



CANCELARIA DE STAT A REPUBLICII MOLDOVA

CENTRUL DE ARMONIZARE A LEGISLAȚIEI

Nr. 31/02-85-4090

Chișinău

11 aprilie 2025

Parlamentul Republicii Moldova:

Comisia culturală, educație, cercetare, tineret, sport și mass-media
cem@parlament.md

Comisia politică externă și integrare europeană
cpeie@parlament.md

Secretariatul Parlamentului
secretariat@parlament.md

Copie: Agenția de Stat pentru Proprietatea Intelectuală
office@agepi.gov.md

Cancelaria de Stat
cancelaria@gov.md

Ref: scrisoarea nr. 31/03-78-3994 din 09 aprilie 2025

Prezenta opinie a fost întocmită de Centrul de armonizare a legislației în baza Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative, a pct. 169 din Regulamentul Guvernului, aprobat prin HG nr. 610/2018 și a HG nr. 1171/2018 cu privire la aprobarea Regulamentului privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene.

Centrul de armonizare a legislației a examinat Amendamentul deputatului în Parlament, dna Liliana Nicolaescu-Onofrei (LNO 05 nr.03-38 din 07 aprilie 2025) la proiectul de lege pentru modificarea Legii nr. 50/2008 privind protecția invențiilor (consolidarea cadrului normativ aplicabil protecției invențiilor), *inițiativa legislativă a Guvernului nr. 372 din 11 decembrie 2024*, din perspectiva compatibilității acestuia cu legislația UE și comunică următoarele.

Proiectul Amendamentului își propune completarea proiectului de lege pentru modificarea Legii nr. 50/2008 privind protecția invențiilor (consolidarea cadrului normativ aplicabil protecției invențiilor) cu noi prevederi aferente competențelor Serviciului Vamal în cazul importului de produse farmaceutice fabricate sub licență obligatorie și destinate exportului în țări cu probleme de sănătate publică în acord cu cerințele corespondente din legislația Uniunii Europene, în speță, cele din **Regulamentul (CE) nr. 816/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 mai 2006 privind acordarea de licențe**

Casa Guvernului,
MD-2033, Chișinău,
Republica Moldova

Telefon:
+ 37322250 229



obligatorii pentru brevetele referitoare la fabricarea produselor farmaceutice destinate exportului în țări cu probleme de sănătate publică.

Menționăm că, proiectul Legii pentru modificarea Legii nr. 50/2008 privind protecția invențiilor a fost supus expertizei de compatibilitate, fiind emisă Declarația de compatibilitate nr. 31/02-126-9413 din 20 august 2024, prin care s-a constatat că acesta asigură **transpunerea Directivei 2004/48/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 29 aprilie 2004** privind respectarea drepturilor de proprietate intelectuală, precum și asigură **transpunerea parțială a: Regulamentului (CE) nr. 816/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 mai 2006** privind acordarea de licențe obligatorii pentru brevetele referitoare la fabricarea produselor farmaceutice destinate exportului în țări cu probleme de sănătate publică; **Regulamentului (CE) nr. 1610/96 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 iulie 1996** privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru produsele fitosanitare și a **Regulamentului (CE) nr. 469/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 6 mai 2009** privind certificatul suplimentar de protecție pentru medicamente.

În context, cu referire la noul conținut propus pentru articolele 28⁵ și 28⁶ din Legea nr. 50/2008 privind protecția invențiilor (pct. 4 din Amendament), menționăm că, acesta asigură **transpunerea prevederilor art. 13 – 15 din Regulamentul (CE) nr. 816/2006**, prin care se stabilesc obligații specifice pe seama autorităților vamale în cazul exportului de produse farmaceutice fabricate sub licență obligatorie în țări cu probleme de sănătate publică. Astfel, urmare a intervenției date, se asigură o transpunere integrală a actului UE dat în cadrul Legii nr. 50/2008. Subsecvent, se intervine cu ajustări corespunzătoare și la clauzele de armonizare (pct. 1 și 2 din Amendament), prin modificarea gradului de transpunere a actului UE menționat *supra*.

Cu referire la celelalte propuneri inițiate prin prezentul proiect, menționăm că, urmare a expertizei realizate, se constată că acestea nu au ca scop transpunerea directă a unor prevederi ale legislației UE și nu prezintă relevanță UE.

În concluzie, în raport cu cele invocate, Centrul de armonizare a legislației, în limita competențelor sale funcționale, **comunică lipsa de obiecții sau propuneri pe marginea Amendamentului prezentat.**

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.

/Semnat electronic/

Digitally signed by Suceveanu Natalia
Date: 2025.08.18 09:32:14 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova
MOLDOVA EUROPEAN
Natalia SUCEVEANU



Ex. Natalia Vitvițchi, Tel: 022-250-477

Casa Guvernului,
MD-2033, Chișinău,
Republica Moldova

Telefon:
+ 37322250 229