



**Secretariatul Parlamentului
Republicii Moldova**

Direcția generală juridică

AVIZ

**la proiectul de lege pentru modificarea și completarea Legii
nr.1456 din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică
(nr. 70 din 15.03.2021)**

Direcția generală juridică a examinat proiectul de lege pentru modificarea și completarea Legii nr. 1456 din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică, în conformitate cu prevederile art.54 din Regulamentul Parlamentului și ale Legii nr.100/2017 cu privire la actele normative, și expune următoarele.

1. Proiectul de lege a fost înaintat cu titlul de inițiativă legislativă de către un grup de deputați în Parlament, fapt ce corespunde prevederilor art.73 din Constituție și art.47 din Regulamentul Parlamentului, referitoare la subiecții cu drept de inițiativă legislativă.
2. Prezentul proiect de lege are ca obiect de reglementare modificarea Legii nr.1456/1993 cu privire la activitatea farmaceutică, cu scopul de a introduce posibilitatea achiziționării cu livrare la domiciliu a medicamentelor și produselor parafarmaceutice, de către întreprinderile farmaceutice.
3. Proiectul de lege se încadrează în categoria legilor organice și domeniul reglementat ține de competența exclusivă a Parlamentului, astfel fiind incidente prevederile art. 66 și art. 72 din Constituția Republicii Moldova.
4. Totodată, precizăm că prin avizul pe care îl emite, Direcția Generală Juridică, nu se pronunță asupra oportunității soluțiilor legislative preconizate.
5. De asemenea, semnalăm ca proiectul de lege necesită a fi supus avizării în mod obligatoriu, de către autoritățile publice de specialitate de competența cărora ține subiectul abordat și responsabile de implementarea prevederilor

acestui, instituțiile interesate și reprezentanților societății civile, în conformitate cu prevederile art. 32 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative.

6. Din punct de vedere al normelor de tehnică legislativă și uzanței de redactare a actelor normative, **titlul și partea introductivă** urmează a fi reformulate, după următorul model:

- **”Lege pentru modificarea articolului 18 din Legea nr. 1456/1993 cu privire la activitatea farmaceutică”**
- **”Art. I. –Articolul 18 din 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 completează cu alineatul (5) care va avea următorul cuprins: ”.**

7. În Nota informativă alăturată proiectului, autorii susțin că acesta nu necesită cheltuieli din bugetul de stat, totuși, nu este specificat și expus concret, de cine, și în ce condiții vor fi asumate cheltuielile de livrare a medicamentelor, or în ce măsură aceste nuanțe vor fi sau nu specificate în Regulamentul și Metodologia de asigurare a populației cu medicamente și produse parafarmaceutice la domiciliu.

În acest context, este rezonabil a presupune anumite riscuri cum ar fi: prețuri majorate, eliberarea medicamentelor fără receta medicului, comercializarea medicamentelor contrafăcute, încălcarea condițiilor de păstrare a medicamentelor. Prin urmare, constatăm că proiectul necesită a fi supus analizei impactului de reglementare, care va reprezenta argumentarea, în baza evaluării costurilor și beneficiilor, a necesității adoptării actului normativ și analiza de impact al acestuia asupra activității de întreprinzător, precum și asigurarea respectării drepturilor și intereselor întreprinzătorilor, ale statului și ale consumatorilor.

Suplimentar, relevăm că norma alineatului (5), propusă spre completarea art.18 din legea vizată, necesită a fi completată la final cu textul *”în condițiile legii și ale Regulamentului de asigurare a populației cu medicamente și produse parafarmaceutice la domiciliu”*.

8. La **art.2** din proiect,

- Urmează a se decide ce va fi elaborat de către Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale un *regulament* sau o *metodologie* de asigurare a populației cu medicamente și produse parafarmaceutice la domiciliu, și respectiv, va fi omis din textul normei unul din acești termeni;
- apreciem termenul de 7 zile de la intrarea în vigoare a proiectului/legii în care Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale va elabora Regulamentul și Metodologia de asigurare a populației cu medicamente și produse parafarmaceutice la domiciliu, ca fiind un termen restrâns.

9. La **art.3**, conținutul acestuia necesită a fi prezentat în următorul format:
”**Art.III. Prezenta lege intră în vigoare la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.**”



Ion CREANGĂ,
Șef Direcție generală

Executor:

Iacob A., tel.: 285