspendate, interzise sau provenite dintr-un lanț de distribuție neautorizat;

e) solicitantul nu demonstrează capacitatea de a respecta cerințele prevăzute la art. 110 și 111.

(5) Modificările datelor prevăzute la alin. (2) se notifică AMDM în termen de 10 zile lucrătoare de la data intervenirii modificării. Modificările care pot afecta respectarea cerințelor prevăzute la art. 111 se notifică înainte de implementare.

(6) AMDM exclude intermediarul din lista intermediarilor de medicamente prin decizie motivată dacă, în urma controlului sau a informațiilor oficiale disponibile, constată că intermediarul:

manipulare fizică sau eliberare cu amănuntul a medicamentelor în lipsa actelor permissive corespunzătoare.

(3) AMDM înscrie agentul economic în lista intermediarilor de medicamente și eliberează confirmarea de înscriere în termen de 10 zile lucrătoare de la primirea notificării complete. Dacă AMDM nu comunică refuz motivat în acest termen, agentul economic se consideră înscris în lista intermediarilor de medicamente și poate începe activitatea.

(4) AMDM poate refuza înscrierea în lista intermediarilor de medicamente numai dacă:

a) notificarea este incompletă, iar solicitantul nu a remediat lipsurile în termenul indicat de AMDM;

b) agentul economic nu este stabilit în Republica Moldova;

c) datele prezentate nu permit identificarea, localizarea,

a) nu mai îndeplinește cerințele prevăzute la art. 110 și 111;

b) a intermediat sau a încercat să intermedieze medicamente falsificate, neconforme, retrase, suspendate, interzise ori provenite dintr-un lanț de distribuție neautorizat;

c) a furnizat informații false sau înșelătoare AMDM;

d) nu poate fi identificat, localizat sau contactat la adresa și datele comunicate;

e) a fost radiat din Registrul de stat al persoanelor juridice;

f) solicită excluderea din listă.

(7) Înainte de emiterea deciziei de excludere, AMDM acordă intermediarului posibilitatea de a prezenta explicații și, după caz, de a remedia neconformitățile într-un termen proporțional cu riscul constat, cu excepția cazurilor în care există un risc iminent pentru sănătatea publică sau suspiciuni privind medicamente falsificate.

(8) Lista intermediarilor de medicamente se publică pe pagina web oficială a AMDM și conține cel puțin denumirea intermediarului, numărul de identificare de stat, adresa, datele de contact, data înscrierii, statutul înscrierii și, după caz, data suspendării sau excluderii.

(9) Condițiile tehnice de înscriere, modificare, suspendare și excludere din lista intermediarilor de medicamente, formularul notificării și modelul confirmării de înscriere se aprobă de AMDM, cu respectarea principiilor proporționalității, transparenței și evaluării pe bază de risc.

comunicarea sau
supravegherea activității;

d) există
informații oficiale privind
implicarea solicitantului
în circulația
medicamentelor
falsificate, neconforme,
retrase, suspendate,
interzise sau provenite
dintr-un lanț de distribuție
neautorizat;

e) solicitantul nu
demonstrează capacitatea
de a respecta cerințele
prevăzute la art. 110 și
111.

(5) Modificările
datelor prevăzute la alin.
(2) se notifică AMDM în
termen de 10 zile
lucrătoare de la data
intervenirii modificării.
Modificările care pot
afecta respectarea
cerințelor prevăzute la art.
111 se notifică înainte de
implementare.

(6) AMDM
exclue intermediarul din
lista intermediarilor de
medicamente prin decizie
motivată dacă, în urma
controlului sau a
informațiilor oficiale

disponibile, constată că intermediarul:

a) nu mai îndeplinește cerințele prevăzute la art. 110 și 111;

b) a intermediat sau a încercat să intermedieze medicamente falsificate, neconforme, retrase, suspendate, interzise ori provenite dintr-un lanț de distribuție neautorizat;

c) a furnizat informații false sau înșelătoare AMDM;

d) nu poate fi identificat, localizat sau contactat la adresa și datele comunicate;

e) a fost radiat din Registrul de stat al persoanelor juridice;

f) solicită excluderea din listă.

(7) Înainte de emiterea deciziei de excludere, AMDM acordă intermediarului posibilitatea de a prezenta explicații și, după caz, de a remedia neconformitățile într-un termen proporțional cu riscul constatat, cu

	excepția cazurilor în care există un risc iminent pentru sănătatea publică sau suspiciuni privind medicamente falsificate. (8) Lista intermediarilor de medicamente se publică pe pagina web oficială a AMDM și conține cel puțin denumirea intermediarului, numărul de identificare de stat, adresa, datele de contact, data înscrierii, statutul înscrierii și, după caz, data suspendării sau excluderii. (9) Condițiile tehnice de înscriere, modificare, suspendare și excludere din lista intermediarilor de medicamente, formularul notificării și modelul confirmării de înscriere se aprobă de AMDM, cu respectarea principiilor proporționalității, transparenței și evaluării pe bază de risc.”	
Articolul 121. Reguli privind sponsorizarea și consultanța în cadrul manifestărilor științifico-practice pentru personalul medical (1) Se permite oferirea serviciilor de consultanță, inclusiv pentru desfășurarea prelegerilor sau participarea în manifestări	23. Articolul 121 va avea următorul cuprins: “(1) Se permite contractarea persoanelor	Articolul 121. Reguli privind sponsorizarea și consultanța în cadrul manifestărilor științifico-practice pentru personalul medical (1) Se permite contractarea persoanelor calificate să prescrie sau să elibereze medicamente, a persoanelor care

științifico-practice, doar pe baza unui contract pentru prestarea acestui tip de consultanță, semnat înainte de prestarea serviciilor, care va detalia natura serviciilor și costul acestora.

(2) Fabricanții, deținătorii autorizațiilor de punere pe piață sau reprezentanții acestora în Republica Moldova, precum și distribuitorii angro și cu amănuntul de medicamente au obligația să declare către AMDM, anual, toate activitățile de sponsorizare, precum și orice cheltuieli suportate în anul anterior raportării pentru persoanele calificate, organizații profesionale, organizații de pacienți și orice alt tip de organizații care desfășoară activități referitoare la sănătatea publică, asistența medicală sau farmaceutică.

(3) Prevederea de la alin. (2) se extinde și asupra beneficiarilor activităților de sponsorizare, medicilor, cadrelor didactice, asistenților medicali, organizațiilor profesionale, organizațiilor de pacienți și asupra oricăror alte tipuri de organizații cu activități referitoare la sănătatea publică, asistența medicală sau farmaceutică, iar orice beneficii, asistență și suport financiar obținute prin sponsorizare constituie surse de venit impozabile, în conformitate cu legislația fiscală.

calificate să prescrie sau să elibereze medicamente, a persoanelor care desfășoară activități didactice, științifice sau de cercetare în domeniul sănătății, precum și a organizațiilor profesionale, organizațiilor de pacienți sau altor organizații care desfășoară activități referitoare la sănătatea publică, asistența medicală ori farmaceutică, pentru prestarea serviciilor de consultanță, inclusiv pentru desfășurarea prelegerilor, participarea în manifestări științifico-practice, activități de instruire, elaborarea de materiale științifice sau participarea în consilii consultative, numai în baza unui contract scris, încheiat înainte de prestarea serviciilor.

(2) Contractul prevăzut la alin. (1) trebuie să prevadă cel puțin:

a) identitatea părților;

desfășoară activități didactice, științifice sau de cercetare în domeniul sănătății, precum și a organizațiilor profesionale, organizațiilor de pacienți sau altor organizații care desfășoară activități referitoare la sănătatea publică, asistența medicală ori farmaceutică, pentru prestarea serviciilor de consultanță, inclusiv pentru desfășurarea prelegerilor, participarea în manifestări științifico-practice, activități de instruire, elaborarea de materiale științifice sau participarea în consilii consultative, numai în baza unui contract scris, încheiat înainte de prestarea serviciilor.

(2) Contractul prevăzut la alin. (1) trebuie să prevadă cel puțin:

- a) identitatea părților;
- b) natura, obiectul și scopul serviciilor;
- c) durata și locul prestării serviciilor, după caz;
- d) remunerația sau modalitatea de calcul al acesteia;
- e) cheltuielile suportate sau rambursate, după caz;
- f) obligația prestatorului de a declara eventualele conflicte

de interese, în condițiile legii;

g) confirmarea că remunerația este proporțională cu serviciile efectiv prestate și nu constituie stimulent pentru prescrierea, recomandarea, eliberarea, achiziționarea sau consumul unui medicament.

(3) Fabricanții, deținătorii autorizațiilor de punere pe piață, reprezentanții acestora în Republica Moldova, distribuitorii angro și distribuitorii cu amănuntul de medicamente raportează electronic, anual către AMDM, transferurile de valoare efectuate în anul precedent către:

- a) persoanele calificate să prescrie sau să elibereze medicamente;
- b) persoanele care desfășoară activități didactice, științifice sau de cercetare în domeniul sănătății;
- c) organizațiile profesionale;
- d) organizațiile de pacienți;
- e) alte organizații care desfășoară activități referitoare la sănătatea publică, asistența medicală sau farmaceutică.

b) natura, obiectul și scopul serviciilor;

c) durata și locul prestării serviciilor, după caz;

d) remunerația sau modalitatea de calcul al acesteia;

e) cheltuielile suportate sau rambursate, după caz;

f) obligația prestatorului de a declara eventualele conflicte de interese, în condițiile legii;

g) confirmarea că remunerația este proporțională cu serviciile efectiv prestate și nu constituie stimulent pentru prescrierea, recomandarea, eliberarea, achiziționarea sau consumul unui medicament.

(3) Fabricanții, deținătorii autorizațiilor de punere pe piață, reprezentanții acestora în Republica Moldova, distribuitorii angro și distribuitorii cu amănuntul de medicamente raportează electronic, anual către

(4) În sensul prezentului articol, prin transfer de valoare se înțelege orice plată, avantaj, beneficiu, asistență, sponsorizare, donație, suport financiar, rambursare de cheltuieli sau beneficiu în natură acordat direct sau indirect beneficiarilor prevăzuți la alin. (3), inclusiv:

a) remunerații pentru consultanță, prelegeri, participări în consilii consultative, activități de instruire, cercetare sau elaborare de materiale științifice;

b) taxe de participare la manifestări științifico-practice;

c) cheltuieli de transport, cazare sau masă, în limitele prevăzute de prezenta lege și de actele normative subordonate;

d) sponsorizări sau donații către organizații profesionale, organizații de pacienți ori alte organizații din domeniul sănătății;

e) suport financiar sau logistic pentru organizarea manifestărilor științifico-practice.

(5) Nu se raportează individual către AMDM:

a) materialele educaționale sau informative nepromoționale de valoare nesemnificativă, relevante pentru practica medicală sau farmaceutică, în limita plafonului stabilit de Guvern;

b) obiectele de utilitate profesională de valoare nesemnificativă, relevante pentru practica medicală sau farmaceutică, în limita plafonului stabilit de Guvern;

c) cheltuielile administrative generale ale organizatorului unei manifestări științifico-practice, care nu sunt alocate individual unui beneficiar determinat;

d) transferurile de valoare pentru activități de cercetare și dezvoltare, care pot fi raportate agregat, în condițiile stabilite de Guvern.

(6) Transferurile de valoare care nu se raportează individual potrivit alin. (5) se raportează agregat, pe categorii de beneficiari și tipuri de cheltuieli, în condițiile stabilite de Guvern.

(7) Raportarea prevăzută la alin. (3) se efectuează până la data de 30 iunie a anului următor celui în care au fost efectuate transferurile de valoare. AMDM poate utiliza datele raportate în scop de monitorizare, control, analiză de risc și publicare a

AMDM, transferurile de valoare efectuate în anul precedent către:

a) persoanele calificate să prescrie sau să elibereze medicamente;

b) persoanele care desfășoară activități didactice, științifice sau de cercetare în domeniul sănătății;

c) organizațiile profesionale;

d) organizațiile de pacienți;

e) alte organizații care desfășoară activități referitoare la sănătatea publică, asistența medicală sau farmaceutică.

(4) În sensul prezentului articol, prin transfer de valoare se înțelege orice plată, avantaj, beneficiu, asistență, sponsorizare, donație, suport financiar, rambursare de cheltuieli sau beneficiu în natură acordat direct sau indirect beneficiarilor prevăzuți la alin. (3), inclusiv:

a) remunerații pentru consultanță,

informațiilor de interes public, cu respectarea legislației privind protecția datelor cu caracter personal.

(8) Beneficiarii transferurilor de valoare prevăzuți la alin. (3) au obligația să pună la dispoziția persoanelor obligate să raporteze informațiile necesare pentru îndeplinirea obligației de raportare, inclusiv datele de identificare și documentele justificative privind serviciile prestate ori beneficiile primite.

(9) Transferurile de valoare prevăzute de prezentul articol nu pot fi oferite, promise, solicitate sau acceptate dacă, prin natura, valoarea, frecvența ori circumstanțele acordării lor, pot constitui un stimulent pentru prescrierea, recomandarea, eliberarea, achiziționarea, furnizarea sau consumul unui medicament.

(10) Beneficiile, asistența, suportul financiar și alte transferuri de valoare obținute potrivit prezentului articol constituie venituri impozabile în condițiile legislației fiscale.

(11) Forma raportului, categoriile de informații raportate, plafonul valorii nesemnificative, modul de raportare individuală și agregată, condițiile de publicare a datelor și măsurile de protecție a datelor cu caracter personal se aprobă de Guvern.

prelegeri, participări în consilii consultative, activități de instruire, cercetare sau elaborare de materiale științifice;

b) taxe de participare la manifestări științifico-practice;

c) cheltuieli de transport, cazare sau masă, în limitele prevăzute de prezenta lege și de actele normative subordonate;

d) sponsorizări sau donații către organizații profesionale, organizații de pacienți ori alte organizații din domeniul sănătății;

e) suport financiar sau logistic pentru organizarea manifestărilor științifico-practice.

(5) Nu se raportează individual către AMDM:

a) materialele educaționale sau informative nepromoționale de valoare nesemnificativă, relevante pentru practica medicală sau farmaceutică, în limita

plafonului stabilit de Guvern;

b) obiectele de utilitate profesională de valoare nesemnificativă, relevante pentru practica medicală sau farmaceutică, în limita plafonului stabilit de Guvern;

c) cheltuielile administrative generale ale organizatorului unei manifestări științifico-practice, care nu sunt alocate individual unui beneficiar determinat;

d) transferurile de valoare pentru activități de cercetare și dezvoltare, care pot fi raportate agregat, în condițiile stabilite de Guvern.

(6) Transferurile de valoare care nu se raportează individual potrivit alin. (5) se raportează agregat, pe categorii de beneficiari și tipuri de cheltuieli, în condițiile stabilite de Guvern.

(7) Raportarea prevăzută la alin. (3) se efectuează până la data de 30 iunie a anului următor

celui în care au fost efectuate transferurile de valoare. AMDM poate utiliza datele raportate în scop de monitorizare, control, analiză de risc și publicare a informațiilor de interes public, cu respectarea legislației privind protecția datelor cu caracter personal.

(8) Beneficiarii transferurilor de valoare prevăzuți la alin. (3) au obligația să pună la dispoziția persoanelor obligate să raporteze informațiile necesare pentru îndeplinirea obligației de raportare, inclusiv datele de identificare și documentele justificative privind serviciile prestate ori beneficiile primite.

(9) Transferurile de valoare prevăzute de prezentul articol nu pot fi oferite, promise, solicitate sau acceptate dacă, prin natura, valoarea, frecvența ori circumstanțele acordării lor, pot constitui un stimulent pentru prescrierea,

	recomandarea, eliberarea, achiziționarea, furnizarea sau consumul unui medicament. (10) Beneficiile, asistența, suportul financiar și alte transferuri de valoare obținute potrivit prezentului articol constituie venituri impozabile în condițiile legislației fiscale. (11) Forma raportului, categoriile de informații raportate, plafonul valorii nesemnificative, modul de raportare individuală și agregată, condițiile de publicare a datelor și măsurile de protecție a datelor cu caracter personal se aprobă de Guvern.”	
Articolul 135. Rapoartele periodice actualizate privind siguranța și conținutul lor (1) Deținătorii autorizațiilor de punere pe piață prezintă la AMDM rapoarte periodice actualizate privind siguranța (RPAS), care cuprind: a) rezumate ale datelor relevante pentru beneficiile și riscurile medicamentului, inclusiv rezultatele tuturor studiilor ținând seama de impactul potențial al acestora asupra autorizației de punere pe piață; b) o evaluare științifică a raportului beneficiu-risc privind medicamentul; c) toate datele referitoare la volumul vânzărilor medicamentului, precum și orice date deținute de deținătorul	24. Articolul 135 va avea următorul cuprins: „(1) Deținătorii autorizațiilor de punere pe piață prezintă la AMDM rapoarte periodice actualizate privind siguranța (RPAS), în condițiile art. 136, care cuprind: a) rezumate ale datelor relevante pentru	Articolul 135. Rapoartele periodice actualizate privind siguranța și conținutul lor (1) Deținătorii autorizațiilor de punere pe piață prezintă la AMDM rapoarte periodice actualizate privind siguranța (RPAS), în condițiile art. 136, care cuprind: a) rezumate ale datelor relevante pentru beneficiile și riscurile medicamentului, inclusiv rezultatele tuturor studiilor, ținând seama de impactul potențial al acestora asupra autorizației de punere pe piață; b) o evaluare științifică a raportului beneficiu-risc privind medicamentul; c) toate datele referitoare la volumul vânzărilor medicamentului, precum și orice date deținute de deținătorul

autorizației de punere pe piață în ceea ce privește volumul prescripțiilor, inclusiv o estimare a populației care a utilizat medicamentul.

(2) Evaluarea menționată la alin. (1) lit. b) este efectuată pe baza tuturor datelor disponibile, inclusiv a celor care rezultă din studii clinice efectuate pentru indicații și populații neautorizate.

beneficiile și riscurile medicamentului, inclusiv rezultatele tuturor studiilor, ținând seama de impactul potențial al acestora asupra autorizației de punere pe piață;

b) o evaluare științifică a raportului beneficiu-risc privind medicamentul;

c) toate datele referitoare la volumul vânzărilor medicamentului, precum și orice date deținute de deținătorul autorizației de punere pe piață în ceea ce privește volumul prescripțiilor, inclusiv o estimare a populației care a utilizat medicamentul.

(2) Evaluarea menționată la alin. (1) lit. b) este efectuată pe baza tuturor datelor disponibile, inclusiv a celor care rezultă din studii clinice efectuate pentru indicații și populații neautorizate.

(3) În cazul medicamentelor autorizate în Uniunea Europeană/Spațiul

autorizației de punere pe piață în ceea ce privește volumul prescripțiilor, inclusiv o estimare a populației care a utilizat medicamentul.

(2) Evaluarea menționată la alin. (1) lit. b) este efectuată pe baza tuturor datelor disponibile, inclusiv a celor care rezultă din studii clinice efectuate pentru indicații și populații neautorizate.

(3) În cazul medicamentelor autorizate în Uniunea Europeană/Spațiul Economic European sau în țările menționate la art. 1 alin. (3), AMDM poate accepta, în scopul îndeplinirii obligațiilor prevăzute la alin. (1), RPAS/PBRER întocmit potrivit formatului și calendarului aplicabil în Uniunea Europeană sau potrivit cerințelor autorității competente de referință, în măsura în care acesta este prezentat de deținătorul autorizației de punere pe piață sau este disponibil AMDM prin surse publice ori canale oficiale de cooperare.

(4) Pentru medicamentele supuse unei proceduri de evaluare unică la nivelul Uniunii Europene sau unei evaluări efectuate de o autoritate competentă de referință, deținătorul autorizației de punere pe piață poate prezenta AMDM concluziile, recomandările, deciziile, raportul public de evaluare sau extrasul relevant al evaluării respective, împreună cu informațiile necesare pentru aplicarea acestora pe teritoriul Republicii Moldova.

(5) Acceptarea documentelor prevăzute la alin. (3) și (4) nu aduce atingere dreptului AMDM de a solicita RPAS integral, date suplimentare sau clarificări atunci când există semnale de siguranță, utilizare specifică pe teritoriul Republicii Moldova, modificări ale raportului beneficiu-risc ori alte motive justificate de protecție a sănătății publice.

Economic European sau în țările menționate la art. 1 alin. (3), AMDM poate accepta, în scopul îndeplinirii obligațiilor prevăzute la alin. (1), RPAS/PBRER întocmit potrivit formatului și calendarului aplicabil în Uniunea Europeană sau potrivit cerințelor autorității competente de referință, în măsura în care acesta este prezentat de deținătorul autorizației de punere pe piață sau este disponibil AMDM prin surse publice ori canale oficiale de cooperare.

(4) Pentru medicamentele supuse unei proceduri de evaluare unică la nivelul Uniunii Europene sau unei evaluări efectuate de o autoritate competentă de referință, deținătorul autorizației de punere pe piață poate prezenta AMDM concluziile, recomandările, deciziile, raportul public de evaluare sau extrasul relevant al evaluării respective, împreună cu informațiile necesare

	pentru aplicarea acestora pe teritoriul Republicii Moldova. (5) Acceptarea documentelor prevăzute la alin. (3) și (4) nu aduce atingere dreptului AMDM de a solicita RPAS integral, date suplimentare sau clarificări atunci când există semnale de siguranță, utilizare specifică pe teritoriul Republicii Moldova, modificări ale raportului beneficiu-risc ori alte motive justificate de protecție a sănătății publice.”	
Articolul 136. Datele de transmitere a rapoartelor periodice actualizate privind siguranța (1) Datele de transmitere a rapoartelor periodice actualizate privind siguranța se calculează de la data autorizării. (2) Rapoartele periodice actualizate privind siguranța se transmit AMDM imediat, la cererea acesteia, după cum urmează: a) în cazul în care medicamentul nu a fost încă plasat pe piață, cel puțin la fiecare 6 luni după autorizare și până la plasarea pe piață; b) în cazul în care medicamentul a fost plasat pe piață, cel puțin la fiecare 6 luni în timpul primilor doi ani, începând de la prima plasare pe piață, o dată pe an pentru următorii 3 ani și, ulterior, la fiecare 3 ani. (3) AMDM acceptă transmiterea rapoartelor periodice actualizate privind siguranța, conform frecvenței armonizate de	25. Articolul 136 va avea următorul cuprins: “(1) Datele de transmitere a RPAS se calculează de la data autorizării, cu excepția cazurilor în care se aplică o dată de referință armonizată potrivit alin. (3). (2) Cu excepția cazurilor prevăzute la alin. (3)-(6), RPAS se transmit AMDM imediat, la cererea acesteia,	Articolul 136. Datele de transmitere a rapoartelor periodice actualizate privind siguranța (1) Datele de transmitere a RPAS se calculează de la data autorizării, cu excepția cazurilor în care se aplică o dată de referință armonizată potrivit alin. (3). (2) Cu excepția cazurilor prevăzute la alin. (3)-(6), RPAS se transmit AMDM imediat, la cererea acesteia, precum și potrivit următoarei frecvențe: a) în cazul în care medicamentul nu a fost încă plasat pe piață, cel puțin la fiecare 6 luni după autorizare și până la punerea pe piață; b) în cazul în care medicamentul a fost plasat pe piață, cel puțin la fiecare 6 luni în timpul primilor 2 ani, începând de la prima punere pe piață, o dată pe an pentru următorii 3 ani și, ulterior, la fiecare 3 ani.

transmitere, de la data de referință pentru Uniunea Europeană, pentru medicamentele autorizate în Uniunea Europeană.

precum și potrivit următoarei frecvențe:

a) în cazul în care medicamentul nu a fost încă plasat pe piață, cel puțin la fiecare 6 luni după autorizare și până la punerea pe piață;

b) în cazul în care medicamentul a fost plasat pe piață, cel puțin la fiecare 6 luni în timpul primilor 2 ani, începând de la prima punere pe piață, o dată pe an pentru următorii 3 ani și, ulterior, la fiecare 3 ani.

(3) Pentru medicamentele autorizate în Uniunea Europeană/Spațiul Economic European sau în țările menționate la art. 1 alin. (3), AMDM acceptă frecvența, data de referință, data-lock point-ul și data de transmitere stabilite în lista datelor de referință a Uniunii Europene (EURD list) sau, după caz, în calendarul stabilit de autoritatea competentă de referință.

(4) Frecvența și datele prevăzute la alin.

(3) Pentru medicamentele autorizate în Uniunea Europeană/Spațiul Economic European sau în țările menționate la art. 1 alin. (3), AMDM acceptă frecvența, data de referință, data-lock point-ul și data de transmitere stabilite în lista datelor de referință a Uniunii Europene (EURD list) sau, după caz, în calendarul stabilit de autoritatea competentă de referință.

(4) Frecvența și datele prevăzute la alin. (3) prevalează asupra frecvenței standard prevăzute la alin. (2), dacă medicamentul sau substanța activă ori combinația de substanțe active este inclusă în lista sau calendarul de referință aplicabil.

(5) Pentru medicamentele generice, medicamentele cu utilizare medicală bine stabilită, medicamentele homeopate și medicamentele tradiționale din plante, RPAS se transmit numai dacă:

a) transmiterea este prevăzută ca o condiție a autorizației de punere pe piață;

b) transmiterea este cerută de AMDM pentru motive justificate de farmacovigilență;

c) transmiterea este prevăzută în EURD list sau în calendarul autorității competente de referință; sau

d) există semnale de siguranță ori modificări ale raportului beneficiu-risc.

(6) Pentru medicamentele autorizate în temeiul unei proceduri derogatorii de import sau utilizare temporară, precum și pentru importul paralel, obligația de transmitere a RPAS se aplică numai titularului autorizației de punere pe piață, dacă există, fără a aduce atingere obligațiilor importatorului sau ale titularului autorizației derogatorii de a raporta reacțiile adverse, suspiciunile de defecte de calitate, riscurile pentru sănătatea publică și informațiile relevante pentru farmacovigilență.

(7) AMDM poate solicita în orice moment transmiterea RPAS sau a unor informații suplimentare privind siguranța medicamentului, dacă există motive justificate privind protecția sănătății publice, semnale de siguranță, utilizare specifică în Republica Moldova sau necesitatea reevaluării raportului beneficiu-risc.

(3) prevalează asupra frecvenței standard prevăzute la alin. (2), dacă medicamentul sau substanța activă ori combinația de substanțe active este inclusă în lista sau calendarul de referință aplicabil.

(5) Pentru medicamentele generice, medicamentele cu utilizare medicală bine stabilită, medicamentele homeopate și medicamentele tradiționale din plante, RPAS se transmit numai dacă:

a) transmiterea este prevăzută ca o condiție a autorizației de punere pe piață;

b) transmiterea este cerută de AMDM pentru motive justificate de farmacovigilență;

c) transmiterea este prevăzută în EURD list sau în calendarul autorității competente de referință; sau

d) există semnale de siguranță ori modificări ale raportului beneficiu-risc.

(6) Pentru medicamentele autorizate în temeiul unei proceduri derogatorii de import sau utilizare temporară, precum și pentru importul paralel, obligația de transmitere a RPAS se aplică numai titularului autorizației de punere pe piață, dacă există, fără a aduce atingere obligațiilor importatorului sau ale titularului autorizației derogatorii de a raporta reacțiile adverse, suspiciunile de defecte de calitate, riscurile pentru sănătatea publică și informațiile relevante pentru farmacovigilență.

(7) AMDM poate solicita în orice moment transmiterea RPAS sau a unor informații suplimentare privind siguranța medicamentului, dacă există motive justificate privind protecția sănătății publice, semnale de siguranță, utilizare specifică în Republica Moldova sau necesitatea reevaluării raportului beneficiu-risc.”

Articolul 137. Procedura de evaluare a rapoartelor periodice actualizate privind siguranța

(1) AMDM evaluează rapoartele periodice actualizate privind siguranța pentru a determina dacă există riscuri noi, dacă riscurile existente s-au modificat sau dacă există modificări ale raportului beneficiu-risc privind medicamentul.

(2) Expertul/evaluatorul desemnat de către AMDM pregătește un raport de evaluare în termen de 60 de zile de la data primirii raportului periodic actualizat privind siguranța. AMDM transmite raportul deținătorului autorizației de punere pe piață. În termen de 30 de zile de la data primirii raportului de evaluare, deținătorul autorizației de punere pe piață poate prezenta comentarii către AMDM și către expert/evaluator.

(3) După primirea comentariilor menționate la alin. (2), expertul/evaluatorul actualizează raportul final de evaluare în termen de 15 zile, ținând seama de comentariile transmise.

26. Articolul 137 va avea următorul cuprins:

“(1) AMDM evaluează RPAS pentru a determina dacă există riscuri noi, dacă riscurile existente s-au modificat sau dacă există modificări ale raportului beneficiu-risc privind medicamentul.

(2) În cazul RPAS care nu fac obiectul unei evaluări unice la nivelul Uniunii Europene sau al unei evaluări efectuate de o autoritate competentă de referință, expertul/evaluatorul desemnat de AMDM pregătește un raport de evaluare în termen de 60 de zile de la data primirii RPAS. AMDM transmite raportul deținătorului autorizației de punere pe piață. În termen de 30 de zile de la data primirii raportului de evaluare, deținătorul autorizației de punere pe piață poate prezenta comentarii către AMDM și către expert/evaluator.

Articolul 137. Procedura de evaluare a rapoartelor periodice actualizate privind siguranța

(1) AMDM evaluează RPAS pentru a determina dacă există riscuri noi, dacă riscurile existente s-au modificat sau dacă există modificări ale raportului beneficiu-risc privind medicamentul.

(2) În cazul RPAS care nu fac obiectul unei evaluări unice la nivelul Uniunii Europene sau al unei evaluări efectuate de o autoritate competentă de referință, expertul/evaluatorul desemnat de AMDM pregătește un raport de evaluare în termen de 60 de zile de la data primirii RPAS. AMDM transmite raportul deținătorului autorizației de punere pe piață. În termen de 30 de zile de la data primirii raportului de evaluare, deținătorul autorizației de punere pe piață poate prezenta comentarii către AMDM și către expert/evaluator.

(3) După primirea comentariilor menționate la alin. (2), expertul/evaluatorul actualizează raportul final de evaluare în termen de 15 zile, ținând seama de comentariile transmise.

(4) În cazul medicamentelor pentru care RPAS a fost supus unei evaluări unice la nivelul Uniunii Europene sau unei evaluări efectuate de o autoritate competentă de referință, AMDM poate utiliza concluziile, recomandările, deciziile, raportul public de evaluare sau extrasul relevant al evaluării respective și poate limita evaluarea națională la:

- a) aplicarea concluziilor pe teritoriul Republicii Moldova;
- b) necesitatea modificării autorizației de punere pe piață, a rezumatului caracteristicilor produsului, a prospectului sau a etichetării;
- c) necesitatea unor măsuri suplimentare de minimizare a riscurilor;
- d) existența unor particularități de utilizare, distribuție, populație expusă sau semnale de siguranță specifice Republicii Moldova.

(5) În cazurile prevăzute la alin. (4), AMDM nu efectuează o reevaluare integrală a RPAS, cu excepția cazului în care există motive justificate privind protecția sănătății publice, date noi de

(3) După primirea comentariilor menționate la alin. (2), expertul/evaluatorul actualizează raportul final de evaluare în termen de 15 zile, ținând seama de comentariile transmise.

(4) În cazul medicamentelor pentru care RPAS a fost supus unei evaluări unice la nivelul Uniunii Europene sau unei evaluări efectuate de o autoritate competentă de referință, AMDM poate utiliza concluziile, recomandările, deciziile, raportul public de evaluare sau extrasul relevant al evaluării respective și poate limita evaluarea națională la:

a) aplicarea concluziilor pe teritoriul Republicii Moldova;

b) necesitatea modificării autorizației de punere pe piață, a rezumatului caracteristicilor produsului, a prospectului sau a etichetării;

siguranță, neconcordanțe între informațiile prezentate și informațiile autorității de referință sau particularități relevante ale utilizării medicamentului pe teritoriul Republicii Moldova.

(6) Dacă, în urma evaluării RPAS sau a evaluării autorității competente de referință, AMDM constată că sunt necesare modificări ale autorizației de punere pe piață sau ale informațiilor despre medicament, deținătorul autorizației de punere pe piață depune cererea de variație corespunzătoare în termenul stabilit de AMDM, cu aplicarea art. 64.

(7) În cazul în care există risc iminent pentru sănătatea publică, AMDM poate dispune măsuri provizorii, inclusiv modificarea urgentă a informațiilor despre medicament, restricții de utilizare, măsuri suplimentare de minimizare a riscurilor, suspendarea sau retragerea autorizației, în condițiile prezentei legi.

(8) Procedura detaliată de evaluare a RPAS, utilizarea concluziilor evaluărilor efectuate de autorități competente de referință, documentele justificative, termenele și forma comunicărilor se stabilesc prin regulament aprobat de Guvern, cu respectarea principiilor proporționalității, evaluării pe bază de risc și evitării duplicării evaluărilor deja efectuate.

c) necesitatea unor măsuri suplimentare de minimizare a riscurilor;

d) existența unor particularități de utilizare, distribuție, populație expusă sau semnale de siguranță specifice Republicii Moldova.

(5) În cazurile prevăzute la alin. (4), AMDM nu efectuează o reevaluare integrală a RPAS, cu excepția cazului în care există motive justificate privind protecția sănătății publice, date noi de siguranță, neconcordanțe între informațiile prezentate și informațiile autorității de referință sau particularități relevante ale utilizării medicamentului pe teritoriul Republicii Moldova.

(6) Dacă, în urma evaluării RPAS sau a evaluării autorității competente de referință, AMDM constată că sunt necesare modificări ale autorizației de punere pe piață sau ale informațiilor despre medicament,

deținătorul autorizației de punere pe piață depune cererea de variație corespunzătoare în termenul stabilit de AMDM, cu aplicarea art. 64.

(7) În cazul în care există risc iminent pentru sănătatea publică, AMDM poate dispune măsuri provizorii, inclusiv modificarea urgentă a informațiilor despre medicament, restricții de utilizare, măsuri suplimentare de minimizare a riscurilor, suspendarea sau retragerea autorizației, în condițiile prezentei legi.

(8) Procedura detaliată de evaluare a RPAS, utilizarea concluziilor evaluărilor efectuate de autorități competente de referință, documentele justificative, termenele și forma comunicărilor se stabilesc prin regulament aprobat de Guvern, cu respectarea principiilor proporționalității, evaluării pe bază de risc și evitării duplicării

	evaluărilor efectuate.”	deja
Articolul 154. Modalitatea de aprobare a prețului de producător la medicamente (1) Prețul de producător la medicamente se aprobă de către AMDM, conform mecanismului aprobat de Guvern. Prețul respectiv este stabilit în monedă națională și se calculează în baza cursului oficial mediu al leului moldovenesc față de valutele străine pentru ultimele 12 luni precedente depunerii dosarului de aprobare și de înregistrare a prețului la medicament. (2) Catalogul național de prețuri de producător la medicamente conține informația privind prețurile de producător atât la medicamentele de import, cât și la cele autohtone. În cazul medicamentelor de import, în Catalogul național de prețuri de producător la medicamente se indică prețul de producător în monedă națională și în valută străină. (3) Catalogul național de prețuri de producător la medicamente este disponibil pe site-ul web oficial al AMDM. (4) În cazul în care AMDM impune o blocare a prețului tuturor medicamentelor sau al anumitor categorii de medicamente, AMDM efectuează o analiză, cel puțin o dată pe an, pentru a stabili dacă condițiile macroeconomice justifică continuarea blocajului neschimbat. În termen de 90 de zile de la declanșarea acestei analize, AMDM anunță creșterile sau reducerile de prețuri care se efectuează, după caz. (5) În cazuri excepționale, deținătorul autorizației de punere pe piață poate solicita o derogare de la blocarea prețului medicamentului dacă acest fapt se justifică pe motive speciale. Cererea deținătorului autorizației de punere pe piață trebuie să conțină o expunere corespunzătoare a acestor motive. Pentru fiecare cerere, AMDM adoptă și comunică solicitantului, în termen de 90 de zile, o decizie motivată. Dacă informațiile care însoțesc cererea nu sunt adecvate, AMDM anunță imediat solicitantul cu privire la necesitatea prezentării informațiilor suplimentare detaliate și ia decizia finală în termen de 90 de zile de la primirea informațiilor suplimentare. Dacă derogarea se	27. Articolul 154: se completează cu alineatul (7), cu următorul cuprins: “(7) Prin derogare de la alin. (1)-(6), medicamentele eliberate fără prescripție medicală nu sunt supuse procedurii de aprobare a prețului de producător și sunt vândute la prețuri libere de piață.”.	Articolul 154. Modalitatea de aprobare a prețului de producător la medicamente (7) Prin derogare de la alin. (1)-(6), medicamentele eliberate fără prescripție medicală nu sunt supuse procedurii de aprobare a prețului de producător și sunt vândute la prețuri libere de piață.

aprobă, AMDM publică imediat un anunț privind creșterea permisă a prețului. (6) În cazul unui număr excepțional de mare de cereri prevăzute la alin. (5), perioada de adoptare a deciziei poate fi prelungită, o singură dată, cu 60 de zile, solicitantul fiind anunțat despre aceasta înainte de expirarea perioadei inițiale.		
Art. LXVII. – Legea nr.164/2025 cu privire la energia electrică		
Articolul 20. Condițiile și procedura de obținere a licențelor	Articolul 20 alineatul (2) din Legea nr.164/2025 cu privire la energia electrică (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr.193–203, art.413), cu modificările ulterioare se completează cu litera c¹): „c¹) în cazul producerii energiei electrice din surse regenerabile, licența poate fi obținută de solicitant, la cerere, până la construcția centralei electrice, la prezentarea de către acesta a tuturor documentelor prevăzute cu excepția documentului care confirmă că dispune de centrală electrică. În acest caz, dacă în termen de 4 ani de la obținerea licenței titularul de licență nu a finalizat construcția centralei electrice, licența eliberată acestuia se	Articolul 20. Condițiile și procedura de obținere a licențelor c¹) în cazul producerii energiei electrice din surse regenerabile, licența poate fi obținută de solicitant, la cerere, până la construcția centralei electrice, la prezentarea de către acesta a tuturor documentelor prevăzute cu excepția documentului care confirmă că dispune de centrală electrică. În acest caz, dacă în termen de 4 ani de la obținerea licenței titularul de licență nu a finalizat construcția centralei electrice, licența eliberată acestuia se retrage din oficiu prin hotărârea Agenției

		retrage din oficiu prin hotărârea Agenției.”
Art. LXVIII. - Legea nr. 176/2025 pentru modificarea unor acte normative (reglementarea activității în domeniul geodeziei, cadastrului și evaluării bunurilor imobile)		
Art. III. – Legea nr. 989/2002 cu privire la activitatea de evaluare (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2002, nr. 102, art. 773), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează: Articolul 13². Competența Agenției Geodezie, Cartografie și Cadastru (2) În domeniul evaluării bunurilor mobile și al evaluării și reevaluării bunurilor imobile, Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru: d) efectuează certificarea evaluatorilor bunurilor mobile și imobile;	Articolul III: la punctul 4 articolul 13² alineatul (1) litera d) va avea următorul cuprins: „d) efectuează înregistrarea oficială a evaluatorilor bunurilor mobile și certificarea evaluatorilor bunurilor imobile;”	Articolul 13². Competența Agenției Geodezie, Cartografie și Cadastru (2) În domeniul evaluării bunurilor mobile și al evaluării și reevaluării bunurilor imobile, Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru: d) efectuează înregistrarea oficială a evaluatorilor bunurilor mobile și certificarea evaluatorilor bunurilor imobile;
5. La articolul 15: alineatele (1) și (2) vor avea următorul cuprins: „(1) Certificarea evaluatorilor bunurilor imobile, a evaluatorilor bunurilor mobile, a evaluatorilor obiectelor de proprietate intelectuală și a evaluatorilor în domeniul valorilor mobiliare este o condiție obligatorie ce permite asigurarea pieței serviciilor de evaluare cu specialiști certificați, care corespund cerințelor minime stabilite în lege. (2) Certificarea evaluatorilor bunurilor mobile și imobile se realizează de către Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru, după cum urmează: pentru bunurile imobile – prin Comisia de certificare instituită în cadrul Agenției, iar pentru bunurile mobile – prin intermediul Sistemului informațional automatizat de gestionare și eliberare a actelor permissive (în continuare – <i>SIA GEAP</i>), cu eliberarea certificatului corespunzător categoriei solicitate.” articolul se completează cu alineatul (2¹) cu următorul cuprins: „(2¹) Certificarea evaluatorilor bunurilor mobile este o condiție obligatorie pentru persoanele care desfășoară activități de evaluare a bunurilor mobile proprietate publică din categoria mașini și utilaje, mijloace de transport, unelte și scule, inventar de producere și gospodăresc, precum și alte tipuri de mijloace fixe,	la punctul 5 articolul 15: alineatul (1) cuvintele „a evaluatorilor bunurilor mobile” se exclud alineatul (2): cuvintele „Certificarea evaluatorilor bunurilor mobile și imobile” se substituie cu cuvintele „Înregistrarea evaluatorilor bunurilor mobile și certificarea evaluatorilor bunurilor imobile”, cuvintele „cu eliberarea certificatului corespunzător categoriei solicitate” se substituie cu cuvintele „în baza notificării, cu eliberarea automatizată a	5. La articolul 15: alineatele (1) și (2) vor avea următorul cuprins: „(1) Certificarea evaluatorilor bunurilor imobile, a evaluatorilor obiectelor de proprietate intelectuală și a evaluatorilor în domeniul valorilor mobiliare este o condiție obligatorie ce permite asigurarea pieței serviciilor de evaluare cu specialiști certificați, care corespund cerințelor minime stabilite în lege. (2) Înregistrarea evaluatorilor bunurilor mobile și certificarea evaluatorilor bunurilor imobile se realizează de către Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru, după cum urmează: pentru bunurile imobile – prin Comisia de certificare instituită în cadrul Agenției, iar pentru bunurile mobile – prin intermediul Sistemului informațional automatizat de gestionare și eliberare a actelor permissive (în continuare – <i>SIA GEAP</i>), în baza notificării, cu eliberarea automatizată a confirmării de recepționare a notificării.” articolul se completează cu alineatul (2¹) cu următorul cuprins: „(2¹) Înregistrarea oficială a evaluatorilor bunurilor mobile este o condiție obligatorie pentru persoanele care desfășoară activități de evaluare a bunurilor mobile proprietate

conform clasificării prevăzute în Catalogul mijloacelor fixe, aprobat de Guvern.” alineatul (3) va avea următorul cuprins: „(3) Comisia de certificare a evaluatorilor bunurilor imobile este formată din cinci membri, specialiști în domeniul evaluării bunurilor imobile, dintre care: a) trei reprezentanți din cadrul Agenției Geodezie, Cartografie și Cadastru; b) un reprezentant al mediului academic; c) un reprezentant al societății civile.” articolul se completează cu alineatul (3¹) cu următorul cuprins: „(3¹) Membrii Comisiei de certificare prevăzuți la alin. (3) lit. b) și c) sunt numiți pentru un mandat de 3 ani și nu pot exercita mai mult de două mandate consecutive.” alineatul (6) va avea următorul cuprins: „(6) Organizarea și desfășurarea activității comisiei de certificare, precum și procedura de certificare a evaluatorilor bunurilor mobile și a evaluatorilor bunurilor imobile se reglementează prin regulament aprobat de către Guvern.” la alineatul (7), cuvintele „certificatelor evaluatorilor bunurilor imobile” se substituie cu cuvintele „certificatelor evaluatorilor bunurilor”.	confirmării de recepționare a notificării.” alineatul (2¹) cuvîntul „Certificarea” se substituie cu cuvintele „Înregistrarea oficială a”, alineatul (6) cuvintele „a evaluatorilor bunurilor mobile și” se exclud, modificările propuse pentru alineatul (7) se abrogă;	publică din categoria mașini și utilaje, mijloace de transport, unelte și scule, inventar de producere și gospodăresc, precum și alte tipuri de mijloace fixe, conform clasificării prevăzute în Catalogul mijloacelor fixe, aprobat de Guvern.” alineatul (6) va avea următorul cuprins: „(6) Organizarea și desfășurarea activității comisiei de certificare, precum și procedura de certificare a evaluatorilor bunurilor imobile se reglementează prin regulament aprobat de către Guvern.”
La articolul 15¹: denumirea articolului și alineatul (1) vor avea următorul cuprins: Articolul 15¹. Modul de eliberare a certificatului evaluatorului bunurilor pentru evaluatorii bunurilor mobile și imobile, respingerea cererilor de eliberare a certificatului evaluatorului bunurilor și suspendarea/retragerea certificatului evaluatorului bunurilor (1) Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru, în temeiul deciziei Comisiei de certificare a evaluatorilor bunurilor imobile, eliberează certificatul evaluatorului bunurilor solicitanților care corespund următoarelor cerințe:	la punctul 6 articolul 15¹: în titlul articolul cuvintele „mobile și” se exclud, alineatul (1¹) cuvintele „eliberează certificatul evaluatorului bunurilor solicitanților în domeniul evaluării” se substituie cu cuvintele	Articolul 15¹. Modul de eliberare a certificatului evaluatorului bunurilor pentru evaluatorii bunurilor imobile, respingerea cererilor de eliberare a certificatului evaluatorului bunurilor și suspendarea/retragerea certificatului evaluatorului bunurilor articolul se completează cu alineatele (1¹) și (1²) cu următorul cuprins: „(1¹) Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru înregistrează oficial evaluatorii bunurilor mobile care corespund următoarelor cerințe: a) dețin diplome de studii superioare în domeniul evaluării, în domeniile generale de studii inginerie, tehnologii de prelucrare, arhitectură și construcții sau științe economice, conform

a) dețin diplome de studii superioare în domeniul evaluării bunurilor imobile, în domeniul general de studii Arhitectură și construcții sau Științe economice, conform Nomenclatorului domeniilor de studii și al specialităților în învățământul superior, aprobat de către Guvern; b) sunt cetățeni ai Republicii Moldova sau dețin permis de ședere pe teritoriul Republicii Moldova; c) au experiență de muncă de cel puțin un an în calitate de evaluator practic sau stagiar; d) nu au antecedente penale; e) au trecut procedura de certificare; f) dețin certificat de competență profesională.” articolul se completează cu alineatele (1¹) și (1²) cu următorul cuprins: „(1¹) Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru eliberează certificatul evaluatorului bunurilor solicitanților în domeniul evaluării bunurilor mobile care corespund următoarelor cerințe: a) dețin diplome de studii superioare în domeniul evaluării, în domeniile generale de studii inginerie, tehnologii de prelucrare, arhitectură și construcții sau științe economice, conform Nomenclatorului domeniilor de studii și al specialităților în învățământul superior, aprobat de Guvern; b) sunt cetățeni ai Republicii Moldova sau dețin permis de ședere pe teritoriul Republicii Moldova; c) nu au antecedente penale; d) dețin certificatul de competență profesională. (1²) Evaluatorii bunurilor mobile și evaluatorii bunurilor imobile urmează, o dată la fiecare 5 ani, un program de formare profesională, coordonat cu Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru și supus evaluării externe în vederea autorizării/acreditării, în conformitate cu legislația.” alineatul (2) va avea următorul cuprins: „(2) Pentru eliberarea certificatului evaluatorului bunurilor, solicitantul în domeniul evaluării bunurilor imobile prezintă Comisiei de certificare o cerere, la care anexează: a) copia de pe diploma de studii superioare;	„înregistrează oficial evaluatorii”, la alineatul (1²) după cuvintele „Evaluatorii bunurilor mobile” se completează cu cuvintele „înregistrați oficial”, alineatul (2¹), în partea introductivă: cuvintele „Pentru eliberarea certificatului” se substituie cu cuvintele „Pentru înregistrarea oficială a”, cuvintele „o cerere” se substituie cu cuvintele „o notificare”, articolul se completează cu alineatele (2²) - (2⁴) cu următorul cuprins: „(2²) Înregistrarea oficială a evaluatorului bunurilor mobile se efectuează pe termen nelimitat. Evaluatorul înregistrat este obligat la fiecare 5 ani să confirme îndeplinirea cerințelor prevăzute de prezenta lege prin transmiterea către Agenție a unei notificări și documentul indicat la alin. (2¹) lit. c) care reflectă statutul	Nomenclatorului domeniilor de studii și al specialităților în învățământul superior, aprobat de Guvern; b) sunt cetățeni ai Republicii Moldova sau dețin permis de ședere pe teritoriul Republicii Moldova; c) nu au antecedente penale; d) dețin certificatul de competență profesională. (1²) Evaluatorii bunurilor mobile înregistrați oficial și evaluatorii bunurilor imobile urmează, o dată la fiecare 5 ani, un program de formare profesională, coordonat cu Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru și supus evaluării externe în vederea autorizării/acreditării, în conformitate cu legislația.” articolul se completează cu alineatul (2¹) cu următorul cuprins: „(2¹) Pentru înregistrarea oficială a evaluatorului bunurilor, solicitantul în domeniul evaluării bunurilor mobile depune, prin intermediul SIA GEAP, o notificare adresată Agenției Geodezie, Cartografie și Cadastru, însoțită de următoarele documente: a) copia de pe diploma de studii superioare; b) copia de pe actul ce confirmă experiența de muncă în Republica Moldova de cel puțin un an în calitate de evaluator practic sau stagiar; c) copia de pe certificatul de competență profesională în domeniul evaluării bunurilor mobile. (2²) Înregistrarea oficială a evaluatorului bunurilor mobile se efectuează pe termen nelimitat. Evaluatorul înregistrat este obligat la fiecare 5 ani să confirme îndeplinirea cerințelor prevăzute de prezenta lege prin transmiterea către Agenție a unei notificări și documentul indicat la alin. (2¹) lit. c) care reflectă statutul curent al persoanei și îndeplinirea cerinței de formare profesională continua. Notificarea se transmite cu cel mult 30 de zile până la expirarea termenului de 5 ani de la înregistrare sau de la expirarea ultimei perioade consecutive de 5 ani. Lipsa notificării servește temei pentru suspendare înregistrării oficiale a evaluatorului bunurilor mobiliare.
--	---	---

b) copia de pe actul ce confirmă experiența de muncă în Republica Moldova de cel puțin un an în calitate de evaluator practic sau stagiar în domeniul evaluării bunurilor imobile;

c) copia de pe certificatul de competență profesională în domeniul evaluării bunurilor imobile;

d) copia de pe raportul de evaluare a unui bun imobil, elaborat de către solicitant sau cu participarea lui.”

articolul se completează cu alineatul (2¹) cu următorul cuprins:

„(2¹) Pentru eliberarea certificatului evaluatorului bunurilor, solicitantul în domeniul evaluării bunurilor mobile depune, prin intermediul SIA GEAP, o cerere adresată Agenției Geodezie, Cartografie și Cadastru, însoțită de următoarele documente:

a) copia de pe diploma de studii superioare;

b) copia de pe actul ce confirmă experiența de muncă în Republica Moldova de cel puțin un an în calitate de evaluator practic sau stagiar;

c) copia de pe certificatul de competență profesională în domeniul evaluării bunurilor mobile.”

alineatul (7) se completează cu textul „, precum și în conformitate cu prevederile prezentei legi”;

articolul se completează cu alineatele (7¹), (7²) și (8¹) cu următorul cuprins:

„(7¹) Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru dispune suspendarea certificatului evaluatorului bunurilor în temeiul unei sesizări motivate formulate de Consiliul de verificare a rapoartelor de evaluare, la propunerea Comisiei de certificare a evaluatorilor bunurilor imobile – în cazul evaluatorului bunurilor imobile, sau în temeiul unei sesizări motivate formulate de Consiliul de verificare a rapoartelor de evaluare, adresate emitentului – în cazul evaluatorului bunurilor mobile. Suspendarea se dispune în următoarele cazuri:

a) constatarea neconformității raportului de evaluare cu prevederile legislației aplicabile activității de evaluare;

curent al persoanei și îndeplinirea cerinței de formare profesională continua. Notificarea se transmite cu cel mult 30 de zile până la expirarea termenului de 5 ani de la înregistrare sau de la expirarea ultimei perioade consecutive de 5 ani. Lipsa notificării servește temei pentru suspendare înregistrării oficiale a evaluatorului bunurilor mobiliare.

(2³) Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru în 5 zile lucrătoare de la recepționarea notificării, înregistrează evaluatorul care s-a notificat și îl include în lista evaluatorilor de bunuri mobile, publicată pe pagina web oficială. Evaluatorul este înregistrat inclusiv în situația în care notificarea nu este completă, însă conține suficiente informații pentru a identifica persoana care a depus notificarea și a stabili faptul că aceasta deține competența

(2³) Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru în 5 zile lucrătoare de la recepționarea notificării, înregistrează evaluatorul care s-a notificat și îl include în lista evaluatorilor de bunuri mobile, publicată pe pagina web oficială. Evaluatorul este înregistrat inclusiv în situația în care notificarea nu este completă, însă conține suficiente informații pentru a identifica persoana care a depus notificarea și a stabili faptul că aceasta deține competența profesională necesară. Agenția, în cel mult 3 zile lucrătoare de la data depunerii notificării, va cere în scris persoanei care a depus-o, transmiterea informației care lipsește, fără a restricționa dreptul de a iniția activitatea notificată.

(2⁴) Nu este efectuată înregistrarea doar în situația în care notificarea se constată a fi nulă. Notificarea este nulă și nu se consideră realizată dacă aceasta nu conține informațiile strict necesare pentru identificarea persoanei și stabilirea competenței profesionale a persoanei care a depus notificarea sau dacă informațiile în cauză sunt false. Agenția informează persoana în cel mult 3 zile lucrătoare despre constatarea nulității. Nulitatea notificării nu restricționează dreptul persoanei de a depune imediat o nouă notificare, dacă persoana întrunește cerințele prevăzute de prezenta lege.

(7¹) Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru dispune suspendarea certificatului evaluatorului bunurilor sau a înregistrării evaluatorului de bunuri mobile în temeiul unei sesizări motivate formulate de Consiliul de verificare a rapoartelor de evaluare, la propunerea Comisiei de certificare a evaluatorilor bunurilor imobile – în cazul evaluatorului bunurilor imobile, sau în temeiul unei sesizări motivate formulate de Consiliul de verificare a rapoartelor de evaluare, adresate emitentului – în cazul evaluatorului bunurilor mobile. Suspendarea se dispune în următoarele cazuri:

a) constatarea neconformității raportului de evaluare cu prevederile legislației aplicabile activității de evaluare;

b) constatarea neconformității raportului de evaluare cu metodologia de evaluare a bunurilor, atunci când abaterea influențează în mod semnificativ valoarea obiectului evaluat.

(7²) Termenul de suspendare a certificatului nu poate depăși 6 luni.”

„(8¹) Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru reține certificatul evaluatorului bunurilor, cu adresarea ulterioară în instanța de judecată în termen de 3 zile lucrătoare, în următoarele cazuri:

a) la sesizarea motivată a Consiliului de verificare a rapoartelor de evaluare pentru încălcarea gravă și repetată a prevederilor prezentei legi;

b) în cazul desfășurării activității în perioada de suspendare a certificatului, fapt dovedit prin probe.”

alineatul (9) va avea următorul cuprins:

„(9) Deciziile Comisiei de certificare/Agenției Geodezie, Cartografie și Cadastru privind respingerea cererii de eliberare a certificatului evaluatorului bunurilor, privind suspendarea și privind retragerea acestuia pot fi atacate în instanța de judecată competentă.”

profesională necesară. Agenția, în cel mult 3 zile lucrătoare de la data depunerii notificării, va cere în scris persoanei care a depus-o, transmiterea informației care lipsește, fără a restricționa dreptul de a iniția activitatea notificată.

(2⁴) Nu este efectuată înregistrarea doar în situația în care notificarea se constată a fi nulă. Notificarea este nulă și nu se consideră realizată dacă aceasta nu conține informațiile strict necesare pentru identificarea persoanei și stabilirea competenței profesionale a persoanei care a depus notificarea sau dacă informațiile în cauză sunt false. Agenția informează persoana în cel mult 3 zile lucrătoare despre constatarea nulității. Nulitatea notificării nu restricționează dreptul persoanei de a depune imediat o nouă notificare, dacă persoana întrunește

b) constatarea neconformității raportului de evaluare cu metodologia de evaluare a bunurilor, atunci când abaterea influențează în mod semnificativ valoarea obiectului evaluat.

(7²) Termenul de suspendare a certificatului **sau a înregistrării** nu poate depăși 6 luni.”

	cerințele prevăzute de prezenta lege. alineatul (7¹) după cuvintele „dispune suspendarea certificatului evaluatorului bunurilor” se completează cu cuvintele „sau a înregistrării evaluatorului de bunuri mobile”, alineatul (7²) după cuvintele „Termenul de suspendare a certificatului” se completează cu cuvintele „sau a înregistrării”.	
8. La articolul 20¹: articolul se completează cu alineatele (2¹)–(2³) cu următorul cuprins: „(2¹) Prezentarea dărilor de seamă și a rapoartelor de evaluare a bunurilor imobile proprietate publică se efectuează prin intermediul unui modul special din cadrul Sistemului informațional „Registrul prețurilor bunurilor imobile”. (2²) Evaluatorii bunurilor mobile prezintă trimestrial Agenției Geodezie, Cartografie și Cadastru, prin intermediul întreprinderilor de evaluare, dările de seamă privind rapoartele de evaluare întocmite, precum și rapoartele de evaluare a bunurilor mobile proprietate publică.	la punctul 8, articolul 20 alineatul (2²) după cuvintele „Evaluatorii bunurilor mobile” se completează cu cuvîntul „înregistrați”,	8. La articolul 20¹: articolul se completează cu alineatele (2¹)–(2³) cu următorul cuprins: (2²) Evaluatorii bunurilor mobile înregistrați prezintă trimestrial Agenției Geodezie, Cartografie și Cadastru, prin intermediul întreprinderilor de evaluare, dările de seamă privind rapoartele de evaluare întocmite, precum și rapoartele de evaluare a bunurilor mobile proprietate publică.
14. Articolul 30 se completează cu alineatele (6) și (7) cu următorul cuprins: (7) Până la demararea programelor de formare profesională în domeniul evaluării bunurilor mobile și imobile, eliberarea certificatului de evaluator în domeniul solicitat se poate face fără prezentarea certificatului de competență profesională.”	la punctul 14 articolul 30 alineatul (7) cuvintele „eliberarea certificatului de evaluator” se substituie cu cuvintele „înregistrarea evaluatorilor în domeniul bunurilor mobile și	14. Articolul 30 se completează cu alineatele (6) și (7) cu următorul cuprins: (7) Până la demararea programelor de formare profesională în domeniul evaluării bunurilor mobile și imobile, înregistrarea evaluatorilor în domeniul bunurilor mobile și eliberarea certificatului de evaluator în domeniul solicitat se poate face fără prezentarea certificatului de competență profesională.”

	eliberarea certificatului de evaluator”;	
Art. V. – În anexa nr. 1 la Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2011, nr. 170–175, art. 494), cu modificările ulterioare, la compartimentul III poziția 24 prima liniuță, cuvântul „imobile” se exclude.	Articolul V se abrogă.	---
Art. LXIX - Legea nr.239/2025 pentru aprobarea Metodologiei de calcul pentru pierderile cauzate de trecerea terenurilor cu destinație agricolă sau destinate fondului forestier la o altă categorie de destinație		
2.5. La calcularea pierderilor cauzate de trecerea terenurilor cu destinație agricolă sau destinate fondului forestier la o altă categorie de destinație se aplică coeficienți de rectificare a tarifului pentru o unitate de punct-hectar după cum urmează: 2.5.1. pentru municipiul Chișinău, Bălți (inclusiv orașele și satele (comunele) care intră în componența acestora) – 1,0; 2.5.2. pentru celelalte orașe/municipii – 0,8; 2.5.3. pentru celelalte sate (comune) – 0,5; 2.5.4. pentru terenurile ce se atribuie la categoria terenurilor destinate construcțiilor și amenajărilor, destinate construcției caselor de locuit în localitățile rurale (cu excepția blocurilor locative), cu respectarea documentației de urbanism –0,25.	Punctul 2.5. din anexă se completează cu subpunctul 2.5.5. cu următorul cuprins: „2.5.5. pentru terenurile ce se atribuie la categoria terenurilor destinate extragerii zăcămintelor de substanțe minerale utile - 0,2, cu condiția recultivării și returnării terenurilor menționate în circuitul agricol sau în fondul silvic în conformitate cu proiectul de recultivare.”.	2.5. La calcularea pierderilor cauzate de trecerea terenurilor cu destinație agricolă sau destinate fondului forestier la o altă categorie de destinație se aplică coeficienți de rectificare a tarifului pentru o unitate de punct-hectar după cum urmează: 2.5.1. pentru municipiul Chișinău, Bălți (inclusiv orașele și satele (comunele) care intră în componența acestora) – 1,0; 2.5.2. pentru celelalte orașe/municipii – 0,8; 2.5.3. pentru celelalte sate (comune) – 0,5; 2.5.4. pentru terenurile ce se atribuie la categoria terenurilor destinate construcțiilor și amenajărilor, destinate construcției caselor de locuit în localitățile rurale (cu excepția blocurilor locative), cu respectarea documentației de urbanism –0,25. 2.5.5. pentru terenurile ce se atribuie la categoria terenurilor destinate extragerii zăcămintelor de substanțe minerale utile - 0,2, cu condiția recultivării și returnării terenurilor menționate în circuitul agricol sau în fondul silvic în conformitate cu proiectul de recultivare.
Art. LXX- Legea nr. 325/2025 privind achizițiile publice		
Articolul 67. Criteriile de atribuire a contractului de achiziție publică (1) Fără a aduce atingere actelor normative privind prețul anumitor bunuri ori remunerarea anumitor servicii, autoritatea contractantă atribuie contractul de achiziție publică ofertantului care a depus oferta cea mai avantajoasă din punct de vedere economic. (2) În sensul alin.(1), autoritatea contractantă stabilește oferta cea mai avantajoasă din punct de vedere economic pe baza criteriului	Art.67 se completează cu aliniatul (3 ¹) cu următorul cuprins: „(3 ¹) Criteriile prevăzute la alin.(3) lit. a) și b) sunt subsidiare și se utilizează în contextul criteriilor de la alin.(3) lit. c) sau d) sau în calitate de criteriu de	Articolul 67. Criteriile de atribuire a contractului de achiziție publică (1) Fără a aduce atingere actelor normative privind prețul anumitor bunuri ori remunerarea anumitor servicii, autoritatea contractantă atribuie contractul de achiziție publică ofertantului care a depus oferta cea mai avantajoasă din punct de vedere economic. (2) În sensul alin.(1), autoritatea contractantă stabilește oferta cea mai avantajoasă din punct de vedere economic pe baza criteriului

de atribuire și a factorilor de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire.

(3) Pentru determinarea celei mai avantajoase oferte din punct de vedere economic în conformitate cu alin.(2), autoritatea contractantă are dreptul să aplice unul dintre următoarele criterii de atribuire:

- a) prețul cel mai scăzut;
- b) costul cel mai scăzut;
- c) cel mai bun raport calitate-preț;
- d) cel mai bun raport calitate-cost.

(4) În sensul alin.(3) lit.b), costul cel mai scăzut se stabilește pe baza considerentelor de rentabilitate, utilizând factori precum calculul costurilor pe ciclu de viață.

(5) În sensul alin.(3) lit.c) și d), criteriile de atribuire cel mai bun raport calitate-preț și cel mai bun raport calitate-cost includ, de regulă, un element de preț sau de cost. În situația în care autoritatea contractantă inițiază o procedură de achiziție publică cu buget fix, în care elementul de preț sau de cost este un preț sau un cost fix, factorii de evaluare se referă doar la aspectele calitative ale bunurilor, serviciilor sau lucrărilor care fac obiectul achiziției publice.

(6) În sensul alin.(3) lit.c) și d), cel mai bun raport calitate-preț și cel mai bun raport calitate-cost se determină pe baza unor factori de evaluare care includ aspecte calitative, de mediu, de eficiență energetică și/sau sociale în legătură cu obiectul contractului de achiziție publică.

(7) Factorii de evaluare prevăzuți la alin.(6) includ:

- a) calitatea, inclusiv avantajele tehnice, caracteristicile estetice și funcționale, accesibilitatea, conceptul de proiectare pentru toți utilizatorii, caracteristicile sociale, de mediu, de eficiență energetică, de inovare, precum și comercializarea și condițiile acesteia;
- b) organizarea, calificarea și experiența personalului desemnat pentru executarea contractului de achiziție publică în cazul în care calitatea personalului desemnat are un impact semnificativ asupra nivelului calitativ de executare a contractului;

atribuire suplimentar conform alin.(18). Cu excepția prevederilor de la alin.(8), criteriul prevăzut la alin.(3) lit. a) nu poate fi utilizat în mod separat în calitate de criteriu unic sau decisiv, acesta necesită a fi suprapus cu alte criterii, care la rândul lor vor avea o pondere cumulativă cel puțin tot atât de mare ca și criteriul prevăzut la alin.(3) lit. a).”;

la alineatul (8) textul „a căror valoare estimată nu depășește pragurile prevăzute la art.1 alin.(2)” se substituie cu textul „a căror valoare estimată nu depășește pragurile prevăzute la art.1 alin.(1)”;

alineatul (19) va avea următorul cuprins:

„(19) În cazul aplicării criteriilor de atribuire prevăzute la alin.(3) lit. c) și d), ponderea maximă pe care elementul de preț o are în cadrul criteriului de atribuire a contractului de achiziții publice/acordului-cadru

de atribuire și a factorilor de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire.

(3) Pentru determinarea celei mai avantajoase oferte din punct de vedere economic în conformitate cu alin.(2), autoritatea contractantă are dreptul să aplice unul dintre următoarele criterii de atribuire:

- a) prețul cel mai scăzut;
- b) costul cel mai scăzut;
- c) cel mai bun raport calitate-preț;
- d) cel mai bun raport calitate-cost.

(3¹) Criteriile prevăzute la alin.(3) lit. a) și b) sunt subsidiare și se utilizează în contextul criteriilor de la alin.(3) lit. c) sau d) sau în calitate de criteriu de atribuire suplimentar conform alin.(18). Cu excepția prevederilor de la alin.(8), criteriul prevăzut la alin.(3) lit. a) nu poate fi utilizat în mod separat în calitate de criteriu unic sau decisiv, acesta necesită a fi suprapus cu alte criterii, care la rândul lor vor avea o pondere cumulativă cel puțin tot atât de mare ca și criteriul prevăzut la alin.(3) lit. a).

(4) În sensul alin.(3) lit.b), costul cel mai scăzut se stabilește pe baza considerentelor de rentabilitate, utilizând factori precum calculul costurilor pe ciclu de viață.

(5) În sensul alin.(3) lit.c) și d), criteriile de atribuire cel mai bun raport calitate-preț și cel mai bun raport calitate-cost includ, de regulă, un element de preț sau de cost. În situația în care autoritatea contractantă inițiază o procedură de achiziție publică cu buget fix, în care elementul de preț sau de cost este un preț sau un cost fix, factorii de evaluare se referă doar la aspectele calitative ale bunurilor, serviciilor sau lucrărilor care fac obiectul achiziției publice.

(6) În sensul alin.(3) lit.c) și d), cel mai bun raport calitate-preț și cel mai bun raport calitate-cost se determină pe baza unor factori de evaluare care includ aspecte calitative, de mediu, de eficiență energetică și/sau sociale în legătură cu obiectul contractului de achiziție publică.

(7) Factorii de evaluare prevăzuți la alin.(6) includ:

c) serviciile postvânzare, asistența tehnică și condițiile de livrare, precum data livrării, procesul de livrare și termenul de livrare sau de finalizare. (8) Autoritatea contractantă poate utiliza criteriul prețului celui mai scăzut numai în situația în care achiziționează bunuri, servicii sau lucrări a căror valoare estimată nu depășește pragurile prevăzute la art.1 alin.(2), precum și în situația în care se aplică procedura de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare, prevăzută la art.32 alin.(2). (19) În cazul aplicării criteriilor de atribuire prevăzute la alin.(3) lit.c) și d), ponderea minimă pe care elementul de preț o are în cadrul criteriului de atribuire a contractului de achiziție publică/acordului-cadru este: a) pentru contractele de achiziții publice de bunuri – 40%; b) pentru contractele de achiziții publice de servicii – 30%; c) pentru contractele de achiziții publice de lucrări – 60%; d) pentru contractele de achiziții publice de manuale școlare – 10%.	este de 50% pentru orice tip de achiziție.”.	a) calitatea, inclusiv avantajele tehnice, caracteristicile estetice și funcționale, accesibilitatea, conceptul de proiectare pentru toți utilizatorii, caracteristicile sociale, de mediu, de eficiență energetică, de inovare, precum și comercializarea și condițiile acesteia; b) organizarea, calificarea și experiența personalului desemnat pentru executarea contractului de achiziție publică în cazul în care calitatea personalului desemnat are un impact semnificativ asupra nivelului calitativ de executare a contractului; c) serviciile postvânzare, asistența tehnică și condițiile de livrare, precum data livrării, procesul de livrare și termenul de livrare sau de finalizare. (8) Autoritatea contractantă poate utiliza criteriul prețului celui mai scăzut numai în situația în care achiziționează bunuri, servicii sau lucrări a căror valoare estimată nu depășește pragurile prevăzute la art.1 alin.(1), precum și în situația în care se aplică procedura de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare, prevăzută la art.32 alin.(2). (19) În cazul aplicării criteriilor de atribuire prevăzute la alin.(3) lit. c) și d), ponderea maximă pe care elementul de preț o are în cadrul criteriului de atribuire a contractului de achiziții publice/acordului-cadru este de 50% pentru orice tip de achiziție.”
Art. LXXI. - Legea nr.329/2025 privind Fondul național de dezvoltare a sistemului de documente normative în construcții		
Articolul 8. Defalcări obligatorii ale investitorilor din domeniul construcțiilor (1) Investitorii din domeniul construcțiilor au obligația de a contribui la Fond prin calcularea și achitarea defalcărilor obligatorii din investițiile în capitalul fix, în mărirea, condițiile și termenele prevăzute la art.347 din Codul urbanismului și construcțiilor nr.434/2023, acestea fiind supuse administrării fiscale potrivit procedurii stabilite în articolul menționat. (2) Suma cheltuielilor pentru achiziționarea, crearea și reproducerea mijloacelor fixe (investiții în capitalul fix) din care se calculează defalcările la Fond se constituie din: a) valoarea lucrărilor de proiectare și prospecțiuni;	titlul articolului va avea următorul cuprins: „Articolul 8. Stabilirea mărimii alocației bugetare pentru mijloacele Fondului” alineatul (1) se abrogă, alineatul (2) cuvântul „defalcările” se substituie cu cuvintele „alocația bugetară”.	Articolul 8. Stabilirea mărimii alocației bugetare pentru mijloacele Fondului (1) – abrogat. (2) Suma cheltuielilor pentru achiziționarea, crearea și reproducerea mijloacelor fixe (investiții în capitalul fix) din care se calculează alocația bugetară la Fond se constituie din: a) valoarea lucrărilor de proiectare și prospecțiuni; b) valoarea lucrărilor de expertiză a documentației de proiect și de deviz; c) valoarea lucrărilor de construcții-montaj (construcție nouă, reconstrucție, modernizare, extindere și reutilare);

b) valoarea lucrărilor de expertiză a documentației de proiect și de deviz; c) valoarea lucrărilor de construcții-montaj (construcție nouă, reconstrucție, modernizare, extindere și reutilare); d) valoarea cheltuielilor pentru folosirea și amortizarea utilajului, uneltelor, inventarului, mijloacelor de transport utilizate la executarea lucrărilor, incluse în devizul de cheltuieli; e) valoarea lucrărilor pentru montarea utilajului, inclusiv valoarea acestuia; f) valoarea cheltuielilor pentru supravegherea tehnică și de autor în construcții.		d) valoarea cheltuielilor pentru folosirea și amortizarea utilajului, uneltelor, inventarului, mijloacelor de transport utilizate la executarea lucrărilor, incluse în devizul de cheltuieli; e) valoarea lucrărilor pentru montarea utilajului, inclusiv valoarea acestuia; f) valoarea cheltuielilor pentru supravegherea tehnică și de autor în construcții.
Art. LXXII. - Legea nr. 40/2026 privind activitatea agenților imobiliari		
Articolul 3. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: 1. agent imobiliar – persoană fizică certificată în condițiile prezentei legi, care desfășoară activitate de intermediere imobiliară; 2. agenție imobiliară – persoană juridică sau întreprinzător individual, înregistrată/înregistrat în condițiile legii, care desfășoară activitate de intermediere imobiliară prin agenți imobiliari certificați; 3. autoritate administrativă centrală – Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru, abilitată prin prezenta lege cu funcții de reglementare, certificare și monitorizare a activităților de intermediere imobiliară; 4. certificat de agent imobiliar – act permisiv emis de autoritatea administrativă centrală prin Sistemul informațional automatizat de gestionare și eliberare a actelor permissive (SIA GEAP), care atestă dreptul de a desfășura activitate de intermediere imobiliară; 9. modulul „Agenți imobiliari” – subsistem informațional destinat evidenței agenților imobiliari și a agențiilor imobiliare, precum și gestionării activităților de certificare și monitorizare a acestora; 10. remunerație – contravaloare a serviciilor de intermediere imobiliară, stabilită procentual sau fix conform contractului de intermediere imobiliară.	Articolul 3: la noțiunea din pct.1 cuvântul „certificată” se substituie cu cuvântul „înregistrată”, la noțiunea din pct.2 cuvântul „certificați” se substituie cu cuvântul „înregistrați”, noțiunea de „certificat de agent imobiliar” de la pct.4 se abrogă, la noțiunea din pct.9 cuvântul „certificare” se substituie cu cuvântul „înregistrare”,	Articolul 3. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: 1. agent imobiliar – persoană fizică înregistrată în condițiile prezentei legi, care desfășoară activitate de intermediere imobiliară; 2. agenție imobiliară – persoană juridică sau întreprinzător individual, înregistrată/înregistrat în condițiile legii, care desfășoară activitate de intermediere imobiliară prin agenți imobiliari înregistrați; 3. autoritate administrativă centrală – Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru, abilitată prin prezenta lege cu funcții de reglementare, certificare și monitorizare a activităților de intermediere imobiliară; 4. – <i>abrogat</i>, 9. modulul „Agenți imobiliari” – subsistem informațional destinat evidenței agenților imobiliari și a agențiilor imobiliare, precum și gestionării activităților de înregistrare și monitorizare a acestora;
Articolul 5. Certificatul de competență profesională	La articolul 5 alineatul (1) cuvintele „certificatului	Articolul 5. Certificatul de competență profesională

(1) Agenții imobiliari își desfășoară activitatea în baza certificatului de agent imobiliar, care se eliberează numai după obținerea certificatului de competență profesională în conformitate cu prevederile prezentei legi.	de agent imobiliar, care se eliberează numai după obținerea” se substituie cu cuvintele „notificării și”;	(1) Agenții imobiliari își desfășoară activitatea în baza notificării și certificatului de competență profesională în conformitate cu prevederile prezentei legi.
Articolul 6. Certificarea agenților imobiliari (1) Certificatul de agent imobiliar se eliberează, la cerere, persoanei fizice care îndeplinește cumulativ următoarele condiții: a) are capacitate deplină de exercițiu; b) are studii superioare sau profesionale tehnice recunoscute conform legii; c) deține certificat de competență profesională; d) nu are antecedente penale nestinse pentru infracțiuni contra patrimoniului, infracțiuni economice, infracțiuni de corupție în sectorul privat, precum și pentru infracțiuni contra bunei desfășurări a activității în sfera publică. (2) Cerințele prevăzute de prezentul articol se consideră îndeplinite în cazul în care solicitantul face dovada faptului că a fost autorizat sau certificat pentru desfășurarea activității de intermediere imobiliară într-un stat membru al Uniunii Europene conform procedurii legale de recunoaștere a certificatelor obținute într-un alt stat. (3) Cererea de eliberare a certificatului de agent imobiliar se depune la autoritatea administrativă centrală, însoțită de documentele care confirmă îndeplinirea condițiilor prevăzute la alin.(1). (4) Autoritatea administrativă centrală soluționează cererea prin emiterea unei decizii privind eliberarea certificatului de agent imobiliar sau privind respingerea cererii în cel mult 5 zile lucrătoare de la data depunerii documentației complete. (5) În cazul în care cererea sau documentația depusă este incompletă ori conține erori, autoritatea administrativă centrală informează solicitantul, în termen de 5 zile lucrătoare de la primirea cererii, cu privire la necesitatea completării sau corectării acesteia și suspendă procedura de examinare a cererii până la depunerea documentației complete/corectate, stabilind un termen de 15 zile lucrătoare pentru înlăturarea neajunsurilor. Suspendarea întrerupe termenul de	Articolul 6: Titlul se expune în următoarea redacție: „Articolul 6. Condițiile de inițiere a activității agenților imobiliari” alineatul (1) partea introductivă va avea următorul cuprins: „(1) Persoana fizică poate desfășura activitate de intermediere imobiliară numai după notificarea în acest sens a autorității administrative centrale și înregistrarea în modulul „Agenți imobiliari”, dacă îndeplinește cumulativ următoarele condiții:”, alineatul (2) cuvântul „solicitantul” se substituie cu cuvântul „agentul”, alineatul (3) cuvintele „Cererea de eliberare a certificatului” se substituie cu cuvintele „Notificarea privind inițierea activității”, alineatele (4) și (5) vor avea următorul cuprins: „(4) Autoritatea administrativă centrală în	Articolul 6. Condițiile de inițiere a activității agenților imobiliari (1) Persoana fizică poate desfășura activitate de intermediere imobiliară numai după notificarea în acest sens a autorității administrative centrale și înregistrarea în modulul „Agenți imobiliari”, dacă îndeplinește cumulativ următoarele condiții: a) are capacitate deplină de exercițiu; b) are studii superioare sau profesionale tehnice recunoscute conform legii; c) deține certificat de competență profesională; d) nu are antecedente penale nestinse pentru infracțiuni contra patrimoniului, infracțiuni economice, infracțiuni de corupție în sectorul privat, precum și pentru infracțiuni contra bunei desfășurări a activității în sfera publică. (2) Cerințele prevăzute de prezentul articol se consideră îndeplinite în cazul în care agentul face dovada faptului că a fost autorizat sau certificat pentru desfășurarea activității de intermediere imobiliară într-un stat membru al Uniunii Europene conform procedurii legale de recunoaștere a certificatelor obținute într-un alt stat. (3) Notificarea privind inițierea activității de agent imobiliar se depune la autoritatea administrativă centrală, însoțită de documentele care confirmă îndeplinirea condițiilor prevăzute la alin.(1). (4) Autoritatea administrativă centrală în 5 zile lucrătoare de la recepționarea notificării, înregistrează agentul imobiliar în modulul „Agenți imobiliari”. Autoritatea înregistrează agentul imobiliar inclusiv în situația în care notificarea nu este completă, însă conține suficiente informații pentru a identifica persoana care a depus notificarea și a stabili faptul că aceasta deține certificat de competență profesională. Nu este efectuată

examinare, care reîncepe la data depunerii documentației complete/corectate.

(6) Cererea de eliberare a certificatului de agent imobiliar se respinge dacă:

- a) solicitantul nu îndeplinește condițiile prevăzute la alin.(1);
- b) documentația depusă conține date eronate;
- c) în privința solicitantului există interdicții legale care fac imposibilă desfășurarea activității de intermediere imobiliară;
- d) solicitantul nu a înlăturat neajunsurile indicate la alin.(5).

(7) Decizia privind acceptarea/respingerea cererii se comunică în termen de 5 zile lucrătoare de la data adoptării, cu indicarea temeiurilor de fapt și de drept.

(8) Decizia privind respingerea cererii poate fi contestată în condițiile Codului administrativ nr.116/2018.

(9) Certificatul de agent imobiliar se eliberează pe o perioadă de 5 ani. Cererea de prelungire a valabilității acestuia se depune de către titular cu cel puțin 30 de zile lucrătoare înainte de data expirării termenului de valabilitate, însoțită de dovada absolvirii unui program de formare profesională continuă.

(10) Eliberarea, prelungirea, suspendarea și retragerea certificatului de agent imobiliar se dispun prin decizie motivată a autorității administrative centrale.

(11) Organizarea și desfășurarea procedurii de certificare a agenților imobiliari se reglementează prin regulament aprobat de Guvern.

5 zile lucrătoare de la recepționarea notificării, înregistrează agentul imobiliar în modulul „Agenți imobiliari”. Autoritatea înregistrează agentul imobiliar inclusiv în situația în care notificarea nu este completă, însă conține suficiente informații pentru a identifica persoana care a depus notificarea și a stabili faptul că aceasta deține certificat de competență profesională. Nu este efectuată înregistrarea doar în situația în care notificarea se constată a fi nulă.”

„(5) În cazul în care notificarea sau documentația depusă este incompletă ori conține erori de ordin tehnic, autoritatea administrativă centrală informează persoana care transmis notificarea, în termen de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării, cu privire la necesitatea completării sau corectării acesteia. Notificarea este nulă și nu se consideră

înregistrarea doar în situația în care notificarea se constată a fi nulă.

(5) În cazul în care notificarea sau documentația depusă este incompletă ori conține erori de ordin tehnic, autoritatea administrativă centrală informează persoana care transmis notificarea, în termen de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării, cu privire la necesitatea completării sau corectării acesteia. Notificarea este nulă și nu se consideră realizată dacă aceasta nu conține informațiile strict necesare pentru identificarea persoanei și stabilirea competenței profesionale a persoanei care a depus notificarea sau dacă informațiile în cauză sunt false.

(6) - abrogat.

(7) Odată cu înregistrarea agentului imobiliar, autoritatea administrativă centrală publică informațiile privind înregistrarea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar pe site-ul web oficial și, în mod necondiționat, transmite o confirmare oficială în scris către agentul imobiliar înregistriat.

(8) Decizia privind respingerea cererii poate fi contestată în condițiile Codului administrativ nr.116/2018.

(9) Înregistrarea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar se efectuează pe termen nelimitat. Agentul imobiliar înregistrat este obligat la fiecare 5 ani să confirme îndeplinirea cerințelor prevăzute de prezenta lege prin transmiterea către autoritatea administrativă centrală a unei notificări și documentelor indicate la alin. (1) care reflectă statutul curent al persoanei, îndeplinirea cerinței de formare profesională continua și altor cerințe prevăzute de prezenta lege. Notificarea se transmite cu cel mult 30 de zile până la expirarea termenului de 5 ani de la înregistrare sau de la expirarea ultimei perioade consecutive de 5 ani. Lipsa notificării servește temei pentru suspendare dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar.

realizată dacă aceasta nu conține informațiile strict necesare pentru identificarea persoanei și stabilirea competenței profesionale a persoanei care a depus notificarea sau dacă informațiile în cauză sunt false.”,

alineatul (6) se abrogă,

alineatul (7) va avea următorul cuprins:

„(7) Odată cu înregistrarea agentului imobiliar, autoritatea administrativă centrală publică informațiile privind înregistrarea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar pe site-ul web oficial și, în mod necondiționat, transmite o confirmare oficială în scris către agentul imobiliar înregistriat.”

alineatul (8) se abrogă,

alineatele (9) și (10) vor avea următorul cuprins:

„(9) Înregistrarea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar se efectuează pe termen nelimitat. Agentul imobiliar înregistrat este obligat la fiecare 5 ani să

(10) Înregistrarea, suspendarea și retragerea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar se dispun prin decizie motivată a autorității administrative centrale.

(11) Organizarea și desfășurarea procedurii de **înregistrare** a agenților imobiliari se reglementează prin regulament aprobat de Guvern.

confirmă îndeplinirea cerințelor prevăzute de prezenta lege prin transmiterea către autoritatea administrativă centrală a unei notificări și documentelor indicate la alin. (1) care reflectă statutul curent al persoanei, îndeplinirea cerinței de formare profesională continuă și altor cerințe prevăzute de prezenta lege. Notificarea se transmite cu cel mult 30 de zile până la expirarea termenului de 5 ani de la înregistrare sau de la expirarea ultimei perioade consecutive de 5 ani. Lipsa notificării servește temei pentru suspendare dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar.

(10) Înregistrarea, suspendarea și retragerea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar se dispun prin decizie motivată a autorității administrative centrale.”,

alineatul (11) cuvântul „certificare” se substituie cu cuvântul „înregistrare”.

Articolul 7. Condițiile de desfășurare a activității agențiilor imobiliare (1) Agențiile imobiliare pot desfășura activitate de intermediere imobiliară numai după notificarea în acest sens a autorității administrative centrale și înregistrarea lor în modulul „Agenți imobiliari”. (2) Notificarea prevăzută la alin.(1) se depune în format electronic, însoțită de următoarele informații și documente: a) actul de constituire/statutul și extrasul din Registrul de stat al persoanelor juridice sau, după caz, informațiile privind înregistrarea întreprinzătorului individual; b) datele de contact, inclusiv adresa juridică și adresa electronică; c) lista agenților imobiliari angajați sau cu care aceasta are încheiate contracte de prestări de servicii, împreună cu seria, numărul și termenul de valabilitate al certificatului de agent imobiliar. (3) Agențiile imobiliare pot presta servicii de intermediere imobiliară exclusiv prin intermediul agenților imobiliari certificați, angajați în bază de contract individual de muncă sau în bază de contract de prestări servicii. (4) Agențiile imobiliare sunt obligate să țină evidența agenților imobiliari certificați care acționează în numele lor, să verifice periodic valabilitatea certificatelor acestora și să actualizeze datele din modulul „Agenți imobiliari” în termen de 5 zile lucrătoare de la data survenirii modificărilor.	Articolul 7: alineatul (2) litera c) cuvintele „împreună cu seria, numărul și termenul de valabilitate al certificatului de agent imobiliar” se exclud, alineatul (3) cuvântul „certificați” se substituie cu cuvântul „înregistrați”, alineatul (4) cuvântul „certificați” se exclude și cuvintele „valabilitatea certificatelor” se substituie cu cuvintele „valabilitatea înregistrării”,	Articolul 7. Condițiile de desfășurare a activității agențiilor imobiliare (1) Agențiile imobiliare pot desfășura activitate de intermediere imobiliară numai după notificarea în acest sens a autorității administrative centrale și înregistrarea lor în modulul „Agenți imobiliari”. (2) Notificarea prevăzută la alin.(1) se depune în format electronic, însoțită de următoarele informații și documente: a) actul de constituire/statutul și extrasul din Registrul de stat al persoanelor juridice sau, după caz, informațiile privind înregistrarea întreprinzătorului individual; b) datele de contact, inclusiv adresa juridică și adresa electronică; c) lista agenților imobiliari angajați sau cu care aceasta are încheiate contracte de prestări de servicii. (3) Agențiile imobiliare pot presta servicii de intermediere imobiliară exclusiv prin intermediul agenților imobiliari înregistrați, angajați în bază de contract individual de muncă sau în bază de contract de prestări servicii. (4) Agențiile imobiliare sunt obligate să țină evidența agenților imobiliari care acționează în numele lor, să verifice periodic valabilitatea înregistrării acestora și să actualizeze datele din modulul „Agenți imobiliari” în termen de 5 zile lucrătoare de la data survenirii modificărilor.
Articolul 8. Modulul „Agenți imobiliari” (1) Modulul „Agenți imobiliari” este administrat de către autoritatea administrativă centrală. (2) Modulul „Agenți imobiliari” conține următoarele informații și date: a) în cazul agențiilor imobiliare – denumirea, forma juridică de organizare, numărul de identificare de stat (IDNO), adresa sediului, datele de contact, precum și lista agenților imobiliari care activează în numele persoanelor juridice respective;	Articolul 8: la alineatul (2): litera b) cuvintele „datele privind certificatul de agent imobiliar (seria, numărul și data eliberării)” se exclud, litera d) va avea următorul cuprins; „d) statutul agentului imobiliar	Articolul 8. Modulul „Agenți imobiliari” (1) Modulul „Agenți imobiliari” este administrat de către autoritatea administrativă centrală. (2) Modulul „Agenți imobiliari” conține următoarele informații și date: a) în cazul agențiilor imobiliare – denumirea, forma juridică de organizare, numărul de identificare de stat (IDNO), adresa sediului, datele de contact, precum și lista agenților imobiliari care activează în numele persoanelor juridice respective; b) în cazul agenților imobiliari – numele, prenumele, numărul de identificare de stat (IDNP), datele de contact;

b) în cazul agenților imobiliari – numele, prenumele, numărul de identificare de stat (IDNP), datele de contact, datele privind certificatul de agent imobiliar (seria, numărul și data eliberării); c) datele privind certificatul de competență profesională; d) statutul certificatului de agent imobiliar (valabil/suspendat/retras), inclusiv temeiul legal al suspendării sau al retragerii, după caz; e) datele privind contractele de intermediere imobiliară încheiate, inclusiv datele bunurilor imobile pentru care s-a realizat intermedierea, remunerațiile percepute și datele părților contractante, în limitele prevăzute de Legea nr.133/2011 privind protecția datelor cu caracter personal. (3) Informațiile din modulul „Agenți imobiliari” sunt accesibile publicului, cu excepția celor protejate conform Legii nr.133/2011 privind protecția datelor cu caracter personal și a altor informații protejate de lege. (4) Agențiile imobiliare și agenții imobiliari sunt obligați să comunice autorității administrative centrale orice modificări ale informațiilor în termen de 5 zile lucrătoare de la data survenirii acestora. (5) Certificatele de agent imobiliar eliberate, prelungite, suspendate sau retrase se înregistrează în modulul „Agenți imobiliari” de către autoritatea administrativă centrală în vederea asigurării transparenței și monitorizării acestora.	(valabil/suspendat/radiat), inclusiv temeiul legal al suspendării sau al radierii, după caz;”, alineatul (5) se abrogă.	c) datele privind certificatul de competență profesională; d) statutul agentului imobiliar (valabil/suspendat/radiat), inclusiv temeiul legal al suspendării sau al radierii, după caz; e) datele privind contractele de intermediere imobiliară încheiate, inclusiv datele bunurilor imobile pentru care s-a realizat intermedierea, remunerațiile percepute și datele părților contractante, în limitele prevăzute de Legea nr.133/2011 privind protecția datelor cu caracter personal. (5) - abrogat
Articolul 9. Suspendarea și reluarea valabilității certificatului de agent imobiliar (1) Autoritatea administrativă centrală dispune suspendarea valabilității certificatului de agent imobiliar în cazul: a) depunerii unei solicitări scrise în acest sens de către agentul imobiliar; b) neprelungirii valabilității certificatului în termenele stabilite de prezenta lege; c) neactualizării în termenul stabilit a datelor în modulul „Agenți imobiliari”; d) constatării unor încălcări ale legislației din domeniul intermedierei imobiliare, confirmate prin acte administrative sau	Articolul 9: Titlul se expune în următoarea redacție: „Articolul 9. Suspendarea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar”, alineatul (1): partea introductivă va avea următorul cuprins: „(1) Autoritatea administrativă centrală	Articolul 9. Suspendarea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar (1) Autoritatea administrativă centrală dispune suspendarea dreptului de a desfășura activitatea agentului imobiliar prin suspendarea înregistrării oficiale, în cazul: a) depunerii unei solicitări scrise în acest sens de către agentul imobiliar; b) nerespectarea obligației de notificare periodică, prevăzută la art.6 alin.(9); c) neactualizării în termenul stabilit a datelor în modulul „Agenți imobiliari”;

procese-verbale întocmite de autoritățile competente, care justifică suspendarea temporară a dreptului de desfășurare a activității;

e) dispunerii, printr-un act procedural oficial al organelor de urmărire penală sau printr-un act judecătoresc executoriu, a unei măsuri preventive sau a unei pedepse complementare care interzice desfășurarea activității de intermediere imobiliară.

(2) Suspendarea valabilității certificatului de agent imobiliar produce efecte din data emiterii deciziei, conform competențelor stabilite la art.23 și 24, fără a fi necesară sesizarea instanței de judecată.

(3) Suspendarea valabilității certificatului de agent imobiliar se dispune pe un termen de până la 6 luni, printr-o decizie motivată a autorității administrative centrale. Decizia de suspendare se comunică titularului certificatului în termen de 5 zile lucrătoare de la data emiterii, prin mijloace care asigură confirmarea primirii.

(4) În cazul suspendării valabilității certificatului de agent imobiliar, agentul imobiliar este obligat:

a) să notifice, într-un termen rezonabil de la data comunicării deciziei de suspendare, clienții și părțile contractante cu privire la suspendarea activității sale;

b) să transmită, la solicitarea autorității administrative centrale, documentele relevante și strict necesare pentru verificarea respectării condițiilor de suspendare;

c) să nu desfășoare activitate de intermediere imobiliară pe durata pentru care a fost dispusă suspendarea.

(5) Agentul imobiliar poate solicita suspendarea valabilității certificatului de agent imobiliar cu condiția notificării în scris, cu cel puțin 15 zile lucrătoare înainte de data suspendării, a tuturor clienților cu care are încheiate contracte de intermediere imobiliară aflate în derulare.

(6) Suspendarea valabilității certificatului de agent imobiliar nu atrage încetarea contractelor de intermediere imobiliară încheiate anterior, însă executarea obligațiilor de către agentul imobiliar se suspendă pe durata suspendării valabilității certificatului.

(7) Reluarea valabilității certificatului de agent imobiliar se dispune prin decizie motivată a autorității administrative centrale, la cererea

dispune suspendarea dreptului de a desfășura activitatea agentului imobiliar prin suspendarea înregistrării oficiale, în cazul:",

litera b) va avea următorul cuprins: „b) nerespectarea obligației de notificare periodică, prevăzută la art.6 alin.(9);”,

alineatul (2) cuvintele „valabilității certificatului de agent” se substituie cu cuvintele „valabilității înregistrării agentului”,

alineatul (3) cuvintele „valabilității certificatului de agent imobiliar” se exclud și cuvintele „titularului certificatului” se substituie cu cuvintele „persoanei vizate”,

alineatul (4) cuvintele „suspendării valabilității certificatului” se substituie cu cuvintele „suspendării dreptului de a desfășura activitatea”,

alineatul (5) cuvintele „suspendarea valabilității certificatului de agent imobiliar” se substituie cu cuvintele „suspendarea înregistrării”,

d) constatării unor încălcări ale legislației din domeniul intermedierei imobiliare, confirmate prin acte administrative sau procese-verbale întocmite de autoritățile competente, care justifică suspendarea temporară a dreptului de desfășurare a activității;

e) dispunerii, printr-un act procedural oficial al organelor de urmărire penală sau printr-un act judecătoresc executoriu, a unei măsuri preventive sau a unei pedepse complementare care interzice desfășurarea activității de intermediere imobiliară.

(2) Suspendarea **înregistrării agentului** imobiliar produce efecte din data emiterii deciziei, conform competențelor stabilite la art.23 și 24, fără a fi necesară sesizarea instanței de judecată.

(3) Suspendarea se dispune pe un termen de până la 6 luni, printr-o decizie motivată a autorității administrative centrale. Decizia de suspendare se comunică **persoanei vizate** în termen de 5 zile lucrătoare de la data emiterii, prin mijloace care asigură confirmarea primirii.

(4) În cazul **suspendării dreptului de a desfășura activitatea** de agent imobiliar, agentul imobiliar este obligat:

a) să notifice, într-un termen rezonabil de la data comunicării deciziei de suspendare, clienții și părțile contractante cu privire la suspendarea activității sale;

b) să transmită, la solicitarea autorității administrative centrale, documentele relevante și strict necesare pentru verificarea respectării condițiilor de suspendare;

c) să nu desfășoare activitate de intermediere imobiliară pe durata pentru care a fost dispusă suspendarea.

(5) Agentul imobiliar poate solicita **suspendarea înregistrării** cu condiția notificării în scris, cu cel puțin 15 zile lucrătoare înainte de data suspendării, a tuturor clienților cu care are încheiate contracte de intermediere imobiliară aflate în derulare.

(6) Suspendarea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar nu atrage încetarea contractelor de intermediere imobiliară încheiate anterior, însă executarea obligațiilor de către agentul imobiliar se suspendă pe durata suspendării înregistrării.

agentului imobiliar, după verificarea îndeplinirii cerințelor legale și după constatarea înlăturării cauzelor care au determinat suspendarea. Decizia se emite în termen de 15 zile lucrătoare de la data depunerii cererii. (8) Informațiile privind suspendarea sau reluarea valabilității certificatului de agent imobiliar se publică pe site-ul web oficial al autorității administrative centrale și se înscriu în modulul „Agenți imobiliari”, cu respectarea legislației privind protecția datelor cu caracter personal. (9) Decizia privind suspendarea valabilității certificatului de agent imobiliar poate fi contestată în instanța de judecată în conformitate cu prevederile Codului administrativ nr.116/2018.	alineatul (6) va avea următorul cuprins: „(6) Suspendarea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar nu atrage încetarea contractelor de intermediere imobiliară încheiate anterior, însă executarea obligațiilor de către agentul imobiliar se suspendă pe durata suspendării înregistrării.”, alineatul (7) cuvintele „Reluarea valabilității certificatului” se substituie cu cuvintele „Repunerea în dreptul de a desfășura activitatea”, alineatul (8) cuvintele „reluarea valabilității certificatului” se substituie cu cuvintele „repunerea în drept de a desfășura activitatea”, alineatul (9) cuvintele „suspendarea valabilității certificatului” se substituie cu cuvintele „suspendarea dreptului de a desfășura activitatea”,	(7) Repunerea în dreptul de a desfășura activitatea de agent imobiliar se dispune prin decizie motivată a autorității administrative centrale, la cererea agentului imobiliar, după verificarea îndeplinirii cerințelor legale și după constatarea înlăturării cauzelor care au determinat suspendarea. Decizia se emite în termen de 15 zile lucrătoare de la data depunerii cererii. (8) Informațiile privind suspendarea sau repunerea în drept de a desfășura activitatea de agent imobiliar se publică pe site-ul web oficial al autorității administrative centrale și se înscriu în modulul „Agenți imobiliari”, cu respectarea legislației privind protecția datelor cu caracter personal. (9) Decizia privind suspendarea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar poate fi contestată în instanța de judecată în conformitate cu prevederile Codului administrativ nr.116/2018.
Articolul 10. Retragera certificatului de agent imobiliar (1) Autoritatea administrativă centrală dispune retragerea certificatului de agent imobiliar în cazul: a) solicitării din partea titularului certificatului;	Articolul 10: Titlul se expune în următoarea redacție: „Articolul 10. Retragera dreptului de a desfășura	Articolul 10. Retragerea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar (1) Autoritatea administrativă centrală dispune retragerea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar, prin radiere, în cazul:

b) rămânerii definitive a hotărârii judecătorești privind instituirea unei măsuri de ocrotire judiciară sub forma tutelei în privința agentului imobiliar;

c) neînălăturării, în termenul stabilit prin decizia de suspendare, a circumstanțelor care au determinat suspendarea;

d) desfășurării de către titular a activității de intermediere imobiliară pe durata suspendării;

e) rămânerii definitive a unei hotărâri judecătorești de condamnare pentru săvârșirea unei infracțiuni legate direct de activitatea de intermediere imobiliară;

f) săvârșirii unor încălcări grave ale legislației privind activitatea de intermediere imobiliară;

g) în alte cazuri prevăzute expres de lege.

(2) Constituie încălcări grave:

a) perceperea repetată a unor plăți neprevăzute în contractul de intermediere imobiliară;

b) prezentarea sau utilizarea unor date false în activitatea de intermediere imobiliară;

c) neîndeplinirea deliberată a obligației legale de raportare a contractelor de intermediere imobiliară;

d) alte încălcări săvârșite cu intenție care aduc atingere gravă drepturilor clienților, transparenței tranzacțiilor sau integrității activității de intermediere imobiliară.

(3) Retragera certificatului se dispune printr-o decizie motivată a autorității administrative centrale, în termen de 15 zile lucrătoare de la data constatării temeiurilor prevăzute la alin.(1). Decizia de retragere produce efecte de la data comunicării acesteia titularului.

(4) Autoritatea administrativă centrală poate retrage certificatul agentului imobiliar fără adresare prealabilă în instanța de judecată, iar decizia produce efecte de la data comunicării acesteia titularului.

(5) Decizia privind retragerea certificatului i se comunică titularului în termen de 5 zile lucrătoare de la data emiterii, prin mijloace care asigură confirmarea primirii.

(6) Agentul imobiliar în privința căruia a fost dispusă retragerea certificatului poate solicita eliberarea unui nou certificat numai

activitatea de agent imobiliar”

alineatul (1):

Partea introductivă va avea următorul cuprins:

„(1) Autoritatea administrativă centrală dispune retragerea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar, prin radiere, în cazul:”,

litera a) cuvintele „titularului certificatului” se substituie cu cuvintele „agentului imobiliar”,

alineatul (2) litera b) se completează cu cuvintele „sau la prezentarea notificării pentru înregistrare”,

alineatul (3) în primul enunț cuvintele „Retragerea certificatului” se substituie cu cuvântul „Radierea” și în enunțul al doilea cuvântul „retragere” se substituie cu cuvântul „radiere”,

alineatul (4) cuvintele „retrage certificatul agentului imobiliar” se substituie cu cuvintele „retrage dreptul de a desfășura activitatea

a) solicitării din partea **agentului imobiliar**;

b) rămânerii definitive a hotărârii judecătorești privind instituirea unei măsuri de ocrotire judiciară sub forma tutelei în privința agentului imobiliar;

c) neînălăturării, în termenul stabilit prin decizia de suspendare, a circumstanțelor care au determinat suspendarea;

d) desfășurării de către titular a activității de intermediere imobiliară pe durata suspendării;

e) rămânerii definitive a unei hotărâri judecătorești de condamnare pentru săvârșirea unei infracțiuni legate direct de activitatea de intermediere imobiliară;

f) săvârșirii unor încălcări grave ale legislației privind activitatea de intermediere imobiliară;

g) în alte cazuri prevăzute expres de lege.

(2) Constituie încălcări grave:

a) perceperea repetată a unor plăți neprevăzute în contractul de intermediere imobiliară;

b) prezentarea sau utilizarea unor date false în activitatea de intermediere imobiliară **sau la prezentarea notificării pentru înregistrare**;

c) neîndeplinirea deliberată a obligației legale de raportare a contractelor de intermediere imobiliară;

d) alte încălcări săvârșite cu intenție care aduc atingere gravă drepturilor clienților, transparenței tranzacțiilor sau integrității activității de intermediere imobiliară.

(3) **Radierea** se dispune printr-o decizie motivată a autorității administrative centrale, în termen de 15 zile lucrătoare de la data constatării temeiurilor prevăzute la alin.(1). Decizia de **radiere** produce efecte de la data comunicării acesteia titularului.

(4) Autoritatea administrativă centrală poate **retrage dreptul de a desfășura activitatea agentului imobiliar prin radiere** fără adresare prealabilă în instanța de judecată, iar decizia produce efecte de la data comunicării acesteia titularului.

(5) Decizia privind radierea se comunică persoanei vizate în termen de 5 zile lucrătoare de la data emiterii, prin mijloace care asigură confirmarea primirii.

după expirarea termenului de 12 luni de la data comunicării deciziei de retragere.

(7) Retragera certificatului nu atrage încetarea contractelor de intermediere încheiate anterior, însă executarea acestora de către agentul imobiliar încetează la data retragerii certificatului.

(8) Informațiile privind retragera certificatului de agent imobiliar se înscriu în modulul „Agenți imobiliari”, cu respectarea legislației privind protecția datelor cu caracter personal.

(9) Decizia privind retragera certificatului de agent imobiliar poate fi contestată în instanța de judecată în conformitate cu prevederile Codului administrativ nr.116/2018.

agentului imobiliar prin radiere”,

alineatele (5) – (9) se vor avea următorul cuprins:

„(5) Decizia privind radierea se comunică persoanei vizate în termen de 5 zile lucrătoare de la data emiterii, prin mijloace care asigură confirmarea primirii.

(6) Agentul imobiliar în privința căruia a fost dispusă radierea poate obține dreptul de a desfășura activitatea de agent imobiliar după expirarea termenului de 12 luni de la data comunicării deciziei de radiere.

(7) Radierea nu atrage încetarea contractelor de intermediere încheiate anterior, însă executarea acestora de către agentul imobiliar încetează la data radierii.

(8) Informațiile privind retragera dreptul de a desfășura activitatea de agent imobiliar se înscriu în modulul „Agenți imobiliari”, cu respectarea legislației

(6) Agentul imobiliar în privința căruia a fost dispusă radierea poate obține dreptul de a desfășura activitatea de agent imobiliar după expirarea termenului de 12 luni de la data comunicării deciziei de radiere.

(7) Radierea nu atrage încetarea contractelor de intermediere încheiate anterior, însă executarea acestora de către agentul imobiliar încetează la data radierii.

(8) Informațiile privind retragera dreptul de a desfășura activitatea de agent imobiliar se înscriu în modulul „Agenți imobiliari”, cu respectarea legislației privind protecția datelor cu caracter personal.

(9) Decizia de radiere poate fi contestată în instanța de judecată în conformitate cu prevederile Codului administrativ nr. 116/2018.

	privind protecția datelor cu caracter personal. (9) Decizia de radiere poate fi contestată în instanța de judecată în conformitate cu prevederile Codului administrativ nr. 116/2018.”	
Articolul 11. Drepturile agenților imobiliari Agenții imobiliari au următoarele drepturi: e) să indice numărul certificatului de agent imobiliar în materialele promoționale și în corespondența profesională;	La articolul 11 litera e) cuvintele „numărul certificatului de agent imobiliar” se substituie cu cuvintele „numărul de înregistrare”;	Articolul 11. Drepturile agenților imobiliari Agenții imobiliari au următoarele drepturi: e) să indice numărul de înregistrare în materialele promoționale și în corespondența profesională;
Articolul 12. Obligațiile agenților imobiliari Agenții imobiliari au următoarele obligații: a) să depună documentele necesare pentru certificare și înregistrare în modulul „Agenți imobiliari”;	La articolul 12 litera a) cuvintele „certificare și” se exclud;	Articolul 12. Obligațiile agenților imobiliari Agenții imobiliari au următoarele obligații: a) să depună documentele necesare pentru înregistrare în modulul „Agenți imobiliari”;
Articolul 23. Atribuțiile autorității administrative centrale În domeniul intermedierei imobiliare, autoritatea administrativă centrală exercită următoarele atribuții: e) eliberează, suspendă și retrage certificatul de agent imobiliar;	La articolul 23 litera e) va avea următorul cuprins: „e) înregistrează, suspendă și retrage dreptul de a desfășura activitatea de agent imobiliar;”	Articolul 23. Atribuțiile autorității administrative centrale În domeniul intermedierei imobiliare, autoritatea administrativă centrală exercită următoarele atribuții: e) înregistrează, suspendă și retrage dreptul de a desfășura activitatea de agent imobiliar;
Articolul 27. Răspunderea agenților imobiliari (2) Pentru încălcarea prevederilor prezentei legi, agenților imobiliari li se aplică următoarele sancțiuni: a) avertisment scris; b) suspendarea valabilității certificatului de agent imobiliar – în cazurile prevăzute la art.9; c) retragerea certificatului de agent imobiliar – în cazurile prevăzute la art.10.	Articolul 27 alineatul (2): litera b) cuvintele „suspendarea certificatului” se substituie cu cuvintele „suspendarea dreptului de a desfășura activitatea”, litera c) cuvintele „retragerea certificatului” se substituie cu cuvintele	Articolul 27. Răspunderea agenților imobiliari (2) Pentru încălcarea prevederilor prezentei legi, agenților imobiliari li se aplică următoarele sancțiuni: a) avertisment scris; b) suspendarea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar – în cazurile prevăzute la art.9; c) retragerea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar – în cazurile prevăzute la art.10.

	„retragerea dreptului de a desfășura activitatea”;	
Articolul 29. Modificarea unor acte normative I. – Codul contravențional al Republicii Moldova nr.218/2008 (republicat în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2017, nr.78–84, art.100), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează: 1. Se completează cu articolul 263⁵ cu următorul cuprins: „Articolul 263⁵. Încălcarea obligațiilor privind desfășurarea activității de intermediere imobiliară (1) Desfășurarea de către o persoană fizică a activității de intermediere imobiliară fără deținerea unui certificat valabil de agent imobiliar se sancționează cu amendă de la 150 la 300 de unități convenționale. (2) Desfășurarea activității de intermediere imobiliară fără încheierea unui contract de intermediere imobiliară în formă scrisă se sancționează cu amendă de la 150 la 300 de unități convenționale aplicată persoanei fizice, cu amendă de la 300 la 600 de unități convenționale aplicată persoanei juridice. (3) Neexecutarea fără motive întemeiate a obligațiilor de raportare, actualizare sau înregistrare a datelor aferente contractelor de intermediere imobiliară se sancționează cu amendă de la 50 la 100 de unități convenționale aplicată persoanei fizice, cu amendă de la 100 la 200 de unități convenționale aplicată persoanei juridice. (4) Încălcarea obligației de păstrare a documentelor contractuale pe durata prevăzută de lege se sancționează cu amendă de la 50 la 100 de unități convenționale aplicată persoanei fizice, cu amendă de la 100 la 200 de unități convenționale aplicată persoanei juridice. (5) Neexecutarea de către agenția imobiliară a obligațiilor de a activa prin intermediul agenților imobiliari certificați, de a ține evidența agenților imobiliari certificați care acționează în numele agenției imobiliare respective se sancționează cu amendă de la 100 la 200 de unități convenționale.	Articolul 29: la punctul I, în completările de la pct.1 cu articolul 263⁵ la Codul Contravențional al Republicii Moldova nr. 218/2008: alineatul (1) cuvintele „fără deținerea unui certificat valabil” se substituie cu cuvintele „fără înregistrarea dreptului de a desfășura activitatea”, alineatul (5) cuvântul „certificați” se substituie cu cuvântul „înregistrați” în ambele cazuri;	Articolul 29. Modificarea unor acte normative I. – Codul contravențional al Republicii Moldova nr.218/2008 (republicat în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2017, nr.78–84, art.100), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează: 1. Se completează cu articolul 263⁵ cu următorul cuprins: „Articolul 263⁵. Încălcarea obligațiilor privind desfășurarea activității de intermediere imobiliară (1) Desfășurarea de către o persoană fizică a activității de intermediere imobiliară fără înregistrarea dreptului de a desfășura activitatea de agent imobiliar se sancționează cu amendă de la 150 la 300 de unități convenționale. (5) Neexecutarea de către agenția imobiliară a obligațiilor de a activa prin intermediul agenților imobiliari înregistrați, de a ține evidența agenților imobiliari certificați care acționează în numele agenției imobiliare respective se sancționează cu amendă de la 100 la 200 de unități convenționale.

II. – Compartimentul III din anexa nr.1 la [Legea nr.160/2011](#) privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2011, nr.170–175, art.494), cu modificările ulterioare, se completează cu poziția 28 cu următorul cuprins:

28	Certificat de agent imobiliar	Agenția Geodezie, Cartografie și Cadastru	Gratuit	5 ani
----	----------------------------------	--	---------	----------

Articolul 29:
punctul II se abrogă
