



GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

HOTĂRÂRE nr. ____

din _____ 2026

Chișinău

Pentru aprobarea Metodologiei privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare

În temeiul art. 18 alin. (4) din Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2023, nr. 272-273, art. 468), cu modificările ulterioare, Guvernul HOTĂRĂȘTE:

Prezenta Hotărâre transpune parțial (transpune art. 2 și Anexa II) Regulamentul delegat (UE) 2024/3173 al Comisiei din 27 august 2024 de completare a Regulamentului (UE) 2023/988 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind accesul la Sistemul de alertă rapidă „Safety Gate” și funcționarea acestuia, informațiile care trebuie introduse în sistemul respectiv, cerința privind notificările și criteriile de evaluare a nivelului de risc, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L din 13 decembrie 2024, CELEX: 32024R3173.

1. Se aprobă Metodologia privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare (se anexează).

2. La data intrării în vigoare a prezentei hotărâri, se abrogă:

2.1. Hotărârea Guvernului nr. 1212/2016 cu privire la aprobarea Metodologiei privind evaluarea riscurilor în cazul produselor nealimentare destinate consumatorilor și selectarea măsurilor corective (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr. 388-398, art. 1311), cu modificările ulterioare.

2.2. Hotărârea Guvernului nr. 1054/2016 cu privire la gradele de risc pentru produsele nealimentare și criteriile de atribuire a acestora (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr. 315-328, art. 1146), cu modificările ulterioare.

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

4. Prezenta hotărâre intră în vigoare la data de 11 martie 2026, cu excepția pct. 3, 16 și 75 din Metodologia privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare, care fac referire la art. 24 din Legea 196/2025 privind siguranța generală a produselor, care se pun în aplicare de la data ratificării Acordului internațional privind accesul la Sistemul de alertă rapidă al Uniunii Europene „Safety Gate”.

Prim-ministru

ALEXANDRU MUNTEANU

Contrasemnează:

Viceprim-ministru,
ministrul dezvoltării
economice și digitalizării

Eugeniu OSMOCHESCU

METODOLOGIA

privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare

I. DISPOZIȚII GENERALE

1. Metodologia privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare (în continuare – *Metodologie*) stabilește cadrul normativ privind evaluarea nivelului de risc prezentat de produsele care sunt introduse sau puse la dispoziție pe piață pentru consumatori și utilizatorii finali.

2. Prezenta Metodologie reglementează condițiile în care autoritățile de supraveghere a pieței, în domeniul lor de competență, selectează și aplică măsuri corective în legătură cu comercializarea și utilizarea produselor care prezintă risc pentru interesele publice, precum sănătatea și siguranța în general, sănătatea și siguranța la locul de muncă, protecția consumatorilor, protecția mediului și a securității publice, precum și a oricărui alte interese publice protejate de legislație.

3. Metodologia definește criteriile de evaluare a nivelului de risc al produselor, pentru a sprijini autoritățile de supraveghere a pieței să respecte obligațiile care le revin în temeiul art. 24 alin. (3) din Legea nr. 196/2025 privind siguranța generală a produselor (în continuare – *Legea nr. 196/2025*), inclusiv transmiterea notificărilor prin intermediul Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase, în temeiul art. 26 alin. (4), (5) sau (7) din legea sus-menționată.

4. De asemenea, prezenta Metodologie stabilește cerințele pentru evaluarea riscurilor pentru sănătate și siguranță ale produselor care fac obiectul Legii nr. 196/2025 și al Legii nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor (în continuare – *Legea nr. 162/2023*), precum și pentru evaluarea riscurilor pentru alte interese publice în ceea ce privește produsele care intră sub incidența Legii nr. 162/2023, în măsura în care aceste interese publice sunt protejate de reglementările tehnice aplicabile ce transpun legislația de armonizare a Uniunii Europene.

5. Suplimentar la noțiunile definite la art. 3 din Legea nr. 196/2025 și la art. 3 din Legea nr. 162/2023, în sensul prezentei Metodologii, se definesc următoarele noțiuni:

5.1. *evaluare a riscurilor* – procedură de identificare și evaluare a pericolelor, care constă în identificarea gravității unui pericol, determinarea

probabilității ca un consumator să fie vătămat de pericolul respectiv, precum și combinația dintre pericol și probabilitate;

5.2. *gestionare a riscului* – acțiune subsecventă care vizează reducerea sau eliminarea unui risc identificat în cadrul unei evaluări a riscurilor;

5.3. *pericol* – sursă de amenințate care implică probabilitatea de a fi vătămat sau de a suferi leziuni. O metodă de cuantificare a pericolului în cadrul unei evaluări a riscului este gravitatea posibilelor vătămări sau lezări;

5.4. *pericol intrinsec al produsului* – pericol generat de proprietățile unui produs;

5.5. *probabilitate de vătămare* – probabilitate ca prejudiciul să se producă efectiv;

5.6. *scenariu de vătămare* – succesiune de evenimente care duce la materializarea vătămării.

6. În sensul prezentei Metodologii, nivelul de risc reprezintă combinația dintre nivelul de gravitate al vătămării și probabilitatea ca pericolul intrinsec al produsului să determine efectiv o vătămare a consumatorului.

7. Nivelul de risc se determină printr-o evaluare a pericolelor existente sau a potențialelor pericole asociate ale produsului.

8. Nivelul de risc estimat a unui produs determină măsurile corective care urmează a fi aplicate, după caz, asupra producției totale a unei anumite mărci (model, articol, modificare) sau părți componente ori asupra unor serii ale acestora.

9. Prezenta Metodologie nu se aplică de către producători în procesul de proiectare și fabricare a produselor exclusiv în scopul evitării riscurilor grave. Produsele trebuie să prezinte siguranță, iar prezenta Metodologie are rolul de a sprijini autoritățile de supraveghere a pieței să identifice riscurile grave în cazul în care, în pofida eforturilor producătorului, un produs nu prezintă siguranță.

II. CRITERIILE DE EVALUARE A RISCULUI

10. Prezenta Metodologie se aplică în scopul evaluării riscurilor asociate produselor nealimentare, după cum urmează:

10.1. *evaluarea riscurilor pentru sănătate și siguranță* prezentate de produsele care sunt introduse sau puse la dispoziție pe piață pentru consumatori, și, în cazul produselor care intră sub incidența reglementărilor tehnice aplicabile ce transpun legislația de armonizare a Uniunii Europene (în continuare – *reglementări tehnice aplicabile*), pentru utilizatorii finali fiind stabilite la capitolele III și IV;

10.2. evaluarea riscurilor pentru alte interese publice, altele decât cele menționate la subpct. 10.1, în ceea ce privește produsele care cad sub incidența reglementărilor tehnice aplicabile.

11. Interesele publice, menționate la subpct. 10.2 care fac obiectul reglementărilor tehnice aplicabile se extind dincolo de riscurile pentru sănătate și siguranță menționate la subpct. 10.1, care includ o gamă mai largă de interese protejate, cum ar fi mediul, animalele, resursele energetice, bunurile, siguranța publică sau tranzacțiile economice.

12. Evaluarea riscurilor, în vederea stabilirii dacă un produs prezintă sau nu un risc grav, ia în considerare natura pericolului și probabilitatea apariției acestuia, pe baza următoarelor criterii de evaluare:

12.1. pericolele care afectează sau pot afecta sănătatea și siguranța persoanelor prin utilizarea produselor;

12.2. categoriile de consumatori care pot utiliza aceste produse;

12.3. tipurile de leziuni pe care le poate provoca consumatorilor utilizarea acestor produse;

12.4. caracteristicile și gravitatea leziunilor ce pot rezulta din prejudiciul adus unor anumite categorii de consumatori prin utilizarea produselor;

12.5. efectele care decurg din leziuni.

13. Evaluarea riscurilor pentru alte interese publice se efectuează cu respectarea cerințelor specifice prevăzute în reglementările tehnice aplicabile, inclusiv ținând cont de natura specifică a intereselor protejate de legislația în domeniu și de cerințele pe care trebuie să le îndeplinească produsele pentru a asigura protecția acestor interese.

14. Riscurile pentru interesele publice, altele decât sănătatea și siguranța, pot fi legate de riscurile asociate unor produse care nu cauzează vătămări utilizatorilor finali, dar care pot genera diferite tipuri de efecte negative sau prejudicii care trebuie identificate și evaluate pe parcursul evaluării riscurilor, având în vedere cerințele reglementărilor tehnice aplicabile și interesele publice pe care acestea urmăresc să le protejeze.

15. Capitolele III și IV se aplică pentru evaluarea riscurilor pentru alte interese publice protejate de reglementările tehnice aplicabile, ținând seama de pct. 11-14 și de cerințele și obiectivele specifice ale reglementărilor tehnice aplicabile riscului în cauză.

III. ETAPELE EVALUĂRII NIVELULUI DE RISC

16. În vederea respectării obligațiilor de notificare a produselor periculoase care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor, în temeiul art. 24 alin. (3), (4) și (5) din Legea nr. 196/2025, precum și pentru transmiterea notificărilor în temeiul art. 26 alin. (4) sau (5) din legea sus-menționată, autoritățile de supraveghere a pieței parcurg următoarele etape:

16.1. analiza modului în care anumite pericole se pot materializa în potențiale vătămări;

16.2. determinarea nivelului de risc în raport cu produsele, prin includerea elementului de probabilitate.

17. În situațiile enumerate în capitolul IV, autoritățile de supraveghere a pieței nu au obligația de a respecta etapele menționate la pct. 16.

Secțiunea 1

Evaluarea scenariului de vătămare anticipat

18. Autoritățile de supraveghere a pieței evaluează scenariul în care pericolul intrinsec al produsului poate duce la o vătămare. Un astfel de pericol intrinsec al produsului se determină în funcție de amploarea efectului advers pe care un produs îl poate avea pentru utilizatori.

19. Se stabilește un scenariu de vătămare, în care se descrie în detaliu:

19.1. modul în care pericolul duce la vătămare;

19.2. gravitatea vătămării cauzate.

20. În cazul în care se evaluează scenariul de vătămare anticipat, autoritățile de supraveghere a pieței iau în considerare că o vătămare poate varia ca gravitate, în funcție de mai mulți factori, cum ar fi:

20.1. pericolul intrinsec al produsului;

20.2. modul în care produsul este utilizat sau poate fi utilizat de către utilizator; sau

20.3. tipul de utilizator care folosește produsul în cauză.

21. Pentru a sprijini elaborarea unui număr potrivit de scenarii, prezenta Metodologie cuprinde mai multe scenarii de vătămare tipice, conform anexei nr. 1. Acestea ar trebui să fie adaptate la produsul în cauză, la tipul consumatorului și la alte circumstanțe.

Decizia privind numărul scenariilor de vătămare rămâne responsabilitatea evaluatorului riscurilor și depinde de o serie de factori care trebuie luați în considerare la determinarea riscului produsului.

Secțiunea a 2-a Produsul

22. Prezenta secțiune descrie detaliat aspectele care trebuie avute în vedere și întrebările care trebuie formulate în procesul de elaborare a evaluării riscurilor asociate produsului, cu scopul de a asigura o identificare completă și corectă a tuturor factorilor ce pot influența siguranța utilizatorului pe întreg ciclul de viață al produsului.

23. Identificarea produsului trebuie să fie lipsită de ambiguitate și să cuprindă următoarele elemente:

- 23.1. denumirea produsului;
- 23.2. marca comercială;
- 23.3. numele modelului;
- 23.4. numărul tipului;
- 23.5. numărul lotului de fabricație (după caz);
- 23.6. toate certificatele care pot însoți produsul;
- 23.7. dispozitivul de siguranță pentru copii (dacă este cazul);
- 23.8. identitatea persoanei juridice care a introdus sau a pus la dispoziție produsul pe piață;
- 23.9. țara de origine.

În cadrul descrierii produsului pot fi incluse imagini ale produsului, ale ambalajului și ale plăcuței cu datele produsului (după caz), precum și raportul (rapoartele) de testare în care sunt identificate pericolele asociate produsului.

24. În situații speciale în care pericolul este generat exclusiv de o componentă distinctă a produsului care poate fi separată de acesta și pusă la dispoziția consumatorilor în mod individual, evaluarea riscurilor se limitează la acea componentă.

25. Descrierea produsului include orice etichetă relevantă pentru evaluarea riscurilor, în special etichetele de avertizare. Instrucțiunile de utilizare trebuie să cuprindă informații pertinente privind riscurile asociate produsului și măsurile de minimizare a acestora, precum utilizarea echipamentelor individuale de protecție sau restricțiile privind utilizarea de către anumite categorii de persoane, inclusiv copii.

26. În cazul produselor care necesită asamblare de către consumatori înainte de utilizare, instrucțiunile de asamblare trebuie să fie formulate clar și comprehensiv, astfel încât produsul asamblat să respecte toate cerințele relevante privind siguranța. Se va evalua posibilitatea apariției unor riscuri neprevăzute generate de erori comise de către consumatori în procesul de asamblare a produsului.

27. Evaluarea riscurilor se realizează pe întreaga durată a ciclului de viață al produsului, acest aspect fiind esențial mai ales în cazul produselor nou-dezvoltate. Se va analiza dacă vechimea și uzura produsului modifică natura sau amploarea pericolelor, dacă apar noi riscuri în urma unei utilizări necorespunzătoare previzibile în mod rezonabil, precum și durata de viață estimată a produsului până la apariția defecțiunilor, perioada de păstrare și durata medie de utilizare practică până va deveni deșeu.

28. Se va lua în considerare posibilitatea ca produsul să devină inutilizabil după o anumită perioadă de timp, chiar dacă nu a fost utilizat. În aceste situații, se va analiza riscul deteriorării elementelor componente și efectele potențiale asupra siguranței utilizatorului.

29. Ambalajul produsului va fi inclus în evaluarea riscurilor, în măsura în care acesta poate influența siguranța în timpul utilizării, manipulării, depozitării sau eliminării produsului.

Secțiunea a 3-a **Pericolul intrinsec al unui produs**

30. Pericolul este proprietatea intrinsecă a unui produs care poate provoca o vătămare consumatorului care îl utilizează.

31. Pericolul poate avea diferite forme:

31.1. *pericol de natură mecanică* (de exemplu, muchii ascuțite în care utilizatorul se poate tăia la degete sau orificii înguste în care acesta își poate prinde degetele);

31.2. *pericol de înecare* (de exemplu, din cauza unor piese mici care se pot detașa dintr-o jucărie și care pot fi înghițite de către un copil, făcându-l să se înece);

31.3. *pericol de sufocare* (cum ar fi cel cauzat de șnururile glugii unui hanorac care pot duce la strangulare);

31.4. *pericol de natură electrică* (de exemplu, pericol cauzat de piesele electrice sub tensiune care pot provoca electrocutare);

31.5. *pericol legat de căldură sau de incendiu* (de exemplu, un ventilator de încălzire care se supraîncălzește ia foc și provoacă arsuri);

31.6. *pericol de natură termică* (de exemplu, suprafața exterioară fierbinte a unui cuptor care poate provoca arsuri);

31.7. *pericol de natură chimică* (de exemplu, o substanță toxică care poate otrăvi consumatorul imediat după ingestie sau o substanță cancerigenă care poate provoca, pe termen lung, cancer. Unele substanțe chimice pot produce vătămare consumatorului numai după o expunere repetată);

31.8. *pericol microbiologic* (de exemplu, o contaminare bacteriologică a produselor cosmetice, care poate cauza infecții cutanate);

31.9. *pericol asociat zgomotului* (de exemplu, nivelul sonor ridicat al telefoanelor mobile-jucării poate afecta capacitatea auditivă a copiilor);

31.10. alte pericole (de exemplu, cele legate de explozie, implozie, presiunea sonică și ultrasonică, presiunea fluidelor sau radiațiile surselor laser).

32. În sensul prezentei Metodologii, pericolele sunt grupate în funcție de:

32.1. dimensiunea, forma și suprafața unui produs;

32.2. energia sa potențială, cinetică sau electrică;

32.3. temperaturile extreme;

32.4. radiații;

32.5. incendii și explozii;

32.6. toxicitate;

32.7. contaminare microbiologică;

32.8. alte pericole asociate utilizării sau funcționării produsului.

33. Clasificarea pericolelor se face conform categoriilor orientative prezentate în anexa nr. 1, care are rol exclusiv de ghidare. Evaluatorul riscurilor are obligația de a adapta scenariul de vătămare la specificul produsului analizat. Nu orice tip de pericol se aplică tuturor produselor.

34. Anexa nr. 1 ajută evaluatorii riscurilor să caute și să identifice toate pericolele posibile aferente produselor care sunt evaluate. În cazul în care un produs prezintă mai multe pericole, fiecare pericol este analizat separat, având propria sa evaluare a riscurilor, iar riscul cel mai ridicat identificat este „riscul” produsului. Riscurile care necesită măsuri specifice de gestionare sunt, de asemenea, semnalate, astfel încât să poată fi gestionate toate riscurile.

35. Un singur pericol poate provoca mai multe vătămări în cadrul aceluiași scenariu; prin urmare, toate vătămrile aparțin aceluiași scenariu de vătămare, iar gravitatea acestora trebuie evaluată cumulativ.

36. Toate vătămrile asociate aceluiași scenariu se consideră a fi foarte grave. Nu se cumulează mai multe vătămări provenind din scenarii diferite.

37. În practică, poate fi suficientă evaluarea riscului asociat unui singur pericol. Dacă riscul aferent aceluși pericol impune o măsură de gestionare, aceasta poate fi adoptată fără demersuri suplimentare. Totuși, pentru a se asigura că măsura de gestionare a riscului este suficient de eficace, evaluatorul trebuie să verifice dacă riscul identificat este cel mai ridicat (sau se regăsește printre cele mai ridicate). Acest lucru este întotdeauna valabil în cazul în care clasificat ca grav,

deoarece acesta reprezintă cel mai înalt nivel de risc stabilit prin prezenta Metodologie.

38. În cazul unui risc mai puțin grav, pot fi necesare alte evaluări ale riscurilor și, eventual, măsuri specifice de gestionare a riscurilor în etapele ulterioare.

39. Pericolele sunt adesea identificate și cuantificate prin intermediul testărilor. Aceste testări, precum și modul lor de desfășurare sunt definite de Standardele moldovenești care adoptă standarde europene sau internaționale referitoare la produse. Conformitatea unui produs cu un standard european armonizat („EN ...”), ale cărui referințe au fost publicate în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, oferă prezumția de siguranță [chiar dacă aceasta se limitează numai la caracteristicile de siguranță vizate de valoarea (valorile) sau standardul (standardele) respectiv(e)].

În astfel de cazuri, produsul este considerat că prezintă un risc minim și un grad înalt de protecție în raport cu pericolul specific vizat de standardul aplicabil.

40. Cu toate acestea, pot exista situații în care nu se poate pleca de la prezumția de siguranță a produsului. În astfel de cazuri, va trebui elaborată o evaluare a riscului extrem de bine documentată, însoțită de o cerere de modificare a standardului armonizat.

41. În cazul în care un produs nu trece un anumit test, se prezumă existența unui risc, cu excepția cazului în care producătorul poate demonstra că produsul este sigur.

42. Un produs poate fi considerat ca prezintă un risc chiar dacă nu provoacă vătămări. Un produs poate prezenta un risc și în cazul în care nu este conform destinației sale.

Secțiunea a 4-a **Tipurile de consumator și modul** **în care aceștia utilizează produsele**

43. În înțelesul prezentei secțiuni, prin „consumator” se înțelege atât utilizatorul direct al produsului, cât și oricare altă persoană care, fără a utiliza efectiv produsul, poate fi afectată de utilizarea acestuia prin simpla sa prezență în vecinătatea utilizatorului.

Competențele și comportamentul consumatorului care utilizează un produs pot avea o influență mare asupra nivelului de risc. Prezența unei imagini clare a tipului de consumator în scenariul de vătămare are, în acest caz, o importanță primordială.

44. În cadrul unei evaluări a nivelului de risc, poate fi necesar să fie generate scenarii de vătămare cu diferite categorii de consumatori (a se vedea tabelul 1), pentru a identifica cel mai ridicat risc și, așadar, „riscul” produsului.

Tabelul 1

Consumatorii

Tipurile de consumatori	Descrierea
Consumatori foarte vulnerabili	Copii foarte mici: de la 0 la 36 de luni Alți consumatori: persoane cu diferite tipuri de dizabilități
Consumatori vulnerabili	Copii mici: copii cu vârsta mai mare de 36 de luni și mai mică de 8 ani Copii mari: copii de la 8 la 14 ani Alți consumatori: persoane cu aptitudini fizice, mintale, intelectuale sau senzoriale reduse (de exemplu: persoane cu dizabilități, persoane vârstnice, inclusiv cu vârste peste 65 de ani) sau persoane lipsite de experiență sau de cunoștințe
Alte categorii de consumatori	Consumatori care nu se încadrează la consumatorii foarte vulnerabili sau vulnerabili

45. Se impune luarea în considerare a persoanelor care, deși nu utilizează în mod direct produsul, se pot afla în proximitatea utilizatorilor acestuia. În acest sens, se vor elabora avertismente explicite privind potențialele riscuri pentru persoanele aflate în apropiere, precum și măsuri necesare pentru reducerea la minimum a acestora.

46. La elaborarea unui scenariu de vătămare se va ține cont de aspectele enumerate mai jos privind tipul de consumator și modul în care acesta trebuie să utilizeze produsul:

46.1. *utilizator pentru care este/nu este destinat*: se vor diferenția riscurile asociate utilizării produsului în funcție de profilul utilizatorului:

46.1.1. utilizatorul pentru care este destinat un anumit produs poate folosi produsul cu ușurință, fie că urmează instrucțiunile sau fie că este obișnuit cu acest tip de produs și cu pericolul (pericolele) sale aferente, aparente sau mai puțin evidente. În acest caz, pericolul asociat produsului poate să nu se materializeze, iar riscul asociat produsului poate fi minor;

46.1.2. utilizatorul pentru care nu este destinat produsul poate să nu fie obișnuit cu acesta și să nu identifice pericolul (pericolele) aferent(e), ceea ce implică un risc crescut de vătămare;

46.2. *consumatori vulnerabili* (a se vedea tabelul 1), această categorie de consumatori:

46.2.1. au capacitate redusă de a identifica un pericol;

46.2.2. pot avea dificultăți să țină cont de etichetele de avertizare sau să aibă probleme speciale la utilizarea unui produs pe care nu l-au mai folosit niciodată;

46.2.3. consumatorii, în special, copii, în cazul substanțelor chimice, pot manifesta o sensibilitate mai mare decât adulții;

46.2.4. consumatorii, care în mod obișnuit nu sunt vulnerabili, pot deveni vulnerabili în anumite situații (de exemplu, în cazul în care instrucțiunile sau avertismentele aferente unui produs sunt într-o limbă străină pe care consumatorul respectiv nu o înțelege);

46.3. *utilizare prevăzută și rezonabil previzibilă*: consumatorii pot utiliza un anumit produs în alte scopuri decât cel cărui acesta îi este destinat, chiar dacă instrucțiunile de utilizare, inclusiv avertismentele furnizate, sunt clare;

46.4. *frecvența și durata utilizării*:

46.4.1. pot varia semnificativ de la un consumator la altul, în funcție de atractivitatea produsului și de ușurința de utilizare a acestuia;

46.4.2. utilizarea frecventă sau pe termen lung a unui produs poate contribui la familiarizarea consumatorului cu caracteristicile acestuia, inclusiv cu eventualele pericole, instrucțiuni de utilizare și etichete de avertizare, ceea ce poate conduce la o diminuare a riscului asociat;

46.4.3. în același timp, poate determina o diminuare a vigilenței consumatorului, acesta devenind prea obișnuit cu produsul și ignorând, în mod imprudent, instrucțiunile sau avertismentele, ceea ce poate duce la o creștere a riscului;

46.4.4. utilizarea zilnică sau pe termen lung poate grăbi, de asemenea, procesul de învechire a produsului, iar orice componentă care nu poate rezista unei utilizări atât de frecvente poate ceda și genera un pericol sau o posibilă vătămare, ceea ce, de asemenea, sporește riscul;

46.5. *recunoașterea pericolului, comportamentul de siguranță și echipamentul de protecție*:

46.5.1. anumite produse sunt cunoscute pentru pericolele pe care le prezintă (de exemplu, foarfeci, cuțite, bormașini, fierăstraie cu lanț, patine cu roțile, biciclete, motociclete și autoturisme). În toate aceste cazuri, pericolul aferent produsului este clar cunoscut și ușor de identificat sau este descris în instrucțiunile de utilizare care vor include măsuri de gestionare a riscurilor;

46.5.2. consumatorii pot reduce riscul prin adoptarea unui comportament prudent și utilizarea echipamentelor individuale de protecție (mănuși, căști sau centuri de siguranță);

46.5.3. în cazul altor produse, pericolul aferent produsului poate fi identificat cu dificultate (de exemplu, un scurtcircuit în interiorul unui fier de călcat), iar etichetele de avertizare pot fi ignorate sau interpretate greșit, limitând capacitatea consumatorului de a întreprinde măsuri preventive;

46.6. *comportamentul consumatorului în caz de incident*: în procesul de evaluare a riscurilor trebuie analizat, inclusiv, modul în care consumatorul reacționează în situația producerii unui incident asociat produsului, inclusiv dacă acesta este susceptibil să adopte un comportament precaut și să întreprindă măsuri preventive, precum izolarea sau stingerea unei surse de pericol, ori, dimpotrivă, să reacționeze impulsiv (de exemplu, prin abandonarea produsului în condiții care pot amplifica riscul). Consumatorii vulnerabili, în special copiii, pot avea un comportament diferit de cel al altor consumatori, nevulnerabili;

46.7. *contextul cultural al consumatorului și modul în care produsul este utilizat în țara sa de origine pot influența riscul unui produs*: producătorii au responsabilitatea de a ține cont de diferențele și de specificul pieței locale culturale în cazul în care lansează un produs nou pe piață. Experiența producătorilor privind modul în care un produs este perceput și utilizat în diferite contexte culturale constituie o sursă valoroasă de informații pentru autoritățile de supraveghere a pieței implicate în evaluarea riscurilor.

Secțiunea a 5-a **Scenariul de vătămare și etapele care duc** **la producerea vătămării(lor)**

47. În funcție de natura și numărul de factori care trebuie luați în considerare pentru determinarea riscului prezentat de un produs, se pot elabora diferite scenarii de vătămare. Autoritățile de supraveghere a pieței încep cu un scenariu în care utilizatorul preconizat utilizează produsul în conformitate cu utilizarea previzibilă a acestuia.

48. În cazul în care un produs prezintă mai multe pericole, trebuie să se elaboreze scenarii de vătămare pentru fiecare dintre acestea.

49. Un scenariu de vătămare constă în analiza cel puțin a următoarelor etape:

49.1. produsul prezintă *un defect* sau poate duce la o *situație periculoasă* în timpul duratei sale previzibile de viață;

49.2. *defectul* sau *situația periculoasă* are ca rezultat un accident sau un efect negativ asupra sănătății sau siguranței unei persoane (sau asupra altor interese publice protejate, după caz, în conformitate cu subpct. 10.2);

49.3. accidentul sau efectul negativ provoacă o vătămare.

50. Pe baza unei analize de la caz la caz, autoritățile de supraveghere a pieței pot împărți etapele menționate la pct. 49 în maximum cinci subetape, pentru a demonstra modul în care pericolul prezentat de produs poate duce la vătămare.

51. Având în vedere că fiecare etapă menționată la pct. 49 și 50 poate reduce în mod considerabil probabilitatea producerii vătămării, autoritățile de supraveghere a pieței se asigură că etapele respective sunt clare, concise și ilustrează calea cea mai scurtă către producerea vătămării.

Secțiunea a 6-a **Gravitatea vătămării sau a prejudiciului**

52. Vătămarea pe care un pericol o poate cauza consumatorului poate avea diferite grade de gravitate. Gravitatea vătămării reflectă efectul pe care un anumit produs îl poate avea asupra consumatorului în condițiile descrise în scenariul de vătămare.

53. Gravitatea vătămării sau a prejudiciului asupra sănătății și siguranței utilizatorilor poate fi determinată ținând cont de următoarele elemente:

53.1. tipul de pericol (a se vedea lista pericolelor din anexa nr. 1);

53.2. gravitatea și mărimea pericolului (de exemplu, o suprafață încălzită la 50 °C poate provoca arsuri ușoare, în timp ce o suprafață cu temperatura de 180 °C va provoca arsuri grave);

53.3. modul în care pericolul afectează utilizatorul (de exemplu, un contact de scurtă durată cu o suprafață abrazivă poate provoca leziuni superficiale, însă dacă acest contact se prelungește pot fi cauzate leziuni grave);

53.4. partea corpului care este vătămată (de exemplu, dacă un obiect ascuțit străpunge pielea brațului, provoacă dureri, însă dacă același obiect intră în ochi, vătămarea este mult mai gravă, poate chiar ireversibilă);

53.5. impactul pericolului asupra unei sau a mai multor părți ale corpului (de exemplu, un pericol de natură electrică poate provoca un șoc electric care este posibil să ducă la pierderea cunoștinței și, drept urmare, să provoace un incendiu care va afecta plămânii persoanei care și-a pierdut cunoștința și a inhalat fum);

53.6. tipul și comportamentul utilizatorului. Un produs etichetat cu un mesaj de avertizare poate fi utilizat fără consecințe negative de către un utilizator adult, deoarece acesta utilizează produsul ținând cont de avertizare. În schimb, un copil sau un alt consumator vulnerabil (a se vedea tabelul 1) care nu poate citi sau nu poate înțelege eticheta de avertizare poate fi grav vătămat.

54. Pentru a evalua gravitatea consecințelor, autoritățile de supraveghere a pieței stabilesc criterii de evaluare obiective, luând în considerare, pe de o parte, nivelul necesar de intervenție medicală și, pe de altă parte, consecințele vătămării asupra calității vieții utilizatorului.

55. În cazul în care la evaluarea riscului se iau în considerare mai multe scenarii de vătămare, trebuie să se stabilească separat, pentru fiecare vătămare,

nivelul de gravitate și să se țină seama de acesta pe parcursul întregului proces de evaluare a riscurilor.

56. Gravitatea vătămărilor sau a prejudiciilor se clasifică în patru niveluri, în funcție de reversibilitatea acestora, respectiv de posibilitatea și măsura în care este posibilă recuperarea după vătămare.

57. În cazul în care se evaluează nivelul de risc al unui produs, se aplică clasificarea prezentată în tabelul 2.

Tabelul 2

Gravitatea vătămărilor sau a prejudiciilor

Nivelul de vătămare	Descrierea gravității	
	Vătămare care pune în pericol sănătatea/siguranța	Alt tip de vătămare
4	Foarte grav: vătămare sau consecință care este sau ar putea fi fatală, inclusiv moartea cerebrală; consecințe care afectează reproducerea sau urmașii; pierdere gravă a unui membru și/sau a capacității funcționale, care determină un grad de invaliditate mai mare de aproximativ 10 %	Efect negativ major, acut sau ireversibil în privința mai multor aspecte
3	Grav: vătămare sau consecință care în mod normal necesită spitalizare și care va afecta capacitatea funcțională timp de mai mult de șase luni sau va determina o pierdere definitivă a capacității funcționale	Efect negativ semnificativ pentru care sunt necesare eforturi considerabile de inversare prin intervenții de specialitate și care este ireversibil în absența acestor intervenții și eforturi
2	Moderat: vătămare sau consecință pentru care poate fi necesară o deplasare la spital, dar pentru care, în general, nu este nevoie de spitalizare. Capacitatea funcțională poate fi afectată pentru o perioadă limitată, care nu depășește șase luni, iar recuperarea este mai mult sau mai puțin completă	Efect negativ, reversibil într-o anumită perioadă de timp, pentru care este necesară o intervenție a medicilor specialiști
1	Minor: vătămare sau consecință care, după un tratament de bază (prim ajutor, în mod normal prestat de către o altă persoană decât doctorul), nu afectează substanțial capacitatea funcțională sau nu cauzează durere excesivă; de obicei, consecințele sunt complet reversibile	Efect negativ, de obicei complet reversibil pe termen scurt, fără a fi necesară o intervenție a medicilor specialiști

58. În cazuri excepționale, inclusiv în cele legate de particularitățile culturale sau climatice, autoritățile de supraveghere a pieței se pot abate de la clasificarea prevăzută în tabelul 2. În astfel de cazuri, autoritățile de supraveghere a pieței furnizează justificarea abaterii în cadrul evaluării riscurilor care însoțește notificarea relevantă.

59. Dacă este cazul, în conformitate cu prevederile pct. 14, vătămările care afectează alte interese protejate pot fi clasificate, de asemenea, în termeni mai abstracti, în patru niveluri, astfel cum este prevăzute tabelul 2.

60. Pentru a cuantifica gravitatea vătămării (vătămărilor), anexa nr. 2 cuprinde clasificarea vătămărilor în patru niveluri, în funcție de gradul lor de reversibilitate, și de posibilitate de recuperare în urma vătămării. Această clasificare are doar un scop orientativ, iar evaluatorul riscurilor trebuie să modifice categoria, dacă este necesar, și să indice acest lucru în evaluarea riscurilor.

61. În cazul în care în evaluarea riscului sunt luate în considerare mai multe scenarii de vătămare, gravitatea fiecărei vătămări trebuie clasificată separat și utilizată în întregul proces de evaluare a riscurilor.

Secțiunea a 7-a **Probabilitatea producerii vătămării**

62. Probabilitatea producerii vătămării este probabilitatea materializării efective a scenariului de vătămare în timpul duratei de viață preconizate a produsului.

63. Această probabilitate este greu de estimat, însă în cazul în care un scenariu este prezentat în etape distincte, fiecărei etape i se poate atribui o anumită probabilitate și, prin efectuarea înmulțirii între aceste probabilități parțiale, se obține probabilitatea globală a scenariului. Această abordare pe etape trebuie să ușureze estimarea probabilității globale. În cazul în care sunt elaborate mai multe scenarii, fiecare dintre acestea trebuie să dispună de propria probabilitate globală.

64. Autoritățile de supraveghere a pieței atribuie pentru fiecare etapă a scenariului de vătămare, stabilit în conformitate cu secțiunea a 5-a, un punctaj de probabilitate..

65. Autoritățile de supraveghere a pieței calculează probabilitatea producerii unei vătămări ca produsul probabilităților tuturor etapelor care au loc într-un anumit scenariu de vătămare. În cazul în care se elaborează mai multe scenarii de vătămare, autoritățile de supraveghere a pieței calculează probabilitatea producerii unei vătămări pentru fiecare dintre aceste scenarii.

66. Probabilitatea globală a scenariului se determină după următoarea formulă:

$$P = P_1 \times P_2 \times \dots \times P_n,$$

unde:

P – probabilitatea globală;

$P_1, P_2, \dots, P_n$ – probabilitatea etapei (variantei).

67. Autoritățile de supraveghere a pieței aplică indicele de probabilitate stabilit în tabelul nr. 3.

Tabelul 3

Probabilitatea producerii scenariului de vătămare pe durata de viață previzibilă a produsului	
Mai mare sau egală cu 50 %	Foarte frecventă
Între 5/10 și 1/10	Frecventă
Între 1/10 și 1/100	Obişnuită
Între 1/100 și 1/1 000	Ocazională
Între 1/1 000 și 1/10 000	Improbabilă
Între 1/10 000 și 1/100 000	Neobişnuită
Între 1/100 000 și 1/1 000 000	Rară
Mai mică sau egală cu 1/1 000 000	Extrem de rară

68. Dacă un scenariu de vătămare este descris într-o singură etapă, probabilitatea acestuia poate fi, la rândul ei, estimată într-o singură etapă. O astfel de abordare ar constitui însă doar o estimare aproximativă, susceptibilă de critici severe și de a pune sub semnul întrebării validitatea întregii evaluări a riscurilor. Prin urmare, este de preferat o atribuire mai transparentă a probabilităților într-un scenariu alcătuit din mai multe etape, în special în cazul în care probabilitățile parțiale se pot fundamenta pe dovezi incontestabile.

69. Atribuirea de probabilități pentru diferite scenarii de vătămare ale aceluiași produs poate genera situațiile de mai jos:

69.1. în cazul în care într-un scenariu produsul este utilizat de către consumatori mai vulnerabili, este posibil să fie necesară mărirea probabilității, deoarece consumatorii mai vulnerabili se pot vătăma mai ușor. Acest lucru este valabil, în special, pentru copii, deoarece aceștia nu dispun, în mod normal, de experiența necesară pentru a întreprinde măsuri preventive (a se vedea, de asemenea, tabelul 1);

69.2. în cazul în care un risc este identificabil cu ușurință, inclusiv prin etichetele de avertizare, este posibil să fie necesară diminuarea probabilității, deoarece utilizatorul va folosi produsul cu mai multă grijă pentru a evita, pe cât este posibil, vătămarea. Acest fapt poate să nu fie valabil pentru un scenariu de

vătămare care implică copiii (mici) sau alți utilizatori vulnerabili (a se vedea tabelul 1), care nu pot/nu știu să citească;

69.3. în situația în care au fost semnalate accidente care se încadrează în scenariul de vătămare, probabilitatea acelui scenariu poate fi mărită. În cazurile în care ai fost semnalat foarte rar accidente sau nu se cunoaște existența vreunui accident, poate fi util să solicite informații de la producător despre orice accident sau efecte negative cauzate de produs;

69.4. în situația în care pentru producerea unei vătămări este necesară îndeplinirea unui număr relativ mare de condiții, probabilitatea globală aferentă scenariului este, de regulă, mai redusă;

69.5. atunci când condițiile necesare pentru producerea unei vătămări sunt îndeplinite cu ușurință, probabilitatea poate să crească;

69.6. în cazul în care rezultatele testării unui produs sunt departe de a corespunde valorilor-limită necesare (specificate în standardele sau în reglementările tehnice aplicabile), probabilitatea producerii unei vătămări (a unui scenariu de vătămare) poate fi mai mare decât în cazul în care rezultatele testării produsului ar fi fost aproape de valorile-limită.

Secțiunea a 8-a **Exprimarea probabilității de producere a vătămării**

70. Pentru a determina probabilitatea de producere a unei vătămări în cadrul unui scenariu de vătămare, aceasta poate fi exprimată după cum urmează:

70.1. *cantitativ*: probabilitatea poate fi exprimată sub formă de fracție (de exemplu, >50 % sau >1/1 000);

70.2. *calitativ*: probabilitatea poate fi exprimată ca „foarte frecventă” sau „frecventă”, astfel este prevăzut în secțiunea a 7-a.

Secțiunea a 9-a **Determinarea nivelului de risc**

71. Nivelul de risc al unui produs se determină prin combinarea gravității vătămării, astfel cum este menționată în secțiunea a 6-a, și probabilitatea producerii vătămării, în conformitate cu secțiunea a 7-a.

72. Autoritățile de supraveghere utilizează grila prevăzută în tabelul 4, pentru a evalua și a determina, în mod corespunzător, nivelul de risc, după cum urmează:

72.1. grav;

72.2. ridicat;

72.3. mediu; sau

72.4. scăzut.

Tabelul 4

Probabilitatea producerii vătămării pe durata de viață previzibilă a produsului		Gravitatea vătămării			
		1	2	3	4
Ridicăta  Scăzută	> 50 %	R	G	G	G
	> 1/10	M	G	G	G
	> 1/100	M	G	G	G
	> 1/1 000	S	R	G	G
	> 1/10 000	S	M	R	G
	> 1/100 000	S	S	M	R
	> 1/1 000 000	S	S	S	M
	< 1/1 000 000	S	S	S	S

G – Risc grav
R – Risc ridicat
M – Risc mediu
S – Risc scăzut

Secțiunea a 10-a

Determinarea nivelului de risc pentru diferite scenarii de vătămare

73. În cazul în care sunt evaluate diferite scenarii de vătămare în legătură cu un produs, autoritățile de supraveghere a pieței stabilesc nivelul de risc pentru fiecare dintre scenariile respective.

74. În cazul în care evaluarea indică niveluri de risc diferite, legate de diferitele scenarii de vătămare, autoritățile de supraveghere a pieței iau în considerare, în sensul art. 24 și 26 din Legea nr. 196/2025, cel mai ridicat nivel de risc identificat.

75. Între nivelurile de risc învecinate sau probabilități învecinate, nivelul riscului se modifică cu un singur nivel. Această abordare este în conformitate cu experiența generală, potrivit căreia riscul nu crește incremental în cazul în care valorile de intrare se modifică progresiv. Cu toate acestea, atunci când gravitatea unei vătămări crește de la nivelul 1 la nivelul 2 (conform datelor din partea dreaptă a tabelului nr. 4), anumite niveluri de risc se majorează cu două niveluri, și anume – de la „mediu” la grav și de la „scăzut” la „ridicat”.

76. La încheierea evaluării nivelului riscului, pentru un scenariu de vătămare individual sau pentru riscul global al produsului, ar trebui luate în considerare plauzibilitatea nivelului de risc și incertitudinile aferente estimărilor.

77. O analiză de sensibilitate poate fi, de asemenea, foarte valoroasă. În cadrul acesteia se cercetează modul în care nivelul riscului se modifică în cazul în care gravitatea vătămării sau probabilitatea producerii vătămării variază cu un nivel în sens ascendent sau descendent. În cazul în care nivelul riscului nu se modifică deloc, se poate aprecia că acesta a fost estimat corect. La finalul analizei de sensibilitate, evaluatorul riscurilor ar trebui să fie, în mod rezonabil, sigur că nivelul riscului este suficient de plauzibil și că poate documenta acest aspect și transmite informația mai departe.

Secțiunea a 11-a **Documentarea determinării nivelului de risc**

78. Autoritățile de supraveghere a pieței documentează în mod corespunzător determinarea nivelului de risc al unui produs și includ această documentare în notificarea lor prin intermediul Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase (SI SRIPP), cu excepția cazurilor în care se presupune că un risc este grav în conformitate cu prevederile din capitolul IV.

79. Pentru elaborarea scenariului de vătămare, autoritatea de supraveghere a pieței întreprinde următoarele acțiuni:

79.1. descrie produsul și pericolul aferent:

79.1.1. descrie produsul în mod clar, constată dacă pericolul este prezentat de produs în ansamblul său sau este aferent doar unei componente (detașabile) a acestuia;

79.1.2. se identifică numărul de pericole pe care le prezintă produsul, în conformitate cu anexa nr.1;

79.1.3. identifică norma (normele) sau legislația aplicabilă produsului;

79.2. identifică tipul consumatorului care urmează a fi inclus în scenariul de vătămare pentru produsul periculos:

79.2.1. pentru primul scenariu de vătămare, operează cu utilizatorul și activitatea de utilizare pentru care este destinat produsul;

79.2.2. pentru alte scenarii, ține cont de alți consumatori și alte utilizări (a se vedea tabelul 1);

79.3. prezintă un scenariu de vătămare în care pericolul (pericolele) produsului selectat provoacă vătămare (vătămări) sau are/au un efect(e) negativ(e) asupra consumatorului vizat:

79.3.1. descrie în mod clar și concis etapele care produc vătămare (vătămări) („drumul cel mai scurt spre vătămare”, „drumul critic spre vătămare”). Mai multe vătămări concomitente se includ în același scenariu;

79.3.2. la descrierea scenariului de vătămare se ia în considerare frecvența și durata utilizării, identificarea pericolului de către consumator, caracterul vulnerabil al consumatorului (în special copiii), echipamentele de protecție, comportamentul consumatorului în caz de accident, mediul cultural de proveniență

al consumatorului, precum și orice alți factori importanți pentru determinarea riscului (a se vedea anexa nr. 2);

79.4. determină nivelul de vătămare (de la 1 la 4) al consumatorului. Dacă consumatorul suferă mai multe vătămări în scenariul elaborat, se estimează gravitatea ansamblului acestora (a se vedea, pentru orientare, tabelul 2);

79.5. determină probabilitatea generală a scenariului de vătămare, stabilind probabilitatea pentru fiecare etapă a scenariului elaborat. Pentru calcularea probabilității generale a scenariului de vătămare, se înmulțesc probabilitățile aferente fiecărei etape (a se vedea, pentru orientare, partea stângă a tabelului nr. 4).

79.6. determină nivelul de risc, prin combinarea nivelului de vătămare și probabilitatea generală a scenariului de vătămare, și verifică nivelul acestuia (tabelul 4);

79.7. verifică plauzibilitatea nivelului de risc:

79.7.1. dacă nivelul de risc nu pare plauzibil sau dacă nu există o siguranță în privința nivelului vătămării (vătămarilor) sau în privința probabilității /probabilităților de producere a vătămării, se utilizează valorile imediat superioare și imediat inferioare, precum și se recalculează riscul. Analiza de sensibilitate arată dacă riscul se modifică odată cu modificarea valorilor de intrare;

79.7.2. dacă nivelul de risc rămâne același, evaluarea nivelului de risc efectuată este credibilă. Însă dacă nivelul de risc se modifică cu ușurință, din motive de siguranță, nivelul de risc cel mai mare se consideră drept riscul produsului;

79.8. elaborează mai multe scenarii de vătămare pentru a identifica riscul cel mai mare al produsului:

79.8.1. dacă primul scenariu de vătămare identifică un nivel de risc mai mic decât cel mai mare nivel de risc prevăzut în prezenta Metodologie și dacă se consideră că produsul ar putea prezenta un risc mai mare decât cel identificat:

79.8.1.1. selectează alți consumatori (inclusiv consumatori vulnerabili, în special copiii);

79.8.1.2. identifică alte utilizări (incluzând utilizări, în mod rezonabil, previzibile), pentru a determina scenariul de vătămare care va duce la riscul cel mai mare al produsului;

79.8.2. în mod normal, nivelul cel mai mare de risc al produsului este nivelul de risc al produsului care permite adoptarea celor mai eficiente măsuri de limitare a acestuia. În cazuri speciale, un anumit pericol poate duce la un nivel mai mic al riscului decât nivelul cel mai mare al riscului și, totuși, poate să necesite măsuri de gestionare a riscului. Acestei situații i se va acorda atenția cuvenită. Ca regulă generală, scenariile de vătămare pot duce la un nivel cel mai mare al riscului prevăzut în prezenta Metodologie, în cazul în care:

79.8.2.1. vătămarea/vătămarile avute în vedere prezintă cel puțin nivelele de gravitate 3 sau 4;

79.8.2.2. probabilitatea generală a unui scenariu de vătămare este mai mare de 1/100 (a se vedea tabelul 4);

79.9. documentează și transmite mai departe evaluarea nivelului de risc, în conformitate cu formularul-tip al Raportului de evaluare, stabilit în anexa nr. 3, prezentând toate incertitudinile identificate pe parcursul evaluării nivelului de risc.

80. O analiză de sensibilitate permite constatarea modificării nivelului de risc în cazul în care nivelul de vătămare sau probabilitatea variază cu o treaptă în sus sau în jos. Dacă nivelul de risc nu se modifică deloc, este foarte plauzibil că a fost estimat corect. Iar dacă se modifică, înseamnă că se situează la limită. În acest caz este necesar să fie reverificate scenariile de vătămare, precum și nivelul vătămării (vătămarilor) și probabilitatea (probabilitățile) atribuită/atribuite.

81. În cadrul analizei de sensibilitate se alege o valoare mai mică și una mai mare decât cea presupusă inițial pentru fiecare parametru al evaluării nivelului de risc și se utilizează la efectuarea întregii proceduri de determinare a nivelului riscului. Valorile nivelurilor de risc rezultate vor arăta cât de sensibil reacționează nivelul de risc la introducerea unor valori mai mici sau mai mari. În acest mod, poate fi estimat intervalul în care se va situa riscul real al produsului.

82. Scopul analizei de sensibilitate constă în stabilirea măsurii în care variază nivelul riscului, în cazul modificării factorilor estimați.

83. O modalitate practică de efectuare a analizei de sensibilitate este de a repeta determinarea nivelului riscului aferent unui anumit scenariu, dar cu utilizarea unei probabilități diferite pentru una sau mai multe etape din scenariu (de exemplu, o lumânare care conține semințe ar putea genera incendiu, deoarece semințele pot lua foc și produce flăcări mari, mobilierul sau perdelele pot lua foc, iar persoanele care se află în încăpere ar putea inhala fum toxic și ar putea suferi o intoxicație fatală).

84. La sfârșitul analizei de sensibilitate, evaluatorul riscurilor trebuie, în mod rezonabil, să fie sigur că nivelul de risc prezintă plauzibilitate suficientă și că poate documenta acest aspect și transmite informația mai departe.

85. Schema algoritmică a desfășurării unei evaluări a nivelului de risc este prezentată în anexa nr. 4.

IV. PREZUMȚIA DE RISC GRAV

86. Riscurile prezentate de un produs sunt considerate riscuri grave în următoarele cazuri:

86.1. produsul este legat de niveluri probabile de vătămare corespunzătoare nivelurilor de gravitate 3 sau 4, menționate în secțiunea a 6-a, și nu se poate aștepta, în mod rezonabil, din partea consumatorilor și a utilizatorilor finali să

întreprindă măsuri de precauție necesare pentru a se proteja sau pentru a preveni materializarea riscului sau aceștia nu sunt informați în mod adecvat de către operatorul economic relevant cu privire la modul de evitare a materializării riscului. Condițiile de materializare a riscului trebuie să fie legate în mod inerent de pericolul prezentat de produs;

86.2. operatorul economic care a introdus sau a pus la dispoziție produsul pe piață sau furnizorul unei piețe online care l-a prezentat pe interfața sa online a indicat că produsul prezintă un risc grav;

86.3. produsul a făcut obiectul unei rechemări, al unei retrageri sau al unei eliminări a conținutului online pe baza unor măsuri voluntare întreprinde de către operatorii economici sau furnizorii de piețe online;

86.4. produsul conține o substanță chimică interzisă de legislația privind substanțele chimice sau substanța respectivă este utilizată într-o concentrație care depășește limitele stabilite de legislație;

86.5. în cazul în care există dovezi bine documentate că anumite caracteristici ale produsului generează în mod constant un risc grav, inclusiv în cazurile de mai jos:

86.5.1. piese mici detașate sau prezente în jucării sau produse de îngrijire pentru copii cu vârste mai mici de 36 de luni;

86.5.2. costume vestimentare pentru copii care sunt foarte inflamabile;

86.5.3. articole de îmbrăcăminte de noapte și materiale pentru îmbrăcăminte de noapte pentru copii, care sunt foarte inflamabile;

86.5.4. articole pentru îngrijirea copiilor, care prezintă un risc de înecare;

86.5.5. șnururi cu sistem de strângere în zona capului, a gâtului sau în partea superioară a pieptului, aplicate pe articolele de îmbrăcăminte destinate copiilor de vârstă mică;

86.5.6. produse electrice cu componente defecte care pot duce la electrocutare sau incendiu.

87. În cazurile enumerate la pct. 86, autoritățile de supraveghere a pieței pot transmite notificarea prin intermediul Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase (SI SRIPP), fără o evaluare a riscurilor.

V. SELECTAREA MĂSURILOR CORECTIVE

Secțiunea 1

De la risc la adoptarea de măsuri: gestionarea responsabilă a riscurilor

88. Evaluarea riscurilor este utilizată pentru a decide dacă sunt necesare măsuri corective pentru a reduce riscul și a preveni astfel afectarea siguranței și sănătății consumatorilor.

89. Măsurile din cadrul supravegherii pieței presupun contactul dintre autoritățile de supraveghere a pieței și producătorii, importatorii, distribuitorii și furnizorii de piețe online. Acesta poate sprijini autoritățile de supraveghere a pieței să determine modalitățile cele mai eficiente de gestionare a riscurilor.

90. În cazul în care un produs de consum prezintă un risc grav, printre măsurile de reducere a riscului se număra retragerea de pe piață sau rechemarea de la consumatori. În situația în care riscul este de un nivel mai redus, măsurile adoptate sunt, de regulă, mai puțin riguroase. Astfel, poate fi suficientă aplicarea unor etichete de avertizare sau îmbunătățirea instrucțiunilor de utilizare, pentru a conferi siguranță produsului. Prin urmare, indiferent de nivelul riscului produsului, autoritățile de supraveghere a pieței trebuie să examineze necesitatea adoptării unor măsuri și, după caz, să stabilească măsuri adecvate.

91. Nu există însă o legătură automată între nivelul riscului și măsuri aplicabile. În cazul în care un produs prezintă mai multe riscuri de gravitate redusă și, prin urmare, riscul global nu este calificat drept grav, pot fi necesare măsuri urgente, deoarece oricare dintre riscuri se poate materializa într-un interval de timp relativ scurt.

92. O atenție deosebită trebuie acordată expunerii populației în ansamblu. În situațiile în care un număr mare de produse se găsește pe piață și, prin urmare, produsul este utilizat de un număr mare de consumatori, chiar și un singur risc cu gravitate redusă poate să necesite măsuri rapide pentru a evita efectele negative asupra sănătății consumatorilor.

93. Riscurile mai cu gravitate redusă pot, de asemenea, să necesite măsuri în cazul în care produsul în cauză poate provoca accidente mortale, chiar dacă asemenea accidente pot fi extrem de improbabile.

94. Alte aspecte legate de riscuri pot fi percepția publică asupra riscului și consecințele probabile ale acestuia, sensibilitățile culturale și politice, precum și modul în care este prezentat în mass-media. Aceste aspecte pot fi, în special, relevante în cazul consumatorilor vulnerabili, mai ales în cazul copiilor. Astfel, incumbă autorității (autorităților) de supraveghere a pieței să stabilească măsurile necesare.

95. Măsurile care trebuie întreprinse pentru a preveni un risc pot depinde, de asemenea, de produsul însuși și de riscurile minime compatibile cu utilizarea produsului, considerate ca fiind acceptabile și respectând un nivel ridicat de protecție.

96. Chiar și în absența unui risc identificat, unele măsuri pot fi, totuși, necesare (de exemplu, în cazul în care un produs nu respectă reglementările aplicabile/legislația).

97. Selectarea și aplicarea măsurilor nu sunt determinate exclusiv de nivelul de risc, iar autoritățile de supraveghere iau în considerare o serie de factori, cum ar fi cei indicați în secțiunea a 6-a a capitolului III. Măsurile adoptate trebuie să respecte principiul proporționalității și să fie eficiente.

Secțiunea a 2-a **Selectarea măsurilor corective**

98. În funcție de nivelul de risc care este prezent sau ar putea avea loc pentru sănătatea și siguranța consumatorilor, autoritatea de supraveghere a pieței selectează măsurile corective prevăzute de Legea nr. 162/2023 și de Legea nr. 196/2025.

99. Nivelul de risc estimat pentru un produs determină măsurile corective care urmează a fi aplicate, în funcție de caz, producției totale a unei anumite mărci (model, articol, modificare) sau părților acestora ori unor serii.

100. Autoritățile de supraveghere a pieței întreprind măsurile corespunzătoare în cazul în care un produs care face obiectul reglementărilor tehnice și este utilizat în conformitate cu scopul pentru care este preconizat sau în condiții care pot fi prevăzute în mod rezonabil și dacă este instalat și întreținut în mod corespunzător:

- 100.1. este susceptibil de a afecta sănătatea sau siguranța utilizatorilor; sau
- 100.2. nu este conform cu reglementările tehnice.

101. Autoritățile de supraveghere a pieței solicită de îndată agentului economic să ia măsuri corective adecvate și proporționale pentru a stopa neconformitatea sau a elimina riscul într-un termen rezonabil, proporțional cu natura riscului.

102. Autoritățile de supraveghere a pieței, precum și operatorii economici vor adopta măsuri corective adecvate în funcție de nivelul riscului prezentat de produs în următoarele situații:

102.1. în cazul produselor care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor și/sau utilizatorilor finali:

- 102.1.1. neadmiterea punerii la dispoziție a produsului pe piață;
- 102.1.2. retragerea sau rechemarea imediată a produsului, cu excepția cazului în care există o altă modalitate eficientă de eliminare a riscului grav, și avertizarea publicului în legătură cu riscul prezentat;

102.1.3. distrugerea produsului sau aplicarea altor măsuri care îl fac inutilizabil;

102.2. în cazul unui produs care prezintă un nivel de risc ridicat:

102.2.1. suspendarea temporară a punerii la dispoziție pe piață a produselor;

102.2.2 interzicerea punerii la dispoziție pe piață a produselor;

102.3. în cazul unui produs care prezintă un nivel de risc mediu, suspendarea temporară a punerii la dispoziție pe piață a produselor;

102.4. în cazul unui produs care prezintă un nivel de risc scăzut și pentru care reglementările tehnice aplicabile nu stabilesc cerințe specifice pentru a asigura siguranța consumatorilor și/sau utilizatorilor finali, autoritatea de supraveghere a pieței nu aplică măsuri corective;

102.5. în cazul unui produs care prezintă un risc mai puțin grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor și/sau utilizatorilor finali:

102.5.1. suspendarea temporară a punerii la dispoziție pe piață a produselor, în scopul înlăturării neconformității sau al eliminării riscului într-un termen rezonabil;

102.5.2. dacă în urma analizei informației privind executarea prescripției și/sau în urma controlului privind punerea acestora în aplicare se constată faptul că produsele nu îndeplinesc în continuare cerințele reglementărilor tehnice aplicabile, autoritatea de supraveghere a pieței întreprinde măsurile corespunzătoare specificate la subpct. 102.1;

102.6. în cazul unui produs neconform cu cerințele reglementărilor tehnice aplicabile, 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;

102.7. în cazurile în care produsul este susceptibil să prezinte un risc numai în anumite condiții sau numai pentru anumiți utilizatori finali:

102.7.1. aplicarea pe produs a unor avertismente adecvate, scrise în limba română, clar formulate și ușor de înțeles, referitoare la riscurile pe care le prezintă;

102.7.2. stabilirea unor condiții prealabile pentru punerea la dispoziție pe piață a produsului respectiv;

102.7.3. alertarea imediată și într-un mod adecvat a utilizatorilor finali expuși riscului, inclusiv prin publicarea unor avertismente speciale în limba română.

103. În cazul prevăzut la subpct. 102.4, autoritatea de supraveghere a pieței ia decizia în legătură cu avertizarea de către producător (importator) și/sau distribuitor a consumatorilor (utilizatorilor) în privința riscurilor pe care le poate

prezenta produsul în anumite condiții și decizia de a întreprinde măsuri necesare privind asigurarea securității, astfel încât produsul să fie sigur.

Anexa nr. 1
la Metodologia privind evaluarea nivelului
de risc în cazul produselor nealimentare

Pericole, scenarii tipice de vătămare și vătămări tipice

Grupul de pericole	Pericolul (proprietățile produsului)	Scenariul tipic de vătămare	Vătămarea tipică
1	2	3	4
Dimensiune, formă și suprafață	Produsul reprezintă un obstacol	Persoana pășește peste produs și cade; sau persoana se ciocnește de produs	Contuzii cutanate, fractură, comoție cerebrală, echimoză
	Produsul este impermeabil pentru aer	Produsul acoperă gura și/sau nasul unei persoane (de obicei, a unui copil) sau obturează calea respiratorie internă	Sufocare
	Produsul este format din obiecte mici sau conține componente de dimensiuni mici	O persoană (copil) înghite componenta de dimensiuni mici; componenta de mici dimensiuni se blochează în laringe și obturează căile respiratorii	Sufocare, obstrucția căilor respiratorii interne
	Posibilitate de a desprinde prin mușcare o componentă mică a unui produs	O persoană (copil) înghite componenta de mici dimensiuni; componenta de mici dimensiuni se blochează în tractul digestiv	Obstrucție a tractului digestiv
	Colț sau vârf ascuțit	Persoana se ciocnește de un colț ascuțit sau este lovită de obiectul ascuțit în mișcare; se produce o vătămare prin înțepare sau străpungere	Înțepare, afectare a văzului, corp străin în ochi, afectare a auzului, corp străin în ureche
	Margine ascuțită	Persoana atinge marginea ascuțită; se produce o leziune a pielii sau o tăietură a țesuturilor	Lacerare, tăietură; amputare
	Suprafață alunecoasă	Persoana merge pe o suprafață, alunecă și cade	Contuzii cutanate; fractură, comoție cerebrală
	Suprafață rugoasă	Persoana alunecă pe o suprafață rugoasă; se produce frecare și/sau abraziune	Abraziune
	Gol sau deschizătură între părți	Persoana plasează un membru sau corpul în deschizătură și își prinde un deget, un braț, gâtul, capul, trunchiul sau îmbrăcămintea; vătămarea apare datorită gravitației sau mișcării	Strivire, fractură, amputare, strangulare
Energie potențială	Stabilitate mecanică mică	Produsul se răstoarnă; persoana aflată pe produs cade de la înălțime sau persoana aflată lângă produs este lovită de acesta; un produs electric se răstoarnă, se sparge și accesul la părțile conductoare de electricitate devine posibil sau produsul continuă să funcționeze, încălzind suprafețele învecinate	Contuzii cutanate, dislocare, entorsă, fractură, comoție cerebrală, strivire, șoc electric, arsuri
	Rezistență mecanică mică	Produsul se prăbușește prin supraîncărcare; persoana aflată pe produs cade de la înălțime sau persoana aflată lângă produs este lovită de acesta; un produs electric se răstoarnă,	Contuzii cutanate; dislocare; fractură, comoție cerebrală; strivire; șoc electric; arsuri

1	2	3	4
		se sparge și accesul la părțile conducătoare de electricitate devine posibil sau produsul continuă să funcționeze, încălzind suprafețele învecinate	
	Poziție înaltă a utilizatorului	Persoana se află la înălțime pe produs și își pierde echilibrul, nu are de ce să se sprijine și cade de la înălțime	Contuzii cutanate, dislocare, fractură, comoție cerebrală, strivire
	Element elastic sau arc	Un element elastic sau un arc aflat sub tensiune este eliberat brusc, iar persoana aflată pe traiectoria acestuia este lovită de produs	Contuzii cutanate, dislocare, fractură, comoție cerebrală, strivire
	Lichid ori vas presurizat sau vid	Lichidul sau gazul sub presiune este eliberat brusc, iar persoana aflată în vecinătate este lovită sau implozia produsului generează obiecte zburătoare	Dislocare, fractură, comoție cerebrală, strivire, tăieturi (a se vedea, de asemenea, grupul de pericole „Incendiu și explozie”)
Energie cinetică	Produs în mișcare	Persoana se află pe traiectoria produsului și este lovită de produs sau produsul cade pe persoană	Contuzii cutanate, entorsă, fractură, comoție cerebrală, strivire
	Părți în mișcare una în contact cu cealaltă	O parte a corpului unei persoane ajunge între părțile care se află în mișcare; partea corpului devine imobilizată și este supusă unei presiuni (strivită)	Contuzii cutanate, dislocare, fractură, strivire
	Părți în mișcare, una depășind pe cealaltă	O parte a corpului unei persoane ajunge între părțile care se află în mișcare în timp ce acestea se apropie (mișcare de forfecare); Partea corpului devine imobilizată între părțile în mișcare și este supusă unei presiuni (forfecare)	Lacerare, tăietură, amputare
	Părți în mișcare de rotație	O parte a corpului, părul sau îmbrăcămintea unei persoane este prinsă de partea în mișcare de rotație; se creează o forță de tracțiune	Contuzii cutanate, fractură, lacerare (pielea capului), strangulare
	Părți în mișcare de rotație care se află aproape una de cealaltă	O parte a corpului, părul sau îmbrăcămintea unei persoane este prinsă de părțile în mișcare de rotație; se creează o forță de tracțiune și o presiune asupra părții corpului	Strivire, fractură, amputare, strangulare
	Accelerare	Persoana se află pe produsul în accelerare și își pierde echilibrul nu are de ce să se sprijine și cade cu viteză	Dislocare, fractură, comoție cerebrală, strivire
	Obiecte zburătoare	Persoana este lovită de obiectul zburător și, în funcție de energie, suferă vătămări	Contuzii cutanate, dislocare, fractură, comoție cerebrală, strivire
	Vibrație	Persoana ține produsul, își pierde echilibrul și cade; sau Contactul prelungit cu produsul care vibrează cauzează afecțiuni neurologice, osteo-articulare,	Contuzii cutanate, dislocare, fractură, strivire

1	2	3	4
		traumatisme ale coloanei vertebrale, boli vasculare	
	Zgomot	Persoana este expusă zgomotului cauzat de produs. Poate apărea un tinitus sau un deficit auditiv, în funcție de nivelul zgomotului și de distanța la care are loc acesta	Afectarea auzului/ deficit auditiv
Energie electrică	Voltaj mare/mic	Persoana atinge o parte a produsului care se află sub tensiune cu voltaj mare, este supusă unui șoc electric și poate fi electrocutată	Șoc electric
	Producția de energie termică	Produsul devine fierbinte, iar persoana care îl atinge poate suferi arsuri; sau Produsul poate genera particule topite, vapori etc. care pot lovi persoana	Arsură, opărire
	Piese sub tensiune aflate prea aproape una de alta	Între piesele sub tensiune apar arcuri electrice sau scânteii. Aceasta poate cauza un incendiu sau o radiație intensă	Leziuni oculare, arsură, opărire
Temperaturi extreme	Flăcări deschise	Persoana aflată în apropierea flăcărilor poate suferi arsuri, posibil după ce îmbrăcămintea ia foc	Arsură, opărire
	Suprafețe fierbinți	Persoana nu își dă seama că o suprafață este fierbinte și o atinge, iar în urma atingerii suferă arsuri	Arsură
	Lichide fierbinți	Persoana care manipulează un recipient cu lichid fierbinte varsă o parte a acestuia, lichidul cade pe piele și provoacă opărire	Opărire
	Gaze fierbinți	Persoana respiră în mediu cu gaze fierbinți emise de un produs, se produc arsuri pulmonare; sau expunerea îndelungată la aer fierbinte cauzează deshidratare	Arsură
	Suprafețe reci	Persoana nu își dă seama că o suprafață este rece și o atinge; persoana suferă degerături	Degerări
Radiații	Radiații ultraviolete, laser	Pielea sau ochii unei persoane sunt expuse radiațiilor emise de produs	Arsură, opărire; afecțiuni neurologice, leziuni oculare, cancer de piele, mutație
	Sursă de câmp electromagnetic cu intensitate mare (CEM); cu frecvență mică sau mare (microunde)	Persoana se află aproape de sursa de câmp electromagnetic (CEM), corpul său (sistemul nervos central) fiind expus la acesta	Afectare neurologică (cerebrală), leucemie (copii)
Incendiu și explozie	Substanțe inflamabile	Persoana se află în apropierea substanței inflamabile; o sursă de aprindere determină inflamarea substanței; persoana suferă vătămări	Arsură
	Amestecuri explozive	Persoana se află în apropierea unui amestec exploziv; o sursă de aprindere cauzează o explozie, iar persoana este lovită de unde de șoc, de materialul în flăcări și/sau de flăcări	Arsură, opărire, leziuni oculare, corp străin în ochi, vătămarea auzului, corp străin în ureche

1	2	3	4
	Surse de aprindere	O sursă de aprindere cauzează un incendiu; o persoană este vătămată de flăcări sau intoxicată cu gazele de la incendiu	Arsură, intoxicație
	Supraîncălzire	Produsul se supraîncălzește; incendiu, explozie	Arsură, opărire, leziuni oculare, corp străin în ochi, vătămarea auzului, corp străin în ureche
Toxicitate	Solide sau lichide toxice	Persoana ingerează substanța din produs (de exemplu prin introducerea în gură) și/sau substanța ajunge pe piele	Intoxicație acută, iritație, dermatită
		Persoana inspiră materialul solid sau lichid, de exemplu material de vărsătură (aspirație pulmonară)	Intoxicație acută pulmonară (pneumonie de aspirație), infecție
	Gaz, vapori sau pulberi toxice	Persoana inhalează substanța conținută în produs și/sau substanța ajunge pe piele	Intoxicație acută pulmonară, iritație, dermatită
	Substanțe sensibilizante	Persoana ingerează substanța conținută în produs (de exemplu, prin introducerea în gură); și/sau substanța ajunge pe piele; și/sau persoana inhalează gaz, vapori sau pulberi	Sensibilizare, reacție alergică
	Solid sau fluid iritant sau coroziv	Persoana ingerează substanța conținută în produs (de exemplu, prin introducerea în gură) și/sau substanța ajunge pe piele sau în ochi	Iritație, dermatită, arsură cutanată, leziuni oculare, corp străin în ochi
	Gaz sau vapori iritanți sau corozivi	Persoana inhalează substanța conținută în produs și /sau substanța ajunge pe piele sau în ochi	Iritație, dermatită, arsură cutanată, intoxicație acută sau efect coroziv în plămâni sau în ochi
	Substanțe cancerigene, mutagene sau toxice pentru reproducere	Persoana ingerează substanța conținută în produs (de exemplu, prin introducerea în gură) și /sau substanța ajunge pe piele; și/sau persoana inhalează substanța sub formă de gaz, vapori sau pulberi	Cancer, mutație, toxicitate pentru reproducere
Contaminare microbiologică	Contaminare microbiologică	Persoana ajunge în contact cu un produs contaminat prin ingestie, inhalare sau contact cutanat	Infecție, locală sau sistemică
Pericole legate de utilizarea sau funcționarea produsului	Postură nesănătoasă	Designul determină o postură nesănătoasă a persoanei în timpul utilizării produsului	Elongație, afecțiune musculo-scheletică
	Suprasolicitare	Designul solicită utilizarea unei forțe considerabile în timpul utilizării produsului	Entorsă sau elongație, afecțiune musculo-scheletică
	Nepotrivire anatomică	Designul nu este adaptat anatomiei umane, ceea ce îl face dificil sau imposibil de utilizat	Entorsă sau elongație
	Ignorarea protecției personale	Designul îngreunează manipularea sau utilizarea produsului pentru o persoană care poartă echipament de protecție	Diverse vătămări

1	2	3	4
	Activare/dezactivare întâmplătoare	Persoana poate să (dez)activeze cu ușurință produsul, ceea ce determină o utilizare nedorită	Diverse vătămări
	Inadecvare din punct de vedere operațional	Designul determină operarea defectuoasă de către persoană sau produsul cu o anumită funcție de protecție nu oferă protecția preconizată	Diverse vătămări
	Produsul nu se oprește	Persoana dorește să oprească funcționarea produsului, dar acesta nu se oprește și continuă să funcționeze chiar și în cazul în care nu se dorește acest lucru	Diverse vătămări
	Pornire neașteptată	Produsul se oprește în timpul unei pene de electricitate, însă repornește în mod periculos	Diverse vătămări
	Produsul nu poate fi oprit	Într-o situație de urgență, persoana nu reușește să oprească funcționarea produsului	Diverse vătămări
	Montare neadecvată a pieselor	Persoana încearcă să monteze o piesă, are nevoie de prea multă forță, produsul cedează sau piesa este prea slab fixată și devine mobilă în cursul utilizării	Entorsă sau elongație, lacerare, tăietură, contuzii cutanate, imobilizare
	Mijloace de protecție absente sau ajustate inadecvat	Persoana poate avea acces la piese periculoase	Diverse vătămări
	Instrucțiuni, semne și simboluri de avertizare insuficiente	Utilizatorul nu observă instrucțiunile și semnele de avertizare și/sau nu înțelege simbolurile	Diverse vătămări
	Semnale de avertizare insuficiente	Utilizatorul nu vede sau nu aude semnalele de avertizare (optice sau audio), funcționarea devenind periculoasă	Diverse vătămări

Anexa nr. 2
la Metodologia privind evaluarea nivelului
de risc în cazul produselor nealimentare

EXEMPLE DE VĂTĂMĂRI
care corespund celor patru niveluri de gravitate ale vătămării

Tipul vătămării	Nivelul de gravitate al vătămării			
	Nivelul 1	Nivelul 2	Nivelul 3	Nivelul 4
1	2	3	4	5
Lacerare, tăietură	Superficială	Externă (profundă) (cu o lungime pe corp > 10 cm) (cu o lungime pe față > 5 cm), necesitând suturi; Tendon sau în cavitatea articulară Sclerotică sau cornee	Nerv optic; Arteră a gâtului; Trahee; Organe interne	Tub bronhic, esofag, aortă; Măduva spinării (partea inferioară); Lacerare profundă a organelor interne; Afectare gravă a părții superioare a măduvei spinării; Creier (leziune gravă/ disfuncție)
Contuzii cutanate (abraziuni/ contuzii, tumefiere, edem)	Superficială suprafață de ≤ 25 cm ² pe față suprafață de ≤ 50 cm ² pe corp	Majoră suprafață de > 25 cm ² pe față suprafață de > 50 cm ² pe corp	Trahee; Organe interne (minoră); Inimă; Creier; Plămâni, cu sânge sau aer în torace	Trunchi cerebral; Măduva spinării, cauzând paralizie
Comoție cerebrală	–	Pierderea cunoștinței de foarte scurtă durată (minute)	Pierderea cunoștinței îndelungată	Comă
Imobilizare/ comprimare	Comprimare minoră	–	(A se utiliza în mod corespunzător rezultatul final al contuziilor cutanate, strivirii, fracturii, dislocării, amputării, după caz)	(Același rezultat ca în cazul sufocării/strangulării)
Entorsă, elongație, afecțiune musculo-scheletală	Extremități; Articulații; Coloană vertebrală (fără luxație sau fractură)	Elongație a ligamentelor genunchiului	Ruptură/sfâșiere a unui ligament sau tendon; Ruptură musculară; Entorsă cervicală	–
Dislocare	–	Extremități (degete de la mâini, de la picioare, mână, picior); Cot; Maxilar; Mobilitate dentară	Gleză; Încheietura mâinii; Umăr; Șold; Genunchi; Coloană	Coloană vertebrală
Fractură	–	Extremități (degete de la mâini, de la picioare, mână, picior); Încheietura mâinii; Braț; Coaste; Stern; Nas; Dinți; Maxilar; Oasele din jurul ochiului	Gleză; Membru inferior (femur și gambă); Șold; Coapsă; Craniu; Coloană (fractură prin compresie minoră); Maxilar (severă); Laringe; Fracturi costale multiple; Sânge sau aer în torace	Gât; Coloană vertebrală
Strivire	–	–	Extremități (degete de la mâini, de la picioare, mână, picior); Cot; Gleză; Încheietura mâinii; Antebraț; Membru inferior; Umăr; Trahee; Laringe; Bazin	Măduva spinării; Regiunea medie-inferioară a gâtului; Torace (strivire severă); Trunchi cerebral

1	2	3	4	5
Amputare	–	–	Deget(e) de la mână; Deget(e) de la picior; Mână; Picior; Braț (o parte); Membriu inferior; Ochi	Ambele extremități
Înțepare, străpungere	Profunzime limitată, implicând doar pielea	Străbaterea pielii, a perete abdominal (niciun organ implicat)	Ochi; Organe interne; Perete toracic;	Aortă; Inimă; Tub bronhic; Leziuni grave ale organelor (ficat, rinichi, intestin etc.)
Ingestie	–	–	Leziune a organelor interne (a se vedea, de asemenea, obstrucția căilor respiratorii interne, în cazul în care obiectul ingerat se blochează la nivelul superior al esofagului)	Leziune permanentă a organelor interne
Obstrucție a căilor respiratorii interne	–	–	Fluxul de oxigen către creier este bocat fără consecințe permanente	Fluxul de oxigen către creier este bocat cu consecințe permanente
Sufocare/Strangulare	–	–	Fluxul de oxigen către creier este bocat fără consecințe permanente	Sufocare/Strangulare fatală
Submersie/înece	–	–	–	Înecare fatală
Arsură/opărire/degerătură (prin căldură, frig sau substanțe chimice)	Gradul 1, până la 100% din suprafața corpului; sau Gradul 2, < 6% din suprafața corpului	Gradul 2, 6-15% din suprafața corpului	Gradul 2, 16-35% din suprafața corpului; sau Gradul 3, până la 35% din suprafața corpului; Arsură prin inhalare	Gradul 2 sau 3, >35% din suprafața corpului; Arsură prin inhalare, necesitând asistență respiratorie
Șoc electric	(A se vedea, de asemenea, secțiunea arsuri, deoarece curentul electric poate cauza arsuri)	Efecte locale (crampe temporare sau paralizie musculară)	–	Electrocutare
Afecțiuni neurologice	–	–	Crize epileptice provocate	–
Leziuni oculare, corp străin în ochi	Dureri oculare pasagere, fără necesitatea unui tratament	Orbire temporară	Orbire parțială; Orbire permanentă (monoculară)	Orbire permanentă (bioculară)
Afectare a auzului, corp străin în ureche	Dureri auriculare pasagere care nu necesită tratament	Deficit auditiv temporar	Surditate parțială; Surditate totală (mono-auriculară)	Surditate totală (biauriculară)
Intoxicație cu substanțe (ingestie, inhalare, cutanată)	Diaree, vărsături, simptome locale	Leziuni reversibile ale organelor interne (de exemplu, ficat, rinichi); Anemie hemolitică ușoară	Leziuni ireversibile ale organelor interne (de exemplu, esofag, stomac, ficat, rinichi), anemie hemolitică, leziuni reversibile ale sistemului nervos	Leziuni ireversibile ale sistemului nervos; Deces
Iritare, dermatită, inflamație sau efect coroziv al unei substanțe (inhalare, cutanată)	Iritație locală ușoară	Leziuni oculare reversibile; Efecte sistemice reversibile; Efecte inflamatorii	Plămâni, insuficiență respiratorie, pneumonie chimică; Efecte sistemice ireversibile; Orbire parțială; Efecte corozive	Plămâni, necesitând asistență respiratorie; Asfixie
Reacție alergică sau sensibilizare	Reacție alergică ușoară sau locală	Reacție alergică, dermatită de contact alergică generalizată	Sensibilizare puternică, determinând alergii la mai multe substanțe	Reacție sau șoc anafilactic Deces
Leziuni persistente ca urmare a contactului cu substanțe sau prin expunere la radiații	Diaree, vărsături, simptome locale	Leziuni reversibile ale organelor interne (de exemplu, ficat, rinichi), anemie hemolitică ușoară	Leziuni ale sistemului nervos (de exemplu, sindromul psiho-organic (SPO), denumit și „encefalopatia toxică cronică”, cunoscută și ca „boala zugravilor”); Leziuni ireversibile ale organelor interne (de exemplu, esofag, stomac, ficat, rinichi), anemie hemolitică, leziuni	Cancer (leucemie); Efecte asupra reproducerii; Efecte asupra urmașilor; Depresie a sistemului nervos central

1	2	3	4	5
			reversibile ale sistemului nervos	
Infecție microbiologică		Leziuni reversibile	Efecte ireversibile	Infecție care necesită spitalizare îndelungată, organisme rezistente la antibiotice; Deces

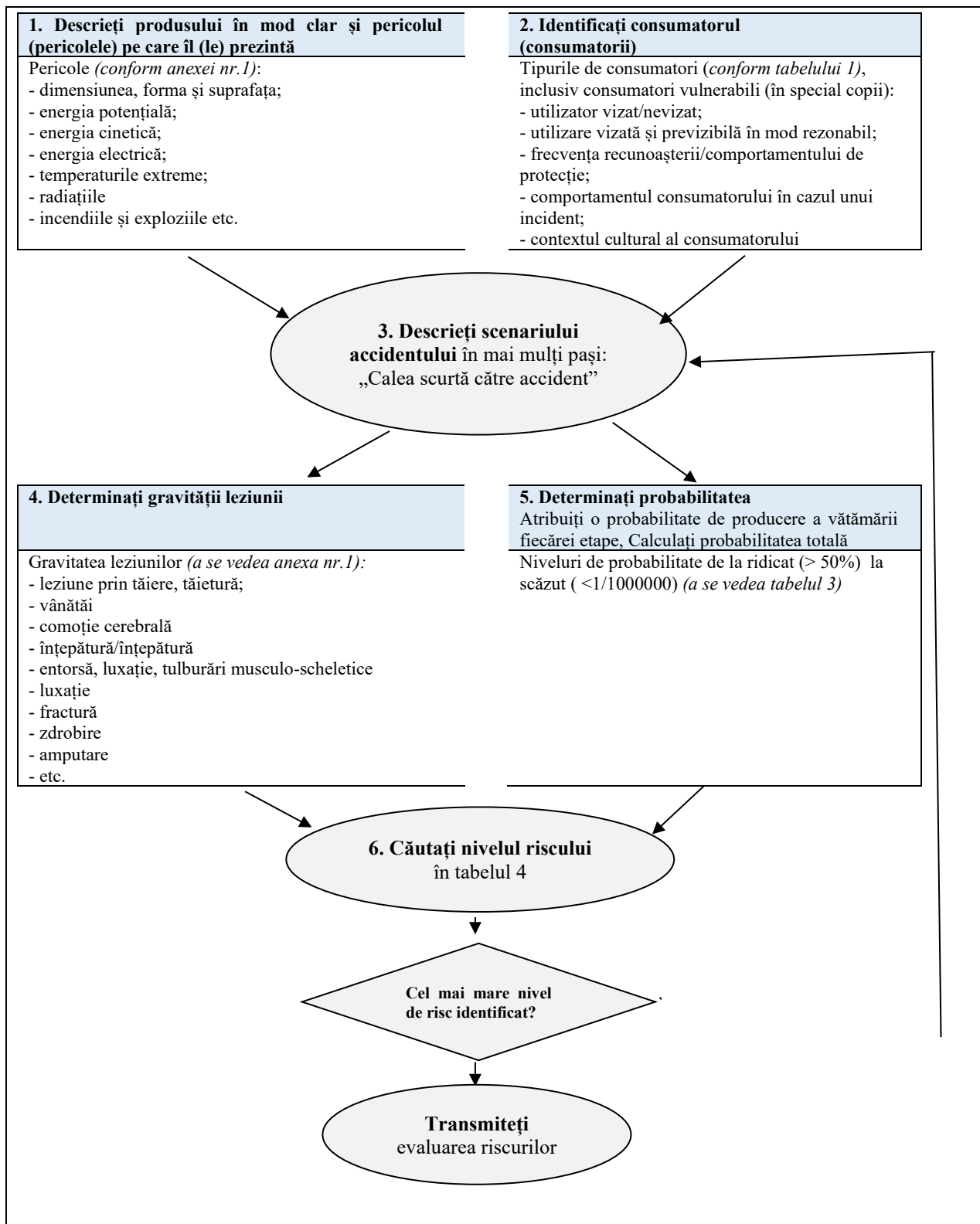
Anexa nr. 3
la Metodologia privind evaluarea nivelului
de risc în cazul produselor nealimentare

FORMULAR-TIP
al Raportului de evaluare a riscurilor

1. Produsul						
2. Categoria de consumatori						
3. Pericolele, scenariile tipice de vătămare, vătămarile tipice						
3.1. grupul de pericol						
3.2. pericolul intrinsec (proprietățile produselor)						
3.3. scenariul tipic de vătămare						
3.4. vătămarea tipică						
4. Gradul de severitate al vătămării						
4.1. tipul de vătămare						
4.2. gradul de severitate (1, 2, 3, 4)						
5. Probabilitatea						
5.1. probabilitatea etapei (variantei) ($P_1, P_2, P_3, \dots, P_n$)						
5.2. determinarea probabilității generale $P_1 \times P_2 \times P_3 \times \dots \times P_n$						
6. Nivelul de risc						
Probabilitatea vătămării în cursul duratei de viață previzibile a produsului			Gravitatea vătămării			
			1	2	3	4
Ridică  Scăzută	> 50 %	R	G	G	G	
	> 1/10	M	G	G	G	
	> 1/100	M	G	G	G	
	> 1/1 000	S	R	G	G	
	> 1/10 000	S	M	R	G	
	> 1/100 000	S	S	M	R	
	> 1/1 000 000	S	S	S	M	
	< 1/1 000 000	S	S	S	S	
G – Risc grav						
R – Risc ridicat						
M – Risc mediu						
S – Risc scăzut						
7. Măsura corectivă recomandată						
Evaluatorul						

Anexa nr. 4
la Metodologia privind evaluarea
nivelului de risc în cazul produselor nealimentare

Schema algoritmică a desfășurării unei evaluări de risc



NOTA DE FUNDAMENTARE

la proiectul de hotărâre a Guvernului pentru aprobarea Metodologiei privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare

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

Proiectul hotărârii Guvernului pentru aprobarea Metodologiei privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare (în continuare - *Metodologie*) a fost elaborat de către Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării (MDED).

2. Condițiile ce au impus elaborarea proiectului actului normativ

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

Elaborarea proiectului hotărârii Guvernului 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 ” și Anexa IV din Acordul de Asociere Republica Moldova - Uniunea Europeană.¹

Raportul pe 2023² și pe 2024 privind Republica Moldova/Comunicarea Comisiei către Parlamentul European, Consiliu, Economic și Social și Comitetul Regiunilor/ menționează următoarele recomandări pentru Republica Moldova:

„→ să continue alinierea la cadrul juridic al acquis-ului privind protecția consumatorilor și siguranța produselor și să îmbunătățească cooperarea dintre instituțiile publice ce se ocupă de protecția consumatorilor;

→ În ceea ce privește siguranța produselor, cadrul juridic al Moldovei este parțial aliniat la *acquis*-ul UE. Colaborarea dintre instituții trebuie îmbunătățită,...”

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]³, 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;

Temeiul legal care fundamentează necesitatea unei metodologii de evaluare a riscurilor pentru produsele nealimentare servește art. 24-27 din Legea nr. 196/2025 privind siguranța generală a produselor (în continuare - *Legea nr. 196/2025*) și art. 18 alin. (4) din Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor (în continuare - *Legea nr. 162/2023*);

În plus, ca angajament în procesul de aderare la UE și atingerea standardelor de siguranță a produselor, precum și asigurarea activităților de supraveghere a pieței eficiente.”

Programul național de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 306/2025, în Anexa A, Cluster 2. Piața internă, Capitolul 28 „ Protecția consumatorilor și a sănătății ” stabilește acțiunea de transpunere a **Regulamentul delegat (UE) 2024/3173** al Comisiei din 27 august 2024 de completare a Regulamentului (UE) 2023/988 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind accesul la Sistemul de alertă rapidă

¹ [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))

² https://mfa.gov.md/sites/default/files/2023_comisia_europeana_pachet_de_extindere_ro.pdf

³ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/PDF/?uri=CELEX:22022D1997&from=EN>

„Safety Gate” și funcționarea acestuia, informațiile care trebuie introduse în sistemul respectiv, cerința privind notificările și criteriile de evaluare a nivelului de risc⁴

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

Normele primare privind siguranța generală a produselor au fost aprobate în anul 2006 prin Legea nr. 422/2006 privind securitatea generală a produselor (în continuare - *Legea nr. 422/2006*), care a transpus Directiva 2001/95/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 3 decembrie 2001 privind siguranța generală a produselor. Legea menționată supra 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.

În procesul de screening pe segmentul de siguranța generală a produselor nealimentare destinate consumatorilor, au fost examinate actele Uniunii Europene care reglementează acest segment, în special *Regulamentul (UE) 2023/988*⁵ privind siguranța generală a produselor și *de abrogare* a Directivei 2001/95/CE a Parlamentului European și a Consiliului care este aplicabil din decembrie 2024, cât și actele delegate cu referire la Sistemul de alertă pentru produsele periculoase.

Dezvoltarea cadrului normativ în domeniul protecției sănătății și siguranței consumatorilor rămâne o prioritate pentru Republica Moldova. Principale priorități normative sunt orientate spre amendarea cadrului normativ național în vederea asigurării transpunerii Regulamentului (UE) 2023/988 al Parlamentului European și al Consiliului din 10 mai 2023 privind siguranța generală a produselor și a actelor delegate ale Uniunii Europene în materie de siguranță generală a produselor.

În context, Legea nr.196/2025 privind siguranța generală a produselor care asigură o aliniere parțială la Regulamentul (UE) 2023/988, a fost publicată în Monitorul Oficial pe 11 septembrie 2025 și va intra în vigoare la expirarea a 6 luni de la data publicării, respectiv la 11 martie 2026, iar dispozițiile finale ale acesteia statuează: „Guvernul, în termen de 6 luni de la data publicării prezentei legi, va aduce actele sale normative în conformitate cu prezenta lege.”

De menționat, că de curând, conform Planului național de acțiuni pentru aderarea Republicii Moldova la Uniunea Europeană pe anii 2024-2027*, la Capitolul 28 prevedea transpunerea Deciziei de punere în aplicare (UE) 2019/417 a Comisiei Europene *privind liniile directoare pentru gestionarea Sistemului de informare rapidă al Uniunii Europene, RAPEX*. Pentru a asigura transpunerea deciziei menționate supra a fost aprobat Regulamentul cu privire la funcționarea Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase, prin Hotărârea Guvernului nr.9/2025, care stabilește procedurile și mecanismele de utilizare a sistemului de schimb rapid de informații 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.

⁴ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/?uri=CELEX:32024R3173>

⁵ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/?uri=CELEX:32023R0988>,

Specificăm, că prevederile Deciziei de punere în aplicare (UE) 2019/417 privind „Orientările privind evaluarea riscurilor pentru produsele de consum” urmau a fi transpuse prin modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1212/2016 cu privire la aprobarea Metodologiei privind evaluarea riscurilor în cazul produselor nealimentare destinate consumatorilor și selectarea măsurilor corective (în continuare - *Hotărârea Guvernului nr. 1212/2016*). Prin Metodologia respectivă a fost transpusă secțiunea V a părții IV din 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 12, și a procedurii de notificare, stabilite în temeiul art. 11 din Directiva 2001/95/CE (Directiva privind siguranța generală a produselor) *nu mai prezintă o actualitate*. Or, Decizia Comisiei 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 directoare pentru gestionarea Sistemului de informare rapidă al Uniunii Europene, „RAPEX”, înființat în temeiul art. 12 din Directiva 2001/95/CE privind siguranța generală a produselor, precum și a sistemului său de notificare.

Suplimentar, Planul național de reglementări pentru anul 2025, la acțiunea nr. 35 prevedea o acțiune de transpunere a *Deciziei de punere în aplicare (UE) 2019/417*: adoptarea hotărârii Guvernului cu privire la evaluarea riscurilor în cazul produselor nealimentare periculoase destinate consumatorilor.

De asemenea, concretizăm că Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417⁶ la rândul său a fost recent abrogată conform *avizului* Comisiei Europene.

Pentru a asigura funcționarea corespunzătoare și eficientă a sistemului de alertă rapidă „Safety Gate”, Comisia a aprobat Regulamentul delegat (UE) 2024/3174 al Comisiei de completare a Regulamentului (UE) 2023/988 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind accesul la Sistemul de alertă rapidă „Safety Gate” și funcționarea acestuia, informațiile care trebuie introduse în sistemul respectiv, cerința privind notificările și criteriile de evaluare a nivelului de risc. Regulamentul delegat (UE) 2024/3174 se aplică din 13 decembrie 2024, din ziua aplicării Regulamentului (UE) 2023/988, și care substituie Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417.

Considerentul (10) din Regulamentul delegat (UE) 2024/3174 prevede expres: „(10) Având în vedere buna experiență în ceea ce privește orientările privind evaluarea riscurilor care au fost incluse în Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417 a Comisiei ⁽³⁾ de stabilire a orientărilor pentru gestionarea Sistemului de informare rapidă al Uniunii Europene „RAPEX”, necesitatea de a menține continuitatea dintre RAPEX și sistemul de alertă rapidă „Safety Gate” și obiectivul de a asigura o funcționare corectă și eficientă a sistemului de alertă rapidă „Safety Gate”, criteriile de evaluare a nivelului riscurilor ar trebui să includă, de asemenea, o metodologie care să permită autorităților naționale să evalueze modul în care un prejudiciu sau un pericol s-ar putea transforma într-un risc și, în acest context, modul în care ar trebui evaluat și stabilit nivelul de risc. Această abordare asigură utilizarea corectă a acestor criterii și, în consecință, o determinare corectă a nivelului de risc de către statele membre în ceea ce privește produsele notificate prin intermediul sistemului de alertă „Safety Gate”.

Regulamentul delegat (UE) 2024/3173 este obligatoriu pentru aplicare directă de către statele membre. Acesta reglementează două aspecte distincte:

⁶ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/?uri=CELEX%3A52025XC01929&qid=1743675395760>.

- Anexa I Normele privind accesul la Sistemul de alertă rapidă „Safety Gate” și funcționarea acestuia, informațiile care trebuie introduse în sistemul respectiv, cerința privind notificările; și
- Anexa II Criteriile de evaluare a nivelului de risc.

În subsidiar, *Legea nr.162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor* constituie actul normativ primar care stabilește cadrul general pentru efectuarea controalelor asupra produselor reglementate de legislația sectorială de transpunere a legislației armonizate a Uniunii Europene, introduse pe piața Republicii Moldova. Scopul acestei legi este asigurarea funcționării eficiente a pieței prin consolidarea mecanismelor de supraveghere a produselor care fac obiectul reglementărilor tehnice aplicabile, astfel încât să fie puse la dispoziție pe piață exclusiv produse conforme, care respectă cerințele privind protecția intereselor publice, inclusiv sănătatea și siguranța generală, sănătatea și securitatea în muncă, protecția consumatorilor, protecția mediului și securitatea publică, precum și alte interese protejate de legislația în vigoare.

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.

O decizie, conform căreia un produs prezintă sau nu un risc grav, se bazează pe o evaluare corespunzătoare a riscurilor, care ia în considerare natura pericolului și probabilitatea producerii acestuia. Posibilitatea de a obține niveluri de siguranță superioare și disponibilitatea altor produse, care prezintă un grad mai redus de risc, nu constituie un temei pentru a considera că un produs prezintă un risc grav.

Evaluarea riscurilor se bazează pe analiza criteriilor de evaluare a riscurilor. Aceasta ia în considerare condițiile normale și cele previzibile de utilizare a produsului. Criteriile de evaluare a riscurilor sunt:

- a) pericolele care afectează sau pot afecta sănătatea și siguranța oamenilor prin utilizarea produselor;
- b) categoriile de consumatori care pot utiliza aceste produse;
- c) tipurile de leziuni pe care le poate provoca consumatorilor utilizarea acestor produse;
- d) caracteristicile și gravitatea leziunilor ce pot rezulta din prejudiciul adus unor anumite categorii de consumatori prin utilizarea produselor;
- e) efectele care decurg din leziuni.

Măsurile corective sunt puse în aplicare în mod proporțional cu nivelul de risc pentru interesul public. Orice măsură de interzicere sau de suspendare a punerii la dispoziție pe piață, de retragere de pe piață sau de rechemare a produselor, luată în conformitate cu *Legea nr.162/2023* sau cu *Legea nr.196/2025* privind siguranța generală a produselor, trebuie să fie proporțională cu nivelul de risc sau cu prejudiciul ce ar putea fi adus intereselor publice de către produsele respective.

De asemenea, *Legea nr.162/2023*, la art.18 prevede că, Guvernul va aproba Metodologia privind evaluarea riscurilor în cazul produselor nealimentare destinate consumatorilor și selectarea măsurilor corective, care prevede criteriile de evaluare a

riscurilor, condițiile și circumstanțele în care autoritățile de supraveghere a pieței aleg măsurile corective.

3. Obiectivele urmărite și soluțiile propuse

3.1. Principalele prevederi ale proiectului și evidențierea elementelor noi

În contextul celor expuse în secțiunea precedentă și a faptului că cadrul normativ național privind siguranța produselor a fost armonizat cu *Regulamentul (UE) 2023/988* și a scopului de a asigura implementarea cadrului normativ subsecvent, în special a Regulamentului delegat (UE) 2024/3174 al Comisiei de completare a Regulamentului (UE) 2023/988 se impune adoptarea unei Metodologii privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare.

Principalele prevederi a proiectului de hotărâre de Guvern pentru aprobarea Metodologiei privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare este structurat în 5 Capitole, după cum urmează:

I. DISPOZIȚII GENERALE (pct. 1 – 9);

Dispoziții generale stabilește obiectul și domeniul de aplicare al Metodologiei privind evaluarea nivelului de risc al produselor nealimentare, cadrul juridic de referință și scopul acesteia. Capitolul definește principiile și criteriile de evaluare a riscurilor, noțiunile esențiale utilizate, precum și relația Metodologiei cu legislația națională aplicabilă în materie de siguranță generală a produselor și supraveghere a pieței. Totodată, sunt clarificate condițiile în care autoritățile de supraveghere a pieței determină nivelul de risc al produselor și selectează măsurile corective corespunzătoare, precum și limitele de aplicare ale Metodologiei.

II. CRITERIILE DE EVALUARE A RISCULUI (pct. 10 - 15);

Capitolul II – Criteriile de evaluare a riscului stabilește domeniul de aplicare al Metodologiei în ceea ce privește evaluarea riscurilor asociate produselor nealimentare, delimitând evaluarea riscurilor pentru sănătatea și siguranța consumatorilor și utilizatorilor finali de evaluarea riscurilor pentru alte interese publice protejate de reglementările tehnice aplicabile. Capitolul definește interesele publice avute în vedere, criteriile generale de evaluare a riscurilor, precum și principiile aplicabile evaluării riscurilor grave, inclusiv natura pericolului și probabilitatea apariției acestuia, cu respectarea cerințelor specifice prevăzute de legislația sectorială relevantă.

În acest sens, Metodologia se va utiliza pentru evaluarea riscurilor asociate produselor nealimentare, după cum urmează:

a) evaluarea riscurilor pentru sănătate și siguranță prezentate de produsele care sunt introduse sau puse la dispoziție pe piață pentru consumatori, și, în cazul produselor care intră sub incidența reglementărilor tehnice aplicabile, pentru utilizatorii finali;

b) evaluarea riscurilor pentru alte interese publice, altele decât cele menționate la lit. a), în ceea ce privește produsele care cad sub incidența reglementărilor tehnice aplicabile. În sensul lit. b) alte interese publice reprezintă sănătatea și siguranța în general, sănătatea și siguranța la locul de muncă, protecția mediului și a securității publice și a oricăror alte interese publice protejate de legislația respectivă.

Evaluarea riscurilor se bazează pe următoarele criterii de evaluare

1) pericolele care afectează sau pot afecta sănătatea și siguranța persoanelor prin utilizarea produselor;

2) categoriile de consumatori care pot utiliza aceste produse;

3) tipurile de leziuni pe care le poate provoca consumatorilor utilizarea acestor produse;

4) caracteristicile și gravitatea leziunilor ce pot rezulta din prejudiciul adus unor anumite categorii de consumatori prin utilizarea produselor;

5) efectele care decurg din leziuni.

De remarcat că, prin risc se înțelege în general un element care amenință sănătatea sau chiar viața persoanelor sau care poate provoca pagube materiale considerabile. Cu toate acestea, oamenii își asumă riscuri, fiind totodată conștienți de pagubele posibile, deoarece acestea nu se produc întotdeauna. Prin urmare, *riscul* este combinația dintre probabilitatea apariției unui pericol de vătămare și gradul de gravitate a respectivei vătămări. Riscul nu reprezintă doar pericolul sau doar probabilitatea, ci ambele simultan.

Este de menționat că, un risc se poate referi nu numai la consumatori, ci și la un grup nedeterminat de persoane, desemnate drept „utilizatori finali”.

III. ETAPELE EVALUĂRII NIVELULUI DE RISC (pct. 16 – 86);

Capitolul III – Etapele evaluării nivelului de risc stabilește procedura de evaluare a riscurilor în vederea îndeplinirii obligațiilor de notificare a produselor care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor. Capitolul descrie etapele succesive ale evaluării, de la analiza scenariului de vătămare anticipat, identificarea produsului și a pericolului intrinsec, determinarea tipului de consumator și a modului de utilizare, până la evaluarea gravității și probabilității vătămării, exprimarea și determinarea nivelului de risc pentru unul sau mai multe scenarii, precum și documentarea evaluării efectuate. Totodată, sunt prevăzute situațiile în care aceste etape nu sunt obligatorii.

În context, pentru a respecta obligațiile de notificare a produselor periculoase care prezintă un risc grav pentru sănătatea și siguranța consumatorilor prin Sistemul informațional de schimb rapid de informații pentru produsele periculoase (SI SRIPP) autoritățile de supraveghere a pieței urmează următoarele etape:

- de a analiza modul în care anumite riscuri se pot materializa în potențiale vătămări;
- pentru a determina nivelul de risc în raport cu produsele, prin includerea elementului de probabilitate.

Autoritățile de supraveghere a pieței evaluează scenariul în care pericolul intrinsec al produsului poate duce la o vătămare. Un astfel de pericol intrinsec al produsului se determină în funcție de amploarea efectului advers pe care un produs îl poate avea pentru consumatori/utilizatorilor finali. Se stabilește un scenariu de vătămare, în care se descrie în detaliu:

- modul în care riscul conduce la vătămare;
- gravitatea vătămării cauzate.

Atunci când evaluează scenariul de vătămare anticipat, autoritățile de supraveghere a pieței iau în considerare că o vătămare poate varia ca gravitate, în funcție de mai mulți factori, cum ar fi:

- *pericolul intrinsec al produsului* - este proprietatea unui produs care poate provoca o vătămare consumatorului care îl utilizează, și care poate avea forme diferite:
 - pericol de natură mecanică; - de înecare; - de sufocare; - de natură electrică; - legat de căldură sau de incendiu; - de natură termică; - de natură chimică; - microbiologic; -

asociat zgomotului; - alte pericole (cele legate de explozie, implozie, presiunea sonică și ultrasonică, presiunea fluidelor sau radiațiile surselor laser).

➤ *modul în care produsul este utilizat sau poate fi utilizat de către utilizator:*

1. utilizator căruia produsul îi este destinat/nu îi este destinat;
2. utilizare prevăzută și rezonabil previzibilă frecvența și durata utilizării;
3. recunoașterea pericolului, comportamentul de siguranță și echipamentul de protecție;
4. comportamentul consumatorului în caz de incident;
5. contextul cultural al consumatorului și modul în care produsul este utilizat în țara sa de origine pot influența riscul unui produs;

➤ *tipul de utilizator care folosește produsul în cauză.* Competențele și comportamentul consumatorului care utilizează produsul pot avea o mare influență asupra nivelului de risc.

Vătămarea pe care un pericol o poate cauza consumatorului poate avea diferite grade de gravitate. Gravitatea vătămării reflectă astfel efectul pe care pericolul îl are asupra consumatorului în condițiile descrise în scenariul de vătămare. Gravitatea vătămării sau a prejudiciului asupra sănătății și siguranței utilizatorilor finali poate depinde de următoarele elemente:

1. *tipul de pericol* (expuse în Anexa nr. 1 la Metodologie);
2. *gravitatea pericolului*; (cât de mare este pericolul.)

De exemplu, o suprafață încălzită la 50 °C poate provoca arsuri ușoare, în timp ce o suprafață cu temperatura de 180 °C va provoca arsuri grave;

3. *modul în care pericolul afectează utilizatorul; durata expunerii la pericol a consumatorului.*

Un contact de scurtă durată cu o suprafață abrazivă poate zgâria superficial pielea consumatorului, însă dacă acest contact se prelungește pot fi jupuite bucăți mari de piele;

4. *partea corpului care este vătămată;*

De exemplu, dacă un obiect ascuțit străpunge pielea brațului, acest lucru este dureros, însă dacă același obiect intră în ochi, vătămarea este mult mai gravă, poate chiar ireversibilă;

5. *impactul pericolului asupra uneia sau mai multor părți ale corpului;*

Un pericol de natură electrică poate provoca un șoc electric care poate să ducă la pierderea cunoștinței și, drept urmare, poate provoca un incendiu care poate afecta plămânii persoanei care și-a pierdut cunoștința și care inhalează fum;

6. *tipul și comportamentul utilizatorului/consumatorului.*

Un produs etichetat cu un mesaj de avertizare poate fi utilizat fără consecințe negative de un utilizator adult, deoarece acesta utilizează produsul ținând cont de avertizare. În schimb, un copil sau un alt consumator vulnerabil (a se vedea Tabelul nr.1) care nu poate citi sau nu poate înțelege eticheta de avertizare poate fi grav vătămat.

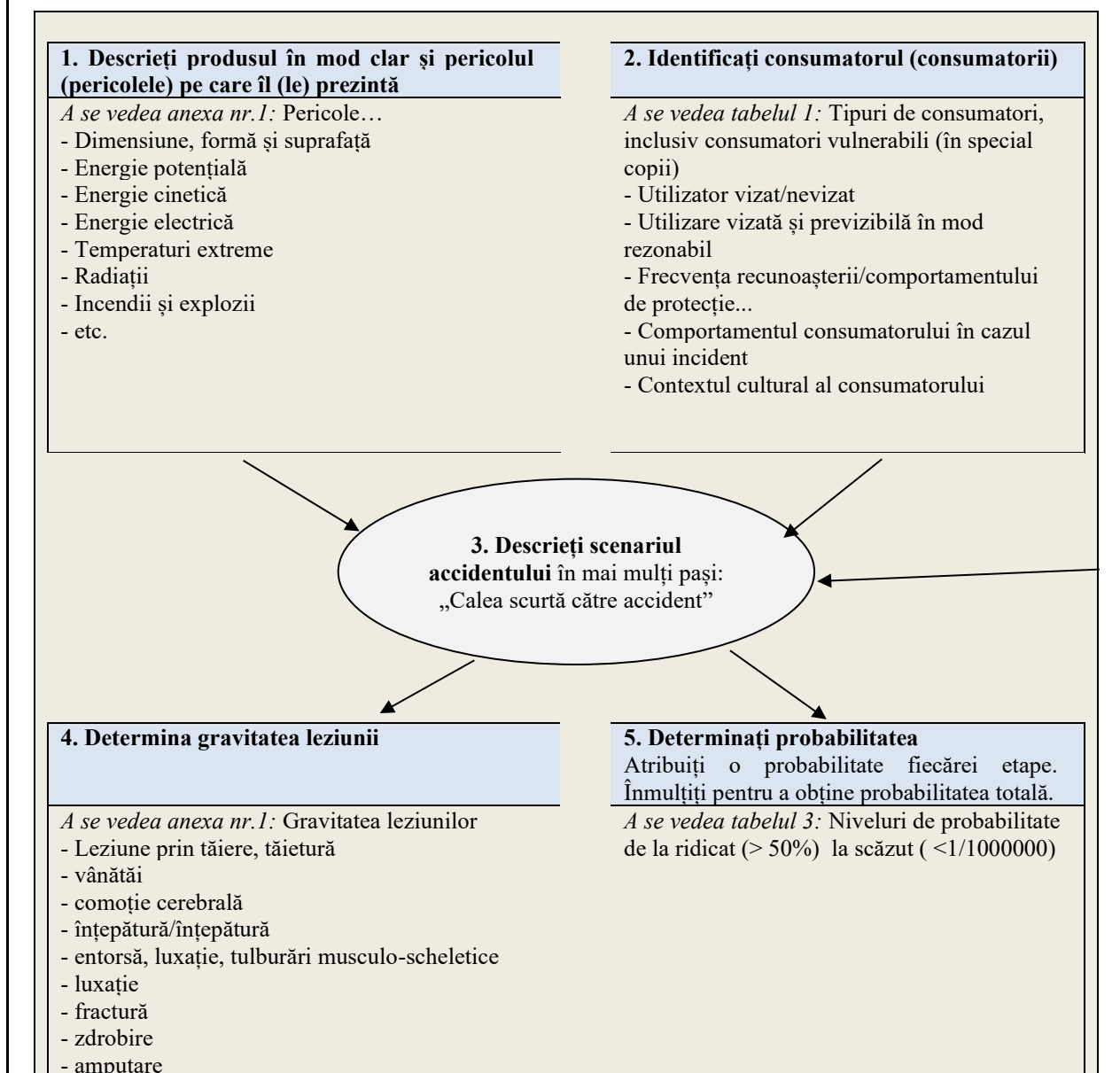
Probabilitatea producerii vătămării este probabilitatea materializării efective a scenariului de vătămare în timpul duratei de viață preconizate a produsului. Pentru a determina probabilitatea materializării unei vătămări, în cadrul unui scenariu de vătămare probabilitatea poate fi exprimată după cum urmează:

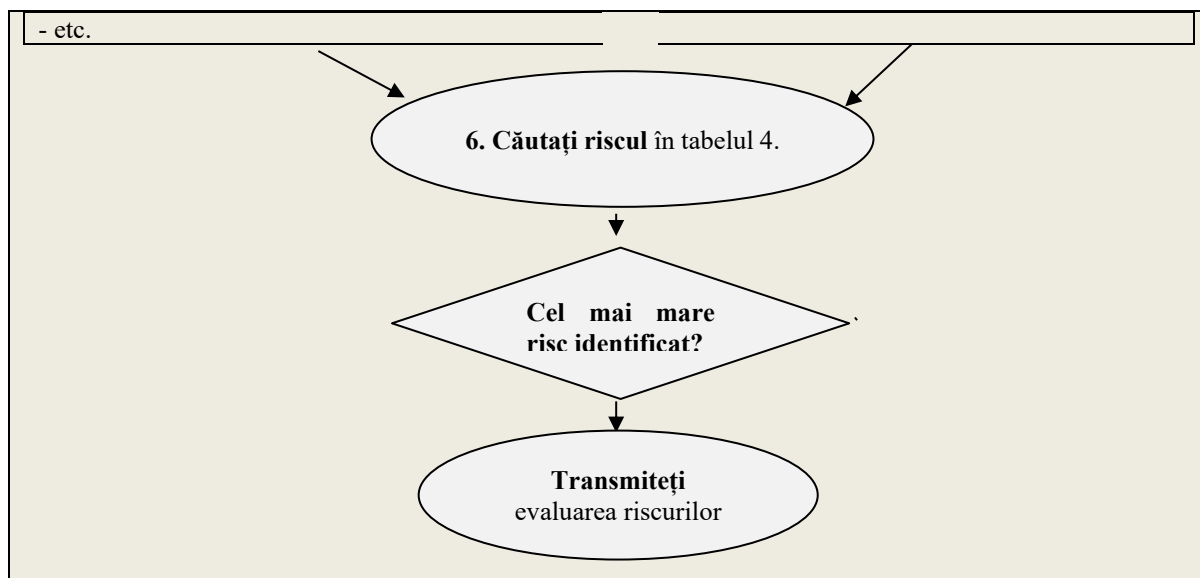
1. *cantitativ:* probabilitatea poate fi exprimată sub formă de fracție, de exemplu „> 50 %” sau „> 1/1 000”;

2. *calitativ*: probabilitatea poate fi exprimată ca „Foarte frecventă” sau „Frecventă”, „Obişnuită”, „Ocazională”, „Improbabilă”, „Neobişnuită”, „Rară” şi „Extrem de rară”.

Nivelul de risc al unui produs se determină ca o combinaţie între gravitatea vătămării menţionate şi probabilitatea vătămării în conformitate. Autorităţile de supraveghere utilizează grila stabilită la Tabelul nr. 4 pentru a evalua combinaţia şi pentru a determina în mod corespunzător nivelul de risc după cum urmează: - grav; - ridicat; - mediu; sau - scăzut.

Drept urmare a exerciţiului de evaluare a riscurilor, inspectorul va trebui să transmită mai departe rezultatele evaluării, inclusiv toate incertitudinile cu care s-a confruntat în timpul evaluării. Schema procesului de evaluare a riscurilor ar arăta conform infra.





IV. PREZUMȚIA DE RISC GRAV (pct. 87, 88)

Capitolul IV – Prezumția de risc grav definește cazurile în care un produs este considerat ca prezentând risc grav, fără evaluare individuală, și stabilește condițiile în care autoritățile pot transmite notificări prin sistemul de schimb rapid de informații pentru produsele periculoase.

Astfel, e riscurile prezentate de un produs sunt considerate riscuri grave în următoarele cazuri:

1. Produsul este legat de niveluri probabile de vătămare corespunzătoare nivelurilor de gravitate 3 sau 4 menționate la Secțiunea 3 și nu se poate aștepta în mod rezonabil din partea consumatorilor și a utilizatorilor finali să ia măsurile de precauție necesare pentru a se proteja sau pentru a preveni materializarea riscului sau aceștia nu sunt informați în mod adecvat de către operatorul economic relevant cu privire la modul de evitare a materializării riscului. Condițiile de materializare a riscului trebuie să fie legate în mod inerent de pericolul prezentat de produs.

2. Operatorul economic care a introdus sau a pus la dispoziție produsul pe piață sau furnizorul unei piețe online care l-a prezentat pe interfața sa online a indicat că produsul prezintă un risc grav.

3. Produsul a făcut obiectul unei rechemări, al unei retrageri sau al unei eliminări a conținutului online pe baza unor măsuri voluntare luate de operatorii economici sau de furnizorii de piețe online.

4. Produsul conține o substanță chimică interzisă de legislația de armonizare a Uniunii sau substanța respectivă este utilizată într-o concentrație care depășește limita stabilită de legislația respectivă.

5. În cazul în care există dovezi bine documentate că anumite caracteristici ale produsului generează în mod constant un risc grav, inclusiv în cazurile de mai jos:

5.1. piese mici detașate sau prezente în jucării sau produse de îngrijire pentru copii cu vârste mai mici de 36 de luni;

5.2. costume vestimentare pentru copii care sunt foarte inflamabile;

5.3. articole de îmbrăcăminte de noapte și materiale pentru îmbrăcăminte de noapte pentru copii care sunt foarte inflamabile;

5.4. articole pentru îngrijirea copilului care prezintă un risc de înecare;

5.5. șnururi cu sistem de strângere în zona capului, a gâtului sau în partea superioară a pieptului aplicate pe articolele de îmbrăcăminte destinate copiilor de vârstă mică;

5.6. produse electrice cu componente defecte care pot duce la electrocutare sau incendiu.

V. SELECTAREA MĂSURILOR CORECTIVE (pct. 89 – 104)

Capitolul V – Selectarea măsurilor corective stabilește principiile și criteriile de gestionare a riscurilor, precum și tipurile de măsuri corective aplicabile, în funcție de nivelul de risc al produselor, cu respectarea principiului proporționalității și a cerințelor legale privind siguranța și conformitatea produselor.

În funcție de nivelul de risc care este prezent sau ar putea avea loc pentru sănătatea și siguranța consumatorilor, autoritatea de supraveghere a pieței selectează măsurile corective prevăzute de Legea nr. 162/2023 și de Legea nr. 196/2025.

Nivelul de risc estimat pentru un produs determină măsurile corective care urmează a fi aplicate, în funcție de caz, producției totale a unei anumite mărci (model, articol, modificare) sau părților acestora ori unor serii.

În partea ce ține de momentul intrării în vigoare a actului normativ

În conformitate cu prevederile art. 56 alin. (1) din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, „*actele normative intră în vigoare peste o lună de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova sau la data indicată în textul actului normativ, care nu poate fi anterioară datei publicării*”.

Stabilirea datei intrării în vigoare a prezentei hotărâri este determinată de necesitatea corelării cu termenul de aplicare a Legii nr. 196/2025 privind siguranța generală a produselor, care constituie temeiul juridic al actului normativ. Întrucât Legea nr. 196/2025 intră în vigoare la data de 11 martie 2026, se impune ca și prezenta hotărâre să devină aplicabilă începând cu aceeași dată, în vederea asigurării coerenței cadrului normativ, a aplicării unitare a dispozițiilor legale și a evitării oricăror dificultăți de ordin juridic sau administrativ în procesul de implementare.

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 proiectului hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Metodologiei privind evaluarea riscurilor în cazul produselor nealimentare destinate consumatorilor se manifestă prin mai multe aspecte esențiale, iar cea care stă la bază este siguranța produselor – siguranța consumatorilor și utilizatorilor finali.

Astfel, per general utilizarea Metodologiei va contribui la protejarea vieții și sănătății consumatorilor prin identificarea rapidă a produselor periculoase, iar retragerea acestor produse de pe piață ajută la prevenirea accidentelor și a vătămărilor, ceea ce crește nivelul de siguranță pentru consumatori.

Suplimentar, prin comunicarea eficientă a informațiilor privind produsele periculoase, se îmbunătățește transparența în relația dintre autorități, operatori economici și consumatori/utilizatorii finali. 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/utilizatorii finali despre riscurile asociate cu produsele. 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 Metodologia pentru evaluarea nivelului de risc a produselor nu impune costuri cu impact financiar semnificativ. Implementarea acesteia se va realiza în limita resurselor financiare administrative disponibile pentru autoritățile de supraveghere a pieței. Totuși, vor fi necesare cheltuieli pentru instruirea inspectorilor pentru utilizarea Metodologiei în cadrul controalelor desfășurate. În acest context, Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării 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 Metodologia se concentrează în principal pe siguranța consumatorilor/utilizatorilor finali și protecția sănătății publice, impactul asupra mediului privat poate fi analizat prin prisma <i>costurilor de conformare și retragerea produselor</i>, 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. De menționat că Metodologia nu poate și nu trebuie utilizată de către producători în dezvoltarea și fabricarea de produse „doar în vederea evitării riscurilor grave”. Produsele de consum trebuie să prezinte siguranță, iar prezenta Metodologie are ca scop să sprijine autoritățile de supraveghere a pieței să identifice riscurile grave atunci când, în ciuda eforturilor producătorului, un produs nu prezintă siguranță.
4.4. Impactul social 4.4.1. Impactul asupra datelor cu caracter personal 4.4.2. Impactul asupra echității și egalității de gen – <i>nu este aplicabil</i>
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. Prin criteriile clarificate de evaluare a riscului, autoritățile naționale au un instrument mai bine definit pentru a decide când un produs trebuie retras sau notificat în sistemul de alertă pentru produsele periculoase. Astfel, consumatorii beneficiază de o reacție mai rapidă și mai coerentă în fața produselor periculoase — ceea ce înseamnă mai multă siguranță pentru sănătatea și siguranța lor. Mai mult, extinderea obiectivelor de protecție spre mediu, proprietate sau resurse de energie înseamnă că nu doar vătămarea fizică directă a unei persoane este luată în calcul, ci și impacte sociale mai ample (de exemplu mediu sau proprietate).

De asemenea se poate atinge reducerea costurilor sociale asociate cu accidentele de produs: dacă produsele periculoase sunt retrase mai rapid, se evită cheltuieli cu spitalizare, tratamente, pierderi de productivitate etc. Promovarea unei piețe sigure consolidează încrederea generală, ceea ce poate stimula consumul, comerțul și investițiile. În particular, pentru comercianții și furnizorii de pe piață, devine mai clar ce riscuri se consideră serioase — ceea ce sporește predictibilitatea și reducerea riscurilor de reputație. 4.4.1. Autoritățile de supravegherea a pieței 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 direct 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. Actele normative ce asigură implementarea Legii privind siguranța generală a produselor încurajează 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
Prezenta hotărâre transpune anexa II din Regulamentul delegat (UE) 2024/3173 al Comisiei din 27 august 2024 de completare a Regulamentului (UE) 2023/988 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind accesul la Sistemul de alertă rapidă „Safety Gate” și funcționarea acestuia, informațiile care trebuie introduse în sistemul respectiv, cerința privind notificările și criteriile de evaluare a nivelului de risc, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L din 13 decembrie 2024, număr CELEX: 32024R3173. Tabelul de concordanță se anexează.
5.2. Măsuri normative care urmăresc crearea cadrului juridic intern necesar pentru implementarea legislației UE

Prezentul proiect reprezintă cadrul normativ național secundar de implementare a Legii nr. 196/2025 privind siguranța generală a produselor.

Prezentul proiect transpune Anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2024/3173 al Comisiei din 27 august 2024 de completare a Regulamentului (UE) 2023/988 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind accesul la Sistemul de alertă rapidă „Safety Gate” și funcționarea acestuia, informațiile care trebuie introduse în sistemul respectiv, cerința privind notificările și criteriile de evaluare a nivelului de risc, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L din 13 decembrie 2024, număr CELEX: 32024R3173.

Urmare aprobării proiectului urmează de ajustat cadrul normativ care face trimitere la Metodologia respectivă, și anume Hotărârea Guvernului nr. 9 din 15.01.2025 pentru aprobarea Regulamentului cu privire la funcționarea Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase.

6. Avizarea și consultarea publică a proiectului actului normativ

În scopul respectării prevederilor Legii nr. 239/2008 privind transparența în procesul decizional, a fost plasat anunțul privind inițierea procesului de elaborare al proiectului Hotărârii Guvernului pentru aprobarea Metodologiei privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare, pe site-ul web-oficial al Ministerului Dezvoltării Economice și Digitalizării la compartimentul Transparență Decizională și pe platforma www.particip.gov.md, fiind accesibil la următorul link: https://particip.gov.md/ro/document/stages/*/14188.

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 Proiectul hotărârii Guvernului pentru aprobarea Metodologiei privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare, prin acces la următorul https://particip.gov.md/ro/document/stages/*/15459 Propuneri, comentarii și obiecții din partea publicului nu au parvenit.

Conform art. 32 din Legea nr. 100/2017, proiectul *a fost avizat* de către: Ministerul Infrastructurii și Dezvoltării Regionale, Ministerul Energiei, Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, Ministerul Mediului, Ministerul Afacerilor Interne, Ministerul Finanțelor, Ministerul Muncii și Protecției Sociale, Ministerul Sănătății; Cancelaria de Stat, Inspectoratul de Stat pentru Supravegherea Produselor Nealimentare și Protecția Consumatorilor, Inspectoratul Național pentru Supraveghere Tehnică; Inspectoratul pentru Protecția Mediului; Agenția Națională pentru Reglementare în Comunicații Electronice și Tehnologia Informației; Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor; Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, Agenția Națională pentru Sănătate Publică, Agenția Navală, Autoritatea Aeronautică Civilă; Confederația Națională a Sindicatelor din Moldova Confederația Națională a Patronatului din Republica Moldova;

și supus expertizei de compatibilitate cu legislația UE de către Centrul de Armonizare a Legislației în conformitate cu prevederile art. 35 al Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative.

7. Concluziile expertizelor

Proiectul de hotărâre a fost supus expertizei juridice și respectiv, expertizei anticorupție în conformitate cu cerințele Legii nr.100/2017 cu privire la actele normative. Rezultatele expertizelor menționate supra au fost incluse în Sinteza obiecțiilor și propunerilor

8. Modul de încorporare a actului în cadrul normativ existent

Proiectul completează cadrul normativ actual și nu contravine actelor normative în vigoare.

La data intrării în vigoare a prezentei hotărâri, se abrogă:

- Hotărârea Guvernului nr. 1212/2016 cu privire la aprobarea Metodologiei privind evaluarea riscurilor în cazul produselor nealimentare destinate consumatorilor și selectarea măsurilor corective (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr. 388-398, art. 1311), cu modificările ulterioare.

- Hotărârea Guvernului nr. 1054/2016 cu privire la gradele de risc pentru produsele nealimentare și criteriile de atribuire a acestora (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr. 315-328, art. 1146).

9. Măsurile necesare pentru implementarea prevederilor proiectului actului normativ

Implementarea prevederilor prezentei hotărâri va fi realizată de către Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării și autoritățile de supraveghere a pieței, în conformitate cu atribuțiile și responsabilitățile specifice ale fiecărei instituții. În acest sens, va fi asigurată operaționalizarea cadrului național de supraveghere a pieței produselor nealimentare, prin orientări de evaluare a riscului, stabilirea gradului de risc a produselor și luarea de măsuri corective corespunzătoare.

De asemenea, se vor desfășura instruirii pentru inspectorii din cadrul autorităților de supraveghere a pieței privind aplicarea corectă a prezentei Metodologii.

Secretar de stat

Cristina CEBAN

SINTEZA

obiecțiilor și propunerilor (recomandărilor) la *proiectul hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Metodologiei privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare (număr unic 842/MDED/2025)*

Participantul la avizare (expertizare)/consultare publică	Conținutul obiecției/ propunerii (recomandării)	Argumentarea autorului proiectului
Avizarea în contextul demersului Cancelariei de Stat nr. DGPȘG-1460-18-69-74 din 07.11.2025		
Ministerul Muncii și Protecției Sociale <i>demers nr. 11/5355 din 18.11.2025</i>	1. La pct. 5, din proiect: a defini următoarele noțiuni: „produs”, „produs nealimentar”, „risc”, „risc grav”, „producător”, „distribuitor”, „importator”, „vătămare”, „scenariu de vătămare”, „prejudiciu”, „rechemare” și „retragere”. Introducerea acestor definiții va asigura o claritate conceptuală și o aplicare uniformă a prevederilor metodologiei de către toate instituțiile implicate, reducând riscul interpretărilor diferite și consolidând coerența cadrului normativ.	Se acceptă parțial Noțiunile recomandate pentru completarea proiectului pot fi regăsite în legile care prezintă temeiul legal pentru elaborarea proiectului. La pct.5 din Metodologie se face trimitere expresă „5. Suplimentar la noțiunile definite în art. 3 din <i>Legea nr. 196/2025 privind siguranța generală a produselor</i> și în art. 3 din <i>Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor</i>....” Astfel, noțiunile: „produs”, „risc”, „risc grav”, „producător”, „distribuitor”, „importator”, „rechemare” și „retragere” pot fi regăsite în legile prenotate. Definiția „scenariu de vătămare” poate fi regăsită la pct. 5.6 a proiectului Metodologiei. Conform dicționarului limbii române termenul „vătămare” - a dăuna sănătății, integrității corporale (producând boli, răniri). De asemenea anexa nr. 2 la Metodologie specifică tipul vătămării și nivelurile de gravitate a vătămarilor. Este inutil de a completa cu noțiunea termenului „produs nealimentar” deoarece <i>Legea nr. 196/2025</i> specifică noțiunea termenului „produs” și din definiția acestuia se

		subînțelege că se referă la produse nealimentare, și respectiv deoarece produsele nealimentare fac obiectul atât legii prenotate, cât și Legii nr. 162/2023. Legea nr.105/2003 privind protecția consumatorilor specifică termenul „<i>prejudiciu</i> – daună materială și/sau morală adusă consumatorului prin distrugerea, deteriorarea sau diminuarea averii, precum și daună cauzată vieții, sănătății și eredității lui în urma consumului și/sau utilizării produselor, serviciilor necorespunzătoare ori în urma refuzului sau tergiversării neîntemeiate a încheierii contractului de prestare a serviciului;” Suplimentar, actul normativ nu este un dicționar juridic, fapt pentru care nu este justificată definirea noțiunilor decât în cazul în care la momentul adoptării actului se știe cu certitudine că, un termen este pasibil de mai multe interpretări sau dacă se imprimă un alt sens decât cel uzual și se optează pentru o anumită interpretare. Suplimentar, se va ține cont că, având în vedere complexitatea relațiilor sociale, atribuirea semnificației atotcuprinzătoare a unei noțiuni este practic imposibilă. Introducerea unui număr extins de definiții poate crea dificultăți de aplicare și riscul inconsecvenței terminologice. Trebuie de avut în vedere că, lista lungă de definiții în actele internaționale se datorează faptului că, în diferite țări noțiunile pot avea sens diferit. Totodată, precizăm că directivele Uniunii Europene nu impun statelor obligația de a prelua sau de a utiliza terminologia stabilită în aceste
--	--	---

		directive, ci doar de a ține cont de cerințele reglementărilor care se conțin în astfel de instrumente.
	2. Pct. 10 al proiectului , noțiunea de „risc” a se transfera la pct. 5 , unde vor fi prezentate toate conceptele utilizate în Metodologie.	Nu se acceptă. Punctul 10 nu poate fi interpretat ca o noțiune a „riscului”, deoarece noțiunea de „risc” este prezentă atât în Legea nr. 196/2025, cât și în Legea nr. 162/2023.
	3. În tabelul nr. 1 din Secțiunea a 4-a a proiectului , textul: „persoane cu dizabilități severe și accentuate ample și complexe” se substituie cu textul: „persoane cu diferite tipuri de dizabilități”, iar textul: „persoane cu aptitudini fizice, senzoriale sau mentale reduse (de exemplu: cu dizabilități parțiale, persoane vârstnice, inclusiv cu vârste peste 65 de ani, cu o oarecare reducere a aptitudinilor fizice sau mentale) sau lipsite de experiență sau de cunoștințe”, se substituie cu textul: „persoane cu aptitudini fizice, mintale, intelectuale sau senzoriale reduse (de exemplu: persoane cu dizabilități, persoane vârstnice, inclusiv cu vârste peste 65 de ani) sau lipsite de experiență sau de cunoștințe”. Pentru corelarea termenelor utilizați în proiectul prenotat cu noțiunile din Legea nr. 60/2012, în speță: <u>persoană cu dizabilități – persoană cu deficiențe fizice, mintale, intelectuale sau senzoriale, deficiențe care, în interacțiune cu diverse bariere/obstacole, pot îngreuna participarea ei deplină și eficientă la viața societății în condiții de egalitate cu celelalte persoane.</u>	Se acceptă au fost efectuate modificările respective.
	4. Inclusiv, pentru a preveni apariția unor produse cu risc pe piața locală, se propune a include compartimente cu privire la obligațiile: autorităților de supraveghere, producătorilor, distribuitorilor și importatorilor, inclusiv de pe piața on-line. Includerea acestor prevederi va permite o responsabilizare mai eficientă a tuturor actorilor economici și va contribui la protejarea consumatorilor printr-un mecanism coerent de	Se acceptă parțial. Atribuțiile autorităților de supraveghere și obligațiile operatorilor economici (producător, reprezentant autorizat, importator, distribuitor, furnizor de servicii de logistică), inclusiv de pe piața on-line sunt stabilite de Legea nr. 196/2025 privind siguranța generală a

	prevenire și control al riscurilor în cazul produselor nealimentare necalitative.	produselor și Legea nr. 162/2023 privind supravegherea pieței și conformitatea produselor
	5. Totodată, recomandăm introducerea în Metodologie a unui sistem de alertă în cazul identificării unui produs cu risc. Implementarea unui asemenea mecanism ar permite: informarea promptă a autorităților competente și a consumatorilor; coordonarea eficientă a acțiunilor de retragere sau rechemare a produselor periculoase; creșterea transparenței și încrederii publicului în sistemul de protecție a consumatorilor. Această recomandare este în concordanță cu bunele practici europene privind siguranța produselor nealimentare și contribuie la consolidarea capacității naționale de gestionare a riscurilor pe piață.	Se acceptă. În vigoare este Regulamentul cu privire la funcționarea Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.9/2025, care stabilește procedurile și mecanismele de utilizare a sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase dintre 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.
Agencia Națională pentru Reglementare în Comunicații Electronice și Tehnologia Informației <i>demers nr. 03-DJAC/2044 din 20.11.2025</i>	1. La punctul 2.2. din hotărâre, textul „Hotărârea Guvernului nr. 1054/2014” se substituie cu textul „Hotărârea Guvernului nr. 1054/2016”;	Se acceptă
	2. Anexa la hotărâre se modifică după cum urmează: 2.1. La punctul 67. textul „suma probabilităților” se modifică cu textul „produsul probabilităților”; Propunerea de modificare este justificată de faptul că textul „suma probabilităților” este contrară prevederilor punctului 66, care stabilesc în mod expres că probabilitatea globală a scenariului de vătămare se determină prin <i>multiplicarea</i> punctajelor de probabilitate stabilite potrivit punctului 65. Totodată, utilizarea acestei sintagme se află în contradicție și cu dispozițiile punctul 68, unde, în mod similar, probabilitatea	Se acceptă

	globală a scenariului de vătămare este definită ca fiind rezultatul <i>multiplicării</i> probabilităților atribuite fiecărei etape a scenariului de vătămare.	
	2.2. La punctul 104.5.2. cuvântul „ea” se exclude;	Se acceptă
	2.3. La punctul 104.6. după textul „produs neconform cu cerințele”, cuvântul „reglementărilor”, care se repetă, se exclude.	Se acceptă
Ministerul Mediului <i>demers nr. 02-07/3106 din 20.11.2025</i>	La pct. 32, subpct.32.9 din Secțiunea 3-a din proiectul hotărârii Guvernului se propune substituirea sintagmei: „legat de” cu sintagma: „asociat zgomotului”, aceeași recomandare este sugerată și la capitolul 3 din Nota de fundamentare a proiectului.	Se acceptă
	Pct. 88.4. se va expune în următoarea redacție „88.4. <i>Produsul conține o substanță chimică interzisă de legislația în vigoare, sau substanța respectivă este utilizată într-o concentrație care depășește limita stabilită de legislația respectivă.</i> ”.	Se acceptă
	La anexa nr. 1 din Metodologia privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare, în tabelul „Pericole, scenarii tipice de vătămare și vătămări tipice”, se propune la grupul de pericole „energice cinetică”, rubrica „Zgomot”, coloana: „Vătămarea tipică”, sintagma „Vătămarea auzului” se va substitui cu sintagma „Afectarea auzului / Deficit auditiv”.	Se acceptă
Ministerul Infrastructurii și Dezvoltării Regionale <i>demers nr. 21-6115 din 21.11.2025</i>	Având în vedere că proiectul are drept obiect aprobarea unei singure anexe, „ <i>Metodologia privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare</i> ”, la pct. 1 , cuvintele „conform anexei” se vor substitui cu cuvintele „(se anexează)”, iar parafa de aprobare aferentă Metodologiei va avea următorul conținut: „ <i>Aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. /2025</i> ”.	Se acceptă
	Totodată, se constată necesitatea uniformizării terminologiei utilizate în cuprinsul proiectului, în conformitate cu exigențele art. 54 din Legea nr. 100/2017 privind actele normative, potrivit cărora terminologia utilizată este constantă, uniformă și corespunde celei utilizate în alte acte normative. În acest sens, se propune ca cuvintele „ <i>produs de consum</i> ” și „ <i>produs</i> ” să fie	Se acceptă

	revizuite și armonizate pe întreg parcursul proiectului, prin utilizarea unui termen unic.	
Centrul de Armonizare a Legislației demers nr. 31/02-126-11721 din 20.11.2025	- Cu referire la pct. 54 din proiectul Metodologiei, care stabilește elementele de care poate depinde gravitatea vătămării sau a prejudiciului asupra sănătății și siguranței utilizatorilor, atragem atenția că, pct. 3.3 din Anexa II la Regulamentul UE nu stabilește careva exemple concrete pentru fiecare element ce determină gravitatea;	Se acceptă, totodată având în vedere considerentul (10) la Regulamentul delegat (UE) 2024/3173 care specifică expres: <i>„(10) Având în vedere buna experiență în ceea ce privește orientările privind evaluarea riscurilor care au fost incluse în Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/417 a Comisiei ⁽³⁾ de stabilire a orientărilor pentru gestionarea Sistemului de informare rapidă al Uniunii Europene „RAPEX”, necesitatea de a menține continuitatea dintre RAPEX și sistemul de alertă rapidă „Safety Gate” și obiectivul de a asigura o funcționare corectă și eficace a sistemului de alertă rapidă „Safety Gate”, criteriile de evaluare a nivelului riscurilor ar trebui să includă, de asemenea, o metodologie care să permită autorităților naționale să evalueze modul în care un prejudiciu sau un pericol s-ar putea transforma într-un risc și, în acest context, modul în care ar trebui evaluat și stabilit nivelul de risc. Această abordare asigură utilizarea corectă a acestor criterii și, în consecință, o determinare corectă a nivelului de risc de către statele membre în ceea ce privește produsele notificate prin intermediul sistemului de alertă „Safety Gate”.”</i> Astfel precizările (exemplificările) la pct.54 au rol de ghidare înțelegerea corectă a elementelor și a circumstanțelor care duc la diferite grade de gravitate a vătămărilor.

	- Cu referire la pct. 88, subpct. 88.4 din proiectul Metodologiei, sintagma ”interzisă de legislația de armonizare a Uniunii sau” se va substitui cu sintagma ”interzisă de legislația privind substanțele chimice sau...(în continuare după text)” .	Se acceptă, a fost reformulat: „88.4. Produsul conține o substanță chimică interzisă de legislația privind substanțele chimice sau substanța respectivă este utilizată într-o concentrație care depășește limita stabilită de legislația respectivă.”
	- Proiectul național nu a asigurat transpunerea art. 1 și Anexei I a actului UE, care stabilește norme privind accesul la sistemul de alertă rapidă „Safety gate” și funcționarea acestuia, informațiile care trebuie introduse în sistemul respectiv și cerințele pe care trebuie să le îndeplinească notificările din actul UE, ori potrivit Tabelului de concordanță acestea urmează a fi transpuse printr-un proiect de modificare a HG nr. 9/2025 pentru aprobarea Regulamentului cu privire la funcționarea Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase.	Se acceptă, urmare aprobării proiectului urmează de ajustat cadrul normativ care face trimitere la Metodologia respectivă, și anume Hotărârea Guvernului nr. 9 din 15.01.2025 pentru aprobarea Regulamentului cu privire la funcționarea Sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase.
	Clauza de armonizare a proiectului se va expune în următoarea redacție: ”Prezenta Hotărâre transpune parțial (transpune art. 2 și Anexa II) Regulamentul delegat (UE) 2024/3173 al Comisiei din 27 august 2024 de completare a Regulamentului (UE) 2023/988 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind accesul la Sistemul de alertă rapidă „Safety Gate” și funcționarea acestuia, informațiile care trebuie introduse în sistemul respectiv, cerința privind notificările și criteriile de evaluare a nivelului de risc, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L din 13 decembrie 2024, CELEX: 32024R3173” .	Se acceptă
Inspectoratul de Stat pentru Supravegherea Produselor Nealimentare și Protecția Consumatorilor <i>demers nr. 27/12-4334 din 27.11.2025</i>	Vă prezintă în anexa prezentului aviz, modelul de <i>”Procedură internă de evaluare a riscurilor privind siguranța produselor”</i> cu solicitarea ca această procedură, să fie înaintată ca propunere ce va sta la baza modificării și îmbunătățirii Hotărârii Guvernului nr.1212//2016 cu privire la aprobarea Metodologiei privind evaluarea riscurilor în cazul produselor nealimentare destinate consumatorilor și selectarea măsurilor corective, în	Se ia act Informația prezentată a fost examinată, și în context, remarcăm că MDDE înlocuiește HG 1212/2016 cu o nouă Metodologie de evaluare a riscurilor adaptată la actele UE recent adoptate și pentru care RM are angajamentul de transpunere. Includerea unor prevederi speciale

	vederea includerii criteriilor necesari de evaluare a riscurilor pentru Reglementarea Tehnică 408/2015 privind punerea la dispoziție pe piață a mijloacelor de măsurare și Reglementarea Tehnică nr. 267/2014 privind aparatele de cântărit cu funcționare neautomată.	poate afecta interpretarea Metodologiei, or aceasta stabilește un cadru comun aplicabil per general produselor. În același timp instituțiile responsabile pot adopta suplimentar/complementar proceduri interne care vor facilita activitatea inspectorului.
Ministerul Afacerilor Interne <i>demers nr. 38/4116 din 21.11.2025</i>	Comunică despre susținerea proiectului și notifică lipsa de obiecții și propuneri	Se ia act
Ministerul Energiei, <i>demers nr.07-2917 din 17.11.2025</i>	Comunică lipsa obiecțiilor și/sau propunerilor asupra proiectului de document.	Se ia act
Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare <i>demers nr. 2025PHG-3156 din 19.11.2025</i>	Lipsa propunerilor și obiecțiilor.	Se ia act
Cancelaria de Stat <i>demers nr. 14-69-11698 din 20.11.2025</i>	Comunică despre lipsa de propuneri și obiecții	Se ia act
Agenția Națională pentru Sănătate Publică <i>demers nr. 01- 24-7909 din 17.11.2025</i>	Comunică lipsa de propuneri de amendare a proiectului	Se ia act
Inspectoratul Național pentru Supraveghere Tehnică, <i>demers nr. 6451/25 din 17.11.2025</i>	Avizează pozitiv proiectul prenotat, fără modificări sau completări	Se ia act
Autoritatea Aeronautică Civilă <i>demers nr. 2943 din 10.11.2025</i>	Comunică că Autoritatea Aeronautică Civilă nu are careva obiecții asupra proiectului, reamintind totodată poziția exprimată prin Scrisoarea AAC nr. 1042 din 05.05.2025, în care s-a opinat că includerea AAC în calitate de autoritate responsabilă de supraveghere a pieței a fost efectuată eronat, reieșind din	Se ia act

	competențele stabilite prin Codul aerian nr. 301/2017 și Hotărârea Guvernului nr. 133/2019.	
Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale <i>demers nr. Rg02-005657 din 20.11.2025</i>	În limita competențelor funcționale și prevederilor art. 2 alin. (4) lit. a) din Legea nr. 196/2025 privind siguranța generală a produselor, potrivit cărora medicamentele de uz uman nu cad sub incidența acestor reglementări, comunicăm lipsa propunerilor și obiecțiilor.	Se ia act
Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor <i>demers nr. 15- 6199 din 18.11.2025</i>	Comunică lipsa de obiecții și propuneri ce țin de competență.	Se ia act
Confederația Națională a Sindicatelor din Moldova <i>demers nr. 04-17/650 din 13.11.2025</i>	Comunică lipsa de obiecții și propuneri ce țin de competență.	Se ia act
Confederația Națională a Patronatului din Republica Moldova <i>demers nr. 04/1-70 din 20.11.2025</i>	Comunică lipsă de obiecții asupra acestuia	Se ia act
Ministerul Finanțelor <i>demers nr. 09/2-03/584/1670 din 02.12.2025</i>	Comunică lipsa obiecțiilor.	Se ia act
Agencia Navală <i>demers nr. 03-507 din 24.12.2025</i>	Comunică lipsa obiecțiilor și a propunerilor asupra acestuia	Se ia act
Ministerul Afacerilor Externe	Nu a fost prezentat un aviz la proiect.	
Informarea tuturor participanților la avizare (notificările autorităților consultate inițial)		
Ministerul Sănătății <i>comentariu în SI e-legiferare</i>	Comunică lipsa de propuneri și obiecții la ambele avizări.	Se ia act
Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale <i>comentariu în SI e-legiferare</i>	Comunică lipsa de propuneri sau observații.	Se ia act

Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor <i>comentariu în SI e-legiferare</i>	Comunică lipsa de propuneri sau observații.	Se ia act
Inspectoratul pentru Protecția Mediului <i>demers nr. 1950 din 08.12.2025</i>	Comunică lipsa de propuneri sau observații.	Se ia act
Ministerul Infrastructurii și Dezvoltării Regionale <i>comentariu în SI e-legiferare</i>	Fără obiecții și propuneri la proiectul definitivat.	Se ia act
Centrul de Armonizare a Legislației <i>comentariu în SI e-legiferare</i>	Lipsă de observații suplimentare	Se ia act
Ministerul Afacerilor Interne <i>comentariu în SI e-legiferare</i>	Lipsă de obiecții și propuneri	Se ia act
Ministerul Muncii și Protecției Sociale <i>demers nr. 11/5776 din 09.12.2025</i>	Comunică susținerea proiectului fără obiecții și propuneri	Se ia act
Agencia Națională pentru Reglementare în Comunicații Electronice și Tehnologia Informației <i>demers nr. 03-DJAC/3077 din 03.12.2025</i>	Comunică lipsa de obiecții și propuneri	Se ia act
Confederația Națională a Sindicatelor din Moldova <i>comentariu în SI e-legiferare</i>	Comunică lipsă de obiecții și propuneri ce țin de competență	Se ia act
Expertiză juridică și anticorupție		
Centrul Național Anticorupție <i>Demers nr. 06/2/22092 din 08.12.2025</i> <i>Raportul de expertiză anticorupție nr. EHG25/11003 din 08.12.2025</i>	Proiectul hotărârii Guvernului pentru aprobarea Metodologiei privind evaluarea nivelului de risc în cazul produselor nealimentare a fost elaborat de către Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării, în scopul sprijinirii autorităților de supraveghere a pieței în identificarea riscurilor grave atunci când, în ciuda eforturilor producătorului, un produs nu prezintă siguranță.	Se ia act

	În cadrul procesului de elaborare au fost respectate prevederile legale cu privire la transparența în procesul decizional și proiectul corespunde normelor de tehnică legislativă. Proiectul corespunde interesului public general, deoarece va contribui la realizarea angajamentelor asumate de către Republica Moldova prin prevederile art. 38 și 39 lit. a) din Capitolul 5 „Protecția consumatorului” al Titlului IV „Cooperarea economică și alte tipuri de cooperare sectorială” din Acordul de Asociere Republica Moldova – Uniunea Europeană.	
Ministerul Justiției <i>demers nr. 04/2-12478 din</i> <i>17.12.2025</i>	În contextul examinării proiectului, la definitivarea acestuia se vor lua în considerare următoarele obiecții și recomandări: La proiectul hotărârii: În clauza de adoptare, se va indica doar temeiul juridic concret pentru adoptarea actului normativ, referințele la alte norme ale actelor normative care nu constituie temei juridic de adoptare a actului normativ elaborat (nu constituie temei juridic pentru obiectul de reglementare al proiectului), nu se vor indica în clauza de adoptare. Prin urmare, se propune excluderea referinței la art. 37 alin. (3) al <i>Legii nr. 196/2025 privind siguranța generală a produselor</i>, întrucât acesta nu constituie temei legal pentru adoptarea actului normativ respectiv. Din clauza de armonizare, se propune excluderea prepoziției „la” din textul „(transpune art. 2 și Anexa II) la Regulamentul delegat” și a cuvântului „număr”, întrucât utilizarea acestora este inutilă și nu corespunde formulei utilizate în actele normative. Totodată, având în vedere redacția recomandată de Centrul de Armonizare, se impune ajustarea textului. La pct. 2: La subpct. 2.1, în denumirea <i>Hotărârii Guvernului nr. 1212/2016</i>, propusă spre abrogare, cuvântul „pentru” se va substitui cu cuvintele „cu privire la”; La subpct. 2.2 textul „hotărârea Guvernului nr. 1054/2014” se va substitui cu textul „Hotărârea Guvernului nr. 1054/2016”.	Se acceptă

	La pct. 2: La subpct. 2.1, în denumirea <i>Hotărârii Guvernului nr. 1212/2016</i>, propusă spre abrogare, cuvântul „pentru” se va substitui cu cuvintele „cu privire la”; La subpct. 2.2 textul „hotărârea Guvernului nr. 1054/2014” se va substitui cu textul „Hotărârea Guvernului nr. 1054/2016”.	Se acceptă
	La proiectul Metodologiei: Întru corectitudinea redactării, parafa de aprobare se va indica după cum urmează: „Aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. ____/2025”. La pct. 3, textul „alin. (4), (5) sau (9)” se va substitui cu textul „alin. (4), (5) sau (7)”. La pct. 5 se va indica forma abreviată a <i>Legilor nr. 196/2025</i> și <i>nr. 162/2023</i>, astfel cum este prevăzut la pct. 3 și 4.	Se acceptă
	La pct. 10, care definește termenul de „risc”, semnalăm că acesta vine în dezacord cu prevederile pct. 5, care conține definiții la unele noțiuni în sensul Metodologiei în cauză. Totodată, noțiunea de „risc” este definită atât la art. 3 pct. 23 din <i>Legea nr. 196/2025</i>, cât și la art. 3 din <i>Legea nr. 162/2023</i>. Prin urmare, sugerăm excluderea pct. 10 din proiectul Metodologiei.	Se acceptă
	La subpct. 17.1., cuvântul „pericole” se va substitui cu cuvântul „riscuri”, întrucât aceasta este termenul prevăzut în <i>Regulamentul delegat (UE) 2024/3173</i> (observație valabilă și pentru redacția subpct. 20.1 și pct. 49 în vederea substituirii cuvântului „pericol” la orice formă gramaticală cu cuvântul „risc” la forma gramaticală corespunzătoare).	Se acceptă parțial. Conform noțiunii la pct. 5.3., „5.3. <i>pericol</i> – sursă de pericol implicând probabilitatea de a fi vătămat sau de a suferi leziuni. O metodă de cuantificare a pericolului în cadrul unei evaluări a riscului este gravitatea posibilelor vătămări sau lezări;”. Or, la art. 3 din <i>Legea nr. 162/2023</i>, se specifică că, „<i>risc</i> – combinația dintre probabilitatea apariției unui pericol de vătămare și gradul de gravitate a respectivei vătămări; Analizând traducerile <i>Regulamentul delegat (UE) 2024/3173</i> în mai multe limbi oficiale alte statelor membre UE se constată

		faptul că în mai multe dintre aceste cuvântul <i>riscurile</i> de la pct.3 a Regulamentul prenotat fost tradus ca <i>pericole</i>. În acest sens, au fost revăzute punctele din Metodologie și ajustate corespunzător actului UE.
	La pct. 21, pentru a asigura o redactare mai clară și mai ușor de urmărit, se recomandă structurarea factorilor în subpuncte distincte, după cum urmează: „21. Atunci când evaluează scenariul de vătămare anticipat, autoritățile de supraveghere a pieței consideră că o vătămare poate varia ca gravitate, în funcție de mai mulți factori, cum ar fi: 21.1. pericolul intrinsec al produsului; 21.2. modul în care produsul este utilizat sau poate fi utilizat de către utilizator; sau 21.3. tipul de utilizator care folosește produsul în cauză.”. Recomandarea este valabilă și la pct. 24, 33, având în vedere conținutul său amplu și caracterul enumerativ.	Se acceptă
	Cu referire la tabelul nr. 1 din secțiunea a 4-a a capitolului III, se constată utilizarea unor termeni care nu sunt aliniați terminologiei consacrate prin <i>Legea nr. 60/2012 privind incluziunea socială a persoanelor cu dizabilități</i>. Termeni precum „persoane cu aptitudini fizice, mintale, intelectuale sau senzoriale reduse” nu sunt conformi cu noțiunile legale de „persoană cu dizabilități” sau „persoană în vârstă”. Totodată, criteriile de clasificare a consumatorilor vulnerabili nu sunt definite uniform și nu corespund cadrului normativ privind protecția persoanelor aflate în situații de vulnerabilitate. Se recomandă armonizarea terminologiei utilizate în tabel cu cea prevăzută de <i>Legea nr. 60/2012</i> și revizuirea categoriilor de consumatori pentru a asigura formulări corecte, nediscriminatorii și conforme cu standardele legale în materie.	Se acceptă au fost efectuate modificările respective conform demersului nr. 11/5355 din 18.11.2025 al Ministerului Muncii și Protecției Sociale

	La pct. 61 cuvintele „la prezenta Metodologie” se vor exclude, ținând cont de prevederile art. 55 alin. (4) <i>Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative</i>, potrivit căroră „În cazul în care se face trimitere la o normă juridică care este stabilită în același act normativ sau element structural, pentru evitarea reproducerii acesteia, se face trimitere la norma juridică relevantă fără a se preciza că aceasta face parte din același act normativ sau element structural, cu excepția cazurilor în care această precizare este necesară pentru a exclude orice echivoc.” (observație valabilă și pentru pct. 87).	Se acceptă						
	La pct. 67, cuvântul „produsul” se va substitui cu cuvântul „suma”, în vederea alinierii la textul <i>Regulamentului delegat (UE) 2024/3173</i>.	Se acceptă parțial. De menționat că obiecția la pct. 67 deși face trimitere la textul <i>Regulamentului delegat (UE) 2024/3173</i> trebuie de luat în calcul faptul ca probabilitatea globală a scenariului de vătămare care cuprinde mai multe scenarii de vătămare se ia în calcul normele pct.3.4.1. și 3.4.2. aceluiași regulament care prevăd: <table><tr><td>3.4.1.</td><td>Statele membre atribuie pentru fiecare etapă a scenariului de vătămare stabilit în conformitate cu subpunctul 3.2 un punctaj de probabilitate</td></tr></table> <table><tr><td>3.4.2.</td><td>Multiplicarea acestor punctaje furnizează probabilitatea globală a scenariului de vătămare.</td></tr></table> Astfel constatăm ca pct. 3.4.3. intra în contradicție cu pct. 3.4.1. și 3.4.2. <table><tr><td>3.4.3.</td><td>Statele membre calculează probabilitatea producerii unei vătămări ca suma probabilităților tuturor etapelor care au loc într-un anumit scenariu de vătămare. În cazul în care se elaborează mai multe scenarii de vătămare, statele membre calculează probabilitatea producerii unei vătămări pentru fiecare dintre aceste scenarii.</td></tr></table> Astfel concluzionăm ca traducerea în română a pct. 3.4.3. al <i>Regulamentului delegat</i>	3.4.1.	Statele membre atribuie pentru fiecare etapă a scenariului de vătămare stabilit în conformitate cu subpunctul 3.2 un punctaj de probabilitate	3.4.2.	Multiplicarea acestor punctaje furnizează probabilitatea globală a scenariului de vătămare.	3.4.3.	Statele membre calculează probabilitatea producerii unei vătămări ca suma probabilităților tuturor etapelor care au loc într-un anumit scenariu de vătămare. În cazul în care se elaborează mai multe scenarii de vătămare, statele membre calculează probabilitatea producerii unei vătămări pentru fiecare dintre aceste scenarii.
3.4.1.	Statele membre atribuie pentru fiecare etapă a scenariului de vătămare stabilit în conformitate cu subpunctul 3.2 un punctaj de probabilitate							
3.4.2.	Multiplicarea acestor punctaje furnizează probabilitatea globală a scenariului de vătămare.							
3.4.3.	Statele membre calculează probabilitatea producerii unei vătămări ca suma probabilităților tuturor etapelor care au loc într-un anumit scenariu de vătămare. În cazul în care se elaborează mai multe scenarii de vătămare, statele membre calculează probabilitatea producerii unei vătămări pentru fiecare dintre aceste scenarii.							

		(UE) 2024/3173 diferă de varianta engleză a documentului respectiv. Astfel varianta corectă luând în calcul și norma pct. 3.4.2: „66. Autoritățile de supraveghere a pieței calculează probabilitatea producerii unei vătămări ca <i>produsul</i> probabilităților tuturor etapelor care au loc într-un anumit scenariu de vătămare. ”
	În subsidiar, proiectul se va revizui, inclusiv, în vederea eliminării neclarităților și greșelilor gramaticale. 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.	Se acceptă

Secretar de stat

Cristina CEBAN