

LEGE
pentru modificarea unor acte normative
(privind eliminarea reglementărilor excesive în sectorul privat
și optimizarea sistemului de acte permissive)

Parlamentul adoptă prezenta lege organică.

Art. I – Legea nr.845/1992 cu privire la antreprenoriat și întreprinderi (Monitorul Parlamentului Republicii Moldova, 1994, nr. 2, art. 33), se modifică după cum urmează:

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”.

2. La articolul 24 alineatul (2):

litera c) se abrogă.

al doilea paragraf de la alineatul (2) se completează cu următorul text: „, inclusiv genul principal de activitate pentru persoana juridică cu scop lucrativ”.

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)”;

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.

Art. II – Legea nr. 1456/1993 cu privire la activitatea farmaceutică (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2005, nr. 59-61, art. 200), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La 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) 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.”

2. Articolul 12¹ va avea următorul cuprins:

„(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, 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 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.”

3. La articolul 19 alineatele (4) și (5) se abrogă.

4. La articolul 22 alineatul (2) va avea următorul cuprins:

„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.”

5. La 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.”.

Art. III. – Articolul 16 alineatul (2) din Legea nr. 1530/1993 privind ocrotirea monumentelor (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2022, nr.326–333, art.624), cu modificările ulterioare, se completează cu a doua propoziție cu următorul cuprins:

„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. – Articolul 11 din Legea nr.267/1994 privind apărarea împotriva incendiilor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1995, nr.15–16, art.144) cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

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 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. – Articolul 17 din **Legea regnului animal nr.439/1995** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1995, nr.62–63, art.688), 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.

Art. VI. - 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.

Art. VII. – Legea nr. 599/1999 pentru aprobarea Codului navigației maritime comerciale al Republicii Moldova (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, nr.1-4, 2001, art.2), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. Articolul 8:

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 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 pînă 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. La articolul 39 alineatul (1) litera b) va avea următorul cuprins: „b) actul care atestă dreptul de proprietate sau de folosință asupra navei;”.

Art. VIII. – Articolul 17² din **Legea nr.1031/2000 privind reglementării de stat a activității comerciale externe** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2000, nr.119–120, art.838), cu modificările ulterioare, se abrogă.

Art. IX. – **Legea nr. 1100 din 30.06.2000 cu privire la fabricarea și circulația alcoolului etilic și a producției alcoolice** (republicată în temeiul art. III alin. (2) din Legea nr.77/2022, Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2022, nr. 115-117, art.198) cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 1, noțiunea „aviz prealabil” se exclude.

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

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. La articolul 6, alineatul (4) se abrogă.

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.

5. La articolul 24, alineatul (4¹) se abrogă.

Art. X. – **Legea nr.440/2001 cu privire la zonele economice libere** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2001, nr.108–109, art.834), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 2, noțiunea „*autorizație pentru desfășurarea unui anumit gen de activitate*” se exclude

2. 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

3. Articolul 6:

alineatul (7), litera a) cuvântul „autorizat” se exclude

alineatele (14) – (17) vor avea următorul cuprins:

„(14) Rezidenții desfășoară activitățile menționate la alin. (10), (11¹) și (11³) 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 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.”

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”

alineatul (21) textul „cele privind retragerea autorizației” se exclude

alineatul (22) se abrogă.

Art. XI. – Legea nr. 461/2001 privind piața produselor petroliere (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2017, nr. 40–49, art. 82), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. Articolul 13 alineatul (3), cuvântul „certificate” se exclude

2. Articolul 14 alineatul (2), cuvintele „certificată” și „certificate” se exclud

3. Anexa nr.1 se exclude.

Art. XII. – Articolul 11 din Legea nr.552/2001 privind evaluarea și acreditarea în sănătate (Monitorul Oficial al Republicii Moldova nr. 155-157, 2001, art. 1234) cu modificările ulterioare, 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 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.”

Art. XIII –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.”.

Art. XIV. – Articolul 4 alineatul (2) din **Legea nr.135/2003 privind meșteșugurile artistice populare** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2003, nr.84-86, art.390), cu modificările ulterioare, se abrogă.

Art. XV – Codul muncii al Republicii Moldova nr.154/2003 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2003, nr. 159–162, art. 648), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. Articolul 1 se completează cu noțiunea „conflict de interese”

„conflict de interese - conflictul dintre exercitarea atribuțiilor funcției deținute și interesele personale”.

2. La articolul 9, alineatul (2) se completează cu literele c¹) și c²) cu următorul cuprins:

„c¹) să manifeste o atitudine de fidelitate față de angajator în executarea atribuțiilor de serviciu;

c²) să declare potențiale conflicte de interese, conform procedurilor stabilite de către angajator;”.

3. La articolul 10:

alineatul (1) se completează cu litera a¹) cu următorul cuprins:

„a¹) să aprobe și/sau să modifice statele de personal ale unității;”;

alineatul (2) litera b¹) se abrogă.

4. 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.”.

5. 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”;

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.”.

6. 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 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.”.

7. Articolul 55 se completează cu alineatul (2¹) cu următorul cuprins:

„(2¹) 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).”;

8. La articolul 62, litera b) se abrogă.

9. 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”.

10. Articolul 85 se completează cu alineatul (6) cu următorul cuprins:

„(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.”.

11. 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 durata 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 durata zilnică a timpului de muncă mai mică sau mai mare de 8 ore pe zi”.

12. La articolul 87 alineatul (4), cifra „10” se substituie cu cifra „5”.

13. 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”.

14. 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.”.

15. 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”.

16. La articolul 103 alineatul (3) va avea următorul cuprins:

”(3) Prevederile alineatelor (1¹), (1²) și (2), nu se aplică salariaților cărora le este stabilită durata redusă a timpului de muncă, salariaților 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 salariaților 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.”.

17. La articolul 104:

alineatul (3) se abrogă;

alineatul (4) va avea următorul cuprins:

”(4) Atragerea la muncă suplimentară în alte cazuri decât cele 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.”.

18. Articolul 107 alineatul (1) se completează cu o propoziție nouă cu următorul cuprins: „Pentru salariații cu regimul de muncă de până la 6 ore pe zi, acordarea pauzei de masă nu este obligatorie.”.

19. 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.

20. 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 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.

21. La articolul 121, alineatul (4) se completează cu două propoziții cu următorul cuprins: „Dreptul la concediu 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.”

22. La articolul 128:

alineatul (2³) cuvintele „mijlocii și” se exclud;

alineatul (2⁴) după cuvântul „Angajatorul” se completează cu textul „în corespundere cu convenția colectivă sau contractul colectiv de muncă,”.

23. La art. 140 alineatul (2), după textul „art.68 alin. (1)” se completează cu textul „și (4)”.

24. 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.”.

25. La articolul 143 alineatul (1):

litera a), cuvintele „în ziua eliberării” de la sfârșitul enunțului se 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 achitării” 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”.

26. La articolul 183 alineatul (1) după cuvintele „statelor de personal din unitate” se completează cu textul „, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”.

27. 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”.

28. 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”.

29. La articolul 188¹ alineatul (4), textul „de regulă,” se exclude.

30. 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.

31. 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”.

32. La articolul 209:

alineatul (1) cuvintele „o lună” se substituie cu cuvintele „două luni”;

alineatul (2) cifra „6” se substituie cu cifra „12”.

33. 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”.

34. La articolul 216 alineatul (1) după cuvintele „calificare profesională” se completează cu cuvintele „în domeniu”.

35. Articolul 248 se abrogă.

36. 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 cererea salariatului, angajatorul va acorda”.

37. La articolul 274 după cuvintele „statelor de personal din unitate” se completează cu textul „, dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”.

38. 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.

(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.

39. La articolul 282 alineatul (3) după cuvintele „statelor de personal” se completează cu textul „, , dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”.

40. La articolul 388 alineatul (2) după cuvintele „statelor de personal” se completează cu textul „, , dacă au fost elaborate și aprobate de angajator”.

Art. XVI. – Legea nr.119/2004 cu privire la produsele de uz fitosanitar

și la fertilizanți (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2004, nr.100–103, art.510), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. Articolul 3:

noțiunea „înregistrare a depozitului pentru păstrarea produselor de uz fitosanitar” se exclude;

la noțiunea „pașaport agrochimic al câmpului (parcelei)”, 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:

„*înregistrare* – 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;”

2. Articolul 10:

alineatul (6) se abrogă;

la alineatul (7), cuvintele „la solicitarea titularului certificatului de omologare sau” se exclud.

3. La articolul 11, alineatul (2) se completează cu cuvintele „prin procedura de notificare depusă de persoana interesată”.

4. La articolul 12 alineatul (1¹) litera c), cuvintele „, înregistrat și sigilat de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor” se exclud.

5. La articolul 14 alineatul (2), cuvintele „numărul și data certificatului de omologare” se substituie cu cuvântul „indicat”.

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 Sănătății și Ministerului Mediului”.

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.”.

8. La articolul 21, alineatul (2) se abrogă.

Art. XVII. – La articolul 19 alineatul (8) din **Legea nr.282/2004 privind regimul metalelor prețioase și pietrelor prețioase** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2004, nr.171–174, art.777), cu modificările și completările ulterioare, cuvintele „care au obținut, în modul stabilit de legislație, licență pentru practicarea acestui gen de activitate” se exclud.

Art. XVIII. – La articolul 10 alineatul (2¹) din **Legea nr.325/2005 cu privire la Cartea Roșie a Republicii Moldova** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2006, nr.21–24, art.95), cu modificările ulterioare, litera b) se abrogă.

Art. XIX. – **Legea viei și vinului nr.57/2006** (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr.64–68, art.193), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 10, alineatul (8¹) va avea următorul cuprins:

„(8¹) 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.

2. La articolul 21 alineatul (1³), cuvântul „cerere” se substituie cu cuvântul „notificare”.

3. La articolul 26², alin. (3) se completează cu litera c) cu următorul cuprins: „c) prin introducerea informației în SI „Registrul vitivinicol.”.

4. La articolul 36 alineatul (2), litera d) se abrogă.

Art. XX. - **Legea apiculturii nr.70/2006** (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2010, nr.247–251, art.754), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 3, noțiunea „pașaport al stupinei” textul „și eliberat de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor” se exclude.

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;”.

Art. XXI. – **Legea nr.149/2006 privind fondul piscicol, pescuitul și piscicultura** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2006, nr.126–130, art.597), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. Articolul 3:

la noțiunea „permis de pescuit”, cuvântul „comercial” se exclude;

la noțiunea „pescuit”, sintagma „permis de pescuit comercial,” se exclude.

2. La articolul 11 alineatul (1), cuvintele „permisului de pescuit comercial,” se exclud.

3. Articolul 12:

în denumire, cuvintele „și permisul de pescuit comercial” se exclud.

la alineatul (1), litera d) se abrogă;

alineatul (9) se abrogă.

4. La articolul 17 alineatul (3), cuvintele „, în baza permiselor de pescuit eliberate de către autoritatea emitentă odată cu certificatul în cauză” se exclud.

5. Articolul 24 se abrogă.

6. La articolul 33 alineatul (2) litera h), cuvântul „comercial,” se exclude.

Art. XXII. – La articolul 3 din **Legea nr.231/2006 privind identificarea și înregistrarea animalelor** (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr.399–404, art.806), cu modificările ulterioare, noțiunea „card de exploatare” se exclude.

Art. XXIII. – **Legea nr.221/2007 privind activitatea sanitară veterinară** (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2021, nr.13–20, art.10), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 9, litera e) se abrogă.

2. La articolul 33 alineatul (1), cuvântul „avizul” de fiecare dată se substituie cu cuvântul „acceptul”.

Art. XXIV. – **Legea regnului vegetal nr.239/2007** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2008, nr.40–41, art.114), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 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;

d) vegetația forestieră spontană apărută incidental pe terenuri cu altă destinație decât cea forestieră.”.

2. La articolul 15:

alineatul (3), cuvintele „și eliberându-se certificatul de înregistrare a colecției” se exclud;

alineatul (5), litera a) se abrogă;

alineatul (6), cuvintele „, în locul certificatului de înregistrare a colecției” se exclud.

alineatul (7) se abrogă.

3. Articolul 26 se completează cu alineatul (4¹), în următoarea redacție:

„(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 tăierilor vegetației forestiere se substituie efectuarea tăierilor se realizează în baza notificării prevăzute la art. 261.”

Art. XV. – **Legea privind controlul tutunului nr.278/2007** (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2015, nr.258–261, art.489), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 4 alineatul (3) se abrogă.

2. La articolul 5 alineatul (1), textul „ce corespunde prevederilor standardelor conexe aplicabile domeniului sau mostrelor-etalon prezentate de cumpărător”, se exclude;

3. Articolul 9 se abrogă

4. Articolul 22:

alineatul (2) textul „90 de zile” se substituie cu textul „30 de zile”

alineatele (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. 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.

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 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.”

5. Articolul 25:

alineatul (1) lit. c) se abrogă.

alineatul (4) va avea următorul cuprins:

„(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) 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.”

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 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.”

Art. XXVI Articolul 18 din Legea nr. 186/2008 securității și sănătății în muncă (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2008, Nr. 143-144 art. 587) cu modificările ulterioare se abrogă.

Art. XXVII. – Codul contravențional al Republicii Moldova nr. 218/2008 (Republicat în Monitorul Oficial al Republicii Moldova nr.78-84, 2017, art.100), cu modificările ulterioare:

1. La articolul 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 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.”

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”;

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”.

3. 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.”

Art. XXVIII. – Legea nr.10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2009, nr.67, art.183), cu modificările ulterioare,

1. La articolul 2 definiția „aviz sanitar” se exclude

2. Articolul 17:

pct.1) cuvintele „, să avizeze” se exclud

pct.7) litera b) textul „, a avizelor sanitare și a certificatelor sanitare,” se exclud

3. 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;

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 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.

4. Articolul 23¹ se abrogă

5. Anexa nr. 1 „LISTA produselor nealimentare supuse avizării sanitare” se abrogă

6. Anexa nr.1¹ :

Secțiunea I Produse, poziția 2: „2401–2404. Produsele noi sau cu compoziția modificată din tutun și/sau produsele conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora” 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”

7. Anexa nr.2 compartimentul „CAEM-2”, sub-compartimentul „R”, poziția „93.29 Activități ale plajelor” se exclude.

Art. XXIX Legea nr. 200/2010 privind regimul străinilor în Republica Moldova (Monitorul Oficial Nr. 179-181 art. 610) cu modificările ulterioare se modifică după cum urmează:

1. 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.

2. 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.

3. 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.

4. La articolul 43⁷ alineatul (2) 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.

5. 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.

6. 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.

Art. XXX. – Anexa nr.1 din **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 modifică după cum urmează:

1. Compartimentul I, poziția 18 se exclude.

2. Compartimentul II:

poziția 13, coloana a șasea va avea următorul cuprins: „Termen nelimitat”;

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 lei” se substituie cu textul „100 lei”;

la poziția 61 „Autorizație pentru tăieri ale vegetației forestiere”, textul „un an” se substituie cu textul „Termen nelimitat”;

poziția 66, coloana a doua, va avea următorul cuprins:

„Autorizație de import de materie primă medicamentoasă, de materiale și articole de ambalaj direct și exterior, utilizate la prepararea și fabricația medicamentelor, neincluse 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”.

3. Compartimentul III, poziția 22 se exclude.

Art. XXXI. – **Legea apelor nr.272/2011** (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2024, nr.46–49, art.70), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 9 alineatul (1) litera f), cuvintele „coordonează și înregistrează” se substituie cu cuvintele „înregistrează prin procedura de notificare”.

2. Articolul 19⁴. 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 – *regulamente de exploatare*) 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 – *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 notificatorul 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 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.

3. La articolul 25 alineatul (2) litera l), cuvintele „întocmit și coordonat/avizat în conformitate cu actele normative corespunzătoare” se exclud;

4. La articolul 30 alineatul (2), litera f) se abrogă.

5. La articolul 53 alineatul (3), cuvintele „avizul” se substituie cu cuvintele „notificarea prealabilă cu cel puțin trei zile lucrătoare a”.

Art. XXXII – Articolul 34 din **Legea nr. 60/2012 privind incluziunea socială a persoanelor cu dizabilități** (Monitorul Oficial Nr. 155-159 art. 508) cu modificările ulterioare, se completează cu alineatul (5²) cu următorul cuprins:

„(5²) 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. – Anexa din **Legea nr.131/2012 privind controlul de stat** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2012, nr.181–184, art.595), cu modificările ulterioare, compartimentul 1 „Lista organelor de control și domeniile aferente acestora” se modifică după cum urmează:

1. La poziția 1, coloana 3 primul enunț cuvintele „aflate în uz pe întreg lanț alimentar” se exclud

2. 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.

Art. XXXIV. – La articolul 22 alineatul (1) 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”.

Art. XXXV. – La articolul 10 din **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** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr.122–124, art.383), cu modificările ulterioare, alineatul (3) se abrogă.

Art. XXXVI. – **Legea nr.68/2013 despre semințe** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr.130–134, art.417), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează: (a fost exclus certificatul de înregistrare prin Legea 78/2026)

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.

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.”.

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.

Art. XXXVII. – Pe tot parcursul textului **Legii nr. 176/2013 privind transportul naval intern al Republicii Moldova** (Monitorul Oficial nr.238-242,

2013, art.672) cu modificările ulterioare, 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 (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2023, nr.414–417, art.716), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La art. 7 alin. (5), art. 10 alin. (10), art. 10² alin. (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”.

2. La art. 7 alin. (6) sintagma „în ziar” se exclude.

3. 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)”.

4. La art. 10¹¹ alin. (9) sintagma „de la data publicării în ziar a anunțului” se substituie cu „de la data informării sau publicării informației”.

5. La art. 24 alin. (2) textul „prin publicarea anunțurilor într-un ziar local sau, după caz, național și și prin plasarea acestora pe pagina sa web oficială” se substituie cu textul „prin mijloace electronice și/sau prin publicarea informației pe pagina sa web oficială”.

6. La anexa nr. 1 pct. 9, 12 și 20 va 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.

20. Cariere și exploatare miniere de suprafață, în cazul în care suprafața șantierului depășește 25 hectare sau, pentru turbării, 150 hectare. „,

7. 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 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 parcări publice”.

- pct. 11 lit. j) și k) se abrogă, iar lit. e) sintagma „inclusiv stocarea temporară” se exclude.

8. La Anexa nr. 4, pct. 2 sbp. 6) și 7) se abrogă.

Art. XXXIX. – Articolul 20 din **Legea nr.92/2014 cu privire la energia termică și promovarea cogenerării** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2014, nr.178–184, art.415), cu modificările ulterioare, 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.”

Art. XL. – **Codul transporturilor rutiere nr.150/2014** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2014, nr.247–248, art.568), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

la art.63 alineatul (1) se exclude următorul enunț: „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.”;

la art.153 literele j), j¹) și j²), se abrogă.

Art. XLI. – **Legea nr.10/2016 privind promovarea utilizării energiei din surse regenerabile** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr.69–77, art.117), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează::

1. Articolul 21:

alineatul (2) propozițiile a doua și a treia se exclud

alineatul (3) propozițiile a doua și a treia se exclud

alineatul (5) propozițiile a doua și a treia se exclud

alineatul (8) se abrogă

alineatul (9) se abrogă

2. 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.

(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, 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. – Articolul 34 din Legea comunicațiilor poștale nr. 36/2016 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr. 114-122, art. 225), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

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 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 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 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. - Articolul 14 alineatul (2) din **Legea nr.108/2016 cu privire la gazele naturale** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr.193–203, art.415), cu modificările ulterioare se completează cu litera c1) cu următorul cuprins:

„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”

Art. XLIV. – **Legea nr.209/2016 privind deșeurile** (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2024, nr.260–263, art.373), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 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 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 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.”.

2. Art. 12³ alin. (8) se abrogă.

3. La articolul 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.”.

4. La articolul 28 alineatul (1), după cuvântul „înregistreze” se completează cu cuvintele „prin procedura de notificare”.

5. 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.”

6. La articolul 46, litera c) va avea următorul cuprins:

„c) să utilizeze pentru valorificarea deșeurilor cele mai bune tehnologii disponibile și care nu implică costuri excesive”.

7. La articolul 47 litera c), cuvintele „ , cu acordul organelor de supraveghere și control, conform legislației” se exclud.

8. Articolul 54⁴:

la alineatul (5), cuvintele „Ministerului Mediului, pentru coordonare, și” se exclud.

alineatul (6) se abrogă.

Art. XLV. – Legea nr.27/2017 privind clasificarea carcaselor de bovine, porcine și ovine (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2017, nr.109–118, art.161), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 2 noțiunea „clasificator”, textul „sau juridică” se exclude.

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”.”

Art. XLVI. – Legea nr. 102/2017 cu privire la dispozitivele medicale (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2017, nr. 244-251, art. 389), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. Articolul 5 va avea următorul cuprins:

„(1) Activitățile de import, distribuire 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 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.”

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 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 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 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.”.

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.”.

4. Articolul 16 va avea următorul cuprins:

„(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 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.

(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.”.

Art. XLVII. – La articolul 38 din **Legea nr.279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2018, nr.7–17, art.54), cu modificările ulterioare, alineatul (3) se abrogă.

Art. XLVIII. – La articolul 14 alineatul (1) litera b) din **Legea nr. 105/2018 cu privire la promovarea ocupării forței de muncă și asigurarea de șomaj** (Monitorul Oficial Nr. 295-308 art. 448) cu modificările ulterioare, textul „5 zile lucrătoare” se substituie cu textul „30 de zile”.

Art. XLIX. – **Legea nr.119/2018 cu privire la medicamentele de uz veterinar** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2018, nr.309–320, art.468), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

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.”.

2. La articolul 25, alineatul (5), cuvintele „Agenția va permite” se substituie cu cuvintele „Se permite, sub supravegherea medicului sanitar veterinar.”.

Art. L. – **Legea nr.237/2018 cu privire la controlul de conformitate cu cerințele de calitate pentru fructele și legumele proaspete** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2018, nr.486–498, art.813), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 3 alineatul (1), cuvintele „conform legislației în vigoare” se substituie cu cuvintele „prin procedura de notificare”.

2. La articolul 6 alineatul (2), după cuvântul „înregistrarea” se completează cu cuvintele „prin procedura de notificare”.

Art. LI. – **Legea nr.277/2018 privind substanțele chimice** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2019, nr.49–58, art.109), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 4, noțiunea „permis pentru comercializarea, distribuția și/sau

alte forme de transfer al produselor chimice deosebit de periculoase” se exclude.

2. Articolul 9:

literele h) și k) se abrogă.

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.

3. La articolul 10 alineatul (1) literele e) și f), cuvintele „sau permise” se exclud.

4. Articolul 15:

la alineatul (2), cuvintele „sau a unui permis” se exclud;

la alineatul (3), cuvintele „sau emitere a unui permis” se exclud.

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.

6. La articolul 24 alineatul (1), literele c), e) și f) se abrogă.

7. Capitolul VIII se abrogă.

Art. LII. – Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2019, nr.59–65, art.120), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. Articolul 13 alineatul (6) se abrogă

2. Articolul 14:

denumirea se modifică și va avea următorul cuprins:

„Articolul 14. Înregistrarea și notificarea unor produse alimentare”;

alineatul (1):

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.

3. La articolul 22 alineatul (2) propoziția a doua, după sintagma „Certificatul de sănătate” se completează cu cuvintele „poartă caracter benevol și”.

4. 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.

litera l) cuvintele „cu excepția celor care se comercializează exclusiv în farmacii” se exclud

5. Articolul 25:

litera f) cuvintele „a materialelor și a articolelor destinate să vină în contact cu produsele alimentare, precum și a surselor de apă minerale naturale” se exclud

literele g), h), j), i) și m) se abrogă.

Art. LIII. – Legea nr.129/2019 privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2019, nr.315–319, nr.459), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolele 17 și 18 alineatul (1), cuvintele „autoritatea competentă autorizează” se substituie cu cuvintele „se permite, sub supravegherea medicului sanitar veterinar,”.

2. La articolul 19, cuvintele „autoritatea competentă permite” se substituie cu cuvintele „se permite, sub supravegherea medicului sanitar veterinar,”.

Art. LIV. – Legea nr.182/2019 privind calitatea apei potabile (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2020, nr.1–2, art.2), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. 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 monitorizare și îl prezintă Agenției Naționale pentru Sănătate Publică la solicitare, în cadrul controlului de stat.”

2. Articolul 11 alineatul (3), cuvintele „avizează sanitar conform art.23¹” se substituie cu textul „se notifică conform art.22”

3. 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 lege.

Producătorii de apă potabilă și operatorii păstrează planurile de siguranță a apei potabile și le prezintă Agenției Naționale pentru Sănătate Publică la solicitare, în cadrul controlului de stat.”

Art. LV. – Legea nr.98/2022 privind calitatea aerului atmosferic (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2022, nr.141–150, art.252), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 13, litera j) se abrogă.

2. Articolul 35 se abrogă.

Art. LVI. – Legea nr.227/2022 privind emisiile industriale (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2022, nr.326–333, art.628), cu modificările

ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. Articolul 7 alineatul (2):

litera d) va avea următorul cuprins:

„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;”;

litera j) va avea următorul cuprins:

„j) acordă suport operatorilor la elaborarea planurilor de aliniere;”.

2. La articolul 10 alineatul (1) literele j) și k), cuvintele „spre aprobare” se exclud.

3. La articolul 13 alineatul (10), cuvintele „pentru aprobare” se exclud.

4. La articolul 14 alineatul (3), cuvintele „și aprobat de Agenția de Mediu” se exclud.

5. La articolul 15 alineatul (1) litera i), cuvintele „ , aprobat de Agenția de Mediu” se exclud.

6. La articolul 17 alineatul (4), cuvintele „spre aprobare” se exclud.

7. La articolul 32 alineatul (1), după cuvântul „Înregistrarea” se completează cu cuvintele „prin procedura de notificare”.

Art. LVII. – Legea nr. 43/2023 privind gazele fluorurate cu efect de seră (publicată în Monitorul Oficial nr. 113-116 art. 178), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

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”.

„(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.”.

2. 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.

(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. LVIII. – La articolul 24 alineatul (1) din **Legea nr.237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2023, nr.338–340, art.596), cu modificările ulterioare, prima propoziție se completează cu cuvintele „prin procedura de notificare”.

Art. LIX. – La articolul 11 alineatul (4) din **Legea nr.403/2023 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și pentru modificarea unor acte normative** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2024, nr.89–92, art.131), cu modificările ulterioare, litera e) se completează cu cuvintele „de producător”.

Art. LX. – **Codului urbanismului și construcțiilor nr. 434/2023** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2024, nr. 41 - 44, art. 61), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 3, noțiunea „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)” 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.”

2. După articolul 104 se introduce articolul 104¹ cu următorul cuprins:

„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.”

3. 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.

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.

5. 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 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 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.”

6. 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 deciziei consiliului local respectiv, asigură elaborarea” se substituie cu textul „autoritățile prevăzute la art.47, asigură elaborarea, avizarea și expertizarea”.

7. La articolul 127 alineatul (2):

litera d) va avea următorul cuprins:

„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 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.”

8. 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;
- 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 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:

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 normativelc tehnice și condițiile de racordare aplicabile.”

9. 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” 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.”

10. La articolul 192:

alineatul (6), după textul:

„Se interzice utilizarea construcțiilor nerecepționate”

se completează cu textul:

„, cu excepția cazurilor prevăzute la alin. (6¹)”.

după alineatul (6) se introduce alineatul (6¹) cu următorul cuprins:

„(6¹) În cazuri justificate tehnic și funcțional, construcțiile sau părți ale acestora pot fi utilizate provizoriu până la recepția la terminarea lucrărilor, dacă:

- a) sunt respectate cerințele esențiale privind rezistența și stabilitatea construcției, securitatea la incendiu, protecția sănătății și siguranța exploatării;
- b) există acte de constatare întocmite de specialiștii atestați implicați în proiectare și execuție privind posibilitatea utilizării în condiții de siguranță;
- c) sunt asigurate racordările și condițiile tehnice minime necesare exploatării provizorii;
- d) utilizarea provizorie nu pune în pericol viața, sănătatea, bunurile sau mediul.

Utilizarea provizorie nu substituie recepția la terminarea lucrărilor și nu exonerează participanții la procesul de construcție de obligația respectării prevederilor prezentului cod și ale normativelor tehnice în construcții.”

după alineatul (12) se introduce alineatul (13) cu următorul cuprins:

„(13) Pentru construcțiile finanțate integral din surse private, recepția la terminarea lucrărilor poate fi efectuată fără participarea obligatorie a Inspectoratului Național pentru Supraveghere Tehnică, cu excepția cazurilor expres prevăzute de lege sau a construcțiilor de importanță deosebită ori excepțională.”

alineatul (13) devine alineatul (14).

11. Articolul 347 alineatele (5), (6), (7), (7¹) și (8) se abrogă.

Art. LXI. – La articolul 59 alineatul (3) din **Codul funciar nr.22/2024** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2024, nr.93–95, art.137), cu modificările ulterioare, cuvintele „actul de confirmare a perimetrului minier,” se exclud.

Art. LXII. – După articolul 37 din **Codul silvic nr. 69/2024** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2024, nr. 188-191, art. 244), cu modificările ulterioare, 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:

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. LXIII. – **Codul subsolului nr.246/2024** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2024, nr.498–500, art.678), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

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”;

2. La articolul 17, litera c) se completează cu cuvintele „, la solicitarea Inspectoratului National pentru Supraveghere Tehnică”.

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.”.

4. La articolul 54 alineatul (7), cuvintele „coordonează cu autoritățile” se substituie cu cuvintele „prezintă autorităților”.

5. Articolul 72:

la alineatul (1), cuvintele „coordonate și aprobate” se exclud;

la alineatul (2), cuvintele „coordonează proiectele tehnologice de exploatare cu autoritatea competentă” se substituie cu cuvintele „prezintă proiectele tehnologice de exploatare autorității competente”.

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”.

7. La articolul 80 alineatul (4), cuvântul „coordonate” se substituie cu cuvintele „elaborate în colaborare”.

8. La articolul 81 alineatul (3), cuvintele „și se coordonează” se substituie cu cuvintele „în colaborare”.

Art. LXIV. – Legea comunicațiilor electronice nr. 72/2025 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2025, nr. 226-228, art. 266), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. 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:

„(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 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.”

2. Articolul 19:

alineatul (1) se completează cu un enunț cu următorul cuprins: „Declarația informativă-tip este facultativă, 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 notificat, ori de câte ori este solicitată, în maxim 3 zile

lucrătoare de la recepționarea solicitării.”

Art. LXV. – Legea nr. 153/2025 cu privire la medicamente (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2025, nr. 372-374, art. 476), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

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: 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.”.

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 expirarea anului calendaristic în curs.”.

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.”.

4. Alineatul 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.”.

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 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.”.

6. Articolul 47:

alineatul (4), litera b), textul „mostre la etapa de autorizare” se substituie cu cuvintele „mostre și substanțe de referință, la etapa de autorizare”.

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 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;

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.”.

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 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 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.”

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 conformității informațiilor despre medicament, a farmacovigilenței, a trasabilității și a condițiilor locale de punere pe piață.”

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 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 teritoriul Republicii Moldova.”

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.”.

12. Articolul 53:

se completează cu alineatele (2)-(6), cu următorul cuprins:

„(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.

(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.”.

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 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.”

14. Articoul 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 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 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.”.

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 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.

(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.”.

16. Articolul 68:

- 1) în titlul articolului, cuvintele „și androgeni”, se exclud;
- 2) în conținutul normei, cuvintele „și androgeni” se exclud.

17. Articolul 92:

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, 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.”.

se completează cu alineatul (9), cu următorul cuprins:

„(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”.

18. Articolul 96:

la alineatul (6), cuvintele „AMDM poate” se substituie cu cuvântul „se”.

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 asigurate accesul personalului medical și măsuri de siguranță.”.

21. Articolul 100:

prima propoziție de 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.”.

22. Articolul 110 va avea următorul cuprins:

(1) Intermedierea de medicamente reprezintă activitatea conexasă 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.

(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.”.

23. Articolul 112 va avea următorul cuprins:

„(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;
- 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:

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.”.

24. Articolul 121 va avea următorul cuprins:

„(1) Se permite contractarea persoanelor 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;
- 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.

(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 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.”.

25. 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 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 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.”.

26. 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, 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) 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.”.

27. 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.

(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 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.”.

28. 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.”.

Art. LXVI. – 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 retrage din oficiu prin hotărârea Agenției.”

Art. LXVII. - Legea nr. 176/2025 pentru modificarea unor acte normative (reglementarea activității în domeniul geodeziei, cadastrului și evaluării bunurilor imobile) (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2025, nr. 409-412 art. 549), se modifică după cum urmează:

1. Articolul III:

la punctul 4 articolul 13² alineatul (2) litera d) va avea următorul cuprins:

„d) efectuează înregistrarea oficială a evaluatorilor bunurilor mobile și

certificarea evaluatorilor bunurilor imobile;”

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 confirmării de recepționare a notificării.”

alineatul (2¹) cuvântul „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;

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 „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 curent al persoanei și îndeplinirea cerinței de formare profesională continuă. 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 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.”

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”.

la punctul 8, articolul 20 alineatul (2²) după cuvintele „Evaluatorii bunurilor mobile” se completează cu cuvântul „înregistrați”,

la punctul 14 articolul 30 alineatul (7) cuvintele „eliberarea certificatului de evaluator” se substituie cu cuvintele „înregistrarea evaluatorilor în domeniul bunurilor mobile și eliberarea certificatului de evaluator”;

2. Articolul V se abrogă.

Art. LXVIII. – Punctul 2.5. din anexă la **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** (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2025, nr.417–419, art.567), 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.”.

Art. LXIX. – Articolul 67 din **Legea nr. 325/2025 privind achizițiile publice** (Monitorul Oficial nr.76-79, 2026, art. 39), se modifică după cum urmează:

se completează cu aliniatul (3¹) cu următorul cuprins:

„(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 rîndul lor vor avea o pondere cumulativă cel puțin tot atît 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 este de 50% pentru orice tip de achiziție.”.

Art. LXX. - Articolul 8 din Legea nr.329/2025 privind Fondul național de dezvoltare a sistemului de documente normative în construcții (Monitorul Oficial, 2026, nr.51-54, art.12) se modifică după cum urmează:

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”.

Art. LXXI. - Legea nr. 40/2026 privind activitatea agenților imobiliari (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2026, nr. 176-179, art. 139) se modifică după cum urmează:

1. 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”,

2. La articolul 5 alineatul (1) cuvintele „certificatului de agent imobiliar, care se eliberează numai după obținerea” se substituie cu cuvintele „notificării și”;

3. 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 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 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 înregistrat.”

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 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.

(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”.

4. 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”,

5. 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 (valabil/suspendat/radiat), inclusiv temeiul legal al suspendării sau al radierii, după caz;”,
alineatul (5) se abrogă.

6. 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 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”,

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. Articolul 10:

Titlul se expune în următoarea redacție:

„**Articolul 10.** Retragera dreptului de a desfășura 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 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 retragerea 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.”

8. La articolul 11 litera e) cuvintele „numărul certificatului de agent imobiliar” se substituie cu cuvintele „numărul de înregistrare”;

9. La articolul 12 litera a) cuvintele „certificare și” se exclud;

10. La articolul 23 litera e) va avea următorul cuprins:

„e) înregistrează, suspendă și retrage dreptul de a desfășura activitatea de agent imobiliar;”

11. 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 „retragerea dreptului de a desfășura activitatea”;

12. 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;

punctul II se abrogă.

Art. LXXII. – (1) Prezenta lege intră în vigoare la data de 31 decembrie 2026, cu excepția alineatelor (2) – (6), care intră în vigoare la data publicării.

(2) Guvernul, timp de 3 luni de la data publicării, va aduce actele sale normative în conformitate cu prezenta lege.

(3) Se aprobă lista actelor, conform anexei, care se califică, prin natura și efectele lor juridice, drept acte permissive în conformitate cu prevederile Legii nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător care, însă, nu se regăsesc în Nomenclatorul actelor permissive din anexa la legea în cauză și urmează să fie supuse procedurii de revizuire a oportunității și a conformității cu principiile de reglementare a activității de întreprinzător.

(4) În corespundere cu art.4 alin. (2), (3) și art.13 alin. (3) din Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător, începînd cu 1 ianuarie 2027, autoritățile publice nu sunt în drept să solicite, să invoce sau să impună obținerea actelor permissive prevăzute în anexă la prezenta lege, persoanelor care desfășoară activitate de întreprinzător și/sau angajaților acestora, pînă cînd actul nu va fi revizuit conform alin.(6). Persoanele fizice și cu funcție de răspundere din cadrul autorităților publice, care solicită sau impun obținerea actelor permissive prevăzute în anexă, urmează a fi trase la răspundere în conformitate cu art.313³ alin.(2) din Codul contravențional al Republicii Moldova nr.218/2008.

(5) În corespundere cu art.4 alin. (3) din Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător, actele permissive prevăzute în anexă sunt facultative pentru agenții economici. Agenții economici nu pot fi trași la nicio formă de răspundere pentru practicarea activității de întreprinzător sau a altei activități prevăzute de lege, conexă și indispensabilă activității de întreprinzător, în lipsa actelor prevăzute în anexă.

(6) Guvernul, la propunerea autorităților publice responsabile, va revizui prevederile actelor normative care reglementează actele permissive menționate în anexă, conform prevederilor din Capitolul II² și art.4 din Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător. În urma revizuirii, în privința fiecărui act permisiv din anexă, se vor propune modificări ale cadrului normativ în vederea abrogării, transformării actului într-o procedură care nu va mai fi permisivă sau, în situațiile în care păstrarea actelor permissive este impusă expres de cadrul normativ al Uniunii Europene, includerii în Nomenclatorul actelor permissive din Legea nr.160/2011, dacă normele procedurale și materiale, care reglementează actul permisiv în cauză, au fost racordate la rigorile și principiile de reglementare stabilite în Legea nr.160/2011.

PREȘEDINTELE PARLAMENTULUI

Anexa 1
la Legea nr. ____ din ____
pentru modificarea unor acte normative
(privind eliminarea reglementărilor excesive în sectorul
privat și optimizarea sistemului de acte permissive)

**Lista actelor permissive
supuse procedurii de revizuire a oportunității și a conformității cu principiile de
reglementare a activității de întreprinzător**

Nr.	Denumirea actului permisiv	Actul normativ care prevede actul permisiv
1.	Certificarea produselor și mărfurilor a căror utilizare poate prezenta risc de incendiu	Legea nr.267/1994 privind apărarea împotriva incendiilor, art.32
2.	Certificat de aprobare de model	Legea nr. 19/2016 metrologiei, art.13
3.	Certificat de etalonare	Hotărâre nr.1042/2016 cu privire la aprobarea Listei oficiale a mijloacelor de măsurare și a măsurărilor supuse controlului metrologic legal, pct.12 și 13
4.	Recunoașterea în vederea notificării organismelor de evaluare a conformității	Legea nr. 235/2011 privind activitățile de acreditare și de evaluare a conformității, art.14/1 și 14/3
5.	Certificat de mandatar autorizat	Legea nr.114/2014 cu privire la Agenția de Stat pentru Proprietatea Intelectuală, art.7 și alte legi din domeniu
6.	Certificat de evaluator în domeniul proprietății intelectuale	Legea nr.114/2014 Legea nr.989/2002 cu privire la activitatea de evaluare
7.	Acordului prealabil în cazul cesionării sau închirierii drepturilor de utilizare a spectrului de frecvențe radio	Legea comunicațiilor electronice nr. 72/2025, art.53
8.	Acordul de cesionare a drepturilor de utilizare a resurselor de numerotație	Legea comunicațiilor electronice nr. 72/2025, art.91
9.	Acordul prealabil pentru cesionarea dreptului de utilizare a resurselor tehnice	Hotărâre ARCOM nr.45/2025 privind aprobarea Procedurii de acordare a dreptului de utilizare a resurselor tehnice, pct.59 și 65
10.	Permis de navigație	Legea pentru aprobarea Codului navigației maritime comerciale al Republicii Moldova nr. 599/1999, art.27
11.	Autorizarea activități auxiliare activităților de transport naval	1.Legea pentru aprobarea Codului navigației maritime comerciale al Republicii Moldova nr. 599/1999, art.92. 2.HG nr.883/2024, pct.71
12.	Certificat de siguranță antiincendiară a navei	Legea nr. 176/2013 privind transportul naval intern al Republicii Moldova, art.34
13.	Certificat sanitar de bord	Legea nr. 176/2013 privind transportul naval intern al Republicii Moldova, art. 12
14.	Certificat de prevenire a poluării cu hidrocarburi, ape reziduale și gunoi	Legea nr. 176/2013 privind transportul naval intern al Republicii Moldova, art. 12
15.	Certificat de navigație interioară	Legea nr. 176/2013 privind transportul naval intern al Republicii Moldova, art. 12
16.	Certificatul de siguranță al navei de pasageri	Legea nr. 136/2025 privind normele și standardele de siguranță pentru navele de pasageri, art.11
17.	Permis de operare a navelor de mare viteză	Legea nr. 136/2025 privind normele și standardele de siguranță pentru navele de pasageri, art.11
18.	Certificarea aerodromurilor, aeroporturilor, heliporturilor	Codul aerian al Republicii Moldova nr.301/2017, art.35
19.	Permisuniune de zbor	Codul aerian al Republicii Moldova nr.301/2017, art.7
20.	Aprobarea programelor de securitate (operatorului aeronautic, operatorului aeroportuar, entității aeronautice, furnizorului de servicii de navigație aeriană)	Legea privind securitatea aeronautică Nr. 192 din 20.12.2019, art. 13, 14, 15, 21

21.	Aprobarea programelor de instruire a personalului în domeniul securității aeronautice	Legea privind securitatea aeronautică Nr. 192 din 20.12.2019, art.48
22.	Validarea certificatelor echipamentelor de securitate	Legea privind securitatea aeronautică Nr. 192 din 20.12.2019, art.46
23.	Coordonarea preventivă a planurilor de reglementare a situațiilor excepționale	Legea privind securitatea aeronautică Nr. 192 din 20.12.2019, art.50
24.	Aprobarea schemei de vopsire a aeronavei	Hotărârea Guvernului nr. 473 din 05.07.2023, pct.73
25.	Aprobarea manualului întreprinderii de deservire la sol	Hotărâre de Guvern nr. 623/2023, pct. 9 (13)
26.	Aprobarea organizației de proiectare	Hotărârea Guvernului nr.91/2024, pct.8, anexa nr.1 (partea 21)
27.	Aprobarea organizației de producere	Hotărârea Guvernului nr.91/2024, pct.12, anexa nr.1 (partea 21)
28.	Aprobarea AMDM pentru utilizarea medicamentelor fabricate industrial, produselor intermediare sau semifinite la prepararea formulelor oficinale	Legea cu privire la medicamente nr. 153/2025, art. 6 alin. (4).
29.	Aprobarea studiilor clinice	1. Legea cu privire la medicamente nr. 153/2025, art. 20–23. 2. HG cu privire la tarifele pentru serviciile prestate de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale nr. 348/2014; Anexa nr.2, compartimentul „III. Autorizare studii clinice”, pct.23-28.
30.	Aprobarea modificărilor substanțiale ale studiului clinic	Legea cu privire la medicamente nr. 153/2025, art. 30.
31.	Înregistrarea fabricanților, importatorilor și distribuitorilor angro de substanțe active la AMDM	Legea cu privire la medicamente nr. 153/2025, art. 94.
32.	Aprobarea/înregistrarea prețului de producător la medicamente	Legea cu privire la medicamente nr. 153/2025, art. 154.
33.	Derogarea de la blocarea prețului medicamentului	Legea cu privire la medicamente nr. 153/2025, art. 154 alin. (5)–(6).
34.	Înregistrarea dispozitivelor medicale fără marcaj CE	1. Legea nr. 102/2017 privind dispozitivele medicale, art. 8 alin. (1)–(7). 2. HG cu privire la tarifele pentru serviciile prestate de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale nr. 348/2014; Anexa nr.2, compartimentul „Tarifele pentru înregistrarea dispozitivelor medicale, a modificărilor efectuate după înregistrare și a studiilor clinice cu dispozitive medicale”, pct.1.
35.	Autorizarea investigațiilor clinice de către AMDM	1. Legea nr. 102/2017 privind dispozitivele medicale, art. 12 alin. (3)–(4). 2. HG nr. 702/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de introducere pe piață a dispozitivelor medicale, pct.61, 62. 3. HG pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de plasare pe piață a dispozitivelor medicale implantabile active nr. 704/2018, pct.36-41. 4. HG cu privire la tarifele pentru serviciile prestate de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale nr. 348/2014, Anexa nr.2, compartimentul privind dispozitivele medicale, pct.2 - evaluare dosar pentru autorizare studii clinice cu dispozitive medicale.
36.	Notificare cu aprobare a modificărilor investigațiilor clinice privind DM	Legea nr. 102/2017 privind dispozitivele medicale, art. 12 alin. (6).
37.	Înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	1. HG nr. 702/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de introducere pe piață a dispozitivelor medicale, pct.46 și pct.54-57. 2. HG nr. 703/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de plasare pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro, pct.38; pct.40; pct.46 subpct.1). 3. HG pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de plasare pe piață a dispozitivelor medicale implantabile active nr. 704/2018, pct.42.

38.	Permisuniunea de introducere pe piață fără procedura standard de evaluare a conformității	1.HG nr. 702/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de introducere pe piață a dispozitivelor medicale, p.46. 2.HG nr. 703/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de plasare pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro. 3.HG pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de plasare pe piață a dispozitivelor medicale implantabile active nr. 704/2018, p.34.
39.	Autorizație specială pentru activitate cu precursorii de droguri	Legea cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri nr. 201/2025; art. 2 pct. 3.
40.	Autorizație pentru cultivarea plantelor aflate sub control național	Legea cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri nr. 201/2025; art. 14 alin. (3)–(4).
41.	Înregistrare specială pentru activitate cu precursorii de droguri	Legea cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri nr. 201/2025, art. 2 pct. 20.
42.	Aviz privind tranzitul substanțelor stupefiante și psihotrope	Legea cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri nr. 201/2025, art. 29 alin. (1).
43.	Autorizație prealabilă pentru modificarea rutei/ambalajului tranzitului	Legea cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri nr. 201/2025, art. 29 alin. (3).
44.	Autorizație de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată	Legea cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri nr. 201/2025, art.61-62.
45.	Aviz privind tranzitul precursorilor de droguri	Legea cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri nr. 201/2025, Art. 66.
46.	Act de corespundere	Legea cu privire la energia electrică nr.164/2025, art.2 pct.3; art.69 alin.(4); art.73 alin.(5).
47.	Autorizația pentru linia electrică directă	Legea cu privire la energia electrică nr.164/2025, art.81 alin.(4)–(7)
48.	Autorizație pentru construcția/reconstrucția centralelor electrice noi sau majorarea capacității centralelor existente	Legea cu privire la energia electrică nr.164/2025, art. 4, lit. g), art.106
49.	Autorizație pentru laboratoarele electrotehnice	Legea cu privire la energia electrică nr.164/2025, art.9. Legea cu privire la energetică nr. 174/2017, art.3
50.	Autorizație pentru conductă directă de gaze naturale	Legea cu privire la gazele naturale nr.108/2016, art. 7 alin. (1) lit. m).
51.	Aviz de conformitate pentru dispozitivele și produsele utilizate la prestarea serviciilor de încredere calificate	Regulamentul privind activitatea prestatorilor de servicii de încredere calificați, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.184/2023, pct.44; pct.51-65.
52.	Decizia privind compatibilitatea / autorizarea concentrării economice	1.Legea concurenței nr. 183/2012, art.4; art.20 alin.(1); art.22; art.25. 2.Regulamentul privind concentrările economice aprobat prin Hotărârea Consiliului Concurenței nr.2/2025, pct.1; pct.30; pct.105–118
53.	Aprobarea prealabilă a investițiilor de importanță pentru securitatea statului	Legea privind mecanismul de examinare a investițiilor de importanță pentru securitatea statului nr.174/2021, art.7 alin.(1); art.9 alin.(1)-(9).
54.	Acceptul Consiliului privind schimbarea controlului investiției	Legea privind mecanismul de examinare a investițiilor de importanță pentru securitatea statului nr.174/2021, art.12 alin.(1)-(3).
55.	Patenta de întreprinzător	Legea cu privire la patenta de întreprinzător nr.93/1998, art.1 alin.(1); art.3 alin.(1); art.4; art.7-10.

56.	Autorizație pentru exploatarea spațiilor de depozitare pentru antrepoziterea vamală a mărfurilor	1.Codul Vamal nr.95/2021, art.279 alin.(1) lit.b) 2.HG nr. 92/2023, cu privire la punerea în aplicare a Codului vamal nr. 95/2021; p.31.
57.	Autorizația de prezentare a mărfurilor în vamă într-un loc aprobat	HG nr. 92/2023, cu privire la punerea în aplicare a Codului vamal nr. 95/2021, p.699
58.	Licența pentru activitatea de broker vamal	1.Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător 2.Codul Vamal
59.	Coordonarea activităților care pot pune în pericol integritatea monumentelor	Legea privind ocrotirea monumentelor nr. 1530/1993, art.59.
60.	Desemnarea laboratoarelor oficiale care pot efectua analiza probelor prelevate.	1.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, art. 12 alin. (1), (2) și (4). 2.Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar art. 35 alin. (1) și (3), art. 37 alin. (2) 3.Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală, art. 54 alin. (1) 4.Legea nr. 237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice, art. 27 alin. (4), art. 37, lit. j)
61.	Înregistrarea soiurilor de plante în Catalogul soiurilor de plante	1.Legea nr. 57/2006 viei și vinului, art. 7 alin. (2) 2.Legea nr. 68/2013 despre semințe, art. 8 alin. (13)
62.	Certificat de calitate semințe	Legea nr. 68/2013 despre semințe, art. 9 alin. (15), art. 19 alin. (1)
63.	Certificat de rasă	Legea nr. 213/2022 zootehniei, art. 7 lit. l) Legea nr. 70/2006 apiculturii, art. 3, noțiunea certificat de rasă, art. 7 lit. g), art. 14 alin. (4), art. 17 alin. (1)
64.	Certificat / Atestat oficial	Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, art. 3, art. 10 alin. (1), art. 54 alin. (1).
65.	Documentul sanitar comun de intrare (DSCI)	Legea nr. 129/2019 privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman, art. 4 lit. n)
66.	Certificat sanitar-veterinar	Legea nr. 221/2007 privind activitatea sanitară veterinară, art. 2
67.	Certificat de sănătate animală	Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală, art. 143, 208
68.	Certificatul fitosanitar și Pașaportul fitosanitar	Legea nr. 422/2023 privind măsurile de protecție împotriva organismelor dăunătoare plantelor , art. 71, 100, 101, 78
69.	Certificat de autorizare pentru mijloacele de transport pentru călătoriile de lungă durată	Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, art. 20 alin. (2)
70.	Certificat de competență pentru șoferi și însoțitori	Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, art. 20 alin. (2)
71.	Autorizația transportatorului	Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, art. 20 alin. (2)
72.	Recunoașterea autorizației eliberate într-un stat membru UE	1.Legea nr. 119/2004 cu privire la produsele de uz fitosanitar, art. 10 alin. (1); 2.Legea nr. 403/2023 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și pentru modificarea unor acte normative, art. 4
73.	Certificatul pentru lucrările de fabricare, transportare, utilizare, depozitare, comercializare și neutralizare a produselor de uz fitosanitar	Legea nr. 119/2004 cu privire la produsele de uz fitosanitar, art. 15 alin. (6)
74.	Certificat de perfecționare pentru tratamentele fitosanitare cu produse de uz fitosanitar din categoriile de pericol 1 și 2 de toxicitate acută orală/dermală	Legea nr. 119/2004 cu privire la produsele de uz fitosanitar, art. 17 alin. (3)
75.	Certificat zootehnic	Legea nr. 213/2022 zootehniei, art. 3 noțiunea Certificat zootehnic, art. 47 - 53, 56
76.	Recunoașterea exploatațiilor de ameliorare și societăților de ameliorare	Legea nr. 213/2022 zootehniei, art. 3 noțiunea exploatație de ameliorare, art. 7 alin. (2), art. 16, 13, 18, 55

77.	Autorizarea masculilor reproducători pentru utilizarea la montă și/sau înșămânțarea artificială	Legea nr. 213/2022 zootehniei, art. 7 alin. (1), lit. a), art. 10 alin. (2), lit. c), art. 14 alin. (2)
78.	Aprobarea programelor de ameliorare	Legea nr. 213/2022 zootehniei, art. 7 lit. d), art. 20, 21
79.	Coordonarea importului și exportului resurselor genetice	Legea nr. 213/2022 zootehniei, art. 7 lit. m)
80.	Pașaportul pentru ecvidee	Legea nr. 213/2022 zootehniei art. 7 lit. k), art. 44 alin. (5)
81.	Certificatul de captură	Legea nr. 221/2007 privind activitatea sanitară veterinară, art. 33 alin. (1) lit. e)
82.	Pașaport individual pentru bovine	Legea nr. 231/2006 privind identificarea și înregistrarea animalelor, art. 3, art. 5 alin. (4)
83.	Recunoașterea organismelor de control	Legea nr. 237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice, art. 35
84.	Atestarea personalului care efectuează producerea și distribuirea produselor alimentare	Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, art. 23, art. 24 alin. (2)
85.	Înregistrarea (autorizarea) în Registrul de stat al produselor alimentare și furajelor modificate genetic	Legea nr. 394/2023 privind produsele alimentare și furajele modificate genetic, art. 2, 5, 7, 10
86.	Permis de comerț paralel	Legea nr. 403/2023 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și pentru modificarea unor acte normative, art. 8 alin. (2), 31
87.	Permis acordat în scop experimental	Legea nr. 403/2023 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și pentru modificarea unor acte normative, art. 33
88.	Autorizarea adjuvanților	Legea nr. 403/2023 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și pentru modificarea unor acte normative, art. 37 alin. (1) și (2)
89.	Înregistrarea operatorilor profesioniști	Legea nr. 422/2023 privind măsurile de protecție împotriva organismelor dăunătoare plantelor, art. 2, 65
90.	Desemnarea stațiilor de carantină și a instalațiilor de izolare	Legea nr. 422/2023 privind măsurile de protecție împotriva organismelor dăunătoare plantelor, art. 60, 61, 63, 107
91.	Autorizarea operatorilor profesioniști în vederea eliberării documentelor oficiale	Legea nr. 422/2023 privind măsurile de protecție împotriva organismelor dăunătoare plantelor, art. 2, 89, 98, 99
92.	Aprobarea planurilor de gestionare a riscurilor legate de organismele dăunătoare	Legea nr. 422/2023 privind măsurile de protecție împotriva organismelor dăunătoare plantelor, art. 91
93.	Certificat de calitate Certificat de conformitate	Legea nr. 1100/2000 cu privire la fabricarea și circulația alcoolului etilic și a producției alcoolice, art. 24 alin. (2)
94.	Avizarea schemei de amplasare a obiectivului	Codul funciar nr.22/2024, art. 59 alin. (2), lit. g)
95.	Decizie cu privire la alocarea contingentului anual	Legea nr. 43/2023 privind gazele fluorurate cu efect de seră, art. 29, 31, anexa 9
96.	Coordonarea activităților, evenimentelor de agrement	Legea nr. 69/2024 Codul silvic, art. 25 alin. (6)
97.	Autorizarea parchetelor	Legea nr. 69/2024, Codul silvic, art. 30 alin. (3)
98.	Înregistrarea tiparelor dispozitivelor speciale de marcat	Legea nr. 69/2024 Codul silvic, art. 35 alin. (7)
99.	Autorizarea amplasării stupilor și/sau a prisăcilor	Legea nr. 69/2024 Codul silvic, art. 70 alin. (1)
100.	Autorizație de pescuit în scop științific și de control	Legea nr. 149/2006 privind fondul piscicol, pescuitul și piscicultura, art. 3, 15
101.	Atestarea activităților de reproducere artificială și de selecție	Legea nr. 149/2006 privind fondul piscicol, pescuitul și piscicultura, art. 8 alin. (1), lit. c)
102.	Autorizație pentru pescuitul reproducătorilor	Legea nr. 149/2006 privind fondul piscicol, pescuitul și piscicultura, art. 19 alin. (4), (5) – (7)
103.	Acordul pentru schimbarea destinației amenajărilor piscicole	Legea nr. 149/2006 privind fondul piscicol, pescuitul și piscicultura, art. 28 alin. (4)
104.	Atestarea de stat a întreprinderilor de prăsilă	Legea nr. 149/2006 privind fondul piscicol, pescuitul și piscicultura, art. 32 alin. (2)

105.	Acordul pentru aclimatizarea și creșterea a noi specii de pește și de alte organisme acvatice în obiectivele piscicole naturale	Legea nr. 149/2006 privind fondul piscicol, pescuitul și piscicultura, art. 38 alin. (1)
106.	Acordul prealabil de utilizare	Legea nr. 199/2025 privind utilizarea în condiții de izolare a microorganismelor modificate genetic și pentru modificarea unor acte normative, art. 16 alin. (9)
107.	Aprobarea planului de încetare a activităților	Legea nr. 209/2016 privind deșeurile, art. 183. alin. (4) și (6)
108.	Aviz pentru acordarea excepției de depășire a valorii-limită de emisie	Legea nr. 227/2022 privind emisiile industriale, art. 51 alin. (2)
109.	Acordul pentru introducerea și/sau aclimatizarea, în scopuri științifice și economice, a obiectelor regnului vegetal în flora sălbatică	Legea nr. 239/2007 regnului vegetal, art. 20 alin. (1)
110.	Avizul Academiei de Științe a Moldovei	Legea nr. 239/2007 regnului vegetal, art. 20 alin. (1)
111.	Acordul pentru hibridizarea și selecția obiectelor regnului vegetal în scopuri științifice și economice	Legea nr. 239/2007 regnului vegetal, art. 20 alin. (2)
112.	Extrasul din documentele de amenajare a vegetației forestiere	Legea nr. 239/2007 regnului vegetal, art. 26 alin. (7)
113.	Actul de cercetare fitosanitară a vegetației forestiere	Legea nr. 239/2007 regnului vegetal, art. 26 alin. (7)
114.	Avizul expertizei de stat a rezervelor de substanțe minerale utile	Legea nr. 246/2024 Codul subsolului, art. 69 alin. (4)
115.	Coordonarea proiectelor de execuție	Legea nr. 246/2024 Codul subsolului, art. 39 alin. (7)
116.	Acordul cu privire la închiderea instalațiilor de gestionare a deșeurilor extractive	Legea nr. 246/2024 Codul subsolului, art. 59 alin. (2), art. 81 alin. (7)
117.	Aprobarea transmiterii dreptului de folosință asupra subsolului	Legea nr. 246/2024 Codul subsolului, art. 63
118.	Avizul cu privire la lipsa sau existența de substanțe minerale utile pe teritoriul preconizat pentru construcții	Legea nr. 246/2024 Codul subsolului, art. 14, lit. m), art.71
119.	Aprobarea proiectului exploatării de probă sau experimental-industriale a zăcămintului sau a acumulărilor	Legea nr. 246/2024 Codul subsolului, art. 75, alin. (3)
120.	Pașaportul prizei de apă	Legea nr. 272/2011 apelor, art. 25 alin. (2)
121.	Nota (raportul) de constatare a Instituției Publice Administrația Națională „Apele Moldovei”	Legea nr. 272/2011 apelor, art. 25 alin. (2)
122.	Acordul autorității administrației publice locale pentru utilizarea apelor subterane	Legea nr. 272/2011 apelor, art. 25 alin. (2)
123.	Raportul privind rezultatele studiilor hidrogeologice	Legea nr. 272/2011 apelor, art. 25 alin. (2)
124.	Acordul prealabil pentru cesiunea autorizației de mediu pentru folosința specială a apei	Legea nr. 272/2011 apelor, art. 29 alin. (1), (2), art. 31 alin. (1)
125.	Avizarea locurilor pentru depozitarea sedimentelor	Legea nr. 272/2011 apelor, art. 52 alin. (4), (5)
126.	Autorizația pentru produsele chimice cu risc major pentru sănătatea umană și mediu	Legea nr. 277/2018 privind substanțele chimice, art. 24 alin. (1), lit. d)
127.	Înregistrarea substanțelor chimice	Legea nr. 277/2018 privind substanțele chimice, art. 21 alin. (5), (13)
128.	Autorizație pentru folosința specială a obiectelor Cărtii Roșii	Legea nr. 325/2005 cu privire la Cartea Roșie a Republicii Moldova, art. 10 alin. (2) Legea nr. 149/2006 privind fondul piscicol, pescuitul și piscicultura, art. 19 alin. (2) Legea nr. 439/1995 regnului animal, art. 27 alin. (3)

129.	Avizul Academiei de Științe a Moldovei	Legea nr. 325/2005 cu privire la Cartea Roșie a Republicii Moldova, art. 10 alin. (21)
130.	Acordul autorității centrale pentru silvicultură	Legea nr. 325/2005 cu privire la Cartea Roșie a Republicii Moldova, art. 10 alin. (21)
131.	Autorizația pentru dobândirea animalelor	Legea nr. 439/1995 regnului animal, art. 19 alin. (7), lit. c)
132.	Acordul pentru strămutarea, aclimatizarea și încrucișarea animalelor	Legea nr. 439/1995 regnului animal, art. 19 alin. (20)
133.	Avizul Academiei de Științe a Moldovei și al Institutului Național de Ecologie	Legea nr. 439/1995 regnului animal, art. 27 alin. (3)
134.	Avizul expertizei ecologice de stat	Legea nr. 440/1995 cu privire la zonele și fișiile de protecție a apelor râurilor și bazinelor de apă, art. 13 alin. (2)
135.	Acordul pentru amenajarea cheiurilor temporare	Legea nr. 440/1995 cu privire la zonele și fișiile de protecție a apelor râurilor și bazinelor de apă, art. 14 alin. (9)
136.	Coordonarea lucrărilor preconizate în spațiile verzi	Legea nr. 591/1999 cu privire la spațiile verzi ale localităților urbane și rurale, art. 13 lit. d)
137.	Autorizație pentru activități economice în spațiile verzi	Legea nr. 591/1999 cu privire la spațiile verzi ale localităților urbane și rurale, art. 20 alin. (1)
138.	Coordonarea locului de amplasare și suprafeței obiectivelor	Legea nr. 591/1999 cu privire la spațiile verzi ale localităților urbane și rurale, art. 20 alin. (1)
139.	Coordonarea aplicării chimicalelor pentru combaterea bolilor și dăunătorilor	Legea nr. 591/1999 cu privire la spațiile verzi ale localităților urbane și rurale, art. 27 alin. (2)
140.	Coordonarea amenajamentelor spațiilor verzi	Legea nr. 591/1999 cu privire la spațiile verzi ale localităților urbane și rurale, art. 30 alin. (3)
141.	Aprobarea amenajamentelor spațiilor verzi	Legea nr. 591/1999 cu privire la spațiile verzi ale localităților urbane și rurale, art. 30 alin. (3)
142.	Autorizația pentru împrăștierea pe terenuri agricole a unor ape uzate și a nămolului	Legea nr. 1515/1993 privind protecția mediului înconjurător, art. 37
143.	Autorizația autorităților administrației publice locale	Legea nr. 1515/1993 privind protecția mediului înconjurător, art. 48
144.	Acordul la delimitarea perimetrelor zonelor de protecție și ale zonelor sanitare	Legea nr. 1515/1993 privind protecția mediului înconjurător, art. 54
145.	Autorizații pentru activitățile în domeniul nuclear	Legea nr. 1515/1993 privind protecția mediului înconjurător, art. 79
146.	Aprobarea proiectului lucrării de reconstrucție și restabilire a monumentului de arhitectură peisajeră	Legea nr. 1538/1998 privind fondul ariilor naturale protejate de stat, art. 75
147.	Autorizarea activităților economice, de turism și agrement	Legea nr. 1538/1998 privind fondul ariilor naturale protejate de stat, Art. 98, lit. g)
148.	Certificat de calitate a metalelor prețioase	Legea nr. 282/2004 privind regimul metalelor prețioase și pietrelor prețioase, Art. 4
149.	Certificat de autenticitate pentru monede investiționale, comemorative, jubiliare	Legea nr. 282/2004 privind regimul metalelor prețioase și pietrelor prețioase, Art. 4, noțiunea
150.	Semn de marcă de stat a metalelor prețioase și pietrelor prețioase	Legea nr. 282/2004 privind regimul metalelor prețioase și pietrelor prețioase Art. 4, noțiunea semn de marcă de stat
151.	Documentele primare	Legea nr. 287/2017 contabilității și raportării financiare, Art. 3, 11
152.	Acord de preț în avans	Legea nr. 1163/1997, Codul fiscal, Art. 226 ¹⁷ , 226 ²⁵ - 226 ²⁸ .
153.	Autorizarea parcajului	Legea nr. 1163/1997, Codul fiscal, Art. 288, p. 17/1) Art. 291, lit. n ¹)
154.	Avizul preliminar al autorizației	Legea nr. 1163/1997 , Codul fiscal, TITLUL IX, Anexa nr.3 Taxa pentru folosirea drumurilor de către autovehiculele care depășesc masa totală, sarcina masică pe osie sau dimensiunile maxime admise Eliberarea avizului preliminar al autorizației speciale la cerere

155.	Autorizație pentru efectuarea lucrărilor de construcție și montaj	Legea nr. 1163/1997, Codul fiscal, TITLUL IX Anexa nr.5 Taxa pentru folosirea zonei drumului public și/sau zonelor de protecție a acestuia din afara perimetrului localităților pentru efectuarea lucrărilor de construcție și montaj
156.	Avizul pentru determinarea locurilor de muncă în condiții speciale	Legea nr. 489/1999 privind sistemul public de asigurări sociale, Art. 18
157.	Extras din Registrul de stat	Legea nr. 220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali Art. 34
158.	Confirmarea Serviciului Vamal	Hotărârea Guvernului nr. 93/2013 pentru aprobarea Regulamentului privind restituirea taxei pe valoarea adăugată, p. 32
159.	Înregistrarea echipamentului de casă și de control (Cartela de înregistrare a echipamentului de casă și de control)	Hotărârea Guvernului nr. 141/2019 cu privire la aplicarea echipamentelor de casă și de control la efectuarea decontărilor, Anexa nr.1, p. 24, Anexa nr.3 p. 6
160.	Aprobarea (permiterea) echipamentele de casă și de control	Hotărârea Guvernului nr. 141/2019 cu privire la aplicarea echipamentelor de casă și de control la efectuarea decontărilor, Anexa nr.1, p. 16, Anexa nr.2, p. 4, 5, 6
161.	Certificat de înregistrare în calitate de centru de asistență tehnică pentru mașinile de casă și de control/imprimantele fiscale	Hotărârea Guvernului nr. 141/2019 cu privire la aplicarea echipamentelor de casă și de control la efectuarea decontărilor, Anexa nr.3, p. 7, 36, 37
162.	Desemnarea agentului economic/instituției publice care a câștigat concursul	Hotărârea Guvernului nr. 780/2025 pentru aprobarea Regulamentului cu privire la modul de administrare și comercializare a bunurilor confiscate, a bunurilor fără stăpân, a produselor agricole și alimentare perisabile sechestrate sau cu termen de păstrare limitat, a corpurilor delictive, a bunurilor abandonate în favoarea statului, a bunurilor găsite, a bunurilor trecute în proprietatea statului cu drept de succesiune și a comorilor pp. 39, 41, 44
163.	Autorizarea sanitară a mijloacelor de transport Ministerul Sănătății	1.Hotărârea Guvernului nr. 206/2009 cu privire la aprobarea Cerințelor de calitate pentru cafea, extracte de cafea și de cicoare, ceaiuri și produse de ceai, p.49 2.Hotărârea Guvernului nr. 1111/2010 cu privire la aprobarea Cerințelor de calitate pentru sucuri și anumite produse similare destinate consumului uman p.34
164.	Aprobarea anuală garanției financiare	Hotărârea Guvernului nr. 212/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind deșeurile de echipamente electrice și electronice, pp.56, 57, 671, 68, anexa nr. 8 Hotărârea Guvernului nr. 411/2022 pentru aprobarea Regulamentului privind transferurile de deșeuri, p.23, anexa nr. 5
165.	Certificarea centrului de deservire tehnică	Hotărârea Guvernului nr. 212/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind deșeurile de echipamente electrice și electronice, p.120
166.	Consimțământ prealabil scris	Hotărârea Guvernului nr. 411/2022 pentru aprobarea Regulamentului privind transferurile de deșeuri, p.7, anexa nr. 1
167.	Înregistrarea în Lista producătorilor	1.Hotărârea Guvernului nr. 586/2020 pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea bateriilor și acumulatorilor și deșeurilor de baterii și acumulatori pp.21, 22 2.Hotărârea Guvernului nr. 610/2022 pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea anvelopelor uzate p.45, 47 3.Hotărârea Guvernului nr. 731/2022 pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea uleiurilor uzate pp.9, 14, 16 4. Hotărârea Guvernului nr. 561/2020 pentru aprobarea Regulamentului privind ambalajele și deșeurile de ambalaje, pp.45, 50, 5. Hotărârea Guvernului nr. 212/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind deșeurile de echipamente electrice și electronice, p.50, anexa nr. 7
168.	Aprobarea anuală a planului operațional	1.Hotărârea Guvernului nr. 586/2020 pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea bateriilor și acumulatorilor și deșeurilor de baterii și acumulatori pp.5, 50, 51

		2.Hotărârea Guvernului nr. 610/2022 pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea anvelopelor uzate pp.5, 27, 28 3.Hotărârea Guvernului nr. 731/2022 pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea uleiurilor uzate pp. 13 4. Hotărârea Guvernului nr. 561/2020 pentru aprobarea Regulamentului privind ambalajele și deșeurile de ambalaje, pp.25, 26, 27 anexa nr. 3 5. Hotărârea Guvernului nr. 212/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind deșeurile de echipamente electrice și electronice, pp.56, 57, 671, 68, anexa nr. 8 6. Hotărârea Guvernului nr. 144/2024 pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea ecologică a deșeurilor de mercur, p.20
169.	Aprobarea raportului anual	1.Hotărârea Guvernului nr. 586/2020 pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea bateriilor și acumulatorilor și deșeurilor de baterii și acumulatori pp.53, 54, 59 2.Hotărârea Guvernului nr. 610/2022 pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea anvelopelor uzate pp.30, 31, 37, 541, 542 3.Hotărârea Guvernului nr. 731/2022 pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea uleiurilor uzate pp. 19, 50, 51, 521, 531 4. Hotărârea Guvernului nr. 561/2020 pentru aprobarea Regulamentului privind ambalajele și deșeurile de ambalaje, pp.56, 611 – 613 5. Hotărârea Guvernului nr. 212/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind deșeurile de echipamente electrice și electronice, pp.91, 96, 961
170.	Aprobarea închiderii depozitului de deșeuri sau a unei secțiuni din depozit	Hotărârea Guvernului nr. 939/2023 pentru aprobarea Regulamentului privind depozitarea deșeurilor, pp. 55, 58
171.	Aprobarea programului de măsuri pentru a identifica și a descuraja aruncarea ilegală de deșeuri în depozit	Hotărârea Guvernului nr. 939/2023 pentru aprobarea Regulamentului privind depozitarea deșeurilor, Anexa nr. 1, p. 11
172.	Coordonarea și aprobarea normativelor de evacuare a apelor uzate	Hotărârea Guvernului nr. 950/2013 pentru aprobarea Regulamentului privind cerințele de colectare, epurare și deversare a apelor uzate în sistemul de canalizare și/sau în emisare pentru localitățile urbane și rurale, p. 6 (normative de evacuare a apelor uzate)
173.	Coordonarea și aprobarea indicatorilor de calitate/CMA	Hotărârea Guvernului nr. 950/2013 pentru aprobarea Regulamentului privind cerințele de colectare, epurare și deversare a apelor uzate în sistemul de canalizare și/sau în emisare pentru localitățile urbane și rurale p. 91.
174.	Buletin de analiză	Hotărârea Guvernului nr. 950/2013 pentru aprobarea Regulamentului privind cerințele de colectare, epurare și deversare a apelor uzate în sistemul de canalizare și/sau în emisare pentru localitățile urbane și rurale, p. 14.
175.	Avizul pentru folosirea apelor uzate și/sau a nămolurilor	Hotărârea Guvernului nr. 950/2013 pentru aprobarea Regulamentului privind cerințele de colectare, epurare și deversare a apelor uzate în sistemul de canalizare și/sau în emisare pentru localitățile urbane și rurale, p. 29.
176.	Avizul pentru reutilizarea apelor uzate epurate	Hotărârea Guvernului nr. 950/2013 pentru aprobarea Regulamentului privind cerințele de colectare, epurare și deversare a apelor uzate în sistemul de canalizare și/sau în emisare pentru localitățile urbane și rurale p. 48.
177.	Aprobarea volumului rezervelor de substanțe minerale utile de balanță	Hotărârea Guvernului nr. 1131/2016 pentru aprobarea Regulamentului cu privire la modul de prezentare de către beneficiarii subsolului a rapoartelor privind mișcarea rezervelor de substanțe minerale utile p. 5, 6.
178.	Licență pentru activitate în domeniul extractiv	Hotărârea Guvernului nr. 1131/2016 pentru aprobarea Regulamentului cu privire la modul de prezentare de către beneficiarii subsolului a rapoartelor privind mișcarea rezervelor de substanțe minerale utile, p. 6.

179.	Certificat de atribuire a codului fiscal	Legea nr. 1163/1997 Codul fiscal
180.	Certificatul de înregistrare contribuabil al T.V.A.	Legea nr. 1163/1997 Codul fiscal
181.	Certificat de acciză	Legea nr. 1163/1997 Codul fiscal
182.	Înregistrarea în calitate de CAT MCC/IF	Legea nr. 1163/1997 Codul fiscal