



AR. 18/29.01.15
CPS
21

CANCELARIA DE STAT A REPUBLICII MOLDOVA

Nr. 1104 - 251

Chișinău

„6” mai 2015

Biroul Permanent al Parlamentului Republicii Moldova

Se prezintă Parlamentului Avizul la proiectul de lege pentru modificarea și completarea Legii nr.1456-XII din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 236 din 6 mai 2015 (inițiativa legislativă nr.18 din 29 ianuarie 2015).

Anexă: Hotărârea Guvernului nr. 236 din 6 mai 2015 – 2 ex.;
Avizul – 1 ex.

Secretar general
adjunct al Guvernului

Roman CAZAN

Ex.: Snejana Țurcanu
Tel.: 0-22-250-296

SECRETARIATUL PARLAMENTULUI REPUBLICII MOLDOVA	
D.D.P. Nr.	952
- 04 -	25 2015
Ora	

10



GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

HOTĂRÎRE nr. 236

din 6 mai 2015

Chișinău

**Privind aprobarea Avizului la proiectul de lege pentru modificarea
și completarea Legii nr. 1456-XII din 25 mai 1993 cu privire
la activitatea farmaceutică**

Guvernul HOTĂRĂȘTE:

Se aprobă și se prezintă Parlamentului Avizul la proiectul de lege pentru modificarea și completarea Legii nr. 1456-XII din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică.

Prim-ministru

CHIRIL GABURICI

Contrasemnează:

Viceprim-ministru,
ministru economiei

Stephane Christophe BRIDE

Ministrul finanțelor

Anatol Arapu

Ministrul sănătății

Mircea Buga

Ministrul justiției

Vladimir Grosu

AVIZ
la proiectul de lege pentru modificarea și completarea
Legii nr. 1456-XII din 25 mai 1993 cu privire la activitatea
farmaceutică

Guvernul a examinat proiectul de lege pentru modificarea și completarea Legii nr. 1456-XII din 25 mai 1993 cu privire la activitatea farmaceutică, înaintat cu titlu de inițiativă legislativă (nr. 18 din 29 ianuarie 2015) de către un grup de deputați în Parlament, și comunică despre susținerea în principiu a acestuia.

Proiectul de lege în cauză stabilește valori diferențiate ale adaosului comercial pentru medicamente, în funcție de prețul acestora și modul de livrare către consumator: cu amănuntul, prin rețeaua de farmacii comunitare, precum și pentru medicamentele compensate din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală.

De menționat că, cu suportul experților Organizației Mondiale a Sănătății, s-a realizat un studiu de caz prin modelarea aplicării valorii regresive a adaosului comercial pentru diverse grupuri de preț de medicamente. Ca urmare, eficiența acestui mecanism necesită:

- extinderea numărului grupurilor de preț la medicamente de la 3 la 5;
- aplicarea unor valori ale adaosului comercial diferite de cele propuse în proiectul de lege;
- o abordare unică atât pentru medicamentele livrate către consumator prin rețeaua de farmacii comunitare, cât și pentru medicamentele compensate.

În contextul celor menționate, se propune expunerea punctului 2 din proiectul de lege în următoarea redacție:

„ 2. Articolul 20 alineatul (2) va avea următorul cuprins:

(2) La comercializarea medicamentelor și altor produse farmaceutice, se admite aplicarea adaosurilor comerciale, după cum urmează:

a) pentru medicamentele și alte produse farmaceutice al căror preț (în conformitate cu Catalogul național de prețuri de producător la medicamente) este de pînă la 30 de lei, se admite aplicarea unui adaos comercial de pînă la 40 la sută la prețul de livrare sau la prețul de achiziție, din care:

- pînă la 15 la sută – pentru agenții economici care importă și/sau distribuie cu ridicata medicamente atât de import, cât și autohtone, cumulativ pe întreg segmentul de distribuție angro pînă la livrarea în rețeaua cu amănuntul;

- pînă la 25 la sută – pentru farmacii;

b) pentru medicamentele și alte produse farmaceutice al căror preț (în conformitate cu Catalogul național de prețuri de producător la medicamente) este în limita de 31-60 de lei, se admite aplicarea unui adaos comercial de pînă la 32 la sută la prețul de livrare sau la prețul de achiziție, din care:

22

- pînă la 12 la sută – pentru agenții economici care importă și/sau distribuie cu ridicata medicamente atît de import, cît și autohtone, cumulativ pe întreg segmentul de distribuție angro pînă la livrarea în rețeaua cu amănuntul;

- pînă la 20 la sută – pentru farmacii;

c) pentru medicamentele și alte produse farmaceutice al căror preț (în conformitate cu Catalogul național de prețuri de producător la medicamente) este în limita de 61-120 de lei, se admite aplicarea unui adaos comercial de pînă la 26 la sută la prețul de livrare sau la prețul de achiziție, din care:

- pînă la 10 la sută – pentru agenții economici care importă și/sau distribuie cu ridicata medicamente atît de import, cît și autohtone, cumulativ pe întreg segmentul de distribuție angro pînă la livrarea în rețeaua cu amănuntul;

- pînă la 16 la sută – pentru farmacii;

d) pentru medicamentele și alte produse farmaceutice al căror preț (în conformitate cu Catalogul național de prețuri de producător la medicamente) este în limita de 121-240 de lei, se admite aplicarea unui adaos comercial de pînă la 21 la sută la prețul de livrare sau la prețul de achiziție, din care:

- pînă la 8 la sută – pentru agenții economici care importă și/sau distribuie cu ridicata medicamente atît de import, cît și autohtone, cumulativ pe întreg segmentul de distribuție angro pînă la livrarea în rețeaua cu amănuntul;

- pînă la 13 la sută – pentru farmacii;

e) pentru medicamentele și alte produse farmaceutice al căror preț (în conformitate cu Catalogul național de prețuri de producător la medicamente) este peste 240 de lei, se admite aplicarea unui adaos comercial de pînă la 16 la sută la prețul de livrare sau la prețul de achiziție, din care:

- pînă la 5 la sută – pentru agenții economici care importă și/sau distribuie cu ridicata medicamente atît de import, cît și autohtone, cumulativ pe întreg segmentul de distribuție angro pînă la livrarea în rețeaua cu amănuntul;

- pînă la 11 la sută – pentru farmacii;

(2)¹ La încheierea contractelor cu farmaciile pentru livrarea medicamentelor compensate, Compania Națională de Asigurări în Medicină va negocia valoarea adaosului comercial, dar care nu va depăși limitele indicate la alin. (2) al prezentului articol.”

Subsidiar, proiectul în cauză se va revedea sub aspectul excluderii carențelor de tehnică legislativă, conform Legii nr. 780-XV din 27 decembrie 2001 privind actele legislative, iar nota informativă se va ajusta în corespundere cu prevederile art.20 al aceleiași legi.