



CANCELARIA DE STAT A REPUBLICII MOLDOVA

Nr. 21-05-1111

Chișinău

14 februarie 2017

Biroul Permanent al Parlamentului

În temeiul art.73 din Constituția Republicii Moldova, se prezintă spre examinare proiectul de lege pentru modificarea articolului 19 din Legea nr.1456-XII din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.73 din 14 februarie 2017.

Responsabil de prezentarea în Parlament a proiectului de lege este Ministerul Sănătății.

Anexe:

1. Hotărârea Guvernului privind aprobarea proiectului de lege (în limba română – 1 filă și în limba rusă – 1 filă);
2. Proiectul de lege (în limba română – 1 filă și în limba rusă – 1 filă)
3. Nota informativă la proiectul de lege (2 file);
4. Raportul de expertiză al Centrului Național Anticorupție (3 file);
5. Avizul Ministerului Justiției (1 filă);

Secretar general al Guvernului

Lilia PALII

Ex.: V. Bogdan

Tel.: 250447

SECRETARIATUL PARLAMENTULUI REPUBLICII MOLDOVA	
D.D.P. Nr.	<u>32</u>
<u>17</u>	<u>02</u> 20 <u>17</u>
Ora	

Casa Guvernului,
MD-2033, Chișinău,
Republica Moldova

Telefon:
+ 373-22-250104

Fax:
+ 373-22-242696



GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

HOTĂRÎRE nr.73

din 14 februarie 2017

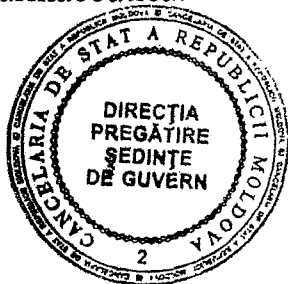
Chișinău

**Privind aprobarea proiectului de lege pentru modificarea
articolului 19 din Legea nr. 1456-XII din 25 mai 1993
cu privire la activitatea farmaceutică**

Guvernul HOTĂRĂȘTE:

Se aprobă și se prezintă Parlamentului spre examinare proiectul de lege pentru modificarea articolului 19 din Legea nr. 1456-XII din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică.

Prim-ministru



PAVEL FILIP

PARLAMENTUL REPUBLICII MOLDOVA**LEGE****pentru modificarea articolului 19 din Legea nr. 1456-XII
din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică**

Parlamentul adoptă prezenta lege organică.

Articol unic. – La articolul 19 din Legea nr. 1456-XII din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2005, nr. 59-61, art. 200), cu modificările și completările ulterioare, alineatele (4), (5) și (6) se abrogă.

Președintele Parlamentului

NOTĂ INFORMATIVĂ

*la proiectul de lege pentru modificarea articolului 19 din Legea nr. 1456-XII
din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică”*

Prin semnarea Acordului de Asociere, Republica Moldova și-a asumat angajamentul față de principiile economiei de piață liberă, dezvoltării durabile și multilateralismului efectiv (art. 2, pct. 2 din Acordul de Asociere). Un grad ridicat de concurență poate îmbunătăți performanța economică a Republicii Moldova, deschide oportunități de afaceri și investiții, reducând costul bunurilor și serviciilor la nivelul întregii economii.

Astfel, printre acțiunile necesare se impune armonizarea prevederilor legislației naționale cu acquis-ul comunitar.

În temeiul considerentului (26) al Directivei 2005/36/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 7 septembrie 2005 privind recunoașterea calificărilor profesionale „*Prezenta directivă nu asigură coordonarea tuturor condițiilor de acces la activitățile din domeniul farmaciei și de exercitare a acestora. În special, repartizarea geografică a farmaciilor și monopolul de distribuție a medicamentelor trebuie să fie în continuare de competența statelor membre. Prezenta directivă nu aduce atingere actelor cu putere de lege și actelor administrative ale statelor membre care interzic societăților comerciale exercitarea anumitor activități de farmacist sau condiționează exercitarea activităților respective.*”

În conformitate cu articolul 168 alineatul (7) TFUE, astfel cum a fost precizat prin jurisprudența Curții și prin considerentul (26) al Directivei 2005/36, *dreptul Uniunii nu aduce atingere competenței statelor membre în ceea ce privește organizarea sistemelor lor de securitate socială și adoptarea, în special, de dispoziții menite să reglementeze organizarea serviciilor de sănătate, precum farmaciile. Cu toate acestea, în exercitarea acestei competențe, statele membre trebuie să respecte dreptul Uniunii și mai ales dispozițiile tratatului referitoare la libertățile fundamentale, aceste dispoziții interzicând statelor membre să instituie sau să mențină restricții nejustificate privind exercitarea acestor libertăți în domeniul asistenței sanitare.*

Articolul 3 alin. (1) din Legea concurenței nr. 183 din 11 iulie 2012 prevede că statul asigură libertatea activității de întreprinzător, protecția concurenței loiale și apărarea drepturilor și intereselor întreprinderilor și ale cetățenilor contra practicilor anticoncurențiale și concurenței neloiale.

În aceste condiții, prevederile unor acte normative naționale restricționează concurența pe piață, în special cele cu privire la atribuirea unor drepturi exclusive.

Potrivit articolului 12 alin. (1) Legea nr. 183 din 11 iulie 2012 sînt interzise orice acțiuni sau inacțiuni ale autorităților și instituțiilor administrației publice centrale sau locale care restrîng, împiedică sau denaturează concurența, precum stabilirea de interdicții sau restricții, neprevăzute de lege, pentru activitatea întreprinderilor;

Totodată, la aprecierea respectării obligației menționate, trebuie să se țină seama de faptul că sănătatea și viața persoanelor ocupă primul loc printre bunurile și interesele protejate de tratat și că revine statelor membre sarcina de a decide cu

privire la nivelul la care intenționează să asigure protecția sănătății publice, precum și cu privire la modul în care acest nivel trebuie atins.

Respectiv în sectorul farmaceutic, orice reformă trebuie să fie orientată spre pacient, spre ocrotirea sănătății și îmbunătățirea calității vieții.

În acest context, Ministerul Sănătății a elaborat proiectul de lege pentru modificarea articolului 19 din Legea nr. 1456-XII din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică, care își propune excluderea barierelor anticoncurențiale din sectorul farmaceutic, fapt care va avea impact pozitiv asupra accesului cetățenilor la medicamente și va asigura activitatea favorabilă pentru operatorii pieței medicamentelor.

Menționăm că, excluderea alineatelor (4), (5), (6) din art. 19 este expusă în contextul obiecțiilor autorităților interesate și a opiniei Grupului de lucru pentru reglementarea activității farmaceutice, precum și discuțiilor purtate cu reprezentanții organismelor internaționale.

De remarcat, că fondarea noilor farmacii conform unui Plan național de amplasare a farmaciilor contravine și scopurilor politicii de reglementare stipulate în Legea nr. 235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător.

De asemenea propunerea de amendare a legislației se impun în contextul respectării principiilor de bază ale licențierii, precum previzibilitatea procesului de licențiere; reglementarea materială și procedurală prin acte legislative a condițiilor și procedurilor de licențiere; declararea de către solicitantul de licență a răspunderii sale pentru autenticitatea documentelor prezentate autorității de licențiere și pentru respectarea condițiilor de licențiere la desfășurarea genului de activitate pentru care se solicită licența; achitabilitatea (proportionalitatea) dintre interesele societății și drepturile întreprinzătorilor la efectuarea controlului (de către organul de licențiere) asupra respectării condițiilor de licențiere, precum și la suspendarea/retragerea licențelor (art. 3 din *Legea nr. 451-XV din 30 iulie 2001 privind reglementarea prin licențiere a activității de întreprinzător*).

Ministru



Ruxanda GLAVAN