



151

CANCELARIA DE STAT A REPUBLICII MOLDOVA
CENTRUL DE ARMONIZARE A LEGISLAȚIEI

Nr. 31/02-126-8783

Chișinău

10 noiembrie 2021

Ministerul Mediului
cancelaria@mediu.gov.md
Copie: Cancelaria de Stat
cancelaria@gov.md

Ref.: scrisoarea nr. 18-23-335-8291 din 27 octombrie 2021/ Nr. unic 391/MM/2021

Prin prezenta, Centrul de armonizare a legislației prezintă Declarația de compatibilitate întocmită în baza expertizei proiectului de hotărâre a Guvernului pentru aprobarea proiectului Legii privind organismele modificate genetic, inclus în pct. 15.6.1. al Planului de acțiuni al Guvernului pentru anii 2021 - 2022, aprobat prin HG nr. 235/2021.

Anexă: 9 file

/semnat electronic/

Șef Centru

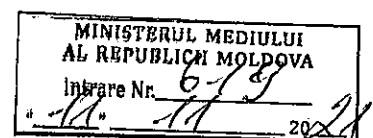
Natalia SUCEVEANU

Digitally signed by Suceveanu Natalia
Date: 2021.11.11 10:28:17 EET
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova



Casa Guvernului,
MD-2033, Chișinău,
Republica Moldova

Telefon:
+ 373 22 250 229



DECLARAȚIE DE COMPATIBILITATE

În baza expertizei proiectului de hotărâre a Guvernului pentru aprobarea proiectului Legii privind organismele modificate genetic, inclus în pct. 15.6.1. al Planului de acțiuni al Guvernului pentru anii 2021 - 2022, aprobat prin HG nr. 235/2021.

Prezenta Declarație de compatibilitate a fost întocmită de Centrul de armonizare a legislației în baza Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative, a HG nr. 657/2009 pentru aprobarea Regulamentului privind organizarea și funcționarea, structurii și efectivului-limită ale Cancelariei de Stat și a HG nr. 1171/2018 cu privire la aprobarea Regulamentului privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene.

Proiectul Legii privind organismele modificate genetic **transpune** Directiva 2001/18/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 12 martie 2001 privind diseminarea deliberată în mediu a organismelor modificate genetic și de abrogare a Directivei 90/220/CEE a Consiliului, publicată în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene L 106 din 17 aprilie 2001, așa cum a fost modificată ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/1381 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 iunie 2019 / Directive 2001/18/EC of the European Parliament and of the Council of 12 March 2001 on the deliberate release into the environment of genetically modified organisms and repealing Council Directive 90/220/EEC, published in the Official Journal of the European Communities L 106 of 17 April 2001, as was last time amended by Regulation (EU) 2019/1381 of the European Parliament and of the Council of 20 June 2019.

I. Obiectul proiectului

Proiectul național are drept scop principal transpunerea în legislația națională a Directivei 2001/18/CE, în vederea asigurării cadrului național primar de reglementare în domeniul organismelor modificate genetic, astfel ca activitățile de obținere, testare, utilizare, comercializare, circulație transfrontalieră a organismelor modificate genetic (în continuare - OMG) să se desfășoare cu respectarea principiului precauției, pentru asigurarea protecției sănătății umane și a mediului. Totodată, proiectul național va crea un proces transparent de autorizare a utilizării organismelor modificate genetic și va exclude diseminarea deliberată a organismelor modificate genetic în mediul înconjurător, precum și va asigura prevenirea producerii, comercializării, importului/exportului, plasării neautorizate pe piață a produselor cu conținut de OMG. Proiectul național își propune reglementarea activităților cu organisme modificate genetic, care pot genera riscuri încă necunoscute pentru sănătatea umană și pentru mediu, bazându-se pe principii fundamentale ale dreptului mediului, precum: principiul precauției, principiul evaluării riscului ecologic urmare a importului OMG, principiul informării și participării publicului în luarea deciziilor de către autoritatea competentă și o serie de principii specifice - principiul monitorizării efectelor pe termen lung a interacțiunii OMG-urilor cu mediul, principiul respectării cerințelor de etichetare și de trasabilitate, în toate stadiile plasării pe piață a OMG-urilor. Astfel, proiectul național instituie reglementări detaliate cu privire la: domeniul de aplicare și definițiile relevante domeniului OMG;

principiile de bază ale politicii de stat în domeniul OMG; competențele administrative și de reglementare în ceea ce privește OMG; procedura de introducere deliberată în mediu a OMG, în alte scopuri decât introducerea pe piață, precum și plasarea pe piață și mișcarea transfrontalieră a OMG ca produse în sine sau componente ale altor produse; procesul de raportare și monitorizare în cazul introducerii deliberate în mediu a OMG; registrul OMG; confidențialitatea datelor prezentate de către notificator; obligațiile impuse deținătorului unei autorizații în cazul unui accident în ceea ce privește utilizarea, introducerea deliberată în mediu și/sau plasarea pe piață, import, export, tranzit, depozitare, manipulare, transport a unui OMG ca produse în sine sau parte componentă a unui produs; tehnicile de modificare genetică; informațiile care trebuie incluse în notificare de către notificator; informația destinată publicului privind OMG; cuantumul plății pentru examinarea notificărilor

Menționăm că, proiectul național **reprezintă exercițiul primar al armonizării legislației naționale** în domeniul OMG, urmînd să abroge și să substituie Legea nr. 755/2001 privind securitatea biologică.

Proiectul de act normativ reglementează, în principal, următoarele aspecte relevante din punct de vedere al transpunerii:

- Stabilește norme referitoare la domeniul de reglementare, scopul și domeniile de aplicare a legii (art. 1 și 2 din proiectul Legii);
- Prevede principiile și noțiunile de bază ale politicii de stat în domeniul activităților de diseminare în mediu și plasare pe piață a OMG (art. 3 și 4 din proiectul Legii);
- Prevede norme cu privire la obligațiile generale în conformitate cu principiul precauției pentru evitarea efectelor adverse asupra sănătății umane și a mediului (art. 5 din proiect);
- Instituie norme care se referă la competențele administrative și de reglementare, stabilește atribuțiile organelor centrale de specialitate în procesul de elaborare a politicilor în domeniu și de implementare a acestora (art. 6 - 12 din proiect);
- Stabilește procedura de introducere deliberată în mediu a organismelor modificate genetic, în alte scopuri decât introducerea pe piață și include procedura standard de notificare, autorizare, consultare a publicului și suspendare a autorizației (art. 14 - 17 din proiect);
- Instituie norme cu privire la procedura de plasare pe piață a organismelor modificate genetic ca produse în sine sau componente a altor produse și autorizația (art. 18 - 23 din proiect);
- Fixează norme cu privire la procesul de raportare și monitorizare a informațiilor noi, utilizarea acestora și evaluarea riscului ecologic (art. 24 - 25 din proiect);
- Precizează cerințele pentru etichetarea, ambalarea și trasabilitatea în cazul introducerii și utilizării organismelor modificate genetic (art. 26 - 27 din proiect);
- Determină procedura de consultare și participare a publicului la luarea deciziilor (art. 29 din proiectul național);
- Instituie norme cu privire la registrul organismelor modificate genetic și confidențialitatea datelor (art. 30 - 32 din proiect);

- Stabilește măsurile în cazul producerii unui accident în procesul de manipulare a organismelor vii modificate genetic și răspunderea pentru încălcarea legii privind organismele modificate genetic (art. 35 din proiect);
- Instituie tehnicile care implică modificarea genetică (Anexa nr. 1, Partea 1 - 3 la proiectul național);
- Stabilește principiile, obiectivele și elementele de evaluare a riscurilor ecologice asupra sănătății umane și a mediului (Anexa nr. 2 la proiectul național);
- Instituie normele cu privire la informațiile solicitate în notificare și cele cu privire la diseminările de plante superioare modificate genetic (Anexa nr. 3 la proiectul național);
- Prevede normele cu privire la informațiile suplimentare ce se furnizează în notificarea pentru introducerea OMG-urilor pe piață (Anexa nr. 4 la proiectul național);
- Stabilește liniile directoare pentru rapoartele de evaluare (Anexa nr. 6 a proiectului național);
- Instituie obiectivele și principiile generale care trebuie urmate pentru întocmirea planului de monitorizare (Anexa nr. 5 a proiectului național).

II. Evaluarea din perspectiva compatibilității cu Dreptul UE

Din punct de vedere al dreptului UE, prin prisma obiectului de reglementare, prezentul demers normativ se circumscrie reglementărilor statuate la nivelul UE, subsumate domeniului *protecției mediului înconjurător și protecției sănătății*, pe segmentul legislativ *organisme modificate genetic*.

Astfel, din perspectiva proiectului examinat, la nivelul legislației europene derivate prezintă relevanță directă dispozițiile **Directivei 2001/18/CE** a Parlamentului European și a Consiliului din 12 martie 2001 privind diseminarea deliberată a organismelor modificate genetic și de abrogare a Directivei 90/220/CEE.

Directiva 2001/18/CE are drept scop de a stabili norme în vederea eficientizării procedurii pentru acordarea autorizației pentru diseminarea deliberată și pentru introducerea pe piață a organismelor modificate genetic. Astfel, actul UE instituie un sistem pentru evaluarea, de la caz la caz, a riscurilor pentru mediu asociate cu diseminarea OMG, obiective comune pentru monitorizarea OMG după diseminarea lor deliberată pe piață, precum și un mecanism care modifică, suspendă sau încetează diseminarea deliberată a OMG de îndată ce devin disponibile informații privind riscurile diseminării. Totodată, Directiva 2001/18/CE stabilește reglementări detaliate cu privire la următoarele aspecte: obiectul, domeniul de aplicare și definițiile relevante OMG; obligațiile generale cu privire la diseminarea deliberată în mediu a OMG; procedura standard de autorizare în vederea diseminării deliberate în mediu a OMG; procedurile diferențiate aplicate OMG care îndeplinesc criteriile necesare; manipularea modificărilor și a informațiilor noi; consultarea și informarea populației; raportarea diseminărilor de către notificatori; schimbul de informații între autoritățile competente și Comisie; legislația sectorială în ceea ce privește introducerea pe piață a OMG ca produse în sine sau componente ale altor produse; măsurile tranzitorii privind prezența accidentală sau inevitabilă din punct de vedere tehnic a organismelor modificate genetic care au făcut obiectul unei evaluări a riscurilor și au obținut un aviz favorabil; procedura de

notificare; raportul de evaluare efectuat de autoritatea competentă; procedura standard efectuată în baza raportului de evaluare; criteriile și informațiile pentru OMG specificate; reînnoirea autorizației; procedura Comunității în caz de obiecții; autorizația privind introducerea pe piață a unui OMG; monitorizarea și utilizarea informațiilor noi; etichetarea OMG; libera circulație a OMG; clauza de protecție; informarea populației; confidențialitatea informațiilor obținute de autoritatea competentă; etichetarea OMG altele decât microorganismele; măsurile pentru evitarea prezenței accidentale a OMG; cultivarea OMG; consultarea comitetelor științifice; consultarea comitetelor cu privire la probleme de etică; exercitarea delegării de competențe; procedura de comitet; schimbul de informații și raportarea; punerea în aplicare a Protocolului de Cartagena privind biosecuritatea; sancțiunile aplicabile; notificările pendinte; tehnicile de modificare genetică; tehnicile de modificare genetică care implică excluderea unor OMG; principii de evaluare a riscului ecologic; informațiile solicitate în notificare; informațiile solicitate în notificare cu privire la diseminările de OMG, altele decât plantele superioare; informațiile solicitate în notificările cu privire la diseminările de plante superioare modificate genetic (PSMG) (GYMNOSPERMAE și ANGIOSPERMAE); informațiile suplimentare care trebuie să fie furnizate în cazul notificării pentru introducerea pe piață și informațiile privind etichetarea OMG; criteriile de aplicare a procedurilor diferențiate; liniile directoare pentru rapoartele de evaluare; planul de monitorizare.

Directiva 2001/18/CE, din momentul adoptării și pînă în prezent, a suferit numeroase modificări și completări¹, care se referă, în special, la următoarele aspecte: introducerea unor noi prevederi - art. 12a care stabilește măsurile tranzitorii privind prezența accidentală sau inevitabilă din punct de vedere tehnic a organismelor modificate genetic care au făcut obiectul unei evaluări a riscurilor și au obținut un aviz favorabil; art. 26a privind măsurile pentru evitarea prezenței accidentale a OMG-urilor; art. 26b privind cultivarea OMG; art. 26c privind măsurile tranzitorii; art. 29a privind exercitarea delegării de competențe de către Comisie; modificarea art. 16 privind criteriile și informațiile pentru OMG specificate; art. 21 privind etichetarea OMG; art. 23 privind clauza de protecție; art. 25 privind confidențialitatea datelor obținute de la notificator; art. 27 privind adaptarea anexelor la progresele tehnice; art. 30 privind procedura de comitet; Anexa II privind principiile de evaluare a riscului ecologic; Anexa III privind informațiile solicitate în notificare; Anexa III B privind informațiile solicitate în notificări cu privire la diseminările de plante superioare modificate genetic (PSMG) (GYMNOSPERMAE ȘI ANGIOSPERMAE); Anexa IV privind informațiile suplimentare care trebuie să fie furnizate în cazul notificării pentru introducerea pe piață a OMG; Anexa VII privind planul de monitorizare.

Prezenta Lege reprezintă o măsură națională de realizare a obligațiilor asumate conform prevederilor Titlului V “Comerț și aspecte legate de comerț”, Anexele XVI și

¹ Directiva 2001/18/CE a fost modificată succesiv prin: Regulamentul (CE) nr. 1829/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003; Regulamentul (CE) nr. 1830/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003; Directiva 2008/27/CE a Parlamentului European și al Consiliului din 11 martie 2008; Directiva (UE) 2015/412 a Parlamentului European și al Consiliului din 11 martie 2015; Directiva (UE) 2018/350 a Comisiei din 8 martie 2018; Regulamentul (UE) 2019/1243 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 iunie 2019; Regulamentul (UE) 2019/1381 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 iunie 2019.

CCIV-B ale Acordului de Asociere Republica Moldova – Uniunea Europeană, având termenul de apropiere anul **2015**, care este evident depășit.

a) *Analiza comparativă a transpunerii Directivei 2001/18/CE*

În ceea ce privește transpunerea Directivei 2001/18/CE, menționăm cu titlu general că, proiectul național reieșind din obiectul său specific de reglementare și scopul urmărit, **și-a atins în mare parte finalitatea propusă, asigurând transpunerea dispozițiilor actului UE**, cu comentariile de compatibilitate formulate *infra* (a se vedea lit. b) din prezentul compartiment).

Art. 1 - 5 din Capitolul I al proiectului național stabilesc dispozițiile generale privind domeniul de aplicare al legii și noțiunile, obligațiile generale, precum și principiile de bază ale politicii de stat în domeniul OMG în conformitate cu prevederile art. 1 și art. 3 – 4, Partea A din Directiva 2001/18/CE.

Art. 6 - 13 din Capitolul II al proiectul național se referă la competențele administrative și de reglementare în domeniul OMG, stabilind atribuțiile organelor centrale de specialitate privind procesul de elaborare a politicilor în domeniu, implementare a lor și activităților de control și responsabilitățile Comisiei Naționale pentru Securitate Biologică pentru stabilirea riscurilor ce pot surveni la introducerea OMG. De asemenea, sunt prevăzute obligațiile notificatorului care desfășoară activități de introducere deliberată în mediu sau plasare pe piață a organismelor modificate genetic în acord cu art. 4, Partea A și art. 9, Partea B din Directiva 2001/18/CE.

Capitolul III al proiectului național fixează norme ce prevăd procedura nemijlocită de introducere deliberată în mediu a organismelor modificate genetic, în alte scopuri decât introducerea pe piață și stabilește procedura standard de notificare, autorizare, consultare a publicului și de suspendare a autorizației în conformitate cu art. 5 - 6, art. 11, Partea B și art. 16 – 17, Partea C din Directiva 2001/18/CE

Capitolul IV din proiect prevede procedura de plasare pe piață a organismelor modificate genetic ca produse în sine sau componente ale altor produse și stabilește, pe lângă procedura standard de notificare, procedura simplificată de autorizare deopotrivă cu procedura de consultare a publicului în concordanță cu art. 5, (1), art. 7, Partea B, art. 13, art. 14 - 15, art. 19, Partea C și Anexa V din Directiva 2001/18/CE.

Normele Capitolului V din proiect prevăd proceduri generale de monitorizare și utilizare a informațiilor, modalitatea de evaluare a riscului ecologic și procedura de etichetare, ambalare și trasabilitatea în cazul introducerii și utilizării organismelor modificate genetic. Totodată, în caz de încălcare a cerințelor legale pentru activitățile cu organisme modificate genetic sau în caz de prezență accidentală a unui OMG se impun măsuri de coexistență, elaborate în scopul prevenirii unui prejudiciu economic potențial potrivit cu art. 8, art. 10, Partea B, art. 13 (6), art. 20 și 21, art. 23, Partea C și art. 26, Partea D din Directiva 2001/18/CE.

Capitolele VI și VII din proiect stabilesc măsurile ce se impun a fi întreprinse în cazul producerii unui accident în procesul de manipulare a organismelor vii modificate genetic și răspunderea pentru încălcarea legii privind organismele modificate genetic, precum și norme cu privire la registrul organismelor modificate genetic și confidențialitatea datelor în concordanță cu art. 29, art. 31 și art. 33, Partea D din Directiva 2001/18/CE.

Anexa nr. 1 a proiectului național prevede tehnicile de modificare genetică menționate la art. 2 din proiect: a) tehnici de recombinare a acidului nucleic; b) tehnici care implică introducerea directă, într-un organism, a materialului ereditar pregătit; c) fuziunea celulelor în conformitate cu Anexa I A, Partea 1 și 2 din Directiva 2001/18/CE.

Anexa nr. 2 din proiectul național stabilește principiile de evaluare a riscurilor ecologice asupra sănătății umane și a mediului, determinând obiectivul, elementele care trebuie să fie luate în considerare, principiile generale și metodologia pentru realizarea evaluării riscurilor OMG asupra sănătății umane și a mediului în acord cu Anexa II A - C din Directiva 2001/18/CE.

Anexa nr. 3 din proiectul național stabilește informațiile solicitate în notificare cu privire la diseminările de organisme modificate genetic, altele decât plantele superioare, de asemenea informații privind interacțiunile dintre organism modificat genetic și mediu prin monitorizare, control, tratare a deșeurilor în corespundere cu Anexa III din Directiva 2001/18/CE.

Anexa nr. 4 din proiectul național fixează informațiile suplimentare care se furnizează în notificarea pentru introducerea organismelor modificate genetic pe piață ca produse în sine sau ca componente ale altor produse similar Anexei IV din Directiva 2001/18/CE.

Anexa nr. 5 din proiectul național stabilește obiectivele, principiile generale și conceperea unui plan de monitorizare care confirmă orice presupunere cu privire la apariția și impactul efectelor adverse potențiale ale OMG-ului transpunând Anexa VII din Directiva 2001/18/CE.

Anexa nr. 6 din proiectul național instituie liniile directoare pentru rapoartele de evaluare întru identificarea caracteristicilor organismului gazdă care sunt importante pentru evaluarea organismului în cauză, identificarea oricăror riscuri noi pentru sănătatea umană și pentru mediu și descrierea rezultatului modificării genetice în organismul modificat în conformitate cu Anexa VI din Directiva 2001/18/CE.

b) Obiecții privind compatibilitatea actului național cu prevederile Directivei 2001/18/CE

Proiectul național a asigurat transpunerea versiunii inițiale a Directivei 2001/18/CE, fără a lua în considerare, în procesul de creație legislativă, toate modificările operate la aceasta între timp.

Astfel, analizând proiectul Legii prin prisma Directivei 2001/18/CE, astfel cum a fost modificată ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/1381 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 iunie 2019, expunem următoarele:

- Proiectul național nu a asigurat transpunerea art. 26a din Directiva 2001/18/CE, care stabilește măsurile ce pot fi luate pentru evitarea prezentei accidentale a OMG-urilor în zonele de frontieră pentru excluderea unei eventuale contaminări transfrontaliere a statelor membre vecine în care cultivarea OMG-urilor respective este interzisă. Astfel, deși norma UE are un caracter opțional, se recomandă examinarea oportunității transpunerii acesteia de proiect;

- De asemenea, nu a fost transpus și art. 26b "Cultivarea" din actul UE, care stabilește măsurile care pot fi luate de un stat membru de restricționare sau de interdicere a cultivării pe întreg teritoriul său sau în părți ale acestuia a unui OMG sau a unui grup de OMG-uri definite în funcție de cultură sau de anumite caracteristici;

- Cu referire la art. 33 din proiectul național, care reglementează modalitatea de asigurare a confidențialității datelor și care a transpus art. 25 "Confidențialitatea" din Directiva 2001/18/CE, menționăm că redacția actuală nu asigură transpunerea completă a prevederilor UE. Astfel, urmare a modificărilor actului UE, art. 25 (3) lit. a) - c) prevede expres informațiile cărora autoritatea competentă le poate acorda tratament confidențial pe baza justificărilor verificabile (informațiile menționate la articolul 39 alineatul (2) literele (a), (b) și (c) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002; (b) informații privind secvența ADN, cu excepția secvențelor utilizate pentru detectarea, identificarea și cuantificarea evenimentului de transformare; și (c) modele și strategii de reproducere), prevederi care nu se regăsesc în proiect. De asemenea, art. 25 (7) prevede și situațiile de extremă urgență în care autoritatea competentă poate divulga informațiile prevăzute la alin. (3), care la fel nu au fost transpuse ;

- Cu referire la Secțiunea a 3-a din Anexa nr. 3 a proiectului național, constatăm că versiunea propusă de proiect nu corespunde versiunii consolidate a Anexei III B din Directiva 2001/18/CE. Astfel, se impune a fi revizuită integral, în speță, prin prisma următoarelor elemente structurale din Anexa III B a actului UE, care lipsesc din proiectul național: Secțiunea I A din actul UE a fost completată cu : pct. 4, lit. a) - e) "Informații privind diseminarea" și pct. 5, lit. a) - d) "Informații privind situl unde se realizează diseminarea"; Secțiunea I B a fost completată cu: pct. 1, lit. a) - h) "Informații științifice referitoare la planta receptoare"; pct. 2, lit. a) - c) "Caracteristica moleculară"; pct. 3, lit. a) - h) "Informații cu privire la domenii specifice de risc"; pct. 4, lit. a) - f) "Informații referitoare la planurile de control, de monitorizare, de tratament al sitului după diseminare și de tratare a deșeurilor", pct. 5 și 6; Secțiunea II "Informații solicitate în notificări în temeiul art. 13" a fost completată cu : pct. A, subpct. 1 - 4 "Informații generale" și pct. B, subpct. 1 - 6 "Informații științifice".

c) Prevederi ale Directivei 2001/18/CE non aplicabile

Art. 7 (6) - (7), art. 12, art. 12a, Partea C, art. 17 (6) - (9), art. 18, art. 26 b (2), art. 26c, art. 27, art. 29a, art. 31 (4), (8), art. 34-38 și Anexa VIII din Directiva 2001/18/CE stabilesc norme care vizează exclusiv statele membre UE și, deci, nu pot fi transpuse la

moment de proiectul național, reieșind din statutul Republicii Moldova de stat asociat al Uniunii Europene.

III. Respectarea mecanismului de armonizare

a) *Obiecții privind Clauza de armonizare*

Astfel, ținând cont de prevederile art. 31 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative și pct. 30 din Regulamentul privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1171/2018 (în continuare Regulament), după clauza de adoptare a proiectul național urmează a fi inserată clauza de armonizare în redacția următoare:

Prezenta Lege transpune Directiva 2001/18/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 12 martie 2001 privind diseminarea deliberată în mediu a organismelor modificate genetic și de abrogare a Directivei 90/220/CEE a Consiliului, publicată în Jurnalul Oficial al Comunității Europene L 106 din 17 aprilie 2001, așa cum a fost modificată ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/1381 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 iunie 2019.

b) *Obiecții privind Tabelul de concordanță*

Tabelul de concordanță al proiectului național nu corespunde în totalitate cerințelor legale înaintate pentru acesta. În acest sens, se impune actualizarea lui în conformitate cu condițiile stabilite de Anexa 3 la HG nr.1171/2018. Astfel, acesta va fi modificat, după cum urmează:

- Pct. 1 a Tabelului de concordanță va fi completat inclusiv cu cea mai recentă modificare a actului UE care constituie obiect al transpunerii, prin precizarea tipului, numărului și a datei de adoptare a actului Uniunii Europene de modificare;
- Pct. 4 a Tabelului de concordanță va reflecta întreg textul actului UE (versiunea consolidată), inclusiv cu ultimele modificări: (excluderea din text a alin. (6) din art. 4 din Directiva 2001/18/CE; introducerea alin. (2a) în art. 6; art. 12a, Partea C; alin. (2a) art. 13; modificarea introdusă la art. 16 alin. (2), (3); art. 21 alin. (2), (3); art. 23 alin. (2); art. 25, art. 26 alin. (2); introducerea art. 26a – c; modificarea art. 27; introducerea alin. (4) art. 28 și art. 29a, modificarea art. 30; Anexa III B, pct. 1, 7 Partea A din Anexa IV, Anexa VII).

Mai mult, pentru monitorizarea și documentarea procesului de armonizare a legislației în Republica Moldova, potrivit pct. 53 din Regulamentul privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene, aprobat prin HG nr. 1171/2018, după aprobarea finală a Hotărârii Guvernului, versiunea electronică actualizată a Tabelului în conformitate cu textul proiectului aprobat, urmează a fi transmisă în termen de 20 zile Cancelariei de Stat.

Ca urmare a expertizei realizate, constatăm că, proiectul hotărârii Guvernului pentru aprobarea proiectului Legii privind organismele modificate genetic și-a atins în mare parte finalitatea propusă, asigurând transpunerea **Directivei 2001/18/CE**, cu obiecțiile de

compatibilitate formulate în Compartimentul II al prezentei Declarații, care urmează fie a fi preluate în procesul de definitivare al proiectului sau explicată netranspunerea acestora în Tabelul de concordanță. Totodată, urmează a fi revizuite și ajustate în modul corespunzător și instrumentele procesului de armonizare aferente proiectului (Caluza de armonizare și Tabelul de concordanță), conform obiecțiilor formulate în Compartimentul III al Declarației de compatibilitate.

Facem mențiunea că analiza Centrului de armonizare a legislației nu are în vedere elementele de oportunitate ale soluțiilor juridice incluse în proiectul de act normativ, ci se referă strict la conformitatea acestora cu Dreptul UE aplicabil și obligațiile juridice asumate în lumina Acordului de Asociere RM – UE.

Expert al Centrului de armonizare a legislației:

Marina RAIU, consultant principal

Tel: 022-250-378, 068649393

Email: marina.raiu@gov.md

Marina