



Republica Moldova

PARLAMENTUL

LEGE Nr. LP216/2023

din 20.07.2023

pentru modificarea unor acte normative (optimizarea activității Agenției Naționale pentru Sănătate Publică)

Publicat : 03.08.2023 în MONITORUL OFICIAL Nr. 287-290 art. 506 Data intrării în vigoare

Parlamentul adoptă prezenta lege organică.

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

1. La articolul 14¹, alineatul (2) va avea următorul cuprins:

„(2) Drept temei pentru desfășurarea activității farmaceutice servesc licența, eliberată conform prevederilor Legii nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător și conform normelor speciale, și certificatul privind conformitatea cu bunele practici de fabricație a medicamentelor de uz uman (Good Manufacturing Practice), certificatul privind conformitatea cu bunele practici de distribuție a medicamentelor de uz uman (Good Distribution Practice) sau certificatul privind conformitatea cu buna practică de farmacie (Good Pharmacy Practice), denumite în continuare *certificate privind conformitatea cu bunele practici*. În sensul prezentului alineat:

a) prin bunele practici de fabricație a medicamentelor de uz uman (Good Manufacturing Practice - GMP) se subînțelege sistemul de asigurare a calității medicamentelor care garantează că produsele sunt fabricate și controlate, în mod consecvent, în conformitate cu standardele de calitate corespunzătoare;

b) prin bunele practici de distribuție a medicamentelor de uz uman (Good Distribution Practice - GDP) se subînțelege sistemul de asigurare a calității medicamentelor care garantează menținerea calității medicamentelor și/sau a substanțelor active la toate etapele lanțului de aprovizionare, de la depozitul producătorului până la farmacie sau până la prestatorul de servicii medicale;

c) prin bună practică de farmacie (Good Pharmacy Practice - GPP) se subînțelege sistemul de asigurare a calității actului farmaceutic desfășurat de farmacii și orientat spre obținerea beneficiilor pentru sănătatea omului.”

2. La articolul 14² alineatul (6), litera e) va avea următorul cuprins:

„e) lipsa sau retragerea certificatului privind conformitatea cu bunele practici, prevăzut la art. 14¹ alin. (2);”.

3. La articolul 14³, litera g) va avea următorul cuprins:

„g) lipsei sau retragerii certificatului privind conformitatea cu bunele practici, prevăzut la art. 14¹ alin. (2);”.

4. Legea se completează cu articolul 14⁴ cu următorul cuprins:

„Articolul 14⁴. Licențierea activității farmaceutice

în localitățile rurale subvenționate

de stat

Prin derogare de la prevederile art. 14¹ și ale art. 22, condițiile de licențiere a activității farmaceutice în localitățile rurale a cărei desfășurare este subvenționată de stat sunt reglementate de către Guvern.”

5. La articolul 16, alineatul (3¹) se abrogă.

Art. II. - Legea nr.1409/1997 cu privire la medicamente (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1998, nr. 52-53, art. 368), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 6, alineatul (4) se completează cu litera d¹) cu următorul cuprins:

„d¹) acordă subvenții de stat pentru desfășurarea activității farmaceutice în localitățile rurale;”.

2. La articolul 8, alineatul (2) va avea următorul cuprins:

„(2) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale exercită controlul de stat în domeniul medicamentelor, care include controlul calității medicamentelor și controlul activității farmaceutice.”

Art. III. - Legea nr. 382/1999 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1999, nr.73-77, art.339), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 7¹, sintagma „Agenția Națională pentru Sănătate Publică” se substituie cu sintagma „Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale”.

2. La articolul 21 alineatul (1), cuvintele „sub monitorizarea comitetului și controlul Agenției Naționale pentru Sănătate Publică” se substituie cu cuvintele „sub monitorizarea și controlul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale”.

3. La articolul 26 alineatul (1), cuvintele „sub monitorizarea acestuia din urmă și controlul Agenției Naționale pentru Sănătate Publică” se substituie cu cuvintele „sub

monitorizarea și controlul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale”.

4. La articolul 36 alineatul (1), ultimul enunț se exclude.

5. Articolul 40¹:

la alineatul (7), sintagma „Agenției Naționale pentru Sănătate Publică” se substituie cu sintagma „Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale”;

la alineatul (12), ultimul enunț se exclude.

6. Articolul 48:

alineatul (1) va avea următorul cuprins:

„(1) Suspendarea sau retragerea autorizației/licenței poate fi dispusă de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.”

la alineatul (2), textul „comitetul sau, după caz, Agenția Națională pentru Sănătate Publică” se substituie cu cuvintele „Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale”;

alineatul (3) va avea următorul cuprins:

„(3) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale emite decizia cu privire la suspendarea sau retragerea autorizației/licenței doar după examinarea explicațiilor de rigoare, dacă persoana vizată le-a prezentat, cu respectarea prevederilor Legii nr.131/2012 privind controlul de stat asupra activității de întreprinzător.”

Art. IV. - Legea nr.552/2001 privind evaluarea și acreditarea în sănătate (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2001, nr.155-157, art.1234), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. În cuprinsul legii, cuvintele „prestator de servicii medicale sau farmaceutice”, la orice formă gramaticală, și cuvintele „prestator de servicii medicale și farmaceutice”, la orice formă gramaticală, se substituie cu cuvintele „prestator de servicii medicale” la forma gramaticală corespunzătoare.

2. În cuprinsul articolului 2, cuvintele „autoritate responsabilă de evaluare și acreditare în sănătate”, la orice formă gramaticală, și cuvintele „autoritatea responsabilă de evaluare și acreditare în domeniul sănătății” se substituie cu cuvintele „organism național de evaluare și acreditare în sănătate” la forma gramaticală corespunzătoare.

3. La articolul 8, denumirea acestuia și alineatul (1) vor avea următorul cuprins:

„Articolul 8. Organismul național de evaluare

și acreditare în sănătate

(1) Activitatea de evaluare și acreditare în sănătate se realizează de către Consiliul Național de Evaluare și Acreditare în Sănătate (în continuare - *Consiliu*), care este instituție

publică fondată de Ministerul Sănătății și care își desfășoară activitatea în baza regulamentului aprobat de către Guvern.”

4. În cuprinsul articolelor 10 și 11², cuvintele „autorității responsabile de evaluare și acreditare în sănătate” se substituie cu cuvintele „organismului național de evaluare și acreditare în sănătate”.

5. La articolul 12 alineatul (3), cuvintele „destinate evaluării curente anuale” se substituie cu cuvintele „destinate acreditării și evaluării curente anuale”.

6. În anexă:

poziția 6 va avea următorul cuprins:

6. Farmacii cu statut de secție care nu dețin licență de 2494
activitate farmaceutică din cadrul prestatorilor de servicii
medicale

pozițiile 7 și 8 se exclud.

Art. V. - La articolul 28 din Legea nr.105/2003 privind protecția consumatorilor (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2011, nr.176-181, art.513), cu modificările ulterioare, alineatul (2) se modifică după cum urmează:

litera b) va avea următorul cuprins:

„b) în domeniul preparatelor medicamentoase, produselor farmaceutice și parafarmaceutice, al dispozitivelor medicale, precum și al altor produse și servicii puse la dispoziția consumatorului de întreprinderile și instituțiile farmaceutice - de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale;”

alineatul se completează cu litera h) cu următorul cuprins:

„h) în domeniul serviciilor prestate de prestatorii de servicii medicale - de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică.”

Art. VI. - Legea nr.153/2008 cu privire la controlul și profilaxia tuberculozei (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2008, nr.143-144, art.583), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. În cuprinsul legii, sintagma „Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale”, la orice formă gramaticală, se substituie cu sintagma „Ministerul Sănătății” la forma gramaticală corespunzătoare, iar sintagma „serviciul sanitar-epidemiologic de stat”, la orice formă gramaticală, - cu sintagma „Agenția Națională pentru Sănătate Publică” la forma gramaticală corespunzătoare.

2. La articolul 9 alineatul (3), ultimul enunț va avea următorul cuprins: „Modalitatea de comercializare a producției respective se coordonează în fiecare caz cu centrul de sănătate publică teritorial.”

3. Articolul 16:

la alineatul (1), cuvintele „medicilor-șefi sanitari de stat” se substituie cu cuvântul „sanitare”;

alineatul (6) va avea următorul cuprins:

„(6) Autoritățile administrației publice locale, inspectorii de sector, șefii de post și subdiviziunile teritoriale ale Ministerului Afacerilor Interne oferă suport Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, la solicitarea acesteia, în cadrul desfășurării măsurilor antiepidemice în focare.”

Art. VII. - Codul contravențional al Republicii Moldova nr.218/2008 (republicat în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2017, nr.78-84, art.100), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 77 alineatul (1), cuvintele „Practicarea ca profesie a activității medicale și farmaceutice” se substituie cu cuvintele „Practicarea activității medicale sau farmaceutice”.

2. Articolul 406:

la alineatul (1), textul „art. 77 alin. (1)-(7), art. 77¹” se substituie cu textul „art. 77 alin. (1) și (3)”;

la alineatul (3), textul „de la alin. (1)” se exclude.

3. Codul se completează cu articolul 406¹ cu următorul cuprins:

„Articolul 406¹. Agenția Medicamentului

și Dispozitivelor Medicale

(1) Contravențiile prevăzute la art.77 alin.(1)-(7) și art. 77¹ se constată și se examinează de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

(2) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale constată și examinează contravențiile prevăzute la art. 273 pct.1)-4), 6), 10) și 13), art. 278, 279 și 344, săvârșite în domeniile de activitate din competența acesteia.

(3) Sunt în drept să constate contravenții și să încheie procese-verbale persoanele care dețin funcții de control din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

(4) Sunt în drept să examineze cauze contravenționale și să aplice sancțiuni directorul general și directorii generali adjuncți ai Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.”

Art. VIII. - Legea nr.10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2009, nr. 67, art.183), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. Articolul 2:

după partea introductivă se introduce o noțiune nouă cu următorul cuprins:

„alfabetizare în sănătate – ansamblu de cunoștințe și competențe acumulate pe parcursul generațiilor în rezultatul activităților și interacțiunilor sociale, condiționate de disponibilitatea resurselor, care permit oamenilor să acceseze, să înțeleagă și să utilizeze informații și servicii pentru promovarea sănătății și a bunăstării proprii și celor din jur;”

la noțiunea „aviz sanitar”, cuvintele „sau necorespunderea” se exclud;

după noțiunea „aviz sanitar” se introduc două noțiuni noi cu următorul cuprins:

„biosecuritate – ansamblu de principii, tehnologii și practici care sunt implementate pentru a asigura protecția, controlul și evidența materialului biologic și/sau a echipamentului aferent manipulării acestuia;

biosiguranță – ansamblu de principii, tehnologii și practici de izolare care sunt implementate pentru a preveni expunerea neintenționată la agenți biologici sau eliberarea accidentală a acestora;”

după noțiunea „carantină” se introduce o noțiune nouă cu următorul cuprins:

„certificat de înregistrare – act permisiv prin care autoritatea competentă pentru supravegherea de stat a sănătății publice înregistrează plasarea pe piață și utilizarea unui produs sau a unei categorii de produse;”

după noțiunea „evaluarea riscurilor pentru sănătate” se introduce o noțiune nouă cu următorul cuprins:

„expertiză sanitară – evaluare a unui proiect, produs, serviciu în scopul determinării corespunderii acestuia cerințelor regulamentelor și normativelor sanitare, aprobate în modul stabilit;”

după noțiunea „gradul de pregătire pentru urgențe de sănătate publică” se introduce o noțiune nouă cu următorul cuprins:

„intoxicație acută neprofesională exogenă de etiologie chimică – stare patologică a organismului uman produsă de una sau mai multe substanțe chimice din exterior (medicamente, produse de uz fitosanitar, alcool, gaze, detergenți etc.), care au fost introduse voluntar sau au pătruns involuntar în organismul uman în doze capabile de a afecta funcțiile vitale ale acestuia, în condiții casnice sau în alte condiții și circumstanțe, cu excepția locului de muncă;”

după noțiunea „izolare” se introduce o noțiune nouă cu următorul cuprins:

„înregistrare de stat – formă de autorizare sanitară a unui produs cu impact asupra sănătății publice, precedată de un proces de examinare și evaluare și finalizată cu eliberarea certificatului de înregistrare și cu includerea în registrul corespunzător a produsului respectiv, în urma cărora este permisă plasarea pe piață și utilizarea conform destinației a acestuia;”

după noțiunea „normativ sanitar” se introduce o noțiune nouă cu următorul cuprins:

„*notificare* - procedură de informare a autorității competente pentru supravegherea de stat a sănătății publice despre plasarea pe piață a unui produs sau serviciu și despre caracteristicile relevante ale acestora din punctul de vedere al asigurării sănătății publice;”

după noțiunea „principiul precauției” se introduce o noțiune nouă cu următorul cuprins:

„*profil de sănătate* - evaluare a stării de sănătate a populației și a factorilor care o determină, realizată la nivel de unitate administrativ-teritorială în scopul elaborării intervențiilor pentru îmbunătățirea stării de sănătate a populației;”

noțiunea „promovarea sănătății” va avea următorul cuprins:

„*promovarea sănătății* - proces de extindere a oportunităților oamenilor, în mod individual și colectiv, pentru sporirea controlului acestora asupra factorilor determinanți ai sănătății și, astfel, pentru îmbunătățirea stării lor de sănătate;”

după noțiunea „regulament sanitar” se introduce o noțiune nouă cu următorul cuprins:

„*rezistență antimicrobiană* - capacitate a unui microorganism de a rezista acțiunii unui agent antimicrobian;”

noțiunea „sănătate ocupațională” va avea următorul cuprins:

„*sănătate ocupațională* - domeniu de activitate în sănătate care ține de promovarea și menținerea celui mai înalt nivel de bunăstare fizică, mintală și socială a tuturor lucrătorilor, indiferent de ocupație;”.

2. Articolul 5 alineatul (2):

punctul 10) va avea următorul cuprins:

„10) sănătatea ocupațională;”

alineatul se completează cu punctele 20)-24) cu următorul cuprins:

„20) controlul tutunului și al alcoolului;

21) siguranța chimică și informarea toxicologică;

22) diagnosticul de laborator în sănătate publică;

23) supravegherea epidemiologică a infecțiilor asociate asistenței medicale și a rezistenței antimicrobiene;

24) reglementarea cerințelor de biosecuritate și de biosiguranță pentru laboratoarele care operează cu agenți biologici.”

3. La articolul 12 punctul 1), după cuvintele „social-economică” se introduce textul „, în baza profilurilor de sănătate,”.

4. La articolul 15 alineatul (3), cuvintele „de Ministerul Sănătății” se substituie cu cuvintele „de către Guvern”.

5. Articolele 16 și 17 vor avea următorul cuprins:

„Articolul 16. Agenția Națională pentru Sănătate Publică

(1) Supravegherea de stat a sănătății publice se realizează de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică, care este autoritate administrativă în subordinea Ministerului Sănătății, cu personalitate juridică.

(2) Regulamentul de activitate, structura și efectivul-limită ale Agenției Naționale pentru Sănătate Publică se aprobă de către Guvern.

(3) Funcțiile de bază ale Agenției Naționale pentru Sănătate Publică sunt:

- a) evaluarea și monitorizarea stării de sănătate a populației;
- b) monitorizarea și răspunsul la urgențele de sănătate publică și la pericolele pentru sănătate;
- c) protecția sănătății populației;
- d) promovarea sănătății, alfabetizarea în sănătate și educația pentru sănătate;
- e) prevenirea, supravegherea și controlul bolilor transmisibile și netransmisibile, intoxicațiilor, bolilor profesionale;
- f) controlul de stat în domeniul sănătății publice;
- g) evaluarea sistemului de sănătate publică și a resurselor acestuia;
- h) colaborarea intersectorială și mobilizarea pentru asigurarea sănătății publice;
- i) realizarea cercetărilor științifice în domeniul sănătății publice;
- j) implementarea și menținerea sistemelor informaționale pentru gestionarea datelor din domeniul de competență;
- k) efectuarea expertizei și autorizării sanitare a produselor, serviciilor și activităților cu impact asupra sănătății publice;
- l) verificarea respectării de către persoanele juridice, indiferent de genul de activitate și tipul de proprietate, a normelor impuse de autoritățile publice în scopul prevenirii maladiilor în cazul izbucnirilor epidemice, al epidemiilor și al pandemiilor, cu respectarea prevederilor Legii nr. 131/2012 privind controlul de stat asupra activității de

întreprinzător;

m) prestarea serviciilor în domeniul sănătății publice, la solicitarea persoanelor fizice sau juridice, pe bază de contracte de prestări servicii, conform tarifelor stabilite de către Guvern.

(4) La nivel teritorial, Agenția Națională pentru Sănătate Publică își desfășoară activitatea prin intermediul centrelor de sănătate publică teritoriale, care sunt subdiviziuni ale Agenției fără personalitate juridică.

(5) În vederea realizării atribuțiilor, Agenția Națională pentru Sănătate Publică beneficiază de suportul Ministerului Sănătății, colaborează cu alte autorități ale administrației publice centrale și locale, cu instituțiile publice, cu organisme naționale și internaționale reprezentate prin rețelele specifice ale Uniunii Europene și Organizației Națiunilor Unite.

(6) Agenția Națională pentru Sănătate Publică este desemnată, la nivel național, în calitate de:

a) autoritate administrativă centrală de notificare, responsabilă de informarea secretariatului Organizației Mondiale a Comerțului asupra modificărilor regulamentelor și normativelor sanitare și de prezentarea informației privind activitățile de sănătate publică la nivel de țară;

b) punct focal național pentru implementarea prevederilor Regulamentului sanitar internațional, aprobat la 23 mai 2005 în cadrul celei de-a 58-a Asamblée a Organizației Mondiale a Sănătății (RSI 2005);

c) punct focal național pentru implementarea Convenției asupra interzicerii perfecționării, producerii și stocării armelor bacteriologice (biologice) toxice și asupra distrugerii lor, la care Republica Moldova a aderat prin Legea nr. 360/2004 (BWC 1975).

(7) Agenția Națională pentru Sănătate Publică poate primi, gestiona și utiliza granturi, donații și sponsorizări, în condițiile legii.

Articolul 17. Împuternicirile personalului de conducere

al Agenției Naționale pentru Sănătate

Publică

Directorul și directorii adjuncți ai Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, șefii și șefii adjuncți ai centrelor de sănătate publică teritoriale, în limitele atribuțiilor de serviciu, sunt în drept:

1) să autorizeze, să avizeze și să certifice produse, servicii și activități cu impact asupra sănătății publice, conform modului și cerințelor prevăzute de prezenta lege;

2) să prezinte autorităților administrației publice centrale și locale, conform competențelor, propuneri privind implementarea legislației sanitare, privind elaborarea și

realizarea planurilor de dezvoltare socială și economică a teritoriilor, a programelor de asigurare a sănătății publice, de ocrotire a mediului înconjurător, a programelor de îmbunătățire a condițiilor de muncă și de trai, a programelor de instruire și educație;

3) să sesizeze autoritățile administrației publice și organele de drept privind încălcările constatate;

4) să propună autorităților competente retragerea licențelor/autorizațiilor;

5) să dispună, în situații de risc major și imediat pentru sănătate, prin dispoziție, suspendarea activității întreprinderilor, instituțiilor, unităților economice până la remedierea încălcărilor depistate ale legislației sanitare, cu respectarea procedurii stabilite la art. 17 din Legea nr. 235/2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător;

6) să emită autorităților administrației publice, întreprinderilor, organizațiilor, persoanelor fizice și juridice, indiferent de tipul de proprietate și de forma juridică de organizare, prescripții, obligatorii pentru executare, privind remedierea încălcărilor legislației sanitare și privind realizarea măsurilor de sănătate publică;

7) să ia decizii privind:

a) sistarea temporară a activității persoanelor purtătoare de agenți patogeni ai bolilor contagioase, care prezintă pericol pentru sănătatea publică în virtutea specificului muncii;

b) suspendarea valabilității sau retragerea autorizațiilor sanitare, a avizelor sanitare și a certificatelor sanitare, cu respectarea prevederilor art.10 și 11 din Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător;

c) efectuarea examenului medical și supravegherea medicală a persoanelor care au fost în contact cu bolnavii contagioși;

d) izolarea bolnavilor contagioși și a persoanelor suspecte de a fi purtătoare de agenți patogeni;

e) efectuarea dezinfecției, dezinsecției și deratizării în focarele de boli transmisibile, precum și în încăperile și pe teritoriul în care se mențin condiții pentru apariția și răspândirea bolilor infecțioase, cu excepția unităților din lanțul alimentar;

f) efectuarea vaccinării profilactice a populației sau a unor grupuri de persoane, conform indicațiilor epidemiologice;

8) să examineze cauze contravenționale și să aplice sancțiuni, conform Codului contravențional;

9) să transmită materialele către organele de urmărire penală;

10) să solicite, în condițiile legii, persoanelor fizice și juridice care au admis încălcări ale legislației sanitare restituirea cheltuielilor suportate în legătură cu realizarea

măsurilor de sănătate publică privind localizarea și lichidarea focarelor și/sau a cazurilor de îmbolnăvire, apărute ca urmare a încălcărilor respective;

11) să invite persoanele fizice și juridice pentru examinarea cazurilor de încălcare a legislației sanitare.”

6. Articolul 18:

În cuprinsul articolului, cuvintele „autorizat cu drept de control” se substituie cu cuvintele „abilitat cu funcții de control”;

la alineatul (1), cuvintele „cu drept” se substituie cu cuvintele „cu funcții”;

la alineatul (4), textul „procesele-verbale de constatare a condițiilor sanitare, în rapoartele de control” se substituie cu cuvintele „procesele-verbale de control”;

articolul se completează cu alineatul (5) cu următorul cuprins:

„(5) În exercițiul funcției, personalul abilitat cu funcții de control de stat în sănătate publică (inspectorii) poartă uniformă de serviciu de model stabilit, cu semne de distincție corespunzătoare. Modelul uniformei, condițiile de purtare și modul de echipare se aprobă de către Guvern.”

7. Articolele 21 și 22 vor avea următorul cuprins:

„Articolul 21. Organizarea autorizării sanitare

(1) Înainte de plasarea pe piață, produsele, serviciile și activitățile cu impact asupra sănătății publice sunt supuse autorizării sanitare de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică.

(2) Autorizarea sanitară include următoarele forme:

1) pentru produsele cu impact asupra sănătății publice:

a) notificare;

b) avizare sanitară;

c) înregistrare de stat;

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

a) notificare;

b) autorizare sanitară de funcționare.

(3) Categoriile și tipurile de produse, servicii și activități supuse autorizării sanitare se stabilesc prin lege.

(4) Modul de organizare a autorizării sanitare, formele de autorizare sanitară

specifice categoriilor și tipurilor de produse, servicii și activități, precum și termenele de eliberare a documentelor respective se stabilesc prin acte normative, aprobate în conformitate cu art. 4¹ alin. (4) din Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.

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

(6) Plasarea pe piață a produselor cu impact asupra sănătății, precum și desfășurarea activităților și prestarea serviciilor supuse autorizării sanitare conform legislației sanitare aplicabile sunt interzise fără obținerea autorizării sanitare.

(7) Modul de solicitare, acordare, suspendare și retragere a actelor permissive prevăzute de prezenta lege pentru agenții economici se stabilește prin Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător în partea în care nu este reglementat de prezenta lege, cu condiția respectării Legii nr. 161/2011 privind implementarea ghișeului unic în desfășurarea activității de întreprinzător.

Articolul 22. Notificarea

(1) Se supun procedurii de notificare categoriile și tipurile de produse și servicii indicate în anexa nr. 1¹.

(2) Modul de notificare se stabilește prin acte normative, aprobate în conformitate cu art. 4¹ alin. (4) din Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.”

8. Articolul 23 se abrogă.

9. Articolele 23¹ și 23² vor avea următorul cuprins:

„Articolul 23¹. Avizarea sanitară a produselor

cu impact asupra sănătății publice

(1) Avizarea sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice se efectuează înainte de plasarea acestora pe piață, în temeiul rezultatelor expertizei sanitare.

(2) Agenția Națională pentru Sănătate Publică avizează sanitar produsele cu impact asupra sănătății publice specificate în anexa nr. 1.

(3) Procedura de avizare sanitară are drept scop asigurarea corespunderii produselor cu impact asupra sănătății publice cu cerințele stipulate în regulamentele sanitare specifice categoriilor și tipurilor respective de produse.

(4) Avizarea sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice prevede mai multe tipuri de verificare, precum:

a) controlul, în punctele critice, pe întregul proces tehnologic de fabricație a produselor;

b) auditul sistemelor de asigurare a calității și inofensivității;

c) expertiza sanitară a produsului finit, care trebuie să ateste conformitatea produselor și a sistemelor de producție cu cerințele stabilite, în scopul protejării consumatorului împotriva riscurilor legate de produse, în baza unei descrieri exacte a produsului.

(5) Expertiza sanitară a produselor cu impact asupra sănătății publice include:

a) examinarea actelor de însoțire a produselor prin prisma prezenței informației care atestă inofensivitatea produselor;

b) efectuarea investigațiilor sanitare și a testărilor de laborator, după caz;

c) evaluarea rezultatelor expertizelor sanitare ale produselor.

(6) Pe teritoriul Republicii Moldova sunt recunoscute documentele care atestă inofensivitatea produselor eliberate de autoritățile competente din statele membre ale Uniunii Europene, din statele membre ale Organizației Mondiale a Comerțului și din statele membre ale Comunității Statelor Independente, echivalate cu cele naționale conform actelor aprobate de către Guvern. Recunoașterea documentelor respective se efectuează în termen de 10 zile lucrătoare, cu eliberarea avizului sanitar respectiv.

(7) În cazul în care se stabilește că, pentru evaluarea inofensivității, produsele cu impact asupra sănătății publice nu au fost supuse unei expertize sanitare complete, conform prevederilor regulamentelor sanitare, și, din acest motiv, pot prezenta pericol potențial pentru sănătatea omului, precum și dacă există dovezi că produsele respective au fost transportate și/sau depozitate incorect, persoana abilitată cu funcții de control de stat în sănătate publică este în drept să dispună efectuarea unor investigații de laborator suplimentare.

(8) În cazul în care produsele cu impact asupra sănătății publice supuse expertizei sanitare nu corespund cerințelor regulamentelor sanitare, mostre ale acestora sunt supuse expertizei sanitare repetate. În cazul în care în urma expertizei sanitare repetate se confirmă necorespunderea produselor respective, Agenția Națională pentru Sănătate Publică emite hotărârea de a interzice plasarea pe piață a lotului de produse supus expertizei sanitare, cu luarea măsurilor pentru examinarea cauzelor necorespunderii acestora cu prevederile regulamentelor sanitare.

(9) Corespunderea produselor cu impact asupra sănătății publice supuse expertizei sanitare cu cerințele regulamentelor sanitare se confirmă prin emiterea, după caz, a unuia dintre următoarele documente:

a) aviz sanitar pentru producție în serie pentru producătorii autohtoni, eliberat pe un termen de 3 ani;

b) aviz sanitar pentru produsele de import, eliberat pe un termen de un an în baza contractelor de furnizare;

c) aviz sanitar pentru un lot de produse, eliberat pe termenul de valabilitate a produselor respective.

(10) Avizele sanitare se eliberează gratis.

Articolul 23². Autorizarea sanitară de funcționare

în cazul activităților și serviciilor cu

impact asupra sănătății publice

(1) Agenția Națională pentru Sănătate Publică autorizează sanitar desfășurarea activităților și prestarea serviciilor cu impact asupra sănătății publice specificate în anexa nr. 2.

(2) Autorizarea sanitară de funcționare se efectuează în baza principiului ghișeului unic.

(3) Autorizația sanitară de funcționare se eliberează pe un termen de 5 ani, în termen de 10 zile lucrătoare de la data depunerii cererii, în cazul în care obiectivul, activitatea și/sau serviciul, după caz, corespund cerințelor regulamentelor și normativelor sanitare, fapt atestat prin documente confirmative.

(4) Excepție de la prevederile alin. (3) fac următoarele tipuri de obiective:

a) obiectivele a căror activitate presupune funcționarea acestora pe un termen mai mic de un an, desfășurând activități sezoniere (zone de odihnă, obiective de odihnă și întremare a sănătății etc.). În acest caz, obiectivele sunt supuse autorizării sanitare în fiecare an înainte de începerea desfășurării activităților și prestării serviciilor;

b) obiectivele a căror activitate se desfășoară în baza contractelor de locațiune a imobilului încheiate pe o perioadă mai mică de 5 ani, care se autorizează sanitar pe perioada valabilității contractului de locațiune.

(5) Pentru obținerea autorizației sanitare de funcționare sau prelungirea valabilității acesteia, proprietarul sau deținătorul dreptului de folosință asupra obiectivului ori reprezentantul legal al acestora adresează o cerere către centrul de sănătate publică teritorial în a cărui rază de activitate se află obiectivul. La cerere se anexează:

a) copia de pe actul de proprietate sau de pe contractul de locațiune a imobilului unde se va desfășura activitatea ori va fi prestat serviciul;

b) lista categoriilor și tipurilor de produse/mărfuri care urmează a fi fabricate, depozitate, comercializate, precum și a activităților desfășurate și serviciilor prestate.

(6) În cazul schimbării sau extinderii listei activităților desfășurate sau serviciilor prestate de solicitant, dacă acestea se supun autorizării sanitare de funcționare conform

anexei nr. 2, se solicită o autorizație sanitară de funcționare nouă în condițiile respectării legislației sanitare.

(7) Autorizația sanitară de funcționare se eliberează pe un formular tipizat aprobat de Ministerul Sănătății și se semnează de către conducătorul autorității competente pentru supravegherea de stat a sănătății publice sau, după caz, de conducătorul centrului de sănătate publică teritorial.”

10. La articolul 24:

alineatul (1) va avea următorul cuprins:

„(1) Sunt supuse înregistrării de stat următoarele produse care prezintă un pericol potențial pentru sănătatea și viața omului:

a) produsele biocide;

b) suplimentele alimentare, altele decât cele care conțin exclusiv vitamine și/sau minerale;

c) produsele alimentare noi;

d) aditivii alimentari, enzimele și aromele.”

la alineatul (3), cuvintele „de Guvern” se substituie cu cuvintele „de actele normative”;

articolul se completează cu alineatele (4) și (5) cu următorul cuprins:

„(4) În scopul evaluării produselor supuse înregistrării de stat, în cadrul Agenției Naționale pentru Sănătate Publică se instituie comisii specializate.

(5) Comisiile specializate sunt instituite prin ordinul ministrului sănătății și includ experți în domeniile aferente produselor supuse înregistrării de stat de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică din cadrul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor, al Ministerului Mediului, al Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, al Universității de Stat de Medicină și Farmacie „Nicolae Testemițanu”.”

11. Articolele 25 și 25¹ se abrogă.

12. La articolul 32:

alineatul (4) va avea următorul cuprins:

„(4) Atribuirea terenurilor pentru construcția obiectivelor, darea în exploatare a obiectivelor, proiectele de sistematizare și dezvoltare a localităților, proiectele de construcție a obiectivelor poluante se coordonează de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică la solicitarea entităților interesate, în modul stabilit de actele normative în domeniul urbanismului și amenajării teritoriului.”

alineatul (5) se abrogă.

13. La articolul 46, alineatul (2) va avea următorul cuprins:

„(2) Prioritățile în promovarea sănătății sunt stabilite și coordonate de către autoritatea competentă pentru supravegherea de stat a sănătății publice și includ, fără a se limita la acestea:

a) promovarea alimentației sănătoase și a activității fizice;

b) prevenirea consumului de tutun;

c) reducerea consumului de alcool;

d) promovarea igienei personale și a celei comunitare;

e) asigurarea sănătății publice în raport cu mediul înconjurător și adaptarea la schimbările climatice;

f) promovarea sănătății la locul de muncă;

g) promovarea sănătății în rândul copiilor și tinerilor;

h) ameliorarea sănătății persoanelor vârstnice;

i) promovarea sănătății mintale;

j) promovarea sănătății reproductive;

k) reducerea riscurilor de răspândire a bolilor transmisibile;

l) promovarea imunizărilor;

m) prevenirea traumatismelor și accidentelor.”

14. La articolul 50, alineatul (4) va avea următorul cuprins:

„(4) Reducerea impactului factorilor de risc se efectuează prin acțiuni complexe și include, fără a se limita la acestea:

a) combaterea consumului produselor din tutun și al produselor conexe;

b) reducerea consumului de alcool;

c) combaterea narcomaniei;

d) promovarea alimentației sănătoase și a siguranței nutriționale;

e) reducerea inactivității fizice;

f) ameliorarea calității aerului;

- g) profilaxia obezității;
- h) controlul hipertensiunii arteriale;
- i) controlul bolilor cardiovasculare;
- j) controlul diabetului;
- k) controlul cancerului;
- l) controlul bolilor respiratorii cronice;
- m) controlul bolilor digestive cronice;
- n) promovarea sănătății orale;
- o) ameliorarea stării sănătății mintale;
- p) prevenirea leziunilor traumatice, inclusiv a traumatismului rutier;
- q) aplicarea intervențiilor în baza profilurilor de sănătate.”

15. În cuprinsul articolelor 54, 55 și 58, cuvintele „pregătire pentru urgențele de sănătate publică” și cuvintele „pregătire pentru urgența de sănătate publică” se substituie cu cuvintele „pregătire și răspuns la urgențe de sănătate publică”.

16. Anexa nr. 1:

după poziția 2403 se introduce o poziție nouă cu următorul cuprins:

2404 Produse care conțin tutun sau tutun reconstituit, nicotină sau înlocuitori de tutun ori de nicotină, destinate inhalării fără ardere, alte produse care conțin nicotină, destinate absorbției nicotinei în corpul uman

pozițiile 3301, 3302, 3303 00, 3304, 3305, 3306, 3307, 3405 și 3922 se exclud;

după poziția 3921 se introduce o poziție nouă cu următorul cuprins:

3923 Articole de transport sau de ambalare din materiale plastice; bușoane, dopuri, capace, capsule și alte dispozitive de închidere, din materiale plastice, destinate să vină în contact cu produsele alimentare

după poziția 3924 se introduce o poziție nouă cu următorul cuprins:

4009 Tuburi, țevi și furtunuri din cauciuc vulcanizat nedurificat, prevăzute sau nu cu accesoriile lor (de exemplu, racorduri, garnituri, coturi, flanșe), destinate să vină în contact cu produsele alimentare și apa potabilă

poziția 3925 se exclude;

după poziția 4014 se introduc trei poziții noi cu următorul cuprins:

- 4415 Lădițe, coșuri și ambalaje similare din lemn, destinate să vină în contact cu produsele alimentare
- 4416 Butoaie, cuve, putini și alte produse de dogărie și părțile lor, din lemn, inclusiv doagele
- 4503, Plută aglomerată (cu sau fără liant) și articole din plută aglomerată, 4504 destinate să vină în contact cu produsele alimentare

după poziția 4803 00 se introduc patru poziții noi cu următorul cuprins:

- 4806 Hârtii și cartoane sulfurizate, hârtii rezistente la grăsimi, hârtii calc, hârtii pergament și alte hârtii glazurate, transparente sau translucide, în rulouri sau foi, destinate să vină în contact cu produsele alimentare
- 4808 Hârtii și cartoane ondulate (chiar acoperite prin lipire), creponate, încrețite, gofrate, ștanțate sau perforate, în rulouri sau în foi, altele decât cele de la poziția 4803, destinate să vină în contact cu produsele alimentare
- 4812 Blocuri filtrante și plăci filtrante, din pastă de hârtie, destinate să vină în contact cu produsele alimentare
- 4813 Hârtie pentru țigări, chiar tăiată la dimensiune, sub formă de colițe sau sub formă tubulară

după poziția 4818 se introduc trei poziții noi cu următorul cuprins:

- 4819 Cutii, saci, pungi, cornete și alte ambalaje din hârtie, carton, vată de celuloză sau straturi subțiri din fibre celulozice; obiecte din carton pentru birou, pentru magazine sau similare, destinate să vină în contact cu produsele alimentare
- 4821 Etichete de toate genurile, din hârtie sau carton, imprimate sau nu, destinate să vină în contact cu produsele alimentare
- 4823 Alte hârtii, cartoane, vată de celuloză și straturi subțiri din fibre celulozice, decupate la dimensiune; alte articole din pastă de hârtie, din hârtie, din carton, din vată de celuloză sau din straturi subțiri din fibre celulozice, destinate să vină în contact cu produsele alimentare

pozițiile 4903 00 000, 6103, 6104, 6105, 6106, 6107, 6108, 6201, 6202, 6203, 6204, 6205, 6206, 6207 și 6208 se exclud;

după poziția 6209 se introduc trei poziții noi cu următorul cuprins:

- 6309 Îmbrăcăminte purtată sau uzată și alte articole purtate sau uzate
- 6912 Articole pentru servicii de masă sau de bucătărie, alte articole de menaj sau de uz gospodăresc din ceramică, altele decât din porțelan, destinate să vină în contact cu produsele alimentare
- 7010 Damigene, sticle, baloane, borcane, căni, ambalaje tubulare, fiole și alte recipiente, din sticlă, folosite pentru transport sau ambalare; recipiente din sticlă pentru conserve; dopuri, capace și alte dispozitive de închidere, din sticlă, destinate să vină în contact cu produsele alimentare

pozițiile 6302, 6401, 6403 și 6404 se exclud;

poziția 7310 va avea următorul cuprins:

7310 Rezervoare, butoaie, bidoane, cutii și recipiente similare, din fontă, din fier sau din oțel, cu o capacitate de maximum 300 l, fără dispozitive mecanice sau termice, chiar căptușite sau izolate termic, destinate să vină în contact cu produsele alimentare

pozițiile 7323, 7615, „Din 8418” și 8422 se exclud;

după poziția 7310 se introduc patru poziții noi cu următorul cuprins:

8214 Alte articole de cuțitărie (de exemplu satâre de măcelărie sau de bucătărie, cuțite de tranșat sau de tocat) destinate să vină în contact cu produsele alimentare

8215 Linguri, furculițe, polonice, spumiere, palete pentru prăjituri, cuțite speciale pentru pește sau pentru unt, clești pentru zahăr și articole similare

8421 Aparare pentru filtrarea sau purificarea apei potabile și lichidelor alimentare

8435 Prese, teascuri, mașini și dispozitive de stors similare pentru fabricarea vinului, cidrului, sucurilor de fructe sau băuturilor similare

la poziția 9503 00, coloana a doua, textul „Triciclete, trotinete, automobile cu pedale și jucării similare cu roți; landouri și cărucioare pentru păpuși; păpuși;” se substituie cu textul „Păpuși;”;

după poziția 9503 00 se introduce o poziție nouă cu următorul cuprins:

9619 Șervețele și scutece pentru copii și articole similare, din orice material

17. Legea se completează cu anexa nr. 1¹ cu următorul cuprins:

„Anexa nr. 1¹

LISTA

produselor și serviciilor cu impact asupra sănătății publice,

supuse procedurii de notificare

Denumirea produselor/serviciilor

I. Produse

Codul poziției

tarifare,

conform

Nomenclaturii

combinare a

mărfurilor

2106 Suplimentele alimentare care conțin exclusiv nutrimente (vitamine și/sau minerale)

2401-2404 Produsele noi sau cu compoziția modificată din tutun și/sau produsele conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora

3303 000-3307 Produsele cosmetice

II. Servicii

CAEM-2

55.10

Hoteluri și alte facilități de cazare similare

88.91

Activități de îngrijire zilnică pentru copii (doar serviciile alternative de îngrijire a copiilor stabilite de către Guvern)”

18. Anexa nr. 2 va avea următorul cuprins:

„Anexa nr. 2

LISTA

activităților și serviciilor cu impact asupra sănătății publice,

supuse autorizării sanitare de funcționare

CAEM-2

Denumirea activităților, serviciilor

E 36.00

Captarea, tratarea și distribuția apei potabile

G 46.46

Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice

46.71

Comerțul cu ridicata al combustibililor solizi, lichizi și gazoși și al produselor derivate

☐ 47.30

Comerțul cu amănuntul al carburanților pentru autovehicule în magazine specializate

47.73

Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice

I 55.20

Tabere pentru copii

P 85.10

Învățământ preșcolar

85.20

Învățământ primar

85.31

Învățământ secundar general

85.32

Învățământ secundar, tehnic sau profesional

85.59

Alte forme de învățământ

Q 86.10

Activități de asistență spitalicească

86.21

Activități de asistență medicală generală

86.22

Activități de asistență medicală specializată

86.23

Activități de asistență stomatologică

86.90

Alte activități referitoare la sănătatea umană

87.10

Activități ale centrelor de îngrijire medicală

87.20

Activități ale centrelor de recuperare psihică și de dezintoxicare, exclusiv spitale

R 93.29

Activități ale plajelor

S 96.02

Coafură și alte activități de înfrumusețare

96.04

Activități de întreținere corporală

96.09

Activități ale studiourilor de tatuaj și piercing”

Art. IX. - Legea nr. 231/2010 cu privire la comerțul interior (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2021, nr. 230-237, art.262), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. La articolul 14 alineatul (7), textul „anexa nr. 4 la prezenta lege” se substituie cu textul „anexa nr. 2 la Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice (conform următorilor clasificatori din anexa respectivă (CAEM-2): 46.46; 47.30; 47.73; 55.20 - doar pentru taberele pentru copii; 93.29 - doar pentru activități ale plajelor; 96.02; 96.04;

96.09)".

2. La articolul 16 alineatul (5), în partea introductivă, textul „anexa nr. 4 la prezenta lege” se substituie cu textul „anexa nr. 2 la Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice (conform următorilor clasificatori din anexa respectivă (CAEM-2): 46.46; 47.30; 47.73; 55.20 – doar pentru taberele pentru copii; 93.29 – doar pentru activități ale plajelor; 96.02; 96.04; 96.09)".

3. La articolul 17 alineatul (5), textul „anexa nr. 4” se substituie cu textul „anexa nr. 2 la Legea nr.10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice, conform următorilor clasificatori din anexa respectivă (CAEM-2): 46.46; 47.30; 47.73; 55.20 – doar pentru taberele pentru copii; 93.29 – doar pentru activități ale plajelor; 96.02; 96.04; 96.09".

4. Anexa nr. 4 se abrogă.

Art. X. – Capitolul III din anexa nr. 1 la Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2011, nr. 170-175, art. 494), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

la poziția 28, coloana a doua va avea următorul cuprins:

„Certificat de înregistrare a produselor biocide; a suplimentelor alimentare, altele decât cele care conțin exclusiv vitamine și/sau minerale; a produselor alimentare noi”;

la poziția 29 coloana a doua, cuvintele „a obiectivelor” se exclud;

la poziția 30, coloana a doua va avea următorul cuprins:

„Aviz sanitar pentru produse cu impact asupra sănătății publice”.

Art. XI. – Tabelul de la capitolul 1 din anexa la Legea nr. 131/2012 privind controlul de stat asupra activității de întreprinzător (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2012, nr. 181-184, art.595), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

la poziția 4, coloana a treia va avea următorul cuprins:

„Supravegherea sănătății publice. Supravegherea pieței privind produsele din domeniile reglementate, inclusiv materialele care vin în contact cu produsele alimentare plasate pe piață, cu excepția celor aflate în uz pe întreg lanțul alimentar. Supravegherea și verificarea respectării condițiilor de securitate radiologică, radioprotecție la utilizarea instalațiilor radiologice în domeniul sănătății, a dispozitivelor medicale și a produselor radiofarmaceutice, care au impact asupra sănătății și reprezintă surse de radiații ionizante. Protecția consumatorilor în domeniul serviciilor prestate de prestatorii de servicii medicale”;

tabelul se completează cu poziția 14 cu următorul cuprins:

14	Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	Supravegherea și controlul circulației preparatelor medicamentoase, produselor farmaceutice și parafarmaceutice, dispozitivelor medicale. Supravegherea și controlul activității farmaceutice. Protecția consumatorilor în domeniul preparatelor medicamentoase, produselor farmaceutice și parafarmaceutice, precum și al serviciilor puse la dispoziția consumatorului de întreprinderile și instituțiile farmaceutice. Circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor
----	--	---

Art. XII. - 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. La articolul 4, alineatul (2) se completează cu litera a¹⁾ cu următorul cuprins:

„a¹⁾ efectuează supravegherea și controlul dispozitivelor medicale introduse și puse la dispoziție pe piață, inclusiv prin intermediul:

- verificărilor corespunzătoare ale caracteristicilor de conformitate și ale performanțelor dispozitivelor, inclusiv, după caz, al examinării documentației și al verificărilor fizice și de laborator, desfășurate în baza unor eșantioane adecvate;

- verificărilor privind realizarea de către agenții economici a unor măsuri de remediere corespunzătoare și proporționale în ceea ce privește conformarea cu reglementările tehnice;

- luării unor măsuri corespunzătoare și proporționale, dacă agentul economic nu realizează măsurile de remediere;”.

2. Articolul 4¹ se abrogă.

3. În cuprinsul articolului 14, sintagma „Agenția Națională pentru Sănătate Publică” se substituie cu sintagma „Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale”.

Art. XIII. - În cuprinsul Legii nr. 182/2019 privind calitatea apei potabile (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2020, nr. 1-2, art. 2), sintagma „Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale”, la orice formă gramaticală, se substituie cu sintagma „Ministerul Sănătății” la forma gramaticală corespunzătoare.

Art. XIV. - (1) Prezenta lege intră în vigoare peste 3 luni de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, cu excepția prevederilor art. I pct. 4 și ale art. II, care intră în vigoare la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

(2) Guvernul, în termen de 6 luni de la data publicării prezentei legi:

a) va prezenta Parlamentului propuneri pentru a aduce legislația în corespundere cu prevederile prezentei legi;

- b) va aduce actele sale normative în concordanță cu prezenta lege;
- c) va elabora și va adopta actele normative necesare pentru aplicarea prezentei legi.

PREȘEDINTELE PARLAMENTULUI Igor GROSU

Nr. 216. Chișinău, 20 iulie 2023.