



Parlamentul
Republicii Moldova

DP-01 nr. 14
10 iulie 2023

Deputat în Parlamentul Republicii Moldova

Biroul Permanent

Parlamentul Republicii Moldova

În conformitate cu articolul 73 din Constituția Republicii Moldova și articolul 47 din Regulamentul Parlamentului, se înaintează cu titlu de inițiativă legislativă proiectul de lege pentru modificarea unor acte normative (desfășurarea activității farmaceutice în localitățile rurale)

Anexă:

1. Proiectul de lege;
2. Nota informativă.

Deputat
[Signature]

SECRETARIATUL PARLAMENTULUI REPUBLICII MOLDOVA	
D.D.P. Nr. 236	
"11" 07	2023
Ora _____	

L E G E

**pentru modificarea unor acte normative
(desfășurarea activității farmaceutice în localitățile rurale)**

Parlamentul adoptă prezenta lege organică.

Art. I - 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 un nou articol 14⁴ cu următorul conținut:

„Articolul 14⁴. Licențierea activității farmaceutice în localitățile rurale subvenționate de stat.

(1) Condițiile de licențiere a activității farmaceutice în localitățile rurale subvenționate de stat sunt reglementate de Guvern, prin derogare de la prevederile articolului 14¹ și articolul 22 ale prezentei legi.”

Art. II –Articolul 6 din Legea nr.1409/1997 cu privire la medicamente (*Monitorul Oficial al Republicii Moldova*, 1998, nr.52-53, art.368), cu modificările ulterioare, la alineatul (4) se completează cu litera d¹) cu următorul conținut:

„d¹) acordă subvenții de stat pentru desfășurarea activității farmaceutice în localitățile rurale;”

Art. III – Prezenta lege intră în vigoare la data publicării în *Monitorul Oficial al Republicii Moldova*.

PREȘEDINTELE PARLAMENTULUI

NOTĂ INFORMATIVĂ

la proiectul de lege pentru modificarea unor acte normative

1. Denumirea autorului și, după caz, a participanților la elaborarea proiectului.

Proiectul de lege a fost elaborat de deputatul Dan Perciun.

2. Condițiile ce au impus elaborarea proiectului de act normativ și finalitățile urmărite.

Contextul general induce la necesitatea operării modificărilor propuse în situația dificilă creată în localitățile rurale ale Republicii Moldova în domeniul asigurării cu medicamente și produse farmaceutice. Potrivit statisticilor oficiale, în anul 2020 în Republica Moldova activau 1450 de unități farmaceutice (1016 amplasate în localități urbane și 434 – în localități rurale), care desfășoară diverse genuri de activitate farmaceutică, licențiată sau nelicențiată, dintre care: 1222 farmacii comunitare și filialele acestora; 105 farmacii ale instituțiilor medico-sanitare spitalicești (5 fiind licențiate); 34 de secții farmaceutice în cadrul Asistenței Medicale Primare cu 122 de filiale licențiate. Astfel, distribuția geografică a farmaciilor comunitare afectează accesul la medicamente de calitate, efective, inofensive și la prețuri optime cu diferențe majore între orașe și sate.

Este de consemnat, deficitul de resurse umane din sistemul farmaceutic autohton, în special în localitățile rurale, unde lipsesc farmaciștii, iar asistența farmaceutică este acordată la nivel de personal medical cu studii medii, încadrat în instituțiile de Asistență Medicală Primară: Centre le Medicilor de familie, Centre de Sănătate. Cadrul legal actual prevede licențierea activității farmaceutice în prezența farmacistului cu studii superioare.

Scopul proiectului este derogarea unor atribuții de licențiere a activității farmaceutice în localitățile rurale și stabilire a condițiilor de activitate prin actul normativ al Guvernului și permisiunea desfășurării activității farmaceutice de către personalul medical mediu din IMSP.

Necesitatea înaintării modificărilor prezentului proiect de modificare a Legii cu privire la activitatea farmaceutică nr.1456/1993 și Legii cu privire la medicamente nr.1409/1997 au apărut în urma modificărilor operate cu privire la atribuțiile Agenției Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale, efectuarea unor precizări întru acordarea gradului de claritate a normelor juridice, care au fost introduse prin proiectul de lege al Guvernului pentru precizarea atribuțiilor și optimizarea activității Agenției Naționale pentru Sănătate Publică și transferarea serviciului inspectoratului farmaceutic către AMDM.

3. Descrierea gradului de compatibilitate pentru proiectele care au ca scop armonizarea legislației naționale cu legislație Uniunii Europene.

Proiectul de lege nu conține norme privind armonizarea legislației naționale cu legislația Uniunii Europene.

4.Principalele prevederi ale proiectului și evidențierea elementelor noi

Principalele prevederi ale Proiectului sunt:

1. completarea Legii nr.1456/1993 cu privire la activitatea farmaceutică cu un articol nou 14⁴ cu următorul conținut:

„Articolul 14⁴. Licențierea activității farmaceutice în zonele rurale subvenționate de stat.

(1) Condițiile de licențiere a activității farmaceutice în zonele rurale subvenționate de stat sunt reglementate de Guvern, prin derogarea de la prevederile articolului 14¹ și articolul 22.”

2. completarea articolului 6 din Legea nr.1409/1997 cu privire la medicamente, la alineatul (4) -atribuțiile AMDM – cu următorul conținut:

d¹) acordă subvenții de stat pentru desfășurarea activității farmaceutice în localitățile rurale;

5. Fundamentarea economic-financiară

Pentru implementarea acestui proiect de lege nu este necesară alocarea mijloacelor financiare suplimentare din bugetul de stat.

6.Modul de încorporare a actului în cadrul normativ în vigoare

Proiectul de lege se încadrează în cadrul normativ în vigoare.

7. Avizarea și consultarea publică a proiectului

Prezentul proiect a fost elaborat și consultat cu reprezentanții Ministerului Sănătății și Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

Proiectul de lege urmează a fi supus avizării, expertizei anticorupție și consultării publice în conformitate cu prevederile cadrului normativ în vigoare. Din momentul înregistrării, proiectul de lege este plasat pe pagina oficială a Parlamentului. În scopul respectării prevederilor Legii nr. 239/2008 privind transparența în domeniul decizional, proiectul de lege urmează a fi supus avizării și consultărilor publice în conformitate cu prevederile legale.


Deputat în Parlament

Dan Păcuraru