



# GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

## HOTĂRÂRE nr. \_\_\_\_

din \_\_\_\_\_ 2025

Chișinău

### **Pentru aprobarea Regulamentului cu privire la funcționarea Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase**

-----

În temeiul art. 8<sup>1</sup> alin. (7) din Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2007, nr. 36-38, art. 145), cu modificările ulterioare, și al art. 22 din Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2023, nr. 272-273, art. 468), Guvernul HOTĂRĂȘTE:

Prezenta hotărâre transpune parțial Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417 a Comisiei din 8 noiembrie 2018 de stabilire a liniilor directe pentru gestionarea Sistemului de informare rapidă al Uniunii Europene, RAPEX, înființat în temeiul articolului 12 din Directiva 2001/95/CE privind siguranța generală a produselor, precum și a sistemului său de notificare, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii L 73/121 din 15 martie 2019, așa cum a fost modificată ultima dată prin Decizia de punere în aplicare (UE) 2023/975 a Comisiei din 15 mai 2023 (CELEX: 32019D0417).

**1.** Se aprobă Regulamentul cu privire la funcționarea Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase (se anexează).

**2.** Se desemnează în calitate de membri ai rețelei Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase la nivel național următoarele autorități:

2.1. Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării;

2.2. autoritățile de supraveghere a pieței și Serviciul Vamal;

2.3. în calitate de punct de contact național – Inspectoratul de Stat pentru Supravegherea Produselor Nealimentare și Protecția Consumatorilor.

**3.** La data intrării în vigoare a prezentei hotărâri, se abrogă Hotărârea Guvernului nr. 1116/2016 pentru aprobarea Regulamentului de funcționare a Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr. 353-354, art. 1207), cu modificările ulterioare.

4. Controlul asupra executării prezentei hotărâri se pune în sarcina Ministerului Dezvoltării Economice și Digitalizării.

**Prim-ministru**

**DORIN RECEAN**

Contrasemnează:

Viceprim-ministru,  
ministrul dezvoltării  
economice și digitalizării

Dumitru ALAIBA

Aprobat  
prin Hotărârea Guvernului nr.

**REGULAMENT**  
**cu privire la funcționarea Sistemului de schimb rapid**  
**de informații privind produsele periculoase**

**I. DISPOZIȚII GENERALE**

**Secțiunea 1**

**Obiect, scop și noțiuni**

**1.** Regulamentul cu privire la funcționarea Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase (în continuare – *Regulament*) stabilește procedurile și mecanismele de utilizare a sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase între autoritățile de supraveghere a pieței privind măsurile corective adoptate cu privire la produsele nealimentare care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor, precum și concluziile referitoare la efectuarea acțiunilor subsecvente informațiilor transmise.

**2.** Obiectivele prezentului Regulament sunt următoarele:

2.1. raționalizarea procesului pentru mecanismele de notificare;

2.2. stabilirea criteriilor de notificare pentru mecanismele de notificare;

2.3. definirea conținutului notificărilor și al notificărilor subsecvente trimise în cadrul mecanismului de notificare, în mod special cu privire la datele necesare și la formularele utilizate;

2.4. stabilirea acțiunilor subsecvente care urmează să fie întreprinse de către autoritățile de supraveghere a pieței ca urmare a primirii unei notificări și a tipului de informații furnizate;

2.5. descrierea modului în care sunt tratate notificările și notificările subsecvente;

2.6. stabilirea de termene-limită pentru diversele tipuri de acțiuni întreprinse în cadrul mecanismelor de notificare;

2.7. stabilirea modalităților practice și tehnice necesare pentru ca mecanismele de notificare să fie utilizate în mod eficient.

**3.** În sensul prezentului Regulament se utilizează noțiunile definite de Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor, precum și noțiunile „agent economic” și „supraveghere a pieței”, astfel cum sunt definite în Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor.

**4.** În sensul prezentului Regulament se definesc următoarele noțiuni:

4.1. *măsuri obligatorii* – măsuri corective, adoptate sau a căror adoptare a fost decisă de către autoritățile de supraveghere a pieței, care obligă un agent economic să întreprindă acțiuni în legătură cu un produs pe care l-a introdus pe piață;

4.2. *măsuri voluntare*:

4.2.1. măsuri preventive și restrictive adoptate în mod voluntar de către un agent economic, fără nicio intervenție din partea unei autorități de supraveghere a pieței;

4.2.2. recomandări și acorduri încheiate de către autoritățile de supraveghere a pieței cu agenții economici; se referă la acordurile care nu sunt în formă scrisă și care duc la adoptarea de către agenții economici a unor acțiuni preventive sau restrictive în domeniul lor de activitate în legătură cu produsele pe care le-au introdus pe piață și care prezintă un risc grav;

4.3. *produse de consum*, care includ:

4.3.1. *produse destinate consumatorilor* – produse care sunt concepute și fabricate pentru consumatori, precum și sunt puse la dispoziția consumatorilor;

4.3.2. *produse inițial destinate profesioniștilor ajunse pe piața consumatorilor* – produse concepute și fabricate pentru profesioniști, a căror utilizare de către consumatori, în condiții de previzibilitate rezonabile, este probabilă. Acestea sunt produse fabricate pentru profesioniști și puse la dispoziția consumatorilor care le pot cumpăra și folosi fără a avea cunoștințe sau instruire specială. Atât produsele destinate consumatorilor, cât și cele inițial destinate profesioniștilor ajunse pe piața consumatorilor pot fi oferite consumatorilor gratuit, pot fi cumpărate de către consumatori și pot fi furnizate acestora în contextul prestării unui serviciu. Toate cele trei situații sunt vizate de către sistem;

4.4. *produse furnizate consumatorilor în contextul prestării unui serviciu*, care includ:

4.4.1. *produsele furnizate consumatorilor care sunt luate și utilizate în afara sediului unui prestator de servicii*, cum ar fi automobilele și mașinile de tuns iarba închiriate sau concesionate de la magazine de profil, precum și cernelurile pentru tatuaje și implanturile (care nu se încadrează la dispozitive medicale) implantabile sub pielea unui consumator de către un prestator de servicii;

4.4.2. *produsele utilizate la sediul unui prestator de servicii*, cu condiția ca înșiși consumatorii să manipuleze în mod activ produsul.

## **Secțiunea a 2-a** **Domaniul de aplicare**

**5.** Prezentul Regulament se aplică produselor reglementate de Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor (în continuare – *Legea nr. 422/2006*) și produselor reglementate de Legea nr. 162/2023 privind

supravegherea pieței și conformitatea produselor (în continuare – *Legea nr. 162/2023*).

**6.** Produsele care nu fac obiectul prezentului Regulament se referă la:

6.1. produsele care fac obiectul unor mecanisme de notificare specifice și echivalente instituite în temeiul legislației specifice, în mod special:

6.1.1. alimentele, furajele și alte produse reglementate de *Legea nr. 306/2018* privind siguranța alimentelor;

6.1.2. medicamentele reglementate de *Legea nr. 1409/1997* cu privire la medicamente și cele reglementate de *Legea nr. 119/2018* cu privire la medicamentele de uz veterinar;

6.1.3. dispozitivele medicale și dispozitivele medicale active implantabile reglementate de *Legea nr. 102/2017* cu privire la dispozitivele medicale;

6.2. produsele care nu intră în domeniul de aplicare a *Legii nr. 422/2006*, și anume:

6.2.1. produsele de ocazie, produse furnizate ca antichități sau ca produse care necesită reparare sau recondiționare înainte de a fi utilizate, cu condiția ca furnizorul să informeze în mod clar persoana căreia îi este furnizat produsul în cauză;

6.2.2. echipamentele utilizate sau exploatate de către un prestator de servicii profesionale pentru prestarea unui serviciu;

6.2.3. produsele care nu se încadrează în definiția produsului prevăzută la art. 2 din *Legea nr. 162/2023*.

## **II. ASPECTE GENERALE ȘI ORGANIZATORICE REFERITOARE LA SISTEMUL DE SCHIMB RAPID DE INFORMAȚII PRIVIND PRODUSELE PERICULOASE**

### **Secțiunea 1**

#### **Sistemul de schimb rapid de informații privind produsele periculoase**

**7.** Sistemul de schimb rapid de informații privind produsele periculoase se aplică în cazul măsurilor care împiedică, restricționează sau impun condiții specifice comercializării și utilizării produselor care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor sau, în cazul produselor reglementate de *Legea nr. 162/2023*, al măsurilor care împiedică, restricționează sau impun condiții specifice comercializării și utilizării produselor care prezintă un risc grav pentru sănătatea, siguranța sau alte interese publice relevante ale utilizatorilor finali.

**8.** Datele cuprinse în Sistemul de schimb rapid de informații privind produsele periculoase (în continuare – *Sistem SRIPP*) contribuie la:

8.1. împiedicarea și restricționarea furnizării de produse periculoase;

8.2. monitorizarea eficacității și coerenței acțiunilor întreprinse de către autoritățile de supraveghere a pieței și asigurarea respectării legislației;

8.3. promovarea aplicării coerente a cerințelor privind siguranța produselor și, prin urmare, contribuția la buna funcționare a pieței interne.

## **Secțiunea a 2-a**

### **Componentele și atribuțiile membrilor rețelei Sistemului SRIPP**

**9.** Sistemul SRIPP este constituit din:

9.1. Sistemul informațional de schimb rapid de informații privind produsele periculoase (în continuare – *SI SRIPP*);

9.2. punctul național de contact;

9.3. punctele de contact ale membrilor rețelei Sistemului SRIPP la nivel național (autoritățile responsabile de supravegherea pieței și Serviciul Vamal);

9.4. Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării – autoritatea de coordonare;

9.5. site-ul web oficial al SI SRIPP;

9.6. interfața de interoperabilitate dintre SI SRIPP și Sistemul informațional național de informare și comunicare pentru supravegherea pieței (SI NICSP).

**10.** Autoritățile de supraveghere a pieței și membrii rețelei Sistemului SRIPP își desemnează punctele de contact și comunică despre aceasta punctului de contact național, precum și informațiile cu privire la persoanele responsabile de funcționarea acestuia și datele de contact ale acestora, inclusiv informații cu privire la modificările referitoare la punctele de contact și la datele lor de contact.

**11.** Membrii Sistemului SRIPP asigură comunicarea efectivă dintre punctele lor de contact, în mod special acestea:

11.1. constituie o rețea de comunicare efectivă între punctele lor de contact și subdiviziunile subordonate, asigurând transmiterea imediată a notificării, în vederea unei acțiuni corespunzătoare, și o mențin în stare permanentă de funcționare;

11.2. definesc rolurile și responsabilitățile punctelor lor de contact și cele ale subdiviziunilor subordonate în ceea ce privește elaborarea și transmiterea notificărilor punctului de contact național, precum și evaluarea și difuzarea notificărilor recepționate din partea punctului național de contact.

## **Secțiunea a 3-a**

### **Organizarea punctului de contact național**

**12.** Punctul de contact național și punctele de contact ale autorităților de supraveghere a pieței dispun de adresă de e-mail separată, destinată participării

în Sistemul SRIPP, accesibilă tuturor funcționarilor desemnați în calitate de punct de contact. Punctul de contact național dispune de număr de telefon, prin care poate fi contactat în timpul și în afara orelor de program.

**13.** Punctul de contact național menține și actualizează lista punctelor de contact ale membrilor rețelei și o pune la dispoziția acestora.

**14.** Punctul de contact național asigură disponibilitatea unui agent de serviciu accesibil în afara orelor de birou pentru comunicări urgente 24 de ore din 24 și 7 zile din 7.

**15.** Punctul de contact național are următoarele atribuții:

15.1. organizează și conduce activitatea rețelei naționale a Sistemului SRIPP;

15.2. instruește și asistă autoritățile de supraveghere a pieței în procesul de utilizare a rețelei naționale;

15.3. asigură ca toate sarcinile să fie îndeplinite corect și, în mod special, ca toate informațiile necesare (notificări, reacții, informații suplimentare) să fie furnizate fără întârziere;

15.4. transmite informațiile între autoritatea de coordonare, autoritățile de supraveghere a pieței și Serviciul Vamal;

15.5. verifică și validează notificările recepționate de la autoritățile de supraveghere a pieței, înainte de a fi transmise către autoritatea de coordonare;

15.6. verifică, înainte de trimiterea unei notificări, dacă un produs a făcut sau nu deja obiectul unei notificări sau dacă informațiile referitoare la produsul respectiv au fost transmise prin Sistemul SRIPP (pentru a se evita orice repetare);

15.7. își asumă responsabilități (împreună cu autoritatea de supraveghere a pieței competentă) pentru informațiile transmise prin Sistemul SRIPP;

15.8. propune îmbunătățiri referitoare la operarea Sistemului SRIPP;

15.9. informează imediat autoritatea de coordonare cu privire la orice problemă apărută în funcționarea Sistemului SRIPP;

15.10. coordonează toate activitățile și inițiativele la nivel național referitoare la Sistemul SRIPP;

15.11. explică părților implicate modul de funcționare a Sistemului SRIPP și obligațiile acestora ce decurg din Legea nr. 422/2006, în mod special obligațiile privind notificările din partea agenților economici.

15.12. participă la întâlnirile grupului de lucru al punctelor de contact în cadrul sistemului de alertă rapidă al UE pentru produsele nealimentare periculoase și la alte evenimente legate de operarea acestuia.

## **Secțiunea a 4-a**

### **Rolul agenților economici în cadrul Sistemului SRIPP**

**16.** Agenții economici nu sunt implicați în mod direct în transmiterea notificărilor în aplicația Sistemului SRIPP. În cazul unui produs care prezintă un risc, agenții economici informează, fără întârziere, autoritatea de supraveghere a pieței unde produsele respective sunt sau au fost comercializate sau au fost furnizate în alt mod consumatorilor.

**17.** În eventualitatea unor riscuri majore, aceste informații includ cel puțin următoarele:

17.1. informații care permit identificarea precisă a produsului sau a lotului de produse respective;

17.2. descrierea completă a riscului prezentat de produsele respective;

17.3. toate informațiile disponibile relevante pentru depistarea produsului;

17.4. descrierea acțiunilor întreprinse pentru prevenirea riscurilor în adresa consumatorilor.

Aceste informații se examinează de către autoritatea de supraveghere a pieței responsabilă, conform domeniului atribuit prin Legea nr. 162/2023.

**18.** Agenții economici transmit informații privind produsele care prezintă un risc prin intermediul portalului de alertă privind siguranța produselor, destinat agenților economici, instrument disponibil pe site-ul web al SI SRIPP. Agenții economici includ descrierea detaliată a riscului prezentat de produs și pot utiliza instrumentul de evaluare a riscurilor disponibil în acest scop.

**19.** Evaluările riscurilor efectuate de către agenții economici nu sunt obligatorii pentru autoritățile de supraveghere a pieței, responsabile pentru efectuarea propriei evaluări a riscurilor. Prin urmare, este posibil ca o autoritate de supraveghere a pieței să ajungă la o concluzie diferită față de cea din evaluarea riscului, furnizată într-o alertă transmisă prin intermediul portalului destinat agenților economici.

**20.** Agenții economici sunt obligați să notifice autorităților de supraveghere a pieței măsurile și acțiunile voluntare întreprinse pentru a preveni riscurile pe care le prezintă pentru consumatori produsele pe care aceștia le-au introdus pe piață (inclusiv o notificare prin portalul destinat agenților economici).

**21.** Autoritatea de supraveghere a pieței, care recepționează acest tip de notificare, utilizează informațiile în cauză ca bază pentru o notificare (dacă sunt întrunite toate criteriile de notificare) și le trimite imediat, după recepționarea notificării, prin portalul destinat agenților economici.



**22.** În cazul în care măsurile voluntare sunt adoptate sub forma unui acord între un agent economic și o autoritate de supraveghere a pieței sau pe baza unei recomandări din partea unei autorități către un producător sau un distribuitor, imediat după încheierea unui astfel de acord sau după adoptarea unei astfel de recomandări se transmite o notificare.

### **Secțiunea a 5-a**

#### **Măsuri adoptate în privința produselor care prezintă un risc**

**23.** În privința produselor care prezintă un risc pot fi adoptate măsuri preventive sau restrictive, fie la inițiativa agentului economic care le-a introdus și/sau distribuit pe piață (măsuri voluntare), fie la decizia autorității de supraveghere a pieței responsabile de monitorizarea conformității produselor cu cerințele în materie de siguranță (măsuri obligatorii).

**24.** Art. 8 alin. (1) din Legea nr. 422/2006 prevede lista diferitelor categorii de măsuri care sunt notificate prin Sistemul SRIPP în cazul în care sunt îndeplinite condițiile de notificare, inclusiv următoarele măsuri:

24.1. marcarea unui produs cu avertizări corespunzătoare privind riscul (riscurile) pe care acesta îl (le) poate prezenta;

24.2. supunerea comercializării unui produs unor condiții prealabile;

24.3. avertizarea consumatorilor și utilizatorilor finali cu privire la riscurile pe care un produs le poate prezenta;

24.4. interzicerea temporară a furnizării, a propunerii de a furniza sau a expunerii unui produs pe piață;

24.5. interzicerea comercializării unui produs și orice măsuri însoțitoare, respectiv, măsurile necesare pentru a asigura respectarea interdicției;

24.6. retragerea unui produs de pe piață;

24.7. rechemarea unui produs de la consumatori;

24.8. distrugerea unui produs retras sau rechemat.

**25.** În sensul Sistemului SRIPP, termenul „retragere” este utilizat exclusiv în cazul măsurilor care au ca scop prevenirea distribuirii, expunerii și oferirii unui produs care prezintă un risc pentru consumatori sau pentru alți utilizatori finali, iar termenul „rechemare” este utilizat doar pentru măsuri care au ca scop rechemarea unui astfel de produs care a fost deja pus la dispoziția consumatorilor sau a altor utilizatori finali de către un producător sau un distribuitor.

**26.** În cazul riscurilor grave, în Sistemul SRIPP se notifică atât măsurile obligatorii, cât și cele voluntare.

**27.** Măsurile preventive și restrictive adoptate în mod voluntar de către un agent economic, adică fără nicio intervenție din partea unei autorități de

supraveghere a pieței, în legătură cu un produs care prezintă un risc grav și măsurile preventive sau restrictive care vizează produsul respectiv, inițiate de un agent economic, se notifică imediat autorităților de supraveghere a pieței.

**28.** Categoriile de măsuri preventive și restrictive adoptate în legătură cu comercializarea și utilizarea produselor destinate consumatorilor cu risc grav pentru sănătatea și siguranța acestora, precum și cele cu risc grav pentru sănătatea, siguranța sau alte interese publice relevante ale utilizatorilor finali, fac obiectul obligației de notificare în SI SRIPP.

**29.** Deciziile general aplicabile adoptate la nivel național având ca scop prevenirea sau restricționarea comercializării și utilizării unei sau unor categorii de produse de consum descrise în termeni generici, din cauza riscurilor grave pe care le prezintă pentru sănătatea și siguranța consumatorilor, nu se notifică prin SI SRIPP. Măsurile de acest tip se referă doar la categorii de produse definite în termeni generici (toate produsele la modul general sau toate produsele care deservește același scop) – și nu la (categorii de) produse identificate în mod specific prin marca comercială, aspectul specific, producătorul, comerciantul, denumirea sau numărul modelului etc.

**30.** Măsurile adoptate de Serviciul Vamal responsabil de efectuarea controalelor la frontieră, menite să prevină comercializarea unui produs de consum care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța, se notifică prin SI SRIPP în același mod ca și măsurile adoptate de către autoritățile de supraveghere a pieței, care restricționează comercializarea sau utilizarea unui produs.

### **Secțiunea a 6-a** **Aspecte generale privind evaluarea riscului**

**31.** Înainte de a decide să prezinte o notificare prin SI SRIPP, autoritatea de supraveghere a pieței efectuează evaluarea corespunzătoare a riscului, pentru a stabili dacă produsul care urmează a fi notificat prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor sau un risc grav pentru sănătatea, siguranța sau pentru alte interese publice relevante ale utilizatorilor finali și, prin urmare, dacă este îndeplinit unul dintre criteriile de notificare prin SI SRIPP.

**32.** Evaluarea riscului este efectuată sau verificată întotdeauna de către o autoritate de supraveghere a pieței, care fie a efectuat investigația și a adoptat măsurile adecvate, fie a monitorizat acțiunile voluntare întreprinse de către un agent economic cu privire la un produs care prezenta un risc. Chestiunile neclare sunt soluționate de către punctul național de contact cu autoritatea de

supraveghere a pieței responsabilă, înainte de transmiterea unei notificări prin SI SRIPP.

**33.** Notificările în scop de informare trimise în conformitate cu Legea nr. 422/2006 și cu Legea nr. 162/2023 sunt considerate, în general, drept notificări pentru produse care prezintă un risc. Notificările pentru astfel de produse, spre deosebire de notificările pentru produsele care prezintă un risc grav, nu implică în mod necesar obligația de a întreprinde acțiuni subsecvente de către autoritățile de supraveghere a pieței, cu excepția cazului în care natura produsului sau a riscului impune acest lucru.

**34.** Evaluarea riscului se efectuează în conformitate cu Metodologia privind evaluarea riscurilor în cazul produselor nealimentare destinate consumatorilor și selectarea măsurilor corective, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 1212/2016.

### **III. NOTIFICĂRI**

#### **Secțiunea 1**

#### **Criteriile de notificare și tipurile de notificări**

**35.** Autoritățile de supraveghere a pieței au obligația să transmită o notificare prin SI SRIPP, atât asupra măsurilor obligatorii, cât și asupra celor voluntare, atunci când sunt întrunite următoarele criterii de notificare:

35.1. produsul intră în domeniul de aplicare al Legii nr. 422/2006 sau al Legii nr. 162/2023;

35.2. produsul face obiectul unor măsuri care împiedică, restricționează sau impun condiții specifice comercializării sau utilizării sale eventuale („măsuri obligatorii preventive și restrictive”);

35.3. produsul prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor sau, în cazul produselor reglementate de Legea nr. 162/2023, și pentru alte interese publice relevante ale utilizatorilor finali;

35.4. nu se poate exclude că efectul riscului grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor sau, în cazul produselor reglementate de Legea nr. 162/2023, și pentru alte interese publice relevante ale utilizatorilor finali depășește teritoriul Republicii Moldova.

**36.** În scopul transmiterii informațiilor, în cadrul Sistemului SRIPP se utilizează 2 tipuri de notificări:

36.1. notificarea cu privire la un risc grav;

36.2. notificarea cu privire la un risc grav necesitând acțiuni urgente.

**37.** În situația în care toate criteriile de notificare specificate la pct. 35 sunt întrunite, autoritatea de supraveghere a pieței pregătește și transmite punctului de contact național notificarea cu privire la un risc grav.

**38.** În situația în care toate criteriile de notificare specificate la pct. 35 sunt întrunite și, în plus, produsul prezintă un risc care amenință viața și/sau au existat accidente fatale și în alte cazuri în care o notificare impune acțiuni urgente din partea tuturor membrilor rețelei, autoritatea de supraveghere a pieței pregătește și transmite punctului de contact național notificarea clasificată ca notificare cu privire la un risc grav care necesită acțiuni urgente.

**39.** Autoritățile de supraveghere a pieței informează punctul de contact național cu privire la măsurile adoptate, care restricționează introducerea pe piață a anumitor produse sau solicită retragerea sau returnarea (rechemarea) lor, în măsura în care aceste informații nu sunt eligibile pentru tipul de notificare prevăzută la pct. 36 și nu se califică nici pentru alte notificări prevăzute de legislația specifică. Pentru a notifica punctul de contact național, este necesară întrunirea cumulativă a următoarelor criterii de notificare, în scop de informare:

39.1. produsul este destinat consumatorilor;

39.2. produsul face obiectul unor măsuri de prevenire, de restricționare sau de impunere a condițiilor specifice comercializării sau utilizării sale (măsuri corective);

39.3. produsul prezintă un risc pentru sănătatea și siguranța consumatorilor, ale cărui efecte pot depăși sau depășesc teritoriul Republicii Moldova, ori prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor, ale cărui efecte nu depășesc sau nu pot depăși teritoriul Republicii Moldova, însă măsurile adoptate implică informații care pot prezenta interes pentru alte țări;

39.4. măsurile adoptate nu se notifică în cadrul niciunei alte proceduri de notificare prevăzute de legislația specifică.

**40.** Punctul de contact național verifică dacă sunt întrunite toate criteriile de notificare și dacă aceasta se transmite autorității de coordonare ca notificare cu privire la un risc grav sau ca notificare cu privire la un risc grav necesitând acțiuni urgente.

**41.** Dacă o notificare nu poate fi trimisă ca notificare cu privire la un risc grav sau ca notificare cu privire la un risc grav necesitând acțiuni urgente, autoritatea de supraveghere a pieței poate alege să trimită informațiile în cauză în scop de informare. Astfel de notificări sunt clasificate ca notificări în scop de informare.

**42.** Notificările în scop de informare se transmit în următoarele situații:

42.1. toate criteriile de notificare prin SI SRIPP sunt întrunite, dar o notificare nu conține toate informațiile (în principal cu privire la identificarea produsului și la canalele de distribuire) necesare altor autorități pentru a asigura posibilitatea desfășurării acțiunilor subsecvente unei astfel de notificări sau o notificare nu conține numele produsului, marca comercială și imaginea sa, astfel încât produsul notificat nu poate fi identificat corect și nu poate fi deosebit de alte produse din aceeași categorie sau din același tip disponibile pe piață;

42.2. autoritatea de supraveghere a pieței este la curent cu faptul că un produs destinat consumatorilor, disponibil pe piață, prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor, dar nu au fost încă adoptate măsuri preventive și restrictive de către producător sau distribuitor sau acestea nu au fost încă adoptate sau decise de către autoritatea de supraveghere a pieței. Dacă informațiile cu privire la un astfel de produs se distribuie prin SI SRIPP înainte ca măsurile să fie luate, autoritatea de supraveghere a pieței informează punctul național de contact cu privire la decizia finală adoptată referitoare la produsul notificat (în principal ce tip de măsuri corective au fost adoptate sau de ce nu au fost adoptate astfel de măsuri);

42.3. autoritatea de supraveghere a pieței decide să notifice măsurile corective adoptate cu privire la produsele destinate consumatorilor care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor și care are doar efect local („eveniment local”);

42.4. autoritatea de supraveghere a pieței nu se poate decide cu certitudine dacă unul sau mai multe criterii de notificare sunt întrunite, însă o notificare implică informații despre siguranța produsului care ar putea fi de interes pentru alți membri ai rețelei.

**43.** Autoritatea de supraveghere a pieței menționează clar motivele care justifică trimiterea unei notificări în scop de informare.

## **Secțiunea a 2-a**

### **Integralitatea, conținutul și actualizarea datelor**

**44.** Notificările trebuie să fie cât mai complete posibil. Formularul standard de notificare este prezentat în anexa nr. 1. Toate rubricile formularului se completează cu datele necesare. În situația în care acestea nu sunt disponibile la momentul transmiterii unei notificări, acest fapt se indică și se explică în mod clar pe formular de către punctul de contact al autorității de supraveghere a pieței. În momentul în care informațiile lipsă devin disponibile, autoritatea de supraveghere a pieței actualizează notificarea.

**45.** Punctul de contact național pune la dispoziția tuturor autorităților de supraveghere a pieței instrucțiunile privind conținutul datelor necesare completării formularului standard de notificare.

**46.** Autoritățile de supraveghere a pieței respectă termenele-limită, specificate în anexa nr. 3 și nu întârzie trimiterea unei notificări cu privire la un produs care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor din cauză că o parte a informațiilor necesare nu sunt încă disponibile.

**47.** Înainte de trimiterea unei notificări, autoritatea de supraveghere a pieței verifică (pentru a se evita orice repetare inutilă) dacă, cu privire la produsul în cauză, nu s-a trimis deja o notificare prin SI SRIPP de către o altă autoritate de supraveghere a pieței. Dacă s-a transmis deja o notificare cu privire la produs, autoritatea de supraveghere a pieței trimite doar o reacție la notificarea existentă și pune la dispoziție orice alte informații care ar putea fi relevante pentru alte autorități de supraveghere a pieței (numere suplimentare de identificare a unui vehicul, o listă detaliată cu importatorii și distribuitorii, rapoarte de încercări suplimentare etc.).

**48.** Notificările transmise prin SI SRIPP includ următoarele categorii de date:

48.1. informațiile care permit identificarea produsului, și anume categoria și numele produsului, marca comercială, modelul și/sau numărul tipului, codul de bare, lotul sau numărul de serie, codul poziției tarifare conform Nomenclurii combinate a mărfurilor, descrierea produsului și a ambalajului său, însoțite de imagini ale produsului, ale ambalajului sau ale etichetelor;

48.2. informațiile care certifică originea produsului, și anume țara de origine, numele, adresa și datele de contact, cum ar fi numărul de telefon și adresa de e-mail, ale unui producător sau exportator. Dacă sunt disponibile, la formular se anexează și următoarele documente: copii ale comenzilor, ale contractelor de vânzare, ale facturilor, ale documentelor de expediere și ale declarațiilor vamale;

48.3. în măsura posibilității, informațiile privind locul exact în care produsul a fost pus la dispoziție (un magazin de mari dimensiuni, un magazin local sau o piață locală, online etc.);

48.4. informațiile cu privire la cerințele privind siguranța, aplicabile produsului care face obiectul notificării, incluzând numărul de referință și denumirile reglementării tehnice ale standardelor aplicabile;

48.5. descrierea riscului produsului care face obiectul notificării, incluzând descrierea rezultatelor și testelor de laborator și a celor vizuale, rapoartele privind testările și certificatele care dovedesc neconformitatea produsului care face obiectul notificării cu cerințele privind siguranța, evaluarea completă a riscului, împreună cu concluziile acesteia, și informații despre accidente sau incidentele cunoscute;

48.6. informațiile despre lanțurile de aprovizionare a produsului care face obiectul notificării și, mai exact, informațiile despre țările de destinație, plus

informațiile privind importatorii și, dacă sunt disponibile, cele privind distribuitorii produsului care face obiectul notificării;

48.7. informațiile cu privire la măsurile corective adoptate, mai exact, tipul (obligatoriu sau voluntar), categoria, domeniul de aplicare (la nivel național sau local), data intrării în vigoare și durata (cu caracter permanent sau temporar);

48.8. indicațiile care să precizeze dacă o notificare, o parte a ei sau a anexei/anexelor ei au caracter confidențial. Cererile de confidențialitate sunt însoțite întotdeauna de o justificare clară, care detaliază motivele unei astfel de cereri;

48.9. informații care să precizeze dacă produsul este contrafăcut, în măsura în care acestea sunt disponibile;

48.10. informații privind accidentele raportate în legătură cu produsul, indicând, în măsura posibilului, motivele accidentului (risc legat de modul în care utilizatorul a întrebuințat produsul sau risc inerent produsului);

48.11.. informații suplimentare precizând dacă notificarea a fost transmisă în contextul unei activități coordonate de asigurare a respectării legislației.

**49.** Autoritatea de supraveghere a pieței informează autoritatea de coordonare (cât mai curând posibil și nu mai târziu decât termenele-limită specificate în anexa nr. 3) cu privire la orice evoluții care impun modificări ale unei notificări transmise prin SI SRIPP. Autoritatea de supraveghere a pieței informează cu privire la orice modificări (ca urmare a deciziei unei instanțe de judecată în cadrul unei proceduri de recurs) ale statutului măsurilor corective notificate, ale evaluării riscului și ale noilor decizii referitoare la confidențialitate.

**50.** Autoritatea de coordonare examinează informațiile puse la dispoziție de către autoritatea de supraveghere a pieței, prin intermediul punctului de contact național, și actualizează informațiile în cauză în SI SRIPP și, dacă este cazul, pe site-ul web oficial al SI SRIPP.

### **Secțiunea a 3-a** **Responsabilitatea pentru informațiile transmise** **și cerințele de confidențialitate**

**51.** Punctul de contact național și autoritatea de supraveghere a pieței se asigură că datele puse la dispoziție prin SI SRIPP, în mod special descrierile produsului și ale riscului, sunt suficient de exacte pentru a se evita orice confuzie cu produsele similare din aceeași categorie sau de același tip care sunt disponibile pe piață.

**52.** Punctul de contact național și autoritatea de supraveghere a pieței implicată în procedura de notificare (prin efectuarea evaluării riscului prezentat

de produsul notificat sau prin punerea la dispoziție a informațiilor privind canalele de distribuție) își asumă responsabilitatea pentru informațiile transmise prin sistemul SRIPP.

**53.** Punctul de contact național verifică și validează toate notificările recepționate de la autoritățile de supraveghere a pieței, înainte de transmiterea lor către autoritatea de coordonare.

**54.** Orice acțiune întreprinsă de către autoritatea de coordonare, cum ar fi examinarea notificărilor, validarea și distribuirea lor prin SI SRIPP și publicarea rezumatelor notificărilor pe site-ul web oficial al SI SRIPP, nu implică nicio prezumție de responsabilitate pentru informațiile transmise, care revine totalmente autorității de supraveghere a pieței notificatoare.

**55.** Autoritatea de coordonare publică informații generale pe site-ul web oficial al SI SRIPP, care vizează notificările cu privire la un risc grav și notificările cu privire la un risc grav necesitând acțiuni urgente. Măsurile voluntare comunicate de către un agent economic sunt publicate în SI SRIPP.

**56.** Autoritățile de supraveghere a pieței publică informații generale despre (privind) produsele care prezintă un risc grav pentru consumatori și cu privire la măsurile corective adoptate în vederea contracarării acestui risc. Astfel de informații pot fi distribuite prin intermediul internetului, prin documente pe suport de hârtie sau prin mijloace electronice etc.

**57.** Informațiile puse la dispoziția publicului reprezintă un rezumat al unei notificări și includ, în mod special, elementele care permit identificarea produsului, precum și informații privind riscurile și măsurile adoptate pentru a le preveni sau a le diminua. Autoritatea de coordonare și autoritățile de supraveghere a pieței pot decide să dezvăluie publicului alte elemente ale notificărilor, numai atunci când aceste informații nu sunt confidențiale prin natura lor (secrete profesionale) și nu trebuie protejate.

**58.** Autoritatea de coordonare și autoritățile de supraveghere a pieței nu comunică publicului întregul conținut al notificărilor, în mod special descrierile detaliate ale riscurilor, cu rapoartele privind testările și certificatele aferente, sau listele detaliate conținând canalele de distribuție, deoarece unele dintre aceste informații, prin natura lor, sunt confidențiale (secrete profesionale) și e necesar să fie protejate.

**59.** Autoritățile de supraveghere a pieței și autoritatea de coordonare nu comunică publicului vreo informație despre un produs periculos notificat prin SI SRIPP dacă o astfel de comunicare subminează protejarea procedurilor judiciare, a activităților de monitorizare și de investigare sau secretul profesional,



cu excepția informațiilor referitoare la proprietățile din sfera siguranței produselor, care se aduc la cunoștința publicului dacă circumstanțele o impun, pentru a proteja sănătatea și siguranța consumatorilor sau, pentru a proteja și alte interese publice relevante ale utilizatorilor finali.

**60.** Autoritatea de supraveghere a pieței notificatoare poate solicita confidențialitate în privința unei notificări. O astfel de solicitare indică în mod clar partea/părțile notificării, care rămâne/rămân confidențială/confidențiale.

**61.** Fiecare cerere de tratament confidențial este însoțită de o justificare ce prezintă în mod clar motivele cererii.

**62.** Cererile de confidențialitate se examinează de către autoritatea de coordonare. Aceasta se asigură că cererea este completă (dacă stipulează care părți ale formularului sunt vizate de confidențialitate și dacă conține o justificare) și justificată. Decizia privind valabilitatea cererii se adoptă de către autoritatea de coordonare în urma consultării autorității de supraveghere a pieței notificatoare.

**63.** Notificările parțial sau total confidențiale se examinează de către autoritatea de coordonare, iar după validare și după distribuire prin SI SRIPP acestea fac obiectul acțiunilor subsecvente desfășurate de către autoritățile de supraveghere a pieței competente. Confidențialitatea unei notificări sau a unei părți a acesteia nu împiedică procesarea și distribuirea ei prin SI SRIPP către autoritatea de supraveghere a pieței competente.

**64.** Unica diferență semnificativă privind procesarea și procedurile referitoare la acțiunile subsecvente este aceea că autoritățile de supraveghere a pieței competente și autoritatea de coordonare nu dezvăluie nicio parte a unei notificări, care este confidențială pentru public. Aceste părți rămân confidențiale, astfel că ele nu se publică sub nicio formă. Autoritățile de supraveghere a pieței, care recepționează informații confidențiale prin SI SRIPP, se asigură că acestea sunt protejate în procesul îndeplinirii atribuțiilor care le revin.

**65.** Autoritatea de supraveghere a pieței notificatoare își retrage cererea de confidențialitate imediat în situația în care motivele care au condus la formularea acesteia au dispărut. Autoritatea de coordonare informează toți membrii rețelei cu privire la retragerea cererii de confidențialitate la recepționarea unei astfel de cereri din partea autorității de supraveghere a pieței notificatoare.

**66.** O notificare al cărei conținut nu mai este parțial sau integral confidențial se pune la dispoziția publicului conform cerințelor generale care se aplică publicării notificărilor reglementate prin prezentul Regulament.

## **Secțiunea a 4-a**

### **Examinarea și validarea notificărilor**

**67.** Autoritatea de coordonare verifică toate notificările, pentru a asigura corectitudinea și integralitatea lor, inclusiv dacă:

67.1. notificarea îndeplinește toate cerințele relevante menționate în prezentul Regulament;

67.2. produsul notificat nu a fost deja notificat (pentru a se evita orice suprapunere inutilă);

67.3. notificarea se clasifică în conformitate cu criteriile menționate la pct. 39;

67.4. informațiile puse la dispoziție (în special descrierea riscului) sunt în concordanță cu legislația aplicabilă privind siguranța produselor, precum și cu standardele relevante;

67.5. a fost utilizată procedura de notificare corectă.

**68.** Dacă se confirmă că o notificare este corectă, se verifică dacă aceasta este completă. Părților unei notificări referitoare la identificarea produsului, la descrierea riscului, la măsuri, la trasabilitate și la canale de distribuție li se acordă o atenție specială.

**69.** Deoarece autoritatea de coordonare nu este împuternicită să efectueze evaluarea riscului aferent produsului notificat, ci doar să verifice ca evaluarea să fie inclusă într-o notificare trimisă, autoritatea de supraveghere a pieței notificatoare pune întotdeauna la dispoziție descrierea exhaustivă a riscului care conține toate elementele menționate la pct. 48.

**70.** Autoritățile de supraveghere a pieței prezintă evaluarea riscurilor pentru fiecare notificare. Însă, în anumite cazuri, enumerate la pct. 72-75, autoritatea de coordonare poate valida notificările care sunt transmise fără a fi însoțite de o evaluare detaliată a riscurilor.

**71.** Nivelul de risc al unui produs poate fi considerat grav în cazul în care produsul conține o substanță chimică interzisă sau într-o concentrație care depășește limita stabilită de legislație. Prin urmare, în cazurile în care se iau măsuri cu privire la produsele care conțin o substanță chimică, făcând obiectul unei restricții în legislația națională, poate fi transmisă o notificare fără a fi însoțită de evaluarea detaliată a riscurilor.

**72.** Notificările care nu cuprind evaluarea detaliată a riscurilor pot fi validate și în cazul produselor cosmetice care conțin substanțe interzise sau restricționate, dacă acest lucru este însoțit de o justificare potrivit căreia prezența substanțelor respective peste limitele stabilite reprezintă un risc pentru sănătatea

și siguranța consumatorilor. Pentru acest sector specific de produse, este posibil să fie necesar ca și alți factori să fie luați în considerare.

**73.** În cazul în care au fost luate măsuri cu privire la un produs care conține substanțe chimice neautorizate, pentru care nu s-a realizat nicio evaluare științifică, în sensul Legii nr. 277/2018 privind substanțele chimice, care să confirme faptul că produsul prezintă un risc, poate fi necesară evaluarea adecvată a riscurilor, în funcție de o analiză de la caz la caz, pentru a dovedi că produsul prezintă un risc sau un risc grav. În cazurile în care este necesară evaluarea riscurilor, însă aceasta nu este furnizată, acestea vor fi validate doar „în scop de informare” în SI SRIPP.

**74.** Produsele care fac obiectul măsurilor restrictive impuse de către autoritățile de supraveghere a pieței din cauza prezenței unei substanțe chimice menționate în lista ingredientelor, pentru care se impun restricții în conformitate cu Regulamentul sanitar privind produsele cosmetice, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1207/2016, și în cazul cărora nu există date științifice care să evalueze riscul, notificările se evaluează de la caz la caz. În cazul în care este necesară evaluarea riscurilor, însă aceasta nu este furnizată, cazurile respective vor fi validate doar „în scop de informare” în SI SRIPP.

**75.** În cazul în care există dovezi solide conform cărora anumite caracteristici ale unor produse duc în mod constant la un risc specific și la un nivel de risc specific, nu este necesară evaluarea suplimentară a riscurilor pentru produsul respectiv.

**76.** Dacă notificarea este incompletă, creează incertitudini, autoritatea de coordonare suspendă validarea notificării și solicită autorității de supraveghere a pieței notificatoare informații suplimentare sau clarificări. Informațiile suplimentare se pun la dispoziție în termenul-limită specificat în cererea de informații formulată de autoritatea de coordonare.

**77.** Autoritatea de coordonare poate desfășura o investigație pentru a evalua siguranța unui produs, în mod special în cazul în care există dubii semnificative cu privire la riscurile prezentate de produsul notificat prin SI SRIPP. Aceste dubii pot să apară în cursul examinării unei notificări de către autoritatea de coordonare sau pot să fie aduse în atenția acestuia de autoritatea de supraveghere a pieței (printr-o reacție) sau de către o parte terță (un producător, distribuitor).

**78.** În cadrul unei astfel de investigații, autoritatea de coordonare:

78.1. solicită oricărei autorități de supraveghere a pieței notificatoare să transmită informații sau clarificări;

78.2. solicită o evaluare independentă a riscului și o testare independentă a produsului investigat;

78.3. consultă comitetele științifice sau orice altă instituție cu atribuții în domeniul siguranței produselor destinate consumatorilor.

**79.** În cazul în care investigația se referă la un produs notificat prin Sistemul SRIPP, autoritatea de coordonare suspendă validarea notificării sau, în cazul în care o astfel de notificare a fost deja validată și distribuită prin SI SRIPP, autoritatea elimină temporar rezumatul publicat pe site-ul web oficial al SI SRIPP. După finalizarea investigației și în funcție de rezultat, autoritatea de coordonare (după consultarea autorității de supraveghere a pieței notificatoare, dacă este cazul) poate valida și distribui prin SI SRIPP notificarea anterior suspendată, poate să mențină în SI SRIPP notificarea validată (cu orice modificări) sau poate să retragă permanent notificarea din SI SRIPP.

**80.** Autoritatea de coordonare informează autoritățile de supraveghere a pieței cu privire la:

80.1. decizia sa de a lansa o investigație, formulând în mod clar motivarea acestei decizii;

80.2. decizia sa de a încheia o investigație, prezentându-se concluziile și modificările la notificarea/notificările investigate (dacă există vreuna); și

80.3. toate aspectele relevante apărute în timpul unei investigații.

**81.** Autoritatea de coordonare, în urma examinării, validează și distribuie prin punctul de contact național, în termenele-limită specificate în anexa nr. 3, toate notificările considerate corecte și complete.

**82.** În situația în care, în cadrul unei examinări, autorității de supraveghere a pieței notificatoare i se expediază o cerere de informații suplimentare sau de clarificări, autoritatea de coordonare poate lua următoarele decizii:

82.1. în cazul în care informațiile suplimentare și clarificările solicitate au fost furnizate, autoritatea de coordonare reexaminează notificarea și o validează, schimbând, dacă este cazul, clasificarea (din notificare de informare în notificare cu privire la un risc grav);

82.2. în cazul în care informațiile suplimentare și clarificările solicitate nu au fost livrate înainte de un termen-limită specificat sau sunt insuficiente, autoritatea de coordonare decide, pe baza informațiilor recepționate și în funcție de circumstanțe, fie să o valideze după schimbarea clasificării (din notificare cu privire la un risc grav în notificare de informare), fie să nu o valideze.

## **IV. ACȚIUNI SUBSECVENTE NOTIFICĂRILOR**

### **Secțiunea 1**

#### **Aspecte generale privind acțiunile subsecvente**

**83.** Autoritățile de supraveghere a pieței asigură desfășurarea, cât mai curând posibil și în mod corespunzător, a unor acțiuni subsecvente notificărilor cu privire la un risc grav, notificărilor cu privire la un risc grav necesitând acțiuni urgente și notificărilor în scop de informare, transmise de autoritatea de coordonare prin intermediul punctului de contact național și în termenele-limită specificate în anexa nr. 3.

**84.** Notificările în scop de informare nu necesită nicio acțiune subsecventă specifică.

**85.** Autoritățile de supraveghere a pieței, la recepționarea unei notificări, examinează informațiile și întreprind acțiuni corespunzătoare pentru:

85.1. a stabili dacă produsul a fost comercializat pe piață;

85.2. a evalua ce măsuri corective se iau în privința produsului notificat, despre care se constată că este comercializat pe piață, ținând cont de măsurile luate de către autoritatea de supraveghere a pieței notificatoare și de orice circumstanțe speciale care ar putea justifica măsuri de diferite tipuri sau o atitudine pasivă;

85.3. a efectua, dacă este cazul, evaluări suplimentare ale riscului și testări suplimentare ale produsului notificat;

85.4. a selecta orice informație suplimentară care ar putea fi relevantă pentru alți membri ai rețelei (informații despre canalele de distribuție ale produsului notificat).

**86.** Pentru a asigura desfășurarea eficientă și efectivă a acțiunilor subsecvente, se utilizează cele mai bune practici de efectuare a acestora, care includ:

86.1. organizarea activităților de supraveghere a pieței și controlul de stat (planificate și inopinate), în conformitate cu Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor, precum și cu Legea nr. 131/2012 privind controlul de stat, pentru a stabili dacă produsele de consum notificate prin aplicația SI SRIPP se află la dispoziția consumatorilor;

86.2. cooperarea cu asociațiile profesionale;

86.3. publicarea rezumatelor notificărilor prin intermediul site-urilor lor web și/sau prin intermediul altor mijloace de comunicare cu privire la produsele de consum notificate prin SI SRIPP;

86.4. verificări online, pentru a încerca să identifice dacă produsele notificate prin SI SRIPP sunt disponibile pe piețele online.

**87.** Autoritățile de supraveghere a pieței desfășoară acțiuni subsecvente și nu se limitează doar la una dintre acestea.

**88.** În cazul în care fabricantul, un reprezentant al acestuia sau un importator al produsului notificat este stabilit în Republica Moldova, autoritatea de supraveghere a pieței competentă se asigură că acțiunile subsecvente notificărilor distribuite prin SI SRIPP sunt corespunzătoare.

## **Secțiunea a 2-a**

### **Conținutul notificărilor subsecvente**

**89.** Constatările rezultate din acțiunile subsecvente sunt comunicate sub forma unor notificări subsecvente. Pentru a armoniza tipul de informații și pentru a păstra sarcina de lucru la un nivel minim, autoritățile de supraveghere a pieței transmit notificări subsecvente, în mod special, în situațiile de mai jos.

89.1. un produs notificat a fost găsit pe piață:

89.1.1. se transmite o notificare subsecventă în cazul în care autoritățile de supraveghere a pieței constată existența produsului notificat pe piață sau la frontieră. Notificarea subsecventă conține detalii complete cu privire la produsul în cauză, precum și informații privind numărul total de exemplare găsite pe piață;

89.1.2. în plus, se comunică următoarele detalii despre măsurile luate:

89.1.2.1. tipul (măsuri obligatorii sau voluntare);

89.1.2.2. categoria;

89.1.2.3. aria de aplicare;

89.1.2.4. data intrării în vigoare și durata;

89.1.3. dacă s-a constatat că produsul notificat există pe piață, dar nu s-a adoptat nicio măsură, notificarea subsecventă conține justificări specifice pentru faptul că nu s-au luat măsuri;

89.2. evaluarea riscurilor este diferită:

89.2.1. se trimite o notificare subsecventă în cazul în care concluziile unei evaluări a riscurilor efectuată de către o autoritate de supraveghere a pieței care trimite reacția (și anume, notificarea subsecventă) diferă de concluziile prezentate în notificarea inițială. Această notificare subsecventă conține descrierea detaliată a riscurilor (inclusiv rezultatele testărilor, evaluarea riscurilor și informații privind accidentele și incidentele cunoscute), însoțită de documente justificative (rapoarte de testări, certificate etc.).

89.2.2. în plus, autoritatea de supraveghere a pieței care trimite reacția dovedește faptul că evaluarea riscurilor, transmisă împreună cu notificarea subsecventă, a fost efectuată cu privire la același produs ca și cel notificat, și anume având aceeași marcă comercială, aceeași denumire, aceleași numere de model și de lot, aceeași origine etc.;

89.3. informații suplimentare:

89.3.1. se trimite o notificare subsecventă în cazul în care autoritățile de supraveghere a pieței culeg informații suplimentare (în timpul acțiunilor subsecvente întreprinse) care ar putea fi utile pentru supravegherea pieței și pentru asigurarea respectării legislației în domeniu.

### **Secțiunea a 3-a** **Notificări subsecvente complete**

**90.** Punctul de contact și autoritatea de supraveghere a pieței responsabilă se asigură că toate datele furnizate în notificarea lor subsecventă sunt corecte și complete și că nu există riscul de confuzie cu alte produse similare care sunt disponibile pe piața Republicii Moldova.

**91.** Formularul standard de notificare subsecventă este prevăzut în anexa nr. 2. În cazul în care anumite informații relevante nu sunt disponibile la momentul transmiterii notificării subsecvente, autoritatea de supraveghere a pieței care trimite reacția indică acest aspect în formularul de notificare subsecventă. După ce aceste informații devin disponibile, autoritatea de supraveghere a pieței care trimite reacția poate solicita actualizarea notificării sale subsecvente. Autoritatea de coordonare analizează notificarea subsecventă actualizată înainte de a o valida și a o disemina prin sistem.

**92.** Punctul național de contact pune la dispoziția tuturor autorităților de supraveghere a pieței care participă la rețeaua SI SRIPP instrucțiunile privind conținutul datelor necesare completării corecte a formularului de notificare subsecventă. Se asigură astfel faptul că informațiile trimise de către respectivele autorități către punctul de contact sunt corecte și complete.

**93.** Autoritatea de supraveghere a pieței care trimite reacția informează autoritatea de coordonare (cât mai curând posibil și nedepășind termenele-limită specificate în anexa nr. 3) cu privire la orice evoluții care ar putea necesita modificări ale unei notificări subsecvente diseminate prin SI SRIPP. În mod special, aceasta informează autoritatea de coordonare cu privire la modificările statutului măsurilor luate sau ale evaluării riscurilor care a fost trimise împreună cu notificarea subsecventă.

**94.** Autoritatea de coordonare examinează informațiile furnizate de către autoritatea de supraveghere a pieței care a trimis reacția și, dacă este necesar, le actualizează.

**95.** Responsabilitatea pentru informațiile furnizate în notificările subsecvente revine autorității de supraveghere a pieței care a emis notificarea.

**96.** Autoritatea de supraveghere a pieței implicată (autoritățile implicate) în acțiunile subsecvente își asumă responsabilitatea pentru informațiile furnizate în notificările subsecvente. Punctul de contact verifică și validează toate notificările subsecvente pregătite de către autoritățile respective înainte de a le transmite autorității de coordonare.

**97.** Orice acțiune întreprinsă de autoritatea de coordonare, cum ar fi examinarea și validarea notificărilor subsecvente, nu implică nicio prezumție de responsabilitate pentru informațiile transmise, care revine autorității de supraveghere a pieței care a trimis notificarea subsecventă.

**98.** Autoritățile de supraveghere a pieței pot răspunde la orice notificare subsecventă legată de propria notificare (propriile notificări), prin inițierea unei discuții în spațiul de colaborare online pus la dispoziția autorităților de supraveghere a pieței pentru schimbul de informații. Astfel se asigură faptul că răspunsul este vizibil pentru toți membrii SI SRIPP.

**99.** Agenții economici nu sunt implicați în mod direct în transmiterea notificărilor subsecvente. Totodată, agenții economici cooperează cu autoritățile de supraveghere a pieței și le furnizează informații referitoare la un produs care face obiectul unei notificări existente, pentru a facilita crearea și transmiterea unor notificări subsecvente prin SI SRIPP.

**100.** Autoritățile de supraveghere a pieței notifică autorității de coordonare, prin SI SRIPP, orice acțiuni subsecvente sau alte informații legate de notificări.

#### **Secțiunea a 4-a** **Examinarea și validarea notificărilor**

**101.** Autoritatea de coordonare examinează și validează notificările subsecvente în conformitate cu specificațiile menționate în secțiunea a 2-a din prezentul capitol. Autoritatea de coordonare verifică toate notificările subsecvente recepționate prin SI SRIPP, înainte de a le valida. Se verifică, în mod special, dacă informațiile furnizate sunt corecte și complete.

**102.** Punctul de contact este responsabil de transmiterea notificărilor subsecvente prin aplicația SI SRIPP.

**103.** Autoritatea de coordonare verifică dacă o notificare subsecventă recepționată îndeplinește toate cerințele relevante prevăzute de legislația aplicabilă siguranței generale a produselor și de prezentul Regulament și dacă s-a



aplicat procedura corectă. Odată ce s-a confirmat că notificarea subsecventă este corectă, autoritatea de coordonare verifică dacă aceasta este completă.

**104.** Autoritatea de coordonare acordă atenție deosebită notificărilor subsecvente care conțin evaluări ale riscurilor. Autoritatea de coordonare verifică, în mod special, dacă descrierea riscului este completă, clar prezentată și bine documentată și dacă evaluarea riscurilor se referă în mod clar la produsul vizat de o notificare.

**105.** Înainte de a valida o notificare subsecventă, autoritatea de coordonare poate solicita autorității de supraveghere a pieței care trimite reacția să furnizeze informații suplimentare sau clarificări într-un termen-limită, stipulat în anexa nr. 3. Validarea unei notificări subsecvente poate fi condiționată de recepționarea datelor solicitate.

**106.** Autoritatea de coordonare poate cere autorității de supraveghere care a emis notificarea opinia cu privire la o notificare subsecventă validată. Autoritatea de supraveghere a pieței își transmite opinia într-un termen-limită specificat de către autoritatea de coordonare. În plus, autoritatea de supraveghere a pieței care a emis notificarea informează autoritatea de coordonare dacă este necesar să se modifice notificarea (în ceea ce privește evaluarea riscurilor) sau statutul acesteia (retragere permanentă din sistem).

**107.** Notificările subsecvente evaluate ca fiind corecte și complete sunt validate și diseminate de către autoritatea de coordonare, conform termenelor stabilite în anexa nr. 3.

**108.** Autoritatea de coordonare nu validează notificările subsecvente a căror evaluare a riscurilor diferă de cea inclusă în notificarea la care se referă, dacă evaluarea respectivă a riscurilor este incompletă, prezentată în mod neclar sau insuficient documentată sau dacă nu se demonstrează că evaluarea riscurilor a fost efectuată pentru produsul vizat de notificare.

## **Secțiunea a 5-a**

### **Cereri de tratament confidențial în cazul notificărilor subsecvente**

**109.** Autoritatea de supraveghere a pieței care trimite o reacție poate formula, în cadrul notificării subsecvente, o cerere de tratament confidențial. O astfel de solicitare indică în mod clar partea (părțile) notificării subsecvente care rămâne (rămân) confidențială (confidențiale). În plus, toate cererile de tratament confidențial sunt însoțite de o justificare care prezintă în mod clar motivele cererii.

**110.** Autoritatea de coordonare analizează cererile de tratament confidențial, pentru a determina dacă sunt justificate (și anume, dacă respectă cerințele legislației privind siguranța generală a produselor și pe cele ale prezentului Regulament) și complete (și anume, dacă precizează care părți ale formularului sunt vizate de confidențialitate și dacă conțin o justificare). Decizia finală privind confidențialitatea aparține autorității de coordonare, după consultarea punctului național de contact.

**111.** Autoritatea de coordonare și autoritățile de supraveghere a pieței tratează notificările subsecvente pentru care se solicită tratament confidențial în același mod cu celelalte notificări subsecvente. Confidențialitatea unei notificări subsecvente sau a unei părți a acesteia nu împiedică diseminarea acesteia prin SI SRIPP către alte autorități competente. Autoritatea de coordonare, precum și autoritățile de supraveghere a pieței nu dezvăluie publicului niciuna din părțile confidențiale ale unei notificări subsecvente. Informațiile respective sunt confidențiale și, prin urmare, nu pot fi publicate în niciun format.

**112.** Autoritatea de supravegherea a pieței care transmite notificarea subsecventă își retrage cererea de tratament confidențial de îndată ce ia cunoștință de faptul că motivele pentru o astfel de cerere nu mai sunt valabile.

## **V. RETRAGEREA ȘI/SAU REPUBLICAREA UNEI NOTIFICĂRI**

### **Secțiunea 1**

#### **Retragerea permanentă sau temporară, republicarea unei notificări**

**113.** Notificările distribuite prin SI SRIPP sunt păstrate permanent în SI SRIPP.

**114.** Autoritatea de coordonare va deplasa toate notificările mai vechi de 10 ani într-o secțiune separată a site-ului web al SI SRIPP. Aceste notificări vor fi în continuare disponibile pentru consultare publică.

**115.** Autoritatea de coordonare retrage permanent o notificare din SI SRIPP în următoarele situații:

115.1. este dovedit faptul că unul sau mai multe criterii de notificare, specificate la pct. 35, nu sunt întrunite și astfel notificarea nu este justificată. Sunt cazurile în care se constată că evaluarea originală a riscului a fost efectuată incorect și că produsul notificat nu prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor. Acest fapt se referă și la situațiile în care măsurile corective notificate au fost contestate cu succes în instanța de judecată sau prin alte demersuri și nu mai sunt valide;

115.2. nu a fost luată nicio măsură cu privire la un produs notificat prin SI SRIPP (notificare în scop de informare) înainte de a se decide adoptarea măsurilor corective sau întreprinderea acțiunilor corective;

115.3. este dovedit faptul că produsele vizate de o notificare nu mai sunt comercializate și că toate exemplarele care au fost la dispoziția consumatorilor au fost deja retrase de pe piață și returnate de la consumatori.

**116.** Retragera unei notificări, care a fost transmisă sau validată, nu poate fi solicitată pe baza faptului că produsul notificat a făcut obiectul unor modificări necesare pentru ca acesta să respecte toate cerințele de siguranță aplicabile, cu excepția cazului în care se furnizează dovezi care arată că toate produsele (exemplarele) care au fost disponibile au fost retrase și recuperate și că nu mai sunt comercializate.

**117.** Autoritatea de coordonare poate retrage temporar o notificare de pe site-ul web oficial al SI SRIPP, în mod special în situația în care o autoritate de supraveghere a pieței suspectează că evaluarea riscului transmisă într-o notificare a fost efectuată incorect și astfel produsul notificat poate să nu prezinte un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor. O notificare poate fi retrasă temporar de pe site-ul web oficial al SI SRIPP până la clarificarea situației evaluării riscului prezentat de produsul notificat.

**118.** Retragera permanentă sau temporară a unei notificări din SI SRIPP se efectuează doar la cererea autorității de supraveghere a pieței notificatoare, deoarece acesta își asumă întreaga responsabilitate pentru informațiile transmise.

**119.** Fiecare cerere de retragere permanentă sau temporară se însoțește de o justificare care să redea motivele și de toate documentele disponibile care vin în sprijinul acestor motive. Autoritatea de coordonare examinează fiecare cerere și verifică justificarea, inclusiv documentele însoțitoare, și poate solicita informații suplimentare, clarificări și opinia autorității de supraveghere a pieței notificatoare înainte de a lua vreo decizie.

**120.** Dacă, pe baza justificărilor furnizate, autoritatea de coordonare decide să retragă, permanent sau temporar, o notificare din SI SRIPP, aceasta este retrasă:

120.1. din SI SRIPP (sau este plasată astfel încât să fie invizibilă pentru toți utilizatorii sistemului);

120.2. de pe site-ul web oficială al SI SRIPP (dacă este necesar).

**121.** Autoritățile de supraveghere a pieței sunt informate, prin e-mail sau printr-o altă metodă eficientă, cu privire la retragera permanentă sau temporară a unei notificări și, dacă este necesar, este informat și publicul, prin publicarea unei note pe site-ul web oficial al SI SRIPP.

**122.** Autoritatea de supraveghere a pieței notificatoare informează autoritatea de coordonare imediat ce motivele retragerii unei notificări de pe site-ul web oficial al SI SRIPP nu mai sunt valabile. Informațiile includ rezultatele oricărei noi evaluări a riscului, pentru a permite autorității de coordonare să determine dacă este cazul să mențină o notificare în SI SRIPP și să o republice pe site-ul web oficial al SI SRIPP sau să o retragă permanent din SI SRIPP (în urma unei cereri formulate de către autoritatea de supraveghere a pieței notificatoare).

**123.** Autoritatea de coordonare republică o notificare pe site-ului web oficial al SI SRIPP, în urma unei cereri întemeiate formulate de către autoritatea de supraveghere a pieței notificatoare, după clarificarea aspectelor referitoare la evaluarea riscului.

**124.** Autoritatea de coordonare informează autoritățile de supraveghere a pieței, prin e-mail sau printr-o altă metodă eficientă, cu privire la republicarea unei notificări pe site-ul web oficial al SI SRIPP, precum și publicul, prin înlocuirea eratei cu una nouă pe site-ul web oficial al SI SRIPP.

## **Secțiunea a 2-a**

### **Retragerea permanentă a unei notificări subsecvente**

**125.** Notificările subsecvente diseminate prin SI SRIPP sunt păstrate în sistem atât timp cât se păstrează notificarea care a stat la baza lor. Autoritatea de coordonare poate retrage permanent din aplicația SI SRIPP o notificare subsecventă validată, dacă notificarea care a stat la baza ei a fost retrasă din SI SRIPP în conformitate pct. 115. În plus, autoritatea de coordonare poate retrage o notificare subsecventă validată în cazul în care, în mod clar, aceasta furnizează informații incorecte, în mod special dacă:

125.1. produsul găsit pe piață de către autoritatea de supraveghere a pieței care a trimis reacția este diferit de produsul vizat de notificare;

125.2. măsurile adoptate de către autoritatea de supraveghere a pieței care a trimis reacția sunt contestate cu succes în fața unei instanțe de judecată sau prin alte demersuri și sunt ulterior retrase;

125.3. se dovedește că evaluarea riscurilor efectuată de către autoritatea de supraveghere a pieței care a trimis reacția este incorectă sau se referă la un produs diferit de cel vizat de notificare.

**126.** Odată ce autoritatea de coordonare decide să retragă o notificare subsecventă, aceasta este eliminată din SI SRIPP (sau devine invizibilă, prin alte mijloace, pentru utilizatorii sistemului).

## **VI. TERMENELE-LIMITĂ DE TRANSMITERE A NOTIFICĂRILOR**

**127.** Autoritățile de supraveghere a pieței notifică, cât mai rapid posibil, punctul de contact național cu privire la măsurile corective adoptate în privința produselor care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor, în termenele-limită specificate în anexa nr. 3. Termenele-limită specificate se aplică ignorând orice cerință care decurge dintr-o procedură de recurs (atac) sau din publicarea oficială.

**128.** Notificările cu privire la un risc grav, care necesită acțiuni urgente, sunt precedate de un apel telefonic din partea punctului de contact al autorității de supraveghere a pieței către numărul de telefon mobil al punctului de contact național, pentru a se asigura imediat validarea și declanșarea acțiunilor subsecvente.

**129.** Autoritățile de supraveghere a pieței transmit autorității de coordonare notificările subsecvente cât mai curând posibil, fără a depăși termenele-limită specificate în anexa nr. 3.

Anexa nr. 1  
la Regulamentul cu privire la funcționarea sistemului  
de schimb rapid de informații privind  
produsele periculoase

## FORMULAR STANDARD DE NOTIFICARE

Rubricile care vor fi publicate pe internet sunt colorate în gri.

<b>Formular de notificare</b>	
<b>Secțiunea 1: Informații generale</b>	
Cazul nr.	
Data creării	
Data validării/diseminării	
Tipul notificării*	
Țara care emite notificarea	
Datele de contact complete ale autorității de notificare*	
<b>Secțiunea a 2-a: Produsul</b>	
Produs profesional/de consum	
Categoría produsului*	
Produs (ce este produsul)*	
Denumirea*	
Marcă comercială*	
Tipul/numărul modelului*	
Numărul lotului/codul de bare*	
Codul poziției tarifare conform Nomenclaturii combinate a mărfurilor*	
Descrierea produsului și a ambalajului*	
Numărul total de exemplare care fac obiectul notificării (dacă este cunoscut)*	
Imagini	
<b>Secțiunea a 3-a: Reglementări și standarde aplicabile</b>	
Dispoziții normative (lege, hotărâre de Guvern, reglementare tehnică etc.)*	
Standarde*	
Dovada conformității*	
Este produsul contrafăcut?*	
CertIFICATELE	
<b>Secțiunea 4: Trasabilitatea</b>	
Țara de origine (în care produsul a fost fabricat)*	
Țările de destinație*	
Datele de contact complete ale producătorului sau ale reprezentantului (reprezentanților săi)*	
Datele de contact complete ale exportatorului (exportatorilor)*	
Datele de contact complete ale importatorului (importatorilor)*	
Datele de contact complete ale distribuitorului (distribuitorilor)*	
Datele de contact complete ale comerciantului (comercianților) cu amănuntul*	
Produsul este (și) vândut online?	

Link URL al paginii web sau al unui fișier pe internet cu detalii despre produs	
<b>Secțiunea a 5-a: Evaluarea riscurilor</b>	
Categorია de risc*	
Nivelul de risc	
Sinteza rezultatelor testărilor*	
Descrierea problemei tehnice care conduce la cel mai ridicat nivel de risc	
Descrierea riscului (modul în care defecțiune tehnică generează riscul)*	
Dispoziții normative și/sau din perspectiva cărora produsul a fost testat și pe care nu le-a respectat*	
Informații privind incidentele și accidentele cunoscute*	
<b>Secțiunea a 6-a: Măsuri</b>	
Tipul de măsuri adoptate*	
Dacă este voluntară:	Tipul de agent economic care a adoptat măsura notificată (măsurile notificate)*
	Numele agentului economic care a adoptat măsura notificată (măsurile notificate)*
În cazul în care este obligatorie:	Denumirea autorității care a dispus măsura notificată (măsurile notificate)*
	Tipul de agent economic căruia i-a fost dispusă măsura (măsurile)*
Categorია măsurilor*	
Data intrării în vigoare*	
Durata*	
Domeniul de aplicare*	
Notificarea a fost trimisă de către un producător sau de către un distribuitor în temeiul art. 6 alin. (1) din Legea nr. 422/2006?*	
Link URL către pagina privind produsele rechemate de întreprindere (dacă este disponibilă)	
<b>Secțiunea a 7-a: Confidențialitate</b>	
Este notificarea confidențială?*	
Domeniul de aplicare al confidențialității	
Justificare	
<b>Secțiunea a 8-a: Altele</b>	
Informații suplimentare	
Justificarea trimiterii „Notificare în scop informativ”	
Anexe	
Imagini (produse, ambalaj și etichetă)	
Certificatele	
Raportul de testare și de evaluare a riscurilor	
Notificarea transmisă de un agent economic prin intermediul portalului „Business Gateway”	
Măsurile adoptate	
(*) Indică o rubrică obligatorie	

Anexa nr. 2  
la Regulamentul cu privire la funcționarea sistemului  
de schimb rapid de informații privind  
produsele periculoase

### FORMULAR STANDARD DE NOTIFICARE SUBSECVENTĂ

Rubrica care se publică pe internet este colorată în gri.

<b>Formular de notificare subsecventă</b>	
<b>Secțiunea 1: Informații generale</b>	
Cazul numărul	
Tipul notificării validate	
Autoritatea care a emis notificarea	
Data creării	
Data validării/diseminării	
Numărul transmițerii	
Numărul notificării subsecvente	
Țara care trimite reacția	
Datele de contact complete ale autorității care emite notificarea	
Categoría produsului vizat de notificarea validată	
Produsul notificat	
Denumirea notificată	
Produsul (ce este produsul)	
Denumirea (care figurează pe produs sau pe ambalaj)	
Marca comercială (care figurează pe produs sau pe ambalaj)	
Tipul/numărul modelului	
Numărul lotului/codul de bare (sau alte informații care să permită identificarea produselor afectate)	
Imagini (produse, ambalaje și etichete)	
<b>Secțiunea a 2-a: Tipul notificării subsecvente</b>	
Produs găsit*	
Numărul total de exemplare găsite (dacă este cunoscut)*	
Măsuri adoptate/Măsuri neadoptate	
Tipul măsurilor adoptate*	
Dacă este voluntară:	Tipul de agent economic care a adoptat măsura notificată (măsurile notificate)*
	Numele agentului economic care a adoptat măsura notificată (măsurile notificate)*
În cazul în care este obligatorie:	Denumirea autorității care a dispus măsura notificată (măsurile notificate)*
	Tipul de agent economic căruia i-a fost dispusă măsura (măsurile)*
Categoría măsurilor*	
Data intrării în vigoare*	
Durata*	
Domeniul de aplicare*	
Măsuri adoptate	



Link URL către pagina privind produsele rechemate de întreprindere (dacă este disponibilă)
Evaluare a riscurilor diferită*
Categoria de risc*
Rezumatul rezultatelor testărilor (descrierea defectelor tehnice)*
Indicarea dispozițiilor legale și a standardelor (cu clauze) din perspectiva cărora produsul a fost testat*
Evaluare a riscurilor diferită*
Informații privind incidentele și accidentele cunoscute*
Documente atașate (certIFICATE, raport de testare și evaluare a riscurilor etc.)
Informații suplimentare*
Informații suplimentare privind canalele de distribuție și/sau originea produsului
Informații suplimentare privind evaluarea riscurilor
Alte informații suplimentare
<b>Secțiunea a 3-a: Confidențialitate</b>
Este notificarea subsecventă confidențială?*
Domeniul de aplicare al confidențialității
Justificare
Anexe
Imagini (produs, ambalaj și etichetă)
Rapoarte de testare și evaluări ale riscurilor
Certificatele
Măsuri adoptate
(* ) Indică o rubrică obligatorie

Anexa nr. 3  
la Regulamentul cu privire la funcționarea Sistemului  
de schimb rapid de informații privind  
produsele periculoase

**TERMENELE-LIMITĂ**  
**pentru autoritățile de supraveghere a pieței**

Procedura de notificare	Acțiunea		Termenul-limită
	Notificări	Transmiterea unei „notificări în temeiul Legii nr. 422/2006, necesitând acțiuni urgente”	În termen de 3 zile de la adoptarea sau de la decizia de a adopta „măsuri obligatorii”; sau recepționarea informațiilor privind „măsurile voluntare”
		Transmiterea unei „notificări în temeiul Legii nr. 422/2006 sau o notificare în temeiul Legii nr. 162/2023	În termen de 10 zile de la adoptarea sau de la decizia de a adopta „măsuri obligatorii”; sau recepționarea informațiilor privind „măsurile voluntare”
		Confirmarea măsurilor dacă notificarea a fost transmisă înainte de decizia de adoptare a măsurilor	În termen de 45 de zile de la transmiterea notificării
		Actualizarea unei notificări	În termen de 5 zile de la recepționarea informațiilor privind evoluțiile care necesită modificări ale unei notificări
Notificări subsecvente	Asigurare a desfășurării acțiunilor subsecvente	unei „notificări în temeiul Legii nr. 422/2006, care necesită o acțiune de urgență”	În termen de 20 de zile de la recepționarea unei notificări
		unei „notificări în temeiul Legii nr. 422/2006”, precum și notificarea în temeiul Legii nr. 162/2023	În termen de 45 de zile de la recepționarea unei notificări
	Transmite re a unei notificări subsecvente	unei „notificări în temeiul Legii nr. 422/2006, care necesită o acțiune de	În termen de 3 zile: după ce produsul notificat a fost găsit pe piață; sau

			urgență”	după efectuarea unei evaluări a riscurilor cu rezultate diferite; sau după recepționarea informațiilor
			unei „notificări în temeiul Legii nr. 422/2006 ” și a „notificări în temeiul Legii nr. 162/2023”	În termen de 5 zile: după ce produsul notificat a fost găsit pe piață; sau după efectuarea unei evaluări a riscurilor cu rezultate diferite; sau după recepționarea informațiilor suplimentare
		Actualizarea unei notificări subsecvente		În termen de 5 zile după de la recepționarea informațiilor privind elemente noi care necesită modificarea notificării subsecvente
Procedura de notificare în scop de informare	Notificări	Transmiterea unei „notificări în scop de informare”		În termen de 10 zile de la adoptarea „măsurilor obligatorii”
		Actualizări ale notificării		În termen de 5 zile de la recepționarea informațiilor privind elementele noi care necesită modificări ale notificării

**TERMENELE-LIMITĂ  
pentru autoritatea de coordonare**

Procedura de notificare	Acțiunea		Termenul-limită
SI SRIPP	Notificări	Validarea unei „notificări în temeiul Legii nr. 422/2006 necesitând acțiuni urgente”	În termen de 3 zile de la recepționarea notificării
		Validarea unei „notificări în temeiul Legii nr. 422/2006” sau a unei „notificări în temeiul Legii nr. 162/2023”	În termen de 5 zile de la recepționarea notificării

		Validarea unei „notificări în scop de informare”	În termen de 10 zile de la recepționarea notificării
	Notificări subsecvente	Validarea unei notificări subsecvente transmise în urma unei „notificări temeiul Legii nr. 422/2006, necesitând acțiuni urgente”	În termen de 3 zile de la recepționarea notificării subsecvente
		Validarea unei notificări subsecvente transmise în urma unei „notificări în temeiul Legii nr. 422/2006”, precum și a unei „notificări în temeiul Legii nr. 162/2023”	În termen de 5 zile de la recepționarea notificării subsecvente
		Validarea unei notificări subsecvente transmise în urma unei „notificări în scop de informare”	În termen de 10 zile de la recepționarea notificării subsecvente
Procedura de notificare în scop de informare	Notificări	Validarea unei „notificări în temeiul pct. 42 din Regulament”	În termen de 10 zile de la recepționarea notificării subsecvente
	Notificări subsecvente	Validarea unei notificări subsecvente unei „notificări în scop de informare ”	În termen de 10 zile de la recepționarea notificării subsecvente

## NOTA DE FUNDAMENTARE

### la proiectul de hotărâre a Guvernului pentru aprobarea Regulamentului cu privire la funcționarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase

#### 1. Denumirea sau numele autorului și, după caz, a/al participanților la elaborarea proiectului actului normativ

Proiectul hotărârii Guvernului pentru aprobarea Regulamentului cu privire la funcționarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase, este elaborat de către Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării.

#### 2. Condițiile ce au impus elaborarea proiectului actului normativ

##### 2.1. Temeiul legal sau, după caz, sursa proiectului actului normativ

În principal, elaborarea proiectului hotărârii Guvernului în speță este condiționată de angajamentele asumate de către Republica Moldova prin prevederile art. 38 și 39 lit. a) din Capitolul 5 „Protecția consumatorului” al Titlului IV „Comerț și aspecte legate de comerț” din Acordul de Asociere Republica Moldova - Uniunea Europeană.<sup>1</sup>

*Raportul pe 2023 privind Republica Moldova/Comunicarea Comisiei către Parlamentul European, Consiliu, Economic și Social și Comitetul Regiunilor/ Comunicarea din 2023 privind politica de extindere a UE*, remarcă lipsa instrumentelor (normative, instituționale), în partea ce ține de siguranța generală a produselor. Astfel, în Raport se menționează că „Cadrul juridic al Moldovei privind **siguranța produselor** este parțial aliniat la *acquis-ul* UE. Sistemul de supraveghere a pieței utilizează o metodologie definită de evaluare a riscurilor pentru a reglementa produsele de consum nealimentare și pentru a selecta măsuri corective.”

În plus, **Recomandarea nr. 1/2022** A Consiliului de Asociere UE-Republica Moldova din 22 august 2022 privind Programul de asociere UE-Republica Moldova [2022/1997]<sup>2</sup>, subliniază:

- *în termen de șapte ani*: - instituirea și activarea unui sistem național care să permită comunicarea eficientă între părțile interesate de la nivel național cu privire la produsele de consum nealimentare periculoase și la retragerea acestora, inspirat de Sistemul de informare rapidă al UE;

Suplimentar, Planul național de acțiuni pentru aderarea Republicii Moldova la Uniunea Europeană pe anii 2024-2027\*, la Capitolul 28 prevede o acțiune de transpunere a **Deciziei de punere în aplicare (UE) 2019/417 prin acțiunea nr. 11**: Proiect de hotărâre a Guvernului de modificare a Hotărârii Guvernului nr. 1116/2016 pentru aprobarea Regulamentului de funcționare a Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase.

##### 2.2. Descrierea situației actuale și a problemelor care impun intervenția, inclusiv a cadrului normativ aplicabil și a deficiențelor/lacunelor normative

<sup>1</sup> Acordul de Asociere RM-UE

[https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/PDF/?uri=CELEX:22014A0830\(01\)](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/PDF/?uri=CELEX:22014A0830(01))

<sup>2</sup> <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/PDF/?uri=CELEX:22022D1997&from=EN>

Astfel cum a fost menționat supra, elaborarea proiectului hotărârii de Guvern este condiționată de angajamentele asumate de către Republica Moldova față de Uniunea Europeană.<sup>3</sup> În plus, **Recomandarea nr. 1/2022** A Consiliului de Asociere UE-Republica Moldova din 22 august 2022 privind Programul de asociere UE-Republica Moldova [2022/1997], subliniază că - pe baza evaluării de către UE a conformității sistemului național relevant cu Directiva privind siguranța generală a produselor, părțile vor discuta eventualele etape care trebuie parcurse în cadrul cooperării lor.

Prin urmare, Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării responsabil pentru Capitolul 28 Protecția Consumatorilor și sănătate publică (componenta protecția consumatorilor) a planificat și întreprinde măsurile prioritare pentru a pregăti punerea în aplicare a dreptului UE și a instrumentelor internaționale menționate în anexa relevantă la acordul de asociere IV.

*Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor* stabilește cadrul legal general pentru asigurarea securității produselor plasate pe piața Republicii Moldova și se aplică în măsura în care nu există reglementări tehnice specifice privind securitatea produselor respective. Subsecvent, în scopul de a face schimb de informații referitor la produsele periculoase între autoritățile de supraveghere a pieței, legea instituie un *Sistem de schimb rapid de informații privind produsele periculoase*.

Sistemul de schimb rapid de informații privind produsele periculoase reprezintă un instrument automatizat similar Sistemului de informare rapidă al Uniunii Europene, „RAPEX”.

În context, prin Hotărârea Guvernului nr. 1116/2016 **pentru aprobarea Regulamentului de funcționare a Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase, care transpune** Decizia Comisiei 2010/15/UE din 16 decembrie 2009 de stabilire a unui ghid de utilizare a Sistemului Comunitar de Informare Rapidă „RAPEX”, înființat în temeiul articolului 128, și a procedurii de notificare, stabilite în temeiul articolului 11 din Directiva 2001/95/CE (Directiva privind siguranța generală a produselor) [notificată cu numărul C(2009) 9843], publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii L 22 ianuarie din 26 ianuarie 2010 **nu mai prezintă o actualitate**. Or, Decizia 2010/15/UE a fost abrogată prin Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417 a Comisiei din 8 noiembrie 2018 de stabilire a liniilor directe pentru gestionarea Sistemului de informare rapidă al Uniunii Europene, „RAPEX”, înființat în temeiul articolului 12 din Directiva 2001/95/CE privind siguranța generală a produselor, precum și a sistemului său de notificare [notificată cu numărul C(2018) 7334].

Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417 a Comisiei Europene stabilește liniile directe pentru gestionarea Sistemului de informare rapidă al Uniunii Europene, RAPEX. Aceste linii directe sunt destinate să îmbunătățească eficiența și coordonarea schimbului de informații între statele membre despre produsele de consum periculoase.

---

<sup>3</sup> Acordul de Asociere RM-UE

[https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/PDF/?uri=CELEX:22014A0830\(01\)](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/PDF/?uri=CELEX:22014A0830(01))

Parțial, **Hotărârea** Guvernului nr. 1116/2016 reglementează aspectele aferente procedurilor și mecanismelor de funcționare a Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase similar sistemului RAPEX, cu toate acestea reținem că aceasta nu a avut o aplicabilitate, respectiv nu a fost posibilă evaluarea în timp a deficiențelor de comunicare între autorităților de supraveghere a pieței, carențe în implementarea actului normativ, erori ale sistemului informațional.

Până în prezent, nu a fost posibilă înființarea unui Sistem Informațional Național pentru produsele periculoase, din cauza lipsei de interes din partea partenerilor externi pentru finanțarea dezvoltării software-ului sau din cauza constrângerilor bugetare naționale. Cu toate acestea, implementarea unui sistem național similar cu RAPEX este acum o prioritate și o cerință a Uniunii Europene pentru a asigura măsuri și acțiuni adecvate în legătură cu produsele care prezintă un risc semnificativ pentru viața sau sănătatea umană. Astfel, pentru a alinia complet cadrul juridic național la acquis-ul comunitar, nu este suficient doar să se stabilească un cadru legislativ; este necesar să se dezvolte, de asemenea, un cadru instituțional consolidat și instrumente eficiente de reacție în fața produselor care prezintă riscuri grave.

În acest context, este important de menționat că termenul limită pentru crearea Sistemului Informațional Național de Informare și Comunicare pentru Supravegherea Pieței, conform Planului Național de Acțiuni (PNA), este decembrie 2025. Aceasta implică faptul că autoritatea de reglementare (Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării - MDED) trebuie să elaboreze, în regim prioritar, Conceptul și Regulamentul de funcționare a Sistemului Informațional, precum și regulamentul de funcționare a acestuia, care va include linii directoare pentru membrii Sistemului Informatic, precum și cerințe privind acțiunile în cadrul rețelei.

Având în vedere că pentru gestionarea corectă în cadrul sistemului de schimb rapid informații privind produsele periculoase la nivel național, cât și ulterior de gestionare a sistemului RAPEX, pentru membrii SI, în mod special pentru punctul național de contact trebuie elaborate orientări privind diverse aspecte ale acestor proceduri de notificare și, în special, stabilirea conținutului notificărilor. Astfel că, aceste orientări ar trebui să definească informațiile care trebuie incluse în notificare, criteriile pentru notificările care implică riscuri în funcție de gradul de urgență, modalitățile de funcționare, inclusiv termenele-limită aferente diverselor etape ale procedurii de notificare și ale procedurii de notificare subsecventă, precum și normele de confidențialitate, astfel cum cele instituite la nivelul UE prin Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417.

Este important de menționat că Sistemul informațional de schimb rapid de informații privind produsele periculoase din Republica Moldova va fi dezvoltat și implementat prin intermediul proiectului Schimbul Electronic Sistematic de Date (SEED/SEED+), începând cu trim. IV 2024. Acest proiect beneficiază de suportul Agenției de Cooperare Internațională a Germaniei (GIZ) și se aliniază obiectivelor Acordului Central European de Comerț Liber (CEFTA). Colaborarea cu GIZ va asigura nu doar resurse tehnice și financiare, ci și expertiză în implementarea soluțiilor care să faciliteze un schimb eficient și rapid de informații atât la nivel național cât și în cadrul

platformei de parteneriat CEFTA, contribuind astfel la siguranța publică și la protecția consumatorilor.

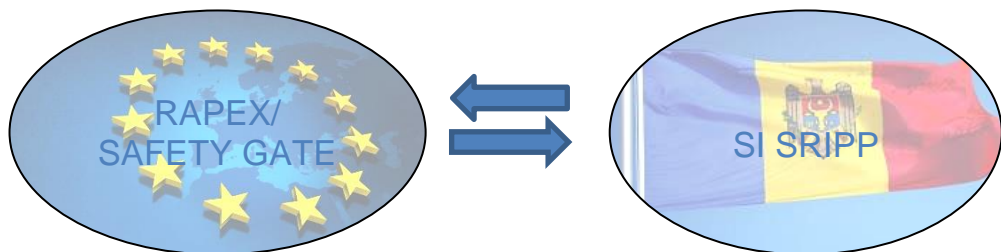
### 3. Obiectivele urmărite și soluțiile propuse

#### 3.1. Principalele prevederi ale proiectului și evidențierea elementelor noi

Regulamentul cu privire la funcționarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase stabilește procedurile și mecanismele de utilizare a sistemului informațional prin care se asigură o cooperare și un schimb rapid de informații privind produsele periculoase (denumit în continuare „SI SRIPP”) între autoritățile de supraveghere a pieței privind măsurile corective adoptate cu privire la produsele nealimentare care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor, precum și concluziile referitoare la efectuarea acțiunilor subsecvente informațiilor transmise.

În plus, proiectul hotărârii Guvernului reglementează criteriile de notificare, termenele-limită de acțiune din partea autorității, conținutul notificărilor, precum și formularul standard de notificare, astfel cum sunt instituite la nivelul UE.

Este relevant de subliniat că sistemul informațional de schimb rapid de informații privind produsele periculoase din Republica Moldova va fi similar cu sistemul RAPEX (Rapid Alert System for non-food dangerous products) utilizat în Uniunea Europeană. Această similaritate va permite integrarea unor bune practici și standarde internaționale, facilitând astfel un mecanism eficient de alertare și gestionare a riscurilor asociate produselor periculoase. Acest sistem și liniile directorii promovate prin prezentul proiect de act normativ va constitui, de asemenea, un exercițiu de consolidare a capacităților instituționale (formare și antrenament) pentru autoritățile de supraveghere a pieței naționale, pregătindu-le să utilizeze eficient RAPEX-ul odată ce Republica Moldova va deveni stat membru al UE sau urmare obținerii dreptului de acces direct în RAPEX la decizia Comisiei Europene. Prin implementarea acestui sistem, se va facilita integrarea treptată în standardele și practicile europene, contribuind astfel la îmbunătățirea protecției consumatorilor și la consolidarea siguranței publice.



Proiectul de hotărâre de Guvern este structurat în **VII Capitle**, după cum urmează:

**I. DISPOZIȚII GENERALE** (pct. 1 – 6);

**II. ASPECTE GENERALE ȘI ORGANIZATORICE PRIVIND SISTEMUL DE SCHIMB RAPID DE INFORMAȚII PRIVIND PRODUSELE PERICULOASE** (pct. 7- 34);

**III. NOTIFICĂRILE** (pct. 35 – 82);



**IV. ACȚIUNI SUBSECVENTE NOTIFICĂRILOR** (pct. 83 – 112);

**V. RETRAGEREA ȘI/SAU REPUBLICAREA UNEI NOTIFICĂRI** (pct. 113-126);

**VI. TERMENELE-LIMITĂ DE TRANSMITERE A NOTIFICĂRILOR** (pct. 127-129).

În continuarea celor expuse se subliniază principalele elemente ale actului normativ propus.

### **1. Stabilirea membrilor/părților SI SRIPP:**

Se desemnează în calitate de membri ai rețelei *Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase* la nivel național:

- Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării;
- autoritățile de supraveghere a pieței.

***în calitate de punct de contact național*** – Inspectoratul de Stat pentru Supravegherea Produselor Nealimentare și Protecția Consumatorilor.

**Autoritățile  
de  
supraveghere  
a pieței:**

Inspectoratul de Stat pentru Supravegherea Produselor Nealimentare și Protecția Consumatorilor

Inspectoratul Național pentru Supraveghere Tehnică

Agenția Navală

Agenția Națională pentru Reglementare în Comunicații Electronice și Tehnologia Informației

Inspectoratul pentru Protecția Mediului

Agenția Națională pentru Sănătate Publică

Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor

Autoritatea Aeronautică Civilă

Autoritatea din subordinea Ministerului Infrastructurii și Dezvoltării Regionale responsabilă de supravegherea în domeniu

Autoritatea din subordinea Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare responsabilă de supravegherea în domeniu

Punctul de contact național și punctele de contact ale autorităților de supraveghere a pieței dispun de o adresă de e-mail separată destinată participării în SI SRIPP, accesibilă tuturor funcționarilor desemnați în calitate de punct de contact (ex. [isspnpc@sripp.gov.md](mailto:isspnpc@sripp.gov.md)). Adresele de e-mail de serviciu sau personale ale funcționarilor punctului de contact nu pot fi utilizate ca adrese de e-mail pentru punctul de contact (inclusiv național).

**2. Proiectul de hotărâre de Guvern stabilește atribuții pentru membrii SI SRIPP.**

### Autoritățile de supraveghere a pieței

identifică produsele periculoase și notifică despre aceasta punctul național de contact;

informează MDED cu privire la orice evoluții care impun modificări ale unei notificări transmise prin SI SRIPP

prezintă o evaluare a riscurilor pentru produsele considerate periculoase

### Punctul național de contact

organizează și conduce activitatea rețelei naționale;

transmite informațiilor între autoritatea de coordonare, autoritățile de supraveghere a pieței și Serviciul vamal;

verifică și validează notificările primite de la autoritățile de supraveghere a pieței înainte de a fi transmise MDED;

verifică înainte de trimiterea unei notificări dacă un produs a făcut sau nu deja obiectul unei notificări sau dacă informațiile referitoare la produsul respectiv au fost transmise prin SI SRIPP (pentru a se evita orice repetare);

își asumă responsabilități (împreună cu autoritatea de supraveghere a pieței competentă) pentru informațiile transmise prin SI SRIPP;

propune îmbunătățiri referitoare la operarea SI SRIPP;

informează imediat autoritatea de coordonare cu privire la orice problemă apărută în funcționarea SI SRIPP;

coordonează toate activitățile și inițiativele la nivel național referitoare SI SRIPP;

explică părților implicate modul de funcționare a SI SRIPP și

### Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării

examinează notificările și le validează;

distribuie notificările lor prin SI SRIPP

actualizează informațiile în cauză în SI SRIPP

examinează cererile de confidențialitate

poate desfășura investigații (cercetării proprii) în privința unei notificări

3. Proiectul hotărârii de Guvern reglementează **acțiunile aferente notificărilor „primare” și notificărilor subsecvente.**

Notificare

Notificare subsecventă

◆ Notificarea este un act formal prin care o autoritate de supraveghere a pieței informează punctul de contact național, autoritatea de coordonare despre produsele care prezintă sau pot prezenta un risc pentru viața și sănătatea omului.

◆ Scopul notificării este de a aduce la cunoștința publicului, punctului de contact național, autorității de coordonare informațiile necesare aferente produsele nealimentare care prezintă un risc grav .

◆ Este prima comunicare oficială despre un produs care prezintă pericol risc pentru viața și sănătatea omului.

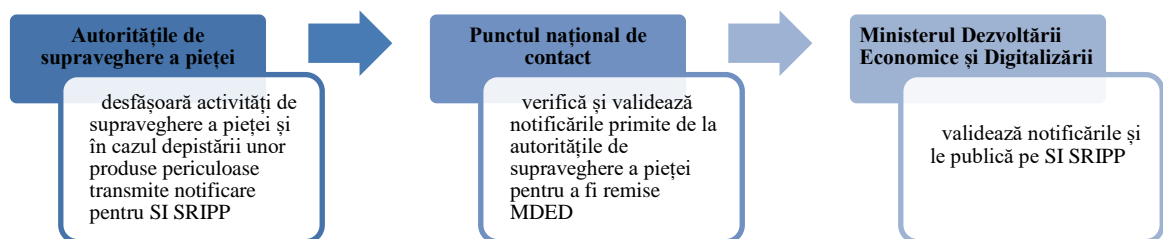
◆ Notificarea subsecventă se referă la o notificare care urmează după prima notificare și are rolul de a informa despre anumite aspecte ulterioare sau evoluții în legătură cu situația inițială.

◆ Este un act de continuare a procesului de informare, adresat după ce prima notificare a fost emisă și, de obicei, după ce au avut loc anumite schimbări, evenimente prin măsurile corective adoptate cu privire la produsele nealimentare care prezintă un risc grav

◆ Urmează după notificarea inițială și se axează pe actualizarea sau completarea informațiilor.

◆ Este utilizată pentru a menține destinatarul informat despre evoluțiile recente sau despre modificările relevante în contextul notificării anterioare.

◆ În ambele cazuri, scopul este de a asigura transparența și comunicarea eficientă între părți, dar notificarea subsecventă are rolul specific de a continua și completa informațiile deja comunicate.



**4. Proiectul vine cu un șir de cerințe privind categoriile de informații care trebuie incluse într-o notificarea privind produsul care prezintă un risc grav, după cum urmează:**

- informații care permit identificarea produsului;
- descrierea riscului implicat, inclusiv un rezumat al încercărilor de laborator ale mostrelor de astfel de produse și al concluziilor acestora care sunt relevante pentru evaluarea riscului;
- informații privind natura și durata măsurilor luate pentru a preveni riscul (în cazul în care orice măsuri au fost luate), inclusiv măsurile luate de către producători și/sau distribuitori din proprie inițiativă;
- informații despre lanțul de aprovizionare și distribuire a acestui produs pe piața Republicii Moldova;

e) alte informații conform normelor de depunere a astfel de comunicări în sistemul de schimb rapid de informații privind produsele periculoase.

În contextul proiectului promovat este necesar de remarcat că produsele care fac obiectul Regulamentului de funcționare a SI SRIPP vizează două seturi de produse: produsele reglementate de Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor și de Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor.

Prin urmare produsele de consum sunt:

- *produsele destinate consumatorilor* - produse care sunt concepute și fabricate pentru consumatori și sunt puse la dispoziția consumatorilor;
- *produsele inițial destinate profesioniștilor ajunse pe piața consumatorilor* – produse concepute și fabricate pentru profesioniști, a căror utilizare de către consumatori, în condiții de previzibilitate rezonabile, este probabilă.

Notă: Acestea sunt produse fabricate pentru profesioniști și puse la dispoziția consumatorilor care le pot cumpăra și folosi fără a avea cunoștințe sau instruire specială, de exemplu, o bormașină, un polizor unghiular sau un fierăstrău cu masă, concepute și fabricate pentru profesioniști, dar comercializate și pe piața consumatorilor (consumatorii pot să le cumpere cu ușurință din magazine și să le folosească pe cont propriu fără vreun instructaj special).

Atât produsele destinate consumatorilor, cât și cele inițial destinate profesioniștilor ajunse pe piața consumatorilor pot fi oferite consumatorilor gratuit, pot fi cumpărate de către consumatori și pot fi furnizate consumatorilor în contextul prestării unui serviciu. Toate cele trei situații sunt vizate de SI SRIPP la nivel național și RAPEX la nivel european.

De menționat că se consideră că produsele furnizate consumatorilor în contextul prestării unui serviciu includ:

- produsele furnizate consumatorilor care sunt luate și utilizate în afara sediului unui prestator de servicii, cum ar fi automobilele și mașinile de tuns iarba închiriate sau concesionate de la magazine de profil, precum și cernelurile pentru tatuaje și implanturile (care nu se încadrează la dispozitive medicale) implantabile sub pielea unui consumator de un prestator de servicii;
- produsele utilizate la sediul unui prestator de servicii, cu condiția ca înșiși consumatorii să manipuleze în mod activ produsul (de exemplu, pornirea mașinii, posibilitatea de a o opri, de a-i influența funcționarea prin schimbarea poziției sau a puterii sale în cursul utilizării). Aparatele de bronzat utilizate în saloanele de bronzare și în centrele de fitness sunt exemple de astfel de produse.

Notă: Produsele trebuie să fie utilizate în mod activ de către consumatori și să implice un grad important de control. Utilizarea doar pasivă, cum ar fi utilizarea unui șampon de către o persoană al cărei păr este spălat de o coafeză ori de un frizer sau utilizarea unui autobuz de către pasageri nu reprezintă o utilizare de către consumatori.

Prin urmare, produsele destinate exclusiv utilizării profesionale, dar care au migrat ulterior către piața consumatorilor, trebuie supuse cerințelor de siguranță generală a

produselor, deoarece prezintă riscuri pentru sănătatea și siguranța consumatorilor atunci când sunt folosite în condiții ce pot fi prevăzute în mod rezonabil.

3.2. Opțiunile alternative analizate și motivele pentru care acestea nu au fost luate în considerare

Opțiuni alternative nu sunt

#### 4. Analiza impactului de reglementare

##### 4.1. Impactul asupra sectorului public

Impactul public al liniilor directe pentru gestionarea Sistemului informațional de schimb rapid de informații privind produsele periculoase (SI SRIPP) se manifestă prin mai multe aspecte esențiale, iar cea care stă la bază este siguranța produselor – siguranța consumatorilor.

Astfel, per general SI SRIPP va contribui la protejarea sănătății publice prin identificarea rapidă a produselor periculoase, iar retragerea acestor produse de pe piață ajută la prevenirea accidentelor și a vătămarilor, ceea ce crește nivelul de siguranță pentru consumatori. Suplimentar, prin comunicarea eficientă a informațiilor privind produsele periculoase, SI SRIPP îmbunătățește transparența în relația dintre autorități, operator economici și consumatori. Aceasta generează un climat de încredere, esențial pentru funcționarea pieței interne. În plus, funcționalitatea SI SRIPP și orientările de gestionare a informației în SI SRIPP va ajuta la informarea consumatorilor despre riscurile asociate cu produsele. Această conștientizare sporește responsabilitatea individuală și îi încurajează pe consumatori să verifice produsele înainte de achiziție.

Prin urmare, în ansamblu, funcționalitatea și gestionarea SI SRIPP are un impact public considerabil, promovând un mediu mai sigur pentru consumatori și consolidând relația de încredere între autorități și cetățeni.

##### 4.2. Impactul financiar și argumentarea costurilor estimative

Regulamentul cu privire la funcționarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase nu impune costuri cu impact financiar semnificativ. Implementarea acestuia se va realiza în limita resurselor financiare administrative disponibile pentru autoritățile de supraveghere a pieței.

Totuși, vor fi necesare cheltuieli pentru instruirea inspectorilor și operatorilor economici în utilizarea SI SRIPP. În acest context, Ministerul Dezvoltării Economice și Digitale a elaborat proiecte de solicitări de asistență TAIEX pentru autoritățile de supraveghere a pieței, care vor fi lansate imediat după aprobarea acestui act normativ.

##### 4.3. Impactul asupra sectorului privat

Deși SI SRIPP se concentrează în principal pe siguranța consumatorilor și protecția sănătății publice, impactul asupra mediului privat poate fi analizat prin prisma *costurilor de conformare și retragerea produselor*, astfel că operatorii economici vor trebui să aloce resurse pentru a se conforma cerințelor privind siguranța generală a produselor, inclusiv pentru gestionarea alertelor și retragerilor de produse. De asemenea, retragerea produselor periculoase de pe piață poate implica costuri pentru

colectarea și distrugerea produselor, precum și pentru notificarea clienților și a autorităților competente.

#### 4.4. Impactul social

##### 4.4.1. Impactul asupra datelor cu caracter personal

##### 4.4.2. Impactul asupra echității și egalității de gen – *nu este aplicabil*

SI SRIPP, similar sistemului informațional al UE - „RAPEX” este destinat să protejeze consumatorii prin schimbul rapid de informații între autoritățile de supraveghere a pieței de produse de consum periculoase. Prin urmare, utilizarea/punerea în aplicare a regulamentului de funcționare a SI SRIPP va contribui la îmbunătățirea siguranței publice prin identificarea și retragerea rapidă a produselor periculoase, la prevenirea accidentelor și problemelor de sănătate legate de produsele de consum, care prin consecință ajută la protejarea vieților și a sănătății consumatorilor, ceea ce are un impact pozitiv asupra bunăstării sociale.

SI SRIPP va crește transparența și încrederea în produsele disponibile pe piață, deoarece consumatorii sunt mai siguri că produsele sunt monitorizate și reglementate corespunzător. Încrederea în produsele de consum și în autoritățile de reglementare contribuie la stabilitatea și coeziunea socială.

SI SRIPP permite tuturor consumatorilor din Republica Moldova să aibă acces la informații actualizate despre produsele periculoase, ceea ce contribuie la o informare echitabilă și la protecția drepturilor consumatorilor, indiferent de locația lor. Totodată, SI SRIPP ajută la protejarea grupurilor vulnerabile de consumatori, cum ar fi copiii sau persoanele cu afecțiuni medicale, pot fi mai predispuși la riscurile produse de produse periculoase prin retragerea promptă a produselor care le-ar putea afecta în mod negativ.

Prin informarea publicului despre riscurile asociate cu produsele periculoase, SI SRIPP contribuie la educația consumatorilor privind siguranța produselor și protecția personală. Aceasta promovează comportamente de consum mai responsabile și informate.

Prin exercițiul de utilizare a Sistemului informațional de schimb rapid de informații privind produsele periculoase autoritățile de supraveghere a pieței vor putea mai ușor să utilizeze ulterior sistemele informaționale europene, în special cele legate de siguranța generală a produselor și supravegherea pieței, astfel va facilita cooperarea între autoritățile naționale din diferite state membre, promovând un sentiment de coeziune și solidaritate în cadrul Uniunii Europene în ceea ce privește protecția consumatorilor.

Prin urmare implementarea proiectului de act normativ va avea un impact social semnificativ, contribuind la îmbunătățirea siguranței consumatorilor, sporirea încrederii în piață, protejarea comunităților vulnerabile și educarea publicului, în plus, promovează cooperarea internațională și sprijină un mediu economic echitabil și sigur. Aceste efecte pozitive asupra bunăstării sociale subliniază importanța sistemului în protecția consumatorilor și în menținerea unui comerț sigur și responsabil.

4.4.1. Membrii rețelei SI SRIPP prelucrează datele de contact, inclusiv datele cu caracter personal, cu respectarea [Legii nr. 133/2011](#) privind protecția datelor cu caracter personal. În ceea ce privește schimbul de informații prin SI SRIPP, membrii SI SRIPP (autoritatea de coordonare, autoritățile de supraveghere a pieței, Serviciul Vamal) ar trebui să prelucreze datele cu caracter personal asigurându-se că acestea circulă și sunt diseminate numai în măsura în care sunt strict necesare.

#### 4.5. Impactul asupra mediului

Deși instrumentele de asigurare a siguranței generale a produselor se concentrează în principal pe protecția consumatorilor, implementarea acestui proiect de hotărâre poate avea doar un impact indirect asupra mediului. Astfel, unele produse periculoase pot conține substanțe care sunt dăunătoare pentru mediu (de exemplu, substanțe chimice toxice sau metale grele). Prin identificarea și retragerea acestor produse de pe piață, SI SRIPP contribuie indirect la reducerea riscurilor de contaminare a mediului.

Produsele care conțin substanțe toxice pot contribui la poluarea solului și a apelor dacă nu sunt gestionate corect. Prin eliminarea acestor produse de pe piață, SI SRIPP va ajuta la reducerea riscurilor de poluare.

Proiectele de acte normative ce asigură implementarea legii privind siguranța generală a produselor pot încuraja producătorii să respecte standarde mai stricte nu doar în ceea ce privește siguranța produselor, dar și din perspectiva impactului asupra mediului, stimulând dezvoltarea de produse mai ecologice și mai sigure.

#### 4.6. Alte impacturi și informații relevante

Nu au fost identificate

### 5. Compatibilitatea proiectului actului normativ cu legislația UE

#### 5.1. Măsuri normative necesare pentru transpunerea actelor juridice ale UE în legislația națională

Proiectul dat se află în concordanță cu legislația privind domeniul siguranței generale a produselor destinate consumatorilor precum și a cadrului legal privind supravegherea pieței în ceea ce privește comercializarea produselor nealimentare.

Proiectul hotărârii de Guvern pentru aprobarea Regulamentului cu privire la funcționarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase transpune parțial [Decizia de punere în aplicare \(UE\) 2019/417](#) a Comisiei din 8 noiembrie 2018 de stabilire a liniilor directoare pentru gestionarea Sistemului de informare rapidă al Uniunii Europene, RAPEX, înființat în temeiul articolului 12 din Directiva 2001/95/CE privind siguranța generală a produselor, precum și a sistemului său de notificare [notificată cu numărul C(2018) 7334], publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii L 73/121 din 15 martie 2019, așa cum a fost modificată ultima dată prin Decizia de punere în aplicare (UE) 2023/975 a Comisiei din 15 mai 2023.

#### 5.2. Măsuri normative care urmăresc crearea cadrului juridic intern necesar pentru implementarea legislației UE

Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor reprezintă actul normativ primar care transpune în legislația națională [Directiva 2001/95/CE](#) a Parlamentului

European și a Consiliului din 3 decembrie 2001 privind siguranța generală a produselor.

Sistemul de schimb rapid de informații privind produsele periculoase reprezintă un instrument pentru asigurarea siguranței generale a produselor.

Pentru asigurarea funcționalității SI SRIPP, în conformitate cu art. 22 lit. d) din Legea nr. 467/2003 cu privire la informatizare și la resursele informaționale de stat se impune elaborarea Conceptului și Regulamentului de funcționare a SI SRIPP.

În vederea elaborării Regulamentului privind funcționalitatea SI SRIPP (softului) vor fi preluate și armonizate elementele netranspuse din Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417.

## **6. Avizarea și consultarea publică a proiectului actului normativ**

În conformitate cu art. 20 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, a fost publicat anunțul privind inițierea procesului de elaborare a proiectului hotărârii Guvernului pentru aprobarea Regulamentului cu privire la funcționarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase, prin acces la următorul [link](#). Propunerii, comentariile și obiecțiile din partea publicului nu au parvenit.

Proiectul a fost supus avizării și consultării publice, conform art. 32 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, cu expedierea acestuia părților interesate, spre:

*avizare:* Ministerului Infrastructurii și Dezvoltării Regionale; Ministerului Afacerilor Externe; Cancelariei de Stat; Ministerului Energiei; Ministerului Muncii și Protecției Sociale; Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare; Ministerului Sănătății; Ministerului Finanțelor; Ministerului Mediului; Ministerului Afacerilor Interne; Agenției de Guvernare Electronică; Inspectoratului Național pentru Supraveghere Tehnică; Inspectoratului pentru Protecția Mediului; Agenției Naționale pentru Reglementare în Comunicații Electronice și Tehnologia Informației; Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor; Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, Centrului Național pentru Protecția Datelor cu Caracter Personal al Republicii Moldova și Confederației Naționale a Sindicatelor din Republica Moldova. Propunerile și obiecțiile parvenite au fost examinate și sumate în sinteza proiectului.

*expertizare:* Centrului de Armonizare a Legislației, Ministerului Justiției și Centrului Național Anticorupție.

În scopul respectării prevederilor Legii nr. 239/2008 privind transparența în procesul decizional, proiectul hotărârii Guvernului a fost plasat pe site-ul Ministerului Dezvoltării Economice și Digitalizării, compartimentul Transparența decizională, directoriul Anunțuri/Consultări Publice, cât și pe platforma guvernamentală [https://particip.gov.md/ro/document/stages/\\*/13326](https://particip.gov.md/ro/document/stages/*/13326) Propunerii, comentariile și obiecțiile din partea publicului nu au parvenit.

## **7. Concluziile expertizelor**

Proiectul a fost supus expertizei de compatibilitate, expertizei juridice și expertizei anticorupție în conformitate cu prevederile art. 35, 36 și 37 al Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative, respectiv:



- constatările expertizei de compatibilitate cu legislația Uniunii Europene, prezentate în avizul Centrului de Armonizare a Legislației, nr. 31/02-126-11777 din 23.10.2024 au fost reflectate în sinteză și luate în considerare la definitivarea proiectului;
- constatările expertizei juridice, prezentate în demersul nr. 04/2-10084 din 15.11.2024 sunt reflectate în sinteză și luate în considerare la definitivarea proiectului;
- constatările expertizei anticorupție, raportul de expertiză anticorupție nr.EHG 24/10143 din 29.11.2024, prezentate prin demersul nr. 06/2/21001 din 29.11.2024 sunt reflectate în sinteză și luate în considerare la definitivarea proiectului.

#### **8. Modul de încorporare a actului în cadrul normativ existent**

Urmare a aprobării prezentului proiect de hotărâre de Guvern, MDED în calitate de autoritate de coordonare în comun cu Inspectoratul de Stat pentru Supravegherea Produselor Nealimentare și Protecția Consumatorilor va elabora un act departamental cu privire la punctele de contact pentru SI SRIPP.

#### **9. Măsurile necesare pentru implementarea prevederilor proiectului actului normativ**

Pentru implementarea hotărârii de Guvern pentru aprobarea Regulamentului cu privire la funcționarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase este necesar de a fi elaborat proiectul de hotărâre de Guvern cu privire la crearea Sistemului informațional de schimb rapid de informații privind produsele periculoase și asigurarea funcționalității acesteia (conceptul și regulamentul de organizare și funcționare SI).

**Secretar de stat**

**Cristina CEBAN**

## SINTEZA

obiecțiilor și propunerilor (recomandărilor) la *proiectul de hotărâre pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase*  
(număr unic 871/MDED/2024)

Participantul la avizare (expertizare)/consultare publică	Conținutul obiecției/ propunerii (recomandării)	Argumentarea autorului proiectului
<b>Avizarea inițială în contextul demersului Cancelariei de Stat nr. 18-69-11182 din 07.10.2024</b>		
<b>Ministerul Infrastructurii și Dezvoltării Regionale</b> <i>demers nr. 10-5582 din 23.10.2024</i>	La pct. 4 Prin prisma tehnicii legislative, observăm că la pct. 4 din proiectul hotărârii de Guvern, se menționează că Capitolul VII din Regulamentul privind gestionarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase va intra în vigoare odată cu intrarea în vigoare a legii de ratificare a Acordului de Asociere între Republica Moldova și Uniunea Europeană, Acord care de altfel a fost semnat pe 27 iunie 2014 și ratificat de Parlamentul Republicii Moldova pe 2 iulie 2014 prin Legea nr. 112/2014. În context, evidențiem că potrivit art. 73 din Legea nr. 100/2017 privind actele normative, <i>un act normativ produce efecte doar pe perioada în care este în vigoare și, în general, nu poate avea efect retroactiv sau ultraactiv.</i>	Se acceptă, a fost exclus.
<b>Ministerul Afacerilor Externe</b> <i>demers nr. DI/3/041.1-10758 din 07.10.2024</i>	Potrivit punctelor 34 și 39 din Regulamentul privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1171/2018, clauza de armonizare și tabelul de concordanță se întocmesc în conformitate cu modelele stabilite în anexa nr. 1 și, respectiv, anexa nr. 2. Urmare celor menționate, conform instrucțiunilor de completare, atât clauza de armonizare, cât și compartimentul 1 din tabelul de concordanță urmează a fi completate cu nr. CELEX al actului UE transpus.	Se acceptă

<p><b>Cancelaria de Stat</b> demers nr. 14-93-11698 din 21.10.2024</p>	<p><b>În Regulamentul privind gestionarea sistemului de schimb rapid informații privind produsele periculoase:</b> La pct. 4 se propune completarea cu noțiunile de „<i>notificări subsecvente</i>” și „<i>acțiuni subsecvente</i>”, or din text nu este clar ce reprezintă acțiunile/notificările în cauză.</p>	<p>Nu se acceptă Conform dicționarului limbii române <b>subsecvent</b> înseamnă: <b>1.</b> Care urmează, care vine după ceva într-o succesiune de timp sau de spațiu. Sinonim: <i>următor</i> <b>2.</b> Care decurge, care rezultă din ceva. Conform prevederilor art.54 alin.(1) lit. c) și d) din legea nr.100/2017 cu privire la actele normative: „c) terminologia utilizată este constantă, uniformă și corespunde celei utilizate în alte acte normative, în legislația UE și în alte instrumente internaționale la care Republica Moldova este parte, cu respectarea prevederilor prezentei legi; d) noțiunea se redă prin termenul respectiv, evitându-se definiția acesteia sau utilizarea frazeologică, aceleași noțiuni se exprimă prin aceiași termeni;” În plus, Nota de fundamentare aferentă proiectului definește noțiunile respective. Decizia finală consemnată în Procesul-verbal al ședinței interinstituționale din 03.12.2024: „Urmare ședinței de discuții din data de 03.12.2024 s-a convenit ca autorul va decide oportunitatea completării cu noțiunile propuse în proiectul actului normativ.”</p>
	<p>Pct. 5 face trimitere la actele normative aplicate asupra produselor reglementate de Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor și Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor. În</p>	<p>Nu se acceptă În esență, pct. 5 stabilește expres domeniul de aplicare a proiectului de act normativ promovat:</p>

	<p>acest context, reieșind din faptul că unul din elementele prin care se determină calitatea produselor este realizat conform procedurii conexe controlului de stat, este necesară completarea punctului respectiv cu trimiterea la Legea nr. 131/2012 privind controlul de stat. Completarea menționată este determinată de faptul că procedura de control aplicată de autoritățile de supraveghere a pieței este specificată la art. 7 alin. (5) din Legea nr. 422/2005 privind securitatea generală a produselor, potrivit căreia „autoritățile de supraveghere a pieței vor efectua controlul de stat în domeniul conformității produselor cu respectarea prevederilor Legii nr. 131/2012 privind controlul de stat”.</p>	<p>„5. Prezentul Regulament se aplică produselor reglementate de Legea 422/2006 privind securitatea generală a produselor și produsele reglementate de Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor.”</p> <p>Astfel, Legea nr. 162/2023 acoperă peste 70 de categorii de produse sub aspect de corespundere cerințelor reglementarilor tehnice aplicabile, iar Legea 422/2006 se aplică tuturor produselor în măsura în care nu există reglementări tehnice specifice privind securitatea produselor respective.</p> <p>Cadrul normativ în vigoare, în special, Legea nr. 162/2023 prevede expres că, autoritățile de supraveghere a pieței specificate în anexa nr.1, la efectuarea controalelor în domeniul supravegherii pieței, aplică prevederile Legii nr. 131/2012, respectiv, și în art.6 alin.(5) din Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor, este specificat „(5) <i>Autoritățile de supraveghere a pieței vor efectua controlul de stat în domeniul conformității produselor cu respectarea prevederilor <u>Legii nr.131 din 8 iunie 2012</u> privind controlul de stat asupra activității de întreprinzător.</i>”</p> <p>Decizia finală consemnată în Procesul-verbal al ședinței interinstituționale din 03.12.2024:</p> <p>„Se acceptă</p> <p>Urmare ședinței de discuții din data de 03.12.2024 s-a convenit că obiecția CS la</p>
--	--	--

		<p>pct.5 decade în contextul modificării pct. 86.1. după cum urmează:        „86.1. organizarea activităților de supraveghere a pieței și control de stat (planificate și inopinate), în conformitate cu Legea nr.162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor, precum și Legea nr.131/2012 privind controlul de stat, pentru a stabili dacă produsele de consum notificate prin aplicația sistemului SRIPP se află la dispoziția consumatorilor;”</p>
	<p>Pct. 13 urmează a fi completat cu indicarea expresă a autorității care exercită atribuțiile de „<i>punct de contact național</i>”.</p>	<p>Se acceptă        În partea decisivă al Hotărârii la pct. 2 este specificat:        „2. Se desemnează:        în calitate de membri ai rețelei Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase la nivel național:        - Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării;        - autoritățile de supraveghere a pieței;  <i>în calitate de punct de contact național</i>        – Inspectoratul de Stat pentru Supravegherea Produselor Nealimentare și Protecția Consumatorilor.”        Atribuțiile punctului național de contact sunt specificate la pct. 16 al regulamentului.        Decizia finală consemnată în Procesul-verbal al ședinței interinstituționale din 03.12.2024:        „Se acceptă</p>

		<p>În contextul regăsirii propunerii În partea decisivă al Hotărârii la pct. 2.3 care specifică:      „2. Se desemnează în calitate de membri ai rețelei sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase la nivel național:  <b>2.1.</b> Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării;  <b>2.2.</b> autoritățile de supraveghere a pieței și Serviciul Vamal;  <b>2.3. în calitate de punct de contact național – Inspectoratul de Stat pentru Supravegherea Produselor Nealimentare și Protecția Consumatorilor.”</b></p>
	<p>La pct. 86.1 se propune înlocuirea cuvintelor „în piață” cu cuvintele „de stat” reieșind din faptul că autoritățile de supraveghere a pieței sunt organe de control, prevăzute în anexa Legii nr. 131/2012 privind controlul de stat, iar controalele pe care le efectuează sunt „de stat” și nu „în piață”.</p>	<p>Se acceptă parțial, a fost reformulat      „86.1.. organizarea verificărilor regulate (planificate și aleatorii) pe piață, pentru a stabili dacă produsele de consum notificate prin aplicația SI SRIPP se află la dispoziția consumatorilor;”      Decizia finală consemnată în Procesul-verbal al ședinței interinstituționale din 03.12.2024:      Se acceptă, a fost reformulat      „86.1. organizarea activităților de supraveghere a pieței și control de stat (planificate și inopinate), în conformitate cu Legea nr.162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor, precum și Legea nr.131/2012 privind controlul de stat, pentru a stabili dacă produsele de consum notificate prin aplicația sistemului SRIPP se află la dispoziția consumatorilor;”</p>

	<p>În subsidiar, se propune identificarea resurselor financiare pentru dezvoltarea sistemului informațional, or, simpla substituire a Regulamentului fără dezvoltarea sistemului informațional, nu va aduce plus valoare pentru schimbul rapid de informații privind produsele periculoase dintre Republica Moldova și Uniunea Europeană și va repeta situația din anii precedenți.</p>	<p>S-a luat act.</p> <p>Sistemul informațional la care se face referință în propunere ține de elaborarea și promovarea altui proiect distinct, și anume, Conceptul Sistemului informațional de schimb rapid de informații privind produsele periculoase SI SRIPP. Identificarea resurselor financiare pentru dezvoltarea va fi analizată și expusă în cadrul promovării proiectului respectiv.</p> <p>Decizia finală consemnată în Procesul-verbal al ședinței interinstituționale din 03.12.2024:</p> <p>„Cu titlu general, informăm că MDED se află într-un proces de negociere cu secretariatul CEFTA pentru preluarea softului SI privind informarea cu privire la produsele periculoase al țărilor CEFTA. În context, a avut loc o ședință de discuții cu participarea reprezentanților secretariatului CEFTA, AGE, STISC, MDED, ISSNPC în cadrul căreia s-a convenit asupra aspectelor tehnice și legale necesare pentru transmiterea SI. Ulterior, secretariatul CEFTA a remis proiectul de Acord spre coordonare prealabilă MDED.</p> <p>Prin urmare, acțiunea de instituire a SI SRIPP nu necesită o justificare financiară, la această etapă. Informațiile cu privire la costul aferent SI vor fi prezentate la etapa de promovare a regulamentului sistemului informațional.”</p>
--	---	--

<b>Ministerul Energiei,</b> <i>demers nr. 07-2701 din 21.10.2024</i>	Comunică lipsa de propuneri și obiecții	S-a luat act
<b>Ministerul Muncii și Protecției Sociale</b> <i>demers nr. 07/5230 din 15.10.2024</i>	Comunică susținerea acestuia fără obiecții și propuneri	S-a luat act
<b>Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare</b> <i>demers nr. 21-03/3490 din ____ .10.2024</i>	Lipsa obiecțiilor și propunerilor.	S-a luat act
<b>Ministerul Sănătății</b> <i>demers nr. 09/4048 din 25.10.2024</i>	Comunică lipsa propunerilor de completare și/sau modificare asupra acestuia.	S-a luat act
<b>Ministerul Mediu lui</b> <i>demers nr. 13-05/3016 din 23.10.2024</i>	Comunică susținerea acestuia cu propunerea de a substitui textul de la <b>pct. 73</b> „emis niciun aviz științific” cu textul „realizat nicio evaluare științifică, în sensul Legii nr. 277/2018 privind substanțele chimice”.	Se acceptă
<b>Ministerul Afacerilor Interne</b> <i>demers nr.30/4200 din 23.10.2024</i>	<b>1.</b> În clauza de adoptare a hotărârii, textul „În temeiul prevederilor art.8 <sup>1</sup> ” se recomandă de a fi substituit cu textul „În temeiul prevederilor art.8 <sup>1</sup> alin.(7)”, întrucât alin.(7) din art.8 al Legii nr.422/2006 privind securitatea generală a produselor prevede expres că Regulamentul cu privire la funcționarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase se aprobă de Guvern.	Se acceptă
	<b>2.</b> Punctul 2 din hotărâre se propune de a fi exclus, întrucât la pct.10 din proiectul regulamentului este prevăzută exhaustiv lista autorităților care sunt membri ai rețelei sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase la nivel național.	Nu se acceptă În partea decisivă al Hotărârii la pct. 2 este specificat: „2. Se desemnează: în calitate de <b>membri ai rețelei</b> Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase la nivel național: - Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării; - autoritățile de supraveghere a pieței; în calitate de <b>punct de contact național</b> –



		<p>Inspectoratul de Stat pentru Supravegherea Produselor Nealimentare și Protecția Consumatorilor.”</p> <p>Iar la pct.10 este descrisă structura organizațională (lista autorităților) în calitate de subiecți ai raporturilor juridice în domeniul creării, administrării, mentenanței, dezvoltării și utilizării sistemelor informaționale de stat.</p> <p>În etapa a doua urmează a elaborat Conceptul Sistemului informațional de schimb rapid de informații privind produsele periculoase SI SRIPP. Autoritățile specificate au diferite roluri, spre ex. în calitate de posesor și deținător a SI SRIPP și/sau registratori și utilizatori a informațiilor SI SRIPP.</p> <p>Decizia finală consemnată în Procesul-verbal al ședinței interinstituționale din 03.12.2024:</p> <p>„Se acceptă, menținerea desemnării membrilor rețelei SSRIPP în partea dispozitivă a proiectului hotărârii, iar la pct. 9 proiectului regulamentului este descrisă structura organizațională (lista autorităților) în calitate de subiecți ai raporturilor juridice în domeniul creării, administrării, mentenanței, dezvoltării și utilizării sistemelor informaționale, etc.”</p>
<p><b>Agencia de Guvernare Electronica</b> <i>demers nr. 3007-196 din 21.10.2024</i></p>	<p>Comunică că îl avizează favorabil și nu are obiecții sau propuneri.</p>	<p>S-a luat act</p>
<p><b>Inspectoratul Național pentru Supraveghere Tehnică</b> <i>demers nr.5462 din 22.10.2024</i></p>	<p>Avizează pozitiv proiectul prenotat, fără modificări sau completări.</p>	<p>S-a luat act</p>

<b>Inspectoratul pentru Protecția Mediului</b> <i>demers nr.1461 din 18.10.2024</i>	Lipsa propunerilor și obiecțiilor	S-a luat act
<b>Agencia Națională pentru Reglementare în Comunicații Electronice și Tehnologia Informației</b> <i>demers nr.01-DRA/1309 din 23.09.2024</i>	1. Punctul 3 prevede că în sensul Regulamentului se utilizează noțiunea de „agent economic”, dar totodată, în cuprinsul Regulamentului se utilizează, în mare parte, noțiunea de „operator economic”. În vederea evitării neclarităților și pentru conformare la Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor și produsele reglementate și la Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor, care constituie temei legal pentru elaborarea Regulamentului, se propune de utilizat în tot cuprinsul Regulamentului noțiunea de „agent economic” astfel cum este stabilit în aceste legi.	Se acceptă
	2. La punctul 18, portalul de alertă privind siguranța produselor destinat agenților economici este denumit ca „Product Safety Business Alert Gateway”, iar în continuare în cuprinsul Regulamentului se utilizează noțiunea de „Business Gateway”. Pentru evitarea confuziilor de completat, după abrevierea „SI SRIPP”, cu textul „în continuare - „ <i>Business Gateway</i> ”	Se acceptă
	3. La subpunctul 24.4 și punctul 25 cuvântul „expunerii” de substituit cu textul „plasării pe piață”. Propunerea dată este valabilă și pentru Tabelul de concordanță. Modificarea propusă este conformă prevederilor Legii nr. 422/2006.	Se acceptă, a fost reformulat. 24.4. interzicerea temporară a furnizării, a propunerii de a furniza sau a expunerii unui produs pe piață;
	4. La punctul 25, de substitui cuvântul „termenul” cu cuvântul „noțiunea”, pentru corelare cu punctele 3 și 4 ale Regulamentului.	Se acceptă de principiu Conform prevederilor art.55 alin.(1) lit. d) din legea nr.100/2017 cu privire la actele normative: „d) noțiunea se redă prin termenul respectiv, evitându-se definiția acesteia sau utilizarea frazeologică, aceleași noțiuni se exprimă prin aceiași termeni;”

	<p>5. La subpunctul 42.3, de completat cu definiția sau explicația noțiunii „efect local (eveniment local)”.</p>	<p>Se accepta de principiu Conform prevederilor art.22 din Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor:</p> <p>„(1) Autoritățile de supraveghere a pieței se asigură că produsele care prezintă un risc grav sunt retrase sau rechemate atunci când nu există niciun alt mijloc eficace disponibil pentru a elimina riscul grav sau că punerea lor la dispoziție pe piață este interzisă. Autoritățile de supraveghere a pieței informează autoritățile de reglementare prin intermediul sistemului informațional național de informare și comunicare pentru supravegherea pieței.</p> <p>(3) Dacă o autoritate de supraveghere a pieței ia sau intenționează să ia o măsură în temeiul alin.(1) și consideră că <b><i>motivele care au condus la adoptarea măsurilor sau la efectele măsurilor luate se extind în afara teritoriului Republicii Moldova,</i></b> aceasta informează imediat Comisia Europeană cu privire la rezultatele evaluării și măsurile impuse de autoritățile de supraveghere a pieței în conformitate cu reglementările tehnice, prin sistemul de schimb rapid de informații (RAPEX). De asemenea, autoritatea de supraveghere a pieței informează fără întârziere Comisia Europeană cu privire la orice modificări sau anulări ale unei astfel de măsuri.</p> <p>Astfel „efect local (eveniment local) se referă doar la măsurile aplicare de autoritățile</p>
--	--	--

		de supraveghere a pieței la nivel național (doar pentru teritoriul RM).
	6. La punctul 56, cuvintele „la produsele” de substituit cu cuvintele „despre (privind) produsele”.	Se acceptă, a fost reformulat
	7. La punctul 62, cuvintele „și justificată” de transferat după cuvintele „este completă”.	Se acceptă, a fost reformulat
<p><b>Confederația Națională a Sindicatelor din Republica Moldova</b>  <i>demers nr.04-17/816 din 22.10.2024</i> (avizul Centrului sindical național-ramural din domeniu (Federația Sindicatelor din Domeniile Cooperăției de Consum, Comerțului și Antreprenoriatului din Republica Moldova „MOLDSINDCOOPCOMERT”)</p>	<p>- Proiectul Regulamentului privind gestionarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase în Republica Moldova este o inițiativă importantă pentru protejarea consumatorilor, inclusive a salariaților, și asigurarea conformității produselor cu standardele de siguranță.</p> <p>- Unele recomandări:</p> <p>➤ Regulamentul ar trebui să fie armonizat cu legislația europeană, pentru a ușura schimbul de informații transfrontaliere</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Preambulul proiectului specifică expres:</p> <p><b>„Prezenta hotărâre transpune parțial Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417 a Comisiei din 8 noiembrie 2018 de stabilire a liniilor directe pentru gestionarea Sistemului de informare rapidă al Uniunii Europene, RAPEX, înființat în temeiul articolului 12 din Directiva 2001/95/CE privind siguranța generală a produselor, precum și a sistemului său de notificare, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii L 73/121 din 15 martie 2019, așa cum a fost modificată ultima dată prin Decizia de punere în aplicare (UE) 2023/975 a Comisiei din 15 mai 2023, număr CELEX: 32019D0417.”</b></p>
	<p>➤ La Secțiunea 1, Domeniul de reglementare și definiții pct.4 În sensul prezentului Regulament se definesc următoarele noțiuni: de completat: definiția „Produse periculoase”; „operator economic responsabil”; „raportarea rapidă”; altele pentru a evita interpretări greșite;</p>	<p>Se acceptă</p> <p>În sensul prezentului Regulament se utilizează noțiunile definite de Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor, precum și noțiunile de „definite în Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor.</p>

		<p>Totodată, conform prevederilor art.54 alin.(1) lit. c) și d) din legea nr.100/2017 cu privire la actele normative:</p> <p>„c) terminologia utilizată este constantă, uniformă și corespunde celei utilizate în alte acte normative, în legislația UE și în alte instrumente internaționale la care Republica Moldova este parte, cu respectarea prevederilor prezentei legi;</p> <p>d) noțiunea se redă prin termenul respectiv, evitându-se definiția acesteia sau utilizarea frazeologică, aceleași noțiuni se exprimă prin aceiași termeni;”</p>
	<p>➤ Pentru formarea operatorilor economici (salariaților din cadrul acestora) în utilizarea eficientă a sistemului de schimb rapid de informații și în respectarea standardelor de siguranță ale produselor proiectul ar trebui să include un program de instruire și respective suportul pentru operatorii economici;</p>	<p>Se acceptă</p> <p>La implementarea sistemului se vor desfășura activități de informare, comunicare și instruire a părților interesate (consumatori, agenții economici, etc.), privind aplicarea sistemului informațional respectiv.</p>
	<p>➤ Modul de raportare a produselor periculoase ar trebui să fie cât mai simplu pentru a încuraja raportările rapide și precise.</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Raportarea se va efectua prin aplicația respectivă on-line.</p>
	<p>➤ Referitor la accesul publicului la informații și transparență, care socotim ca are o importanță deosebită, ar fi necesar ca operatorii economici, consumatorii să poată avea acces rapid la informații despre produsele periculoase, pentru a putea întreprinde măsurile corespunzătoare și în timp real. Acest lucru se poate de realizat prin crearea unei platforme digitale care ar putea eficientiza sistemul și ar spori transparența;</p>	<p>Se acceptă</p> <p>Sistemul va avea o interfață cu prezentarea publicului a unor informații cu sumarul notificărilor. Proiectul stabilește cerințe referitor conținutul acestor informații.</p>
	<p>➤ Regulamentul ar trebui să prevadă și penalități bine definite pentru neconformitatea sau raporturi false, pentru a descuraja practicile ilegale și a asigura conformitatea;</p>	<p>Se acceptă</p> <p>În etapa următoare MDED urmează să vină cu propuneri de modificarea a Codului</p>

		contravențional pentru nerespectarea prevederilor Regulamentului.
	<p>➤ Pentru a încuraja conformitatea produselor, regulamentul ar urma să includă și oferirea unor stimulente fiscale sau de altă natură operatorilor economici care se vor implica activ în raportarea produselor periculoase.</p>	<p>Constatare.</p> <p>Una din obligații principale ale producătorilor conform prevederilor art.4 alin.(2) din Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor</p> <p>„(2) În cadrul activității lor, producătorii trebuie să întreprindă măsuri adecvate caracteristicilor produselor pe care le furnizează, care le-ar permite:</p> <p>a) să se informeze asupra riscurilor pe care produsele ar putea să le prezinte pentru consumatori;</p> <p>b) să întreprindă acțiunile corespunzătoare, inclusiv, în cazul când este necesar de a evita aceste riscuri, să dispună retragerea de pe piață a produselor, avertizarea adecvată și eficientă a consumatorilor, returnarea produselor de la consumator”</p> <p>Legea stabilește obligațiile operatorilor și acestea trebuie executate necondiționat.</p>
	<p>Obiecții:</p> <p>- Proiectul trebuie să asigure că informațiile despre operatorii economici sau detalii confidențiale despre produse, să fie protejate corespunzător;</p>	<p>Se acceptă.</p> <p>Proiectul la pct.58 stabilește:</p> <p>„58. MDED și autoritățile de supraveghere a pieței nu comunică publicului întregul conținut al notificărilor, în special descrierile detaliate ale riscurilor cu rapoartele privind testările și certificatele aferente sau listele detaliate conținând canalele de distribuție, deoarece unele dintre aceste informații, dată fiind natura lor, sunt</p>

		confidențiale (secrete profesionale) și e necesar să fie protejate.”
	- Există riscul ca procedurile și mecanismele de utilizate a sistemului să introducă prea multă birocrației pentru operatorii economici, care ar putea considera că cerințele sunt o povară în plus;	S-a luat act Crearea Sistemului informațional de schimb rapid de informații privind produsele periculoase SI SRIPP va asigura implementarea proiectului promovat.
	- Pentru implementarea acestui sistem urmează să fie alocate resurse financiare suficiente, în cazul ne alocării acestora există riscul că acestea să fie inefficient sau să devină doar formal.	S-a luat act MDED își propune de elaborarea și promovarea altui proiect distinct, și anume, Conceptul Sistemului informațional de schimb rapid de informații privind produsele periculoase SI SRIPP. Identificarea resurselor financiare pentru dezvoltarea va fi analizată și expusă în promovării proiectului respectiv.
<b>Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor</b> <i>demers nr.06-5744 din 25.10.2024</i>	Comunică lipsa obiecțiilor și propunerilor.	S-a luat act
<b>Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,</b> <i>demers nr.Rg02-005855 din 08.11.2024</i>	Comunică lipsa obiecțiilor	S-a luat act
<b>Ministerul Finanțelor</b> <i>demers nr. 07/5-03/531/1687 din 25.10.2024</i>	La Anexa nr.1 secțiunea 2 din Formularul de notificare, nu este clară utilizarea sintagmei „Codul Vamal”, ori aceasta se referă la „Codul poziției tarifare conform Nomenclaturii combinate a mărfurilor”.	Se acceptă
<b>Centru de Armonizare a Legislației</b> <i>demers nr. 31/02-126-11777 din 23.10.2024</i>	<i>b) Observații privind compatibilitatea cu Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417</i> Potrivit pct. 4 din proiectul de hotărâre, prevederile Capitolului VII „Gestionarea Sistemului UE” din Regulamentul de gestionare a Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase urmează a „intra în vigoare la data intrării în vigoare a legii de ratificare a Acordului de Asociere între Republica Moldova și Uniunea	Se acceptă, a fost exclus.

	<p>Europeană și Comunitatea Europeană a Energiei Atomice și statele membre ale acestora”. Cu referire la aceasta, menționăm că ratificarea AA RM-UE s-a realizat prin Legea nr. 112/2014, iar în eventualitatea deciziei de a prevedea ca perioadă de tranziție „data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană” pentru prevederile date, ținem să remarcăm că potrivit Regulamentului privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene, aprobat prin HG nr. 1171/2018 <b>„28. Stabilirea unor perioade de tranziție condiționate de momentul aderării la Uniunea Europeană în proiectele de acte normative de transpunere a regulamentelor și deciziilor UE nu se admite.</b></p> <p>În context, comunicăm că <b>prevederile Capitolului VII din proiectul național urmează a fi reexamine, sub aspectul posibilității implementării reale a acestora</b>, or acestea stabilesc modalitatea de comunicare/interoperabilitate a membrilor sistemului național SI SRIPP cu sistemul UE RAPEX/SAFETY GATE, care poate fi realizată fie la momentul aderării la UE, fie, în contextul unei ”integrări accelerate”, prin obținerea de acces deplin la Sistemul UE de alertă rapidă „RAPEX/Safety Gate” în calitate de stat candidat la aderarea la UE. De asemenea, acesta conține și atribuții nemijlocite ale Comisiei Europene (convoca periodic reuniuni/retragere a notificării), obligații care nu pot constitui obiect al transpunerii în cadrul legislației naționale.</p>	
	<p><b>III. Respectarea mecanismului de armonizare</b>  <i>a) Obiecții privind clauza de armonizare</i></p> <p>Reieșind din constatările expertizei de compatibilitate referitoare la transpunerea Deciziei de punere în aplicare (UE) 2019/417, clauza de armonizare pentru proiectul național, urmează a fi modificată în partea ce ține gradul de</p>	Se acceptă



	compatibilitate prin indicarea calificativului „transpune parțial”. Totodată, aceasta se va transfera după preambulul și clauza de adoptare ale proiectului și nu în anexa acestuia.	
	<p><i>b) Obiecții privind tabelul de concordanță</i></p> <p>Pentru prevederile actului UE, calificate în compartimentului 6 ca „Prevederi UE netranspuse”, în compartimentul 8 se va indica termenul estimativ de transpunere a acestora, cât și actul național viitor de transpunere. Totodată, se va asigura numerotarea corectă a acestor compartimente.</p>	Se acceptă
<b>Expertizarea și avizarea repetată în contextul demersului Ministerului Dezvoltării Economice și Digitalizării nr. 16/2-3336 din 01.11.2024</b>		
<b>Cancelaria de Stat</b> <i>demers nr. 14-93-12201 din 05.11.2024</i>	Constatăm că propunerile și obiecțiile expuse în avizul cu nr. 14-93-11698 din 21 octombrie 2024 nu au fost luate în considerație de către autor. În acest context, reiterăm propunerile și obiecțiile expuse în avizul menționat.	Divergențele au fost discutate în cadrul ședinței interinstituționale și modificările convenite în proiect, sunt specificate în anexa la procesul-verbal al ședinței interinstituționale din 03.12.2024.
<b>Confederația Națională a Sindicatelor din Republica Moldova</b> <i>demers nr.04-17/844 din 06.11.2024</i>	Nu are obiecții și propuneri ce țin de competență.	S-a luat act
<b>Inspectoratul pentru Protecția Mediului</b> <i>demers nr.1656 din 18.11.2024</i>	Lipsa propunerilor și obiecțiilor	S-a luat act
<b>Centrul Național pentru Protecția Datelor cu Caracter Personal al Republicii Moldova</b> <i>demers nr.04-01/3301 din 08.11.2024</i>	Lipsa obiecțiilor și propunerilor.	S-a luat act
<b>Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,</b> <i>demers nr.Rg02-006107 din 18.11.2024</i>	Propune de a revedea pct. 6.1.2 din proiect, <i>medicamentele reglementate de Legea nr. 1409/1997 cu privire la medicamente și cele reglementate de Legea nr.119/2018 cu privire la medicamentele de uz veterinar, care nu fac obiectul prezentului Regulament, în contextul în care în Nota de fundamentare la pct. 3.1. AMDM desemnează un punct de contact al autorității de reglementare în SI SRIPP.</i>	Se acceptă, a fost exclus AMDM, având în vedere că art.4 alin. (4) lit. e) din Legea nr.422/2006 exceptează: „e) dispozitivele medicale, dispozitivele medicale implantabile active, dispozitivele medicale pentru diagnostic <i>in vitro</i> ;”

<p><b>Ministerul Justiției</b> <i>demers nr. 04/2-10084 din 15.11.2024</i></p>	<p>Cu titlu de observație generală, semnalăm că denumirea proiectului Regulamentului este diferită și nu corespunde cu denumirea menționată la art. 8<sup>1</sup> alin. (7) din <i>Legea nr. 422/2006</i>, deci, denumirea se va revedea în acest sens și se va expune potrivit prevederilor legislative enunțate (observație valabilă și pentru pct. 1 din proiectul hotărârii, respectiv și denumirea anexei la aceasta).</p>	<p>Se acceptă, a fost reformulat</p>
	<p><b><i>La proiectul hotărârii:</i></b> În clauza de adoptare cuvântul „prevederilor” se va exclude ca fiind excedent.</p>	<p>Se acceptă</p>
	<p>Prevederile pct. 2 se vor diviza în subpuncte și se vor numerota, ținând cont de art. 52 alin. (3) din <i>Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative</i>, potrivit căruia, pentru interpretare corectă și aplicare comodă, punctele pot fi divizate în subpuncte care se numerotează prin adăugarea consecutivă a cifrelor arabe, până la gradul de detaliere necesar.</p>	<p>Se acceptă</p>
	<p>La pct. 3, sintagma „de Guvern” se va elimina ca fiind superfluă, iar izvorul publicării <i>Hotărârii Guvernului nr. 1116/2016</i> se va reda după cum urmează: „(Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr. 353-354, art. 1207)”.</p>	<p>Se acceptă</p>
	<p><b><i>La proiectul Regulamentului:</i></b> În parafa de aprobare, pentru rigoare normativă, cuvintele „Anexă la” se vor substitui cu cuvintele „Aprobat prin”.</p>	<p>Se acceptă</p>
	<p>În titlul secțiunii 1 a Capitolului I cuvântul „Domeniul” se recomandă a fi substituit cu cuvântul „Obiectul”, iar cuvântul „definiții” de substituit cu cuvântul „noțiuni”.</p>	<p>Se acceptă</p>
	<p>La sbp. 4.3.2, 4.3.4, 6.2.2, 89.1 și pct. 9, 29, 30, 72, 75, 96, 106, recomandăm excluderea prevederilor expuse cu titlu de exemplu, care sunt contrare unui act normativ.</p>	<p>Se acceptă</p>

	Din denumirea secțiunii a 2-a cuvintele „Dispoziții generale și”, se vor exclude pentru a evita dublarea denumirii Capitolului I.	Se acceptă
	La pct. 5 textul „Legea 422/2006” se va substitui cu textul „Legea nr. 422/2006”, în vederea conformării rigorilor normative. Totodată, în cazul în care în continuare legile la care se face referință se vor expune în forma prescurtată, se recomandă după prima mențiune de indicat și abrevierea acestora, după cum urmează: „Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor (în continuare – Legea nr. 422/2006)”.	Se acceptă
	Conținutul pct. 7 este declarativ și nu include o normă juridică. Acesta se referă la rolul Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase (SRIPP) în domeniul siguranței produselor, deci, urmează a fi inclus în nota de fundamentare.	Se acceptă, a fost exclus.
	Cu referire la conținutul pct. 18-20, semnalăm că acestea nu corespund prevederilor sbp. 3.3.1 din Anexa la <i>Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417</i> , prin care agenților economici nu li se impun obligații în sensul transmiterii informațiilor privind produsele care prezintă un risc prin intermediul portalului de alertă privind siguranța produselor. Prin urmare, normele vizate se vor ajusta corespunzător prevederilor actului UE.	Se acceptă parțial. Conform prevederilor art.6 alin.(1) și (4) din Legea nr.422/2006 privind securitatea generală a produselor: „(1) În cazul în care producătorii și distribuitorii au cunoștință sau ar trebui să cunoască, în baza informațiilor deținute și în calitate de specialiști, că unele produse pe care le-au pus la dispoziție pe piață prezintă riscuri incompatibile cu cerința generală de securitate, ei trebuie să informeze imediat autoritățile competente despre acțiunile întreprinse în scopul prevenirii riscurilor pentru consumatori. .... (4) Procedurile pentru această colaborare, inclusiv procedurile de dialog cu producătorii și distribuitorii respectivi în probleme ce țin

		<p>de securitatea produselor, se stabilesc de către autoritățile competente.”</p> <p>Urmare aprobării Regulamentului (<b>nr. unic 871/MDED/2024</b>) urmează a fi creat și dezvoltat Sistemul Informațional al sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase (SI SSRIPP) care constituie dintr-o aplicație, parte componentă a cărei va fi portalul destinat producătorilor, importatorilor, distribuitorilor produselor de comunicare ale autorităților de supraveghere a pieței privind produsele periculoase sau care prezintă un risc grav.</p> <p>Astfel pentru a asigura implementarea prevederilor art.6 alin.(4) din Legea nr.422/2006, proiectul propune ca acest dialog să fie prin sistem informațional prin portal destinat expres agenților economici astfel cum prevede Decizia (UE) 2019/417, <u>varianta actualizată la data de 17.05.2023</u>, a se vedea: <a href="https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/ALL/?uri=CELEX%3A32019D0417">https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/ALL/?uri=CELEX%3A32019D0417</a></p>
	<p>Conținutul pct. 24 depășește limitele de reglementare ale art. 8 alin. (1) din <i>Legea nr. 422/2006</i>, respectiv, se va exclude din proiect, măsurile respective urmând a fi incluse inițial în lege.</p>	<p>Se acceptă parțial.</p> <p>Art. 8 alin. (1) lit. b)-f) din <b>Legea nr. 422/2006</b> prevede expres lista măsurilor care trebuie luate în dependența nivelului de risc prezentat de produsul:</p> <p>„(1) În sensul prezentei legi, în special al art.4, 5 și 6, <b>autoritatea de supraveghere a pieței trebuie să ia, după caz, una dintre următoarele măsuri:</b></p> <p>a) pentru orice produs:</p>

- chiar după ce produsul a fost pus la dispoziție pe piață ca fiind sigur, să organizeze verificări adecvate ale proprietăților de securitate ale produsului, în măsură adecvată, până în etapa finală a utilizării sau a consumului;

- să solicite toate informațiile necesare de la părțile implicate în circuitul punerii la dispoziție pe piață;

- să preleveze mostre de produs și să le supună verificărilor de securitate;

b) pentru orice produs care ar putea prezenta riscuri în anumite condiții:

- să ceară marcarea produsului cu avertizările corespunzătoare, în limba română, clar formulate și ușor de înțeles pentru consumatori, în privința riscurilor pe care el le poate prezenta;

- la punerea la dispoziție pe piață a unui produs, să se asigure de existența unor condiții prealabile privind asigurarea securității, astfel încât produsul să fie sigur;

c) pentru orice produs care ar putea prezenta riscuri pentru anumite categorii de persoane, să dea prescripții ca aceste persoane să fie avertizate la timp și într-o formă corespunzătoare în legătură cu potențialul risc, inclusiv prin publicarea unor avertizări speciale;

d) pentru orice produs care ar putea fi periculos, să interzică temporar, pentru perioada necesară efectuării diferitelor evaluări ale securității, verificări și controale,

ca acest produs să fie pus la dispoziție pe piață;

e) pentru orice produs periculos, să interzică punerea la dispoziție pe piață a acestuia și să ia măsurile necesare pentru a asigura respectarea interdicției;

f) pentru orice produs periculos pus la dispoziție deja pe piață:

- să dea prescripții sau să organizeze retragerea reală și imediată a acestui produs și să avertizeze consumatorii în privința riscurilor pe care el le prezintă;

- să dea prescripții, să coordoneze sau, după caz, să organizeze, împreună cu producătorii și distribuitorii, returnarea produsului de la consumatori și distrugerea lui în condițiile corespunzătoare, prin contribuția și din contul agentului economic respectiv.”

De asemenea art.16 alin.(3) din **Legea nr.162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor**, care specifică:

„(3) Măsurile corective menționate la alin.(2) care se iau de agentul economic includ, printre altele:

a) aducerea produsului în conformitate, inclusiv prin remedierea neconformității formale, astfel cum este definită de reglementarea tehnică aplicabilă, sau asigurarea faptului că produsul nu mai prezintă un risc;

b) neadmiterea punerii la dispoziție a produsului pe piață;

		<p>c) retragerea sau rechemarea imediată a produsului și avertizarea publicului în legătură cu riscul prezentat;</p> <p>d) distrugerea produsului sau aplicarea altor măsuri care îl fac inutilizabil;</p> <p>e) aplicarea pe produs în limba română a unor avertismente adecvate, clar formulate și ușor de înțeles referitoare la riscurile pe care le prezintă;</p> <p>f) stabilirea unor condiții prealabile pentru punerea la dispoziție pe piață a produsului respectiv;</p> <p>g) alertarea imediată și într-un mod adecvat a utilizatorilor finali expuși riscului, inclusiv prin publicarea unor avertismente speciale în limba română.”</p> <p>Astfel, se observă că măsurile propuse la pct. 24 a proiectului se regăsesc atât în Legea nr. 422/2006, cât și în Legea nr.162/2023</p>
	<p>La pct. 28, pentru o exprimare adecvată în context, propunem eliminarea pronumelui nehotărât „toate”, plasat în debutul textului, acesta fiind de prisos. Observația dată este valabilă și pentru pct. 29, 107, 128.</p>	<p>Se acceptă</p>
	<p>La pct. 81 cuvintele „la prezentul Regulament” se vor exclude, or, potrivit art. 55 alin. (4) din <i>Legea nr. 100/2017</i>, în cazul în care se face trimitere la o normă juridică care este stabilită în același act normativ, pentru evitarea reproducerii acesteia, se face trimitere la elementul structural sau constitutiv respectiv, fără a se indica că elementul respectiv face parte din același act normativ.</p>	<p>Se acceptă</p>

	La pct. 91, în prima propoziție, pentru corectitudinea exprimării, cuvântul „figurează” se va substitui cu cuvintele „este prevăzut”.	Se acceptă
	Parafele de aprobare ale anexelor nr. 1 – nr. 3, pentru rigoarea redactării, se vor completa cu denumirea Regulamentului din care fac parte.	Se acceptă
	Conținutul proiectului urmează a fi definitivat conform prevederilor art. 54 din <i>Legea nr. 100/2017</i> . Textul punctelor trebuie să aibă un caracter dispozitiv, să prezinte norma instituită fără explicații sau justificări. Verbele utilizate în text se vor expune la timpul prezent, forma afirmativă, pentru a se accentua caracterul imperativ al dispoziției respective. Întru excluderea greșelilor gramaticale și de stil, vor fi evitate expresiile, precum „de asemenea” (pct. 13); „cu toate acestea” (pct. 17); „ar trebui” (pct. 18, 27, 29, 30, 70, 111 și sbp. 85.2, 89.1.3, 89.2.2); „în ceea ce privește” (pct. 26) etc., care sunt nespecifice stilului normativ.	Se acceptă
	În subsidiar, având în vedere că proiectul reglementează activitatea de întreprinzător, potrivit art. 32 alin. (22) din <i>Legea nr. 100/2017</i> , acesta urmează a fi avizat de către grupul de lucru al Comisiei de stat pentru reglementarea activității de întreprinzător.	S-a luat act Proiectul de hotărâre de Guvern în cauză stabilește procedurile și mecanismele de utilizare a sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase între autoritățile de supraveghere a pieței, fără a avea un impact direct asupra agenților economici. În acest context, menționăm că <i>Legea nr. 422/2006</i> privind securitatea generală a produselor, precum și proiectul noii legi privind siguranța generală a produselor, constituie actele normative fundamentale care sunt supuse procesului de evaluare a impactului reglementărilor (RIA).
<b>Centrul Național Anticorupție</b> <i>demers nr. 06/2/21001 din 29.11.2024</i>	<b>Pct.33 potrivit proiectului Regulamentului</b>	Se acceptă, a fost reformulat.



**33.** Notificările trimise în conformitate cu Legea nr.422/2006 și Legea nr.162/2023 sunt considerate, în general, drept notificări pentru produse care prezintă un risc mai puțin grav.

Notificările pentru astfel de produse, spre deosebire de notificările pentru produsele care prezintă un risc grav, nu implică în mod necesar o obligație de a întreprinde acțiuni subsecvente de către autoritățile de supraveghere a pieței, cu excepția cazului în care natura produsului sau a riscului impune acest lucru.

**Obiecții:**

Punctul 33 stipulează că notificările trimise prin sistemul SRIPP de autoritățile de supraveghere a pieței, în cazul constatării de către acestea a produselor periculoase în conformitate cu Legea nr.422/2006 privind securitatea generală a produselor și Legea nr.162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor, sunt considerate notificări pentru produse care prezintă un risc mai puțin grav. Aceasta contravine prevederilor acestor acte normative, care clasifică produsele ca produse care prezintă un risc și produse care prezintă un risc grav, generând astfel confuzie în ceea ce privește termenul de „*produse care prezintă un risc mai puțin grav*”.

În sensul Legii nr.162/2023, „*produs care prezintă un risc* – produs care are potențialul de a afecta în mod negativ sănătatea și siguranța persoanelor în general, sănătatea și siguranța la locul de muncă, protecția consumatorilor, mediul, siguranța publică și alte interese publice, protejate prin reglementările tehnice aplicabile, într-o măsură care depășește ceea ce este considerat rezonabil și acceptabil în raport cu scopul preconizat sau în condiții normale ori rezonabil previzibile de utilizare a produsului în cauză, care

„**33.** Notificările în scop de informare trimise în conformitate cu Legea nr.422/2006 și Legea nr.162/2023 sunt considerate, în general, drept notificări pentru produse care prezintă un risc. Notificările pentru astfel de produse, spre deosebire de notificările pentru produsele care prezintă un risc grav, nu implică în mod necesar o obligație de a întreprinde acțiuni subsecvente de către autoritățile de supraveghere a pieței, cu excepția cazului în care natura produsului sau a riscului impune acest lucru.”

	<p>includ durata de utilizare și, după caz, cerințele privind punerea în funcțiune, instalarea și întreținerea;</p> <p><i>produs care prezintă un risc grav</i> – produs care prezintă un risc pentru care, pe baza unei evaluări a riscurilor și luând în considerare utilizarea normală și previzibilă a produsului, combinația dintre probabilitatea apariției unui pericol de vătămare și gradul de severitate a respectivei vătămări necesită o intervenție rapidă din partea autorităților de supraveghere a pieței, inclusiv cazurile în care efectele riscului nu sunt imediate”.</p> <p>Totodată, în sensul Legii nr.422/2006, „<i>risc grav</i> – orice risc semnificativ, inclusiv riscurile ale căror efecte nu sunt imediate, care necesită o intervenție rapidă din partea autorităților publice”.</p> <p><b>Recomandări:</b></p> <p>Recomandăm de a revedea textul punctului 33 din proiect, în ceea ce privește utilizarea termenului „<i>produse care prezintă un risc mai puțin grav</i>” și clarificarea notificărilor pentru acest tip de produse (categoriile de informații care trebuie incluse în aceste notificări).</p>	
	<p><b>Pct.46,105 potrivit proiectului Regulamentului</b></p> <p>46. Autoritățile de supraveghere a pieței respectă termenele-limită stabilite și nu întârzie trimiterea unei notificări cu privire la un produs care prezintă un risc foarte grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor din cauză că o parte a informațiilor necesare nu sunt încă disponibile.</p> <p>[...]</p> <p>105. Înainte de a valida o notificare subsecventă, MDED poate solicita autorității de supraveghere a pieței care trimite reacția să furnizeze informații suplimentare sau clarificări într-un anumit termen-limită. Validarea unei notificări subsecvente poate fi condiționată de primirea datelor solicitate.</p>	<p>Se acceptă, a fost reformulat</p> <p>„<b>46.</b> Autoritățile de supraveghere a pieței respectă termenele-limită <i>specificate în anexa nr.3</i> și nu întârzie trimiterea unei notificări cu privire la un produs care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor din cauză că o parte a informațiilor necesare nu sunt încă disponibile.”</p> <p>„<b>105.</b> Înainte de a valida o notificare subsecventă, autoritatea de coordonare poate solicita autorității de supraveghere a pieței care trimite reacția să furnizeze informații suplimentare sau clarificări într-un anumit</p>

	<p><b>Obiecții:</b></p> <p>Norma propusă la punctul 46 va crea confuzii la aplicare referitor la termenul-limită în care autoritatea de supraveghere a pieței trimite notificarea cu privire la un produs care prezintă un risc foarte grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor din cauză că o parte a informațiilor necesare nu sunt încă disponibile.</p> <p>Or, în cazul în care autorul s-a referit la termenele-limitate stipulate în anexa nr.3 la regulament, acest aspect va fi clarificat și în această situație.</p> <p>Aceeași obiecție este valabilă și pentru prevederile propuse la punctul 105 potrivit proiectului regulamentului.</p> <p>La fel, norma este ambiguă în ceea ce privește utilizarea termenului „<i>un produs care prezintă un risc foarte grav</i>”. Proiectul nu stabilește o clasificare a produselor, lăsând neclar care dintre acestea sunt considerate a prezenta un risc foarte grav, precum și nu specifică categoriile de informații care trebuie incluse în notificările cu privire la acest tip de produs.</p> <p>Lipsa unor reglementări clare în această situație va genera precondiții pentru abuzuri și, în consecință, poate fi considerat coruptibil.</p> <p><b>Recomandări:</b></p> <p>La punctul 46, recomandăm de a substitui cuvintele „<i>termenele-limită stabilite</i>” cu cuvintele „<i>termene-limită specificate în anexa nr.3</i>”, de a revedea textul în ceea ce privește utilizarea termenului „<i>produse care prezintă un risc foarte grav</i>” și clarificarea notificărilor pentru acest tip de produse (categoriile de informații care trebuie incluse în această notificare).</p> <p>La punctul 105, recomandăm de a substitui cuvintele „<i>într-un anumit termen-limită</i>” cu cuvintele „<i>în termen limită specificat în anexa nr.3</i>”.</p>	<p>termen-limită, <i>stipulat în anexa nr.3</i>. Validarea unei notificări subsecvente poate fi condiționată de primirea datelor solicitate.”</p>
--	--	---

	<p><b>Pct.65 potrivit proiectului Regulamentului</b></p> <p>65. Autoritatea de supraveghere a pieței notificatoare își retrage cererea de confidențialitate imediat ce aceasta devine conștientă că justificarea pentru o astfel de cerere nu mai este valabilă.</p> <p>MDED informează toți membrii rețelei cu privire la retragerea cererii de confidențialitate la primirea unei astfel de cereri din partea autorității de supraveghere a pieței notificatoare.</p> <p><b>Obiecții:</b></p> <p>Normele sunt generale și confuze, motiv ce ar putea crea un șir de interpretări. Nu este clar ce se are în vedere prin expresia „<i>devine conștientă</i>”. Este necesar de a aduce claritate referitor la expresia respectivă.</p> <p><i>Or, o cerere de confidențialitate poate fi retrasă în situația în care motivele care au condus la formularea acesteia au dispărut.</i></p> <p><b>Recomandări:</b></p> <p>Recomandăm revizuirea textului punctului 65.</p>	<p>Se acceptă, a fost reformulat.</p> <p>„<b>65.</b> Autoritatea de supraveghere a pieței notificatoare își retrage cererea de confidențialitate imediat în situația în care motivele care au condus la formularea acesteia au dispărut. Autoritatea de coordonare informează toți membrii rețelei cu privire la retragerea cererii de confidențialitate la primirea unei astfel de cereri din partea autorității de supraveghere a pieței notificatoare.”</p>
	<p><b>Pct. 117 potrivit proiectului Regulamentului</b></p> <p>117. În cazuri justificate, MDED retrage temporar o notificare de pe site-ul web oficial al sistemului SRIPP, în special în situația în care o autoritate de supraveghere a pieței suspectează că o evaluare a riscului transmisă într-o notificare a fost efectuată incorect și astfel produsul notificat poate să nu prezinte un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor. O notificare poate fi retrasă temporar de pe site-ul web oficial al SI SRIPP până la clarificarea situației evaluării în cauză a riscului prezentat de produsul notificat.</p> <p><b>Obiecții:</b></p> <p>Utilizarea expresiei „<i>în cazuri justificate</i>” în textului proiectului permite derogări, uneori fără o justificare clară, în ceea ce privește exercitarea drepturilor, obligații etc.,</p>	<p>Se acceptă, a fost reformulat.</p> <p>„<b>117.</b> Autoritatea de coordonare poate retrage temporar o notificare de pe site-ul web oficial al SI SRIPP, în special în situația în care o autoritate de supraveghere a pieței suspectează că o evaluare a riscului transmisă într-o notificare a fost efectuată incorect și astfel produsul notificat poate să nu prezinte un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor. O notificare poate fi retrasă temporar de pe site-ul web oficial al SI SRIPP până la clarificarea situației evaluării în cauză a riscului prezentat de produsul notificat.”</p>

	<p>permițând astfel persoanelor responsabile de a decide în anumite situații convenabile, la discreția sa, făcând referire la norma legală. Este de remarcat că folosirea acestei expresii comportă un caracter coruptibil și oferă ministerului discreția de a determina care sunt cazuri justificate pentru retragerea temporară a unei notificări de pe site-ul web oficial al sistemului SRIPP. Stabilirea clară a acestor cazuri este imperativă pentru a asigura caracterul dispozitiv al normei.</p> <p><b>Recomandări:</b></p> <p>Recomandăm completarea proiectului cu prevederi clare privind cazurile justificative în care MDED retrage temporar o notificare de pe site-ul web oficial al sistemului SRIPP.</p>	
--	--	--

**Secretar de stat**

**Cristina CEBAN**