



**MINISTERUL JUSTIȚIEI
AL REPUBLICII MOLDOVA**

str. 31 August 1989, nr. 82
MD- 2012, mun. Chișinău,
tel.: 0 22 23 47 95, fax: 0 22 23 47 97
www.justice.gov.md

04/9559 din 10.08.2018
La nr. 01/01-3663 din 30.07.2018

**Ministerul Agriculturii,
Dezvoltării Regionale și Mediului**

Examinînd proiectul Legii privind siguranța produselor alimentare, expunem următoarele.

1. La art. 1 alin. (3) se va revedea în ce măsură expresia „de la furcă la furculiță” reprezintă un principiu și se va exclude tautologia din expresia „principii generale”.

2. La art. 2 se va revedea lista definițiilor, care este exagerat de mare, unele definiții din acestea urmînd a fi excluse, deoarece actul normativ nu este un dicționar, fapt pentru care nu este justificată definirea noțiunilor decît în cazul în care la momentul adoptării actului se știe cu certitudine că, un termen este pasibil de mai multe interpretări și se optează pentru o anumită interpretare. Suplimentar, se va ține cont că, avînd în vedere complexitatea relațiilor sociale, atribuirea semnificației atotcuprinzătoare a unei noțiuni este practic imposibilă. Astfel, explicarea sensului unor termeni în actele normative determină pericolul nedefinirii exacte a acestora, fapt ce va face dificilă aplicarea actului. Este de menționat că, o mare parte a definițiilor din proiect nu au fost preluate din actele Uniunii Europene.

3. La art. 2 și în restul cazurilor similare din proiect se va ține cont că, în referințele la actele normative, luna adoptării se indică cu litere.

4. La noțiunile „preparate pe bază de cereale” și „alimente pentru copii” nu este clar raționamentul limitării definițiilor doar la copii sănătoși, or, nu orice boală necesită regim alimentar special.

5. Noțiunile „produse alimentare de origine nonanimală” și „produsele alimentare de origine vegetală” se vor revizui pentru a exclude confuzia și a permite distincția dintre respectivele, or, în redacția propusă produsele alimentare de origine nonanimală includ și produsele vegetale destinate consumului uman.

6. La art. 4 alin. (1) menționăm, că expresia „legislația alimentară” este una defectuoasă. Propunem revizuirea acesteia prin referința la domeniul produselor alimentare.

7. La art. 8 alin. (1) lit. c) remarcăm că, exprimarea prin abrevieri a unor denumiri sau termeni (abrevierea „HACCP”) se poate face numai după explicarea lor în text, la prima folosire (art. 54 alin. (1) lit. i) din *Legea nr. 100 din 22 decembrie*

2017 cu privire la actele normative). Sub acest aspect, se vor revizui și restul abrevierilor din proiect.

8. La art. 8 alin. (5) nu este clar raționamentul normei. Astfel, în măsura în care un produs alimentar este conform cerințelor aplicabile acelui produs, obligarea de către organul de control de a retrage de pe piață sau impunerea restricției de a introduce pe piață a produsului respectiv nu este argumentată. Totodată, cuvintele „măsură adecvată” nu corespund criteriilor de calitate, motiv pentru care necesită a fi revizuite. Pentru a corespunde celor trei criterii de calitate - accesibilitate, previzibilitate și claritate - norma de drept trebuie să fie formulată cu suficientă precizie, astfel încât să permită persoanei să decidă asupra conduitei sale și să prevadă, în mod rezonabil, în funcție de circumstanțele cauzei, consecințele acestei conduite (obiecție valabilă și pentru art. 10 alin. (4) din proiect).

9. La art. 8 alin. (6) lit. e) se va face referință și la necesitatea includerii pe ambalaj a informației prevăzute la art. 8 din *Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare*, or, potrivit art. 11 alin. (2) din *Legea nr. 279/2017* mențiunile obligatorii prevăzute la art. 8 alin. (1) se imprimă pe ambalaj sau pe etichetă, astfel încât să se asigure o lizibilitate bună, cu caractere folosind dimensiuni ale fontului pentru care înălțimea literei mici x, așa cum este definită în anexa nr. 3, este mai mare sau egală cu 1,2 mm.

10. Art. 8 alin. (6) se va ajusta prevederilor art. 20 alin. (5) din proiect care prevăd că, se interzice importul de produse alimentare cu termenul de valabilitate de pînă la 90 de zile în cazul în care a rămas mai puțin de 1/3 din termenul lor de valabilitate stabilit de producător, iar pentru restul produselor alimentare se interzice importul în cazul în care, pînă la expirarea valabilității lor, au rămas mai puțin de 60 de zile.

11. Art. 8 alin. (7) necesită a fi revizuit pentru a exclude dublarea prevederii alin. (6) din același articol.

12. La art. 8 alin. (11) se vor rectifica referințele la articolele din *Legea nr. 50/2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor*, deoarece sunt indicate greșit.

13. La art. 9 alin. (2) textul din paranteze urmează a fi încadrat organic și explicit în conținutul alineatului respectiv, deoarece textul alineatului trebuie să aibă un caracter dispozitiv și să prezinte norma instituită fără explicații sau justificări.

Adițional, se va preciza în cât timp operatorii din domeniul alimentar trebuie să informeze Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor despre neconformitatea produselor importate, produse, procesate sau distribuite (obiecție valabilă și pentru alin. (3) din același articol și art. 11 din proiect).

14. La art. 9 alin. (7) se vor exclude cuvintele „în vigoare” ca fiind inutile (obiecție valabilă și pentru restul referințelor la legislație în vigoare din proiect).

15. Pentru a exclude paralelismele, expunem necesitatea comasării prevederilor comune produselor alimentare și hranei pentru animale din art. 10 și 11 din proiect.

16. Art. 13 necesită a fi revizuit pentru a exclude prevederile ce vizează etichetarea, publicitatea și prezentarea produselor alimentare, deoarece informațiile obligatorii referitoare la produsele alimentare, în special etichetarea produselor alimentare țin de conținutul *Legii nr. 279/2017*.

17. La art. 14 alin. (3) cuvintele „după caz” nu respectă criteriile de calitate menționate supra, motiv pentru care necesită a fi revizuite.

18. La art. 14 alin. (5) remarcăm că, de regulă, deși directiva este un instrument juridic de importanță majoră la nivelul Uniunii Europene, pentru Republica Moldova directivele nu sunt direct aplicabile. Directiva urmează să fie transpusă în legislația națională.

19. La art. 16 alin. (5) cuvintele „Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale emite, în termenul stabilit de Guvern, ordinul de autorizare” se vor substitui cu cuvintele „ministrul sănătății, muncii și protecției sociale emite, în termenul stabilit de Guvern, ordinul de autorizare”, întrucât ordinele se emit de ministru și nu de minister (a se vedea *Legea nr. 98 din 4 mai 2012 privind administrația publică centrală de specialitate*). Sub acest aspect se vor revedea și restul referințelor la emiterea ordinelor din proiect.

20. La art. 18 se va uniformiza terminologia în partea ce ține de substanțele cu care se fortifică produsele alimentare.

21. La art. 20 alin. (1) referința la acorduri specifice necesită a fi revizuită, deoarece este defectuoasă.

22. La art. 20 alin. (2) nu poate fi clauza unui contract responsabilitate pentru respectarea prevederilor normative, or, actele normative sunt obligatorii fără a fi precizate în contracte.

23. La art. 20 alin. (3) cuvintele „conform prevederilor prezentei” se vor substitui cu cuvintele „conform prevederilor prezentei legi”.

24. La art. 21 alin. (4) se va preciza autoritatea competentă să confiște produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare, destinate exportului, care nu corespund cerințelor reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile în Republica Moldova și, în perioada de 90 de zile de la data producerii, nu au fost exportate sau conformate acestor reglementări.

25. La art. 23 alin. (1) remarcăm că, descifrarea abrevierilor se efectuează la prima utilizare.

26. La art. 26 alin. (2) cuvintele „justificate în mod corespunzător” poartă un caracter incert, motiv pentru care necesită a fi revizuite.

27. La art. 27 alin. (3) se va preciza de când se va calcula termenul de 10 zile lucrătoare pentru confirmarea, modificarea, revocarea sau extinderea măsurilor luate provizoriu conform alin. (2) și termenul de 24 ore pentru publicarea motivelor pe care se întemeiază decizia Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor. Totodată, nu

s-a precizat modul în care se vor publica motivele pe care se întemeiază deciziile Agenției.

28. La art. 34 alin. (1) urmează a se ține cont că, odată cu intrarea în vigoare a *Legii nr. 100/2017* a devenit aplicabilă norma imperativă, statuată la art. 56, potrivit căreia „actele normative intră în vigoare peste o lună de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova”. Potrivit alin. (3) al aceluiași articol, intrarea în vigoare a actelor normative poate fi stabilită pentru o altă dată doar în cazul în care se urmărește protecția drepturilor și libertăților fundamentale ale omului, realizarea angajamentelor internaționale ale Republicii Moldova, conformarea cadrului normativ hotărârilor Curții Constituționale, eliminarea unor lacune din legislație sau contradicții între actele normative ori dacă există alte circumstanțe obiective.

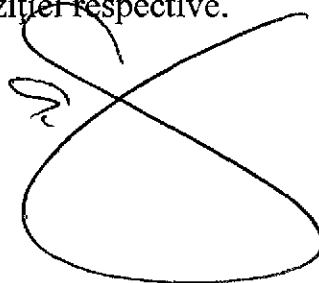
În acest context, este necesar să se demonstreze că, noile prevederi întrunesc condițiile art. 56 alin. (3) din legea menționată supra.

29. La art. 34 alin. (2) lit. a) se vor exclude cuvintele „relevante primare” ca fiind de prisos.

30. La art. 34 alin. (2) lit. b) sursele de publicare a actelor normative la care se face referință se va indica după următoarea formulă: (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, anul publicării, numărul Monitorului, numărul articolului), iar cuvintele „și completările” se vor exclude în conformitate cu art. 62 din *Legea nr. 100/2017*, or, modificarea actului normativ constă în schimbarea oficială a textului actului, inclusiv a dispozițiilor finale sau tranzitorii, realizată prin modificări, excluderi sau completări ale unor părți din text.

31. Proiectul necesită a fi definitivat din punct de vedere redacțional. Totodată, verbele utilizate în text se vor expune la timpul prezent, forma afirmativă, pentru a se accentua caracterul imperativ al dispoziției respective.

Secretar de stat



Eduard SERBENCO

**AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU
SIGURANȚA ALIMENTELOR**

MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63,
Republica Moldova
Tel/fax. (+373 22) 26-46-40, 29-47-30
e-mail: info@ansa.gov.md, www.ansa.gov.md

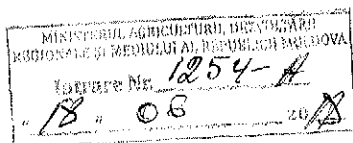


**НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО БЕЗОПАСНОСТИ ПИЩЕВЫХ
ПРОДУКТОВ**

MD-2009, ул. М. Когăлничану, №63, г.Кишинев,
Республика Молдова
Тел./факс. (+373 22) 26-46-40, 29-47-30
e-mail: info@ansa.gov.md, www.ansa.gov.md

Nr. 016/1858 din "14" "06" 2018

La nr. _____ din "___" "___" 201___



**Ministerul Agriculturii, Dezvoltării Regionale
și Mediului al Republicii Moldova**

Prin prezenta, cu referire la scrisoarea DVS cu nr. 01/01-1730 din 04.04.2017, cu privire la examinarea și avizarea proiectului de Lege privind siguranța produselor alimentare, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor în urma examinării proiectului nominalizat și a analizei Impactului de Reglementare asupra proiectului, își exprimă acordul față de perfectarea acestui act normativ național care este în concordanță cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare.

În acest context, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor vine cu următoarele completări:

La cap. II, secț. 2, art. 8, pct. (6), după lit f) se introduce lit. h) și i) care va avea următorul conținut „h) nu poate fi demonstrată originea și trasabilitatea produsului” și „i) care sunt comercializate în vrag fără ambalaj prin metoda de autodeservire (fără prezența vânzătorului), cu excepția fructelor și legumelor proaspete”

La cap. II, secț. 2, art. 8, pct. (11), se v-a completa cu următorul conținut, „s-au certificate de înregistrare în domeniul siguranței alimentelor eliberate în conformitate cu art.23¹-23³ a Legii nr.50 din 28 martie 2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor”.

La cap. II, secț. 2, art. 9, pct. (1), va avea următorul conținut „Operatorii din domeniul alimentar și operatorii din domeniul hranei pentru animale sînt responsabili, pe întregul lanț alimentar, de respectarea cerințelor în domeniul siguranței alimentelor și că produsele alimentare sau hrana pentru animale să îndeplinească cerințele legislației din domeniu.”

La cap. II, secț. 3, art. 12, pct (6) textul „alimente de origine animală” de înlocuit cu textul „produse alimentare”

Art. 14, pct. (1), va avea următorul conținut „(1) La elaborarea tipurilor noi de produse alimentare și de materiale în contact cu produsele alimentare și/sau a

proceselor tehnologice noi de producere și distribuire a lor, operatorii din domeniul alimentar sînt obligați să argumenteze exigențele privind inofensivitatea acestor produse și materiale, privind preambalarea, ambalarea, etichetarea, menținerea inofensivității la producerea și distribuirea lor, să elaboreze programe de autocontrol al inofensivității în procesul de producție, metode de investigare, să stabilească termenul de valabilitate al produselor alimentare și al materialelor în contact cu produsele alimentare. Termenul de valabilitate este stabilit de producător, pe răspunderea acestuia, sau în colaborare cu instituții de cercetare, după testări prealabile, cu respectarea termenului de valabilitate maxim admis prin autorizarea de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică”

La art. 15, pct. (1), textul „apele minerale și potabile” de înlocuit cu textul „sursele de ape minerale și potabile”.

La art. 15, pct.(6), după cuvintele „Autorizarea sanitară a produselor alimentare”, se introduce cuvîntul, „noi”.

Referitor la propunerea de la cap. II, secț. 2, art. 8, pct. 6, lit i), se anexează materialul informativ -3 file

Director general



Gheorghe GABERI

*Ex. Elena Rotaru
Tel. (022)-26-46-87*



Ministerul Economiei
și Infrastructurii
al Republicii Moldova

nr. 13/1-6212
14.06 2018

Ministerul Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului

Urmare examinării demersului Nr. 01/01-1730 din 4 aprilie 2018, ce ține de avizarea proiectului de Lege privind siguranța produselor alimentare, în limita competenței funcționale, comunicăm următoarele.

Cu titlu general menționăm că, prevederile proiectului includ norme cu caracter de reglementare a activității de întreprinzător și în acest sens urmează a fi conformat stipulărilor art. 13 al Legii nr. 235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de reglementare a activității de întreprinzător și art. 20 al Legii nr. 780 din 27.12.2001 privind actele legislative, privind obligativitatea elaborării Analizei impactului de reglementare, care va reprezenta argumentarea, în baza evaluării costurilor și beneficiilor, necesității adoptării actului legislativ și analiza de impact al acestuia asupra activității de întreprinzător.

Totodată, este de notat faptul că, textul integral al proiectului conține diverși termeni prin care se subînțelege același sens (de exemplu: "asigurarea inofensivității" și „siguranță”; „introducerea pe piață” și „plasare pe piață”, „agent economic” și „operator”, „sector alimentar”, „domeniul alimentar”, și „profil alimentar”). Astfel, în scopul asigurării interpretării corecte și univoce a prevederilor proiectului de lege este necesară reevaluarea textului integral al proiectului întru uniformizarea sintagmelor prenotate.

Reieșind din noțiunile prezentate în proiect, cum ar fi „autoritate competentă”, „control oficial”, „organ de control”, precum și definițiile la aceste noțiuni, se consideră judicios excluderea din textul integral al proiectului lexemul „supraveghere”, deoarece în sectorul alimentar autoritățile competente sunt abilitate cu funcții de *control oficial*.

În continuare, este necesară excluderea din definiția noțiunii „legislație alimentară” a sintagmei „decrete ale Președintelui Republicii Moldova”, deoarece conform art. 94 din Constituția Republicii Președintele Republicii Moldova nu are atribuții de aprobare a actelor normative, care reglementează diferite domenii ale economiei naționale sau cele aferente protecției sănătății umane și a intereselor populației.

La fel, în definiția sintagmei "reglementări în domeniul alimentar" este necesară excluderea cuvântului "esențiale", deoarece conform prevederilor din Legea nr. 235 din 1 decembrie 2011 privind activitățile de acreditare și de evaluare a conformității "cerințe esențiale" sânt stipulate de reglementările tehnice naționale ce transpun legislația comunitară de armonizare...". Astfel, cerințele esențiale definesc rezultatele care trebuie atinse sau pericolele care trebuie înlăturate. Soluțiile tehnice precise pentru atingerea acestor rezultate sunt furnizate de standarde armonizate. Acest principiu nu este aplicabil sectorului alimentar. Cu toate acestea, în textul proiectului sintagma "cerințe esențiale" nu este utilizată.

Totodată, reieșind din titlul proiectului de lege „privind siguranța produselor alimentare”, cât și a celor prevăzute de **art. 2** din proiect, it est „*Produsele alimentare nu includ: a) hrana pentru animale, etc*”, considerăm oportun modificarea titlului proiectului sau delimitarea obiectului reglementat în lege (de ex. proiectul se va axa pe siguranța produselor alimentare sau/și pe hrana pentru animale). Or, atât în Nota informativă, cât și în proiectul de lege în sine sunt expuse și reglementate norme **privind hrana pentru animale**, care nu intră în categoria de produse alimentare.

Cu referire la **art. 8, alin (5)** care prevede că organul de control abilitat poate să ia măsuri de impunere a restricțiilor privind introducerea pe piață ori să solicite retragerea produselor alimentare de pe piață chiar și în cazul în care există acte ce dovedesc conformitatea unui produs alimentar cu cerințele specifice aplicabile acelui produs alimentar, este obligatorie revizuirea alineatului respectiv în scopul excluderii oricăror situații care se bazează pe suspiciuni nefondate și acțiuni subiective întreprinse în baza acestora de către organele de control. În acest sens, este important de menționat că, atât timp cât nu există dovezi sigure și nu doar suspiciuni de risc (fără o analiză preliminară), nu este clar care ar fi motivul de jure și de facto de excludere a produsului de pe piață. Iar în cazul în care totuși există suspiciuni, în condițiile în care se întrunesc cerințele de conformitate, considerăm necesară introducerea unei măsuri provizorii, precum suspendarea temporară a furnizării acestor produse, dar cu asumarea responsabilității de conformitate a produsului și a prejudiciului care poate fi cauzat agentului economic prestator de acest produs alimentar. Menționăm că, alineatul respectiv poate fi revizuit prin prisma principiului precauției specificat în Articolul 7 din Regulamentul CE nr. 178/2002 din 28 ianuarie 2002 în care sunt menționate măsurile provizorii de precauție.

Referitor la **art.9, alin (10)** care oferă posibilitatea inspectorilor ANSA să solicite în timpul controlului, după caz, protecția personală și sprijinul organelor de poliție, considerăm prevederea respectivă exagerată. Astfel, luând în considerare faptul că reprezentanții organului respectiv efectuează doar o procedură de control al inofensivității, fără a intenta proceduri de percheziție sau careva proceduri similare considerăm oportună excluderea alineatului respectiv sau menționarea cazurilor concrete în care este posibilă solicitarea suportului din partea poliției sau organe similare.

În continuare, cu referire la art. 10 considerăm că prevederile din alin. (2) libera b) necesită a fi reformulate dat fiind faptul că nu este clar la ce se refera legiuitorul. Libera b) specifică că „produsele alimentare obținute de la animale pentru producția de alimente devin un factor de risc **pentru consumul uman**”. Sensul direct se prezumă la faptul că orice produs din carne este din start un risc pentru consumul uman. Or autorul a vrut sa menționeze că produsele alimentare, care provin de la animalele care au fost hrănite cu produse/hrană contaminată devin un risc și pentru consumul uman. Considerăm că aceeași idee este exprimată într-un mod mai laconic și clar în articolul 10 alin. (3) după cum urmează: „în cazul în care o anumită hrană pentru animale a fost identificată că nu prezintă siguranță și provine dintr-un transport, lot sau dintr-o livrare de hrană pentru animalele din aceeași clasă...etc.,

Referitor la conformitatea hranei pentru animale, de la **art. 10 alin. (4)**, menționăm că prin prisma acelorași argumente expuse anterior, la art. 8 punctul 5, considerăm necesar reformularea alineatului vizat (deoarece prevederile cu privire la acțiunile care pot fi efectuate de către organul de control în cazul dat reprezintă un caracter ambiguu).

Totodată, este obligatorie o reevaluare și o structurare logică a conținutului inclus în **art. 12** cu privire la asigurarea trasabilității produselor și transpunerea în proiectul dat, **în mod obligatoriu, a Articolului 18 din Regulamentul CE nr. 178 din 28 ianuarie 2002.**

În continuare, sugerăm revizuirea prevederilor art. 12 integral, în scopul conformării acestora cu normele UE. În acest sens, este important de menționat faptul că, întru armonizarea prevederilor **articolului 12**, din proiectul examinat, este necesară introducerea unor prevederi adiționale care să specifice faptul că trasabilitatea produselor alimentare, a hranei pentru animale dar și a animalelor de la care se obțin produse alimentare și a oricărei alte substanțe destinată sau prevăzută pentru a fi încorporată într-un produs alimentar sau în hrană pentru animale se va stabili pentru **toate etapele producției, prelucrării și distribuției.**

La **art.14, alin. (3)** menționăm că textul nu oferă claritatea necesară referitor la cine este „*organul responsabil de stabilirea cerințelor*” altele decât cele privind inofensivitatea și ocrotirea sănătății omului în vederea obținerii avizelor pentru noi tipuri de produse alimentare și de materiale care vin în contact cu produsele alimentare. În acest sens, considerăm necesară specificarea organului responsabil întru evitarea interpretărilor echivoce.

La **art.15, alin. (2)** se menționează că produsele alimentare care conțin aditivi alimentari/ suplimente alimentare/produse alimentare tratate cu radiații ionizante, etc, specificate la alin.1 de la art. 15, înainte a fi plasate pe piață și distribuite sunt supuse notificării/avizării sanitare, precum și **înregistrării de stat**. Astfel, considerăm necesar, de specificat ce presupune procedura „*de înregistrarea de stat*” a produselor alimentare menționate la alin. (1), și de către cine se efectuează procedura respectivă.

Adițional, considerăm necesar de completat **art.15** cu un alineat nou cu prevederi ce ar specifica că urmare autorizării produselor alimentare menționate la alin. (1) se eliberează/se emite un document de către autoritatea competentă în domeniu, în baza căruia se dovedește autorizarea produsului alimentar respectiv.

La fel, atragem atenția asupra faptului că la **art. 17** termenele de 70 zile și 90 zile, specificate pentru efectuarea expertizelor necesare și oferirea unor răspunsuri de către autoritățile competente, în baza cererilor înaintate, urmează a fi restrânse. Mai mult ca atât, proiectul propus spre promovare nu argumentează necesitatea acordării unui termen atât de mare pentru efectuarea expertizei, aprobarea sau respingerea produsului alimentar nou. În acest sens, considerăm necesar ca termenul stipulat să fie redus, astfel încât în cazul în care produsul alimentar nou care corespunde tuturor cerințelor să fie cât mai rapid introdus pe piață pentru o nouă activitate economică/comercială care ar genera venit. Mai mult ca atât, în scopul eficientizării procesului de efectuare a expertizei și acordare a certificării necesare, considerăm obligatorie diminuarea termenului dat până la cel puțin 30 zile cal.

În continuare, cu referire la **art. 18 alin (4)** „absența răspunsului în termen de 4 luni de la recepționarea dosarului care însoțește solicitarea către Agenția Națională pentru Sănătate Publică denotă autorizarea plasării pe piață a produsului”, întru evitarea unor situații cu caracter incert, considerăm necesară remiterea către operatorul din domeniul alimentar și a răspunsurilor pozitive, în mod obligatoriu.

Adițional, la **art. 18 alin (5) lit. b)** în cazul depistării unor erori neimportante sau a dosarului incomplet, considerăm necesară prelungirea termenului depunerii informației necesare (absente) pentru procedura înregistrării, și doar în cazul imposibilității prezentării informației adiționale sau a dosarului complet să se emită un răspuns negativ.

La fel, atragem atenția asupra faptului că, prevederile **art. 20 alin (4)** care reglementează importul produselor alimentare nu stabilesc clar modul verificării exporturilor din RM după expirarea perioadei de 90 zile, precum și autoritatea împuternicită pentru verificările/monitorizarea procedurii respective. Astfel, considerăm necesar revizuirea prevederilor și suplinirea punctelor în modul corespunzător.

În continuare, reieșind din faptul că, punerea în aplicare a prevederilor proiectului hotărârii nu ține de competența Ministerului Economiei și Infrastructurii, bazându-ne pe prevederile alin.(2) art.55 al Legii nr.317-XV din 18 iulie 2003 privind actele normative ale Guvernului și ale altor autorități ale administrației publice centrale și locale, ministrul economiei și infrastructurii urmează a fi exclus din formula de atestare a autenticității proiectului actului normativ în cauză.

În context, potrivit alin. (3) din art. 22 al Legii nr. 780 din 27.12.2001 privind actele legislative, proiectul legii în cauză urmează a fi supus, în mod obligatoriu, *unei expertize anticorupție* din partea Centrului Național Anticorupție pentru a se verifica dacă corespunde standardelor anticorupție naționale și internaționale, precum și pentru a preveni apariția de noi reglementări ce favorizează sau pot favoriza corupția.

Secretar general de stat



Iulia COSTIN

Ex. Elena Cravel, Lidia Jitari, Ina Școlnii
Tel. +373 22 250 639, +373 22 250 645, +373 22 250 603

**MINISTERUL
SĂNĂTĂȚII, MUNCII ȘI
PROTECȚIEI SOCIALE
AL REPUBLICII MOLDOVA**



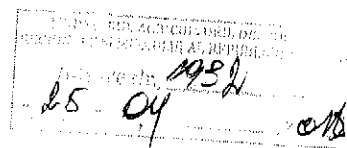
**MINISTRY
OF HEALTH, LABOUR AND
SOCIAL PROTECTION OF THE
REPUBLIC OF MOLDOVA**

MD-2009, Chișinău, str. Vasile Alecsandri, 2
Tel. + 373 22268818; Fax. + 373 22738781
e-mail: secretariat@msmps.gov.md
www.msmps.gov.md

2, Vasile Alecsandri street, Chisinau, MD-2009
Tel. + 373 22268818; Fax. + 373 22738781
e-mail: secretariat@msmps.gov.md
www.msmps.gov.md

23.04.2018 nr. 04-2607
La nr 01/01-1730 din 04.04.2018

**Ministerul Agriculturii,
Dezvoltării Regionale și Mediului**



Prin prezenta, Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale a examinat proiectul de Lege privind siguranța produselor alimentare și expune unele propuneri de modificare și completare.

1. Se propune a completa alineatul (7) de la articolul 9 după cuvintele " ale materialelor în contact cu produsele alimentare plasate pe piață" cu cuvintele "etichetării nutriționale și de sănătate a produselor alimentare" și în continuare după text, deoarece în conformitate cu prevederile Legii nr.279 din 15 decembrie 2017, privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare responsabil de supravegherea etichetării nutriționale a produselor alimentare este Agenția Națională pentru Sănătate Publică.
2. Se propune a completa alineatul (5) de la articolul 14 după cuvintele "Comisia Codex Alimentarius" cu cuvintele " și legislația Uniunii Europene".
3. Se propune a suplimenta alineatul (8) de la articolul 14 după cuvântul "autorizate" cu cuvântul "sanitar" și în continuare după text.
4. La articolul 15, alineatele (4), (5) se propune a înlocui cuvântul "(înregistrate)" cu cuvântul "sanitar" și în continuare după text.
5. Se propune a completa alineatul (3) de la articolul 20 după cuvintele "produselor alimentare tratate cu radiații ionizante" cu cuvintele "produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare pentru sugari și copii mici, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile".
6. Se propune a redacta litera f) de la alineatul (1), articolul 24 după cum urmează: "f) autorizarea sanitară a aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare pentru sugari și copii mici, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, materialelor în contact cu produsele alimentare, mențiunilor nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare;"

7. Se propune a completa alineatul (1), litera h) de la articolul 24 după cuvintele "produselor alimentare pentru sugari și copii mici" cu cuvintele "produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, precum și altor produse alimentare" și în continuare după text.

Se propune a completa alineatul (1), litera j) de la articolul 24 după cuvintele "supravegherea pe piață" cu cuvintele "etichetării nutriționale și de sănătate" și în continuare după text.

SECRETAR DE STAT



Aliona SERBULENCO



MINISTERUL FINANTELOR AL REPUBLICII MOLDOVA

SERVICIUL VAMAL

MD-2065, mun. Chișinău, str. Nicolae Starostenco, 30,

tel./fax: (+373 22) 273061, e-mail: vama@customs.gov.md

Nr. 28/05-4568 din 17.05. 2018

La nr.01/01-1730 din 04.04.2018

Ministerul Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului al RM

Serviciul Vamal al Republicii Moldova a examinat proiectul de Lege „privind siguranța produselor alimentare” și comunică următoarele obiecții și propuneri:

1. La art.20 alin.(3) din proiect („*Importul produselor alimentare și a hranei pentru animale în Republica Moldova*”) se face referire la actele ce atestă inofensivitatea produselor alimentare și a hranei pentru animale, care urmează a fi prezentate la importul acestora. În acest context, specificăm despre faptul că **certificatul de inofensivitate care urmează a fi prezentat la importul produselor menționate, nu se regăsește în Nomenclatorul actelor permise**, aprobat prin Legea nr.160 din 22.07.2011, „privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător”.
2. La art.21 („*Exportul produselor alimentare și a hranei pentru animale în Republica Moldova*”), specificăm că certificatul de inofensivitate, eliberat de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, se regăsește în Nomenclatorul actelor permise numai pentru exportul sau reexportul produselor alimentare, inclusiv a celor ambalate, dar nu și hrana pentru animale.
3. Textul legii urmează a fi supus unei analize redacționale în vederea expunerii corecte, concise și fără echivoc, cu respectarea strictă a unității de terminologie și a regulilor gramaticale și de ortografie.

/ Director adjunct

Iurie CEBAN

23 05 2018 - A
B



MINISTERUL AFACERILOR EXTERNE ȘI INTEGRĂRII EUROPENE
AL REPUBLICII MOLDOVA

MINISTRY OF FOREIGN AFFAIRS AND EUROPEAN INTEGRATION
OF THE REPUBLIC OF MOLDOVA

Str. 31 August 1989 80, MD-2012 Chișinău • Tel: (373 22) 578205 • Fax: (373 22) 232302 • <http://www.mfa.gov.md>

Nr. DI/3/041.1- 5607 “ 10 ” mai 2018
La nr. 01/01-1730 din 04 aprilie 2018

Ministerul Agriculturii,
Dezvoltării Regionale și Mediului

Cu referire la scrisoarea Ministerului Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului nr. 01/01-1730 din 04 aprilie 2018, Ministerul Afacerilor Externe și Integrării Europene aduce la cunoștință că a examinat proiectul de Lege privind siguranța produselor alimentare, elaborat în scopul executării poziției 181 din Planul național de acțiuni pentru implementarea Acordului de Asociere Republica Moldova–Uniunea Europeană în perioada 2017–2019, aprobat prin Hotărârea de Guvern nr.1472 din 30 decembrie 2016.

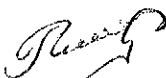
MAEIE înțelege că proiectul respectiv transpune prevederile capitolelor I, II și secțiunilor I și II din capitolul IV al Regulamentului (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare și a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011 al Comisiei din 19 septembrie 2011 privind cerințele în materie de trasabilitate a alimentelor de origine animală stabilite în Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului.

În acest context, în limita competențelor funcționale, MAEIE comunică următoarele:

1. Potrivit tabelului de concordanță, cu referire la art. 5 alin. (1) și alin. (3) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (pag. 11 din tabel) se consemnează că prevederile acestui articol sînt incompatibile cu proiectul de lege deoarece ar viza în exclusivitate doar Comunitatea Europeană. Totuși, în opinia MAEIE, aceste prevederi reglementează principiile generale de reglementare a legislației alimentare, care ar fi benefic de a fi preluate în legislația națională;
2. Aceiași remarcă se expune și pentru art. 19 (Responsabilități în domeniul produselor alimentare: operatorii din sectorul alimentar) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (pag. 24 din tabelul de concordanță), transpuse doar parțial în art. 9 din proiectul de lege. Prin urmare, MAEIE consideră important a transpune întregul mecanism care oferă posibilitatea intervenției operatorilor din sectorul alimentar responsabil pentru activități de vânzare cu amănuntul;

11 05. 963-1 18

3. De asemenea, conform tabelului de concordanță, la art. 17 (Responsabilități) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (pag. 20-21 din tabel), care nu a fost transpus în proiectul de lege din motiv că acestea s-ar referi doar la Comunitatea Europeană, se menționează că deși prevederile vizează statele membre ale UE, responsabilitățile organelor competente ar trebui preluate și în legislația națională;
4. În cele din urmă, conform tabelului de concordanță, art. 22 și art. 23 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (pag. 27-29 din tabel) sînt transpuse parțial în art. 23 din proiectul de lege. Se constată faptul că acestea reflectă prevederile legislației actuale privind atribuțiile Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor. În acest sens se va ține cont și de faptul că potrivit proiectului hotărîrii Guvernului „Cu privire la organizarea și funcționarea Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor” se propune reorganizarea Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin absorbția Inspectoratului de Stat pentru Supravegherea Producției Alcoolice din subordinea Ministerului Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului și a Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.


Carolina PEREBINOS
Secretar de Stat



MINISTERUL JUSTIȚIEI
AL REPUBLICII MOLDOVA

CENTRUL DE ARMONIZARE A
LEGISLAȚIEI

str. 31 August 1989, nr. 82
MD-2012, mun. Chișinău,
tel.: 0 22 820879, fax: 0 22 820883
www.justice.gov.md

Nr. 41/06 .10. mai. 2018

Ministerul Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului al Republicii Moldova

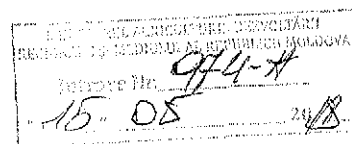
Cu referire la scrisoarea nr. 01/01-1814 din 10 aprilie 2018 prin care se solicită realizarea expertizei de compatibilitate a proiectului Legii privind siguranța produselor alimentare, inclus în pct. 181, Secțiunea 1 "Generalități", Capitolul IV "Măsuri sanitare și fitosanitare", Titlul V "Comerț și aspecte legate de comerț" al Planului Național de Acțiuni pentru Implementarea Acordului de Asociere pentru perioada 2017-2019, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1472 din 30.12.2016, Centrul de Armonizare a Legislației a examinat proiectul în cauză și prezintă anexat Declarația de compatibilitate la acesta.


/ Natalia SUCEVEANU

Director

Anexă: 6 file

Ex: Covalenco Constanția
Tel: 022 820 877
E-mail: constantia.covalenco@justice.gov.md





MINISTERUL JUSTIȚIEI
AL REPUBLICII MOLDOVA

CENTRUL DE ARMONIZARE A
LEGISLAȚIEI

str.31 August 1989, nr. 82

MD-2012, mun. Chișinău,

tel.: 0 22 820879, fax: 0 22 820883

www.justice.gov.md

DECLARAȚIE DE COMPATIBILITATE

În baza expertizei **proiectului Legii privind siguranța produselor alimentare**, proiect inclus în pct. 181, Secțiunea 1 „Generalități”, Capitolului IV „Măsuri sanitare și fitosanitare”, Titlul V „Comerț și aspecte legate de comerț” al Planului Național de Acțiuni pentru Implementarea Acordului de Asociere pentru perioada 2017-2019, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1472 din 30.12.2016.

Proiectul Legii privind siguranța produselor alimentare **transpune:**

- Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 31 din 01 februarie 2002, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) nr. 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 117 din 05 mai 2017 / Regulation (EC) No 178/2002 of the European Parliament and of the Council of 28 January 2002 laying down the general principles and requirements of food law, establishing the European Food Safety Authority and laying down procedures in matters of food safety, published in the Official Journal of the European Union L 31 of 01 February 2002, as amended last time by Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on medical devices, amending Directive 2001/83/EC, Regulation (EC) No 178/2002 and Regulation (EC) No 1223/2009 and repealing Council Directives 90/385/EEC and 93/42/EEC, published in the Official Journal of the European Union L 11 of 05 May 2017;

- Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011 al Comisiei din 19 septembrie 2011 privind cerințele în materie de trasabilitate a alimentelor de origine animală stabilite în Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului, publicat în Jurnalul Oficial L 242 din 20 septembrie 2011 / Commission Implementing Regulation (EU) No 931/2011 of 19 September 2011 on the traceability requirements set by Regulation (EC) No 178/2002 of the European Parliament and of the Council for food of animal origin, published in the Official Journal of the European Union L 242 of 20 September 2011.

I. Obiectul proiectului

Proiectul Legii privind siguranța produselor alimentare are drept scop instituirea cadrului normativ general care ar asigura un nivel înalt de protecție a sănătății umane și a intereselor consumatorilor privind siguranța alimentelor, luând în considerare diversitatea aprovizionării cu produse alimentare, inclusiv produsele tradiționale, asigurând astfel funcționarea eficientă a pieței naționale, în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011.

Proiectul Legii vine să abroge și să substituie integral Legea nr. 113 din 18 mai 2012 cu privire la stabilirea principiilor și a cerințelor generale ale legislației privind siguranța alimentelor și Legea nr. 78 din 18 martie

2004 privind produsele alimentare. Aceste legi nu au constituit anterior obiect al expertizei de compatibilitate cu legislația Uniunii Europene. Cu toate acestea, în urma unei analize prealabile, o mare parte din elementele textelor legilor în vigoare (nr. 78 și nr. 113) se regăsesc și în textul noului proiect de lege, ceea ce vine să reconfirme intenția autorului de reactualizare a cadrului legislativ în domeniul alimentar. Totodată, modificările aduse Legii nr. 113 din 18 mai 2012 prin intermediul Legii nr. 226 din 23 septembrie 2016, pentru introducerea amendamentelor la art. 2, precum și a art. 19¹-19³ (definiții noi; sistemul rapid de alertă; norme de confidențialitate pentru sistemul rapid de alertă; măsuri de urgență) au fost supuse expertizei de compatibilitate în 2015, care constată transpunerea Secțiunilor I și II din Capitolul IV al Regulamentului (CE) 178/2002.

Din punctul de vedere al transunerii reglementărilor UE, proiectul de act normativ reglementează, în principal, următoarele aspecte relevante:

- Determină obiectivele și domeniul de aplicare (art. 1 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Definește noțiunea „produselor alimentare” (art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Definește alte noțiuni relevante specifice obiectului și domeniului de reglementare (art. 3 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Stabilește domeniul de aplicare a legislației alimentare (art. 4 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Instituie obiectivele generale ale legislației alimentare (art. 5 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Fixează norme referitoare la analiza riscului (art. 6 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Stabilește principiul precauției (art. 7 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Instituie norme cu privire la protecția intereselor consumatorilor (art. 8 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Prevede norme referitoare la asigurarea consultării publicului (art. 9 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Fixează cerințe privind informarea publicului (art. 10 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Implementează normele referitoare la produsele alimentare și hrana pentru animale importate (art. 11 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Implementează normele referitoare la produsele alimentare și hrana pentru animale exportate (art. 12 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Implementează prevederile cu privire la standardele internaționale (art. 13 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Stabilește cerințele privind siguranța produselor alimentare (art. 14 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Fixează cerințele referitoare la siguranța hranei pentru animale (art. 15 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Implementează dispozițiile privind prezentarea (art. 16 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Determină responsabilitățile operatorilor din domeniul alimentar, domeniul hranei pentru animale și autorităților competente în domeniu (art. 17 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Stabilește norme generale referitoare la trasabilitate (art. 18 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Implementează cerințele speciale în materie de trasabilitate (art. 3 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011);
- Instituie responsabilități operatorilor din sectorul produselor alimentare (art. 19 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Instituie responsabilitățile operatorilor cu activitate în domeniul hranei pentru animale (art. 20 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Stabilește competențele autorității de control și supraveghere (art. 22 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Stabilește atribuțiile autorității de control și supraveghere (art. 23 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Instituie sistemul rapid de alertă (art. 50 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Stabilește normele de confidențialitate pentru sistemul rapid de alertă (art. 52 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Instituie măsurile de urgență privind produsele alimentare și hrana pentru animale autohtone sau importate (art. 53 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);

- Stabilește normele cu privire la planul general de gestionare a crizelor (art. 55 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Prevede dispoziții cu privire la instituirea celulei de criză (art. 56 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002);
- Stabilește atribuțiile celulei de criză (art. 57 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002).

II. Evaluarea din perspectiva compatibilității cu Dreptul UE

Din perspectiva proiectului examinat, la nivelul Dreptului UE incident, prezintă relevanță directă *Regulamentul (CE) nr. 178/2002* al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare. Regulamentul (CE) nr. 178/2002 este actul normativ de bază al UE în domeniul siguranței produselor alimentare, stabilind principii generale care reglementează produsele alimentare și hrana pentru animale, precum și instituie procedurile pentru problemele care au un impact direct sau indirect asupra siguranței produselor alimentare și hranei pentru animale. Reglementările de bază sunt suplimentate cu prevederile *Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011* al Comisiei din 19 septembrie 2011 privind cerințele în materie de trasabilitate a alimentelor de origine animală stabilite în Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului.

Regulamentul (CE) nr. 178/2002 stabilește normele generale de bază pentru asigurarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății umane și a intereselor consumatorilor în legătură cu produsele alimentare, luând în considerare, în special, diversitatea aprovizionării cu produse alimentare, inclusiv produse tradiționale, asigurând, în același timp, stabilind principii și responsabilități comune, mijloacele de asigurare a unei baze științifice solide, măsuri și proceduri organizatorice eficiente care să stea la baza luării deciziilor în problemele de siguranță a produselor alimentare și hranei pentru animale. Astfel, actul UE reglementează așa aspecte cum ar fi: analiza riscului, aplicarea principiului precauției la adoptarea măsurilor pentru asigurarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății, protecția intereselor consumatorilor, procedura consultării și informării publicului, cerințele pentru produsele alimentare și hrana pentru animale importate, cerințele pentru produsele alimentare și hrana pentru animale exportate, aplicarea standardelor internaționale, cerințe privind siguranța produselor alimentare și a hranei pentru animale, responsabilitățile operatorilor în sectorul alimentar, cerințele referitoare la trasabilitate, instituirea sistemului rapid de alertă, norme de confidențialitate pentru sistemul rapid de alertă, măsurile de urgență privind produsele alimentare și hrana pentru animale originare și care sunt importate, planul general de gestionare a crizelor, instituirea celulei de criză și atribuțiile acesteia, competențele și atribuțiile autorității responsabile de siguranța alimentară, organizarea și funcționarea autorității ș.a.

Totodată, menționăm că, *Regulamentul (CE) nr. 178/2002*, din momentul adoptării și până în prezent, a fost modificat și completat succesiv de *Regulamentul (CE) nr. 1642/2003* al Parlamentului European și al Consiliului din 22 iulie 2003, care a modificat și completat art. 25, alin. (9) „Consiliul de administrare”, art. 26, alin. (2) și (3) „Directorul executiv”, art. 41 „Accesul la documente”, art. 43, alin. (3) „Adoptarea bugetului Autorității” și art. 44 „Executarea bugetului Autorității”, *Regulamentul (CE) nr. 575/2006* al Comisiei din 7 aprilie 2006, care a completat art. 28 „Comitetul științific și grupurile științifice”, *Regulamentul (CE) nr. 202/2008* al Comisiei din 4 martie 2008, care a revizuit art. 28 „Comitetul științific și grupurile științifice”, *Regulamentul (CE) nr. 596/2009* al Parlamentului European și al Consiliului din 18 iunie 2009, care a completat art. 58, alin. (2) „Comitetul”, *Regulamentul (UE) nr. 652/2014* al Parlamentului European și al Consiliului din 15 mai 2014, care a modificat dispozițiile art. 58, alin. (1) „Comitetul” și *Regulamentul (UE) 2017/745* al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017, care completează art. 2 al treilea paragraf – lista produselor care nu constituie produse alimentare.

La nivel național, Regulamentul (CE) nr. 178/2002 a constituit anterior obiect al transpunerii parțiale prin Legea nr. 226 din 23 septembrie 2016 pentru modificarea și completarea Legii nr. 113 din 18 mai 2012 cu privire la stabilirea principiilor și a cerințelor generale ale legislației privind siguranța alimentelor, care a transpus Secțiunea I și II din Capitolul IV din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (a fost supusă expertizei de compatibilitate a Centrului în anul 2015).

În ceea ce privește transpunerea sa, menționăm cu titlu general că, prezentul proiect urmărește o transpunere completă a prevederilor Regulamentului (CE) nr. 178/2002, acesta asigurând preluarea completă a normelor UE indicate la pct. I.

Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011 este un act juridic UE special, care are drept scop aplicarea corectă a cerințelor stabilite la art. 18 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002, instituind cerințe detaliate în vederea aplicării principiului trasabilității, garantând siguranța alimentelor și fiabilitatea informațiilor furnizate consumatorilor.

La nivel național nu există un cadru legal în vigoare care ar asigura transpunerea integrală a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011, prezentul proiect fiind **exercițiul primar de transpunere al acesteia**.

În ceea ce privește transpunerea sa, proiectul de act normativ urmărește o transpunere fidelă a prevederilor actului UE, preluând în totalitate criteriile în materie de trasabilitate.

Transpunerea și implementarea Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011 este importantă în contextul realizării obligațiilor Republicii Moldova, ce rezultă din art. 181 al Capitolului IV „Măsuri sanitare și fitosanitare”, Titlul V „Comerț și aspecte legate de comerț” al Acordului de Asociere Republica Moldova – Uniunea Europeană, precum și din Anexa XXIV-B „Lista SPS”, termenul de implementare fiind **anul 2018**.

Totuși, în urma analizei comparative a prevederilor proiectului național în raport cu cele ale Regulamentului (CE) nr. 178/2002, au fost identificate anumite aspecte de compatibilitate după cum urmează *infra*.

Observații privind compatibilitatea proiectului național cu Regulamentul (CE) nr. 178/2002

La art. 2 din proiect, *Noțiuni principale*, noțiunea de *produs alimentar sau aliment* – lista produselor care nu se includ în categoria de produse alimentare urmează a fi completată cu o categorie suplimentară – *dispozitive medicale*. Modificarea este necesară în contextul transunerii ultimei modificări aduse Regulamentului (CE) nr. 178/2002, la art. 2, prin intermediul Regulamentului (UE) nr. 2017/745.

La art. 23, alin (3), lit. z) din proiect, care stabilește competența de identificare, evaluare, managementul și comunicarea riscurilor, urmează a fi completat pentru a) reglementarea expresă a categoriei riscurilor – *directe sau indirecte*, precum și pentru b) extinderea domeniului de aplicare a acestei competențe și asupra – *hranei pentru animale*. Modificarea propusă vine să aducă în concordanță competența Agenției cu cea reglementată de actul UE la art. 22 (4). De asemenea, aceasta corespunde competențelor descrise și terminologiei utilizate deja de proiectul legii (a se vedea art. 23 alin. (3) lit. m) și n); art. 26 alin. (1), (2), (4) c), etc.). În același context, se recomandă specificarea categoriei riscurilor *directe și indirecte* și pentru competența Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale, descrise la art. 24 alin. (1), lit. a).

De asemenea, la art. 23 din proiect, în ceea ce privește domeniile de competență și activitate ale Agenției, atât actul UE, la art. art. 22 alin. (5), cât și art. 29 alin. (3) din proiectul național reglementează competența de asistență științifică în domeniu, atribuție care nu se regăsește în lista competențelor descrise la art. 23 din proiectul național.

La art. 28 alin. (1) care reglementează măsurile de urgență privind produsele alimentare și hrana pentru animale care își au originea în Republica Moldova sau care sunt importate, lista măsurilor pentru ambele categorii – autohtone și importate, urmează a fi completată cu una suplimentară: *orice altă măsură adecvată*, pentru a corespunde categoriilor de măsuri stabilite la art. 53, alin. (1), lit a), pct. (iv) și lit. b) pct. (iii).

Respectarea mecanismului de armonizare

a) Observații privind clauza de armonizare

În vederea respectării cerințelor înaintate față de proiectele cu relevanță UE stabilite de art. 31 din Legea nr. 100 din 22 decembrie 2017 cu privire la actele normative și Hotărârea Guvernului nr. 1345 din 24 noiembrie 2006 cu privire la armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația comunitară:

a) art. 35 „Compatibilitatea cu legislația comunitară” din Capitolul VII „Dispoziții finale și tranzitorii” urmează a fi exclus, iar

b) clauza de armonizare existentă din partea introductivă a proiectului va fi expusă în următoarea redacție:

„Prezenta Lege transpune:

- **Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 31 din 01 februarie 2002, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2017/745 din 5 aprilie 2017;**

- **Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011 al Comisiei din 19 septembrie 2011 privind cerințele în materie de trasabilitate a alimentelor de origine animală stabilite în Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului, publicat în Jurnalul Oficial L 242 din 20 septembrie 2011”.**

b) Observații privind completarea Tabelului de concordanță

Tabelul de concordanță urmează a fi supus unor modificări pentru a corespunde cerințelor stabilite de Regulamentul privind mecanismul de armonizare a legislației Republicii Moldova, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1345 din 24 noiembrie 2006: 1) gradul general de compatibilitate de la pct. 3 din Tabel urmează să indice calificativul de compatibilitate ”Compatibil”; 2) Gradul de compatibilitate ”incompatibil” indicat în pct. 6 din Tabel pentru diverse prevederi ale actului UE care nu pot fi transpuse datorită calității de stat asociat al UE al Republicii Moldova (și nu de stat membru al UE) urmează a fi substituit cu calificativul ”Prevederi UE neaplicabile”; 3) De asemenea, la pct. 6 din Tabel, gradul de compatibilitate ”Parțial compatibil”, în majoritatea cazurilor, urmează a fi modificat în ”Compatibil”. Acesta se referă la cazurile în care reglementările naționale implementează normele UE, însă conțin norme mai detaliate sau cu specific național, care însă nu afectează gradul de compatibilitate cu prevederea UE transpusă sau cu spiritul actului UE (a se vedea reglementările naționale privind Scopul, obiectivele și domeniile de aplicare a legii, competențele Agenției, etc.); 4) La art. 2, atât din actul UE, cât și din proiectul național, pentru noțiunea de produs alimentar, Tabelul de concordanță urmează a fi completat la pct. 4 și pct. 5 cu modificările aduse Regulamentului (CE) nr. 178/2002 prin Regulamentul (UE) nr. 931/2011 – o categorie suplimentară de produse care nu cad sub incidența produselor alimentare – dispozitivele medicale; 5) Inserarea corectă a normelor naționale corespondente de transpunere la pct. 5 din Tabel – de ex, pentru art. 19 alin. (2) din actul UE, prevederea națională de transpunere urmează să indice art. 30 alin. (3) din proiectul național.

c) Observații privind Nota informativă

Nota informativă la proiect va indica gradul de compatibilitate al proiectului cu *Regulamentul (CE) nr. 178/2002 și cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011*, fiind incluse concluziile expertizei de compatibilitate. De asemenea, în Nota informativă se va face mențiunea privind elaborarea Tabelului de concordanță în care se analizează comparativ gradul de transpunere al actelor UE menționate *supra*, în legislația națională.

Proiectul Legii urmează a fi prezentat Guvernului pentru aprobare împreună cu Tabelul de concordanță și Nota informativă actualizate, potrivit concluziilor expertizei de compatibilitate.

III. Concluzii

Avînd în vedere cele menționate, reieșind din specificul obiectului său de reglementare, apreciem că proiectul Legii privind siguranța produselor alimentare și-a atins finalitatea propusă, asigurînd transpunerea prevederilor Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011, indicate la punctul I.

Din punct de vedere al conformității cu dreptul european, pct. II al prezentei Declarații constată anumite omisiuni de transpunere care urmează a fi înlăturate în procesul de definitivare a proiectului.

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.



Natalia SUCEVEANU

Director

Către: Consiliul Economic pe lângă Prim-ministru

Ministerul Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului

Nr. 050/18-AP din 1 octombrie 2018

Ref.: *Aviz consultativ la proiectul Legii privind siguranța produselor alimentare*

Stimați Domni, Stimate Doamne,

Asociația Businessului European (EBA Moldova) Vă adresează cele mai înalte considerațiuni și urmare examinării de comun cu membrii săi a proiectului de Lege privind siguranța produselor alimentare, prezintă următoarele comentarii și propuneri la proiectul respectiv.

În acest sens, propunem amendarea art. 2 după cum urmează:

- La noțiunea "*produse alimentare de origine nonanimală*" propunem excluderea sintagmei "*produsele de cofetărie și patiserie*";
- Completarea cu o noțiune nouă "*produs alimentar nou*" dat fiind faptul că acestei noțiuni este dedicat un articol separat care prevede înregistrarea acestuia.

La art. 8, alin (5) considerăm oportun să fie clar specificate motivele/condițiile care ar impune organul de control pentru a suspecta că produsul nu prezintă siguranță, ori substituirea sintagmei "*există suspiciuni*" cu sintagma "*s-a constatat prin investigații de laborator*", în așa fel încât să fie evitate careva abuzuri din partea organului de control. Totodată, urmează a fi specificate condițiile de retragere a unui produs de pe piață și condițiile de retragere a unui lot de pe piață.

Mai mult ca atât, la art.15, alin (4) , propunem după sintagma "*provenite din import*" să fie inclusă sintagma "*cu excepția celor autorizate pe teritoriul Uniunii Europene*". În același context, remarcăm că proiectul de lege nu indică modalitatea cum agentul economic va putea demonstra că produsele alimentare sunt autorizate pe teritoriul Uniunii Europene.

La art. 12, alin (5) considerăm oportună descrierea mai detaliată cu privire la informația ce urmează a fi prezentată prin lit. a) și specificarea clară a documentelor ce urmează a fi prezentate, în acest context ar fi o factură fiscală și certificatul de calitate considerate relevante ce urmează a fi prezentate de către operatorii din domeniul alimentar.

Adițional, la art. 13, alin. (2) propunem excluderea cuvântului "*cantității*", odată ce sunt produse alimentare care au perisabilitate naturală și pierd în greutate în timpul depozitării acestora.

Întru aplicarea ulterioară al Legii într-o manieră justă și transparentă, recomandăm expunerea în art. 14 , alin. (3) a cazurilor când documentele tehnice și mostrele experimentale ale tipurilor noi de produse alimentare și de materiale în contact cu produsele alimentare trebuie să fie supuse expertizei în cadrul Agenției Naționale pentru Sănătatea Publică.

Reieșind din cele menționate, solicităm respectuos examinarea propunerilor prezentate și luarea acestora în considerare la etapa definitivării proiectului de lege privind siguranța produselor alimentare.

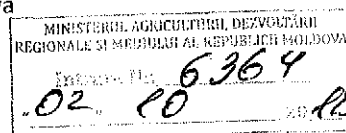
Cu înaltă considerațiune,

Mariana RUFA
Director Executiv
Asociația Businessului European

EBA – European Business Association

30, Vlaicu Pârcălab Str. - MD 2012 Chișinău - Republic of Moldova

Phone: +373-22-907025 - Email: info@eba.md- www.eba.md





WORLD BANK GROUP
Finance, Competitiveness & Innovation

2 august 2018

Dlul Iurie UȘURELU
Secretar general de Stat
Ministerul Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului,
Chișinău, Moldova

Copie:

Dna Lilia PALII
Secretar General al Guvernului
Cancelaria de Stat

Dna Iulia COSTIN
Secretar general de Stat
Ministerul Economiei și Infrastructurii

Prin prezenta, vă informăm că, proiectul „Reforma climatului investițional”, implementat de Corporația Financiară Internațională (IFC), membră a Grupului Băncii Mondiale, a examinat proiectul Legii privind siguranța produselor alimentare (versiunea recepționată în regim de lucru, la data de 26 iulie 2018, după examinarea acestuia în cadrul ședinței Grupului de lucru pentru reglementarea activității de întreprinzător) și relevăm următoarele.

Urmare a studierii prevederilor proiectului numit supra, am constatat cu regret că, la elaborarea acestuia nu s-au luat în considerație toate prevederile incluse, prin Legea nr. 185 din 21 septembrie 2017 pentru modificarea și completarea unor acte legislative (în continuare *Legea 185/2017*), în Legea nr. 113 din 18 mai 2012 cu privire la stabilirea principiilor și a cerințelor generale ale legislației privind siguranța alimentelor (în continuare *Legea 113/2012*) și în Legea nr. 78 din 18 martie 2004 privind produsele alimentare (în continuare *Legea 78/2004*). Reliefăm că, amendamentele introduse prin *Legea 185/2017* au fost elaborate în contextul definitivării reformei sistemului controalelor de stat asupra activității de întreprinzător și au urmărit în mod special:

- delimitarea clară a competențelor organelor de control, astfel încât să se evite dublările și suprapunerile de competențe și domenii de control;
- reglementări de proceduri orientate spre facilitarea și încurajarea activităților antreprenoriale.

Legea 185/2017 a delimitat foarte clar competențele și domeniile de control între Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor și Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale, precum și a reglementat anumite aspecte privind procedurile de autorizare proprii activității antreprenoriale în domeniul alimentar.

Punem în evidență că adoptarea amendamentelor promovate prin *Legea 185/2017* au reprezentat o condiționalitate a Programului de operațiuni de politici pentru dezvoltare în domeniul guvernancei economice (DPO3) și reforma sistemului controalelor de stat - a Programului operațiunii pentru politicile de dezvoltare în domeniul competitivității (DPO-2), finanțate prin mecanism de suport bugetar al Băncii

03 08 18 4829



THE WORLD BANK
IBRD • IDA



IFC
International
Finance Corporation



MIGA
Multilateral Investment
Guarantee Agency



WORLD BANK GROUP
Finance, Competitiveness & Innovation

Mondiale. În virtutea acestui fapt, Banca Mondială urmărește în continuare implementarea acestora, fiind interesată în menținerea și dezvoltarea succeselor Guvernului în acest domeniu.

Prin urmare, în vederea continuării implementării și consolidării rezultatelor obținute în reforma sistemului de control de stat asupra activității de întreprinzător, cât și a reformei procedurilor de autorizare a activității de întreprinzător, considerăm absolut necesar și recomandăm păstrarea reglementărilor Legii 185/2017 în noul proiect de lege privind siguranța produselor alimentare. În acest sens, Vă transmitem comentariile noastre la proiectul recepționat.

Proiectul „Reforma climatului investițional”, implementat de Corporația Financiară Internațională (IFC) își prezintă disponibilitatea pentru a contribui în continuare la definitivarea proiectului Legii privind siguranța produselor alimentare, prin oferire de consultanță, astfel încât reformele deja înfăptuite să nu fie afectate, iar noile reglementări să asigure consecvență în procesul de realizare a obiectivelor trasate de Guvern.

Anexă:

Opinia la proiectul Legii privind siguranța produselor alimentare.

Cu respect,

Galina Cicanci

**Manager de Proiect
Reforma Climatului Investițional, IFC**



THE WORLD BANK
IBRD • IDA



IFC International
Finance Corporation



MIGA Multilateral Investment
Guarantee Agency



WORLD BANK GROUP
Finance, Competitiveness & Innovation

OPINIE

La proiectul Legii privind siguranța produselor alimentare

Urmare a studierii proiectului Legii privind siguranța produselor alimentare, prezentăm punctat principalele obiecții la acesta:

1. la art. 9 alin. (7) - (7) *Prin derogare de la prevederile alin. (5), controlul și supravegherea de stat în domeniul asigurării inofensivității și calității produselor alimentare comercializate în farmacii, ale materialelor în contact cu produse alimentare introduse pe piață, etichetării nutriționale și de sănătate a produselor alimentare, se efectuează de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică în conformitate cu atribuțiile stabilite de legislația în vigoare.*

2. Normele **art. 15 din proiect**, care reglementează autorizarea unor tipuri de produse alimentare vine să schimbe procedura de autorizare reglementată prin Legea 185/2017, revenind la prevederile anterioare din lege. Menționăm că, procedura prevăzută de proiectul în cauză este foarte incertă și nu stabilește clar care este, totuși, modul de autorizare a tipurilor respective de produse alimentare. Nu este clar când va avea loc notificarea, avizarea sanitară, înregistrarea de stat? Pentru care din aceste produse se aplică aceste forme de autorizare? De ce pentru aceleași tipuri de produse, se lasă loc de aplicare a unor proceduri diferite?

Procedura de autorizare a produselor alimentare vizate, cât și a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare urmează să fie supuse procedurii de autorizare asumate de Guvern și care este aplicabilă inclusiv în statele Uniunii Europene și este prevăzută inclusiv de reglementările comunitare.

Subsidiar, remarcăm că titlul nu corespunde conținutului proiectului. Conform titlului, urmează să fie reglementată procedura de autorizare a unor produse alimentare și a materialelor în contact cu acestea. În pofida acestui fapt, articolul nu include nici o prevedere de procedură și nu face decât să paseze în responsabilitatea Guvernului ulterioara reglementare a procedurii de autorizare.

Totodată, din titlul articolului înțelegem că acesta urmează să se refere la autorizarea unor produse alimentare. Totuși, acesta conține prevederi care vizează materiale în contact cu produsele alimentare, care, cu siguranță, nu sunt produse alimentare.

În virtutea obiecțiilor expuse, recomandăm insistent menținerea procedurii de autorizare a produselor alimentare respective și a materialelor care intră în contact cu produsele alimentare, conform reglementărilor statuate prin Legea 185/2017. Astfel, luând în considerație prevederile Legii 185/2017, dar și noutățile incluse prin art. 15, recomandăm reexpunerea acestuia în două articole – 15 și 16 - în următoarea redacție:

„Articolul 15. Autorizarea unor produse alimentare, materialelor în contact cu produsele alimentare și a surselor de apă minerală sau potabilă

(1) Înainte de utilizare în procesul de producție, de plasare pe piață și de distribuire, unele produse alimentare, materialele în contact cu produsele alimentare, precum și sursele de ape minerale și potabile se supun autorizării după cum urmează:



THE WORLD BANK
IBRD - IDA



IFC International
Finance Corporation



MIGA Multilateral Investment
Guarantee Agency



WORLD BANK GROUP

Finance, Competitiveness & Innovation

a) aditivii alimentari, suplimentele alimentare, produsele alimentare noi, produsele alimentare fortificate, produsele alimentare tratate cu radiații ionizante, mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale și materialele în contact cu produsele alimentare – prin înregistrare;

b) formulele de început și formulele de continuare, preparatele pe bază de cereale și alimentele pentru copii, produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii – prin notificare;

c) sursele de ape minerale și potabile – prin avizare sanitară.

(2) Procedura de autorizare a produselor indicate la alin. (1) se stabilește de Guvern în mod separat pentru fiecare dintre acestea.

(3) Produsele indicate la alin. (1) autorizate pe teritoriul Uniunii Europene se consideră autorizate (înregistrate) și pe teritoriul Republicii Moldova.

(4) Este interzisă utilizarea în procesul de producție, plasarea pe piață și distribuirea produselor indicate la alin. (1) care nu au fost autorizate în modul stabilit. Produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare, indicate la alin. (1), provenite din import și care nu sînt autorizate pe teritoriul Republicii Moldova se supun procedurii de autorizare pînă la introducerea acestora pe teritoriul țării.

(5) Autorizarea produselor alimentare și materialelor în contact cu produsele alimentare, indicate la alin. (1), se efectuează de către organul de stat de supraveghere a sănătății publice și are drept scop evaluarea inofensivității acestora pentru sănătatea omului.

(6) Regulamentele sanitare în domeniul aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, formulelor de început și formulelor de continuare, preparatelor pe bază de cereale și alimentelor pentru copii, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, și a surselor acestora, materialelor în contact cu produsele alimentare, precum și al mențiunilor nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare se elaborează de Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale și se aprobă de Guvern.

Articolul 16. Autorizarea prin înregistrare sau avizare sanitară a produselor alimentare

(1) Autorizarea prin înregistrare a produselor indicate la art. 15 alin. (1) lit. a) include:

a) examinarea documentelor prezentate de operatorul din domeniul alimentar care intenționează să utilizeze în procesul de producție, să producă sau să plaseze pe piață produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare, indicate la art. 15 alin. (1) lit. a), sau să utilizeze sursele de ape minerale și potabile, care nu au fost anterior autorizate, și confirmarea corespunderii acestora regulamentelor sanitare în vigoare, condițiilor de producere sau de livrare, după caz, și expertiza rezultatelor investigării acestor produse;

b) înregistrarea (inclusiv în Registrul de stat public de evidență a produselor și materialelor în contact cu produsele alimentare, care au fost autorizate pentru a fi produse, utilizate sau plasate pe piața Republicii Moldova (în continuare Registrul de stat public de evidență) sau, respectiv, avizarea sanitară prin emiterea avizului sanitar.

(2) Operatorul din domeniul alimentar este obligat să prezinte date veridice și argumentate pentru evaluarea inofensivității produselor alimentare, materialelor în contact cu produsele alimentare sau, respectiv a surselor de ape minerale și potabile.



THE WORLD BANK



IFC International Finance Corporation



MIGA Multilateral Investment Guarantee Agency



WORLD BANK GROUP
Finance, Competitiveness & Innovation

(3) Cheltuielile aferente întocmirii dosarului, inclusiv cheltuielile pentru studiile care demonstrează că produsul alimentar, materialul în contact cu produsul alimentar sau sursa de apă minerală sau potabilă, indicate la alin. (1), respectă criteriile prevăzute de regulamentele sanitare, sînt suportate de persoana fizică sau juridică care solicită autorizarea.

(4) Organul de stat de supraveghere a sănătății publice asigură, în termenul stabilit de către Guvern, efectuarea expertizei de evaluare a corespunderii produsului alimentar sau materialului respectiv, sau după caz a sursei de apă minerală sau potabilă cu cerințele stabilite pentru astfel de produse sau materiale, de asemenea elaborează raportul de evaluare, în care se indică dacă produsul, materialul sau sursa respectivă îndeplinește condițiile stabilite, și se expune dacă produsul alimentar, materialul în contact cu produsul alimentar sau sursa de apă minerală sau potabilă, supusă expertizei poate fi autorizat pentru producere, utilizare, distribuire, plasare pe piață.

(5) În baza raportului de evaluare, organul de stat de supraveghere a sănătății publice emite, în termenul stabilit de Guvern, ordinul de autorizare sau privind refuzul autorizării produsului alimentar, materialului în contact cu produsele alimentare sau, respectiv, sursei de apă minerală sau potabilă. Neemiterea în termenul stabilit de Guvern a ordinului privind autorizarea sau privind refuzul autorizării presupune că produsul, materialul sau sursa respectivă a fost autorizată tacit și constituie temei pentru utilizarea acestuia în lanțul alimentar.

(6) La data emiterii ordinului de autorizare, organul de stat de supraveghere a sănătății publice înregistrează produsul alimentar, materialul în contact cu produsele alimentare sau, respectiv, sursa de apă minerală sau potabilă în Registrul de stat public de evidență, pentru o perioadă nedeterminată, conform regulamentului aprobat de Guvern. Informația cu privire la sursele de apă minerală sau potabilă se actualizează în conformitate cu rezultatele evaluărilor sau controalelor ulterioare realizate asupra acestora. Informația din Registrul de stat public de evidență este de interes public și poate fi accesată prin intermediul rețelei Internet, cu excepția datelor cu acces limitat, conform legislației Republicii Moldova, dacă astfel de date există în registru.

(7) Ordinele de autorizare sau privind refuzul autorizării produsului alimentar, a materialului în contact cu produsele alimentare sau, respectiv, a sursei de apă minerală sau potabilă, la data emiterii acestora, împreună cu raportul de evaluare, se publică pe pagina web oficială a organului de stat de supraveghere a sănătății publice, asigurând respectarea regimului informațiilor cu acces limitat.

(8) Ordinul privind refuzul autorizării produsului alimentar, a materialului în contact cu produsele alimentare sau, respectiv, a sursei de apă minerală sau potabilă trebuie să fie motivat, să prezinte o argumentare corespunzătoare, cu identificarea detaliată și expresă a cerințelor prevăzute de actele normative în vigoare care sînt încălcate, și se emite doar dacă abaterile identificate nu pot fi remediate de solicitant sau producător. Refuzul autorizării poate fi motivat doar prin elemente științifice disponibile, care demonstrează că produsul, materialul sau, respectiv, sursa prezintă un risc sporit pentru sănătatea omului.

(9) Cerințele privind produsele alimentare, materialele în contact cu produsele alimentare și sursele de apă minerală sau potabilă, indicate la alin. (1), cerințele privind procedura de evaluare a acestora, cerințele speciale de etichetare, cerințele privind asigurarea transparenței informației despre acestea, conținutul și modelul ordinului de autorizare și ale celui privind refuzul autorizării, precum și informațiile care se înscriu în Registrul de stat public de evidență se aprobă de către Guvern.

(10) Pentru înregistrarea produselor alimentare, materialelor în contact cu produsele alimentare, precum și pentru includerea în registru a surselor de apă minerală și potabilă avizate sanitar, nu se încasează plăți și nu este necesară depunerea unei cereri suplimentare.



THE WORLD BANK
IBRD • IDA



International
Finance Corporation



MIGA
Multilateral Investment
Guarantee Agency



(11) Nu se admite înregistrarea de stat a mai multor tipuri de produse cu una și aceeași denumire, precum și înregistrarea multiplă a aceluiași produs sub aceeași denumire sau sub denumiri diferite.”.

Redacția propusă și procedurile/formele de autorizare a produselor indicate la alin. (1) al art. 15 în redacția propusă în prezenta opinie sunt determinate de documentele internaționale în domeniu, și anume:

- Regulamentul (UE) NR. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii și de abrogare a Directivei 92/52/CEE a Consiliului, a Directivelor 96/8/CE, 1999/21/CE, 2006/125/CE și 2006/141/CE ale Comisiei, a Directivei 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentelor (CE) nr. 41/2009 și (CE) nr. 953/2009 ale Comisiei – pentru formulele de început și formulele de continuare, preparatele pe bază de cereale și alimentele pentru copii, produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii (art. 15 alin. (1) pct. 2) din redacția prezentată supra);
- Regulamentul (CE) NR. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aditivii alimentari – pentru aditivii alimentari;
- Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 noiembrie 2015 privind alimentele noi, de modificare a Regulamentului (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 258/97 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1852/2001 al Comisiei – pentru produsele alimentare noi;
- Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare – pentru produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale, alimentele fortificate;
- Regulamentul (CE) nr. 1924/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare – pentru mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare;
- Directiva 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 10 iunie 2002 referitoare la apropierea legislațiilor statelor membre privind suplimentele alimentare – pentru suplimentele alimentare;
- Directiva 1999/2/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 22 februarie 1999 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind produsele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante – pentru produsele alimentare tratate cu radiații ionizante

De asemenea, se recomandă transpunerea în legislația națională a aquis-ului comunitar inclusiv în aspect terminologic. Un exemplu în acest sens ar fi utilizarea, în loc de „produse alimentare pentru sugari și copii mici” a termenilor „formule de început” și „formule de continuare” – așa cum le utilizează și Regulamentul (UE) NR. 609/2013, cât și definirea lor în legislația națională. În context, amintim că, întrucât Republica Moldova nu este parte componentă a Uniunii Europene, legislația comunitară nu se aplică direct raporturilor juridice naționale. Astfel, pentru a sigura racordarea adecvată a cadrului normativ național la legislația Uniunii Europene și, implicit pentru a asigura înțelegerea și aplicarea uniformă a acestuia, se recomandă preluarea și definirea corespunzătoare a terminologiei juridice în proiectul de lege vizat de prezenta opinie.

Totodată, pentru procedura autorizării prin înregistrare se insistă menținerea reglementărilor aprobate prin Legea 185/2017, fapt ce va asigura continuitatea politicii statului în acest domeniu, dar și respectarea procedurilor asumate anterior.





3. La art. 16, norma de la alin. (2) - *Deciziile privind fortificarea produselor alimentare cu nutrimente deficitare se adoptă de Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale care stabilește și cerințele față de aceste produse alimentare.* -- este neclară. În speță este neclară modul de aplicare a acestei norme. Astfel, Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale va decide dacă, în general, în Republica Moldova se va permite producerea produselor alimentare cu nutrimente deficitare sau dacă astfel de produse pot fi puse pe piața națională, sau, totuși, MSMPS va decide doar asupra reglementărilor referitoare la tipul nutrimenților admise, cantitatea acestora și alte cerințe tehnice pentru aceste produse? Norma urmează să fie clarificată, astfel încât să nu lase loc de arbitrar la aplicarea ei, nici din partea operatorilor din domeniul alimentar, nici din partea autorității publice vizate.

4. Cu referire la art. 17 și 18 din proiect, remarcăm că câteva aspecte problematice:

1) Având în vedere că mai multe produse alimentare se autorizează prin înregistrare, nu este clar de ce autorul a expus procedura doar pentru înregistrarea produselor alimentare noi și a suplimentelor alimentare. Această manieră de reglementare se contrazice cu normele art. 15 din proiect, care reglementează că procedurile și modul de autorizare a tuturor produselor alimentare numite supra urmează să fie stabilite de Guvern. Astfel, că reglementările propuse la art. 17 și 18 sunt mult prea tehnice, ele urmând a fi stabilite în hotărârile de Guvern care vor reglementa procedurile de autorizare (indiferent de formă -- înregistrare, notificare sau avizare sanitară);

2) Nu se acceptă operarea cu registre și liste pentru fiecare categorie de produse alimentare indicate. Prin Legea 185/2017, Guvernul și-a asumat un singur Registru - *Registrul de stat public de evidență a produselor și materialelor în contact cu produsele alimentare, care au fost autorizate pentru a fi produse, utilizate sau plasate pe piața Republicii Moldova*, care va conține informațiile cu privire la toate produsele autorizate, indiferent de forma de autorizare, mai ales că autorizării se supun nu doar produsele alimentare noi și produsele fortificate, dar și aditivii alimentari, suplimentele alimentare, produsele alimentare noi, produsele alimentare fortificate, produsele alimentare tratate cu radiații ionizante, mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale și materialele în contact cu produsele alimentare;

3) Întrucât există aspecte de procedură care sunt caracteristice procedurilor de autorizare a tuturor (în cazul art. 17 și 18 -- caracteristice ambelor) categorii de produse alimentare, este inutilă și inadmisibilă, din perspectivă a regulilor de tehnică legislativă, statuarea repetitivă a acestora într-un act normativ. Tocmai din aceste condiții, și art. 11 din Legea 78/2004, în redacția Legii 185/2017, a reglementat uniform, într-un singur articol, aspectele cheie ale procedurii de autorizare.

În lumina normelor propuse în prezenta opinie pentru art. 16 (mai sus, la pct. 2 din opinie), art. 17 și 18 urmează să fie revizuite în sensul excluderii reglementărilor repetitive și a celor care urmează să fie statuate în procedurile aprobate de Guvern. În caz contrar, având în vedere redacția propusă supra pentru art. 16, cât și faptul că cerințele de bază (privind siguranța) pentru aceste produse alimentare sunt expuse în art. 8, 12, 13, 14, reglementările de la art. 17 și 18 devin inutile, ele urmând a se regăsi în procedurile aprobate de Guvern, ce urmează să fie aprobate în temeiul art. 15 - alin. (2) (în redacția propusă în prezenta opinie) sau alin. (1) (în redacția propusă în proiect de autor);





Subsidiar, în contextul recomandărilor de mai sus, având în vedere că autorul a intenționat acordarea unor articole separate pentru anumite categorii de produse alimentare, se recomandă concentrarea tuturor prevederilor din proiect care le vizează în mod separat în aceste articole special dedicate lor.

5. La **art. 20 alin. (3)** din proiect se recomandă revizuirea textului „al altor produse alimentare,” în sensul clarificării că se are în vedere doar acele produse alimentare care, prin lege, trebuie să fie supuse autorizării. În caz contrar norma lasă loc de aplicare arbitrară și abuzivă față de produse alimentare care nu necesită să fie supuse autorizării. În context, recomandăm:

- fie excluderea textului „al altor produse alimentare,” și enumerarea tuturor produselor din art. 15, care se impun a fi autorizate;
- fie substituirea textului „al altor produse alimentare,” cu textul „al altor produse alimentare pasibile de autorizare,”.

6. De asemenea, nu este clar de ce autorul a exclus ultima parte a normei de la **art. 20 alin. (3)**, care, de altfel există, deja, în art. 16 alin. (3) din Legea 78/2004 și care a fost revizuită prin Legea 185/2017, și anume – „(3) Se interzice importul aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, al altor produse alimentare, precum și al materialelor în contact cu produsele alimentare, care nu au fost autorizate conform prevederilor prezentei legi și/sau nu au documente de însoțire ce atestă inofensivitatea și proveniența legală a acestora.”.

Neincluderea ultimei părți a normei – „și/sau nu au documente de însoțire ce atestă inofensivitatea și proveniența legală a acestora” pune în dificultate securitatea pieței naționale, or, operatorul din domeniul alimentar care importă astfel de produse sau materiale trebuie cumva să demonstreze inofensivitatea și corespunderea produselor alimentare celor autorizate pe plan național sau care să ateste proveniența legală – spre exemplu din statele membre UE, care, se consideră autorizate de jure în Republica Moldova. Prin neincluderea acestei părți de normă nu este clar dacă aceste documente nu vor mai fi necesare, în general, sau că aceste documente vor fi necesare, dar ele urmează să fie reglementate undeva în altă parte. Sau intenția autorului este de a trece procedura de autorizare a acestor categorii de produse la fiecare lot importat? Această ultimă soluție este inacceptabilă și contravine reglementărilor internaționale. Statul o dată autorizează aditivii alimentari admiși, produsele fortificate etc, adică cerințele pentru aceștia, iar operatorii urmează să respecte aceste cerințe continuu în activitatea lor.

Amintim că aceste documente sunt exhaustiv statuate în Nomenclatorul actelor permissive, iar regimul lor trebuie să fie reglementat de actele speciale.

Prin urmare, se recomandă completarea normei de la art. 20 alin. (3) din proiect, la final cu textul „și/sau nu au documente de însoțire ce atestă inofensivitatea și proveniența legală a acestora.”

7. La **art. 20 alin. (4)** din proiect – norma, de asemenea, a fost preluată parțial din Legea 78/2004, astfel lăsând aspecte nereglementate. Întrebarea firească care apare este cum va avea loc controlul în vamă a produselor alimentare? Conform cărei proceduri va avea loc acest control? De competența cui va fi stabilirea procedurilor de control?





Prin urmare, pentru a asigura previzibilitatea normei juridice se recomandă reglementarea, la finalul alin. (4) din art. 20 cu cuvintele „conform procedurilor aprobate de Guvern”, fie trimiterea la un alt act legislativ care stabilește aceste proceduri de control. Reliefăm că plasarea dreptului de aprobare a procedurilor de control în competența ANSA sau a Serviciului Vamal, sau a altui organ cu competențe de implementare a legislației va fi ilegală. A se vedea în acest sens Legea nr. 98 din 4 mai 2012 privind administrația publică centrală de specialitate.

8. La art. 23 din proiect:

1) Pentru a asigura reglementarea completă și organică a statutului Agenției naționale pentru Siguranța Alimentelor, dar și pentru a defini statutul acesteia, se impune necesitatea instituirii unor norme anterioare celor care reglementează obiectivul Agenției.

De asemenea, din punct de vedere gramatical, norma propusă în primul alineat al art. 23 este defectuoasă, nefiind asigurat acordul între părțile acesteia - „este aplicarea principiului de bază al politicii privind siguranța alimentelor „de la furcă la furculiță” asupra tuturor etapelor lanțului alimentar, inclusiv producerea de furaje, sănătatea plantelor și animalelor, bunăstarea animalelor, producerea primară, procesarea alimentelor, depozitarea, transportul, comercializarea, precum și importul și exportul lor” – cum poate fi asigurată aplicarea principiului asupra sănătății plantelor și animalelor sau asupra bunăstării animalelor? Aplicarea principiului poate fi aplicat în vederea asigurării sănătății plantelor și animalelor, precum și a bunăstării animalelor.

Totodată, norma expusă în propoziția a doua nu se încadrează organic în articolul care reglementează domeniile de competență ale ANSA, întrucât această propoziție nu face nici o trimitere la activitatea sau competențele ANSA. Mai mult ca atât, baza principiilor în domeniul alimentar, a obligațiilor în acest domeniu etc, a fost pusă odată cu adoptarea Legii 113/2012, în mod special. La această etapă, în noul proiect de lege nu mai putem utiliza afirmații de genul „se pune baza principiilor și obligațiilor în domeniul...”. La această etapă deja trebuie să se producă consolidarea acestor principii, obligații, drepturi etc.

Astfel, propoziția a doua din primul alineat al art. 23 poate fi menținută în proiect, dar doar fiind transferată la art. 1 alin. (1) din proiect, ca o literă nouă, după litera c), cu următorul cuprins:

„d) stabilește drepturile și obligațiile operatorilor din domeniul alimentar, antrenați în producerea, procesarea, depozitarea, transportul, distribuția și comercializarea produselor alimentare, precum și a hranei pentru animale;”.

Subsidiar, în condițiile utilizării trimiterilor la principiul „de la furcă la furculiță” în textul legii, este necesar ca acest principiu să fie explicat în secțiunea care statuează principiile care fundamentează activitatea în domeniul alimentar, adică în secțiunea „Principiile generale privind siguranța alimentelor” din capitolul II al proiectului. În caz contrar operarea cu această terminologie este inoportună, lăsând loc de interpretări. De fapt, termenul „de la furcă la furculiță” este echivalentul a ceea ce se numește „întreg lanțul alimentar”. Prin urmare, întrucât, proiectul definește termenul „lanț alimentar”, se consideră oportună operarea cu terminologia definită.

Astfel, pornind de la obiecțiile, comentariile și propunerile formulate supra, se propune revizuirea primului alineat al art. 23 după cum urmează:

„(1) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor (denumită în continuare Agenție) este autoritatea publică centrală de supraveghere în domeniul alimentar și are ca obiectiv general asigurarea aplicării





principiului de bază al politicii privind siguranța alimentelor la toate etapele lanțului alimentar, inclusiv la producerea de furaje, în vederea asigurării sănătății plantelor și animalelor, cât și a bunăstării animalelor, la producerea primară, procesarea alimentelor, depozitarea, transportul, comercializarea, precum și importul și exportul lor.”.

2) al doilea alineat al art. 23 a fost preluat din art. 18 din Legea 113/2012, fără a face însă o analiză, care ar fi generat, cu siguranță întrebarea – unde se termină domeniile de activitate date în competența ANSA și unde încep competențele în acest alineat? Se recomandă reglementarea în alineate separate domeniile de activitate ale ANSA și competențele ANSA în aceste domenii, fie revizuirea părții dispozitive a alineatului și a competențelor, astfel încât din competența formulată să reiasă domeniul de activitate.

De asemenea, o obiecție principală vizează atribuțiile ANSA, care deviază de la cele statuate prin Legea 185/2017 și care au avut ca obiectiv de bază evitarea dublărilor de competențe între ANSA și Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale. Se insistă asupra păstrării conținutului art. 18 și 19 din Legea 113/2012 în proiectul vizat (la art. 23 și 24) în redacția în vigoare după amendamentele Legii 185/2017. Astfel, art. 23 alin. (2) urmează să fie expus în următoarea redacție:

„(3) Domeniile principale ale Agenției sunt:

- a) trasabilitatea animalelor și a produselor alimentare;
- b) bunăstării animalelor;
- c) domeniul sanitar-veterinar;
- d) domeniul semincer;
- e) domeniul zootehnic;
- f) identificarea animalelor;
- g) protecția și sănătatea plantelor;
- h) siguranța biologică, chimică și fizică a produselor alimentare de origine animală și vegetală;
- i) sănătatea animală, combaterea bolilor animale contagioase, zoonozelor și agenților zoonotici;

(4) Principalele atribuții ale Agenției în domeniile sale de competență sunt:

- a) controlul sanitar-veterinar;
- b) controlul semincer;
- c) controlul zootehnic;
- d) identificarea, înregistrarea și circulația animalelor;
- e) protecția plantelor și carantina fitosanitară;
- e) supravegherea și controlul producerii, importului, comercializării, utilizării și depozitării produselor de uz fitosanitar și a fertilizanților;
- f) supravegherea și controlul reziduurilor de pesticide, fertilizanților, medicamentelor de uz veterinar și altor contaminanți;
- g) supravegherea și controlul importului, producerii, comercializării și folosirii medicamentelor de uz veterinar;
- h) supravegherea și controlul producerii alimentelor, al igienei la întreprinderile din domeniul alimentar, inclusiv la unitățile alimentare din instituțiile medicale, instituțiile balneosanatoriale, din instituțiile de educație antepreșcolară, instituțiile de învățământ preșcolar, primar, secundar, special, extrașcolar, din alternativele educaționale și din taberele pentru copii;
- i) supravegherea și controlul producerii hranei pentru animale și a furajelor medicamentoase, al igienei la întreprinderile producătoare de furaj;





- j) supravegherea și controlul utilizării organismelor modificate genetic (OMG-uri);
- k) supravegherea calității produselor primare, calității produselor alimentare și a hranei pentru animale;
- l) autorizarea și/sau înregistrarea operatorilor din domeniul alimentar, conform prevederilor Legii nr.231 din 23.09.2010 cu privire la comerțul interior;
- m) certificarea inofensivității produselor alimentare pentru export/reexport, conform prevederilor Legii nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător;
- n) supravegherea și controlul materialelor care vin în contact cu produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar;
- o) supravegherea și controlul etichetării, pe lanțul alimentar, în conformitate cu cu reglementările în domeniul alimentar, inclusiv a formulelor de început și formulelor de continuare, a preparatelor pe bază de cereale și alimentelor pentru copii, a alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale și a înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii;
- p) supravegherea pe piață a produselor alimentare noi;
- q) supravegherea și controlul importului, producerii, introducerii pe piață și utilizării, pe întreg lanțul alimentar, a aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu destinație nutrițională specială;
- r) controlul, pe întreg lanțul alimentar, al produselor alimentare pentru sugari și copii mici, cu excepția celor care se comercializează în farmacii;
- s) supravegherea calității apei potabile utilizate de întreprinderile din lanțul alimentar, supravegherea pe piață a apei potabile și apelor minerale, inclusiv a apelor îmbuteliate;
- ș) protecția consumatorilor în domeniul produselor și serviciilor alimentare la toate etapele lanțului alimentar;
- t) identificarea, evaluarea, managementul și comunicarea riscurilor în domeniul inofensivității produselor alimentare și a hranei pentru animale;
- ț) verificarea înregistrărilor în fișele medicale individuale ale angajaților unităților cu profil alimentar și verificarea instruirii acestora în domeniul igienei.”.

3) prevederile alin. (3) – (5) ale art. 23 din proiect – „(3) Agenția se află în subordinea Guvernului.

(4) Finanțarea Agenției se efectuează în limitele prevăzute la bugetul de stat.

(5) Structura, organizarea și funcționarea Agenției se definesc în toate domeniile de evaluare, comunicare și management al riscului, pentru toate aspectele legate de siguranța și de calitatea alimentelor, pe întregul lanț alimentar, pentru îndeplinirea obiectivelor acestei legi și vor fi aprobate de către Guvern.” - sunt repetitive, ele existând deja în Legea nr. 221 din 19 octombrie 2007 privind activitatea sanitar-veterinară, prin care a și fost instituită Agenția și, în care, se conțin reglementări privind subordonarea ANSA, structura și, implicit și finanțarea instituției. Repetiția acestor prevederi în alte acte normative este inoportună și inutilă.

9. La art. 24, având în vedere că, în redacția transmisă spre consultări publice nu au fost luate în considerație amendamentele incluse în cadrul național prin legea 185/2017, iar în versiunea care ne-a fost transmisă după examinarea proiectului în cadrul ședinței Grupului de lucru pentru reglementarea activității de întreprinzător există o multitudine de incoerențe, recomandăm insistent revizuirea art. 24 și expunerea lui în redacție adecvată. De asemenea, în redacția acestui articol nu este necesar să se facă trimitere la prevederile Legii nr. 10 din 3 februarie 2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice, întrucât





trimiterea se face implicit prin terminologia specifică utilizată, dar și pentru că în unele locuri, trimiterile sunt inadecvate, or, procedurile de autorizare a unor produse alimentare sunt reglementate de prezenta lege și de ulterioarele proceduri aprobate de Guvern, dar nu de Legea 10/2009.

Suplimentar, remarcăm că autorul nu a pus în acord titlul articolului cu conținutul acestuia, or, articolul vine să reglementeze competențele, adică atribuțiile de bază, dar nu domeniile de activitate ale Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale.

Atribuțiile plasate în art. 24, de asemenea, trebuie puse în acord cu celelalte reglementări ale proiectului, referindu-ne, în acest sens, în mod special, la prevederile art. 15 și 16 din proiect (inclusiv, luând în considerație redacție expusă în prezenta opinie).

Pornind de la cele expuse supra, se recomandă următoarea redacție pentru art. 24:

„Articolul 19. Competențele Ministerului Sănătății, Mucii și Protecției Sociale

Competențele Ministerului Sănătății, Mucii și Protecției Sociale privind supravegherea de stat a sănătății publice în domeniul siguranței alimentelor sînt:

- a) identificarea, evaluarea, managementul și comunicarea riscurilor asupra stării de sănătate și de nutriție a populației;*
- b) prevenirea bolilor provocate de produse alimentare prin realizarea intervențiilor de prevenire primară și secundară;*
- c) înregistrarea izbucnirilor de boli provocate de produse alimentare și cercetarea epidemiologică a acestor cazuri în comun cu Agenția;*
- d) avizarea și controlul calității apei potabile din rețea, cu excepția celei indicate la art. 18 alin. (3) lit. x);*
- e) asigurarea instruirii în domeniul igienei a angajaților și organizarea examenului medical în unitățile care produc, prelucrează, depozitează, transportă și comercializează produse alimentare sau care prestează servicii de alimentație publică;*
- f) autorizarea a aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, precum și a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare;*
- g) controlul respectării regulilor privind mențiunile nutriționale și de sănătate pentru formulele de început și formulele de continuare, preparatele pe bază de cereale și alimentele pentru copii, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, apele minerale, care se comercializează în farmacii;*
- h) supravegherea și controlul produselor alimentare pentru sugari și copii mici, precum și al produselor cu destinație nutrițională specială, care se comercializează în farmacii;*
- i) autorizarea surselor de ape minerale naturale;*
- j) supravegherea pe piață a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare introduse pe piață, cu excepția materialelor care vin în contact cu produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar;*
- k) elaborează și propune Guvernului spre aprobare, reglementările în domeniul aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor*





WORLD BANK GROUP
Finance, Competitiveness & Innovation

alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, formulelor de început și formulelor de continuare, preparatelor pe bază de cereale și alimentelor pentru copii, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, și a surselor acestora, materialelor în contact cu produsele alimentare, precum și al menșiunilor nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare;

l) stabilirea parametrilor microbiologici și fizico-chimici, conținutului de reziduuri de pesticide, contaminanți din produsele alimentare cu impact asupra sănătății publice.”

10. La **art. 25**, se observă că la alin. (3), autorul utilizează un termen nou – altul decât cel utilizat în titlul articolului și la alin. (1) al acestuia. Astfel, dacă în titlu și la alin. (1) se reglementează despre „Sistemul de analiză a pericolului și de control al lanțului alimentar în”. Atunci, la alin. (2) se vorbește, în continuarea reglementării de la alin. (1), despre noi sisteme – „Sistemele de siguranță a produselor alimentare”. Sunt oare acestea din urmă aceleași despre care se are în vedere prin termenii utilizați în titlu și în alin. (1) sau nu?

Se recomandă utilizarea terminologiei unice pentru aceleași lucruri, concepte, produse, sisteme etc. În caz contrar, norma devine neclară și lasă loc de aplicare arbitrară.

Prin urmare, la alin. (2), textul „Sistemele de siguranță a produselor alimentare” urmează să se fie substituit prin „Sistemele de analiză a pericolului și de control ale lanțului alimentar”.

11. Proiectul urmează să fie revizuit prin prisma regulilor de tehnică legislativă. În special, remarcăm două probleme ale proiectului:

- 1) timpul viitor al verbelor utilizate - punem în evidență că, în prevederile normative nu se utilizează timpul viitor al verbelor, reglementările folosind timpul prezent al acestora, anume pentru a evidenția și a asigura caracterul general și de multiplă aplicare al prevederilor cu caracter normativ;
- 2) terminologia juridică diferită pentru aceleași concepte și instituții juridice – textul proiectului urmează a fi revizuit în vederea uniformizării limbajului juridic.



THE WORLD BANK



IFC International Finance Corporation



MIGA Multilateral Investment Guarantee Agency

Sinteza obiecțiilor și propunerilor
La proiectul Hotărârii de Guvern cu privire la aprobarea
proiectului de Lege privind siguranța produselor alimentare

Participantul la avizare/ consultare publică	Conținutul obiecției/propunerii	Argumentarea autorului proiectului
Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale <i>Nr. 01-2607 din 23.04.2018</i>	Propuneri: Se propune a completa alineatul (7) de la articolul 9 după cuvintele " ale materialelor în contact cu produse alimentare plasate pe piață" cu cuvintele "etichetării nutriționale și de sănătate a produselor alimentare" și în continuare după text, deoarece în conformitate cu prevederile Legii nr.279 din 15 decembrie 2017, privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare responsabil de supravegherea etichetării nutriționale a produselor alimentare este Agenția Națională pentru Sănătate Publică.	Se acceptă Alineatul (7) de la articolul 9 după cuvintele "ale materialelor în contact cu produse alimentare plasate pe piață" s-a completat cu cuvintele "etichetării nutriționale și de sănătate a produselor alimentare".
	Se propune a completa alineatul (5) de la articolul 14 după cuvintele "Comisia Codex Alimentarius" cu cuvintele " și legislația Uniunii Europene".	Nu se acceptă Vezi obiecția Ministerului Justiției ("pentru Republica Moldova directivele nu sunt direct aplicabile")
	Se propune a suplimenta alineatul (8) de la articolul 14 după cuvîntul "autorizate" cu cuvîntul "sanitar" și în continuare după text.	Se acceptă Alineatul (8) de la articolul 14 după cuvîntul "autorizate" s-a completat cu cuvîntul "sanitar"
	La articolul 15, alineatele (4), (5) se propune a înlocui cuvîntul "(înregistrate)" cu cuvîntul "sanitar" și în continuare după text.	Se acceptă La articolul 15, alineatele (3), (4) (anterior (4) și (5)) cuvîntul "(înregistrate)" s-a substituit cu cuvîntul "sanitar"
	Se propune a completa alineatul (3) de la articolul 20 după cuvintele "produselor alimentare tratate cu radiații ionizante" cu cuvintele "produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare pentru sugari și copii mici, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutății, apelor minerale și potabile".	Nu se acceptă Alineatul (3) de la articolul 22 (anterior art.20) s-a exclus.

	<p>Se propune a redacta litera f) de la alineatul (1), articolul 24 după cum urmează: "f) autorizarea sanitară a aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare pentru sugari și copii mici, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, materialelor în contact cu produsele alimentare, mențiunilor nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare;"</p>	<p>Se acceptă Litera f) de la alineatul (1), articolul 26 (anterior art.24) s-a redactat cu următorul conținut:"f) autorizarea sanitară a aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare pentru sugari și copii mici, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, materialelor în contact cu produsele alimentare, mențiunilor nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare;"</p>
	<p>Se propune a completa alineatul (1), litera h) de la articolul 24 după cuvintele "produselor alimentare pentru sugari și copii mici" cu cuvintele "produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, precum și altor produse alimentare" și în continuare după text.</p>	<p>Se acceptă Alineatul (1), litera h) de la articolul 26 (anterior art.24) după cuvintele "produselor alimentare pentru sugari și copii mici" s-a completat cu cuvintele "produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, precum și altor produse alimentare"</p>
	<p>Se propune a completa alineatul (1), litera j) de la articolul 24 după cuvintele "supravegherea pe piață" cu cuvintele "etichetării nutriționale și de sănătate" și în continuare după text.</p>	<p>Se acceptă Alineatul (1), litera j) de la articolul 26 (anterior art.24) după cuvintele "supravegherea pe piață" s-a completat cu cuvintele "etichetării nutriționale și de sănătate"</p>
<p>Ministerul Afacerilor Externe și Integrării Europene, <i>DI/3/041.1-5507 din 10.05.2018</i></p>	<p>Obiecții: 1. Potrivit tabelului de concordanță, cu referire la art. 5 alin. (1) și alin. (3) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (pag. 11 din tabel) se consemnează că prevederile acestui articol sînt incompatibile cu proiectul de lege deoarece ar viza în exclusivitate doar Comunitatea Europeană. Totuși, în opinia MAEIE, aceste prevederi</p>	<p>Nu se acceptă Prevederile articolului 5 alin. (1) din Regulamentul (CE) nr.178/2002 se regăsește în proiectul de lege în art.1 alin.(1) și (3). Alin. (3) a art. 5 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 sunt transpuse în alin.(7) a articolului 1 a proiectului de lege.</p>

	<p>reglementează principiile generale de reglementare a legislației alimentare, care ar fi benefic de a fi preluate în legislația națională;</p> <p>2. Aceiași remarcă se expune și pentru art. 19 (Responsabilități în domeniul produselor alimentare: operatorii din sectorul alimentar) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (pag. 24 din tabelul de concordanță), transpuse doar parțial în art. 9 din proiectul de lege. Prin urmare, MAEIE consideră important a transpune întregul mecanism care oferă posibilitatea intervenției operatorilor din sectorul alimentar responsabil pentru activități de vânzare cu amănuntul;</p> <p>3. De asemenea, conform tabelului de concordanță, la art. 17 (Responsabilități) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (pag. 20-21 din tabel), care nu a fost transpus în proiectul de lege din motiv că acestea s-ar referi doar la Comunitatea Europeană, se menționează că deși prevederile vizează statele membre ale UE, responsabilitățile organelor competente ar trebui preluate și în legislația națională;</p> <p>4. În cele din urmă, conform tabelului de concordanță, art. 22 și art. 23 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (pag. 27-29 din tabel) sînt transpuse parțial în art. 23 din proiectul de lege. Se constată faptul că acestea reflectă prevederile legislației actuale privind atribuțiile Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor. În acest sens se va ține cont și de faptul că potrivit proiectului hotărîrii Guvernului „Cu privire la organizarea și funcționarea Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor” se propune reorganizarea Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin absorbția Inspectoratului de Stat pentru Supravegherea Producției Alcoolice din subordinea Ministerului Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului și a Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.</p>	<p>Nu se acceptă Alineatul (3) a articolului 19 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 la care se face referință este transpus în articolul 9 alineatul (3) a proiectului de lege.</p> <p>Nu se acceptă Prevederile articolului 17 (Responsabilități) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 se regăsesc în articolul 9 alin.(1) și articolul 25 (anterior art.23) a proiectului de lege. De asemenea, menționăm că RM nefiind membră a Uniunii Europene prevederile referitoare la statele membre nu sunt relevante de a fi transpuse în legislația națională.</p> <p>Nu se acceptă Potrivit prevederilor Hotărîrii de Guvern nr.888 din 01.11.2017 cu privire la reorganizarea unor persoane juridice s-a aprobat reorganizarea Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin absorbția Inspectoratului de Stat pentru Supravegherea Producției Alcoolice din subordinea Ministerului Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului.</p>
--	---	--

Centrul de Armonizare a Legislației, 41/06 din 10.05.2018	<p>Obiecții privind compatibilitatea proiectului național cu Regulamentul (CE) nr. 178/2002:</p> <p>La art. 2 din proiect, Noțiuni principale, noțiunea de produs alimentar sau aliment - lista produselor care nu se includ în categoria de produse alimentare urmează a fi completată cu o categorie suplimentară -dispozitive medicale. Modificarea este necesară în contextul transpunerii ultimei modificări aduse Regulamentului (CE) nr. 178/2002, la art. 2, prin intermediul Regulamentului (UE) nr. 2017/745.</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Noțiunea de produs alimentar sau aliment s-a completat cu textul: "i) produse obținute prin utilizarea dispozitivelor medicale."</p>
	<p>La art. 23, alin (3), lit. z) din proiect, care stabilește competența de identificare, evaluare, managementul și comunicarea riscurilor, urmează a fi completat pentru a) reglementarea expresă a categoriei riscurilor -<i>directe sau indirecte</i>, precum și pentru b) extinderea domeniului de aplicare a acestei competențe și asupra - <i>hranei pentru animale</i>. Modificarea propusă vine să aducă în concordanță competența Agenției cu cea reglementată de actul UE la art. 22 (4). De asemenea, aceasta corespunde competențelor descrise și terminologiei utilizate deja de proiectul legii (a se vedea art. 23 alin. (3) lit. m) și n); art. 26 alin. (1), (2), (4) c), etc). În același context, se recomandă specificarea categoriei riscurilor <i>directe și indirecte</i> și pentru competența Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale, descrise la art. 24 alin. (1), lit. a).</p>	<p>Se acceptă parțial</p> <p>La articolul 25 alin.(2), lit.o) (anterior art.23 alin.(3) lit.z)) după cuvîntul "alimentare" s-a completat cu textul "și a hranei pentru animale".</p>
	<p>De asemenea, la art. 23 din proiect, în ceea ce privește domeniile de competență și activitate ale Agenției, atât actul UE, la art. art. 22 alin. (5), cât și art. 29 alin. (3) din proiectul național reglementează competența de asistență științifică în domeniu, atribuție care nu se regăsește în lista competențelor descrise la art. 23 din proiectul național.</p>	<p>Nu se acceptă</p> <p>Asistența științifică se va realiza prin intermediu Consiliul consultativ instituit printr-un ordin al directorului general al Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor, conform prevederilor Legii nr.221/2007 privind activitatea sanitar-veterinară.</p>
	<p>La art. 28 alin. (1) care reglementează măsurile de urgență privind produsele alimentare și hrana pentru animale care își au originea în Republica Moldova sau care sunt importate, lista măsurilor pentru ambele categorii - autohtone și importate, urmează a fi completată cu una suplimentară: orice altă măsură adecvată, pentru a</p>	<p>Nu se acceptă</p> <p>Textul "orice altă măsură interimară adecvată" prevăzută la art. 53 la alin. (1), lit a), pct. (iv) a Regulamentului 178/2002 reprezintă o prevedere vagă și creează incertitudine ce contravine caracterului unui act legislativ conform articolului 54</p>

	corespunde categoriilor de măsuri stabilite la art. 53, alin. (1), lit a), pct. (iv) și lit. b) pct. (iii).	lit. a) a Legii nr.100/2017 cu privire la actele normative.
	<p>Obiecții privind clauza de armonizare</p> <p>în vederea respectării cerințelor înaintate față de proiectele cu relevanță UE stabilite de art. 31 din Legea nr. 100 din 22 decembrie 2017 cu privire la actele normative și Hotărîrea Guvernului nr. 1345 din 24 noiembrie 2006 cu privire la armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația comunitară:</p> <p>a) art. 35 „Compatibilitatea cu legislația comunitară” din Capitolul VII „Dispoziții finale și tranzitorii” urmează a fi exclus, iar</p> <p>b) clauza de armonizare existentă din partea introductivă a proiectului va fi expusă în următoarea redacție: „Prezenta Lege transpune:</p> <p>- Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 31 din 01 februarie 2002, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2017/745 din 5 aprilie 2017;</p> <p>- Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011 al Comisiei din 19 septembrie 2011 privind cerințele în materie de trasabilitate a alimentelor de origine animală stabilite în Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului, publicat în Jurnalul Oficial L 242 din 20 septembrie 2011”.</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Articolul 37 (anterior art.35) a fost exclus. Clauza de armonizare a fost redactată.</p>
	<p>Obiecții privind completarea Tabelului de concordanță:</p> <p>Tabelul de concordanță urmează a fi supus unor modificări pentru a corespunde cerințelor stabilite de Regulamentul privind mecanismul de armonizare a legislației Republicii Moldova, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 1345 din 24 noiembrie 2006: 1) gradul general de compatibilitate de la pct. 3 din Tabel urmează să indice calificativul de compatibilitate "Compatibil"; 2) Gradul de</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Tabelul de concordanță a fost redactat conform obiecțiilor expuse.</p>

	<p>compatibilitate "incompatibil" indicat în pct. 6 din Tabel pentru diverse prevederi ale actului UE care nu pot fi transpuse datorită calității de stat asociat al UE al Republicii Moldova (și nu de stat membru al UE) urmează a fi substituit cu calificativul "Prevederi UE neaplicabile"; 3) De asemenea, la pct. 6 din Tabel, gradul de compatibilitate "Parțial compatibil", în majoritatea cazurilor, urmează a fi modificat în "Compatibil". Acesta se referă la cazurile în care reglementările naționale implementează normele UE, însă conțin norme mai detaliate sau cu specific național, care însă nu afectează gradul de compatibilitate cu prevederea UE transpusă sau cu spiritul actului UE (a se vedea reglementările naționale privind Scopul, obiectivele și domeniile de aplicare a legii, competențele Agenției, etc); 4) La art. 2, atât din actul UE, cât și din proiectul național, pentru noțiunea de produs alimentar, Tabelul de concordanță urmează a fi completat la pct. 4 și pct. 5 cu modificările aduse Regulamentului (CE) nr. 178/2002 prin Regulamentul (UE) nr. 931/2011 - o categorie suplimentară de produse care nu cad sub incidența produselor alimentare - dispozitivele medicale; 5) Inserarea corectă a normelor naționale corespundente de transpunere la pct. 5 din Tabel - de ex, pentru art. 19 alin. (2) din actul UE, prevederea națională de transpunere urmează să indice art. 30 alin. (3) din proiectul național.</p>	
	<p>Obiecții privind Nota informativă</p> <p>Nota informativă la proiect va indica gradul de compatibilitate al proiectului cu <i>Regulamentul (CE) nr. 178/2002 și cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011</i>, fiind incluse concluziile expertizei de compatibilitate. De asemenea, în Nota informativă se va face mențiunea privind elaborarea Tabelului de concordanță în care se analizează comparativ gradul de transpunere al actelor UE menționate <i>supra</i>, în legislația națională.</p> <p>Proiectul Legii urmează a fi prezentat Guvernului pentru aprobare împreună cu Tabelul de concordanță și Nota informativă actualizate, potrivit concluziilor expertizei de compatibilitate.</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Nota informativă a fost completată conform propunerilor expuse privind compatibilitatea proiectului.</p>

Ministerul Finanțelor (Serviciul Vamal) 28/05-7568 din 17.05.2018	Obiecții: La art.20 alin.(3) din proiect (Importul produselor alimentare și a hranei pentru animale în Republica Moldova") se face referire la actele ce atestă inofensivitatea produselor alimentare și a hranei pentru animale, care urmează a fi prezentate la importul acestora. În acest context, specificăm despre faptul că certificatul de inofensivitate care urmează a fi prezentat la importul produselor menționate, nu se regăsește în Nomenclatorul actelor permissive, aprobat prin Legea nr.160 din 22.07.2011 „privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător”.	Nu se acceptă La importul produselor alimentare importatorul sau operatorul prezintă certificatul de inofensivitate/calitate a țării de proveniență/de origine a produsului respectiv, astfel certificatul de inofensivitate cel care se regăsește în Nomenclatorul actelor permissive, aprobat prin Legea nr.160 din 22.07.2011 „privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător” este eliberat de către RM (ANSA) doar la exportul produselor alimentare.
	La art.21 („Exportul produselor alimentare și a hranei pentru animale în Republica Moldova”), specificăm că certificatul de inofensivitate, eliberat de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, se regăsește în Nomenclatorul actelor permissive numai pentru exportul sau reexportul produselor alimentare, inclusiv a celor ambalate, dar nu și hrana pentru animale.	Nu se acceptă Prevederile alineatului (1) nu obligă în nici un caz prezentarea certificatului de inofensivitate pentru exportul hranei pentru animale ci doar ”trebuie să corespundă cerințelor reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile în țara respectivă, cu excepția cazurilor când acordul bilateral dintre părți prevede altfel.”
	Textul legii urmează a fi supus unei analize redacționale în vederea expunerii corecte, concise și fără echivoc, cu respectarea strictă a unității de terminologie și a regulilor gramaticale și de ortografie.	Se acceptă Textul legii a fost redactat conform unității de terminologie și a regulilor gramaticale și de ortografie.
Ministerul Economiei și Infrastructurii Nr. 13/1-6212 din 14.06.2018	Propuneri: Cu titlu general menționăm că, prevederile proiectului includ norme cu caracter de reglementare a activității de întreprinzător și în acest sens urmează a fi conformat stipulărilor art.13 al Legii nr.235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de reglementare a activității de întreprinzător și art. 20 al Legii nr.780 din 27.12.2001 privind actele legislative, privind obligativitatea elaborării Analizei impactului de reglementare, care va reprezenta argumentarea, în baza evaluării costurilor și beneficiilor, necesității adoptării actului legislativ și analiza de impact al acestuia asupra activității de întreprinzător.	Se acceptă AIR-ul a fost elaborat și examinat de către GL a Comisiei de sta pentru reglementarea activității de întreprinzător.
	Obiecții: Totodată, este de notat faptul că, textul integral al proiectului conține diverși termeni prin care se subînțelege același sens (de exemplu: ”asigurarea inofensivității” și „siguranța”; ”introducerea pe piață” și	Se acceptă parțial În privința noțiunilor ”asigurarea inofensivității” și „siguranța” reiterăm că conform noțiunii specificate la articolul 2 acestea sunt sinonime și operarea acestor

<p>„plasare pe piață”, „agent economic” și „operator”, „sector alimentar”, „domeniul alimentar”, și „profil alimentar”). Astfel, în scopul asigurării interpretării corecte și univoce a prevederilor proiectului de lege este necesară reevaluarea textului integral al proiectului întru uniformizarea sintagmelor prenotate.</p>	<p>termeni în legislația națională (Legea 221/2007) nu constituie o eroare, la fel aceste noțiuni sunt de circulație internațională.</p> <p>În privința noțiunilor „introducerea pe piață” și „plasare pe piață” s-a unificat printr-o singură noțiune – „introduse”.</p> <p>În privința noțiunilor „agent economic” și „operator”, acestea nu pot fi totalmente unificate având în vedere contextul în care sunt utilizate luând în considerare definiția ambelor noțiuni în special noțiunea de „agent economic”- orice persoană juridică sau fizică autorizată pentru activitate de întreprinzător, care fabrică, transportă, comercializează produse ori părți din produse, prestează servicii (execută lucrări)-conform Legii 105/2003.De exemplu, la alin.(6) art.12 informațiile privind loturile de alimente de origine animală pot fi furnizate nu tocmai operatorilor din domeniul alimentar, precum este specificat și în Regulamentul 931/2011.</p> <p>În privința noțiunilor „sector alimentar”, „domeniul alimentar”, și „profil alimentar” au fost unificate prin noțiunea de „domeniul alimentar”.</p>
<p>Reieșind din noțiunile prezentate în proiect, cum ar fi „autoritate competentă”, „control oficial”, „organ de control”, precum și definițiile la aceste noțiuni, se consideră judicios excluderea din textul integral al proiectului lexemul „supraveghere”, deoarece în sectorul alimentar autoritățile competente sunt abilitate cu funcții de control oficial.</p>	<p>Termenul de „supraveghere” nu a fost exclus din textul legii, acesta se regăsește în nenumărate rînduri la articolul 23 unde sunt specificate domeniile de competență a Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.</p>
<p>În continuare, este necesară excluderea din definiția noțiunii „legislație alimentară” a sintagmei „decrete ale Președintelui Republicii Moldova”, deoarece conform art. 94 din Constituția Republicii Președintele Republicii Moldova nu are atribuții de aprobare a actelor normative, care reglementează diferite domenii ale economiei naționale sau cele aferente protecției sănătății umane și a intereselor populației.</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Definiția „legislație alimentară” a fost redactată prin excluderea sintagmei „decrete ale Președintelui Republicii Moldova” din contextul acesteia.</p> <p>În același context, menționăm că a fost redactată și noțiunea „reglementări în domeniul alimentar”.</p>
<p>La fel, în definiția sintagmei „reglementări în domeniul alimentar” este necesară excluderea cuvântului „esențiale”, deoarece conform prevederilor din Legea nr. 235 din 1 decembrie 2011 privind activitățile de</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Din noțiunea „reglementări în domeniul alimentar” a fost exclus cuvântul „esențiale”.</p>

<p>acreditare și de evaluare a conformității ”cerințe esențiale” sânt stipulate de reglementările tehnice naționale ce transpun legislația comunitară de armonizare...”. Astfel, cerințele esențiale definesc rezultatele care trebuie atinse sau pericolele care trebuie înlăturate. Soluțiile tehnice precise pentru atingerea acestor rezultate sunt furnizate de standarde armonizate. Acest principiu nu este aplicabil sectorului alimentar. Cu toate acestea, în textul proiectului sintagma ”cerințe esențiale” nu este utilizată.</p>	
<p>Totodată, reieșind din titlul proiectului de lege „privind siguranța produselor alimentare”, cât și a celor prevăzute de art. 2 din proiect, it est „Produsele alimentare nu includ: a) hrana pentru animale, etc”, considerăm oportun modificarea titlului proiectului sau delimitarea obiectului reglementat în lege (de ex. proiectul se va axa pe siguranța produselor alimentare sau/și pe hrana pentru animale). Or, atât în Nota informativă, cât și în proiectul de lege în sine sunt expuse și reglementate norme privind hrana pentru animale, care nu intră în categoria de produse alimentare.</p>	<p>Nu se acceptă</p> <p>Proiectul de lege prin prevederile articolului 25 (anterior art.23) instituie ANSA, care la rândul său are ca obiectiv aplicarea principiului de bază al politicii privind siguranța alimentelor „de la furcă la furculiță”. Acest principiu include în sine toate etapele lanțului alimentar, inclusiv producerea de furaje, astfel vorbind de siguranța produselor alimentare implică nemijlocit și segmentul de hrană pentru animale.</p>
<p>Cu referire la art. 8, alin (5) care prevede că organul de control abilitat poate să ia măsuri de impunere a restricțiilor privind introducerea pe piață ori să solicite retragerea produselor alimentare de pe piață chiar și în cazul în care există acte ce dovedesc conformitatea unui produs alimentar cu cerințele specifice aplicabile acelui produs alimentar, este obligatorie revizuirea alineatului respectiv în scopul excluderii oricăror situații care se bazează pe suspiciuni nefondate și acțiuni subiective întreprinse în baza acestora de către organele de control. În acest sens, este important de menționat că, atât timp cât nu există dovezi sigure și nu doar suspiciuni de risc (fără o analiză preliminară), nu este clar care ar fi motivul de jure și de facto de excludere a produsului de pe piață. Iar în cazul în care totuși există suspiciuni, în condițiile în care se întrunesc cerințele de conformitate, considerăm necesară introducerea unei măsuri provizorii, precum suspendarea temporară a furnizării acestor produse, dar cu asumarea responsabilității de conformitate a produsului și a prejudiciului care poate fi cauzat agentului economic prestator de acest produs alimentar. Menționăm că, alineatul respectiv poate fi revizuit prin prisma principiului precauției specificat în Articolul 7 din Regulamentul CE nr. 178/2002 din 28 ianuarie 2002 în care sunt menționate măsurile provizorii de precauție.</p>	<p>Nu se acceptă</p> <p>Alineatul (5) prevede ca în scopul asigurării protecției consumatorului și a sănătății publice ANSA ca autoritate de supraveghere și control al siguranței alimentelor introduse pe piață, în pofida conformității produsului are în drept să aplice măsuri de impunere a restricțiilor privind introducerea pe piață ori să solicite retragerea produselor, eliminând orice risc care poate afecta sănătatea consumatorului. Această prevedere vine să prevină orice risc de afectare al siguranței produselor alimentare introduse pe piață, în pofida conformității acelui produs, adică în concluzie alineatul (5) evidențiază faptul că documentația ce afirmă conformitatea produsului alimentar nu va prezenta un impediment pentru ANSA ca să întreprindă măsurile necesare în caz de suspiciune că produsul nu prezintă siguranță și poate afecta sănătatea publică, având în vedere circumstanțele specifice de la caz la caz (pentru diferitele categorii de produse perisabile, condițiile de transportare, de depozitare, regim termic etc.).</p>

<p>Referitor la art.9, alin (10) care oferă posibilitatea inspectorilor ANSA să solicite în timpul controlului, după caz, protecția personală și sprijinul organelor de poliție, considerăm prevederea respectivă exagerată. Astfel, luând în considerare faptul că reprezentanții organului respectiv efectuează doar o procedură de control al inofensivității, fără a intenta proceduri de percheziție sau careva proceduri similare considerăm oportună excluderea alineatului respectiv sau menționarea cazurilor concrete în care este posibilă solicitarea suportului din partea poliției sau organe similare.</p>	<p>Se acceptă Alineatul (10) a articolului 9 se exclude.</p>
<p>În continuare, cu referire la art. 10 considerăm că prevederile din alin. (2) libera b) necesită a fi reformulate dat fiind faptul că nu este clar la ce se refera legiuitorul. Libera b) specifică că „produsele alimentare obținute de la animale pentru producția de alimente devin un factor de risc pentru consumul uman”. Sensul direct se prezumă la faptul că orice produs din carne este din start un risc pentru consumul uman. Or autorul a vrut sa menționeze că produsele alimentare, care provin de la animalele care au fost hrănite cu produse/hrană contaminată devin un risc și pentru consumul uman. Considerăm că aceeași idee este exprimată într-un mod mai laconic și clar în articolul 10 alin. (3) după cum urmează: „în cazul în care o anumită hrană pentru animale a fost identificată că nu prezintă siguranță și provine dintr-un transport, lot sau dintr-o livrare de hrană pentru animalele din aceeași clasă...etc.,</p>	<p>Nu se acceptă Prevederile alineatului (2) litera b) sunt formulate conform cerințelor prevăzute la articolul 54 litera c) a Legii 100/2017 cu privire la actele normative.</p>
<p>Referitor la conformitatea hranei pentru animale, de la art. 10 alin. (4), menționăm că prin prisma aceluiași argumente expuse anterior, la art. 8 punctul 5, considerăm necesar reformularea alineatului vizat (deoarece prevederile cu privire la acțiunile care pot fi efectuate de către organul de control în cazul dat reprezintă un caracter ambiguu).</p>	<p>Nu se acceptă În vederea atingerii unui înalt nivel de protecție a sănătății umane și a intereselor consumatorului privind siguranța alimentelor, ținând cont principiul trasabilității și principiul de bază al politicii privind siguranța alimentelor „de la furcă la furculiță” care se reflectă asupra tuturor etapelor lanțului alimentar, inclusiv producerea de furaje, sănătatea plantelor și animalelor, bunăstarea animalelor, etc., considerăm de o importanță majoră prevederile acestui alineat de altfel, precum este prevăzut și în Regulamentul 178/2002.</p>

<p>Totodată, este obligatorie o reevaluare și o structurare logică a conținutului inclus în art. 12 cu privire la asigurarea trasabilității produselor și transpunerea în proiectul dat, în mod obligatoriu, a Articolului 18 din Regulamentul CE nr. 178 din 28 ianuarie 2002.</p> <p>În continuare, sugerăm revizuirea prevederilor art. 12 integral, în scopul conformării acestora cu normele UE. În acest sens, este important de menționat faptul că, întru armonizarea prevederilor articolului 12 din proiectul examinat, este necesară introducerea unor prevederi adiționale care să specifice faptul că trasabilitatea produselor alimentare, a hranei pentru animale dar și a animalelor de la care se obțin produse alimentare și a oricărei alte substanțe destinată sau prevăzută pentru a fi încorporată într-un produs alimentar sau în hrană pentru animale se va stabili pentru toate etapele producției, prelucrării și distribuției.</p>	<p>Se acceptă parțial</p> <p>Prevederile articolului 18 a Regulamentului 178/2002 au fost transpuse totalmente în articolul 12 a proiectului de lege.</p> <p>Articolul 12 s-a redactat contextual.</p> <p>Întrucât alineatul (2) și (4) exprimă aceeași idee, alineatul (2) a fost reformulat iar alineatul (4) a fost exclus.</p>
<p>La art.14, alin. (3) menționăm că textul nu oferă claritatea necesară referitor la cine este „organul responsabil de stabilirea cerințelor” altele decât cele privind inofensivitatea și ocrotirea sănătății omului în vederea obținerii avizelor pentru noi tipuri de produse alimentare și de materiale care vin în contact cu produsele alimentare. În acest sens, considerăm necesară specificarea organului responsabil întru evitarea interpretărilor echivoce.</p>	<p>Se acceptă</p> <p>La alineatul (3) al articolului 14 textul ”organului responsabil” s-a substituit cu sintagma ”Agenției Naționale pentru Sănătatea Publică”</p>
<p>La art.15, alin. (2) se menționează că produsele alimentare care conțin aditivi alimentari/ suplimente alimentare/produse alimentare tratate cu radiații ionizante, etc, specificate la alin.1 de la art. 15, înainte a fi plasate pe piață și distribuite sunt supuse notificării/avizării sanitare, precum și înregistrării de stat. Astfel, considerăm necesar, de specificat ce presupune procedura „<i>de înregistrarea de stat</i>” a produselor alimentare menționate la alin. (1), și de către cine se efectuează procedura respectivă.</p> <p>Adițional, considerăm necesar de completat art.15 cu un alineat nou cu prevederi ce ar specifica că urmare autorizării produselor alimentare menționate la alin. (1) se eliberează/se emite un document de către autoritatea competentă în domeniu, în baza căruia se dovedește autorizarea produsului alimentar respectiv.</p>	<p>Nu se acceptă</p> <p>Articolul 15 s-a redactat conform obiecțiilor și propunerilor Corporației Financiare Internaționale (IFC) vezi avizul instituției date.</p>

	<p>La fel, atragem atenția asupra faptului că la art. 17 termenele de 70 zile și 90 zile, specificate pentru efectuarea expertizelor necesare și oferirea unor răspunsuri de către autoritățile competente, în baza cererilor înaintate, urmează a fi restrânse. Mai mult ca atât, proiectul propus spre promovare nu argumentează necesitatea acordării unui termen atât de mare pentru efectuarea expertizei, aprobarea sau respingerea produsului alimentar nou. În acest sens, considerăm necesar ca termenul stipulat să fie redus, astfel încât în cazul în care produsul alimentar nou care corespunde tuturor cerințelor să fie cât mai rapid introdus pe piață pentru o nouă activitate economică/comercială care ar genera venit. Mai mult ca atât, în scopul eficientizării procesului de efectuare a expertizei și acordare a certificării necesare, considerăm obligatorie diminuarea termenului dat până la cel puțin 30 zile cal.</p>	<p>Nu se acceptă</p> <p>Prevederile articolului 16 (anterior 17) au fost preluate din Regulamentul (CE) nr.258/97 al Parlamentului European și al Consiliului din 27 ianuarie 1997 privind alimentele și ingredientele alimentare noi, astfel acestea constituie o normă europeană, determinată întemeiat având în vedere specificul produselor alimentare noi.</p> <p>Totodată, menționăm că Regulamentul nr.258/97 a fost transpus prin Hotărîrea de Guvern nr.925/2009, care la rîndul său a fost avizată pozitiv atît de Ministerul Economiei și Infrastructurii cît și de Comisia de Stat pentru Reglementarea Activității de Întreprinzător.</p>
	<p>În continuare, cu referire la art. 18 alin (4) „absența răspunsului în termen de 4 luni de la recepționarea dosarului care însoțește solicitarea către Agenția Națională pentru Sănătate Publică denotă autorizarea plasării pe piață a produsului”, întru evitarea unor situații cu caracter incert, considerăm necesară remiterea către operatorul din domeniul alimentar și a răspunsurilor pozitive, în mod obligatoriu.</p>	<p>Se acceptă parțial</p> <p>La alin.(4) articolul 18 întru evitarea unor situații cu caracter incert textul "Absența răspunsului în termen de 4 luni de la recepționarea dosarului care însoțește solicitarea către Agenția Națională pentru Sănătate Publică denotă autorizarea plasării pe piață a produsului" s-a exclus.</p>
	<p>Adițional, la art. 18 alin (5) lit. b) în cazul depistării unor erori neimportante sau a dosarului incomplet, considerăm necesară prelungirea termenului depunerii informației necesare (absente) pentru procedura înregistrării, și doar în cazul imposibilității prezentării informației adiționale sau a dosarului complet să se emită un răspuns negativ.</p>	<p>Nu se acceptă</p> <p>Deoarece alineatul (2) stabilește expres informația care necesită a fi prezentată, astfel, considerăm neîntemeiată obiecția expusă la alineatul (5) a articolului 18.</p>
	<p>La fel, atragem atenția asupra faptului că, prevederile art. 20 alin (4) care reglementează importul produselor alimentare nu stabilesc clar modul verificării exporturilor din RM după expirarea perioadei de 90 zile, precum și autoritatea împuternicită pentru verificările/monitorizarea procedurii respective. Astfel, considerăm necesar revizuirea prevederilor și suplinirea punctelor în modul corespunzător.</p>	<p>Nu se acceptă</p> <p>Alineatul (2) (anterior (4)) a articolului 22 (anterior 20) s-a redactat în următoarea redacție:“(2) La import, produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare se supun controalelor în vamă conform prevederilor Capitolului V a Legii nr.50 din 28 martie 2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația</p>

		privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor.”
	În continuare, reieșind din faptul că, punerea în aplicare a prevederilor proiectului hotărârii nu ține de competența Ministerului Economiei și Infrastructurii, bazându-ne pe prevederile alin.(2) art.55 al Legii nr.317-XV din 18 iulie 2003 privind actele normative ale Guvernului și ale altor autorități ale administrației publice centrale și locale, ministrul economiei și infrastructurii urmează a fi exclus din formula de atestare a autenticității proiectului actului normativ în cauză.	Se acceptă Ministrul economiei și infrastructurii a fost exclus din formula de atestare a autenticității proiectului actului normativ în cauză.
	În context, potrivit alin. (3) din art. 22 al Legii nr. 780 din 27.12.2001 privind actele legislative, proiectul legii în cauză urmează a fi supus, în mod obligatoriu, unei expertize anticorupție din partea Centrului Național Anticorupție pentru a se verifica dacă corespunde standardelor anticorupție naționale și internaționale, precum și pentru a preveni apariția de noi reglementări ce favorizează sau pot favoriza corupția.	Se acceptă Proiectul legii va fi remis pre examinare, în mod obligatoriu Centrului Național Anticorupție.
Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor <i>Nr.01-6/1858 din 14.06.2018</i>	Propuneri: La cap. II, secț. 2, art. 8, pct. (6), după lit f) se introduce lit. h) și i) care va avea următorul conținut „h) nu poate fi demonstrată originea și trasabilitatea produsului” și „i) care sunt comercializate în vrac fără ambalaj prin metoda de autodeservire (fără prezența vânzătorului), cu excepția fructelor și legumelor proaspete”	Se acceptă Alineatul (6) a articolului 8 s-a completat cu următorul text: ”g) nu poate fi determinată originea și trasabilitatea produsului; h) nu corespund cerințelor de comercializare cu amănuntul.”
	La cap. II, secț. 2, art. 8, pct. (11), se v-a completa cu următorul conținut,, „s-au certificate de înregistrare în domeniul siguranței alimentelor eliberate în conformitate cu art.23 ¹ -23 ³ a Legii nr.50 din 28 martie 2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor”.	Se acceptă Alineatul (11) a articolului 8 s-a completat cu următorul text:” sau dețin certificate de înregistrare în domeniul siguranței alimentelor eliberate în conformitate cu art.23 ¹ a Legii nr.50 din 28 martie 2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor.
	La cap. II, secț. 2, art. 9, pct. (1), va avea următorul conținut „Operatorii din domeniul alimentar și operatorii din domeniul hranei pentru animale sînt responsabili, pe întregul lanț alimentar,	Se acceptă parțial Alineatul (1) al articolului 9 s-a redactat cu următorul conținut: ”Operatorii din domeniul alimentar și

	de respectarea cerințelor în domeniul siguranței alimentelor și că produsele alimentare sau hrana pentru animale să întrunească cerințele legislației din domeniu."	operatorii din domeniul hranei pentru animale sînt responsabili, pe întregul lanț alimentar, de respectarea cerințelor legislației în domeniul siguranței produselor alimentare și a hranei pentru animale."
	La cap. II, secț. 3, art. 12, pct (6) textul „alimente de origine animală" de înlocuit cu textul „produse alimentare"	Se acceptă La alineatul (5) anterior alineatul (6) textul „alimente de origine animală" s-a substituit cu textul „produse alimentare"
	Art. 14, pct. (1), va avea următorul conținut „(1) La elaborarea tipurilor noi de produse alimentare și de materiale în contact cu produsele alimentare și/sau a proceselor tehnologice noi de producere și distribuire a lor, operatorii din domeniul alimentar sînt obligați să argumenteze exigențele privind inofensivitatea acestor produse și materiale, privind preambalarea, ambalarea, etichetarea, menținerea inofensivității la producerea și distribuirea lor, să elaboreze programe de autocontrol al inofensivității în procesul de producție, metode de investigare, să stabilească termenul de valabilitate al produselor alimentare și al materialelor în contact cu produsele alimentare. Termenul de valabilitate este stabilit de producător, pe răspunderea acestuia, sau în colaborare cu instituții de cercetare, după testări prealabile, cu respectarea termenului de valabilitate maxim admis prin autorizarea de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică"	Nu se acceptă Considerăm inoportun și neîntemeiat propunerea privind substituirea cuvîntului "control" prin cuvîntul "autocontrol"
	La art. 15, pct. (1), textul „apele minerale și potabile" de înlocuit cu textul „sursele de ape minerale și potabile".	Se acceptă La alineatul (1) a articolului 15 textul „apele minerale și potabile" s-a substituit cu textul „sursele de ape minerale și potabile".
	La art. 15, pct.(6), după cuvintele „Autorizarea sanitară a produselor alimentare", se introduce cuvîntul, „noi".	Nu se acceptă Prevederile alineatului (5) (anterior (6)) a articolului 15 se referă la toate produsele alimentare menționate în prezentul articol.
Comisia de Stat pentru Reglementarea Activității de Întreprinzător	Avizat parțial pozitiv Analiza Impactului de Reglementare la proiectul de lege privind siguranța produselor alimentare.	

<p>răspunderea administrativă, civilă și penală, în conformitate cu legislația în vigoare.</p> <p>Obiecții:</p> <p>Astfel, se evidențiază asupra faptului că autorul utilizează în art.32 alin.(1) incorect termenul de "administrativ" în ce privește stabilirea răspunderii pentru încălcarea prevederilor proiectului de lege expertizat.</p> <p>Enunțăm că, principiile și dispozițiile generale și speciale în materie contravențională sunt stabilite în Codul contravențional. Or, este pasibil de sancționare contravențională persoana care săvârșeste o contravenție - acțiunea sau inacțiunea ilicită, cu un grad de pericol social mai redus decât infracțiunea,</p> <p>săvârșită cu vinovăție, care atentează la valorile sociale ocrotite de lege și este prevăzută de Codul contravențional.</p> <p>Recomandări:</p> <p>Substituirea cuvântului „administrativă” cu cuvântul „contravențională”.</p> <p>Factori de risc:</p> <p>Lipsa responsabilității clare pentru încălcări</p> <ul style="list-style-type: none"> • Utilizarea neuniformă a termenilor <p>Riscuri de corupție:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Generale 	
<p><i>Concluzia expertizei</i></p> <p>Proiectul a fost elaborat de către Ministerul Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului și are drept scop asigurarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății umane și a intereselor consumatorilor în ceea ce privește siguranța produselor alimentare.</p> <p>Proiectul respectă parțial rigorile de transparență impuse de Legea nr.239/2008 privind transparența în procesul decizional, autorul nu a asigurat informarea publicului referitor la inițierea elaborării acestuia.</p> <p>Prevederile proiectului corespund scopului declarat de către autor în nota informativă, și acesta este în conformitate cu interesul public.</p> <p>Proiectul conține factori și riscuri de corupție (utilizarea neuniformă a termenilor; lipsa responsabilităților clare pentru încălcări; norme de trimitere defectuoase) generați de caracterul</p>	<p>Se acceptă</p> <p>A fost întocmit și publicat Anunțul referitor la inițierea elaborării proiectului de lege.</p> <p>Proiectul de lege prenotat a fost redactat și excluse normele potențial coruptibile reflectate în raportul de expertiză anticorupție.</p>

	lacunar al prevederilor, iar pentru interpretarea și aplicarea eficientă a normelor propuse prin proiect, este necesară revizuirea și excluderea unor norme potențial coruptibile reflectate în raportul de expertiză anticorupție.	
Ministerul Justiției <i>Nr.04/9559 din 10.08.2018</i>	1. La art. 1 alin. (3) se va revedea în ce măsură expresia „de la furcă la furculiță” reprezintă un principiu și se va exclude tautologia din expresia „principii generale”.	Nu se acceptă expresia „de la furcă la furculiță” reprezintă principiu de bază a politicilor privind siguranța produselor alimentare ceea ce presupune asigurarea siguranței pe tot lanțul alimentar începînd de la furaje și ajungînd pînă la produsul final destinat consumatorului. Astfel, pornind de la obiectivele generale și scopul proiectului de lege considerăm absolut necesar de a menționa principiu de bază al politicii privind siguranța alimentelor „de la furcă la furculiță”
	2. La art. 2 se va revedea lista definițiilor, care este exagerat de mare, unele definiții din acestea urmînd a fi excluse, deoarece actul normativ nu este un dicționar, fapt pentru care nu este justificată definirea noțiunilor decît în cazul în care la momentul adoptării actului se știe cu certitudine că, un termen este pasibil de mai multe interpretări și se optează pentru o anumită interpretare. Suplimentar, se va ține cont că, avînd în vedere complexitatea relațiilor sociale, atribuirea semnificației atotcuprinzătoare a unei noțiuni este practic imposibilă. Astfel, explicarea sensului unor termeni în actele normative determină pericolul nedefinirii exacte a acestora, fapt ce va face dificilă aplicarea actului. Este de menționat că, o mare parte a definițiilor din proiect nu au fost preluate din actele Uniunii Europene.	Se acceptă Noțiunile care se regăsesc în actele normative au fost excluse.
	3. La art. 2 și în restul cazurilor similare din proiect se va ține cont că, în referințele la actele normative, luna adoptării se indică cu litere.	Se acceptă Referințele la actele normative au fost redactate pe tot parcursul textului.
	4. La noțiunile „preparate pe bază de cereale” și „alimente pentru copii” nu este clar raționamentul limitării definițiilor doar la copii sănătoși, or, nu orice boală necesită regim alimentar special.	Se acceptă parțial Noțiunile „preparate pe bază de cereale” și „alimente pentru copii” au fost excluse deoarece definițiile acestora se regăsesc în Hotărîrea de Guvern nr.179 din 27.02.2018 cu privire la aprobarea

	regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugariilor și copiilor de vîrstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutatei
5. Noțiunile „produse alimentare de origine nonanimală” și „produsele alimentare de origine vegetală” se vor revizui pentru a exclude confuzia și a permite distincția dintre respectivele, or, în redacția propusă produsele alimentare de origine nonanimală includ și produsele vegetale destinate consumului uman.	Se acceptă Noțiunea „produsele alimentare de origine vegetală” a fost exclusă.
6. La art. 4 alin. (1) menționăm. că expresia „legislația alimentară” este una defectuoasă. Propunem revizuirea acesteia prin referința la domeniul produselor alimentare.	Se acceptă La articolul 4 alin.(1) expresia „legislația alimentară” s-a substituit cu cuvintele ”Reglementările din domeniul alimentar”
7. La art. 8 alin. (1) lit. c) remarcăm că, exprimarea prin abrevieri a unor denumiri sau termeni (abrevierea „HACCP”) se poate face numai după explicarea lor în text, la prima folosire (art. 54 alin. (1) lit. i) din <i>Legea nr. 100 din 22 decembrie 2017 cu privire la actele normative</i>). Sub acest aspect, se vor revizui și restul abrevierilor din proiect.	Se acceptă Abrevierile au fost revizuite și explicate în text la prima lor folosire
8. La art. 8 alin. (5) nu este clar raționamentul normei. Astfel, în măsura în care un produs alimentar este conform cerințelor aplicabile aceluși produs, obligarea de către organul de control de a retrage de pe piață sau impunerea restricției de a introduce pe piață a produsului respectiv nu este argumentată. Totodată, cuvintele „măsuri adecvate” nu corespund criteriilor de calitate, motiv pentru care necesită a fi revizuite. Pentru a corespunde celor trei criterii de calitate - accesibilitate, previzibilitate și claritate - norma de drept trebuie să fie formulată cu suficientă precizie, astfel încît să permită persoanei să decidă asupra conduitei sale și să prevadă, în mod rezonabil, în funcție de circumstanțele cauzei, consecințele acestei conduite (obiecție valabilă și pentru art. 10 alin. (4) din proiect).	Se acceptă parțial La art. 8 alin. (5) și la art. 10 alin. (4) textul ”ia măsuri adecvate de impunere a restricțiilor privind” s-a substituit cu cuvîntul ”restricționeze” și în continuare după text sintagma ”motive pentru a suspecta” cu cuvîntul ”suspiciuni”
9. La art. 8 alin. (6) lit. e) se va face referință și la necesitatea includerii pe ambalaj a informației prevăzute la art. 8 din <i>Legea nr.</i>	Se acceptă La art. 8 alin. (6) lit. e) s-a redactat după cum urmează: ” e) nu au inclusă pe ambalaj sau pe etichetă

<p>279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare, or, potrivit art. 11 alin. (2) din <i>Legea nr. 279/2017</i> mențiunile obligatorii prevăzute la art. 8 alin. (1) se imprimă pe ambalaj sau pe etichetă, astfel încît să se asigure o lizibilitate bună, cu caractere folosind dimensiuni ale fontului pentru care înălțimea literei mici x, așa cum este definită în anexa nr. 3, este mai mare sau egală cu 1,2 mm.</p>	<p>informația prevăzută de articolul 8 a Legii nr.279 din 15 decembrie 2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare”</p>
<p>10. Art. 8 alin. (6) se va ajusta prevederilor art. 20 alin. (5) din proiect care prevăd că, se interzice importul de produse alimentare cu termenul de valabilitate de pînă la 90 de zile în cazul în care a rămas mai puțin de 1/3 din termenul lor de valabilitate stabilit de producător, iar pentru restul produselor alimentare se interzice importul în cazul în care, pînă la expirarea valabilității lor, au rămas mai puțin de 60 de zile.</p>	<p>Nu se acceptă Prevederile rămîn a fi specificate la articolul 22 (anterior art.20) deoarece sunt prevederi care reglementează importul și nu introducerea pe piață a produselor alimentare.</p>
<p>11. Art. 8 alin. (7) necesită a fi revizuit pentru a exclude dublarea prevederii alin. (6) din același articol.</p>	<p>Se acceptă La 8 alin. (7) după textul “ la alin.(6)” s-a completat cu cuvîntul “care” și în continuare după text sintagma “periculoase și nu pot fi introduse pe piață, ele urmînd a fi” s-a substituit cu cuvîntul “ sunt”.</p>
<p>12. La art. 8 alin. (11) se vor rectifica referințele la articolele din <i>Legea nr. 50/2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor</i>, deoarece sunt indicate greșit.</p>	<p>Se acceptă Referințele la articolele din <i>Legea nr.50/2013</i> s-a redactat după cum urmează : “în conformitate cu art.23¹ a Legii nr.50 din 28 martie 2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor.”</p>
<p>13. La art. 9 alin. (2) textul din paranteze urmează a fi încadrat organic și explicit în conținutul alineatului respectiv, deoarece textul alineatului trebuie să aibă un caracter dispozitiv și să prezinte norma instituită fără explicații sau justificări.</p> <p>Adițional, se va preciza în cît timp operatorii din domeniul alimentar trebuie să informeze Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor despre neconformitatea produselor importate, produse,</p>	<p>Se acceptă La art. 9 alin. (2) textul din paranteze a fost încadrat organic în textul proiectului și în continuare după cuvintele “ și informează” s-a completat cu cuvîntul “ imediat”.</p> <p>La alin.(3) după cuvintele “Operatorul informează” s-a completat cu textul “ de îndată”.</p> <p>La articolul 11 alin.(1) după cuvîntul “informează” s-a</p>

procesate sau distribuite (obiecție valabilă și pentru alin. (3) din același articol și art. 11 din proiect).	completat cu textul "imediat".
14. La art. 9 alin. (7) se vor exclude cuvintele „în vigoare” ca fiind inutile (obiecție valabilă și pentru restul referințelor la legislație în vigoare din proiect).	Se acceptă La art. 9 alin. (7) cuvintele „în vigoare” s-au substituit cu cuvântul "națională".
15. Pentru a exclude paralelismele, expunem necesitatea comasării prevederilor comune produselor alimentare și hranei pentru animale din art. 10 și 11 din proiect.	Nu se acceptă Conform Regulamentului 178/2002 s-a stabilit ca prevederile privind hrana pentru animale și produsele alimentare să fie reglementate prin articole separate pentru o mai bună claritate și pentru a evita oricare confuzie.
16. Art. 13 necesită a fi revizuit pentru a exclude prevederile ce vizează etichetarea, publicitatea și prezentarea produselor alimentare, deoarece informațiile obligatorii referitoare la produsele alimentare, în special etichetarea produselor alimentare țin de conținutul <i>Legii nr. 279/2017</i> .	Nu se acceptă Având în vedere că proiectul de lege prenotat odată aprobat va constitui temelia punctul de pornire a tuturor actelor normative în domeniul siguranței alimentelor este necesar de menționat principalele subiecte ce determină siguranța produselor alimentare, de altfel cum se practică și în actele europene.
17. La art. 14 alin. (3) cuvintele „după caz” nu respectă criteriile de calitate menționate supra, motiv pentru care necesită a fi revizuite.	Nu se acceptă Deoarece alin.(3) a art.14 este transpus conform prevederilor art.54 lit.c) a Legii 100/2017 cu privire la actele normative
18. La art. 14 alin. (5) remarcăm că, de regulă, deși directiva este un instrument juridic de importanță majoră la nivelul Uniunii Europene, pentru Republica Moldova directivele nu sunt direct aplicabile. Directiva urmează să fie transpusă în legislația națională.	Se acceptă La art. 14 alin. (5) cuvintele "și de reglementările Uniunii Europene" s-au exclus.
19. La art. 16 alin. (5) cuvintele „Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale emite, în termenul stabilit de Guvern, ordinul de autorizare” se vor substitui cu cuvintele „ministru sănătății, muncii și protecției sociale emite, în termenul stabilit de Guvern, ordinul de autorizare”, întrucât ordinele se emit de ministru și nu de minister (a se vedea Legea nr. 98 din 4 mai 2012 privind administrația publică centrală de specialitate). Sub acest aspect se vor revedea și restul referințelor la emiterea ordinelor din proiect.	Nu se acceptă La art. 18 (anterior art.17alin.(6)) alin. (4) relatăm că conform art.25 lit.c) "reprezintă ministerul în relațiile cu alte autorități publice, persoane fizice și persoane juridice de drept public și de drept privat din țară și din străinătate;"
18. La art. 18 se va uniformiza terminologia în partea ce ține	Se acceptă La art. 20 (anterior art.18) s-a uniformizat

de substanțele cu care se fortifică produsele alimentare.	terminologia în partea ce ține de substanțele cu care se fortifică produsele alimentare.
19. La art. 20 alin. (1) referința la acorduri specifice necesită a fi revizuită, deoarece este defectuoasă.	Se acceptă La art. 22 (anterior art.20) alin. (1) cuvîntul "specifice" s-a substituit cu cuvîntul "comune"
20. La art. 20 alin. (2) nu poate fi clauza unui contract responsabilitate pentru respectarea prevederilor normative, or. actele normative sunt obligatorii fără a fi precizate în contracte.	Se acceptă La art. 22 (anterior art.20) alin. (2) s-a exclus.
21. La art. 20 alin. (3) cuvintele „conform prevederilor prezentei” se vor substitui cu cuvintele „conform prevederilor prezentei legi”.	Se acceptă La art. 22 (anterior art.20) alin. (3) s-a exclus.
22. La art. 21 alin. (4) se va preciza autoritatea competentă să confiște produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare, destinate exportului, care nu corespund cerințelor reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile în Republica Moldova și, în perioada de 90 de zile de la data producerii, nu au fost exportate sau conformate acestor reglementări.	Se acceptă parțial La art. 23 (anterior art.21) alin. (4) s-a redactat cu următorul conținut: "În cazul în care produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare, destinate exportului, nu corespund cerințelor reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile în Republica Moldova și, în perioada de 90 de zile de la data producerii, nu au fost exportate sau conformate acestor reglementări, ele sînt supuse expertizei, și în funcție de ale cărei rezultate se utilizează condiționat sau se nimicesc de către operatorii din domeniul alimentar"
23. La art. 23 alin. (1) remarcăm că, descifrarea abrevierilor se efectuează la prima utilizare.	Se acceptă La art. 25 (anterior art.23) alin. (1) descifrarea abrevierii s-a exclus.
24. La art. 26 alin. (2) cuvintele „justificate în mod corespunzător” poartă un caracter incert, motiv pentru care necesită a fi revizuite.	Nu se acceptă Nu este posibil de prevăzut expres toate cazurile în care informațiile nu se vor divulga
25. La art. 27 alin. (3) se va preciza de cînd se va calcula termenul de 10 zile lucrătoare pentru confirmarea, modificarea, revocarea sau extinderea măsurilor luate provizoriu conform alin. (2) și termenul de 24 ore pentru publicarea motivelor pe care se întemeiază decizia Agenției Naționale pentru Siguranța	Se acceptă La art. 29 (anterior art.27) alin. (3) s-a redactat cu următorul conținut: "În cel mult 10 zile lucrătoare, din momentul întreprinderii măsurilor specificate la alin. (1) acestea sînt confirmate, modificate, revocate sau extinse, iar motivele pe care se întemeiază decizia sînt făcute publice pe site-ul oficial Agenției Naționale pentru

	<p>Alimentelor. Totodată, nu s-a precizat modul în care se vor publica motivele pe care se întemeiază deciziile Agenției.</p> <p>28. La art. 34 alin. (1) urmează a se ține cont că, odată cu intrarea în vigoare a <i>Legii nr. 100/2017</i> a devenit aplicabilă norma imperativă, statuată la art. 56, potrivit căreia „actele normative intră în vigoare peste o lună de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova”. Potrivit alin. (3) al aceluiași articol, intrarea în vigoare a actelor normative poate fi stabilită pentru o altă dată doar în cazul în care se urmărește protecția drepturilor și libertăților fundamentale ale omului, realizarea angajamentelor internaționale ale Republicii Moldova, conformarea cadrului normativ hotărârilor Curții Constituționale, eliminarea unor lacune din legislație sau contradicții între actele normative ori dacă există alte circumstanțe obiective.</p> <p>În acest context, este necesar să se demonstreze că, noile prevederi întrunesc condițiile art. 56 alin. (3) din legea menționată supra.</p> <p>29. La art. 34 alin. (2) lit. a) se vor exclude cuvintele „relevante primare” ca fiind de prisos.</p> <p>30. La art. 34 alin. (2) lit. b) sursele de publicare a actelor normative la care se face referință se va indica după următoarea formulă: (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, anul publicării, numărul Monitorului, numărul articolului), iar cuvintele „și completările” se vor exclude în conformitate cu art. 62 din <i>Legea nr. 100/2017</i>, or, modificarea actului normativ constă în schimbarea oficială a textului actului, inclusiv a dispozițiilor finale sau tranzitorii, realizată prin modificări, excluderi sau completări ale unor părți din text.</p> <p>31. Proiectul necesită a fi definitivat din punct de vedere redacțional. Totodată, verbele utilizate în text se vor expune la timpul prezent, forma afirmativă, pentru a se accentua caracterul</p>	<p>Siguranța Alimentelor în termen de 24 de ore”</p> <p>Se acceptă La art. 35 (anterior art.34) alin. (1) s-a redactat după cuvintele ”în vigoare” s-a completat cu textul ”în termen”</p> <p>Se acceptă La art. 35 (anterior art.34 lit. a)) lit. b) cuvintele „relevante primare” s-a substituit cu cuvântul ”naționale”</p> <p>Se acceptă La art. 35 (anterior art.34) alin. (2) lit. c) sursele de publicare a actelor normative la care se face referință s-au redactat.</p> <p>Se acceptă Proiectul s-a definitivat din punct de vedere redacțional.</p>
--	---	--

	imperativ al dispoziției respective.	
Corporația Financiară Internațională (IFC)	<p>Urmare a studierii proiectului Legii privind siguranța produselor alimentare, prezentăm punctat principalele obiecții la acesta:</p> <p>1. la art. 9 alin. (7) - (7) <i>Prin derogare de la prevederile alin. (5), controlul și supravegherea de stat în domeniul asigurării inofensivității și calității produselor alimentare comercializate în farmacii, ale materialelor în contact cu produsele alimentare introduse pe piață, etichetării nutriționale și de sănătate a produselor alimentare, se efectuează de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică în conformitate cu atribuțiile stabilite de legislația în vigoare.</i></p> <p>2. Normele art. 15 din proiect, care reglementează autorizarea unor tipuri de produse alimentare vine să schimbe procedura de autorizare reglementată prin Legea 185/2017, revenind la prevederile anterioare din lege. Menționăm că, procedura prevăzută de proiectul în cauză este foarte incertă și nu stabilește clar care este, totuși, modul de autorizare a tipurilor respective de produse alimentare. Nu este clar când va avea loc notificarea, avizarea sanitară, înregistrarea de stat? Pentru care din aceste produse se aplică aceste forme de autorizare? De ce pentru aceleași tipuri de produse, se lasă loc de aplicare a unor proceduri diferite?</p> <p>Procedura de autorizare a produselor alimentare vizate, cât și a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare urmează să fie supuse procedurii de autorizare asumate de Guvern și care este aplicabilă inclusiv în statele Uniunii Europene și este prevăzută inclusiv de reglementările comunitare.</p> <p>Subsidiar, remarcăm că titlul nu corespunde conținutului proiectului. Conform titlului, urmează să fie reglementată procedura de autorizare a unor produse alimentare și a materialelor în contact cu acestea. În pofida acestui fapt, articolul nu include nici o prevedere de procedură și nu face decât să paseze în responsabilitatea Guvernului ulterioara reglementare a procedurii de autorizare.</p>	

Totodată, din titlul articolului înțelegem că acesta urmează să se refere la autorizarea unor produse alimentare. Totuși, acesta conține prevederi care vizează materiale în contact cu produsele alimentare, care, cu siguranță, nu sunt produse alimentare.

În virtutea obiecțiilor expuse, recomandăm insistent menținerea procedurii de autorizare a produselor alimentare respective și a materialelor care intră în contact cu produsele alimentare, conform reglementărilor statuate prin Legea 185/2017. Astfel, luând în considerație prevederile Legii 185/2017, dar și noviațiile incluse prin art. 15, recomandăm reexpunerea acestuia în două articole – 15 și 16 - în următoarea redacție:

„Articolul 15. Autorizarea unor produse alimentare, materialelor în contact cu produsele alimentare și a surselor de apă minerală sau potabilă

(1) Înainte de utilizare în procesul de producție, de plasare pe piață și de distribuire, unele produse alimentare, materialele în contact cu produsele alimentare, precum și sursele de ape minerale și potabile se supun autorizării după cum urmează:

a) aditivii alimentari, suplimentele alimentare, produsele alimentare noi, produsele alimentare fortificate, produsele alimentare tratate cu radiații ionizante, mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale și materialele în contact cu produsele alimentare – prin înregistrare;

b) formulele de început și formulele de continuare, preparatele pe bază de cereale și alimentele pentru copii, produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii– prin notificare;

c) sursele de ape minerale și potabile – prin avizare sanitară.

(2) Procedura de autorizare a produselor indicate la alin. (1) se stabilește de Guvern în mod separat pentru fiecare dintre acestea.

(3) Produsele indicate la alin. (1) autorizate pe teritoriul Uniunii Europene se consideră autorizate (înregistrate) și pe teritoriul Republicii Moldova.

(4) Este interzisă utilizarea în procesul de producție, plasarea pe piață și distribuirea produselor indicate la alin. (1) care nu au fost

Se acceptă parțial

Articolul 15 și 16 au fost redactate în următoarea redacție:

Articolul 15. Autorizarea unor produse alimentare, a materialelor și obiectelor destinate să vină în contact cu produsele alimentare și a surselor de apă minerală sau potabilă.

(1) Înainte de utilizare în procesul de producție, de introducere pe piață și de distribuire, unele produse alimentare, materialele și obiectele destinate să vină în contact cu produsele alimentare, precum și sursele de ape minerale și potabile se supun autorizării sanitare după cum urmează:

1) produsele alimentare noi, aditivii alimentari și suplimentelor alimentare, altele decât cele care conțin exclusiv vitamine și/sau minerale se supun înregistrării de stat conform prevederilor articolului 16, 17 și 18;

2) suplimentele alimentare, care conțin exclusiv vitamine și/sau minerale, produsele alimentare tratate cu radiații ionizante, produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produsele alimentare pentru sugari și copii mici, produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii se supun notificării, conform prevederilor art. 19;

	<p><i>autorizate în modul stabilit. Produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare, indicate la alin. (1), provenite din import și care nu sînt autorizate pe teritoriul Republicii Moldova se supun procedurii de autorizare pînă la introducerea acestora pe teritoriul țării.</i></p> <p><i>(5) Autorizarea produselor alimentare și materialelor în contact cu produsele alimentare, indicate la alin. (1), se efectuează de către organul de stat de supraveghere a sănătății publice și are drept scop evaluarea inofensivității acestora pentru sănătatea omului.</i></p> <p><i>(6) Regulamentele sanitare în domeniul aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, formulelor de început și formulelor de continuare, preparatelor pe bază de cereale și alimentelor pentru copii, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, și a surselor acestora, materialelor în contact cu produsele alimentare, precum și al mențiunilor nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare se elaborează de Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale și se aprobă de Guvern.</i></p>	<p>3) materialele și obiectele destinate să vină în contact cu produsele alimentare, sursele de ape minerale și potabile se supun avizării sanitare în conformitate cu prevederile Legii nr.10 din 03.02.2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice.</p> <p>(2) Este interzisă utilizarea în procesul de producție, introducere pe piață și distribuire a produselor indicate la alin.(1) care nu au fost autorizate sanitar în modul stabilit de prezenta lege.</p> <p>(3) Produsele alimentare și materialele și obiectele destinate să vină în contact cu produsele alimentare, indicate la alin. (1), provenite din import și care nu sînt autorizate sanitar pe teritoriul Republicii Moldova se supun procedurii de autorizare sanitară pînă la introducerea acestora pe teritoriul țării.</p> <p>(4) Autorizarea sanitară a produselor alimentare și a materialelor și obiectelor destinate să vină în contact cu produsele alimentare, indicate la alin. (1), se efectuează de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică și are drept scop evaluarea inofensivității acestora pentru sănătatea omului.</p> <p>(5) Regulamentele sanitare în domeniul aditivilor alimentari, enzimelor, aromelor, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produse alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare pentru sugari și copii mici, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, materialelor și obiectelor destinate să vină în contact cu produsele alimentare, precum și al etichetării nutriționale și de sănătate a produselor alimentare se elaborează de Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale și se aprobă de Guvern.</p>
--	---	--

Articolul 16. Autorizarea prin înregistrare sau avizare sanitară a produselor alimentare

(1) Autorizarea prin înregistrare a produselor indicate la art. 15 alin. (1) lit. a) include:

a) examinarea documentelor prezentate de operatorul din domeniul alimentar care intenționează să utilizeze în procesul de producție, să producă sau să plaseze pe piață produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare, indicate la art. 15 alin. (1) lit. a), sau să utilizeze sursele de ape minerale și potabile, care nu au fost anterior autorizate, și confirmarea corespunderii acestora regulamentelor sanitare în vigoare, condițiilor de producere sau de livrare, după caz, și expertiza rezultatelor investigării acestor produse;

b) înregistrarea (includerea) în Registrul de stat public de evidență a produselor și materialelor în contact cu produsele alimentare, care au fost autorizate pentru a fi produse, utilizate sau plasate pe piața Republicii Moldova (în continuare Registrul de stat public de evidență) sau, respectiv, avizarea sanitară prin emiterea avizului sanitar.

(2) Operatorul din domeniul alimentar este obligat să prezinte date veridice și argumentate pentru evaluarea inofensivității produselor alimentare, materialelor în contact cu produsele alimentare sau, respectiv a surselor de ape minerale și potabile.

(3) Cheltuielile aferente întocmirii dosarului, inclusiv cheltuielile pentru studiile care demonstrează că produsul alimentar, materialul în contact cu produsul alimentar sau sursa de apă minerală sau potabilă, indicate la alin. (1), respectă criteriile prevăzute de regulamentele sanitare, sînt suportate de persoana fizică sau juridică care solicită autorizarea.

(4) Organul de stat de supraveghere a sănătății publice asigură, în termenul stabilit de către Guvern, efectuarea expertizei de evaluare a corespunderii produsului alimentar sau materialului respectiv, sau după caz a sursei de apă minerală sau potabilă cu cerințele stabilite pentru astfel de produse sau materiale, de asemenea elaborează raportul de evaluare, în care se indică dacă produsul, materialul sau sursa respectivă îndeplinește condițiile stabilite, și se expune dacă produsul alimentar, materialul în contact cu produsul alimentar sau sursa de apă minerală

Articolul 16. Înregistrarea produselor alimentare noi

(1) Pentru înregistrarea produsului alimentar nou, operatorul din domeniul alimentar responsabil de introducerea pe piața internă a respectivului produs alimentar nou depune o cerere la Agenția Națională pentru Sănătate Publică.

(2) La cererea de înregistrare a produsului alimentar nou, menționată la alin. (1), se anexează un dosar întocmit conform Regulamentului sanitar privind aditivii alimentari, aprobat de Guvern.

(3) Toate cheltuielile necesare pentru întocmirea dosarului, inclusiv cheltuielile pentru studiile care demonstrează că produsul alimentar nou respectă criteriile și cerințele prevăzute de Regulamentul sanitar privind aditivii alimentari, sunt suportate de operatorul din domeniul alimentar responsabil de introducerea pe piața internă a produsului alimentar nou

(4) La examinarea dosarului de înregistrare a produsului alimentar nou, Agenția Națională pentru Sănătate Publică asigură efectuarea expertizei de evaluare a corespunderii produsului alimentar nou cerințelor stabilite pentru astfel de produs și elaborarea raportului de evaluare, în termen de cel mult 70 de zile calendaristice de la data depunerii cererii, în conformitate cu recomandările referitoare la aspectele științifice, aprobate de Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale. În raportul de evaluare, Agenția Națională pentru Sănătate Publică concludă dacă produsul alimentar prezentat poate fi aprobat ca produs alimentar nou în vederea introducerii pe piață sau dacă cererea urmează a fi respinsă.

(5) Agenția Națională pentru Sănătatea Publică publică pe pagina web a instituției raportul de evaluare, asigurînd respectarea regimului

sau potabilă, supusă expertizei poate fi autorizat pentru producere, utilizare, distribuire, plasare pe piață.

(5) În baza raportului de evaluare, organul de stat de supraveghere a sănătății publice emite, în termenul stabilit de Guvern, ordinul de autorizare sau privind refuzul autorizării produsului alimentar, materialului în contact cu produsele alimentare sau, respectiv, sursei de apă minerală sau potabilă. Neemiterea în termenul stabilit de Guvern a ordinului privind autorizarea sau privind refuzul autorizării presupune că produsul, materialul sau sursa respectivă a fost autorizată tacit și constituie temei pentru utilizarea acestuia în lanțul alimentar.

(6) La data emiterii ordinului de autorizare, organul de stat de supraveghere a sănătății publice înregistrează produsul alimentar, materialul în contact cu produsele alimentare sau, respectiv, sursa de apă minerală sau potabilă în Registrul de stat public de evidență, pentru o perioadă nedeterminată, conform regulamentului aprobat de Guvern. Informația cu privire la sursele de apă minerală sau potabilă se actualizează în conformitate cu rezultatele evaluărilor sau controalelor ulterioare realizate asupra acestora. Informația din Registrul de stat public de evidență este de interes public și poate fi accesată prin intermediul rețelei Internet, cu excepția datelor cu acces limitat, conform legislației Republicii Moldova, dacă astfel de date există în registru.

(7) Ordinele de autorizare sau privind refuzul autorizării produsului alimentar, a materialului în contact cu produsele alimentare sau, respectiv, a sursei de apă minerală sau potabilă, la data emiterii acestora, împreună cu raportul de evaluare, se publică pe pagina web oficială a organului de stat de supraveghere a sănătății publice, asigurând respectarea regimului informațiilor cu acces limitat.

(8) Ordinul privind refuzul autorizării produsului alimentar, a materialului în contact cu produsele alimentare sau, respectiv, a sursei de apă minerală sau potabilă trebuie să fie motivat, să prezinte o argumentare corespunzătoare, cu identificarea detaliată și expresă a cerințelor prevăzute de actele normative în vigoare care sînt încălcate, și se emite doar dacă abaterile identificate nu pot fi remediate de solicitant sau producător. Refuzul autorizării poate fi motivat doar prin elemente științifice disponibile, care demonstrează că produsul, materialul sau,

informațiilor cu acces limitat.

(6) În termen de cel mult 90 de zile calendaristice de la data depunerii cererii la Agenția Națională pentru Sănătate Publică, Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale emite, în baza raportului de evaluare, ordinul de aprobare sau, respectiv, de respingere a produsului alimentar nou. Ordinul de aprobare/de respingere a produsului alimentar nou intră în vigoare la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

(7) Produsele alimentare noi aprobate în vederea introducerii pe piață se înregistrează în Registrul de stat al produselor alimentare noi (în continuare – Registrul) în temeiul ordinului de aprobare publicat conform alin. (6), în termen de cel mult 5 zile lucrătoare de la data publicării acestuia.

(8) Registrul se publică pe pagina web a Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, care este și instituția deținătoare a acestuia.

(9) Refuzul de a autoriza produsele alimentare noi trebuie să fie motivat prin argumentarea corespunzătoare:

1) care identifică detaliat și expres cerințele prevăzute de actele normative în vigoare care sînt încălcate;

2) conține elemente științifice disponibile, care demonstrează că produsul prezintă un risc pentru sănătate.

(10) Cerințele referitoare la produsele alimentare noi, regulile de întocmire a dosarului privind înregistrarea produsului alimentar nou, procedura detaliată de evaluare a produselor alimentare noi, cerințele pentru asigurarea transparenței informației cu privire la produsele alimentare noi, cerințele speciale de etichetare a produselor alimentare noi, conținutul ordinului de aprobare și de respingere a cererii de înregistrare, precum și conținutul

respectiv, sursa prezintă un risc sporit pentru sănătatea omului.

(9) Cerințele privind produsele alimentare, materialele în contact cu produsele alimentare și sursele de apă minerală sau potabilă, indicate la alin. (1), cerințele privind procedura de evaluare a acestora, cerințele speciale de etichetare, cerințele privind asigurarea transparenței informației despre acestea, conținutul și modelul ordinului de autorizare și ale celui privind refuzul autorizării, precum și informațiile care se înscriu în Registrul de stat public de evidență se aprobă de către Guvern.

(10) Pentru înregistrarea produselor alimentare, materialelor în contact cu produsele alimentare, precum și pentru includerea în registru a surselor de apă minerală și potabilă avizate sanitar, nu se încasează plăți și nu este necesară depunerea unei cereri suplimentare.

(11) Nu se admite înregistrarea de stat a mai multor tipuri de produse cu una și aceeași denumire, precum și înregistrarea multiplă a aceluiași produs sub aceeași denumire sau sub denumiri diferite.”

Redacția propusă și procedurile/formele de autorizare a produselor indicate la alin. (1) al art. 15 în redacția propusă în prezenta opinie sunt determinate de documentele internaționale în domeniu, și anume:

- Regulamentul (UE) NR. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii și de abrogare a Directivei 92/52/CEE a Consiliului, a Directivelor 96/8/CE, 1999/21/CE, 2006/125/CE și 2006/141/CE ale Comisiei, a Directivei 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentelor (CE) nr. 41/2009 și (CE) nr. 953/2009 ale Comisiei – pentru formulele de început și formulele de continuare, preparatele pe bază de cereale și alimentele pentru copii, produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii (art. 15 alin. (1) pct. 2) din redacția prezentată supra;

- Regulamentul (CE) NR. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aditivii alimentari – pentru aditivii alimentari;

informații din Registru se stabilesc de Regulamentul sanitar privind produsele alimentare noi, aprobat de Guvern.

Articolul 17. Înregistrarea aditivilor alimentari, enzimelor și aromelor

(1) Numai aditivii alimentari, enzimele și aromele înregistrate/incluse în listele naționale de aditivi alimentari, enzime și arome pot fi introduse pe piață, utilizate în produsele alimentare, inclusiv în aditivii alimentari, în enzimele alimentare sau în aromele alimentare, în condițiile prevăzute de aceste liste.

(2) Listele naționale ale aditivilor alimentari, enzimelor și aromelor inclusiv listele altor substanțe de suport și a coloranților alimentari, condițiile de utilizare a aditivilor alimentari în produse alimentare, inclusiv în aditivii alimentari, în enzimele alimentare și în aromele alimentare, precum și normele privind etichetarea aditivilor alimentari, enzimelor și aromelor comercializate ca atare se stabilesc în Regulamentele sanitare ale acestora, aprobate de Guvern.

(3) În vederea înregistrării aditivilor alimentari,

- Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 noiembrie 2015 privind alimentele noi, de modificare a Regulamentului (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 258/97 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1852/2001 al Comisiei – pentru produsele alimentare noi;

- Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare – pentru produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale, alimentele fortificate;

- Regulamentul (CE) nr. 1924/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare – pentru mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare;

- Directiva 2002/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 10 iunie 2002 referitoare la apropierea legislațiilor statelor membre privind suplimentele alimentare – pentru suplimentele alimentare;

- Directiva 1999/2/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 22 februarie 1999 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind produsele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante – pentru produsele alimentare tratate cu radiații ionizante

De asemenea, se recomandă transpunerea în legislația națională a aquis-ului comunitar inclusiv în aspect terminologic. Un exemplu în acest sens ar fi utilizarea, în loc de „produse alimentare pentru sugari și copii mici” a termenilor „formule de început” și „formule de continuare” – așa cum le utilizează și Regulamentul (UE) NR. 609/2013, cât și definirea lor în legislația națională. În context, amintim că, întrucât Republica Moldova nu este parte componentă a Uniunii Europene, legislația comunitară nu se aplică direct raporturilor juridice naționale. Astfel, pentru a sigura racordarea adecvată a cadrului normativ național la legislația Uniunii Europene și, implicit pentru a asigura înțelegerea și aplicarea uniformă a acestuia, se recomandă preluarea și definirea corespunzătoare a terminologiei juridice în proiectul de lege vizat de prezenta opinie.

enzimelor și aromelor operatorul din domeniul alimentar depune o cerere la Agenția Națională pentru Sănătatea Publică. În termen de cel mult 10 zile lucrătoare Agenția Națională pentru Sănătatea Publică efectuează expertiza sanitară a actelor de însoțire și investigațiile sanitare de laborator în termen de 10 zile lucrătoare din momentul stabilirii conformității actelor. În cazul în care metodologiile de efectuare a investigațiilor prevăd o altă durată de timp Agenția Națională pentru Sănătatea Publică informează solicitantul despre termenii necesari investigațiilor.

(4) În urma expertizelor menționate la alin.(3) Agenția Națională pentru Sănătatea Publică elaborează raportul de evaluare care concludă dacă aditivii alimentari, enzimele și aromele îndeplinesc și respectă criteriile prevăzute de regulamentele sanitare și se expune dacă acestea pot fi înregistrate/incluse în listele naționale.

(5) Agenția Națională pentru Sănătatea Publică remite raportul de evaluare Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale pentru înregistrarea/includerea aditivilor alimentari, enzimelor, aromelor în listele naționale aprobate de Guvern, în vederea producerii, distribuirii și introducerii pe piață.

(6) Raportul de evaluare se publică pe pagina web oficială a Agenției Naționale pentru Sănătatea Publică, asigurând respectarea regimului informațiilor cu acces limitat.

(7) Refuzul de a autoriza aditivii alimentari trebuie să fie motivat prin argumentarea corespunzătoare:

1) care identifică detaliat și expres cerințele prevăzute de actele normative în vigoare care sînt încălcate;

2) conține elemente științifice disponibile, care

Totodată, pentru procedura autorizării prin înregistrare se insistă menținerea reglementărilor aprobate prin Legea 185/2017, fapt ce va asigura continuitatea politicii statului în acest domeniu, dar și respectarea procedurilor asumate anterior.

demonstrează că produsul prezintă un risc pentru sănătate.

(8) Importul aditivilor alimentari, enzimelor și aromelor în vederea utilizării, distribuirii și introducerii pe piață se efectuează în baza notificării prealabile a Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor a fiecărui lot cu cel puțin 3 zile lucrătoare până la import.

(9) Notificarea la import a aditivilor alimentari, enzimelor și aromelor se face on-line, prin poșta electronică, la adresa electronică oficială a Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.

(10) Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor informează on-line operatorul din domeniul alimentar atât despre recepționarea notificării, cât și despre refuzul motivat de recepționare a formularului de notificare.

(11) Forma, conținutul notificării, precum și procedura de notificare a aditivilor alimentari, enzimelor și aromelor se aprobă de Guvern.

Articolul 18. Înregistrarea suplimentele alimentare, altele decât cele care conțin exclusiv vitamine și/sau minerale.

(1) Pentru înregistrarea suplimentelor alimentare, altele decât cele care conțin exclusiv vitamine și/sau minerale, operatorul din domeniul alimentar responsabil de introducerea pentru prima dată pe piață a unui supliment alimentar care conține o substanță cu scop nutrițional sau fiziologic, o plantă sau un preparat din plantă ori alte ingrediente a produselor alimentare noi destinate fabricării suplimentelor alimentare depune o cerere la Agenția Națională pentru Sănătate Publică.

(2) La cererea de înregistrare suplimentului alimentar, menționată la alin. (1), se anexează un dosar care este întocmit conform Regulamentului sanitar privind suplimentele alimentare, aprobat de

Guvern.

(3) Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în termen de 3 luni de la ziua recepționării dosarului complet, asigură evaluarea acestuia și prezintă Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale un raport de evaluare cu recomandări privind înregistrarea produsului sau respingerea argumentată a cererii.

(4) În termen de cel mult 15 zile lucrătoare de la recepționarea raportului de evaluare a produsului, prezentat de Agenția Națională pentru Sănătate Publică, Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale emite ordinul de înregistrare a produsului, specificând condițiile de introducere pe piață, sau ordinul de refuz al înregistrării în vederea introducerii pe piață și informează despre aceasta solicitantul.

(5) Refuzul înregistrării se consideră motivat dacă se constată:

a) absența documentelor și a informațiilor din dosarul menționat la alin. (2) sau caracterul lor incomplet;

b) elemente științifice disponibile, care demonstrează că produsul prezintă un risc pentru sănătate.

(6) Ordinele de înregistrare sau, după caz, de refuz al înregistrării produsului intră în vigoare la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

(7) Suplimentele alimentare, substanțele cu scop nutrițional sau fiziologic, plantele sau preparatele din plante, care au fost înregistrate, se includ, în temeiul ordinului de înregistrare publicat conform alin. (6), în Lista suplimentelor alimentare notificate/înregistrate sau în Lista substanțelor cu scop nutrițional sau fiziologic, sau în Lista plantelor sau preparatelor din plante, după caz. Listele suplimentelor alimentare

notificate/înregistrate, a substanțelor cu scop nutrițional sau fiziologic și cea a plantelor sau preparatelor din plante se publică pe pagina web oficială a Agenției Naționale pentru Sănătatea Publică.

(8) Cerințele privind suplimentele alimentare, regulile de întocmire a dosarului privind înregistrarea produsului, procedura detaliată de evaluare a dosarelor de înregistrare, cerințele speciale de etichetare a suplimentelor alimentare, conținutul ordinului de înregistrare și de refuz al înregistrării se aprobă de Guvern.

(9) Listele menționate la alin.(7) se includ în Registrul de stat al suplimentelor alimentare în temeiul ordinului Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale publicat în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, în termen de cel mult 5 zile lucrătoare de la data publicării acestuia.

(10) Registrul de stat al suplimentelor alimentare se publică pe pagina oficială web a Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, care este și instituția deținătoare a acestuia.

Articolul 19. Notificarea unor produse alimentare

(1) Până la introducerea primară a produselor alimentare menționate la articolul 15 alin. (1) pct.2) operatorii din domeniul alimentar notifică Agenția Națională pentru Sănătatea Publică prezentând formularul de notificare.(2) Formularul de notificare include informații despre producător, importator, țara de origine, denumirea comercială a produsului, modelul etichetei produsului (în original și cu traducere în limba de stat), date care dovedesc inofensivitatea substanțelor și ingredientelor utilizate la fabricarea produsului;

(2) Notificarea produselor alimentare menționate la art. 15 alin. (1) pct. 2) se face inclusiv on-line, prin

poșta electronică, la adresa electronică oficială Agenției Naționale pentru Sănătate Publică.

(3) Agenția Națională pentru Sănătatea Publică în termen de 10 zile lucrătoare de la data recepționării dosarului, asigură evaluarea acestuia în vederea notificării sau respingerea notificării produselor alimentare respective.

(4) Despre recepționarea notificării, Agenția Națională pentru Sănătate Publică informează operatorul din domeniul alimentar prin eliberarea acestuia a unei înștiințări de recepționare în formă scrisă. În cazul în care notificarea a fost recepționată on-line, înștiințarea de recepționare se transmite la adresa electronică a operatorului din domeniul alimentar, de la care a fost transmisă notificarea sau la adresa electronică indicată în notificare.

(5) Agenția Națională pentru Sănătate Publică poate refuza notificarea, doar în momentul depunerii acesteia (în cazul depunerii fizice a notificării) sau în termen de cel mult 10 zile de la depunerea notificării (în cazul depunerii on-line a notificării), doar în următoarele cazuri:

1) formularul de notificare nu este completat integral;

2) la formularul de notificare nu este anexat modelul de etichetă;

3) formularul de notificare nu este semnat de operatorul din domeniul alimentar sau de către reprezentantul acestuia care deține împuternicirile necesare.

(6) Agenția Națională pentru Sănătatea Publică informează operatorul din domeniul alimentar atât despre recepționarea notificării, cât și despre refuzul motivat de recepționare a formularului de notificare.

(7) Cerințele pentru formularul de notificare a Agenției Naționale pentru Sănătatea Publică, înștiințarea de recepționare și a celei de refuz de

		recepționare a formularului de notificare precum și cerințele privind compoziția produselor menționate la art. 15 alin. (1) pct. 2) se stabilesc prin regulamente sanitare aprobate de Guvern.
	<p>3. La art. 16, norma de la alin. (2) - <i>Deciziile privind fortificarea produselor alimentare cu nutrimente deficitare se adoptă de Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale care stabilește și cerințele față de aceste produse alimentare. – este neclară. În speță este neclară modul de aplicare a acestei norme. Astfel, Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale va decide dacă, în general, în Republica Moldova se va permite producerea produselor alimentare cu nutrimente deficitare sau dacă astfel de produse pot fi puse pe piața națională, sau, totuși, MSMPS va decide doar asupra reglementărilor referitoare la tipul nutrimenților admise, cantitatea acestora și alte cerințe tehnice pentru aceste produse? Norma urmează să fie clarificată, astfel încât să nu lase loc de arbitrar la aplicarea ei, nici din partea operatorilor din domeniul alimentar, nici din partea autorității publice vizate.</i></p> <p>4. Cu referire la art. 17 și 18 din proiect, remarcăm că câteva aspecte problematice:</p> <p>1) Având în vedere că mai multe produse alimentare se autorizează prin înregistrare, nu este clar de ce autorul a expus procedura doar pentru înregistrarea produselor alimentare noi și a suplimentelor alimentare. Această manieră de reglementare se contrazice cu normele art. 15 din proiect, care reglementează că procedurile și modul de autorizare a tuturor produselor alimentare numite supra urmează să fie stabilite de Guvern. Astfel, că reglementările propuse la art. 17 și 18 sunt mult prea tehnice, ele urmând a fi stabilite în hotărârile de Guvern care vor reglementa procedurile de autorizare (indiferent de formă – înregistrare, notificare sau avizare sanitară);</p> <p>2) Nu se acceptă operarea cu registre și liste pentru fiecare categorie de produse alimentare indicate. Prin Legea 185/2017, Guvernul și-a asumat un singur Registru - <i>Registrul de stat public de evidență a produselor și materialelor în contact cu produsele alimentare, care au fost autorizate pentru a fi produse, utilizate sau plasate pe piața Republicii Moldova, care va conține informațiile cu privire la toate</i></p>	<p>Se acceptă</p> <p>Alin.(2) de la articolul 20 (anterior art.16) s-a redactat după cum urmează:</p> <p>(2) Fortificarea produselor alimentare cu nutrimente deficitare se aprobă de Guvern la propunerile Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale care stabilește și cerințele față de aceste produse alimentare.</p>

produsele autorizare, indiferent de forma de autorizare, mai ales că autorizării se supun nu doar produsele alimentare noi și produsele fortificate, dar și aditivii alimentari, suplimentele alimentare, produsele alimentare noi, produsele alimentare fortificate, produsele alimentare tratate cu radiații ionizante, mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale și materialele în contact cu produsele alimentare;

3) Întrucât există aspecte de procedură care sunt caracteristice procedurilor de autorizare a tuturor (în cazul art. 17 și 18 – caracteristice ambelor) categorii de produse alimentare, este inutilă și inadmisibilă, din perspectivă a regulilor de tehnică legislativă, statuarea repetitivă a acestora într-un act normativ. Tocmai din aceste condiții, și art. 11 din Legea 78/2004, în redacția Legii 185/2017, a reglementat uniform, într-un singur articol, aspectele cheie ale procedurii de autorizare.

În lumina normelor propuse în prezenta opinie pentru art. 16 (mai sus, la pct. 2 din opinie), art. 17 și 18 urmează să fie revizuite în sensul excluderii reglementărilor repetitive și a celor care urmează să fie statuate în procedurile aprobate de Guvern. În caz contrar, având în vedere redacția propusă supra pentru art. 16, cât și faptul că cerințele de bază (privind siguranța) pentru aceste produse alimentare sunt expuse în art. 8, 12, 13, 14, reglementările de la art. 17 și 18 devin inutile, ele urmând a se regăsi în procedurile aprobate de Guvern, ce urmează să fie aprobate în temeiul art. 15 - alin. (2) (în redacția propusă în prezenta opinie) sau alin. (1) (în redacția propusă în proiect de autor);

Subsidiar, în contextul recomandărilor de mai sus, având în vedere că autorul a intenționat acordarea unor articole separate pentru anumite categorii de produse alimentare, se recomandă concentrarea tuturor prevederilor din proiect care le vizează în mod separat în aceste articole special dedicate lor.

5. La art. 20 alin. (3) din proiect se recomandă revizuirea textului „al altor produse alimentare,” în sensul clarificării că se are în vedere doar acele produse alimentare care, prin lege, trebuie să fie supuse autorizării. În caz contrar norma lasă loc de aplicare arbitrară și abuzivă față de produse alimentare care nu necesită să fie supuse autorizării. În context, recomandăm:

Se acceptă

În contextul recomandărilor s-a formulat un nou alineat la articolul 15 în următoarea redacție:

”2) suplimentele alimentare, care conțin exclusiv vitamine și/sau minerale, produsele alimentare tratate cu radiații ionizante, produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produsele alimentare pentru sugari și copii mici, produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii se supun notificării, conform prevederilor art. 19”;

Se acceptă

Alin.(3) a articolului 22 (anterior art.20) după textul „al altor produse alimentare,” s-a completat cu cuvintele ”pasibile de autorizare”.

	<ul style="list-style-type: none"> - fie excluderea textului „al altor produse alimentare,” și enumerarea tuturor produselor din art. 15, care se impun a fi autorizate; - fie substituirea textului „al altor produse alimentare,” cu textul „al altor produse alimentare pasibile de autorizare.”. 	
	<p>6. De asemenea, nu este clar de ce autorul a exclus ultima parte a normei de la art. 20 alin. (3), care, de altfel există, deja, în art. 16 alin. (3) din Legea 78/2004 și care a fost revizuită prin Legea 185/2017, și anume – „(3) Se interzice importul aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, al altor produse alimentare, precum și al materialelor în contact cu produsele alimentare, care nu au fost autorizate conform prevederilor prezentei legi și/sau nu au documente de însoțire ce atestă inofensivitatea și proveniența legală a acestora.”.</p> <p>Neincluderea ultimei părți a normei – „și/sau nu au documente de însoțire ce atestă inofensivitatea și proveniența legală a acestora” pune în dificultate securitatea pieței naționale, or, operatorul din domeniul alimentar care importă astfel de produse sau materiale trebuie cumva să demonstreze inofensivitatea și corespunderea produselor alimentare celor autorizate pe plan național sau care să ateste proveniența legală – spre exemplu din statele membre UE, care, se consideră autorizate de jure în Republica Moldova. Prin neincluderea acestei părți de normă nu este clar dacă aceste documente nu vor mai fi necesare, în general, sau că aceste documente vor fi necesare, dar ele urmează să fie reglementate undeva în altă parte. Sau intenția autorului este de a trece procedura de autorizare a acestor categorii de produse la fiecare lot importat? Această ultimă soluție este inacceptabilă și contravine reglementărilor internaționale. Statul o dată autorizează aditivii alimentari admiși, produsele fortificate etc, adică cerințele pentru aceștia, iar operatorii urmează să respecte aceste cerințe continuu în activitatea lor.</p> <p>Amintim că aceste documente sunt exhaustiv statuate în Nomenclatorul actelor permissive, iar regimul lor trebuie să fie reglementat de actele speciale.</p> <p>Prin urmare, se recomandă completarea normei de la art. 20 alin. (3) din</p>	<p>Se acceptă</p> <p>La art. 22 (anterior art.20) alin. (3) s-a exclus</p>

	<p>proiect, la final cu textul „și/sau nu au documente de însoțire ce atestă inofensivitatea și proveniența legală a acestora.”</p> <p>7. La art. 20 alin. (4) din proiect – norma, de asemenea, a fost preluată parțial din Legea 78/2004, astfel lăsând aspecte nereglementate. Întrebarea firească care apare este cum va avea loc controlul în vamă a produselor alimentare? Conform cărei proceduri va avea loc acest control? De competența cui va fi stabilirea procedurilor de control?</p> <p>Prin urmare, pentru a asigura previzibilitatea normei juridice se recomandă reglementarea, la finalul alin. (4) din art. 20 cu cuvintele „conform procedurilor aprobate de Guvern”, fie trimiterea la un alt act legislativ care stabilește aceste proceduri de control. Reliefăm că plasarea dreptului de aprobare a procedurilor de control în competența ANSA sau a Serviciului Vamal, sau a altui organ cu competențe de implementare a legislației va fi ilegală. A se vedea în acest sens Legea nr. 98 din 4 mai 2012 privind administrația publică centrală de specialitate.</p> <p>8. La art. 23 din proiect:</p> <p>1) Pentru a asigura reglementarea completă și organică a statutului Agenției naționale pentru Siguranța Alimentelor, dar și pentru a defini statutul acesteia, se impune necesitatea instituirii unor norme anterioare celor care reglementează obiectivul Agenției.</p> <p>De asemenea, din punct de vedere gramatical, norma propusă în primul alineat al art. 23 este defectuoasă, nefiind asigurat acordul între părțile acesteia - „este <u>aplicarea principiului</u> de bază al politicii privind siguranța alimentelor „de la furcă la furculiță” <u>asupra</u> tuturor etapelor lanțului alimentar, inclusiv producerea de furaje, <u>sănătatea plantelor și animalelor, bunăstarea animalelor</u>, producerea primară, procesarea alimentelor, depozitarea, transportul, comercializarea, precum și importul și exportul lor” – cum poate fi asigurată aplicarea principiului asupra sănătății plantelor și animalelor sau asupra bunăstării animalelor? Aplicarea principiului poate fi aplicat în vederea asigurării sănătății plantelor și animalelor, precum și a bunăstării animalelor.</p> <p>Totodată, norma expusă în propoziția a doua nu se încadrează organic în</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Alin.(4) devenit alin.(2) a articolului 22 (anterior art.20) a fost redactat după cum urmează: ”(2) La import, produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare se supun controalelor în vamă conform prevederilor Capitolului V a Legii nr.50 din 28 martie 2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor.”</p>
--	---	---

	<p>articolul care reglementează domeniile de competență ale ANSA, întrucât această propoziție nu face nici o trimitere la activitatea sau competențele ANSA. Mai mult ca atât, baza principiilor în domeniul alimentar, a obligațiilor în acest domeniu etc, a fost pusă odată cu adoptarea Legii 113/2012, în mod special. La această etapă, în noul proiect de lege nu mai putem utiliza afirmații de genul „se pune baza principiilor și obligațiilor în domeniul...”. La această etapă deja trebuie să se producă consolidarea acestor principii, obligații, drepturi etc.</p> <p>Astfel, propoziția a doua din primul alineat al art. 23 poate fi menținută în proiect, dar doar fiind transferată la art. 1 alin. (1) din proiect, ca o literă nouă, după litera c), cu următorul cuprins:</p> <p><i>„d) stabilește drepturile și obligațiile operatorilor din domeniul alimentar, antrenați în producerea, procesarea, depozitarea, transportul, distribuția și comercializarea produselor alimentare, precum și a hranei pentru animale;”</i></p>	<p>Se acceptă Articolul 1 alin.(2) după lit.c) s-a completat cu lit. d) în următoarea redacție: d)stabilește drepturile și obligațiile operatorilor din domeniul alimentar, antrenați în producerea, procesarea, depozitarea,transportul distribuția și comercializarea produselor alimentare, precum și a hranei pentru animale;</p>
	<p>Subsidiar, în condițiile utilizării trimiterilor la principiul „de la furcă la furculiță” în textul legii, este necesar ca acest principiu să fie explicat în secțiunea care statuează principiile care fundamentează activitatea în domeniul alimentar, adică în secțiunea „Principiile generale privind siguranța alimentelor” din capitolul II al proiectului. În caz contrar operarea cu această terminologie este inoportună, lăsând loc de interpretări. De fapt, termenul „de la furcă la furculiță” este echivalentul a ceea ce se numește „întreg lanțul alimentar”. <u>Prin urmare, întrucât proiectul definește termenul „lant alimentar”, se consideră oportună operarea cu terminologia definită.</u></p> <p>Astfel, pornind de la obiecțiile, comentariile și propunerile formulate supra, se propune revizuirea primului alineat al art. 23 după cum urmează:</p> <p><i>„(1) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor (denumită în continuare Agenție) este autoritatea publică centrală de supraveghere în domeniul alimentar și are ca obiectiv general asigurarea aplicării</i></p>	<p>Se acceptă Articolul 1 alin.(3) după lit.a) s-a completat cu lit. b) în următoarea redacție: ”b) aplicarea principiului de bază al politicii privind siguranța alimentelor ”de la furcă la furculiță” în continuare numerotarea prin litere a fost redactată în consecutivitate.</p> <p>Se acceptă Alin.(1) a articolului 25 (anterior art.23) a fost redactat după cum urmează: ”(1) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor</p>

	<p><i>principiului de bază al politicii privind siguranța alimentelor la toate etapele lanțului alimentar, inclusiv la producerea de furaje, în vederea asigurării sănătății plantelor și animalelor, cât și a bunăstării animalelor, la producerea primară, procesarea alimentelor, depozitarea, transportul, comercializarea, precum și importul și exportul lor.”</i></p>	<p>este autoritatea publică centrală de supraveghere în domeniul alimentar și are ca obiectiv general asigurarea aplicării principiului de bază al politicii privind siguranța alimentelor la toate etapele lanțului alimentar, inclusiv la producerea de furaje, la producerea primară, procesarea alimentelor, depozitarea, transportul, comercializarea, precum și importul și exportul lor. .”</p>
	<p>2) al doilea alineat al art. 23 a fost preluat din art. 18 din Legea 113/2012, fără a face însă o analiză, care ar fi generat, cu siguranță întrebarea – unde se termină domeniile de activitate date în competența ANSA și unde încep competențele în acest alineat? Se recomandă reglementarea în alineate separate domeniile de activitate ale ANSA și competențele ANSA în aceste domenii, fie revizuirea părții dispozitive a alineatului și a competențelor, astfel încât din competența formulată să reiasă domeniul de activitate.</p>	<p>Se acceptă parțial Alin.(2) a articolului 25 (anterior art.23) s-a exclus</p>
	<p>De asemenea, o obiecție principală vizează atribuțiile ANSA, care deviază de la cele statuate prin Legea 185/2017 și care au avut ca obiectiv de bază evitarea dublărilor de competențe între ANSA și Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale. Se insistă asupra păstrării conținutului art. 18 și 19 din Legea 113/2012 în proiectul vizat (la art. 23 și 24) în redacția în vigoare după amendamentele Legii 185/2017. Astfel, art. 23 alin. (2) urmează să fie expus în următoarea redacție:</p> <p>„(3) Domeniile principale ale Agenției sunt:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) trasabilitatea animalelor și a produselor alimentare; b) bunăstării animalelor; c) domeniul sanitar-veterinar; d) domeniul semincer; e) domeniul zootehnic; f) identificarea animalelor; g) protecția și sănătatea plantelor; h) siguranța biologică, chimică și fizică a produselor alimentare de origine animală și vegetală; i) sănătatea animală, combaterea bolilor animale contagioase, zoonozelor și agenților zoonotici; <p>(4) Principalele atribuții ale Agenției în domeniile sale de competență</p>	<p>Se acceptă Alin.(2) a articolului 25 s-a redactat în următoarea redacție:</p> <p>(2) Domeniile principale ale Agenției în domeniul siguranței alimentelor sînt:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) siguranța biologică, chimică și fizică a produselor alimentare de origine animală și vegetală; b) supravegherea și controlul producerii alimentelor, al igienei la întreprinderile din domeniul alimentar, inclusiv la unitățile alimentare din instituțiile medicale, instituțiile balneosanatoriale, din instituțiile de educație antepreșcolară, instituțiile de învățămînt preșcolar, primar, secundar, special, extrașcolar, din alternativele educaționale și din taberele pentru copii; c) supravegherea și controlul producerii hranei pentru animale și a furajelor medicamentoase, al igienei la întreprinderile producătoare de furaj; d) supravegherea și controlul utilizării organismelor modificate genetic (OMG-uri); e) supravegherea calității produselor primare, calității produselor alimentare și a hranei pentru animale;

sunt:

- a) controlul sanitar-veterinar;
- b) controlul semincer;
- c) controlul zootehnic;
- d) identificarea, înregistrarea și circulația animalelor;
- e) protecția plantelor și carantina fitosanitară;
- e) supravegherea și controlul producerii, importului, comercializării, utilizării și depozitării produselor de uz fitosanitar și a fertilizanților;
- f) supravegherea și controlul reziduurilor de pesticide, fertilizanților, medicamentelor de uz veterinar și altor contaminanți;
- g) supravegherea și controlul importului, producerii, comercializării și folosirii medicamentelor de uz veterinar;
- h) supravegherea și controlul producerii alimentelor, al igienei la întreprinderile din domeniul alimentar, inclusiv la unitățile alimentare din instituțiile medicale, instituțiile balneosanatoriale, din instituțiile de educație antepreșcolară, instituțiile de învățământ preșcolar, primar, secundar, special, extrașcolar, din alternativele educaționale și din taberele pentru copii;
- i) supravegherea și controlul producerii hranei pentru animale și a furajelor medicamentoase, al igienei la întreprinderile producătoare de furaj;
- j) supravegherea și controlul utilizării organismelor modificate genetic (OMG-uri);
- k) supravegherea calității produselor primare, calității produselor alimentare și a hranei pentru animale;
- l) autorizarea și/sau înregistrarea operatorilor din domeniul alimentar, conform prevederilor Legii nr.231 din 23.09.2010 cu privire la comerțul interior;
- m) certificarea inofensivității produselor alimentare pentru export/reexport, conform prevederilor Legii nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător;
- n) supravegherea și controlul materialelor care vin în contact cu produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar;
- o) supravegherea și controlul etichetării, pe lanțul alimentar, în conformitate cu cu reglementările în domeniul alimentar, inclusiv a

- f) autorizarea și/sau înregistrarea operatorilor din domeniul alimentar, conform prevederilor Legii nr.231 din 23.09.2010 cu privire la comerțul interior;
- g) certificarea inofensivității produselor alimentare pentru export/reexport, conform prevederilor Legii nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător;
- h) supravegherea și controlul materialelor care vin în contact cu produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar;
- i) supravegherea și controlul etichetării, pe lanțul alimentar, în conformitate cu reglementările în domeniul alimentar, inclusiv a formulelor de început și formulelor de continuare, a preparatelor pe bază de cereale și alimentelor pentru copii, a alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale și a înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii;
- j) supravegherea pe piață a produselor alimentare noi;
- k) supravegherea și controlul importului, producerii, introducerii pe piață și utilizării, pe întreg lanțul alimentar, a aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu destinație nutrițională specială;
- l) controlul, pe întreg lanțul alimentar, al produselor alimentare pentru sugari și copii mici, cu excepția celor care se comercializează în farmacii;
- m) supravegherea calității apei potabile utilizate de întreprinderile din lanțul alimentar, supravegherea pe piață a apei potabile și apelor minerale, inclusiv a apelor îmbuteliate;
- n) protecția consumatorilor în domeniul produselor și serviciilor alimentare la toate etapele lanțului alimentar;

<p>formulelor de început și formulelor de continuare, a preparatelor pe bază de cereale și alimentelor pentru copii, a alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale și a înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii;</p> <p>p) supravegherea pe piață a produselor alimentare noi;</p> <p>q) supravegherea și controlul importului, producerii, introducerii pe piață și utilizării, pe întreg lanțul alimentar, a aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu destinație nutrițională specială;</p> <p>r) controlul, pe întreg lanțul alimentar, al produselor alimentare pentru sugari și copii mici, cu excepția celor care se comercializează în farmacii;</p> <p>s) supravegherea calității apei potabile utilizate de întreprinderile din lanțul alimentar, supravegherea pe piață a apei potabile și apelor minerale, inclusiv a apelor îmbuteliate;</p> <p>ș) protecția consumatorilor în domeniul produselor și serviciilor alimentare la toate etapele lanțului alimentar;</p> <p>t) identificarea, evaluarea, managementul și comunicarea riscurilor în domeniul inofensivității produselor alimentare și a hranei pentru animale;</p> <p>ț) verificarea înregistrărilor în fișele medicale individuale ale angajaților unităților cu profil alimentar și verificarea instruirii acestora în domeniul igienei.”</p>	<p>o) identificarea, evaluarea, managementul și comunicarea riscurilor în domeniul inofensivității produselor alimentare și a hranei pentru animale;</p> <p>p) verificarea înregistrărilor în fișele medicale individuale ale angajaților unităților cu profil alimentar și verificarea instruirii acestora în domeniul igienei.</p>
<p>3) prevederile alin. (3) – (5) ale art. 23 din proiect – „(3) Agenția se află în subordinea Guvernului.</p> <p>(4) Finanțarea Agenției se efectuează în limitele prevăzute la bugetul de stat.</p> <p>(5) Structura, organizarea și funcționarea Agenției se definesc în toate domeniile de evaluare, comunicare și management al riscului, pentru toate aspectele legate de siguranța și de calitatea alimentelor, pe întregul lanț alimentar, pentru îndeplinirea obiectivelor acestei legi și vor fi aprobate de către Guvern.” - sunt repetitive, ele existând deja în Legea nr. 221 din 19 octombrie 2007 privind activitatea sanitar-veterinară, prin care a și fost instituită Agenția și, în care, se conțin reglementări privind subordonarea ANSA, structura și, implicit și finanțarea instituției. Repetiția acestor prevederi în alte acte normative este inoportună și</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Prevederile alin. (3) – (5) ale art. 25 (anterior art.23) au fost excluse din proiect</p>

	<p>inutilă.</p> <p>e) La art. 24, având în vedere că, în redacția transmisă spre consultări publice nu au fost luate în considerație amendamentele incluse în cadrul național prin legea 185/2017, iar în versiunea care ne-a fost transmisă după examinarea proiectului în cadrul ședinței Grupului de lucru pentru reglementarea activității de întreprinzător există o multitudine de incoerențe, recomandăm insistent revizuirea art. 24 și expunerea lui în redacție adecvată. De asemenea, în redacția acestui articol nu este necesar să se facă trimitere la prevederile Legii nr. 10 din 3 februarie 2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice, întrucât trimiterea se face implicit prin terminologia specifică utilizată, dar și pentru că în unele locuri, trimiterile sunt inadecvate, or, procedurile de autorizare a unor produse alimentare sunt reglementate de prezenta lege și de ulterioarele proceduri aprobate de Guvern, dar nu de Legea 10/2009. Suplimentar, remarcăm că autorul nu a pus în acord titlul articolului cu conținutul acestuia, or, articolul vine să reglementeze competențele, adică atribuțiile de bază, dar nu domeniile de activitate ale Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale.</p> <p>Atribuțiile plasate în art. 24, de asemenea, trebuie puse în acord cu celelalte reglementări ale proiectului, referindu-ne, în acest sens, în mod special, la prevederile art. 15 și 16 din proiect (inclusiv, luând în considerație redacție expusă în prezenta opinie).</p>	
	<p>Pornind de la cele expuse supra, se recomandă următoarea redacție pentru art. 24:</p> <p><i>„Articolul 19. Competențele Ministerului Sănătății, Mucii și Protecției Sociale</i></p> <p><i>Competențele Ministerului Sănătății, Mucii și Protecției Sociale privind supravegherea de stat a sănătății publice în domeniul siguranței alimentelor sînt:</i></p> <p><i>a) identificarea, evaluarea, managementul și comunicarea riscurilor asupra stării de sănătate și de nutriție a populației;</i></p> <p><i>b) prevenirea maladiilor provocate de produse alimentare prin realizarea intervențiilor de prevenire primară și secundară;</i></p> <p><i>c) înregistrarea izbucnirilor de boli provocate de produse alimentare și cercetarea epidemiologică a acestor cazuri în comun cu Agenția;</i></p>	<p>Se acceptă</p> <p>Articolul 26 (anterior art.24) s-a redactat după cum urmează:</p> <p>”Competențele Ministerului Sănătății, Mucii și Protecției Sociale privind supravegherea de stat a sănătății publice în domeniul siguranței alimentelor sînt:</p> <p>a) identificarea, evaluarea, managementul și comunicarea riscurilor asupra stării de sănătate și de nutriție a populației;</p> <p>b) prevenirea maladiilor provocate de produse alimentare prin realizarea intervențiilor de prevenire primară și secundară;</p> <p>c) înregistrarea izbucnirilor de boli provocate de</p>

d) *avizarea și controlul calității apei potabile din rețea, cu excepția celei indicate la art. 18 alin. (3) lit. x);*

e) *asigurarea instruirii în domeniul igienei a angajaților și organizarea examenului medical în unitățile care produc, prelucrează, depozitează, transportă și comercializează produse alimentare sau care prestează servicii de alimentație publică;*

f) *autorizarea a aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, precum și a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare;*

g) *controlul respectării regulilor privind mențiunile nutriționale și de sănătate pentru formulele de început și formulele de continuare, preparatele pe bază de cereale și alimentele pentru copii, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, apele minerale, care se comercializează în farmacii;*

h) *supravegherea și controlul produselor alimentare pentru sugari și copii mici, precum și al produselor cu destinație nutrițională specială, care se comercializează în farmacii;*

i) *autorizarea surselor de ape minerale naturale;*

j) *supravegherea pe piață a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare introduse pe piață, cu excepția materialelor care vin în contact cu produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar;*

k) *elaborează și propune Guvernului spre aprobare, reglementările în domeniul aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, formulelor de început și formulelor de continuare, preparatelor pe bază de cereale și alimentelor pentru copii, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei*

produse alimentare și cercetarea epidemiologică a acestor cazuri în comun cu Agenția;

d) *avizarea și controlul calității apei potabile din rețea, cu excepția celei indicate la art. 25 alin. (3) lit. m);*

e) *asigurarea instruirii în domeniul igienei a angajaților și organizarea examenului medical în unitățile care produc, prelucrează, depozitează, transportă și comercializează produse alimentare sau care prestează servicii de alimentație publică;*

f) *autorizarea a aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, precum și a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare;*

g) *controlul respectării regulilor privind mențiunile nutriționale și de sănătate pentru formulele de început și formulele de continuare, preparatele pe bază de cereale și alimentele pentru copii, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii, apele minerale, care se comercializează în farmacii;*

h) *supravegherea și controlul produselor alimentare pentru sugari și copii mici, precum și al produselor cu destinație nutrițională specială, care se comercializează în farmacii;*

i) *autorizarea surselor de ape minerale naturale;*

j) *supravegherea pe piață a materialelor care vin în contact cu produsele alimentare introduse pe piață, cu excepția materialelor care vin în contact cu*

<p><i>diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, și a surselor acestora, materialelor în contact cu produsele alimentare, precum și al mențiunilor nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare;</i></p> <p><i>l) stabilirea parametrilor microbiologici și fizico-chimici, conținutului de reziduuri de pesticide, contaminanți din produsele alimentare cu impact asupra sănătății publice.”</i></p>	<p>produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar;</p> <p>k) elaborează și propune Guvernului spre aprobare, reglementările în domeniul aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, formulelor de început și formulelor de continuare, preparatelor pe bază de cereale și alimentelor pentru copii, produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale, înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii, apelor minerale și potabile, și a surselor acestora, materialelor în contact cu produsele alimentare, precum și al mențiunilor nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare;</p> <p>l) stabilirea parametrilor microbiologici și fizico-chimici, conținutului de reziduuri de pesticide, contaminanți din produsele alimentare cu impact asupra sănătății publice.”</p>
<p>f) La art. 25, se observă că la alin. (3), autorul utilizează un termen nou – altul decât cel utilizat în titlul articolului și la alin. (1) al acestuia. Astfel, dacă în titlu și la alin. (1) se reglementează despre „Sistemul de analiză a pericolului și de control al lanțului alimentar în”. Atunci, la alin. (2) se vorbește, în continuarea reglementării de la alin. (1), despre noi sisteme – „Sistemele de siguranță a produselor alimentare”. Sunt oare acestea din urmă aceleași despre care se are în vedere prin termenii utilizați în titlu și în alin. (1) sau nu?</p> <p>Se recomandă utilizarea terminologiei unice pentru aceleași lucruri, concepte, produse, sisteme etc. În caz contrar, norma devine neclară și lasă loc de aplicare arbitrară.</p> <p>Prin urmare, la alin. (2), textul „Sistemele de siguranță a produselor alimentare” urmează să se fie substituit prin „Sistemele de analiză a pericolului și de control ale lanțului alimentar”.</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Prevederile articolului 27 (anterior art.25) s-au exclus. Ulterior s-a redactat numerotarea articolelor.</p> <p>La fel articolul 27 (anterior art.25) după alin.(7) a fost completat cu un nou alin.(8) în următoarea redacție:”(8) Prin Sistemul rapid de alertă pentru alimente și furaje la nivel național se identifică într-un termen util toxinfecțiile alimentare, a legăturii dintre acestea și produsele alimentare sursă, urmărind trasabilitatea.”</p>

		<p>11. Proiectul urmează să fie revizuit prin prisma regulilor de tehnică legislativă. În special, remarcăm două probleme ale proiectului:</p> <p>1) timpul viitor al verbelor utilizate - punem în evidență că, în prevederile normative nu se utilizează timpul viitor al verbelor, reglementările folosind timpul prezent al acestora, anume pentru a evidenția și a asigura caracterul general și de multiplă aplicare al prevederilor cu caracter normativ;</p> <p>2) terminologia juridică diferită pentru aceleași concepte și instituții juridice – textul proiectului urmează a fi revizuit în vederea uniformizării limbajului juridic.</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Textul proiectului a fost revizuit și redactat.</p>
<p>Asociația European Nr.050/18-AP 01.10.2018</p>	<p>Businessului <i>din</i></p>	<p>În acest sens, propunem amendarea art. 2 după cum urmează:</p> <p>La noțiunea "<i>produse alimentare de origine nonanimală</i>" propunem excluderea sintagmei "<i>produsele de cofetărie și patiserie</i>";</p> <p>Completarea cu o noțiune nouă "<i>produs alimentar nou</i>" dat fiind faptul că acestei noțiuni este dedicat un articol separat care prevede înregistrarea acestuia.</p>	<p>Se acceptă</p> <p>La articolul 2 la noțiunea "<i>produse alimentare de origine nonanimală</i>" a fost exclusă sintagma "<i>produsele de cofetărie și patiserie</i>";</p> <p>Articolul 2 s-a completat cu o noțiune nouă "produs alimentar nou".</p>
		<p>La art. 8, alin (5) considerăm oportun să fie clar specificate motivele/condițiile care ar impune organul de control pentru a suspecta că produsul nu prezintă siguranță, ori substituirea sintagmei "<i>există suspiciuni</i>" cu sintagma "<i>s-a constatat prin investigații de laborator</i>", în așa fel încât să fie evitate careva abuzuri din — partea organului de control. Totodată, urmează a fi specificate condițiile de retragere a unui produs de pe piață și condițiile de retragere a unui lot de pe piață.</p>	<p>Nu se acceptă</p> <p>Această prevedere este transpusă din Regulamentul UE 178/2002 care oferă împuterniciri ca autoritatea competentă (în cazul nostru ANSA) să întreprindă măsuri de restricționare privind introducerea pe piață a unor produse care ar putea prezenta risc pentru sănătatea umană în vederea protecției consumatorului și pentru a preveni un careva incident sau o alertă alimentară.</p>
		<p>Mai mult ca atât, la art.15, alin (4) , propunem după sintagma "provenite din import" să fie inclusă sintagma "cu excepția celor autorizate pe teritoriul Uniunii Europene", în același context, remarcăm că proiectul de lege nu indică modalitatea cum agentul economic va putea demonstra că produsele alimentare sunt autorizate pe teritoriul Uniunii Europene.</p>	<p>Nu se acceptă</p> <p>Alineatul (3) "Produsele indicate la alin.(1) autorizate pe teritoriul Uniunii Europene se consideră autorizate sanitar și pe teritoriul Republicii Moldova" a fost exclus, deoarece acesta creează bariere în calea comerțului pentru produsele importate din alte țări altele decât cele din Uniunea Europeană.</p>

	<p>La art. 12, alin (5) considerăm oportună descrierea mai detaliată cu privire la informația ce urmează a fi prezentată prin lit. a) și specificarea clară a documentelor ce urmează a fi prezentate, în acest context ar fi o factură fiscală și certificatul de calitate considerate relevante ce urmează a fi prezentate de către operatorii din domeniul alimentar.</p>	<p>Această prevedere este transpusă din Regulamentul de punere în aplicare UE 931/2011, care lasă la latitudinea operatorului din domeniul alimentar de a face o descriere a produsului, avînd în vedere multitudinea tipurilor de produse.</p>
	<p>Adițional, la art. 13, alin. (2) propunem excluderea cuvîntului "cantității", odată ce sunt produse alimentare care au perisabilitate naturală și pierd în greutate în timpul depozitării acestora.</p>	<p>Se acceptă La art. 13, alin. (2) cuvîntul "cantității" s-a exclus.</p>
	<p>Întru aplicarea ulterioară al Legii într-o manieră justă și transparentă, recomandăm expunerea în art. 14, alin. (3) a cazurilor când documentele tehnice și mostrele experimentale ale tipurilor noi de produse alimentare și de materiale în contact cu produsele alimentare trebuie să fie supuse expertizei în cadrul Agenției Naționale pentru Sănătatea Publică.</p>	<p>Se acceptă. La art. 14, alin. (3) s-a redactat în următoarea redacție: "Documentele tehnice și mostrele experimentale ale tipurilor noi de produse alimentare și de materiale în contact cu produsele alimentare sînt supuse expertizei sanitare, expertizei sanitare veterinare și după caz, expertizei în cadrul Agenției Naționale pentru Sănătatea Publică în vederea autorizării produse alimentare noi și de materiale în contact cu produsele alimentare."</p>

Ministru



Nicolae CIUBUC

Ex. Mereuță Albina
Tel. 022 204 585

<p>1. Titlul actului comunitar, subiectul reglementat și scopul acestuia</p> <p>Regulamentului (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare, (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 031 din 1 februarie 2002, p.1) Prezentul regulament stabilește principiile și responsabilități comune, măsuri și proceduri organizatorice eficiente care să stea la baza luării deciziilor în problemele de siguranță a produselor alimentare și hranei pentru animale.</p> <p>1.Title of the Community Act, its covered subject and purpose</p> <p>Regulation (EC) no 178/2002 of the european parliament and of the council of 28 January 2002 laying down the general principles and requirements of food law, establishing the European Food Safety Authority and laying down procedures in matters of food safety (OJ L 031, 1.2.2002, p.1)</p> <p>This Regulation is establishing common principles and responsibilities, the means to provide a strong science base, efficient organisational arrangements and procedures to underpin decision-making in matters of food and feed safety..</p> <p>Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011 al Comisiei din 19 septembrie 2011 privind cerințele în materie de trasabilitate a alimentelor de origine animală stabilite în Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 242, din 20 septembrie 2011, p. 2-3)</p> <p>Subiectul- stabilește cerințe în materie de trasabilitate stabilite pentru operatorii din sectorul alimentar în ceea ce privește alimentele de origine animală</p> <p>Commission implementing Regulation (EU) No 931/2011 of 19 September 2011 on the traceability requirements set by Regulation (EC) No 178/2002 of the European Parliament and of the Council for food of animal origin</p> <p>The subject- lays down provisions implementing the traceability requirements set for to food business operators in respect of food of animal origin.</p>					
<p>2. Titlul actului normativ național, subiectul reglementat și scopul acestuia</p> <p>Proiectul hotărârii de Guvern cu privire la aprobarea proiectului de lege privind siguranța produselor alimentare</p> <p>Scopul – asigurarea unui nivel ridicat de protecție a consumatorului din punct de vedere al siguranței alimentare și responsabilizarea operatorilor din businessul alimentar.</p> <p>2.The Title of the national act, the regulated topic and its purpose.</p> <p>Draft Government Decision approving the draft Law on on food safety.</p> <p>The subject - ensuring a high level of consumer protection from the point of view of food safety and the responsibility of food business operators.</p>					
<p>3. Gradul de compatibilitate Compatibil</p>					
4. Prevederile și cerințele reglementărilor comunitare (articolul, paragraful)	5. Prevederile actului normativ național (capitolul, articolul, subparagraful, punctul etc.)	6. Diferențe	7. Motivele ce explică faptul că proiectul este parțial compatibil sau Prevederi UE neaplicabile	8. Instituția responsabilă	9. Termenul-limită de asigurare a compatibilității complete a actului național
<p>CAPITOLUL I</p> <p>DOMENIUL DE APLICARE ȘI DEFINIȚII</p> <p>Articolul 1 Obiectiv și domeniu de aplicare</p> <p>(1) Prezentul regulament reprezintă baza pentru asigurarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății umane și a intereselor consumatorilor în legătură cu produsele alimentare, luând în considerare, în special, diversitatea aprovizionării cu produse alimentare, inclusiv produse tradiționale, asigurând, în același timp, funcționarea eficientă a pieței interne. El stabilește principii și responsabilități comune, mijloacele de asigurare a unei baze științifice solide, măsuri și proceduri organizatorice eficiente care să stea la baza luării deciziilor în problemele de siguranță a produselor alimentare și hranei pentru animale.</p>	<p>Capitolul I</p> <p>DISPOZIȚII GENERALE</p> <p>Articolul 1. Scopul, obiectivele și domeniile de aplicare a prezentei legi</p> <p>(1) Prezenta lege are drept scop atingerea unui înalt nivel de protecție a sănătății umane și a intereselor consumatorului privind siguranța alimentelor, ținând cont de diversitatea aprovizionării cu produse alimentare, inclusiv cu produse tradiționale, asigurând funcționarea eficientă a pieței naționale.</p>	Compatibil			

(2) În scopurile menționate la alineatul (1), prezentul regulament stabilește <i>principiile generale</i> care reglementează produsele alimentare și hrana pentru animale în general și siguranța acestora în special, la nivel comunitar și național.	(2) Pentru atingerea scopului prevăzut la alin. (1), prezenta lege: a) stabilește principii generale de reglementare a domeniilor privind produsele alimentare, precum și hrana pentru animale, în general, siguranța acestora, în special;	Compatibil			
Prezentul regulament instituie Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară.	b) stabilește și definește domeniile de competență ale Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor privind siguranța produselor alimentare și a hranei pentru animale pe întreg lanț alimentar;	Compatibil			
Prezentul regulament stabilește procedurile pentru problemele care au un impact direct sau indirect asupra siguranței produselor alimentare și hranei pentru animale.	c) stabilește și definește domeniile de competență ale Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale privind sănătatea publică și supravegherea unor categorii de produse cu impact asupra sănătății populației, în limitele competenței stabilite de prezenta lege. d) stabilește drepturile și obligațiile operatorilor din domeniul alimentar, antrenați în producerea, procesarea, depozitarea, transportul distribuția și comercializarea produselor alimentare, precum și a hranei pentru animale; e) consolidează cadrul juridic și instituțional privind siguranța alimentelor și a hranei pentru animale.	Compatibil			
(3) Prezentul regulament se aplică tuturor etapelor de producție, prelucrare și distribuție a produselor alimentare și hranei pentru animale. El nu se aplică producției primare pentru utilizarea privată casnică sau preparării, manipulării sau depozitării casnice a produselor alimentare pentru consumul casnic privat.	(3) Principalele obiective ale legislației privind siguranța alimentelor sunt: a) protecția vieții și a sănătății umane, a intereselor consumatorului în scopul prevenirii practicilor frauduloase sau înșelătoare, de falsificare a produselor alimentare, b) aplicarea principiului de bază al politicii privind siguranța alimentelor "de la furcă la furculiță" c) asigurarea practicilor corecte în comerțul alimentar, luându-se în considerare sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și protecția mediului înconjurător; d) facilitarea schimburilor comerciale dintre Republica Moldova și alte țări, fabricarea și comercializarea produselor alimentare și a hranei pentru animale, în conformitate cu obiectivele și principiile generale. (4) Prevederile prezentei legi se aplică la toate etapele lanțului alimentar. (5) Prezenta lege se aplică tuturor produselor alimentare, inclusiv celor fortificate, suplimentelor alimentare și altor feluri de produse alimentare destinate introducerii pe piața internă. (6) Prin derogare de la alin. (4) și (5), legea nu se aplică producției primare destinate consumului casnic sau preparării, manipulării ori depozitării produselor alimentare pentru	Compatibil			

	consumul casnic.				
<p>Articolul 2 Definiția „produselor alimentare” În sensul prezentului regulament, „produs alimentar” (sau „aliment”) înseamnă orice substanță sau produs, indiferent dacă este prelucrat, parțial prelucrat sau neprelucrat, destinat sau prevăzut în mod rezonabil a fi ingerat de oameni. „Produsele alimentare” includ băuturile, guma de mestecat și orice substanță, inclusiv apa, incorporată în mod intenționat în produse alimentare în timpul producerii, preparării sau tratării lor. Ele includ apa după punctul de conformitate, așa cum este definit la articolul 6 din Directiva 98/83/CE și fără a aduce atingere cerințelor Directivelor 80/778/CEE și 98/83/CE.</p>	<p>Articolul 2. Noțiuni principale În scopul aplicării prezentei legi, se definesc următoarele noțiuni principale: <i>produs alimentar sau aliment</i> – orice substanță sau produs, indiferent dacă este prelucrat, parțial prelucrat sau neprelucrat, destinat sau prevăzut în mod rezonabil a fi ingerat de oameni. Produsele alimentare includ băuturile, guma de mestecat și orice substanță, inclusiv apa, incorporată în mod intenționat în produse alimentare în timpul producerii, preparării sau tratării lor. Ele includ apa după punctul de conformitate, așa cum este definit în continuare: 1) în cazul apei furnizate printr-o rețea de distribuție, în punctul din interiorul unei incinte sau al unei unități în care aceasta curge din robinetele folosite în mod normal pentru consumul uman; 2) în cazul apei furnizate dintr-un rezervor, în punctul în care aceasta curge din rezervor; 3) în cazul apei îmbuteliate în sticle sau recipiente destinate comercializării, în punctul în care aceasta este îmbuteliată în sticle sau recipiente; 4) în cazul apei folosite într-o întreprindere alimentară, în punctul în care apa este utilizată în întreprindere.</p>	Compatibil			
<p>„Produsele alimentare” nu includ: (a) hrana pentru animale; (b) animalele vii, în afara cazurilor în care ele sunt pregătite pentru introducerea pe piață pentru consumul uman; (c) plantele înainte de a fi recoltate; (d) medicamentele în sensul specificat de Directivele 65/65/CEE (21) și 92/73/CEE (22) ale Consiliului; (e) cosmeticele în sensul Directivei 76/768/CEE (23) a Consiliului; (f) tutunul și produsele din tutun în sensul Directivei 89/622/CEE (24) a Consiliului; (g) substanțele stupefiante sau psihotrope în sensul Convenției Unice asupra substanțelor stupefiante din 1961 și al Convenției Organizației Națiunilor Unite privind Substanțele Psihotrope din 1971; (h) reziduurile și substanțele contaminante.</p>	<p>Produsele alimentare nu includ: a) hrana pentru animale; b) animalele vii; c) plantele înainte de a fi recoltate; d) medicamentele; e) cosmeticele; f) tutunul și produsele din tutun; g) substanțele stupefiante sau psihotrope; h) reziduurile și substanțele contaminante;</p>	Compatibil			
<p>Articolul 3 Alte definiții În sensul prezentului regulament: I. „legislație alimentară” înseamnă actele cu putere de lege și actele administrative referitoare la produse alimentare, în general, și la siguranța produselor alimentare în special, la nivel comunitar sau național; ea acoperă orice etapă de producție, prelucrare și distribuție a</p>	<p><i>reglementări în domeniul alimentar</i>-acte normative, reguli, cerințe, norme, sanitar-veterinare, fitosanitare, standarde și alte documente normative pertinente, care stabilesc cerințele de siguranță referitoare la produsele alimentare și materialele în contact cu acestea pe întreg lanț alimentar și la hrana pentru</p>	Compatibil			

<p>produselor alimentare și a hranei pentru animale produsă sau folosită pentru hrana pentru animale de la care se obțin produse alimentare;</p> <p>2. „întreprindere cu profil alimentar” înseamnă orice întreprindere, indiferent dacă are sau nu drept scop obținerea de profit și indiferent dacă este publică sau privată, care desfășoară oricare dintre activitățile legate de orice etapă de producție, prelucrare și distribuție a produselor alimentare;</p> <p>3. „operator în sectorul alimentar” înseamnă persoanele fizice sau juridice care răspund de îndeplinirea cerințelor legislației alimentare în cadrul întreprinderii cu profil alimentar aflată sub controlul lor;</p> <p>4. „hrană pentru animale” (sau „produse pentru hrana pentru animale”) înseamnă orice substanță sau produs, inclusiv aditivi, indiferent dacă sunt prelucrate, parțial prelucrate sau neprelucrate, destinate utilizării ca hrană pe cale orală a animalelor;</p> <p>5. „întreprindere ce operează în sectorul nutriției animalelor” înseamnă orice întreprindere, indiferent dacă are sau nu drept scop obținerea de profit și indiferent dacă este publică sau privată, desfășurând oricare dintre operațiile de producție, fabricare, prelucrare, depozitare, transport sau distribuție a hranei pentru animale, incluzând orice producător care produce, prelucrează sau depozitează hrană pentru animale în propria sa unitate;</p> <p>6. „operator cu activitate în domeniul hranei pentru animale” înseamnă persoanele fizice sau juridice responsabile pentru asigurarea respectării cerințelor legislației alimentare în întreprinderea ce operează în sectorul nutriției animalelor aflată sub controlul său;</p> <p>7. „comerț cu amănuntul” înseamnă manipularea și/sau prelucrarea produselor alimentare și depozitarea lor în punctele de vânzare sau livrare către consumatorul final și include terminalele de distribuție, operațiunile de catering, cantine de fabrică, catering instituțional, restaurante și alte operațiuni similare în domeniul serviciilor alimentare, magazine, centre de distribuție tip supermarket și puncte de vânzare en gros;</p> <p>8. „introducerea pe piață” înseamnă deținerea produselor alimentare sau a hranei pentru animale în scopul vânzării, inclusiv oferirea pentru vânzare sau orice altă formă de transfer, indiferent dacă este gratuită sau nu, și însăși vânzarea, distribuția și alte forme de transfer;</p>	<p>animale produsă sau folosită pentru hrănirea animalelor de la care se obțin produse alimentare.</p> <p><i>întreprindere din sectorul alimentar</i> - orice întreprindere, indiferent de forma de proprietate, care asigură desfășurarea activității la toate etapele lanțului alimentar în condițiile prezentei legi;</p> <p><i>operator din domeniul alimentar</i> – persoană fizică sau persoană juridică responsabilă de respectarea cerințelor legislației alimentare în unitățile cu profil alimentar aflate sub controlul ei;</p> <p><i>hrană pentru animale</i> – orice substanță sau produs, inclusiv aditivi, indiferent dacă sînt procesate, parțial procesate sau neprocesate, destinate folosirii în nutriția animalelor;</p> <p><i>întreprindere în sectorul hranei pentru animale</i> – orice unitate, publică sau privată, indiferent dacă activează pentru a obține profit sau nu, care desfășoară orice operațiuni de fabricare, procesare, depozitare, transport, comercializare sau distribuție a hranei pentru animale, inclusiv orice producător care produce, procesează sau depozitează hrană pentru animale în propria sa unitate.</p> <p><i>operator din domeniul hranei pentru animale</i> – persoană fizică sau persoană juridică responsabilă de asigurarea conformității cu legislația alimentară în unitatea care operează în sectorul hranei pentru animale aflată sub controlul său;</p> <p>noțiunea este prevăzută în articolul 2 a Legii nr. 131/2012</p> <p><i>introducere pe piață</i>– deținere a produselor alimentare sau a hranei pentru animale în scopul comercializării, inclusiv oferirea spre vânzare sau orice altă formă de transfer, indiferent dacă este gratuit sau nu, comercializarea, distribuția și alte forme de transfer;</p>				
--	--	--	--	--	--

<p>9. „risc” înseamnă o funcție a probabilității unui efect negativ asupra sănătății și gravitatea aceluși efect, determinat de un pericol;</p> <p>10. „analiza riscului” înseamnă un proces constând din trei componente interconectate: evaluarea riscului, gestiunea riscului și comunicarea riscului;</p> <p>11. „evaluarea riscului” înseamnă un proces cu baze științifice, constând din patru etape: identificarea pericolului, caracterizarea pericolului, evaluarea expunerii și caracterizarea riscului;</p> <p>12. „gestiunea riscului” înseamnă procesul, diferit de evaluarea riscului, de apreciere a politicilor alternative prin consultarea părților interesate, luând în considerare evaluarea riscului și alți factori legitimi și, dacă este necesar, selectând opțiunile de prevenire și control adecvate;</p> <p>13. „comunicarea riscului” înseamnă schimbul interactiv de informații și opinii, pe întreaga durată a procesului de analiză a riscului, cu privire la pericole și riscuri, factori legați de risc și perceperea riscului, între evaluatorii riscurilor, cei care gestionează riscurile, întreprinderile ce operează în sectorul nutriției animalelor și cele cu profil alimentar, comunitatea academică și alte părți interesate, inclusiv explicarea constatărilor evaluărilor de risc și baza deciziilor de gestiune a riscurilor;</p> <p>14. „pericol” înseamnă un agent biologic, chimic sau fizic aflat în produse alimentare sau hrana pentru animale sau o stare a acestora, având potențialul de a cauza un efect negativ asupra sănătății;</p> <p>15. „trasabilitate” înseamnă capacitatea de a depista și a urmări anumite produse alimentare, hrană pentru animale, un animal de la care se obțin produse alimentare sau o substanță destinată incorporării sau care este de așteptat să fie incorporată în anumite produse alimentare sau hrană pentru animale, pe parcursul tuturor etapelor de producție, prelucrare și distribuție;</p> <p>16. „etapele de producție, prelucrare și distribuție” înseamnă oricare etapă, inclusiv importul, începând cu și incluzând producția primară a unui produs alimentar și terminând cu și incluzând depozitarea, transportul, vânzarea sau furnizarea sa către consumatorul final și, atunci când este cazul, importul, producția, fabricarea, depozitarea, transportul, distribuția, vânzarea și furnizarea hranei pentru animale;</p>	<p><i>risc</i> – funcție a probabilității unui efect negativ asupra sănătății și gravitatea acestui efect, determinat de un pericol;</p> <p><i>analiză a riscului</i> – proces care cuprinde trei componente interconectate: evaluarea riscului, gestiunea riscului și comunicarea riscului;</p> <p><i>evaluare a riscului</i> – proces bazat pe date științifice constând din 4 etape: identificarea pericolului, caracterizarea pericolului, evaluarea expunerii și caracterizarea riscului;</p> <p><i>gestiune a riscului</i> – proces, diferit de evaluarea riscului, de apreciere a politicilor alternative prin consultare a părților interesate, luându-se în considerare evaluarea riscului și alți factori legitimi și, dacă este necesar, selectându-se opțiunile de prevenire și de control adecvate;</p> <p><i>comunicare a riscului</i> – schimb interactiv de informații și de opinii, pe întreaga durată a procesului de analiză a riscului, cu privire la pericole și la riscuri, la factori corelați riscului și la percepția riscului dintre evaluatorii riscului, gestionarii riscului, unitățile care operează în sectorul hranei animalelor și cele cu profil alimentar, comunitatea academică și alte părți interesate, inclusiv explicarea constatărilor evaluării riscului și a bazei deciziilor de gestiune a riscurilor;</p> <p><i>pericol</i> – agent biologic, chimic sau fizic aflat în produse alimentare sau în hrana pentru animale sau o stare a acestora, având potențialul de a cauza un efect negativ asupra sănătății;</p> <p><i>trasabilitate</i> – capacitate de a depista și a urmări anumite produse alimentare, hrana pentru animale, un animal de la care se obțin produse alimentare sau o substanță destinată incorporării sau care este de așteptat să fie incorporată în anumite produse alimentare sau în hrană pentru animale, pe parcursul întregului lanț alimentar, operații sau activități din domeniul de activitate al unei întreprinderi cu profil alimentar;</p> <p><i>lanț alimentar</i> – toate etapele procesului de producție a unui produs alimentar sau a hranei pentru animale începând cu producția primară până la și depozitarea, transportul, distribuția, importul, exportul, vânzarea și furnizarea către consumatorul final;</p> <p><i>producție primară</i> – producere, creștere sau cultivare a</p>				
---	---	--	--	--	--

<p>17. „producția primară” înseamnă producția, creșterea sau cultivarea produselor primare, incluzând recoltarea, mulsul și producția de animale de crescătorie înainte de abatorizare. Ea include, de asemenea, vânătoarea și pescuitul, precum și colectarea produselor de la animale și plante sălbatice;</p> <p>18. „consumatorul final” înseamnă ultimul consumator al unui produs alimentar care nu folosește produsul ca parte a unei operațiuni sau activități din domeniul de activitate al unei întreprinderi cu profil alimentar.</p>	<p>produselor primare, incluzând recoltarea, mulsul și producția de animale de crescătorie înainte de sacrificare, de asemenea vânătoarea și pescuitul, precum și colectarea produselor de la animale și plante sălbatice;</p> <p><i>consumator final</i> – ultimul consumator al unui produs alimentar care nu folosește produsul ca parte a unei operațiuni sau activități din domeniul de activitate al unei întreprinderi din domeniul alimentar;</p>			
	<p><i>siguranța (inofensivitatea) produselor alimentare</i> - certitudine argumentată a faptului că, în condiții obișnuite de preparare și/sau utilizare, produsele alimentare nu sînt periculoase și nu prezintă riscuri pentru sănătatea generației actuale și a celei viitoare;</p> <p><i>contaminant</i> - orice substanță care nimereste neintenționat în produsele alimentare sau care este prezentă în acestea ca rezultat al producerii (inclusiv al activităților de creștere a plantelor și animalelor și al practicii veterinare), fabricării, prelucrării, preparării, tratării, preambalării, ambalării, transportării, depozitării, manipulării și distribuirii acestora sau ca rezultat al contaminării mediului;</p> <p><i>produse alimentare provenite din organisme modificate genetic și/sau organisme modificate genetic</i> - produse alimentare care conțin o combinație nouă de material genetic obținut prin tehnici de biotehnologie și/sau organisme (orice entitate biologică capabilă să se reproducă sau să transfere material genetic) în care materialul genetic a fost modificat printr-un proces ce nu are loc, în mod natural, prin împerechere și/sau recombinare naturală;</p> <p><i>produse alimentare de origine animală</i> - produse alimentare ce constau din sau conțin aproape în exclusivitate produse de origine animală (materie primă și produse obținute de la animale, păsări, pești, albine și hidrobionți);</p> <p><i>produse alimentare de origine nonanimală</i> – vegetale și produse vegetale destinate consumului uman, precum legumele proaspete și conservate, inclusiv cartofii și sfecla de zahăr, fructele proaspete sau conservate, semințele de leguminoase, oleaginoase, cerealele boabe, produsele din cereale, condimentele, grăsimile și uleiurile de origine vegetală,</p>	<p>Prevederi naționale</p>	<p>Sunt incluse prevederi naționale (din Legea nr.78/2004 care urmează să fie abrogată)</p>	

	<p>dulciurile, produsele de cofetărie și patiserie, băuturile alcoolice și nealcoolice, guma de mestecat, alimentele procesate, altele decât cele de origine animală, suplimentele alimentare și nutritive;</p> <p><i>materiale în contact cu produsele alimentare</i> - materiale și articole care se folosesc la producerea și distribuirea produselor alimentare, inclusiv utilajele tehnologice, aparatele și comunicațiile, ambalajul, vasele, vesela, ustensilele aflate în contact cu produsele alimentare, și care sînt destinate acestui scop;</p> <p><i>materie primă alimentară</i> - materie primă de origine animală, vegetală sau de alt gen, inclusiv apa, folosită la producerea produselor alimentare;</p> <p><i>proces de producție</i> - proces integral sau parțial de obținere, manipulare, prelucrare, fabricare, ambalare, etichetare, depozitare sau transportare a produselor alimentare, inclusiv de combinare a acestora cu alte produse;</p> <p><i>termen de valabilitate</i> - perioadă de timp stabilită de către operatorul din domeniul alimentar care produce un produs alimentar, pe durata căreia produsul trebuie să-și păstreze caracteristicile specifice, cu condiția respectării regulilor de transport, manipulare, depozitare, păstrare, utilizare și consum. Termenul de valabilitate al produselor alimentare poate fi exprimat interval de timp sau prin data limită de consum;</p> <p><i>identificare a produselor alimentare și a materialelor în contact cu produsele alimentare</i> - activitate de stabilire a corespunderii produselor alimentare și a materialelor în contact cu produsele alimentare cerințelor stipulate în reglementările în domeniul alimentar aplicabile, precum și informației referitoare la aceste produse și materiale, cuprinse în documentele anexate și pe etichete;</p> <p><i>produse alimentare falsificate</i> - produse alimentare care au fost modificate intenționat sau neintenționat, astfel încît ar putea constitui un risc pentru sănătatea omului, ar putea leza interesele consumatorului sau l-ar putea informa greșit, și ale căror componentă, caracteristici și proprietăți nu corespund celor stipulate în reglementările în domeniul alimentar aplicabile, dar care, prin aspect, etichetare, prezentare și publicitate, pretind a fi atare produse;</p>				
--	---	--	--	--	--

<p>CAPITOLUL II LEGISLAȚIA ALIMENTARĂ GENERALĂ Articolul 4 Domeniul de aplicare</p> <p>(1) Prezentul capitol se referă la toate etapele producției, prelucrării și distribuției produselor alimentare și, de asemenea, a hranei pentru animale produsă pentru sau oferită ca hrană animalelor de la care se obțin produse alimentare.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană	
<p>SECȚIUNEA I PRINCIPIILE GENERALE ALE LEGISLAȚIEI ALIMENTARE Articolul 5 Obiective generale</p> <p>(1) Legislația alimentară urmărește unul sau mai multe obiective generale privind un nivel ridicat de protecție a vieții și sănătății umane și protecția intereselor consumatorilor, incluzând practici corecte în comerțul alimentar, luând în considerare, atunci când este cazul, protecția sănătății și bunăstării animalelor, sănătatea plantelor și mediul înconjurător.</p> <p>(2) Legislația alimentară are drept scop realizarea liberei circulații în Comunitate a produselor alimentare și hranei pentru animale, fabricate sau comercializate în conformitate cu principiile și cerințele generale din prezentul capitol.</p> <p>(3) Atunci când există standarde internaționale sau finalizarea lor este iminentă, ele se iau în considerare în dezvoltarea sau adaptarea legislației alimentare, cu excepția cazurilor în care aceste standarde sau părțile lor relevante ar fi mijloace inefficiente sau inadecvate pentru îndeplinirea obiectivelor legitime ale legislației alimentare sau a cazurilor în care ele ar avea drept rezultat un nivel diferit de protecție față de cel determinat ca adecvat în Comunitate.</p>	<p>Articolul 1</p> <p>(1) Prezenta lege are drept scop atingerea unui înalt nivel de protecție a sănătății umane și a intereselor consumatorului privind siguranța alimentelor, ținând cont de diversitatea aprovizionării cu produse alimentare, inclusiv cu produse tradiționale, asigurând funcționarea eficientă a pieței naționale.</p> <p>(3) Principalele obiective ale legislației privind siguranța alimentelor sunt:</p> <p>a) protecția vieții și a sănătății umane, a intereselor consumatorului în scopul prevenirii practicilor frauduloase sau înșelătoare, de falsificare a produselor alimentare,</p> <p>b) aplicarea principiului de bază al politicii privind siguranța alimentelor "de la furcă la furculiță"</p> <p>c) asigurarea practicilor corecte în comerțul alimentar, luându-se în considerare sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și protecția mediului înconjurător;</p> <p>d) facilitarea schimburilor comerciale dintre Republica Moldova și alte țări, fabricarea și comercializarea produselor alimentare și a hranei pentru animale, în conformitate cu obiectivele și principiile generale.</p> <p>(4) Prevederile prezentei legi se aplică la toate etapele lanțului alimentar.</p> <p>(5) Prezenta lege se aplică tuturor produselor alimentare, inclusiv celor fortificate, suplimentelor alimentare și altor feluri de produse alimentare destinate introducerii pe piața internă.</p> <p>(6) Prin derogare de la alin. (4) și (5), legea nu se aplică producției primare destinate consumului casnic sau preparării, manipulării ori depozitării produselor alimentare pentru consumul casnic.</p>	Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană	

<p><i>Articolul 6 Analiza riscului</i></p> <p>(1) Pentru realizarea obiectivului general al unui nivel ridicat al protecției vieții și sănătății umane, legislația alimentară se bazează pe analiza riscurilor, cu excepția cazurilor în care aceasta nu este adecvată împrejurărilor sau naturii măsurii.</p> <p>(2) Evaluarea riscului se bazează pe dovezile științifice disponibile și este realizată în mod independent, obiectiv și transparent.</p> <p>(3) Gestiunea riscului ia în considerare rezultatele evaluării riscului și, în special, avizele Autorității prevăzute la articolul 22, alți factori legitimi pentru problema în cauză și principiul precauției, atunci când condițiile stabilite la articolul 7 alineatul (1) sunt relevante pentru realizarea obiectivelor generale ale legislației alimentare, stabilite la articolul 5.</p>	<p style="text-align: center;">Capitolul II PRINCIPII GENERALE PRIVIND SIGURANȚA ALIMENTELOR</p> <p>Articolul 4. Principiul analizei riscurilor</p> <p>(1) Reglementările din domeniul alimentar se bazează pe analiza riscurilor, cu excepția cazurilor în care această abordare nu este adecvată circumstanțelor sau naturii măsurii.</p> <p>(2) Evaluarea riscului se bazează pe informațiile științifice disponibile și se realizează în mod independent, obiectiv și transparent.</p> <p>(3) Gestiunea riscului ia în considerare rezultatele evaluării riscului și, în special, avizele instituțiilor naționale și internaționale în domeniul siguranței alimentelor, alți factori legitimi în domeniu, precum principiul precauției.</p>	Compatibil			
<p><i>Articolul 7 Principiul precauției</i></p> <p>(1) În împrejurări specifice în care, în urma unei evaluări a informațiilor disponibile, se identifică posibilitatea unor efecte dăunătoare asupra sănătății, dar persistă incertitudinea științifică, pot fi adoptate măsuri provizorii de gestiune a riscului, necesare pentru asigurarea nivelului ridicat de protecție a sănătății stabilit în Comunitate, până la apariția unor noi informații științifice pentru o evaluare mai cuprinzătoare a riscului.</p>	<p>Articolul 5. Principiul precauției</p> <p>(1) În împrejurări specifice în care, în urma unei evaluări a informațiilor disponibile, este identificată posibilitatea unor efecte dăunătoare asupra sănătății, dar persistă incertitudinea științifică, vor fi adoptate măsuri provizorii de gestiune a riscului, necesare pentru asigurarea unui nivel înalt de protecție a sănătății consumatorului, până la apariția unor noi informații științifice pentru o evaluare mai cuprinzătoare a riscului.</p>	Compatibil			
<p>(2) Măsurile adoptate pe baza alineatului (1) trebuie să fie proporționale și să nu impună restricții comerciale mai mari decât este necesar pentru realizarea nivelului ridicat de protecție a sănătății stabilit în Comunitate, acordându-se atenție fezabilității tehnice și economice, precum și altor factori considerați legitimi pentru problema respectivă. Măsurile se revizuiesc într-o perioadă de timp rezonabilă, în funcție de natura riscului identificat la adresa vieții sau sănătății și de tipul de informații științifice necesare pentru clarificarea incertitudinii științifice și realizarea unei evaluări mai cuprinzătoare a riscului.</p>	<p>(2) Măsurile adoptate în temeiul alin. (1) trebuie să fie proporționale și să nu limiteze comerțul mai mult decât este necesar pentru a atinge un înalt nivel de protecție a sănătății, acordându-se atenție fezabilității tehnice și economice, altor factori considerați legitimi pentru problema evaluării riscului. Măsurile se revizuiesc, în funcție de natura riscului identificat pentru viață sau sănătate, precum și de tipul informațiilor științifice necesare pentru clarificarea incertitudinii științifice și pentru realizarea unei evaluări mai cuprinzătoare a riscului.</p>	Compatibil			
<p><i>Articolul 8 Protecția intereselor consumatorilor</i></p> <p>(1) Legislația alimentară are drept obiectiv protejarea intereselor consumatorilor și asigură o bază care le permite acestora să facă o</p>	<p>Articolul 6. Protecția intereselor consumatorului</p> <p>Legislația privind siguranța alimentelor vizează protejarea intereselor consumatorului, îi oferă o bază care să îi permită a</p>	Compatibil			

<p>alegere în cunoștință de cauză în legătură cu produsele alimentare pe care le consumă. Ea are drept scop prevenirea:</p> <p>(a) practicilor frauduloase sau înșelătoare;</p> <p>(b) contrafacerii produselor alimentare;</p> <p>(c) oricăror alte practici care pot induce în eroare consumatorul.</p>	<p>face alegerea în cunoștință de cauză a alimentelor pe care le consumă, avînd drept scop prevenirea:</p> <p>a) practicilor comerciale incorecte;</p> <p>b) contrafacerii produselor alimentare;</p> <p>c) oricăror alte practici care pot induce în eroare consumatorul.</p>				
<p>SECȚIUNEA 2 PRINCIPIILE TRANSPARENȚEI <i>Articolul 9 Consultarea publicului</i></p> <p>Publicul este consultat în mod deschis și transparent, direct sau prin organisme reprezentative, în timpul pregătirii, evaluării și revizuirii legislației alimentare, cu excepția cazurilor în care urgența problemei respective nu permite aceasta.</p> <p><i>Articolul 10 Informarea publicului</i> Fără a aduce atingere prevederilor aplicabile ale legislației comunitare și interne privind accesul la documente, în cazurile în care există motive rezonabile să se suspecteze că anumite produse alimentare sau hrană pentru animale pot prezenta un risc pentru sănătatea umană sau pentru sănătatea animalelor, atunci, în funcție de natura, gravitatea și dimensiunile riscului respectiv, autoritățile publice iau măsuri adecvate pentru informarea publicului general cu privire la natura riscului pentru sănătate, identificând, în cea mai mare măsură, produsele alimentare sau hrana pentru animale ori tipul de produse alimentare sau de hrană pentru animale, riscul pe care acestea îl pot prezenta și măsurile care se iau sau sunt pe cale să se ia în vederea prevenirii, reducerii sau eliminării aceluia risc.</p>	<p>Articolul 7 Principiul transparenței</p> <p>a) Consultarea cu societatea civilă în mod deschis și transparent, direct sau prin organisme reprezentative, în timpul pregătirii, evaluării și revizuirii legislației alimentare.</p> <p>b) Informarea societății civile de către organul de control în funcție de natura, de gravitatea și dimensiunile riscului fără a aduce atingere dispozițiilor privind accesul la informație aprobate prin Legea nr.982 din 11 mai 2000, despre identificarea produselor alimentare sau a hranei pentru animale ce pot prezenta un risc pentru sănătatea umană sau pentru sănătatea animală, și despre măsurile luate ori pe cale de a fi luate pentru a preveni, reduce sau elimina acest risc, despre natura riscului asupra sănătății..</p>	Compatibil			
<p>SECȚIUNEA 3 OBLIGAȚIILE GENERALE ÎN COMERȚUL ALIMENTAR <i>Articolul 11 Produsele alimentare și hrana pentru animale importate în Comunitate</i></p> <p>Produsele alimentare și hrana pentru animale importate în Comunitate în vederea introducerii pe piață în Comunitate trebuie să satisfacă cerințele relevante ale legislației alimentare sau condițiile recunoscute de Comunitate ca fiind cel puțin echivalente cu acestea sau, în cazurile în care există un acord specific între Comunitate și țara exportatoare, cerințele conținute în respectivul document.</p>	<p>Articolul 20. Importul produselor alimentare și a hranei pentru animale în Republica Moldova</p> <p>(1) Produsele alimentare și hrana pentru animale importate în Republica Moldova pentru a fi introduse pe piață trebuie să satisfacă cerințele din reglementările în domeniul alimentar aprobate de Guvern și condițiile recunoscute ca fiind cel puțin echivalente cu acestea sau, în cazul acordurilor comune încheiate între Republica Moldova și țara exportatoare, să satisfacă cerințele din respectivul document.</p> <p>(2) La import, produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare se supun controalelor în vamă conform prevederilor Capitolului V a Legii nr.50 din 28 martie 2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor.</p> <p>(3) Se interzice importul de produse alimentare cu termenul de</p>	Compatibil	Sunt incluse prevederi naționale (din Legea nr.78/2004 care urmează să fie abrogată)		

	valabilitate de pînă la 90 de zile în cazul în care a rămas mai puțin de 1/3 din termenul lor de valabilitate stabilit de producător, iar pentru restul produselor alimentare se interzice importul în cazul în care, pînă la expirarea valabilității lor, au rămas mai puțin de 60 de zile.				
<p>Articolul 12 Produsele alimentare și hrana pentru animale exportate din Comunitate</p> <p>(1) Produsele alimentare sau hrana pentru animale exportate sau reexportate din Comunitate în vederea introducerii pe piața unei țări trebuie să satisfacă cerințele relevante ale legislației alimentare, în afara cazurilor în care autoritățile din țara importatoare cer altfel sau în conformitate cu legile, reglementările, standardele, codurile de practică și alte proceduri juridice și administrative în vigoare în țara importatoare.</p> <p>În alte împrejurări, cu excepția cazurilor în care produsele alimentare sunt dăunătoare sănătății sau hrana pentru animale nu prezintă siguranță, produsele alimentare și hrana pentru animale pot fi exportate sau reexportate numai în cazul în care autoritățile competente din țara de destinație și-au exprimat, în mod expres, acordul, după ce au primit informații complete în legătură cu motivele pentru care și împrejurările în care produsele alimentare respective sau hrana pentru animale nu au putut fi introduse pe piață în Comunitate.</p> <p>(2) În cazurile în care se aplică dispozițiile unui acord bilateral încheiat între Comunitate sau unul dintre statele sale membre și o terță țară, produsele alimentare și hrana pentru animale exportate din Comunitate sau din statul membru respectiv către țara terță trebuie să îndeplinească dispozițiile menționate.</p>	<p>Articolul 21. Exportul produselor alimentare și hrana pentru animale în Republica Moldova</p> <p>(1) Produsele alimentare și hrana pentru animale, destinate exportului sau reexportului, în scopul introducerii lor pe piața altei țări, trebuie să corespundă cerințelor reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile în țara respectivă, cu excepția cazurilor cînd acordul bilateral dintre părți prevede altfel.</p> <p>(2) La solicitarea operatorului din domeniul alimentar, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor certifică inofensivitatea produselor alimentare și a materialelor în contact cu produsele alimentare, destinate exportului sau reexportului, prin emiterea certificatului de inofensivitate conform Legii nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător. În cazul produselor alimentare ambalate, certificatul de inofensivitate se referă și la ambalajul acestora. Certificatul de inofensivitate se întocmește în baza rezultatelor încercărilor de laborator sau în baza declarației pe propria răspundere a operatorului din domeniul alimentar privind respectarea cerințelor prevăzute de actele normative pentru produsele alimentare respective.</p> <p>(3) Produsele alimentare, materialele în contact cu produsele alimentare și hrana pentru animale, destinate exportului, care nu corespund cerințelor reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile în Republica Moldova, dar corespund cerințelor țării importatoare, pot rămîne în Republica Moldova pentru o perioadă de cel mult 90 de zile de la data producerii sau intrării lor în țară. Aceste produse vor fi marcate clar ca fiind destinate exclusiv exportului, vor fi depozitate și păstrate separat de alte produse alimentare.</p> <p>(4) În cazul în care produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare, destinate exportului, nu corespund cerințelor reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile în Republica Moldova și, în perioada de 90 de zile de la data producerii, nu au fost exportate sau conformate acestor reglementări, ele sînt supuse expertizei, și în funcție de ale cărei rezultate se utilizează condiționat sau se nimicesc de către operatorii din domeniul alimentar.</p>	Compatibil			

<p>Articolul 13 Standarde internaționale</p> <p>Fără a aduce atingere drepturilor și obligațiilor lor, Comunitatea și statele membre:</p> <p>(a) contribuie la dezvoltarea standardelor tehnice internaționale pentru produse alimentare și hrană pentru animale și a standardelor sanitare și fitosanitare;</p> <p>(b) promovează coordonarea activității în domeniul standardelor alimentare și privind hrana pentru animale desfășurată de organizații internaționale guvernamentale și neguvernamentale;</p> <p>(c) contribuie, în cazurile în care acest aspect este relevant și adecvat, la dezvoltarea acordurilor privind recunoașterea echivalenței măsurilor specifice privind produsele alimentare și hrana pentru animale;</p> <p>(d) acordă o atenție deosebită necesităților speciale de dezvoltare, financiară și comerciale ale țărilor în curs de dezvoltare, astfel încât standardele internaționale să nu creeze obstacole inutile în calea exporturilor din țările în curs de dezvoltare;</p> <p>(e) promovează coerența dintre standardele tehnice internaționale și legislația alimentară, asigurându-se, în același timp, că nivelul ridicat de protecție adoptat în Comunitate nu este diminuat.</p>	<p>Articolul 23. Domeniile de competență a Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.</p> <p>(3) Prin Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, Republica Moldova:</p> <p>a) contribuie la elaborarea de standarde tehnice internaționale privind produsele alimentare și hrana pentru animale, de standarde sanitare și fitosanitare;</p> <p>b) promovează coordonarea activității îndreptate spre respectarea standardelor de siguranță a alimentelor și a hranei pentru animale, desfășurată de organizații guvernamentale și neguvernamentale internaționale;</p> <p>c) contribuie, la dezvoltarea acordurilor privind recunoașterea echivalenței măsurilor specifice privind siguranța produselor alimentare și a hranei pentru animale;</p> <p>d) promovează coerența dintre standardele tehnice internaționale și legislația națională în domeniul siguranței alimentelor.</p>	Compatibil			
<p>SECȚIUNEA 4</p> <p>CERINȚE GENERALE ALE LEGISLAȚIEI ALIMENTARE</p> <p>Articolul 14 Cerințe privind siguranța produselor alimentare</p>	<p style="text-align: center;">Capitolul III</p> <p style="text-align: center;">CERINȚELE GENERALE ALE LEGISLAȚIEI PRIVIND SIGURANȚA ALIMENTELOR ȘI A HRANEI PENTRU ANIMALE</p> <p>Articolul 8. Cerințele generale pentru siguranța alimentelor</p> <p>(1) Siguranța produselor alimentare și a materialelor în contact cu produsele alimentare se asigură prin:</p> <p>a) reglementarea și controlul de stat în domeniul asigurării inofensivității lor;</p> <p>b) realizarea de către operatorii din domeniul alimentar a unor măsuri organizatorice, agrochimice, veterinare, tehnologice, sanitaro-antiepideice și fitosanitare în vederea respectării cerințelor reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile;</p> <p>c) controlul inofensivității produselor alimentare și a materialelor în contact cu produsele alimentare, efectuat de către operatorii din domeniul alimentar pe tot lanțul alimentar, inclusiv prin aplicarea principiilor privind analiza riscurilor și punctele critice de control (HACCP-Hazard Analysis and Critical Control Point);</p> <p>(2) Cerințele privind asigurarea inofensivității produselor alimentare sînt impuse de Acordul privind aplicarea măsurilor sanitar-veterinare și fitosanitare al Organizației Mondiale a Comerțului, la care Republica Moldova este parte. Ele se stabilesc în baza evaluării riscului pentru om și sînt executorii.</p> <p>(3) Cerințele specificate la alin.(2) se bazează pe rezultatele</p>		Sunt incluse prevederi naționale (din Legea nr.78/2004 care urmează să fie abrogată)		

	<p>cercetării științifice a particularităților alimentației și nutriției și a stării de sănătate a populației, identificării și estimării pericolului pe care îl pot prezenta produsele alimentare și materialele în contact cu produsele alimentare, evaluării și analizei riscului de a periclita sănătatea omului ca urmare a consumului lor, estimării inofensivității, a consecințelor sociale și economice.</p> <p>(4) Produsele alimentare care sînt în conformitate cu cerințele speciale ce reglementează siguranța alimentelor se consideră că nu prezintă riscuri în măsura în care sînt respectate aceste cerințe.</p> <p>(5) Conformitatea unui produs alimentar cu cerințele specifice aplicabile acelui produs alimentar nu împiedică organul de control abilitat să restricționeze introducerea pe piață ori să solicite retragerea lui de pe piață în cazul în care există suspiciuni că, în pofida acestei conformități, produsul alimentar respectiv nu prezintă siguranță.</p>				
<p>(1) Nu sunt introduse pe piață produsele alimentare care nu prezintă siguranță.</p> <p>(2) Se spune despre produse alimentare că nu prezintă siguranță atunci când se consideră că acestea:</p> <p>(a) sunt dăunătoare sănătății;</p> <p>(b) nu sunt adecvate consumului uman.</p>	<p>(6) Se interzice producerea și/sau introducerea pe piață a produselor alimentare și a materialelor în contact cu produsele alimentare care:</p> <p>a) nu corespund reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile;</p> <p>b) sînt periculoase și pot periclita sănătatea omului în condiții normale de folosire a lor de către consumator, ținînd cont de informația cuprinsă în etichete sau pusă la dispoziția consumatorului în alt mod;</p> <p>c) sînt improprii consumului uman, fiind contaminate și/sau impure, prezentînd semne de alterare;</p> <p>d) sînt falsificate;</p> <p>e) nu au inclusă pe ambalaj sau pe etichetă informația prevăzută de articolul 8 a Legii nr.279 din 15 decembrie 2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare</p> <p>f) au termen de valabilitate expirat;</p> <p>g) nu poate fi determinată originea și trasabilitatea produsului;</p> <p>h) nu corespund cerințelor de comercializare cu amănuntul aprobate de Guvern.</p>	Compatibil	Sunt incluse prevederi naționale (din Legea nr.78/2004 care urmează să fie abrogată)		

<p>(3) Atunci când se determină dacă un produs alimentar prezintă sau nu siguranță, trebuie să se aibă în vedere:</p> <p>(a) condițiile normale de folosire a produsului alimentar de către consumator și în fiecare etapă de producție, prelucrare și distribuție;</p> <p>(b) informațiile furnizate consumatorului, inclusiv informațiile de pe etichetă sau alte informații general disponibile pentru consumator în privința evitării unor anumite efecte negative asupra sănătății ale unui anumit produs alimentar sau ale unei anumite categorii de produse alimentare.</p>	<p>(8) Atunci când se determină dacă un aliment prezintă sau nu siguranță, trebuie să se aibă în vedere:</p> <p>a) condițiile de folosire a alimentului de către consumator și la fiecare etapă a lanțului alimentar;</p> <p>b) informațiile furnizate consumatorului, inclusiv informațiile de pe etichetă sau alte informații general disponibile pentru consumator în privința evitării unor anumite efecte negative asupra sănătății ale unui anumit produs alimentar sau ale unei anumite categorii de produse alimentare.</p>	Compatibil			
<p>(4) Atunci când se determine dacă un produs alimentar dăunează sănătății, trebuie să se aibă în vedere:</p> <p>(a) nu numai efectele probabile imediate și/sau pe termen scurt sau lung ale acelui produs alimentar asupra sănătății unei persoane care îl consumă, dar și asupra generațiilor următoare;</p> <p>(b) efectele toxice cumulative probabile;</p> <p>(c) sensibilitatea deosebită, din punct de vedere al sănătății, a unei categorii specifice de consumatori, atunci când produsul alimentar este destinat acelei categorii de consumatori.</p> <p>(5) Atunci când se determină dacă un produs alimentare nu este adecvat consumului uman, trebuie să se aibă în vedere dacă produsul alimentare este inacceptabil pentru consumul uman potrivit utilizării căreia îi era destinat, din motive de contaminare, indiferent dacă aceasta se face printr-o substanță străină sau în alt mod sau prin putrefacție, deteriorare sau descompunere.</p>	<p>(9) Atunci când se determină dacă un produs alimentar dăunează sănătății, trebuie să se ia în considerare:</p> <p>a) efectul probabil imediat și/sau de durată scurtă și/sau de lungă durată al acestui produs alimentar atît asupra persoanei care îl consumă, cît și asupra generațiilor viitoare;</p> <p>b) efectele toxice cumulative probabile;</p> <p>c) sensibilitatea alimentară a unei anumite categorii de consumatori, în cazul cînd produsul alimentar îi este destinat.</p> <p>(10) Produsele alimentare trebuie să satisfacă necesitățile fiziologice ale omului în substanțele nutritive necesare și în energie, să fie inofensive, să nu conțină contaminanți, microorganisme și alte organisme și substanțe biologice în cantități care să depășească valorile-limită stabilite în reglementările din domeniu alimentar, să nu prezinte în alt mod pericol pentru om, să fie produse și introduse pe piață în condiții de igienă conform prevederilor Legii nr.296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare</p> <p>(11) Producerea, transportul, depozitarea și introducerea pe piață a produselor alimentare și a materialelor în contact cu produsele alimentare se va efectua în spații și în condiții ce corespund cerințelor prezentei legi, și operatorii din domeniul alimentar dețin autorizații sanitare veterinare de funcționare eliberate în conformitate cu art.18 a Legii nr.221 din 19 octombrie 2007 privind activitatea sanitar-veterinară sau care dețin certificate de înregistrare în domeniul siguranței alimentelor eliberate în conformitate cu art.231 a Legii nr.50 din 28 martie 2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor.</p> <p>(12) Operatorii din domeniul alimentar vor întreprinde măsurile de rigoare pentru a elimina riscul de contaminare sau de deteriorare a produselor alimentare și de transformare a acestora în produse periculoase pentru consumatori.</p>	Compatibil			

<p>(6) În cazurile în care un produs alimentar care nu prezintă siguranță face parte dintr-un transport, dintr-un lot sau dintr-o șarjă de mărfuri alimentare din aceeași clasă sau având aceeași descriere, se presupune că toate produsele alimentare din respectivul transport, lot sau șarjă nu prezintă nici ele siguranță, în afara cazurilor în care, în urma unei evaluări detaliate, nu există nici o dovadă că restul transportului, lotului sau șarjei nu prezintă siguranță.</p>	<p>(13) În cazul în care un produs alimentar care nu prezintă siguranță face parte dintr-un transport, dintr-un lot sau dintr-o livrare de mărfuri alimentare de la o sursă sau din aceeași clasă ori având aceeași descriere, se presupune că toate produsele alimentare din respectivul transport, lot sau din respectiva livrare nu prezintă siguranță, cu excepția cazurilor în care, se constată că în urma unei evaluări detaliate, nu s-a identificat nici o dovadă care să indice că restul lotului, transportului sau al livrării nu prezintă siguranță.</p>	Compatibil			
<p>(7) Produsele alimentare care sunt în conformitate cu prevederile comunitare speciale ce reglementează siguranța produselor alimentare se consideră ca ne reprezentând riscuri cu privire la aspectele acoperite de dispozițiile comunitare speciale.</p> <p>(8) Conformitatea unui produs alimentar cu dispozițiile speciale aplicabile acelui produs alimentar nu împiedică autoritățile competente să ia măsuri adecvate de impunere a restricțiilor privind introducerea sa pe piață sau să solicite retragerea sa de pe piață, în cazurile în care există motive să se suspecteze că, în ciuda acestei conformități, produsul alimentar respectiv prezintă riscuri din punct de vedere al siguranței produselor alimentare.</p>	<p>(din art.8)</p> <p>(4) Produsele alimentare care sînt în conformitate cu cerințele speciale ce reglementează siguranța alimentelor se consideră că nu prezintă riscuri în măsura în care sînt respectate aceste cerințe.</p> <p>(5) Conformitatea unui produs alimentar cu cerințele specifice aplicabile acelui produs alimentar nu împiedică organul de control abilitat să restricționeze introducerea pe piață ori să solicite retragerea lui de pe piață în cazul în care există suspiciuni că, în pofida acestei conformități, produsul alimentar respectiv nu prezintă siguranță.</p>	Compatibil			
<p>(9) În cazul în care nu există prevederi comunitare speciale, se consideră că produsele alimentare nu prezintă riscuri atunci când se conformează prevederilor speciale ale legislației alimentare interne a statului membru pe al cărui teritoriu se comercializează alimentul respectiv, astfel de prevederi fiind redactate și aplicate fără a se aduce atingere prevederilor tratatului, în special articolelor 28 și 30.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		

<p>Articolul 15 Cerințe privind siguranța hranei pentru animale</p> <p>(1) Hrana pentru animale nu se introduce pe piață sau nu se oferă nici unui animal de la care se obțin produse alimentare dacă nu prezintă siguranță.</p> <p>(2) Se consideră că utilizarea hranei pentru animale nu prezintă siguranță în cazul în care:</p> <ul style="list-style-type: none"> — are un efect negativ asupra sănătății umane sau a sănătății animalelor; — produsele alimentare obținute de la animale pentru producția de alimente devin un factor de risc pentru consumul uman. <p>(3) În cazul în care o anumită hrană pentru animale care a fost identificată ca neconformă cu cerințele privind siguranța hranei pentru animale provine dintr-un transport, lot sau șarjă de hrană pentru animale din aceeași clasă sau cu aceeași descriere, se presupune că întreaga cantitate de hrană pentru animale din acel transport, lot sau șarjă este afectată, în afara cazului în care, în urma unei evaluări detaliate, nu există nici o dovadă că restul transportului, lotului sau șarjei nu sunt conforme cu cerința de siguranță a hranei pentru animale.</p>	<p>Articolul 10 Cerințele față de siguranța hranei pentru animale</p> <p>(1) Hrana pentru animale nu se introduce pe piață și nu se dă nici unui animal de la care se obțin produse alimentare dacă nu prezintă siguranță.</p> <p>(2) Se consideră că folosirea hranei pentru animale nu prezintă siguranță în cazul în care:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) are un efect negativ asupra sănătății animale ori a sănătății umane b) produsele alimentare obținute de la animale pentru producția de alimente devin un factor de risc pentru consumul uman. <p>(3) În cazul în care o anumită hrană pentru animale a fost identificată ca nu prezintă siguranță și provine dintr-un transport, lot sau dintr-o livrare de hrană pentru animalele din aceeași clasă ori având aceeași descriere, se presupune că întreaga cantitate de hrană din acel transport, lot sau din aceea livrare este afectată, cu excepția cazului în care, în urma unei evaluări detaliate în baza cerințelor privind siguranța hranei pentru animale aprobate de Guvern, nu există nici o dovadă că restul transportului, lotului sau al livrării nu prezintă siguranță..</p>	Compatibil			
<p>(4) Hrana pentru animale, care este conformă cu dispoziții comunitare speciale de reglementare a siguranței hranei pentru animale, este considerată de calitate sigură din perspectiva aspectelor prevăzute de dispozițiile comunitare speciale.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană		
<p>(5) Conformitatea unei hrane pentru animale cu dispozițiile speciale aplicabile acelei hrane pentru animale nu împiedică autoritățile competente să ia măsuri adecvate de impunere a restricțiilor privind introducerea acesteia pe piață ori să solicite retragerea sa de pe piață în cazurile în care există motive să se considere că, în pofida acestei conformități, hrana pentru animale nu prezintă siguranță.</p>	<p>(4) Conformitatea unei hrane pentru animale cu cerințele specifice aplicabile acelei hrane nu împiedică organul de control abilitat să restricționeze introducerea pe piață ori să solicite retragerea ei de pe piață în cazul în care există suspiciuni că, în pofida acestei conformități, hrana nu prezintă siguranță.</p>	Compatibil			
<p>(6) În cazul în care nu există dispoziții comunitare speciale, se consideră că hrana pentru animale prezintă siguranță atunci când este conformă cu dispozițiile speciale ale legislației interne în domeniul siguranței hranei pentru animale a statului membru pe al cărui teritoriu se află în circulație hrana pentru animale respectivă, astfel de dispoziții fiind redactate și aplicate fără a aduce atingere tratatului, în special articolelor 28 și 30.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		
<p>Articolul 16 Prezentare</p> <p>Fără a aduce atingere dispozițiilor speciale din legislația alimentară, etichetarea, publicitatea și prezentarea produselor alimentare sau a</p>	<p>Articolul 13. Prezentarea și etichetarea produselor alimentare</p> <p>(1) Etichetarea, publicitatea și prezentarea produselor alimentare sau a hranei pentru animale, inclusiv forma, aspectul</p>	Compatibil			

hranei pentru animale, inclusiv forma, aspectul sau ambalajul lor, materialele de ambalare folosite, modul în care sunt aranjate și cadrul în care sunt expuse, precum și informațiile oferite în legătură cu acestea prin orice mijloc de informare în masă nu trebuie să inducă în eroare consumatorii.	sau ambalajul lor, materialele de ambalare folosite, modul în care sînt expuse, precum și informațiile oferite în legătură cu acestea prin orice mijloace de informare nu trebuie să inducă în eroare consumatorul. (2) Produsele alimentare trebuie să fie preambalate și ambalate astfel încît să se asigure menținerea cantității, calității și inofensivității lor la depozitare, transportare și distribuire..				
	(3) La preambalarea, ambalarea și etichetarea produselor alimentare, operatorii din domeniul alimentar vor respecta cerințele Legii nr.279 din 15 decembrie 2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare. (4) Pentru preambalarea și ambalarea produselor alimentare se vor utiliza materiale care corespund reglementărilor în domeniul alimentar aplicabile aprobate de Guvern, care nu elimină în produsele alimentare componente ce prezintă pericol pentru sănătatea omului, care asigură păstrarea proprietăților produsului, care sînt reciclabile ori pot fi valorificate și nimicite fără a prejudicia mediul. (5) Etichetarea produselor alimentare va oferi consumatorilor informațiile necesare, suficiente, veritabile și ușor de comparat, care să le permită acestor să-și aleagă produsul alimentar corespunzător exigențelor, să cunoască eventualele riscuri la care ar putea fi supuși, pentru a nu fi induși în eroare. (6) Se interzice prelungirea termenului de valabilitate al produselor alimentare, inclusiv prin reetichetare sau reambalare. (7) Etichetarea produselor alimentare provenite din organisme modificate genetic se face conform prevederilor Legii nr.755 din 21 decembrie 2001 privind securitatea biologică (8) Etichetele produselor alimentare cu destinație nutrițională specială pentru sugari sau copii mici nu vor conține informații care să împiedice sau să defavorizeze alimentația la sîn. (9) Etichetele suplimentelor alimentare, etalarea și publicitatea lor nu le vor atribui proprietăți profilactice, de tratament și nici nu vor invoca aceste proprietăți. (10) Informația promoțională și de publicitate pentru produsele nerecomandate preșcolarilor și elevilor trebuie să evite caracterul atractiv pentru copii și să nu-i vizeze pe aceștia.		Sunt incluse prevederi naționale (din Legea nr.78/2004 care urmează să fie abrogată)		
Articolul 17 Responsabilități (1) Operatorii din sectorul produselor alimentare și operatorii cu activitate în domeniul hranei pentru animale iau măsuri, în toate etapele producerii, prelucrării și distribuției din unitatea aflată sub controlul lor, astfel încât produsele alimentare sau hrana pentru animale să satisfacă cerințele legislației alimentare care sunt relevante pentru activitățile lor și verifică îndeplinirea acestor cerințe.	Articolul 9 Responsabilii de implementarea legislației privind siguranța alimentelor (1) Operatorii din domeniul alimentar și operatorii din domeniul hranei pentru animale sînt responsabili, pe întregul lanț alimentar, de respectarea cerințelor legislației în domeniul siguranței produselor alimentare și a hranei pentru animale.	Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		

<p>(2) Statele membre aplică legislația alimentară, monitorizează și verifică respectarea cerințelor relevante ale legislației alimentare de către operatorii din sectorul alimentar și operatorii cu activitate în domeniul hranei pentru animale în toate etapele producției, prelucrării și distribuției.</p> <p>În acest scop, statele membre practică un sistem de controale oficiale și alte activități, conform împrejurărilor, inclusiv comunicarea către public a siguranței și riscului produselor alimentare și hranei pentru animale, supravegherea siguranței alimentelor și a hranei pentru animale și alte activități de monitorizare cuprinzând toate etapele de producție, prelucrare și distribuție.</p> <p>De asemenea, statele membre stabilesc normele privind măsurile și penalizările aplicabile pentru încălcarea legislației alimentare și hranei pentru animale. Măsurile și penalizările prevăzute trebuie să fie eficiente, proporționale și cu efect de descurajare.</p>					
<p>Articolul 18 Trasabilitatea</p> <p>(1) Trasabilitatea produselor alimentare, a hranei pentru animale, a animalelor de la care se obțin produse alimentare și a oricărei alte substanțe destinată sau prevăzută a fi încorporată într-un produs alimentar sau în hrana pentru animale se stabilește pentru toate etapele producției, prelucrării și distribuției.</p>	<p>Articolul 12. Trasabilitatea</p> <p>(1) Trasabilitatea produselor alimentare, a hranei pentru animale, a plantelor și animalelor de la care se obțin produse alimentare, precum și a oricăror alte substanțe destinate a fi încorporate în aliment sau în hrană pentru animale, se stabilește pentru toate etapele lanțului alimentar.</p>	Compatibil			
<p>(2) Operatorii din sectorul alimentar și operatorii cu activitate în domeniul hranei pentru animale trebuie să poată identifica orice persoană de la care au fost aprovizionați cu un produs alimentar, o hrană pentru animale, un animal de la care se obțin produse alimentare sau orice substanță destinată sau prevăzută să fie încorporată într-un produs alimentar sau hrană pentru animale.</p> <p>În acest scop, acești operatori dispun de sisteme și proceduri care permit ca aceste informații să fie puse la dispoziția autorităților competente, la cerere.</p>	<p>(2). Produsele alimentare sau hrana pentru animale introduse sau care urmează de a fi introduse pe piață sunt etichetate conform prevederilor Legii nr.279 din 15 decembrie 2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare.</p>	Compatibil			
<p>(3) Operatorii din sectorul alimentar și operatorii cu activitate în domeniul hranei pentru animale dispun de sisteme și proceduri pentru identificarea celorlalte societăți către care au fost furnizate produsele lor. Aceste informații sunt puse la dispoziția autorităților competente, la cerere.</p>	<p>(3) Operatorii din domeniul alimentar și din domeniul hranei pentru animale trebuie să dispună de sisteme care să permită identificarea întreprinderilor de la care au fost aprovizionați cu alimente, hrană pentru animale, cu animale de la care se obțin produse alimentare sau cu orice substanțe destinate să fie încorporate într-un aliment sau într-o hrană pentru animale. De asemenea, operatorii din domeniul alimentar trebuie să dispună de sisteme care să permită identificarea întreprinderilor către cărora le-au fost furnizate produsele alimentare. Aceste informații sunt puse la dispoziția Agenției Naționale pentru</p>	Compatibil			

	Siguranța Alimentelor la solicitare.				
(4) Produsele alimentare sau hrana pentru animale care sunt introduse pe piață sau este de așteptat să fie introduse pe piață în Comunitate sunt etichetate sau identificate în mod corespunzător pentru facilitarea trasabilității lor, prin documentație sau informații adecvate, în conformitate cu cerințele relevante ale dispozițiilor mai speciale.	(4) Pentru a asigura retragerea produselor alimentare nesigure și monitorizarea efectelor lor asupra sănătății umane, pe tot lanțul alimentar vor fi implementate sisteme de trasabilitate.	Compatibil			
(5) În conformitate cu procedura stabilită la articolul 58 alineatul (2), pot fi adoptate dispoziții pentru aplicarea cerințelor prezentului articol în sectoare specifice.	(5) Operatorii din domeniul alimentar prezintă următoarele informații cu privire la loturile de produse alimentare care sunt furnizate agenților economici a) o descriere precisă a alimentului; b) volumul sau cantitatea de alimente; c) numele și adresa operatorului din domeniul alimentar de la care s-a expedit alimentul; d) numele și adresa expeditorului (proprietarul), în cazul în care acesta este altul decât operatorul din domeniul alimentar de la care s-a expedit alimentul; e) numele și adresa operatorului din domeniul alimentar căruia i s-a expedit alimentul; f) numele și adresa destinatarului (proprietarul), în cazul în care acesta este altul decât operatorul din domeniul alimentar căruia i s-a expedit alimentul; g) o referință de identificare a lotului sau a transportului, după caz; și h) data expedierii alimentului. Formatul în care sunt puse la dispoziție informațiile trebuie să fie unul precis și clar.	Compatibil			
Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 931/2011 al Comisiei din 19 septembrie 2011 privind cerințele în materie de trasabilitate a alimentelor de origine animală stabilite în Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului <i>Articolul 1 Obiect</i> Prezentul regulament stabilește dispoziții de punere în aplicare a cerințelor în materie de trasabilitate stabilite în Regulamentul (CE) nr. 178/2002 pentru operatorii din sectorul alimentar în ceea ce privește alimentele de origine animală.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		
<i>Articolul 2 Domeniul de aplicare</i> (1) Prezentul regulament se aplică în cazul alimentelor definite ca produse neprelucrate și prelucrate la articolul 2 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004. (2) Prezentul regulament nu se aplică în cazul alimentelor care conțin atât produse de origine vegetală, cât și produse prelucrate de origine animală.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		

<p>Articolul 3 Cerințe în materie de trasabilitate</p> <p>(1) Operatorii din sectorul alimentar se asigură că următoarele informații privind loturile de alimente de origine animală sunt puse la dispoziție operatorilor economici cărora le sunt furnizate alimentele și, la cerere, autorității competente.</p> <p>(a) o descriere precisă a alimentului;</p> <p>(b) volumul sau cantitatea de alimente;</p> <p>(c) numele și adresa operatorului din sectorul alimentar de la care s-a expedit alimentul;</p> <p>(d) numele și adresa expeditorului (proprietarul), în cazul în care acesta este altul decât operatorul din sectorul alimentar de la care s-a expedit alimentul;</p> <p>(e) numele și adresa operatorului din sectorul alimentar căruia i s-a expedit alimentul;</p> <p>(f) numele și adresa destinatarului (proprietarul), în cazul în care acesta este altul decât operatorul din sectorul alimentar căruia i s-a expedit alimentul;</p> <p>(g) o referință de identificare a lotului sau a transportului, după caz; și</p> <p>(h) data expedierii alimentului.</p>	<p>(5) Operatorii din domeniul alimentar prezintă următoarele informații cu privire la loturile de produse alimentare care sunt furnizate agenților economici:</p> <p>a) o descriere precisă a alimentului;</p> <p>b) volumul sau cantitatea de alimente;</p> <p>c) numele și adresa operatorului din domeniul alimentar de la care s-a expedit alimentul;</p> <p>d) numele și adresa expeditorului (proprietarul), în cazul în care acesta este altul decât operatorul din domeniul alimentar de la care s-a expedit alimentul;</p> <p>e) numele și adresa operatorului din domeniul alimentar căruia i s-a expedit alimentul;</p> <p>f) numele și adresa destinatarului (proprietarul), în cazul în care acesta este altul decât operatorul din domeniul alimentar căruia i s-a expedit alimentul;</p> <p>g) o referință de identificare a lotului sau a transportului, după caz; și</p> <p>h) data expedierii alimentului.</p> <p>Formatul în care sunt puse la dispoziție informațiile trebuie să fie unul precis și clar.</p>	Compatibil			
<p>(2) Informațiile menționate la alineatul (1) trebuie să fie puse la dispoziție în plus față de alte informații cerute în temeiul dispozițiilor relevante ale legislației Uniunii cu privire la trasabilitatea alimentelor de origine animală.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		
<p>(3) Informațiile menționate la alineatul (1) se actualizează zilnic și se păstrează la dispoziție cel puțin până la data la care se poate presupune, în mod rezonabil, că alimentele în cauză au fost consumate.</p> <p>La cererea autorității competente, operatorul din sectorul alimentar furnizează informațiile solicitate, fără întârziere nejustificată. Formatul adecvat în care trebuie să fie puse la dispoziție informațiile rămâne la alegerea furnizorului alimentelor, cu condiția ca informațiile cerute la alineatul (1) să fie clare și disponibile și să poată fi obținute de operatorul economic căruia îi sunt furnizate alimentele.</p>	<p>(6) Informațiile menționate la alineatul (5) se actualizează zilnic și se păstrează cel puțin 14 zile de la data limită de consum sau data durabilității minime sau de la ultima zi a termenului de valabilitate.</p> <p>(7) La solicitarea Agenției, operatorul din domeniul alimentar furnizează informațiile menționate la alineatul (5), în termen de 5 zile.</p>	Compatibil			
<p>Articolul 19 Responsabilități în domeniul produselor alimentare: operatorii din sectorul alimentar</p>	<p>Articolul 9 Responsabili de implementarea legislației privind siguranța alimentelor</p> <p>(1) Operatorii din domeniul alimentar și operatorii din domeniul hranei pentru animale sînt responsabili, pe întregul lanț alimentar, ca produsele alimentare sau hrana pentru animale să îndeplinească cerințele legislației privind siguranța alimentelor și sînt obligați să verifice îndeplinirea acestor cerințe.</p>		Sunt incluse prevederi naționale (din Legea nr.78/2004 care urmează să fie abrogată)		

<p>(1) În cazul în care un operator din sectorul alimentar consideră sau are motive să creadă că un produs alimentar pe care l-a importat, produs, prelucrat, fabricat sau distribuit nu satisface cerințele privind siguranța produselor alimentare, el inițiază de îndată procedurile pentru retragerea produsului alimentar respectiv de pe piață în cazul în care produsul alimentar a ieșit de sub controlul imediat al respectivului operator inițial și informează despre aceasta autoritățile competente. În cazul în care produsul ar putea să fi ajuns la consumator, operatorul informează, în mod eficient și precis, consumatorii în legătură cu motivul retragerii acestuia și, dacă este necesar, retrag de la consumatori produsele care le-au fost deja furnizate, atunci când alte măsuri nu sunt suficiente pentru realizarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății.</p>	<p>(2) În cazul în care operatorul din domeniul alimentar consideră sau are motive întemeiate să creadă că un produs alimentar pe care l-a importat, produs, procesat, fabricat sau distribuit nu satisface cerințele privind siguranța alimentelor și poate fi dăunător pentru sănătatea umană, el inițiază de îndată procedurile pentru retragerea produsului alimentar de pe piață dacă produsul alimentar a ieșit de sub controlul său și informează imediat despre aceasta Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor. Operatorul informează, în mod eficient și precis, consumatorul în legătură cu motivul retragerii produsului și, retrage de la consumator produsele deja livrate, atunci când alte măsuri nu sînt suficiente pentru a atinge un nivel ridicat de protecție a sănătății.</p>	Compatibil			
<p>(2) Un operator din sectorul alimentar responsabil pentru activități de vânzare cu amănuntul și distribuție care nu afectează ambalarea, etichetarea, siguranța sau integritatea produselor alimentare inițiază, în limitele activităților sale, proceduri de retragere de pe piață a produselor care nu satisfac cerințele de siguranță a produselor alimentare și participă la procesul de siguranță a produselor alimentare transmitând mai departe informațiile necesare pentru trasabilitatea unui produs alimentar, cooperând la acțiunile întreprinse de producători, prelucrători, fabricanți și/sau autoritățile competente.</p> <p>(3) Un operator din sectorul alimentar informează de îndată autoritățile competente dacă el consideră sau are motive să creadă că un produs alimentar care este introdus pe piață poate fi dăunător pentru sănătatea umană. Operatorii economici informează autoritățile competente în legătură cu acțiunile întreprinse pentru prevenirea riscurilor asupra consumatorului final și nu împiedică sau descurajează orice persoană să coopereze, în conformitate cu legislația internă și practica legală, cu autoritățile competente, în cazurile în care aceasta ar putea preveni, reduce sau elimina un risc rezultat dintr-un produs alimentar.</p>	<p>Art.9:</p> <p>(2) În cazul în care operatorul din domeniul alimentar consideră sau are motive întemeiate să creadă că un produs alimentar pe care l-a importat, produs, procesat, fabricat sau distribuit nu satisface cerințele privind siguranța alimentelor și poate fi dăunător pentru sănătatea umană, el inițiază de îndată procedurile pentru retragerea produsului alimentar de pe piață dacă produsul alimentar a ieșit de sub controlul său și informează imediat despre aceasta Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor. Operatorul informează, în mod eficient și precis, consumatorul în legătură cu motivul retragerii produsului și, retrage de la consumator produsele deja livrate, atunci când alte măsuri nu sînt suficiente pentru a atinge un nivel ridicat de protecție a sănătății.</p> <p>(3) Operatorul informează de îndată organul de control abilitat despre acțiunile întreprinse pentru prevenirea riscurilor asupra consumatorului final și nu împiedică sau descurajează orice persoană să coopereze, cu autoritățile administrației publice, în cazul în care aceasta ar putea preveni, reduce sau elimina un risc rezultat dintr-un produs alimentar.</p>	Compatibil	Sunt incluse prevederi naționale (din Legea nr.78/2004 care urmează să fie abrogată)		
<p>(4) Operatorii din sectorul alimentar cooperează cu autoritățile competente la acțiunile întreprinse pentru evitarea sau reducerea riscurilor prezentate de un produs alimentar pe care ei îl furnizează sau l-au furnizat.</p>	<p>(4) Operatorii din domeniul alimentar cooperează cu organul de control abilitat la acțiunile întreprinse pentru evitarea sau reducerea riscurilor prezentate de un produs alimentar introdus pe piață.</p>	Compatibil			

	<p>(5) Controlul și supravegherea de stat în domeniul asigurării inofensivității și calității produselor alimentare, și ale materialelor în contact cu produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar se efectuează de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor. În acest scop, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor monitorizează și verifică respectarea cerințelor legislației privind siguranța alimentelor de către operatorii din domeniul alimentar și operatorii din domeniul hranei pentru animale pe întregul lanț alimentar.</p>		Sunt incluse prevederi naționale (din Legea nr.78/2004 care urmează să fie abrogată)		
	<p>(6) Controlul de stat al persoanelor care practică activitate de întreprinzător se planifică, se efectuează și se înregistrează în conformitate cu prevederile Legii nr.131 din 8 iunie 2012 privind controlul de stat asupra activității de întreprinzător.</p> <p>(7) Prin derogare de la prevederile alin. (5), controlul și supravegherea de stat în domeniul asigurării inofensivității și calității produselor alimentare comercializate în farmacii, ale materialelor în contact cu produsele alimentare plasate pe piață, se efectuează de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică în conformitate cu atribuțiile stabilite de legislația națională.</p> <p>(8) La elaborarea sau adaptarea legislației alimentare se iau în considerare normele și recomandările internaționale, inclusiv cele ale Comisiei Codex Alimentarius și ale Uniunii Europene.</p> <p>(9) Operatorii din domeniul alimentar care produc, achiziționează, depozitează, transportă și plasează pe piață produse alimentare sau prestează servicii de alimentație publică trebuie să respecte prevederile Legii nr.296 din 21.12.2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare și să efectueze măsuri de asigurare a siguranței produselor respective.</p> <p>(10) Persoanele cu funcții de răspundere și specialiștii organelor de control și supraveghere de stat specificate la alin.(5) pot solicita, pe timpul controlului, după caz, protecția personală și sprijinul organelor de poliție.</p>		Sunt incluse prevederi naționale (din Legea nr.78/2004 care urmează să fie abrogată)		
<p>Articolul 20 Responsabilități în domeniul hranei pentru animale: operatorii cu activitate în domeniul hranei pentru animale</p> <p>(1) În cazul în care un operator cu activitate în domeniul hranei pentru animale consideră sau are motive să creadă că o anumită hrană pentru animale pe care a importat-o, produs-o, prelucrat-o, fabricat-o sau distribuit-o nu satisface cerințele de siguranță privind hrana pentru animale, el inițiază de îndată procedurile pentru retragerea hranei pentru animale respective de pe piață și informează despre aceasta autoritățile competente. În aceste împrejurări sau, în cazul articolului 15 alineatul (3), în cazul în care șarja, lotul sau transportul respectiv nu îndeplinesc cerințele privind siguranța hranei pentru animale, hrana</p>	<p>Articolul 11. Responsabilitățile operatorilor din domeniul hranei pentru animale</p> <p>(1) În cazul în care operatorul din domeniul hranei pentru animale consideră sau are motive să creadă că o anumită hrană pentru animale care a fost importată, produsă, procesată, fabricată sau distribuită nu satisface cerințele de siguranță privind hrana pentru animale, el inițiază de îndată procedurile pentru retragerea hranei pentru animale respective de pe piață și informează imediat despre aceasta organul de control abilitat. În aceste împrejurări sau în cazul în care transportul, lotul sau livrarea de hrană pentru animale nu îndeplinește cerințele pentru siguranța hranei pentru animale, această hrană</p>	Compatibil			

<p>pentru animale respectivă este distrusă, în afara cazurilor în care autoritatea competentă este altfel satisfăcută. Operatorul informează, în mod eficient și precis, utilizatorii hranei pentru animale în legătură cu motivul retragerii acesteia și, dacă este necesar, retrage de la ei produsele care le-au fost deja furnizate, atunci când alte măsuri nu sunt suficiente pentru realizarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății.</p>	<p>urmează să fie distrusă, cu excepția cazurilor în care organul de control abilitat ia o altă decizie. Operatorul va informa, gestionarii hranei pentru animale despre motivul retragerii acesteia și, dacă este necesar, va retrage de la ei produsele care le-au fost deja furnizate, atunci când alte măsuri nu sunt suficiente pentru realizarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății animale.</p>				
<p>(2) Un operator cu activitate în domeniul hranei pentru animale responsabil de activități de vânzare cu amănuntul și distribuție care nu afectează ambalarea, etichetarea, siguranța sau integritatea hranei pentru animale inițiază, în limitele activităților sale, proceduri de retragere de pe piață a produselor care nu satisfac cerințele de siguranță a hranei pentru animale și participă la procesul de siguranță a produselor alimentare transmitând mai departe informațiile necesare pentru trasabilitatea hranei pentru animale, cooperând la acțiunile întreprinse de producători, prelucrători, fabricanți și/sau autoritățile competente.</p>	<p>(2) Operatorul din domeniul hranei pentru animale responsabil de activități de vânzare cu amănuntul și de distribuție care nu afectează ambalarea, etichetarea, siguranța sau integritatea hranei pentru animale inițiază, în limitele activităților sale, proceduri de retragere de pe piață a produselor care nu sunt în conformitate cu cerințele de siguranță transmitând mai departe informațiile necesare pentru trasabilitatea hranei pentru animale, cooperând la acțiunile întreprinse de producători, prelucrători, fabricanți și/sau de organul de control abilitat.</p>	Compatibil			
<p>(3) Un operator cu activitate în domeniul hranei pentru animale notifică de îndată autoritățile competente în cazul în care consideră sau are motive să creadă că o anumită hrană pentru animale introdusă pe piață ar putea să fie neconformă cu cerințele privind siguranța hranei pentru animale. El informează autoritățile competente în legătură cu acțiunile întreprinse pentru prevenirea riscurilor rezultate din utilizarea hranei pentru animale și nu împiedică sau descurajează orice persoană să coopereze, în conformitate cu legislația internă și practica legală, cu autoritățile competente, în cazurile în care aceasta ar putea preveni, reduce sau elimina un risc rezultat dintr-o hrană pentru animale.</p>	<p>(3) Operatorul informează de îndată organul de control abilitat despre acțiunile întreprinse pentru prevenirea riscurilor rezultate din folosirea hranei pentru animale și nu împiedică sau descurajează orice persoană să coopereze cu organul de control abilitat, în cazul în care aceasta ar putea preveni, reduce sau elimina un risc rezultat dintr-o hrană pentru animale.</p>	Compatibil			
<p>(4) Operatorii cu activitate în domeniul hranei pentru animale colaborează cu autoritățile competente la acțiunile întreprinse pentru evitarea sau reducerea riscurilor prezentate de o hrană pentru animale pe care ei o furnizează ori au furnizat-o.</p>	<p>(4) Operatorii din domeniul hranei pentru animale colaborează cu organul de control abilitat la acțiunile întreprinse pentru evitarea sau reducerea riscurilor prezentate de o hrană pentru animale, care se furnizează ori a fost furnizată.</p>	Compatibil			
<p>Articolul 21 Răspunderea Dispozițiile prezentului capitol nu aduc atingere Directivei 85/374/CEE a Consiliului din 25 iulie 1985 de apropiere a actelor cu putere de lege și actelor administrative ale statelor membre în ceea ce privește răspunderea pentru produsele cu defect (25).</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		

<p>CAPITOLUL III AUTORITATEA EUROPEANĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTARĂ SECȚIUNEA I COMPETENȚE ȘI ATRIBUȚII</p> <p>Articolul 22 Competențele autorității</p> <p>(1) Se instituie Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară, denumită în continuare „Autoritatea”.</p> <p>(2) Autoritatea asigură consultanță științifică precum și asistență tehnică și științifică pentru legislația și politicile Comunității în toate domeniile care au un impact direct sau indirect asupra siguranței produselor alimentare și a hranei pentru animale. Ea furnizează informații independente referitoare la toate chestiunile din aceste domenii și notifică riscurile.</p> <p>(3) Autoritatea contribuie la realizarea unui nivel ridicat de protecție a vieții și sănătății umane și, în această privință, ține seama de sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și mediul înconjurător, în contextul funcționării pieței interne.</p> <p>(4) Autoritatea colectează și analizează datele care permit caracterizarea și monitorizarea riscurilor cu impact direct sau indirect asupra siguranței produselor alimentare și a hranei pentru animale.</p>	<p>Capitolul IV DOMENIILE DE COMPETENȚĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR</p> <p>Articolul 23. Domeniile de competență și atribuțiile Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.</p> <p>(1) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor este autoritatea publică centrală de supraveghere în domeniul alimentar și are ca obiectiv general asigurarea aplicării principiului de bază al politicii privind siguranța alimentelor la toate etapele lanțului alimentar, inclusiv la producerea de furaje, la producerea primară, procesarea alimentelor, depozitarea, transportul, comercializarea, precum și importul și exportul lor.</p>	<p>Compatibil</p>	<p>Sunt incluse prevederi naționale (din Legea nr.78/2004 care urmează să fie abrogată)</p>		
---	--	-------------------	---	--	--

<p>(5) Competențele Autorității includ, de asemenea, furnizarea de:</p> <p>(a) consultanță științifică precum și asistență tehnică și științifică privind nutriția umană în legătură cu legislația comunitară și, la cererea Comisiei, asistență privind notificarea în ceea ce privește problemele de nutriție în cadrul programului de sănătate comunitar;</p> <p>(b) consultanță științifică cu privire la probleme legate de sănătatea și bunăstarea animalelor și sănătatea plantelor;</p> <p>(c) consultanță științifică privind alte produse în afara produselor alimentare și hranei pentru animale, legat de organismele modificate genetic, așa cum sunt definite de Directiva 2001/18/CE și fără a aduce atingere procedurilor stabilite de aceasta.</p> <p>(6) Autoritatea furnizează consultanță științifică care servește drept bază științifică pentru elaborarea și adoptarea de măsuri comunitare în domeniile care țin de competența sa.</p> <p>(7) Autoritatea își îndeplinește atribuțiile în condițiile care îi permit să servească drept punct de referință având în vedere independența sa, calitatea științifică și tehnică a avizelor pe care le emite și informațiile pe care le difuzează, transparența procedurilor și a metodelor sale de operare, precum și grija cu care îndeplinește misiunile ce i-au fost atribuite.</p> <p>Autoritatea funcționează în strânsă cooperare cu organismele competente din statele membre care îndeplinesc atribuții similare.</p> <p>(8) Autoritatea, Comisia și statele membre cooperează pentru promovarea unei coerențe efective între funcțiile de evaluare a riscului, gestiunea riscului și comunicarea riscului.</p> <p>(9) Statele membre cooperează cu Autoritatea pentru asigurarea îndeplinirii competențelor sale.</p> <p><i>Articolul 23 Atribuțiile Autorității</i></p> <p>Atribuțiile Autorității sunt următoarele:</p> <p>(a) să furnizeze instituțiilor comunitare și statelor membre cea mai bună consultanță științifică în toate cazurile prevăzute de legislația comunitară și în privința oricăror probleme care sunt de competența sa;</p> <p>(b) să promoveze și să coordoneze realizarea unor metodologii uniforme de evaluare a riscului în domeniile ce fac parte din atribuțiile sale;</p> <p>(c) să furnizeze asistență științifică și tehnică Comisiei în domeniile care țin de competența sa și, atunci când i se cere aceasta, în interpretarea și analizarea avizelor privind evaluarea riscului;</p> <p>(d) să comande studii științifice necesare pentru realizarea misiunii sale;</p> <p>(e) să caute, să colecteze, să colaționeze, să analizeze și să rezume date științifice și tehnice din domeniile care se încadrează în misiunea sa;</p>	<p>(2) Domeniile principale ale Agenției în domeniul siguranței alimentelor sînt:</p> <p>a) siguranța biologică, chimică și fizică a produselor alimentare de origine animală și vegetală;</p> <p>b) supravegherea și controlul producerii alimentelor, al igienei la întreprinderile din domeniul alimentar, inclusiv la unitățile alimentare din instituțiile medicale, instituțiile balneosanatoriale, din instituțiile de educație antepreșcolară, instituțiile de învățămînt preșcolar, primar, secundar, special, extrașcolar, din alternativele educaționale și din taberele pentru copii;</p> <p>c) supravegherea și controlul producerii hranei pentru animale și a furajelor medicamentoase, al igienei la întreprinderile producătoare de furaj;</p> <p>d) supravegherea și controlul utilizării organismelor modificate genetic (OMG-uri);</p> <p>e) supravegherea calității produselor primare, calității produselor alimentare și a hranei pentru animale;</p> <p>f) autorizarea și/sau înregistrarea operatorilor din domeniul alimentar, conform prevederilor Legii nr.231 din 23.09.2010 cu privire la comerțul interior;</p> <p>g) certificarea inofensivității produselor alimentare pentru export/reexport, conform prevederilor Legii nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător;</p> <p>h) supravegherea și controlul materialelor care vin în contact cu produsele alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar;</p> <p>i) supravegherea și controlul etichetării, pe lanțul alimentar, în conformitate cu reglementările în domeniul alimentar, inclusiv a formulelor de început și formulelor de continuare, a preparatelor pe bază de cereale și alimentelor pentru copii, a alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale și a înlocuitorilor unei diete totale pentru controlul greutateii;</p> <p>j) supravegherea pe piață a produselor alimentare noi;</p> <p>k) supravegherea și controlul importului, producerii, introducerii pe piață și utilizării, pe întreg lanțul alimentar, a aditivilor alimentari, suplimentelor alimentare, produselor alimentare noi, produselor alimentare fortificate, produselor alimentare tratate cu radiații ionizante, produselor alimentare cu destinație nutrițională specială;</p> <p>l) controlul, pe întreg lanțul alimentar, al produselor alimentare pentru sugari și copii mici, cu excepția celor care se comercializează în farmacii;</p> <p>m) supravegherea calității apei potabile utilizate de întreprinderile din lanțul alimentar, supravegherea pe piață a apei potabile și apelor minerale, inclusiv a apelor îmbuteliolate;</p> <p>n) protecția consumatorilor în domeniul produselor și</p>	<p>Compatibil</p>	<p>Sunt incluse prevederi naționale (din Legea nr.78/2004 care urmează să fie abrogată)</p>	
---	---	-------------------	---	--

<p>(f) să întreprindă acțiuni de identificare și caracterizare a riscurilor ce pot apărea în domeniile aflate în cadrul misiunii sale;</p> <p>(g) să instituie un sistem de rețele de organizații funcționând în domeniile care țin de competența sa și să răspundă pentru funcționarea lor;</p> <p>(h) să asigure asistență științifică și tehnică, la cererea Comisiei, pentru procedurile de gestionare a crizelor implementate de Comisie cu privire la siguranța produselor alimentare și a hranei pentru animale;</p> <p>(i) să asigure asistență științifică și tehnică, la cererea Comisiei, în vederea îmbunătățirii cooperării dintre Comunitate, statele candidate, organizațiile internaționale și țările terțe, în domeniile care se încadrează în misiunea sa;</p> <p>(j) să ia măsuri pentru ca publicul și părțile interesate să primească informații rapide, demne de încredere, obiective și cuprinzătoare în domeniile care se încadrează în misiunea sa;</p> <p>(k) să își exprime, în mod independent, propriile concluzii și orientări în problemele care se încadrează în misiunea sa;</p> <p>(l) să execute oricare altă sarcină care i se atribuie de către Comisie în cadrul misiunii sale.</p>	<p>serviciilor alimentare la toate etapele lanțului alimentar;</p> <p>o) identificarea, evaluarea, managementul și comunicarea riscurilor în domeniul inofensivității produselor alimentare și a hranei pentru animale;</p> <p>p) verificarea înregistrărilor în fișele medicale individuale ale angajaților unităților cu profil alimentar și verificarea instruirii acestora în domeniul igienei.</p> <p>(3) Prin Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, Republica Moldova:</p> <p>a) contribuie la elaborarea de standarde tehnice internaționale privind produsele alimentare și hrana pentru animale, de standarde sanitare și fitosanitare;</p> <p>b) promovează coordonarea activității îndreptate spre respectarea standardelor de siguranță a alimentelor și a hranei pentru animale, desfășurată de organizații guvernamentale și neguvernamentale internaționale;</p> <p>c) contribuie, la dezvoltarea acordurilor privind recunoașterea echivalenței măsurilor specifice privind siguranța produselor alimentare și a hranei pentru animale;</p> <p>d) promovează coerența dintre standardele tehnice internaționale și legislația națională în domeniul siguranței alimentelor.</p>				
<p>SECȚIUNEA 2 ORGANIZAREA</p> <p><i>Articolul 24 Organismele Autorității</i></p> <p>Autoritatea cuprinde:</p> <p>(a) un Consiliu de administrație;</p> <p>(b) un director executiv și personalul său;</p> <p>(c) un forum consultativ;</p> <p>(d) un comitet științific și grupuri științifice.</p> <p><i>Articolul 25 Consiliul de administrație</i></p> <p>(1) Consiliul de administrație este compus din 14 membri numiți de Consiliu cu consultarea Parlamentului European, în baza unei liste redactată de Comisie, care include un număr de candidați substanțial mai mare decât numărul de membri ce urmează a fi numiți, plus un reprezentant al Comisiei. Patru dintre membri trebuie să fi lucrat în organizații reprezentând consumatorii și alte interese din lanțul trofic. Lista redactată de către Comisie, însoțită de documentația relevantă, se transmite Parlamentului European. În cel mai scurt timp și în trei luni de la comunicare, Parlamentul European poate să transmită avizul său Consiliului, care numește apoi Consiliul de administrație.</p> <p>Membrii Consiliului de administrație se numesc astfel încât să se asigure cele mai ridicate standarde de competență, o gamă largă de experiențe în materie și, în concordanță cu acestea, o cât mai mare repartizare geografică pe teritoriul Uniunii.</p> <p>(2) Mandatul membrilor este de patru ani și poate fi reînnoit o singură dată. Cu toate acestea, pentru primul mandat, această perioadă este de</p>		<p>Prevederi UE neaplicabile</p>	<p>Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM</p>		

<p>șase ani pentru jumătate dintre membri.</p> <p>(3) Consiliul de administrație adoptă regulamentul intern al Autorității pe baza unei propuneri a directorului executiv. Regulamentul se dă publicității.</p> <p>(4) Consiliul de administrație alege unul dintre membrii săi ca președinte pentru o perioadă de doi ani, care poate fi reînnoită.</p> <p>(5) Consiliul de administrație își adoptă regulamentul de procedură. În cazul în care nu se prevede altfel, Consiliul de administrație hotărăște prin majoritatea membrilor săi.</p> <p>(6) Consiliul de administrație se întrunește la invitația președintelui sau la solicitarea a cel puțin o treime din membrii săi.</p> <p>(7) Consiliul de administrație se asigură că autoritatea își îndeplinește competențele și execută atribuțiile care îi revin în condițiile stabilite de prezentul regulament.</p> <p>(8) Anual, înainte de 31 ianuarie, Consiliul de administrație adoptă agenda de lucru a Autorității pentru anul următor. De asemenea, el adoptă un program multianual revizibil. Consiliul de administrație se asigură că aceste programe sunt conforme cu prioritățile legislative și de politică ale Comunității în domeniul siguranței produselor alimentare.</p> <p>Anual, înainte de 30 martie, Consiliul de administrație adoptă raportul general privind activitățile Autorității pentru anul anterior.</p> <p>(9) Reglementarea financiară aplicabilă Autorității este adoptată de către consiliul de administrație, după consultarea Comisiei. Ea nu se poate abate de la Regulamentul (CE, Euratom) nr. 2343/2002 al Comisiei din 19 noiembrie 2002 privind regulamentul financiar-cadru pentru organismele menționate la articolul 185 din Regulamentul (CE, Euratom) nr. 1605/2002 al Consiliului privind regulamentul financiar aplicabil bugetului general al Comunităților Europene (26) decât în cazul în care cerințele specifice ale funcționării Autorității necesită acest lucru și cu acordul prealabil al Comisiei.</p> <p>(10) Directorul executiv participă la ședințele Consiliului de administrație fără drept de vot și asigură secretariatul. Consiliul de administrație invită președintele comitetului științific să participe la ședințele sale, fără drept de vot.</p>					
<p><i>Articolul 26</i> Directorul executiv</p> <p>(1) Directorul executiv este numit de Consiliul de administrație pe baza unei liste de candidați propusă de Comisie după un concurs deschis, în urma publicării în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene și în alte publicații a unei invitații de manifestare a interesului, pe o perioadă de cinci ani, cu posibilitatea reînnoirii mandatului. Înainte de numire, candidatul desemnat de Consiliul de administrație este invitat de îndată să facă o declarație în fața Parlamentului European și să răspundă la întrebările puse de membrii</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		

<p>acestei instituții. Directorul executiv poate fi îndepărtat din funcție prin votul majorității membrilor Consiliului de administrație.</p> <p>(2) Directorul executiv este reprezentantul legal al Autorității și răspunde de:</p> <p>(a) administrarea de zi cu zi a Autorității;</p> <p>(b) elaborarea unei propuneri pentru programele de lucru ale Autorității, prin consultări cu Comisia;</p> <p>(c) aplicarea programelor de lucru și a deciziilor adoptate de Consiliul de administrație;</p> <p>(d) asigurarea sprijinului științific, tehnic și administrativ adecvat pentru comitetul științific și grupurile științifice;</p> <p>(e) asigurarea îndeplinirii atribuțiilor de către Autoritate în conformitate cu cerințele utilizatorilor săi, în special cu privire la caracterul adecvat al serviciilor furnizate și a timpului necesar;</p> <p>(f) al pregătirii proiectului de raport estimativ al încasărilor și cheltuielilor, precum și al execuției bugetului Autorității;</p> <p>(g) toate problemele de personal;</p> <p>(h) dezvoltarea și menținerea contactului cu Parlamentul European, precum și asigurarea unui dialog regulat cu comitetele sale relevante.</p> <p>(3) În fiecare an, directorul executiv înaintează spre aprobare consiliului de administrație:</p> <p>(a) un proiect de raport general de activități acoperind ansamblul sarcinilor Autorității pentru anul anterior;</p> <p>(b) proiecte de programe de lucru.</p> <p>După adoptarea lor de către consiliul de administrație, directorul executiv transmite programele de lucru Parlamentului European, Consiliului, Comisiei și statelor membre și asigură publicarea lor.</p> <p>Directorul executiv transmite, după adoptarea sa de către consiliul de administrație și până la 15 iunie, raportul general de activități al Autorității Parlamentului European, Consiliului, Comisiei, Curții de Conturi, Comitetului Economic și Social European și Comitetului Regiunilor și asigură publicarea lui.</p> <p>Directorul executiv transmite în fiecare an autorității bugetare orice informație pertinentă cu privire la rezultatele procedurilor de evaluare.</p>					
--	--	--	--	--	--

<p>Articolul 27 Forumul consultativ</p> <p>(1) Forumul consultativ este compus din reprezentanți ai organismelor competente din statele membre care execută atribuții similare ce cele ale Autorității, fiecare stat membru desemnând câte un reprezentant. Reprezentanții pot fi înlocuiți de supleanți, numiți în același timp.</p> <p>(2) Membrii forumului consultativ nu pot fi membri ai Consiliului de administrație.</p> <p>(3) Forumul consultativ consiliază directorul executiv în îndeplinirea îndatoririlor sale în conformitate cu prezentul regulament, în special pentru redactarea unei propuneri privind programul de lucru al Autorității. Directorul executiv poate solicita, de asemenea, consultanță din partea forumului consultativ în privința stabilirii unei ordini de priorități a solicitărilor de consultanță științifică.</p> <p>(4) Forumul consultativ constituie un mecanism pentru un schimb de informații asupra riscurilor potențiale și colectarea într-un fond comun a cunoștințelor. El asigură o strânsă cooperare între Autoritate și organismele competente din statele membre, în special în privința următoarelor aspecte:</p> <p>(a) evitarea dublării studiilor științifice ale Autorității cu cele ale statelor membre, în conformitate cu articolul 32;</p> <p>(b) în împrejurările identificate la articolul 30 alineatul (4), în cazul în care Autoritatea și un organism național sunt obligate să coopereze;</p> <p>(c) promovarea realizării unei rețele europene de organizații ce activează în domeniile care se încadrează în misiunea Autorității, în conformitate cu articolul 36 alineatul (1);</p> <p>(d) cazurile în care Autoritatea sau un stat membru constată apariția unui risc.</p> <p>(5) Forumul consultativ este prezidat de directorul executiv. El se întrunește cu regularitate la invitația președintelui său sau la solicitarea unei treimi dintre membrii săi și de cel puțin patru ori pe an. Procedurile sale de funcționare sunt specificate în regulamentul intern al Autorității și sunt făcute publice.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		
---	--	---------------------------	--	--	--

<p>CAPITOLUL IV SISTEMUL RAPID DE ALERTĂ, GESTIONAREA CRIZELOR ȘI URGENȚE</p> <p>SECȚIUNEA I</p> <p>SISTEMUL RAPID DE ALERTĂ</p> <p><i>Articolul 50 Sistemul rapid de alertă</i></p> <p>(1) Prin prezentul document se instituie, sub forma unei rețele, un sistem rapid de alertă pentru notificarea unui risc direct sau indirect asupra sănătății umane, derivând din produse alimentare sau din hrana pentru animale. Acest sistem implică statele membre, Comisia și Autoritatea. Fiecare dintre acestea desemnează un punct de contact, care este membru al rețelei. Comisia răspunde de administrarea rețelei.</p>	<p>Capitolul V</p> <p>SISTEMELE DE SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL PRIVIND SIGURANȚA PRODUSELOR ALIMENTARE</p> <p>Articolul 25. Sistemul rapid de alertă pentru alimente și furaje la nivel național</p> <p>(1) Sistemul rapid de alertă pentru alimente și furaje la nivel național (în continuare – sistem rapid de alertă) este o rețea de comunicare pentru notificarea unor riscuri, directe sau indirecte, asupra sănătății umane derivând din produsele alimentare sau din hrana pentru animale.</p>	Compatibil			
	<p>(2) Autoritățile administrației publice centrale implicate în sistemul rapid de alertă – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale, Ministerul Afacerilor Interne, Ministerul Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului, Serviciul Vamal – desemnează fiecare câte un punct de contact care este membru al rețelei. În calitate de punct național de contact se desemnează Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, care răspunde de administrarea rețelei.</p>		Prevederi naționale		
<p>(2) În cazul în care un membru al rețelei deține o informație legată de existența unui risc grav, direct sau indirect, asupra sănătății umane, derivând din produse alimentare sau din hrana pentru animale, această informație se notifică de îndată Comisiei prin sistemul rapid de alertă. Comisia transmite de îndată această informație membrilor rețelei. Autoritatea poate include în notificare orice informație științifică sau tehnică de natură să faciliteze o acțiune adecvată de gestiune a riscurilor de către statele membre.</p>	<p>(3) În cazul în care un membru al rețelei deține o informație legată de existența unui risc grav, direct sau indirect, asupra sănătății umane care derivă din produse alimentare sau din hrana pentru animale, această informație este notificată imediat Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin sistemul rapid de alertă. Agenția transmite imediat această informație tuturor membrilor rețelei și poate include în notificare orice date științifice sau tehnice de natură să faciliteze o acțiune adecvată de gestiune a riscurilor de către membrii rețelei.</p>	Compatibil			

<p>(3) Fără a aduce atingere altor elemente din legislația comunitară, statele membre notifică de îndată Comisia prin sistemul rapid de alertă:</p> <p>(a) orice măsură pe care au adoptat-o pentru a restricționa introducerea pe piață sau a determina retragerea de pe piață sau returnarea produselor alimentare sau a hranei pentru animale în vederea protejării sănătății umane, necesitând o acțiune rapidă;</p> <p>(b) orice recomandare sau acord cu operatori profesioniști care are drept scop, în mod voluntar sau obligatoriu, prevenirea, limitarea sau impunerea unor condiții specifice pentru introducerea pe piață sau eventuala folosire a produselor alimentare și hranei pentru animale din cauza unui risc major asupra sănătății, necesitând o acțiune rapidă;</p> <p>(c) orice respingere, legată de un risc direct sau indirect asupra sănătății umane, a unui lot, container sau transport de produse alimentare sau de hrană pentru animale de către o autoritate competentă la un punct de control la frontieră din cadrul Uniunii Europene.</p> <p>Notificarea este însoțită de o explicare detaliată a motivelor pentru acțiunea întreprinsă de autoritățile competente din statul membru în care a fost emisă notificarea. Ea este urmată în timp util de informații suplimentare, în special în cazul în care măsurile pe care se bazează notificarea sunt modificate sau retrase.</p>	<p>(4) Prin sistemul rapid de alertă, punctele de contact notifică imediat Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor cu privire la:</p> <p>a) orice măsură pe care au întreprins-o pentru a restricționa utilizarea, introducerea pe piață sau a determina retragerea de pe piață ori returnarea produselor alimentare sau a hranei pentru animale în vederea protejării sănătății umane, necesitând o acțiune rapidă;</p> <p>b) orice recomandare sau acord cu operatorii din lanțul alimentar, care are drept scop, în mod voluntar sau obligatoriu, prevenirea, limitarea sau impunerea unor condiții specifice pentru introducerea pe piață sau eventuala folosire a produselor alimentare și a hranei pentru animale din cauza unui risc major asupra sănătății umane, necesitând o acțiune rapidă;</p> <p>c) orice respingere, legată de un risc direct sau indirect asupra sănătății umane, a unui transport, lot sau container de produse alimentare sau de hrană pentru animale de către autoritatea competentă la un post de control sanitar-veterinar ori fitosanitar de frontieră.</p> <p>(5) Notificarea este însoțită de o explicare detaliată a motivelor pentru acțiunea întreprinsă de autoritatea competentă. Aceasta este urmată de informații suplimentare, în special în cazul în care măsurile pe care se bazează notificarea sînt modificate sau retrase.</p>	Compatibil			
<p>Comisia transmite de îndată membrilor rețelei notificarea și informațiile suplimentare primite în conformitate cu paragrafele (1) și (2).</p> <p>În cazul în care un lot, un container sau un transport sunt respinse de o autoritate competentă la un punct de control la frontieră din cadrul Uniunii Europene, Comisia transmite de îndată o notificare tuturor punctelor de control la frontieră din Uniunea Europeană, precum și țării terțe de origine.</p>	<p>(6) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor transmite imediat notificarea și informațiile suplimentare primite conform alin. (1) și (3) tuturor membrilor sistemului rapid de alertă. În cazul în care un transport, un lot sau un container este respins de către autoritatea competentă la un post de control sanitar-veterinar ori fitosanitar de frontieră, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor transmite imediat o notificare tuturor posturilor de control la frontieră, precum și țării de origine a transportului, lotului sau containerului respectiv.</p>	Compatibil			
<p>(4) În cazul în care un produs alimentar sau o anumită hrană pentru animale care a făcut obiectul unei notificări prin sistemul rapid de alertă a fost expediată către o terță țară, Comisia furnizează aceste informații corespunzătoare.</p>	<p>(7) În cazul în care un produs alimentar sau o anumită hrană pentru animale a făcut obiectul unei notificări prin sistemul rapid de alertă și a fost expediată către statul importator, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor furnizează acestuia informațiile corespunzătoare.</p>	Compatibil			

<p>(5) Statele membre informează de îndată Comisia cu privire la acțiunea întreprinsă sau la măsurile luate în urma primirii notificărilor și a informațiilor suplimentare transmise prin sistemul rapid de alertă. Comisia transmite de îndată aceste informații membrilor rețelei.</p> <p>(6) Participarea la sistemul rapid de alertă poate fi deschisă statelor candidate, țărilor terțe sau organizațiilor internaționale, pe baza acordurilor dintre Comunitate și acele țări sau organizații internaționale, în conformitate cu procedurile definite în respectivele acorduri. Aceasta se bazează pe reciprocitate și include măsuri de confidențialitate echivalente cu cele aplicabile în Comunitate.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		
<p>Articolul 51 Măsuri de punere în aplicare</p> <p>Măsurile de punere în aplicare a articolului 50 se adoptă de către Comisie, după discuții cu Autoritatea, în conformitate cu procedura stabilită la articolul 58 alineatul (2). Aceste măsuri prevăd, în special, condițiile și procedurile speciale, aplicabile pentru transmiterea notificărilor și a informațiilor suplimentare.</p>	<p>(8) Măsurile de punere în aplicare a Sistemului rapid de alertă pentru alimente și furaje la nivel național vor fi aprobate de Guvern.</p>	Compatibil			
<p>Articolul 52 Norme de confidențialitate pentru sistemul rapid de alertă</p> <p>(1) Informațiile de care dispun membrii rețelei, legate de riscul asupra sănătății umane prezentat de produse alimentare și de hrana pentru animale sunt, în general, disponibile pentru public, conform principiului informării prevăzut la articolul 10. În general, publicul are acces la informații privind identificarea produsului, natura riscului și măsurile luate.</p>	<p>Articolul 27. Norme de confidențialitate pentru sistemul rapid de alertă la nivel național</p> <p>(1) Informațiile de care dispun membrii sistemului rapid de alertă, legate de riscurile asupra sănătății umane prezentate de anumite produse alimentare și hrana pentru animale, sînt disponibile pentru societatea civilă conform prevederilor art. 8. Societatea civilă are acces la informațiile privind identificarea produsului, natura riscului și măsurile luate.</p>	Compatibil			
<p>Cu toate acestea, membrii rețelei iau măsuri pentru a se asigura că angajaților lor li se cere să nu divulge informațiile obținute în sensul prezentei secțiuni, care, prin natura lor, necesită păstrarea secretului profesional în cazuri justificate în mod adecvat, cu excepția cazurilor în care informațiile trebuie făcute publice, dacă împrejurările cer acest lucru, pentru protejarea sănătății umane.</p>	<p>(2) Membrii sistemului rapid de alertă iau măsuri pentru a se asigura că angajații lor nu vor divulga informațiile obținute în exercitarea atribuțiilor lor, care, prin natura lor, necesită păstrarea secretului comercial în cazuri justificate în mod corespunzător, cu excepția cazurilor în care informațiile trebuie făcute publice, dacă împrejurările cer acest lucru, pentru protejarea sănătății umane.</p>	Compatibil			
<p>(2) Protejarea secretului profesional nu împiedică difuzarea către autoritățile competente a informațiilor relevante pentru eficientizarea activităților de supraveghere a pieței și de aplicare a legislației alimentare și al hranei pentru animale. Autoritățile care primesc informații care intră sub incidența secretului profesional asigură protejarea lor, în conformitate cu alineatul (1).</p>	<p>(3) Păstrarea secretului comercial nu împiedică difuzarea către autoritățile competente a informațiilor relevante pentru eficientizarea activităților de supraveghere a pieței și de aplicare a legislației alimentare. Autoritățile care primesc informații ce intră sub incidența secretului comercial asigură protecția acestora în conformitate cu alin. (1).</p>	Compatibil			

<p>SECȚIUNEA 2 URGENTE</p> <p><i>Articolul 53</i> Măsuri de urgență privind produsele alimentare și hrana pentru animale care își au originea în Comunitate sau sunt importate dintr-o țară terță</p> <p>(1) În cazurile în care este evident că produsele alimentare sau hrana pentru animale care își au originea în Comunitate sau sunt importate dintr-o țară terță ar putea reprezenta un risc major pentru sănătatea umană, sănătatea animală sau mediul înconjurător, iar acest risc nu poate fi combătut în mod satisfăcător prin măsurile luate de statul membru (statele membre) respectiv(e), Comisia, hotărând în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 58 alineatul (2), din proprie inițiativă sau la solicitarea unui stat membru, adoptă de îndată una sau mai multe dintre următoarele măsuri, în funcție de gravitatea situației:</p>	<p>Articolul 28. Măsuri de urgență privind produsele alimentare și hrana pentru animale care își au originea în Republica Moldova sau care sînt importate</p> <p>(1) În cazurile în care produsele alimentare sau hrana pentru animale ar putea prezenta un risc major pentru sănătatea umană, sănătatea animală sau mediul înconjurător, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, din oficiu sau la solicitarea unui alt membru al rețelei, adoptă imediat una sau mai multe dintre următoarele măsuri, în funcție de gravitatea situației:</p>	Compatibil			
<p>(a) în cazul produselor alimentare sau hranei pentru animale care își au originea în Comunitate:</p> <p>(i) suspendarea introducerii pe piață sau a utilizării alimentului respectiv;</p> <p>(ii) suspendarea introducerii pe piață sau a utilizării hranei pentru animale respective;</p> <p>(iii) stabilirea unor condiții speciale pentru produsele alimentare sau hrana pentru animale respective;</p> <p>(iv) orice altă măsură interimară adecvată;</p> <p>(b) în cazul produselor alimentare sau hranei pentru animale importate dintr-o țară terță:</p> <p>(i) suspendarea importului produselor alimentare sau hranei pentru animale respective din întreaga țară terță respectivă sau dintr-o parte a sa și, după caz, din țara terță de tranzit;</p> <p>(ii) stabilirea unor condiții speciale pentru produsele alimentare sau hrana pentru animale respective din întreaga țară terță respectivă sau dintr-o parte a sa;</p> <p>(iii) orice altă măsură interimară adecvată.</p>	<p>1) în cazul produselor alimentare și hranei pentru animale ce își au originea în Republica Moldova:</p> <p>a) suspendarea introducerii pe piață sau a utilizării produsului alimentar respectiv;</p> <p>b) suspendarea introducerii pe piață sau a utilizării hranei pentru animale respective;</p> <p>c) stabilirea unor condiții speciale pentru produsul alimentar sau hrana pentru animale respectivă;</p> <p>2) în cazul produselor alimentare și hranei pentru animale importate:</p> <p>a) suspendarea importului produsului alimentar respectiv sau hranei pentru animale respective din întregul stat de origine a produsului sau dintr-o regiune a sa și, după caz, din statul de tranzit;</p> <p>b) stabilirea unor condiții speciale pentru produsul alimentar respectiv sau hrana pentru animale respectivă din întregul stat de origine a produsului sau dintr-o regiune a sa.</p>	Compatibil			
<p>(2) Cu toate acestea, în cazuri de urgență, Comisia poate adopta, în mod provizoriu, măsurile menționate la alineatul (1) după consultări cu statele membre respective și după informarea celorlalte state membre. Cât mai curând posibil și în cel mult 10 zile lucrătoare, măsurile luate sunt confirmate, modificate, revocate sau extinse în conformitate cu procedura menționată la articolul 58 alineatul (2), iar motivele pe care se întemeiază decizia Comisiei sunt făcute publice fără întârziere.</p>	<p>(2) În cazuri de urgență, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor poate lua, în mod provizoriu, măsurile menționate la alin. (1) după informarea și consultarea cu statele importatoare respective.</p> <p>(3) În cel mult 10 zile lucrătoare, din momentul întreprinderii măsurilor specificate la alin. (1) acestea sînt confirmate, modificate, revocate sau extinse, iar motivele pe care se întemeiază decizia sînt făcute publice pe site-ul oficial Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor în termen de 24 de ore.</p>	Compatibil			

<p>Articolul 54 Alte măsuri de urgență</p> <p>(1) În cazul în care un stat membru informează oficial Comisia în privința necesității de a se lua măsuri de urgență, iar Comisia nu a hotărât în conformitate cu articolul 53, statul membru poate adopta măsuri de protecție interimare. În acest caz, el informează de îndată celelalte state membre și Comisia.</p> <p>(2) În decurs de 10 zile lucrătoare, Comisia prezintă problema comitetului instituit în temeiul articolului 58 alineatul (1), în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 58 alineatul (2), în vederea extinderii, modificării sau abrogării măsurilor de protecție interimare.</p> <p>(3) Statul membru poate menține măsurile interimare de protecție de drept intern până la adoptarea măsurilor comunitare.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		
<p>SECȚIUNEA 3</p> <p>GESTIONAREA CRIZELOR</p> <p>Articolul 55 Planul general de gestionare a crizelor</p> <p>(1) Comisia stabilește, în strânsă cooperare cu Autoritatea și cu statele membre, un plan general pentru gestionarea crizelor în domeniul siguranței produselor alimentare și al hranei pentru animale (denumit în continuare „planul general”).</p> <p>(2) Planul general prevede tipurile de situații care implică riscuri directe sau indirecte pentru sănătatea umană, derivând din produse alimentare sau din hrană pentru animale, care nu pot fi prevenite, eliminate sau reduse la un nivel acceptabil prin dispozițiile existente sau nu pot fi gestionate, în mod adecvat, numai prin aplicarea articolelor 53 și 54.</p> <p>Planul general prevede, de asemenea, procedurile practice necesare pentru gestionarea unei crize, inclusiv principiile transparenței și strategia de comunicare.</p>	<p>Articolul 28. Planul general de gestionare a crizelor în sectorul alimentelor și furajelor</p> <p>(1) Guvernul aprobă planul general pentru gestionarea crizelor în domeniul siguranței produselor alimentare și al hranei pentru animale (denumit în continuare „planul general”).</p> <p>(2) Planul general prevede tipurile de situații care implică riscuri directe sau indirecte pentru sănătatea umană, derivând din produse alimentare sau din hrană pentru animale, care nu pot fi prevenite, eliminate sau reduse la un nivel acceptabil prin dispozițiile existente sau nu pot fi gestionate, în mod adecvat, numai prin aplicarea articolului 27.</p>	Compatibil			
<p>Articolul 56 Celula de criză</p> <p>(1) Fără a aduce atingere rolului său de asigurare a aplicării legislației comunitare, în cazurile în care Comisia identifică o situație care implică un risc major direct sau indirect pentru sănătatea umană derivând din produse alimentare sau din hrana pentru animale, iar riscul nu poate fi prevenit, eliminat sau redus prin procedurile existente sau nu poate fi gestionat, în mod corespunzător, numai prin aplicarea articolelor 53 și 54, ea transmite de îndată o notificare statelor membre și Autorității.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		

<p>(2) Comisia instituie de îndată o celulă de criză la care participă și Autoritatea și, dacă este necesar, asigură asistență științifică și tehnică.</p>	<p>(3) Agenția instituie de îndată o celulă de criză la care participă și autoritățile publice centrale și, dacă este necesar, asigură asistență științifică și tehnică.</p>	Compatibil			
<p><i>Articolul 57</i> Atribuțiile celei de criză</p> <p>(1) Celula de criză răspunde de colectarea și evaluarea tuturor informațiilor relevante și de identificarea opțiunilor disponibile pentru prevenirea, eliminarea sau reducerea la un nivel acceptabil a riscului pentru sănătatea umană, cât mai rapid și mai eficient posibil.</p> <p>(2) Celula de criză poate solicita sprijinul oricărei persoane publice sau private a cărei experiență o consideră necesară pentru gestionarea, în mod eficient, a crizei.</p> <p>(3) Celula de criză informează permanent publicul asupra riscurilor implicate și asupra măsurilor luate.</p>	<p>(4) Celula de criză răspunde de colectarea și evaluarea tuturor informațiilor relevante și de identificarea opțiunilor disponibile pentru prevenirea, eliminarea sau reducerea la un nivel acceptabil a riscului pentru sănătatea umană, cât mai rapid și mai eficient posibil.</p> <p>(5) Celula de criză poate solicita sprijinul oricărei persoane publice sau private a cărei experiență o consideră necesară pentru gestionarea, în mod eficient, a crizei.</p> <p>(6) Celula de criză informează permanent publicul asupra riscurilor implicate și asupra măsurilor luate.</p>	Compatibil			
<p>CAPITOLUL V PROCEDURI ȘI DISPOZIȚII FINALE</p> <p>SECȚIUNEA 1</p> <p>COMITETUL ȘI PROCEDURA DE MEDIERE</p> <p><i>Articolul 58</i> Comitetul</p> <p>(1) Comisia este asistată de Comitetul permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale, denumit în continuare „comitetul”. Acest comitet este un comitet în sensul Regulamentului (UE) nr. 182/2011 al Parlamentului European și al Consiliului (29). Comitetul este organizat pe secțiuni pentru a aborda toate problemele în materie.</p> <p>Toate trimerile din dreptul Uniunii la Comitetul permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală se interpretează ca trimiteri la comitetul menționat la primul paragraf.</p> <p>(2) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolele 5 și 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din respectiva decizie.</p> <p>Termenul prevăzut la articolul 5 alineatul (6) din Decizia 1999/468/CE se stabilește la trei luni.</p> <p>(3) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1)-(4) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din respectiva decizie.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		
<p><i>Articolul 59</i> Funcțiile atribuite Comitetului</p> <p>Comitetul îndeplinește funcțiile care i se atribuie prin prezentul regulament și prin alte dispoziții comunitare relevante, în cazurile și condițiile specificate în respectivele dispoziții. De asemenea, el poate examina orice problemă ce se încadrează în aceste dispoziții, fie la inițiativa președintelui, fie la solicitarea în scris a unuia dintre membrii săi.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		

<p><i>Articolul 60</i> Procedura de mediere</p> <p>(1) Fără a aduce atingere aplicării altor dispoziții comunitare, în cazul în care un stat membru este de părere că o măsură luată de un alt stat membru în domeniul siguranței produselor alimentare este fie Prevederi UE neaplicabile cu prezentul regulament, fie de natură să afecteze funcționarea pieței interne, el înaintează problema Comisiei, care informează de îndată celălalt stat membru implicat.</p> <p>(2) Cele două state membre implicate și Comisia depun toate eforturile pentru rezolvarea problemei. În cazul în care nu se poate ajunge la un acord, Comisia poate solicita Autorității un aviz cu privire la orice problemă științifică litigioasă în materie. Termenii acestei solicitări și limita de timp în care i se cere Autorității să emită avizul se stabilesc de comun acord de către Comisie și Autoritate, după consultarea celor două state membre implicate.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		
<p>SECȚIUNEA 2 DISPOZIȚII FINALE</p> <p><i>Articolul 61</i> Clauza de revizuire</p> <p>(1) Înainte de 1 ianuarie 2005 și apoi o dată la șase ani, Autoritatea împreună cu Comisia dispun o evaluare externă independentă a realizărilor sale, pe baza unui mandat emis de Consiliul de administrație în acord cu Comisia. Evaluarea va estima practicile de lucru și impactul Autorității. Evaluarea va ține seama de opiniile părților interesate, atât la nivel comunitar, cât și la nivel național. Consiliul de administrație al Autorității analizează concluziile evaluării și emite către Comisie acele recomandări care ar putea fi necesare cu privire la modificările aduse Autorității și practicilor sale de lucru. Evaluarea și recomandările sunt făcute publice.</p> <p>(2) Înainte de 1 ianuarie 2005, Comisia publică un raport privind experiența dobândită prin aplicarea secțiunilor 1 și 2 de la capitolul IV.</p> <p>(3) Rapoartele și recomandările menționate la alineatele (1) și (2) se înaintează Consiliului și Parlamentului European.</p>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederile se referă la Comunitatea Europeană Nu sunt aplicabile pentru RM		

Ministru



Nicolae CIUBUC