



GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

HOTĂRÂRE nr. _____

din _____ 2026

Chișinău

**cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și
medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor
naționale**

În temeiul art. 5 alin. (1), (2), (3) și art. 19 alin. (2), (10) din Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2025, nr. 233-236-374, art. 277), Guvernul HOTĂRĂȘTE:

Prezenta hotărâre transpune:

– Anexa I și Anexa II a Regulamentului (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 februarie 2004 privind precursorii drogurilor, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 047 din 18 februarie 2004, CELEX: 32004R0273, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul delegat (UE) 2024/1331 al Comisiei din 28 februarie 2024;

– Anexă a Regulamentului (CE) nr. 111/2005 al Consiliului din 22 decembrie 2004 de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Uniune și țările terțe, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 022 din 26 ianuarie 2005, CELEX: 32005R0111, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul delegat (UE) 2024/1331 al Comisiei din 28 februarie 2024;

– Anexa I a Regulamentului delegat (UE) 2015/1011 al Comisiei din 24 aprilie 2015 de completare a Regulamentului (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 111/2005 al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Comunitate și țările terțe și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1277/2005 al Comisiei, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 162 din 27 iunie 2015, CELEX: 32015R1011;

– Lista substanțelor menționate la articolul 1 punctul 1 litera (b) a Deciziei-cadru 2004/757/JAI a Consiliului din 25 octombrie 2004 de stabilire a dispozițiilor minime privind elementele constitutive ale infracțiunilor și sancțiunile aplicabile în domeniul traficului ilicit de droguri, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 335 din 11 noiembrie 2004, CELEX: 32004F0757, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Directiva delegată (UE) 2022/1326 a Comisiei din 18 martie 2022.

1. Se aprobă:

1.1. Procedura de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale, conform anexei nr. 1;

1.2. Tabelele naționale ale substanțelor, plantelor și medicamentelor supuse controlului, conform anexei nr. 2;

1.3. Pragurile cantitative aplicabile precursorilor de droguri supuși controlului, conform anexei nr. 3.

2. Se abrogă Hotărârea Guvernului nr. 1088/2004 cu privire la aprobarea tabelelor și listelor substanțelor narcotice, psihotrope și precursorilor acestora, supuse controlului (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2004, nr. 186-188, art.1278), cu modificările ulterioare.

3. De la data intrării în vigoare a prezentei hotărâri, substanța, planta sau medicamentul dobândește regimul juridic corespunzător prevăzut de Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri.

4. Controlul asupra executării prezentei hotărâri se pune în sarcina Ministerului Sănătății.

5. Prezenta hotărâre intră în vigoare la expirarea a 6 luni de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

PRIM-MINISTRU

Alexandru MUNTEANU

Contrasemnează:

Viceprim-ministru,
ministrul dezvoltării
economice și digitalizării

Eugen OSMOCHESCU

Ministrul sănătății

Emil CEBAN

Ministrul afacerilor interne

Daniella MISAIL-NICHITIN

Ministrul justiției

Vladislav COJUHARI

Ministerul finanțelor

Andrian GAVRILIȚĂ

PROCEDURA
de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control
național și de modificare a tabelelor naționale

I. DISPOZIȚII GENERALE

1. Prezenta procedură stabilește mecanismul de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național, precum și mecanismul de modificare a tabelelor naționale întocmite potrivit clasificării stabilite anexa nr. 1 la Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri.

2. Procedura reglementează:

2.1. modificarea tabelelor naționale prin înscrierea, radierea sau transferul substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sau care urmează a fi incluse sub control național;

2.2. evaluarea și includerea în tabelele naționale a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri;

2.3. includerea în tabelele naționale a substanțelor, plantelor și medicamentelor care nu fac obiectul controlului internațional, dar prezintă risc pentru sănătatea publică și, după caz, pentru societate;

2.4. actualizarea tabelelor naționale în raport cu modificările și măsurile stabilite în baza convențiilor internaționale la care Republica Moldova este parte, precum și în baza actelor, deciziilor, evaluărilor de risc și mecanismelor relevante ale organismelor Uniunii Europene, atunci când acestea stabilesc că anumite substanțe prezintă riscuri grave pentru sănătatea publică și, după caz, pentru societate.

3. Procedura se aplică activităților cu substanțe stupefiante, substanțe psihotrope, plante care conțin astfel de substanțe, precursori de droguri, medicamente care conțin astfel de substanțe, substanțe psihoactive noi și substitutelor de droguri.

4. Prezenta procedură se aplică în procesul de stabilire și actualizare a regimului juridic al substanțelor, plantelor și medicamentelor incluse în tabelele naționale, precum și al celor propuse pentru includere.

5. În aplicarea prezentei proceduri se respectă cumulativ următoarele cerințe:

5.1. protecția sănătății publice și prevenirea riscurilor de abuz și dependență;

5.2. asigurarea unui regim de control adecvat riscurilor identificate;

5.3. respectarea obligațiilor asumate de Republica Moldova în baza convențiilor internaționale;

5.4. neînstituirea unui regim juridic mai puțin strict decât cel stabilit prin convențiile internaționale aplicabile.

6. Includerea unei substanțe, plante sau medicament aflat sub control național în tabelele naționale determină aplicarea regimului juridic al controlului național prevăzut de Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri.

II. ÎNȚIEREA PROCEDURII DE EVALUARE

7. Procedura de evaluare se inițiază în vederea înscrierii, radierii sau transferului unei substanțe ori plante în sau din tabelele naționale, în condițiile prezentei proceduri.

8. Inițierea procedurii se realizează în una dintre următoarele situații:

8.1. la sesizarea Ministerului Sănătății;

8.2. la propunerea autorităților competente în domeniul sănătății publice, ordinii publice, justiției sau controlului vamal;

8.3. în baza informațiilor și datelor științifice privind apariția sau circulația unei substanțe care prezintă risc pentru sănătatea publică;

8.4. ca urmare a modificărilor intervenite în cadrul convențiilor internaționale la care Republica Moldova este parte;

8.5. în vederea alinierii la actele și mecanismele relevante ale Uniunii Europene;

8.6. la solicitarea motivată a unei persoane juridice interesate, în cazul în care sunt prezentate date științifice care justifică reevaluarea regimului de control.

9. Procedura de evaluare în vederea modificării tabelelor naționale se inițiază de către Comitetul permanent de control asupra drogurilor din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, din oficiu sau în baza informațiilor ori sesizărilor recepționate.

10. Informațiile relevante provin de la:

10.1. Ministerul Afacerilor Interne;

10.2. Inspectoratul General al Poliției;

10.3. Serviciul Vamal;

10.4. Agenția Națională pentru Sănătate Publică

10.5. subdiviziunile competente ale Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, altele decât Comitetul permanent de control asupra drogurilor;

10.6. instituții medico-sanitare publice sau private;

10.7. instituții de cercetare;

10.8. instituții de expertiză judiciară sau medico-legală;

10.9. alte autorități și instituții publice care dețin informații relevante privind riscurile pentru sănătatea publică sau pentru societate.

11. Inițierea modificării tabelelor naționale se realizează de către Ministerul Sănătății, în conformitate cu art. 5 alin. (3) din Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de

substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri, în baza propunerilor Comitetului permanent de control asupra drogurilor.

12. Sesizarea privind inițierea procedurii de evaluare trebuie să conțină cel puțin:

12.1. identificarea clară a substanței, plantei sau medicamentului vizat, inclusiv denumirea potrivit nomenclurii internaționale, dacă este disponibilă, sinonimele cunoscute și, după caz, formula/structura;

12.2. informații privind structura chimică și identificatorii relevanți (inclusiv numărul CAS, dacă este disponibil);

12.3. date privind proprietățile farmacologice și toxicologice cunoscute;

12.4. argumentarea necesității evaluării și a modificării regimului juridic.

12.5. indicarea temeiurilor de drept aplicabile, inclusiv prevederi din convențiile internaționale și/sau acte, decizii ori evaluări relevante ale Uniunii Europene;

12.6. obiectul solicitării: înscriere, radiere sau transfer;

12.7. argumentarea regimului juridic propus, în raport cu riscurile identificate.

13. Informațiile și sesizările se prezintă în formă scrisă și sunt însoțite de date științifice, analize sau rapoarte care justifică necesitatea evaluării.

14. Comitetul permanent de control asupra drogurilor examinează sesizarea și, solicită, după caz, completări și/sau date suplimentare de la autorul sesizării sau instituții relevante, în situații în care informațiile prezentate nu sunt suficiente pentru realizarea unei evaluări complete.

15. În cadrul procedurii de evaluare, Comitetul permanent de control asupra drogurilor utilizează, după caz, următoarele surse de informații și elemente de fundamentare:

15.1. sesizări și informații transmise de autoritățile prevăzute la pct. 10;

15.2. informații și date furnizate de instituții medicale, instituții de cercetare, instituții de expertiză judiciară sau medico-legală privind cazuri de intoxicații, abuz, dependență, decese, capturi sau răspândire;

15.3. rezultate ale activităților de monitorizare, control, analiză de laborator, supraveghere toxicologică;

15.4. modificări sau decizii adoptate în cadrul convențiilor internaționale la care Republica Moldova este parte;

15.5. acte, decizii, evaluări de risc, mecanisme de alertă timpurie sau alte instrumente relevante adoptate în cadrul Uniunii Europene;

15.6. includerea substanței în regimurile de control ale altor state, în special ale statelor membre ale Uniunii Europene sau ale statelor vecine, atunci când aceasta indică existența unui risc pentru sănătatea publică și, după caz, pentru societate;

15.7. informații provenite din mecanisme internaționale de monitorizare și control al substanțelor și precursorilor susceptibili de utilizare ilicită.

16. Elementele prevăzute la pct. 15 constituie temei de analiză și fundamentare a deciziei naționale, dar nu produc efecte juridice directe și nu determină automat modificarea tabelelor naționale.

III. ORGANIZAREA EVALUĂRII.

NOTA DE EVALUARE

17. Evaluarea substanțelor, plantelor și medicamentelor se efectuează de către Comitetul permanent de control asupra drogurilor, în baza informațiilor acumulate și a criteriilor prevăzute de prezenta procedură, în vederea stabilirii necesității modificării tabelelor naționale și, după caz, a stabilirii statutului juridic al substanțelor cu efecte psihoactive neclasificate.

18. Evaluarea are caracter complex și multidisciplinar și include analiza cumulativă a următoarelor criterii:

- 18.1. proprietățile farmacologice și toxicologice;
- 18.2. capacitatea de a produce efecte psihoactive asupra sistemului nervos central;
- 18.3. riscul de abuz, dependență fizică sau psihică;
- 18.4. gravitatea efectelor adverse asupra sănătății;
- 18.5. impactul asupra ordinii publice și implicarea în activități infracționale;
- 18.6. similitudinea structurală sau funcțională cu substanțe stupefiante sau psihotrope aflate sub control național sau internațional;
- 18.7. existența utilizării în scop medical, științific, industrial sau în alte scopuri permise de lege;
- 18.8. măsurile de control aplicate în alte state.

19. Evaluarea se finalizează prin întocmirea unei Note de evaluare motivate, care conține cel puțin:

- 19.1. datele de identificare ale substanței;
- 19.2. analiza criteriilor prevăzute la pct. 18;
- 19.3. concluziile privind riscul;
- 19.4. propunerea privind modificarea tabelelor sau stabilirea statutului juridic.

20. În cazul substanțelor, plantelor sau medicamentelor care fac obiectul modificărilor adoptate în cadrul convențiilor internaționale la care Republica Moldova este parte sau al actelor relevante ale Uniunii Europene, evaluarea verifică:

- 20.1. corespondentul substanței în tabelele naționale;
- 20.2. nivelul de control aplicabil potrivit obligațiilor internaționale;
- 20.3. necesitatea înscrierii, radierii sau transferului în tabelele naționale.

21. Pentru substanțele, plantele și medicamentele care nu fac obiectul controlului internațional, evaluarea stabilește dacă acestea prezintă risc pentru sănătatea publică și pentru societate, în baza criteriilor prevăzute la pct. 19.

22. În cazul identificării unei substanțe neclasificate ca precursor, evaluarea stabilește existența riscului de utilizare pentru fabricarea ilicită a substanțelor stupefiante sau psihotrope și necesitatea includerii acestora în lista

corespunzătoare din tabelul IV, în conformitate cu Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri, ținând cont inclusiv de informațiile, orientările și evaluările relevante ale Uniunii Europene și de practicile de control ale statelor membre ale Uniunii Europene.

23. În cazul substanțelor cu efecte psihoactive neclasificate, evaluarea se efectuează în vederea stabilirii statutului juridic al acestora, cu respectarea art. 19 din Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri.

24. Statutul de substitut de droguri se stabilește atunci când, în urma evaluării, se constată cumulativ:

24.1. existența unei similitudini structurale sau funcționale relevante cu o substanță stupefiantă, psihotropă ori cu un medicament aflat sub control național sau internațional;

24.2. producerea unor efecte psihoactive comparabile;

24.3. utilizarea, promovarea sau comercializarea substanței ca alternativă la o substanță aflată sub control.

25. Statutul de substanță psihoactivă nouă se stabilește atunci când substanța:

25.1. nu face obiectul convențiilor internaționale;

25.2. nu întrunește criteriile prevăzute la pct. 24;

25.3. produce efecte psihoactive;

25.4. prezintă risc pentru sănătatea publică sau pentru societate.

26. Stabilirea statutului prevăzut la pct. 24 și 25 se aplică exclusiv substanțelor care nu sunt reglementate prin convenții internaționale și nu sunt incluse în tabelele naționale.

27. Evaluarea se efectuează în termen de cel mult 3 luni de la data înregistrării la Comitetul permanent de control asupra drogurilor a sesizării prevăzute la pct. 12.

28. În cazul în care informațiile prezentate sunt incomplete, Comitetul permanent de control asupra drogurilor solicită completări în termen de 10 zile lucrătoare de la înregistrare, până la recepționarea informațiilor solicitate. Acesta se reia de la data recepționării informațiilor solicitate și nu poate depăși 30 de zile de la data solicitării completărilor.

29. În cazul modificărilor adoptate în cadrul convențiilor internaționale sau în cadrul Uniunii Europene, Comitetul permanent de control asupra drogurilor finalizează Nota de evaluare în termen de până la 3 luni de la data recepționării informațiilor oficiale relevante de către autoritățile prevăzute la pct. 10.

30. În cazul în care, în cadrul evaluării, se constată existența unui risc iminent pentru sănătatea publică sau pentru societate, Comitetul permanent de control asupra drogurilor înaintează Ministerului Sănătății o propunere motivată

de instituire a măsurii de restricție temporară, în condițiile art. 19 din Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri.

31. Măsura de restricție temporară se instituie prin ordinul ministrului sănătății, emis în baza propunerii prevăzute la pct. 30, cu informarea, în aceeași zi, a autorităților prevăzute la pct. 10, și se aplică pe durata și în condițiile prevăzute de Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri. Ordinul ministrului sănătății se publică în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

32. Instituirea măsurii de restricție temporară nu înlocuiește procedura de evaluare în vederea stabilirii statutului juridic și/sau a modificării tabelelor naționale.

33. În urma evaluării, Comitetul permanent de control asupra drogurilor adoptă o concluzie motivată prin care:

33.1. propune înscrierea în tabelele naționale;

33.2. propune transferul între tabele;

33.3. propune radierea din tabele;

33.4. stabilește statutul juridic al substanței cu efecte psihoactive neclasificate, potrivit art. 19 din Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri;

a) constată lipsa temeiului pentru modificare.

IV. MODIFICAREA TABELOR NAȚIONALE

34. În baza concluziei motivate a Comitetului permanent de control asupra drogurilor, Guvernul aprobă în 6 luni modificarea tabelelor naționale, în conformitate cu art. 5 alin. (3) din Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri.

35. Substanțele, plantele și medicamentele incluse în tabelele naționale se înscriu sub denumirea comună internațională. În lipsa acesteia, se utilizează denumirea științifică sau denumirea consacrată în standardele internaționale.

TABELELE NAȚIONALE ALE SUBSTANȚELOR, PLANTELOR ȘI MEDICAMENTELOR SUPUSE CONTROLULUI

I. STRUCTURA TABELELOR NAȚIONALE

1. Tabelele naționale prevăzute în anexa nr. 1 la Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri asigură evidența și clasificarea substanțelor stupefiante și psihotrope supuse controlului, în vederea aplicării unui regim juridic diferențiat, corespunzător nivelului de risc și obligațiilor asumate de Republica Moldova în baza convențiilor internaționale la care este parte.

2. Structura tabelelor naționale ale substanțelor stupefiante și psihotrope se bazează pe sistemul de clasificare stabilit prin:

2.1. Convenția unică asupra stupefiantelor din 1961;

2.2. Convenția asupra substanțelor psihotrope din 1971.

3. Includerea, radierea sau transferul substanțelor între tabelele naționale se efectuează în condițiile art. 5 din Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri, precum și în conformitate cu procedura aprobată de Guvern.

4. În cadrul tabelelor naționale, listele sunt organizate distinct, după cum urmează:

4.1. Lista nr. 1 – substanțe stupefiante;

4.2. Lista nr. 2 – substanțe psihotrope.

5. Organizarea substanțelor în listele prevăzute la pct. 4 asigură delimitarea clară între substanțele stupefiante și substanțele psihotrope, precum și aplicarea regimului juridic corespunzător fiecărei categorii, în conformitate cu legislația națională și obligațiile internaționale asumate de Republica Moldova.

6. Corelarea tabelelor naționale cu convențiile internaționale se realizează după cum urmează:

6.1. Tabelul I național, Lista nr. 1 include substanțele stupefiante menționate în Tabelul I și Tabelul IV ale Convenției unice asupra stupefiantelor din 1961, supuse controlului internațional strict și inutilizabile în scopuri medicale;

6.2. Tabelul II național, Lista nr. 1 include substanțele stupefiante menționate în Tabelul I și Tabelul II ale Convenției unice asupra stupefiantelor din 1961, pentru care utilizarea în scopuri medicale este permisă în condițiile legii și care sunt supuse unui regim strict de control, autorizare și evidență;

6.3. Tabelul III național, Lista nr. 1 include preparatele care conțin substanțe stupefiante menționate în Tabelul III al Convenției unice asupra stupefiantelor din 1961, supuse unui regim de control specific;

6.4. Tabelul I național, Lista nr. 2 include substanțele psihotrope menționate în Tabelul I al Convenției asupra substanțelor psihotrope din 1971, supuse controlului internațional strict;

6.5. Tabelul II național, Lista nr. 2 include substanțele psihotrope menționate în Tabelul II al Convenției asupra substanțelor psihotrope din 1971, supuse unui regim de control corespunzător utilizării acestora în scopuri medicale și științifice;

6.6. Tabelul III național, Lista nr. 2 include substanțele psihotrope menționate în Tabelul III și Tabelul IV ale Convenției asupra substanțelor psihotrope din 1971, supuse unui regim de control stabilit în conformitate cu prevederile convenției și ale legislației naționale;

6.7. Tabelul IV național include precursorii de droguri, precum și substanțele care nu sunt incluse în tabelele Convenției unice asupra stupefiantelor din 1961 și ale Convenției asupra substanțelor psihotrope din 1971, dar care sunt supuse controlului sau monitorizării la nivel național, în temeiul Legii nr. 201/2025.

7. Tabelul IV național cuprinde precursorii clasificați în conformitate cu convențiile internaționale și actele Uniunii Europene, precum și alte substanțe supuse controlului național, identificate ca prezentând risc de utilizare în fabricarea ilicită a drogurilor, în vederea aplicării măsurilor de autorizare, evidență, monitorizare și prevenire a deturnării acestora către utilizări ilicite.

II. Tabelele Naționale

8. Tabelele naționale ale substanțelor, plantelor și medicamentelor supuse controlului sunt prevăzute în anexele nr. 1–4 la prezenta anexă, după cum urmează:

8.1. anexa nr. 1 – Tabelul I „Substanțe, plante și medicamente care conțin substanțe stupefiante și psihotrope interzise, inutilizabile în scopuri medicale”;

8.2. anexa nr. 2 – Tabelul II „Substanțe, plante și medicamente care conțin substanțe stupefiante și psihotrope utilizabile în scopuri medicale, supuse unui control strict”;

8.3. anexa nr. 3 – Tabelul III „Substanțe, plante și medicamente care conțin substanțe stupefiante și psihotrope utilizabile în scopuri medicale, supuse controlului”;

8.4. anexa nr. 4 – Tabelul IV „Precursori de droguri și substanțe supuse controlului”.

Anexa nr. 1
la Tabelele naționale ale substanțelor,
plantelor și medicamentelor
supuse controlului

Tabelul I.
Substanțe, plante și medicamente care conțin substanțe stupefiante și
psihotrope interzise, inutilizabile în scopuri medicale

Lista nr. 1. Stupefiante

Lista stupefiantelor cuprinse în Tabelul I și Tabelul IV a Convenției unice asupra
stupefiantelor din 30 martie 1961

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
1.	2-metil-AP-237	1-[2-metil-4-(3-fenilprop-2-en-1-il)piperazin-1-il]butan-1-ona	98608-61-8
2.	3-metilfentanil	N-(3-metil-1-fenetil-4-piperidil)propionanilida	42045-86-3
3.	3-metiltiofentanil	N-[3-metil-1-[2-(2-tienil)etil]-4-piperidil]propionanilida	86052-04-2
4.	4-fluoroisobutirfentanil 4-FIBF, pFIBF	N-(4-fluorofenil)-N-(1-fenetilpiperidin-4-il)isobutiramida	244195-32-2
5.	Acetil- <i>alfa</i> -metilfentanil	N-[1-(α -metilfenetil)-4-piperidil]acetanilida	101860-00-8
6.	Acetilfentanil	N-fenil-N-[1-(2-feniletil)-4-piperidinil]acetamida	3258-84-2
7.	Acetorfina	3-O-acetiltetrahidro-7 α -(1-hidroxi-1-metilbutil)-6,14-endo-etenooripavina	25333-77-1
8.	Acrilofentanil	N-fenil-N-[1-(2-feniletil)-4-piperidinil]-2-propenamida	82003-75-6
9.	AH-7921	3,4-dicloro-N-{[1-(dimetilamino)ciclohexil]metil}benzamida	55154-30-8
10.	<i>Alfa</i> -metilfentanil	N-[1-(α -metilfenetil)-4-piperidil]propionanilida	79704-88-4
11.	<i>Alfa</i> -metiltiofentanil	N-[1-[1-metil-2-(2-tienil)etil]-4-piperidil]propionanilida	103963-66-2
12.	<i>Beta</i> -hidroxi-3-metilfentanil	N-[1-(β -hidroxifenetil)-3-metil-4-piperidil]propionanilida	78995-14-9
13.	<i>Beta</i> -hidroxifentanil	N-[1-(β -hidroxifenetil)-4-piperidil]propionanilida	78995-10-5

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
14.	Brorfina	1-{1-[1-(4-bromofenil)etil]-piperidin-4-il}-1,3-dihidro-2H-benzimidazol-2-ona	2244737-98-0
15.	Butirfentanil	N-fenil-N-[1-(2-feniletil)-4-piperidinil]butanamida	1169-70-6
16.	Butonitazena	2-(4-butoxibenzil)-N,N-dietil-5-nitro-1H-benzimidazol-1-etanamina	95810-54-1
17.	Carfentanil	Metil 1-(2-feniletil)-4-[fenil (propanoil)amino]piperidin-4-carboxilat	59708-52-0
18.	Ciclopropilfentanil	N-fenil-N-[1-(2-feniletil)-4-piperidinil]ciclopropancarboxamida	1169-68-2
19.	Crotonilfentanil	(E)-N-(1-fenetilpiperidin-4-il)-N-fenilbut-2-enamida	760930-59-4
20.	Dezomorfina	Dihidrodeoximorfina	427-00-9
21.	Etazena	2-[(4-etoxifenil)metil]-N,N-dietil-1H-benzimidazol-1-etanamina	14030-76-3
22.	Etonitazepina	2-(4-etoxibenzil)-5-nitro-1-(2-(pirolidin-1-il)etil)-1H-benzo[d]imidazol	2785346-75-8
23.	Etonitazepiprona	2-(4-etoxibenzil)-5-nitro-1-[2-(piperidin-1-il)etil]-1H-benzimidazol	734496-28-7
24.	Etorfina	Tetrahidro-7 α -(1-hidroxi-1-metilbutil)-6,14-endo-etenooripavina	14521-96-1
25.	Furanilfentanil	N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]furan-2-carboxamida	101345-66-8
26.	Heroina	Diacetilmorfina	561-27-3
27.	Isotonitazena	N,N-dietil-2-[[4-(1-metiletoxi)fenil]metil]-5-nitro-1H-benzimidazol-1-etanamina	14188-81-9
28.	Ketobemidona	4-m-hidroxifenil-1-metil-4-propionilpiperidina	469-79-4
29.	Metonitazena	N,N-dietil-2-(2-(4-metoxibenzil)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-il)etan-1-amina	14680-51-4
30.	Metoxiacetilfentanil	2-metoxi-N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]acetamida	101345-67-9
31.	MPPP	Propionat de 1-metil-4-fenil-4-piperidinol (ester)	13147-09-6
32.	MT-45	1-ciclohexil-4-(1,2-difeniletil)piperazina	52694-55-0

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
33.	N-dezetilisotonitazena	N-etil-2-[[4-(1-metiletoxi)fenil]metil]-5-nitro-1H-benzimidazol-1-etanamina	2732926-24-6
34.	Nicodicodina și sărurile sale	6-nicotinildihidrocodeina	808-24-2 (numărul CAS indicat corespunde substanței Nicodicodina)
35.	N-pirolidinometonitazena	2-(4-metoxibenzil)-5-nitro-1-[2-(pirolidin-1-il)etil]-1H-benzimidazol	4099-35-8
36.	N-pirolidinoprotonitazena	5-nitro-2-(4-propoxibenzil)-1-[2-(pirolidin-1-il)etil]-1H-benzimidazol	3038401-95-2
37.	Ocfentanil	N-(2-fluorofenil)-2-metoxi-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]acetamida	101343-69-5
38.	Oripavina	3-O-demetiltebaină	467-04-9
39.	Ortofluorofentanil	N-(2-fluorofenil)-N-[1-(2-feniletil)-4-piperidinil]propanamida	910616-29-4
40.	Para-fluorobutirilfentanil	N-(4-fluorofenil)-N-[1-(2-feniletil)-4-piperidinil]butanamida	244195-31-1
41.	Para-fluorofentanil	4'-fluoro-N-(1-fenetil-4-piperidil)propionanilida	90736-23-5
42.	PEPAP	Acetat de 1-fenetil-4-fenil-4-piperidinol (ester)	64-52-8
43.	Protonitazena	N,N-dietil-5-nitro-2-[(4-propoxifenil)metil]-1H-benzimidazol-1-etanamina	95958-84-2
44.	Tetrahidrocanabinol (izomeri ai delta-9-tetrahidrocannabinolului)		
45.	Tetrahidrofuranilfentanil, THF-F	N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]tetrahidrofuran-2-carboxamida	2306822-94-4
46.	Tiofentanil	N-[1-[2-(2-tienil)etil]-4-piperidil]propionanilida	1165-22-6
47.	U-47700	3,4-dicloro-N-[(1-dimetilamino)ciclohexil]metil]-N-metilbenzamida	98717-01-2
48.	Valerilfentanil	N-(1-fenetilpiperidin-4-il)-N-fenilpentanamida	122882-90-0
NOTĂ: Controlul substanțelor din acest tabel se extinde și asupra:			
- izomerilor acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționați expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;			

- eterilor și esterilor acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;
- sărurilor acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.

Lista nr. 2. Psihotrope

Lista cu substanțele ce figurează în tabelul I a Convenției unice asupra substanțelor psihotrope din 21 februarie 1971

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Alte denumiri	Denumirea chimică	Număr CAS
1.		DET	3-[2-(dietilamino)etil]indol	61-51-8
2.		DMA	(±)-2,5-dimetoxi-alfa-metilfenetilamina	-
3.		DMHP	3-(1,2-dimetilheptil)-7,8,9,10-tetrahidro-6,6,9-trimetil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol	32904-22-6
4.		DMT	3-[2-(dimetilamino)etil]indol	61-50-7
5.		DOET	(±)-4-etil-2,5-dimetoxi-alfa-fenetilamina	-
6.		MDMA	(±)-N,alfa-dimetil-3,4-(metilendioxi)fenetilamina	-
7.		Mescalina	3,4,5-trimetoxifenetilamina	54-04-6
8.		Metcatinona	2-(metilamino)-1-fenilpropan-1-ona	5650-44-2
9.		4-metilaminorex	(±)-cis-2-amino-4-metil-5-fenil-2-oxazolina	3568-94-3
10.		MMDA	2-metoxi-alfa-metil-4,5-(metilendioxi)fenetilamina	13674-05-0
11.		N-etil MDA	(±)-N-etil-alfa-metil-3,4-(metilendioxi)fenetilamina	82801-81-8
12.		N-hidroxi MDA	(±)-N-[alfa-metil-3,4-(metilendioxi)fenetil]hidroxilamina	74698-47-8
13.		Parahexil	3-hexil-7,8,9,10-tetrahidro-6,6,9-trimetil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol	117-51-1
14.		PMA	P-metoxi-alfa-metilfenetilamina	16561-29-8

15.		PMMA	Para-metoximetilamfetamina	22331-70-0
16.		Psilocina	3-[2-(dimetilamino)etil] indol-4-ol	520-53-6
17.		STP, DOM	2,5-dimetoxi-alfa,4-dimetilfenetilamina	15588-95-1
18.		Tetrahidrocanabinol, izomerii următori și variantele lor stereochemice: 7,8,9,10-tetrahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol (9R,10aR)-8,9,10,10a-tetrahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol (6aR,9R,10aR)-6a,9,10,10a-tetrahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol (6aR,10aR)-6a,7,10,10a-tetrahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol 6a,7,8,9-tetrahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol (6aR,10aR)-6a,7,8,9,10,10a-hexahidro-6,6-dimetil-9-metilen-3-pentil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol		-
19.		TMA	(±)-3,4,5-trimetoxi-alfa-metilfenetilamină	1082-88-8
20.	(+)-Lisergida	LSD, LSD-25	9,10-didehidro-N,N-dietil-6-metilergolin-8beta-carboxamida	50-37-3
21.	Brolamfetamina	DOB	(±)-4-bromo-2,5-dimetoxi-alfa-metilfenetilamina	64638-07-9
22.	Catinona		(x)-(S)-2-aminopropiofenona	71031-15-7
23.	Eticiclidina	PCE	N-etil-1-fenilciclohexilamina	2201-15-2
24.	Etriptamina		3-(2-aminobutil)indol	2235-90-7
25.	Psilocibina		Dihidrogenofosfat de 3-[2-(dimetilamino)etil] indol-4-il	520-52-5
26.	Roliciclidina	PHP, PCPY	1-(1-fenilciclohexil)pirolidina	2201-39-0
27.	Tenamfetamina	MDA	alfa-metil-3,4-(metilendioxi)fenetilamina	4764-17-4
28.	Tenociclidina	TCP	1-[1-(2-tienil)ciclohexil]piperidină	21500-98-1

29.	Tilidina		(±)-etil-trans-2-(dimetilamino)-1-fenil-3-ciclohexen-1-carboxilat	51931-66-9 32447-90-8
NOTĂ: Controlul substanțelor din acest tabel se extinde și asupra:				
- izomerilor acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționați expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;				
- eterilor și esterilor acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;				
- sărurilor acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.				

Lista nr. 3. Substanțe și plante aflate sub control național

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
1.		5-(2-aminopropil)indol	3784-30-3
2.	1-benzilpiperazina (BZP)	1-benzilpiperazina sau 1-benzil-1,4-diazaciclohexan, N-benzilpiperazina	2759-28-6
3.	25I-NBOMe	4-iodo-2,5-dimetoxi-N-(2-metoxibenzil)fenetilamina	919797-19-6
4.	2C-C	2-(4-cloro-2,5-dimetoxifenil)etanamina	88441-14-9
5.	2C-I	2,5-dimetoxi-4-iodofenetilamina	69587-11-7
6.	2C-T-2	2,5-dimetoxi-4-etiltiofenetilamina	207740-24-7
7.	2C-T-7	2,5-dimetoxi-4-(n)-propiltiofenetilamina	207740-26-9
8.	2-MMC	2-(metilamino)-1-(2-metilfenil)propan-1-ona	1246911-71-6
9.	3-MMC	2-(metilamino)-1-(3-metilfenil)propan-1-ona	1246816-62-5
10.	4-BMC	1-(4-bromofenil)-2-(metilamino)propan-1-ona	486459-03-4
11.	4-EMC	1-(4-etilfenil)-2-(metilamino)-1-propanona	1225622-14-9
12.	4F-MDMB-BICA	Metil 2-{[1-(4-fluorobutil)-1H-indol-3-carbonil]amino}-3,3-dimetilbutanoat	2682867-53-2
13.	4-MA, 4-metilamfetamina	1-(4-metilfenil) propan-2-amina	64-11-9
14.	4-metiltioamfetamina, 4-MTA	P-metiltioamfetamina sau 4-metiltioamfetamina	14116-06-4
15.	4-metoximetcatinona, Metedrona	1-(4-metoxifenil)-2-(metilamino) propan-1-ona	530-54-1

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
16.	4-MMA, 4-metoximetamfetamina	N-metil-1-(4-metilfenil)propan-2-amina	22331-70-0
17.	5-IT	2-(1H-indol-5-il)-1-metil-etilamina	3784-30-3
18.	Acid ibotenic	acid (RS)-2-amino-2-(3-hidroxiizoxazol-5-il)acetic	2552-55-8
19.	ADB-CHMINACA	N-(1-amino-3,3-dimetil-1-oxobutan-2-il)-1-(ciclohexilmetil)-1H-indazol-3-carboxamida	1185887-13-1
20.	AKB48 (APINACA)	1-pentil-N-(adamantan-1-il)-1H-indazol-3-carboxamida	1345973-53-6
21.	Amanita muscaria (L: Fr.) Lam	Specie de ciupercă (Buretele de mesteacăn)	-
22.	Amanita pantherina	Specie de ciupercă (Buretele panterei)	-
23.	Amida acidului lisergic	9,10-didehidro-6-metilergolin-8-carboxamidă	478-94-4
24.	Argyreia (Toate speciile)	Gen de plante (ex. Argyreia nervosa)	-
25.	Butilona, β-ceto-MBDB	1-(1,3-benzodioxol-5-il)-2-(metilamino) butan-1-ona	802575-11-7
26.	CB-13	Naftalen-1-il-(4-pentiloxinaftalen-1-il)metanonă	432047-72-8
27.	CP 47, 497	2-(3-hidroxiciclohexil)-5-(2-metiloctan-2-il)fenol	70434-82-1
28.	CP 47, 497-C6	2-(3-hidroxiciclohexil)-5-(2-metilheptan-2-il)fenol	70435-06-2
29.	CP 47, 497-C8	2-(3-hidroxiciclohexil)-5-(2-metilnonan-2-il)fenol	1173724-76-9
30.	CP 47, 497-C9	2-(3-hidroxiciclohexil)-5-(2-metildecen-2-il)fenol	-
31.	CPP, Clorofenilpiperazina	Clorofenilpiperazina	-
32.	CUMYL-4CN-BINACA	1-(4-cianobutil)-N-(2-fenilpropan-2-il)-1H-indazol-3-carboxamida	1631074-54-8
33.	DOI, 2,5-dimetoxi-4-iodoamfetamina	1-(2,5-dimetoxi-4-iodofenil)-propan-2-amina	-
34.	Etcatinona	(RS)-2-(etilamino)-1-fenilpropan-1-ona	18259-37-5
35.	Fluorometcatinona, Flefedrona	1-(fluorofenil)-2-(metilamino) propan-1-ona (4-FMC)	447-40-5
36.	Indanilamfetamina, IAI	5-(2-aminopropil)indan	13396-94-6

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
37.	JWH-019	1-hexil-3-(naftalen-1- oil)indol	209414-08-4
38.	JWH-022	Naftalen-1-il[1-(pent-4-en-1- il)indol-3-il]metanona	209414-16-4
39.	JWH-073	Naftalen-1-il-(1-butilindol-3- il) metanona	208987-48-8
40.	JWH-081	4-metoxinaftalen-1-il-(1- pentilindol-3-il)metanona	210179-46-7
41.	JWH-122	(4-metil-1-naftil)-(1- pentilindol-3-il)metanona	619294-47-2
42.	JWH-200	[1-(2-morfolin-4-ilet)indol- 3-il]-(naftalen-1-il)metanona	103610-04-4
43.	JWH-203	2-(2-clorofenil)-1-(1- pentilindol-3-il)etanona	864445-54-5
44.	JWH-210	4-etilnaftalen-1-il-(1- pentilindol-3-il)metanona	824959-81-1
45.	JWH-250	2-(2-metoxifenil)-1-(1- pentilindol-3-il) etanona	864445-43-2
46.	JWH-251	2-(2-metilfenil)-1-(1- pentilindol-3-il)etanona	864445-39-6
47.	MABP	2-(metilamino)-1-fenil-1- butanona	408332-79-6
48.	MAM-2201	[1-(5-fluoropentil)indol-3-il]- (4-metilnaftalen-1- il)metanona	1354631-24-5
49.	mCPP	2-cloro-1-fenilpiperazina	6640-24-0
50.	MDMB-4en-PINACA	Metil 3,3-dimetil-2-{[1-(pent- 4-en-1-il)-1H-indazol-3- carbonil]amino}butanoat	2504100-70-1
51.	MDPBP	1-(3,4-metilendioxfenil)-2- (1-pirolidinil)-1-butanona	784985-33-7
52.	Metilbenzilpiperazina (MBZP)	1-benzil-4-metilpiperazina	62226-74-8
53.	Metoxetamina	2-(3-metoxifenil)-2- (etilamino)ciclohexanona	1239943-76-0
54.	Metoxiacetilfentanil	2-metoxi-N-fenil-N-[1-(2- fenilet)il]piperidin-4- il]acetamida	101345-67-9
55.	Muscimol	5-(aminometil)izoxazol-3-ol	2763-96-4
56.	N,N-dialil-5-metoxitriptamina, 5-MEO-DALT	N,N-dialil-5- metoxitriptamina	928822-98-4
57.	Nafirona	1-naftalen-2-il-2-pirolidin-1- ilpentan-1-ona	850352-53-3
58.	NEB	2-(etilamino)-1-fenil-1- butanona	1354631-28-9
59.	NEP	2-(etilamino)-1-fenilpentan-1- ona	779974-89-9

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
60.	N-etilheptedrona	2-(etilamino)-1-fenilheptan-1-ona	2514784-72-4
61.	Nymphaea caerulea Sav.	Specie de plantă (Nufărul albastru)	-
62.	Psilocybe (Toate speciile)	Gen de ciuperci halucinogene	-
63.	RCS-4	(4-metoxifenil)-(1-pentilindol-3-il)metanona	1345966-78-0
64.	RCS-4 izomerul ortho	(2-metoxifenil)-(1-pentil-1H-indol-3-il)metanona	-
65.	RCS-4-C4	(4-metoxifenil)-(1-butil-1H-indol-3-il)metanona	1345966-77-9
66.	RCS-4-C4 izomerul ortho	(2-metoxifenil)-(1-butil-1H-indol-3-il)metanona	-
67.	STS-135	1-(5-fluoropentil)-N-(adamantan-1-il)-1H-indol-3-carboxamida	1354631-26-7
68.	TFMPP, Trifluorometilfenilpiperazina	1-[3-(trifluorometil)fenil]piperazina	15532-75-9
69.	TMA-2	2,4,5-trimetoxiamfetamina	1083-12-1
70.	Turbina corymbosa (L.) Raf., Sin. Rivea corymbosa (L.) Hallier f.	Specie de plantă (Ololiuqui)	-
NOTĂ: Controlul substanțelor din acest tabel se extinde și asupra:			
- izomerilor acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționați expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;			
- eterilor și esterilor acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;			
- sărurilor acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.			

Anexa nr. 2
la Tabelele naționale ale substanțelor,
plantelor și medicamentelor
supuse controlului

Tabelul II.
**Substanțe stupefiante, psihotrope, plante și medicamente care conțin astfel
de substanțe utilizabile în scopuri medicale, supuse unui control strict**

Lista nr. 1. Stupefiante

Lista stupefiantelor cuprinse în Tabelul I și II a Convenției unice asupra stupefiantelor din 30
martie 1961

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
1.	Acetilmetadol	3-acetoxi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan	509-74-0
2.	Alfacetilmetadol	α -3-acetoxi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan	17199-58-5
3.	Alfameprodina	α -3-etil-1-metil-4-fenil-4-propionoxipiperidina	468-51-9
4.	Alfametadol	α -6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol	17199-54-1
5.	Alfaprodina	α -1,3-dimetil-4-fenil-4-propionoxipiperidina	77-20-3
6.	Alfentanil	N-[1-[2-(4-etil-4,5-dihidro-5-oxo-1H-tetrazol-1-il)etil]-4-(metoximetil)-4-piperidinil]-N-fenilpropanamida	71195-58-9
7.	Alilprodina	3-alil-1-metil-4-fenil-4-propionoxipiperidina	25384-17-2
8.	Anileridina	Esterul etilic al acidului 1-p-aminofenetil-4-fenilpiperidin-4-carboxilic	144-14-9
9.	Benzetidina	Esterul etilic al acidului 1-(2-benziloxietil)-4-fenilpiperidin-4-carboxilic	3691-78-9
10.	Benzilmorfina	3-benzilmorfina	14297-87-1
11.	Betacetilmetadol	β -3-acetoxi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan	17199-59-6
12.	Betameprodina	β -3-etil-1-metil-4-fenil-4-propionoxipiperidina	468-50-8
13.	Betametadol	β -6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol	17199-55-2
14.	Betaprodina	β -1,3-dimetil-4-fenil-4-propionoxipiperidina	468-59-7

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
15.	Bezitramida	1-(3-ciano-3,3-difenilpropil)-4-(2-oxo-3-propionil-1-benzimidazolinil)piperidina	15301-48-1
16.	Canabis, rezină de cannabis, extracte și tincturi de cannabis		
17.	Clonitazena	2-(p-clorbenzil)-1-dietilaminoetil-5-nitrobenzimidazol	3861-76-5
18.	Coca, frunze		
19.	Cocaina	Esterul metilic al benzoilecgoninei	50-36-2
20.	Codoxima	Dihidrocodeinon-6-carboximetiloxima	7125-76-0
21.	Concentrat de pai de mac	Materialul rezultat din procesarea paiului de mac pentru concentrarea alcaloizilor	
22.	Dextromoramida	(+)-4-[2-metil-4-oxo-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)butil]morfolina	357-56-2
23.	Diampromida	N-[2-(metilfenetilamino)-propil]propionanilida	552-25-0
24.	Dietiltiambutena	3-dietilamino-1,1-di-(2'tienil)-1-butena	86-14-6
25.	Difenoxilat	Esterul etilic al acidului 1-(3-ciano-3,3-difenilpropil)-4-fenilpiperidin-4-carboxilic	915-30-0
26.	Difenoxin	Acid 1-(3-ciano-3,3-difenilpropil)-4-fenilizonipeptotic	28782-42-5
27.	Dihidroetorfina	7,8-dihidro-7 α -[1-(R)-hidroxi-1-metilbutil]-6,14-endo-etanotetrahidrooripavina	14357-76-7
28.	Dihidromorfina		509-60-4
29.	Dimeheptanol	6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol	545-90-4
30.	Dimenoxadol	2-dimetilaminoetil-1-etoxi-1,1-difenilacetat	509-78-4
31.	Dimetiltiambutena	3-dimetilamino-1,1-di-(2'-thienil)-1-butena	524-84-5
32.	Dioxafetilbutirat	Etil-4-morfolino-2,2-difenilbutirat	467-86-7
33.	Dipipanona	4,4-difenil-6-piperidin-3-heptanona	467-83-4
34.	Drotebanol	3,4-dimetoxi-17-metilmorfinan-6 β ,14-diol	3176-03-2
35.	Ecgonina, esterii și derivații care se pot transforma în ecgonină și cocaină		481-37-8 (numărul CAS indicat corespunde substanței Ecgonina)

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
36.	Etilmetiltiambutena	3-etilmetilamino-1,1-di-(2'-thienil)-1-butena	441-61-2
37.	Etonitazen	1-dietilaminoetil-2-p-etoxibenzil-5-nitrobenzimidazol	911-65-9
38.	Etoxeridina	Esterul etilic al acidului 1-[2-(2-hidroxi-etoxi)-etil]-4-fenilpiperidin-4-carboxilic	469-82-9
39.	Fenadoxona	6-morfolino-4,4-difenil-3-heptanona	467-84-5
40.	Fenamprovida	N-(1-metil-2-piperidinoetil) propionanilida	129-83-9
41.	Fenazocina	2'-hidroxi-5,9-dimetil-2-fenetil-6,7-benzomorfan	127-35-5
42.	Fenomorfan	3-hidroxi-N-fenetilmorfinan	468-07-5
43.	Fenoperidina	Esterul etilic al acidului 1-(3-hidroxi-3-fenilpropil)-4-fenilpiperidin-4-carboxilic	562-26-5
44.	Fentanil	1-fenetil-4-N-propionil-anilinopiperidina	437-38-7
45.	Furetidina	Esterul etilic al acidului 1-(2-tetrahidrofurfuriloxietil)-4-fenilpiperidin-4-carboxilic	2385-81-1
46.	Hidrocodona	Dihidrocodeinona	125-29-1
47.	Hidromorfinol	14-hidroxi-dihidromorfina	2183-56-4
48.	Hidromorfona	Dihidromorfinona	466-99-9
49.	Hidroxi-petidina	Esterul etilic al acidului 4-m-hidroxi-fenil-1-metilpiperidin-4-carboxilic	468-56-4
50.	Izometadona	6-(dimetilamino)-5-metil-4,4-difenil-3-hexanona	466-40-0
51.	Levofenacilmorfan	(-)-3-hidroxi-N-fenacilmorfinan	10061-32-2
52.	Levometorfan	(-)-3-metoxi-N-metilmorfinan	125-70-2
53.	Levomoramida	(-)-4-[2-metil-4-oxo-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)butil]morfolina	5666-11-5
54.	Levorfanol	(-)-3-hidroxi-N-metilmorfinan	77-07-6
55.	Metabromida de morfină și alți derivați morfinici cu azot pentavalent		125-23-5 (numărul CAS indicat corespunde substanței Metabromida de morfină)
56.	Metadona	6-(dimetilamino)-4,4-difenil-3-heptanona	76-99-3

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
57.	Metadona, intermediar	4-ciano-2-dimetilamino-4,4-difenilbutan	125-79-1
58.	Metazocina	2'-hidroxi-2,5,9-trimetil-6,7-benzomorfan	3734-52-9
59.	Metildezorfina	6-metildihidromorfină	16008-36-9
60.	Metildihidromorfină	6-metildihidromorfină	509-56-8
61.	Metopon	5-metildihidromorfinona	143-52-2
62.	Mirofina	Miristilbenzilmorfină	467-18-5
63.	Moramida, intermediar	Acid 2-metil-3-morfolino-1,1-difenilpropan carboxilic	3626-55-9
64.	Morferidina	Esterul etilic al acidului 1-(2-morfolinoetil)-4-fenilpiperidin-4-carboxilic	469-81-8
65.	Morfina		57-27-2
66.	Nicodicodina	6-nicotinildihidrocodeina	808-24-2
67.	Nicomorfina	3,6-dinicotinilmorfina	639-48-5
68.	Noracimetadol	(±)-α-3-acetoxi-6-metilamino-4,4-difenilheptan	1477-39-0
69.	Norlevorfanol	(-)-3-hidroxiomorfinan	1531-12-0
70.	Normetadona	6-(dimetilamino)-4,4-difenil-3-hexanona	467-85-6
71.	Normorfina	Demetilmorfina	466-97-7
72.	Norpipanona	4,4-difenil-6-piperidino-3-hexanona	561-48-8
73.	N-oxid de morfină		639-46-3
74.	Opiu		nedeterminat
75.	Oxicodona	14-hidroxi-dihidrocodeinona	76-42-6
76.	Oximorfona	14-hidroxi-dihidromorfinona	76-41-5
77.	Petidina	Esterul etilic al acidului 1-metil-4-fenilpiperidin-4-carboxilic	57-42-1
78.	Petidina, intermediar A	4-ciano-1-metil-4-fenilpiperidina	3627-62-1
79.	Petidina, intermediar B	Esterul etilic al acidului 4-fenilpiperidin-4-carboxilic	77-17-8
80.	Petidina, intermediar C	Acid 1-metil-4-fenilpiperidin-4-carboxilic	3627-48-3
81.	Piminodina	Esterul etilic al acidului 4-fenil-1-(3-phenylaminopropil)-piperidin-4-carboxilic	13495-09-5
82.	Piritramida	Amida acidului 1-(3-ciano-3,3-difenilpropil)-4-(1-piperidino)piperidin-4-carboxilic	302-41-0
83.	Praheptazina	1,3-dimetil-4-fenil-4-propionoxiazacicloheptan	77-14-5

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
84.	Properidina	Esterul izopropilic al acidului 1-metil-4-fenilpiperidin-4-carboxilic	561-76-2
85.	Racemotorfan	(±)-3-metoxi-N-metilmorfinan	510-53-2
86.	Racemoramida	(±)-4-[2-metil-4-oxo-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)butil]morfolina	545-59-5
87.	Racemorfan	(±)-3-hidroxi-N-metilmorfinan	297-90-5
88.	Remifentanil	Esterul metilic al acidului 1-(2-metoxycarboniletil)-4-(fenilpropionilamino)-piperidin-4-carboxilic	132875-61-7
89.	Sufentanil	N-[4-(metoximetil)-1-[2-(2-tienil)-etil]-4-piperidil]propionanilida	56030-54-7
90.	Tebacona	Acetildihidrocodeinona	466-90-0
91.	Tebaina		115-37-7
92.	Trimeperidina	1,2,5-trimetil-4-fenil-4-propionoxipiperidina	64-39-1
NOTĂ: Controlul substanțelor din acest tabel se extinde și asupra:			
- izomerilor acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționați expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;			
- eterilor și esterilor acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;			
- sărurilor acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.			

Lista stupefiantelor cuprinse în Tabelul II a Convenției unice asupra stupefiantelor din 30 martie 1961

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
1.	Acetildihidrocodeina		3861-72-1
2.	Codeina	3-metilmorfina	76-57-3
3.	Dextropropoxifen	Propionat de α-(+)-4-dimetilamino-1,2-difenil-3-metil-2-butanol	469-62-5
4.	Dihidracodeina		125-28-0
5.	Etilmorfina	3-etilmorfina	76-58-4
6.	Folcodina	Morfoliniletilmorfina	509-67-1
7.	Nicodina	6-nicotinilcodeina	3688-66-2
8.	Norcodeina	N-demetilcodeina	467-15-2
9.	Propiram	N-(1-metil-2-piperidinoetil)-N-2-piridilpropionamida	15686-91-6
NOTĂ: Controlul substanțelor din acest tabel se extinde și asupra:			

- izomerilor acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționați expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;
- eterilor și esterilor acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;
- sărurilor acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.

Lista nr. 2. Psihotrope

Lista cu substanțele ce figurează în tabelul II a Convenției unice asupra substanțelor psihotrope din 21 februarie 1971

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Alte denumiri	Denumirea chimică	Număr CAS
1.	2C-B		4-bromo-2,5-dimetoxifenetilamina	66142-81-2
2.	3-CMC	Clofedrona	1-(3-clorofenil)-2-(metilamino)propan-1-ona	1607439-32-6
3.	4,4'-DMAR		4-metil-5-(4-metilfenil)-4,5-dihidrooxazol-2-amina	1445569-01-6
4.	4-MEC	4-methylethcathinone	2-(etilamino)-1-(4-metilfenil)propan-1-ona	1225617-18-4
5.	<i>Alfa</i> -PVP, <i>Alfa</i> -pirolidinovalerofenona		1-fenil-2-(pirolidin-1-il)pentan-1-ona	14530-33-7
6.	AM-2201		Metanona	335161-24-5
7.	Amfetamina	Amphetamine	(±)- α -metilfenetilamina	300-62-9
8.	Amineptina		Acid 7-[(10,11-dihidro-5H-dibenzo[a,d]ciclohepten-5-il)amino]heptanoic	57574-09-1
9.	Dexamfetamina	Dexamphetamine	(+)- α -metilfenetilamina	51-64-9
10.	Etilona	Ethylone	(RS)-1-(benzo[d][1,3]dioxol-5-il)-2-	1112937-64-0

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Alte denumiri	Denumirea chimică	Număr CAS
			(etilamino)propan-1-ona	
11.	Fenciclidina	PCP	1-(1-fenilciclohexil)piperidina	77-10-1
12.	Fenetilina		7-[2-[(α -metilfenetil)amino]etil]teofilina	3736-08-1
13.	Fenmetrazina		3-metil-2-fenilmorfolina	134-49-6
14.	Hexahidrocanabinol	HHC	6a,7,8,9,10,10a-hexahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol	946512-74-9
15.	JWH-018		naftalen-1-il(1-pentil-1H-indol-3-il)metanona	209414-07-3
16.	Levamfetamina	Levamphetamine	(-)-(R)- α -metilfenetilamina	156-34-3
17.	Levometamfetamina	Levomethamphetamine	(-)-N, α -dimetilfenetilamina	33817-09-3
18.	MDPV		3,4-metilendioxi-pirovalerona	687603-66-3
19.	Meclocvalona	Mecloqualone	3-(o-clorofenil)-2-metil-4(3H)-chinazolinona	340-57-8
20.	Mefedrona, 4-metilmetcatinona		2-(metilamino)-1-(4-metilfenil)propan-1-ona	1189805-46-6
21.	Metamfetamina	Methamphetamine	(+)-(S)-N, α -dimetilfenetilamina	537-46-2
22.	Metilfenidat		α -fenil-2-piperidinacetat de metil	113-45-1

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Alte denumiri	Denumirea chimică	Număr CAS
23.	Metilona	Methylone, beta-keto-MDMA	(RS)-2-(metilamino)-1-(3,4-metilendioxfenil)propan-1-ona	186028-79-5
24.	Metoxetamina	Methoxetamine, MXE	2-(etilamino)-2-(3-metoxifenil)ciclohexan-1-ona	1239943-76-0
25.	N-benzilpiperazina	BZP	1-benzilpiperazina	2759-28-6
26.	Racemat de metamfetamina	Methamphetamine racemate	(±)-N,α-dimetilfenetilamina	537-46-2
27.	Zipeprol		α-(α-metoxibenzil)-4-(β-metoxifenetil)-1-piperazin-etanol	34758-83-3

NOTĂ: Controlul substanțelor din acest tabel se extinde și asupra:

- izomerilor acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționați expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;

- eterilor și esterilor acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;

- sărurilor acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.

Lista nr. 3. Substanțe și plante aflate sub control național

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
4	7-hidroximitraginina	(alfaE,2S,3S,7aS,12bS)-3-etil-1,2,3,4,6,7,7a,12b-octahidro-7a-hidroxi-8-metoxi-alfa-(metoximetilen)indolo[2,3-a]chinolizin-2-acetat de metil	174418-82-7
9	Dimetocaina, Larocaina	(3-dietilamino-2,2-dimetilpropil)-4-aminobenzoat	94-15-5
1	Ibogaina	12-metoxiibogamina	83-74-9
2	Ketamina	2-(2-clorofenil)-2-(metilamino)ciclohexanona	6740-88-1
11	Lisdexamfetamina	(2S)-2,6-diamino-N-[(1S)-1-metil-2-feniletil]hexanamida	608137-32-2
5	Mitraginina	(alfaE,2S,3S,12bS)-3-etil-1,2,3,4,6,7,12,12b-octahidro-8-metoxi-alfa-(metoximetilen)indolo[2,3-a]chinolizin-2-acetat de metil	4098-40-2

3	Mitragyna speciosa Korth	Planta Kratom	-
6	Salvia divinorum Epling Jativa	Planta Salvia divinatorie	-
7	Salvinorin A-F	(2S,4aR,6aR,7R,9S,10aS,10bR)-9-(acetiloxi)-2-(furan-3-il)dodecahidro-6a,10b-dimetil-4,10-dioxo-2H-nafto[2,1-c]piran-7-carboxilat de metil (pentru Salvinorin A)	83729-01-5 ((numărul CAS indicat corespunde substanței Salvinorin A)
8	Tabernanthe iboga (L.) Nutt.	Planta Iboga	-
10	Tapentadol	3-[(1R,2R)-3-(dimetilamino)-1-etil-2-metilpropil]fenol	175591-23-8
12	Tramadol	(1R,2R)-2-[(dimetilamino)metil]-1-(3-metoxifenil)ciclohexan-1-ol (cu excepția preparatelor)	27203-92-5
NOTĂ: Controlul substanțelor din acest tabel se extinde și asupra:			
- izomerilor acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționați expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;			
- eterilor și esterilor acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;			
- sărurilor acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.			

Anexa nr. 3
la Tabelele naționale ale substanțelor,
plantelor și medicamentelor
supuse controlului

Tabelul III.
**Substanțe stupefiante, psihotrope, plante și medicamente care conțin astfel
de substanțe utilizabile în scopuri medicale, supuse controlului**

Lista nr. 1. Stupefiante

Lista medicamentelor cu substanțe stupefiante incluse în Tabelul III a Convenției unice asupra
stupefiantelor din 30 martie 1961

1. Medicamente care conțin:
Acetildihidrocodeina
Cocaina
Codeina
Dihidrocodeina
Difenoxilat
Difenoxina
Etilmorfina
Folcodina
Morfina
Nicocodina
Nicodicodina
Norcodeina
Opiu
2. Medicamente pentru uz oral de dextropropoxifen care conțin maximum 150 mg pe
unitate de dozare sau cel mult 2,5 % în preparate nedivizate, cu condiția să nu includă alte
substanțe controlate conform Convenției din 1971 privind substanțele psihotrope.
3. *Pulvis ipecacuanhae et opii compositus*
4. Medicamentele conforme cu oricare dintre formulele enumerate în prezenta listă și
amestecurile acestor medicamente cu orice material care nu conține droguri.

Lista nr. 2. Psihotrope

Lista medicamentelor cu substanțe psihotrope incluse în tabelul III a Convenției unice asupra
substanțelor psihotrope din 21 februarie 1971

Medicamentele care conțin propiram în cantitate de cel mult 100 mg per unitate de doză
și care sunt formulate cu cel puțin aceeași cantitate de metilceluloză.

Lista cu substanțele ce figurează în tabelul III a Convenției unice asupra substanțelor
psihotrope din 21 februarie 1971

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Alte denumiri	Denumirea chimică	Număr CAS
1.	Acid gama-hidroxi-butaric	GHB		591-81-1
2.	Amobarbital		Acid 5-etil-5-izopentilbarbituric	57-43-2
3.	Buprenorfina		21-ciclopropil-7-alfa-[(S)-1-hidroxi-1,2,2-trimetilpropil]-6,14-endoetano-6,7,8,14-tetrahidrooripavina	52485-79-7
4.	Butalbital		5-alil-5-izobutilbarbituric acid, 5-alil-5-(2-metilpropil)pirimidin-2,4,6(1H,3H,5H)-triona	77-26-9
5.	Catina substanța psihotropă din arbustul Catha edulis (Khat). Notă: A nu se confunda cu cătina albă (Hippophae rhamnoides).	(+)-norpseudoefedrina	(1S,2S)-2-amino-1-fenilpropan-1-ol	36393-56-3/ 492-39-7
6.	Ciclobarbital		Acid 5-(1-ciclohexen-1-il)-5-etilbarbituric	52-31-3
7.	Dronabinol (Acest DCI desemnează numai una din variantele stereochemice de delta-9-tetrahidrocanabinol, și anume (-)trans-delta-9-tetrahidrocanabinol)	Delta-9-tetrahidrocanabinol și variantele ei stereochemice	(6aR,10aR)-6a,7,8,10a-tetrahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol	1972-08-3 (Numărul CAS indicat corespunde substanței Dronabinol)
8.	Flunitrazepam		5-(o-fluorofenil)-1,3-dihidro-1-metil-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	1622-62-4

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Alte denumiri	Denumirea chimică	Număr CAS
9.	Glutetimida		2-etil-2-fenilglutarimida	77-21-4
10.	Pentazocina		(2R*,6R*,11R*)-1,2,3,4,5,6-hexahidro-6,11-dimetil-3-(3-metil-2-butenil)-2,6-metano-3-benzazocin-8-ol	359-83-1
11.	Pentobarbital		Acid 5-etil-5-(1-metilbutil)barbituric	76-74-4
12.	Secobarbital		Acid 5-alil-5-(1-metilbutil)barbituric	76-73-3
NOTĂ: Controlul substanțelor din acest tabel se extinde și asupra:				
- izomerilor acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționați expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;				
- eterilor și esterilor acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;				
- sărurilor acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.				

Lista cu substanțele ce figurează în tabelul IV a Convenției unice asupra substanțelor psihotrope din 21 februarie 1971

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Alte denumiri	Denumirea chimică	Număr CAS
1.		Butobarbital	Acid 5-butil-5-etilbarbituric	77-28-1
2.	Alobarbital		Acid 5,5-dialilbarbituric	52-43-7
3.	Alprazolam		8-cloro-1-metil-6-fenil-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepina	28981-97-7
4.	Amfepramona	Dietilpropiona	2-(dietilamino)propiofenona	90-84-6
5.	Aminorex		2-amino-5-fenil-2-oxazolina	2207-50-3
6.	Barbital		Acid 5,5-dietilbarbituric	57-44-3
7.	Benzfetamina	Benzphetamine	N-benzil-N,alfa-dimetilfenetilamina	156-08-1
8.	Bromazepam		7-bromo-1,3-dihidro-5-(2-piridil)-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	1812-30-2
9.	Brotizolam		2-bromo-4-(o-clorofenil)-9-metil-6H-tieno[3,2-f]-s-triazolo[4,3-a][1,4]diazepina	57801-81-7
10.	Camazepam		Dimetilcarbamat (ester) de 7-cloro-1,3-dihidro-3-	36104-80-0

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Alte denumiri	Denumirea chimică	Număr CAS
			hidroxi-1-metil-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	
11.	Carisoprodol		Esterul 2-[[(aminocarbonil)oxi]metil]-2-metilpentilic al acidului N-(1-metiletil)carbamic	78-44-4
12.	Clobazam		7-cloro-1-metil-5-fenil-1H-1,5-benzodiazepin-2,4(3H,5H)-diona	22316-47-8
13.	Clonazepam		5-(o-clorofenil)-1,3-dihidro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	1622-61-3
14.	Clorazepat		Acid 7-cloro-2,3-dihidro-2-oxo-5-fenil-1H-1,4-benzodiazepin-3-carboxilic	23887-31-2
15.	Clordiazepoxid		4-oxid de 7-cloro-2-(metilamino)-5-fenil-3H-1,4-benzodiazepina	58-25-3
16.	Clotiazepam		5-(o-clorofenil)-7-etil-1,3-dihidro-1-metil-2H-tieno[2,3-e]-1,4-diazepin-2-ona	33671-46-4
17.	Cloxazolam		10-cloro-11b-(o-clorofenil)-2,3,7,11b-tetrahidro-oxazolo-[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-ona	24166-13-0
18.	Delorazepam		7-cloro-5-(o-clorofenil)-1,3-dihidro-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	2894-67-9
19.	Diazepam		7-cloro-1,3-dihidro-1-metil-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	439-14-5
20.	Estazolam		8-cloro-6-fenil-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepina	29975-16-4
21.	Etelorvinol		1-cloro-3-etil-1-penten-4-in-3-ol	113-18-8
22.	Etilamfetamina	N-etilamfetamina	N-etil-alfa-metilfenetilamină	457-87-4
23.	Etinamat		Carbamat de 1-etinilciclohexanol	126-52-3
24.	Etizolam			40054-69-1

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Alte denumiri	Denumirea chimică	Număr CAS
25.	Fenazepam			51753-57-2
26.	Fencamfamina		N-etil-3-fenil-2-norbornanamina	1209-98-9
27.	Fendimetrazina		(+)-(2S,3S)-3,4-dimetil-2-fenilmorfolina	634-03-7
28.	Fenobarbital		Acid 5-etil-5-fenilbarbituric	50-06-6
29.	Fenproporex			16397-28-7
30.	Fentermina		<i>alpha, alpha</i> -dimethylphenethylamine	122-09-8
31.	Flualprazolam			28910-91-0
32.	Fludiazepam		7-cloro-5-(o-fluorofenil)-1,3-dihidro-1-metil-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	3900-31-0
33.	Flurazepam		7-cloro-1-[2-(dietilamino)etil]-5-(o-fluorofenil)-1,3-dihidro-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	17617-23-1
34.	Halazepam		7-cloro-1,3-dihidro-5-fenil-1-(2,2,2-trifluoroetil)-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	23092-17-3
35.	Haloxazolam		10-bromo-11b-(o-fluorofenil)-2,3,7,11b-tetrahidrooxazolo[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-ona	59128-97-1
36.	Ketazolam		11-cloro-8,12b-dihidro-2,8-dimetil-12b-fenil-4H-[1,3]oxazino[3,2-d][1,4]benzodiazepin-4,7(6H)-diona	27223-35-4
37.	Lefetamina	SPA	(-)-N,N-dimetil-1,2-difeniletilamina	7262-75-1
38.	Loflazepat de etil		7-cloro-5-(o-fluorofenil)-2,3-dihidro-2-oxo-1H-1,4-benzodiazepin-3-carboxilat de etil	29177-84-2
39.	Loprazolam		6-(o-clorofenil)-2,4-dihidro-2-[(4-metil-1-piperazinil)metilen]-8-nitro-1H-imidazo[1,2-a][1,4]benzodiazepin-1-ona	61197-73-7
40.	Lorazepam		7-cloro-5-(o-clorofenil)-1,3-dihidro-3-hidroxi-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	846-49-1

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Alte denumiri	Denumirea chimică	Număr CAS
41.	Lormetazepam		7-cloro-5-(o-clorofenil)-1,3-dihidro-3-hidroxi-1-metil-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	848-75-9
42.	Mazindol		5-(p-clorofenil)-2,5-dihidro-3H-imidazo[2,1-a]izindol-5-ol	22232-71-9
43.	Medazepam		7-cloro-2,3-dihidro-1-metil-5-fenil-1H-1,4-benzodiazepina	2898-12-6
44.	Mefenorex		N-(3-cloropropil)-alfa-metilfenetilamina	17243-57-1
45.	Meprobamat		Dicarbamat de 2-metil-2-propil-1,3-propanediol	57-53-4
46.	Metacvalona		2-metil-3-o-tolil-4(3H)-chinazolinona	72-44-6
47.	Metilfenobarbital		Acid 5-etil-1-metil-5-fenilbarbituric	115-38-8
48.	Metiprilona		3,3-dietil-5-metil-2,4-piperidin-diona	125-64-4
49.	Mezocarb		3-(alfa-metilfenetil)-N-(fenilcarbamoil)sidnon-imina	34262-84-5
50.	Midazolam		8-cloro-6-(o-fluorofenil)-1-metil-4H-imidazo[1,5-a][1,4]benzodiazepina	59467-70-8
51.	Nimetazepam		1,3-dihidro-1-metil-7-nitro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-one	2011-67-8
52.	Nitrazepam		1,3-dihidro-1-metil-7-nitro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	146-22-5
53.	Nordazepam		7-cloro-1,3-dihidro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	1088-11-5
54.	Oxazepam		7-cloro-1,3-dihidro-3-hidroxi-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	604-75-1
55.	Oxazolam		10-cloro-2,3,7,11b-tetrahidro-2-metil-11b-feniloxazolo[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-ona	24143-17-7
56.	Pemolina		2-amino-5-fenil-2-oxazolin-4-ona (= 2-imino-5-fenil-4-oxazolidinona)	2152-34-3
57.	Pinazepam		7-cloro-1,3-dihidro-5-fenil-1-(2-propinil)-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	52463-83-9

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Alte denumiri	Denumirea chimică	Număr CAS
58.	Pipradrol		1,1-difenil-1-(2-piperidil)-metanol	467-60-7
59.	Pirovalerona		4'-metil-2-(1-pirrolidinil) valerofenonă	3563-49-3
60.	Prazepam		7-cloro-1-(ciclopropilmetil)-1,3-dihidro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	2955-38-6
61.	Secbutabarbital		Acid 5-sec-butil-5-etilbarbituric	125-40-6
62.	Temazepam		7-cloro-1,3-dihidro-3-hidroxi-1-metil-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	846-50-4
63.	Tetrazepam		7-cloro-5-(1-ciclohexen-1-il)-1,3-dihidro-1-metil-2H-1,4-benzodiazepin-2-ona	10379-14-3
64.	Triazolam		8-cloro-6-(o-clorofenil)-1-metil-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepina	28911-01-5
65.	Vinilbital		Acid 5-(1-metilbutil)-5-vinilbarbituric	2430-49-1
66.	Zolpidem			82626-48-0
NOTĂ: Controlul substanțelor din acest tabel se extinde și asupra:				
- izomerilor acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționați expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;				
- eterilor și esterilor acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;				
- sărurilor acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.				

Lista nr. 3. Substanțe și plante aflate sub control național

Nr. d/o	Denumirea comună internațională	Denumirea chimică	Număr CAS
1.	Bromo-dragonfly	1-(8-Bromobenzodifuran-4-il)-2-aminopropan	502759-67-3
2.	Cinolazepam	7-cloro-5-(2-fluorofenil)-3-hidroxi-2-oxo-2,3-dihidro-1H-1,4-benzodiazepin-1-il]-acetonitril	75696-02-5
3.	Nitrit de amil	Nitrit de izopentil	110-46-3
4.	Zopiclona	(RS)-6-(5-cloropiridin-2-il)-7-oxo-6,7-dihidro-5H-pirol[3,4-b]pirazin-5-il 4-metilpiperazin-1-carboxilat	43200-80-2
NOTĂ: Controlul substanțelor din acest tabel se extinde și asupra:			

Nr. d/o	Denumirea comună internățională	Denumirea chimică	Număr CAS
- izomerilor acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționați expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;			
- eterilor și esterilor acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;			
- sărurilor acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.			

Anexa nr. 4
la Tabelele naționale ale substanțelor,
plantelor și medicamentelor
supuse controlului

Tabelul IV. Precursori

Lista nr. 1. Substanțe clasificate în Categoria 1

Nr. d/o	Substanță	Desemnarea NC (în cazul în care diferă)	Cod NC ⁽¹⁾	Număr CAS ⁽²⁾
1.	1-fenil-2-propanona	Fenilacetona	2914 31 000	103-79-7
2.	Propandioat de dietil (fenilacetil), DEPAPD		2918 30 000	20320-59-6
3.	<i>Alfa</i> -fenilacetoacetat de metil, MAPA		2918 30 000	16648-44-5
4.	<i>Alfa</i> -fenilacetoacetat de etil (EAPA) ⁽⁴⁾		2918 30 000	5413-05-8
5.	Acid 2-metil-3-feniloxiran-2-carboxilic (acid BMK glicidic) ⁽⁶⁾		2918 99 900	25547-51-7
6.	Acid N-acetilantranilic	Acid 2-acetamidobenzoic	2924 23 000	89-52-1
7.	<i>Alfa</i> -fenilacetoacetamida (APAA)		2924 29 700	4433-77-6
8.	<i>Alfa</i> -feniacetoacetonitril (APAAN)		2926 40 000	4468-48-8
9.	Izosafrol (cis + trans)		2932 91 000	120-58-1
10.	3,4-(metilendioxi)propiofenona	1-(1,3-benzodioxol-5-il)propan-2-ona	2932 92 000	4676-39-5
11.	Piperonal		2932 93 000	120-57-0
12.	Safrol		2932 94 000	94-59-7
13.	3-oxo-2-(3,4-metilendioxifenil)butanoat de metil (MAMDPA) ⁽⁵⁾	3-oxo-2-(3,4-metilendioxifenil)butanoat de metil	2932 99 000	1369021-80-6
14.	Acid 3-(1,3-benzodioxol-5-il)-2-metiloxiran-2-carboxilic (acid PMK glicidic) ⁽⁷⁾		2932 99 000	2167189-50-4
15.	Malonat de izopropiliden (2-(3,4-metilendioxifenil)acetil) (IMDPAM) ⁽⁸⁾	IMDPAM	2932 99 000	[]

Nr. d/o	Substanță	Desemnarea NC (în cazul în care diferă)	Cod NC ⁽¹⁾	Număr CAS ⁽²⁾
16.	N-fenil-1-(2-feniletil)piperidin-4-amina	4-anilino-N-fenetilpiperidină (ANPP)	2933 36 000	21409-26-7
17.	1-(2-feniletil)piperidin-4-ona	N-fenetil-4-piperidonă (NPP)	2933 37 000	39742-60-4
18.	N-fenilpiperidin-4-amina (4-AP)		2933 39 990	23056-29-3
19.	Terț-butil 4-anilinopiperidină-1-carboxilat (1-boc-4-AP)		2933 39 990	125541-22-2
20.	N-fenil-N- (piperidin-4-il) propanamida (norfentanil)		2933 39 990	1609-66-1
21.	Efedrina		2939 41 000	299-42-3
22.	Pseudoefedrina		2939 42 000	90-82-4
23.	Norefedrina		2939 44 000	14838-15-4
24.	Ergometrina		2939 61 000	60-79-7
25.	Ergotamina		2939 62 000	113-15-5
26.	Acid lisergic		2939 63 000	82-58-6
27.	(1R,2S)-(-)-clorefedrina		2939 79 900	110925-64-9
28.	(1S,2R)-(+)-clorefedrina		2939 79 900	1384199-95-4
29.	(1S,2S)-(+)-clorpseudoefedrina		2939 79 900	73393-61-0
30.	(1R,2R)-(-)-clorpseudoefedrina		2939 79 900	771434-80-1
Formele stereoizomerice ale substanțelor enumerate în această categorie, cu excepția cathinei ⁽³⁾ , atunci când existența acestor forme este posibilă.				
Sărurile substanțelor enumerate în această categorie, atunci când existența acestor săruri este posibilă, cu excepția sărurilor de cathină.				
⁽¹⁾ JO L 290, 28.10.2002, p. 1. ⁽²⁾ Numărul CAS este numărul de registru al „Chemical Abstracts Service”, care este un element numeric de identificare propriu fiecărei substanțe și structurii acesteia. Numărul CAS este propriu fiecărui izomer și fiecărei sări de izomer. Se înțelege că numerele CAS pentru sărurile substanțelor enumerate mai sus sunt diferite de cele date. ⁽³⁾ Denumită, de asemenea, (+)-norpseudoefedrină, cod NC 2939 43 00 , număr CAS 492-39-7. ⁽⁴⁾ Cunoscut de asemenea ca 3-oxo-2-fenilbutanoat de etil, în conformitate cu IUPAC (Uniunea Internațională de Chimie Pură și Aplicată). ⁽⁵⁾ Cunoscut de asemenea ca 2-(2H-1,3-benzodioxol-5-il)-3-oxobutanoat de metil, în conformitate cu IUPAC. ⁽⁶⁾ Și esterii săi de etil, metil (nr. CAS 80532-66-7), propil, izopropil, butil, izobutil, sec-butil și terț-butil, având același cod NC ca acidul BMK glicidic. ⁽⁷⁾ Și esterii săi de etil (CAS No 28578-16-7), metil (CAS No 13605-48-6), propil, izopropil, butil, izobutil, sec-butil și terț-butil, având același cod NC ca acidul PMK glicidic.				

Nr. d/o	Substanță	Desemnarea NC (în cazul în care diferă)	Cod NC ⁽¹⁾	Număr CAS ⁽²⁾
⁽⁸⁾ Cunoscut și sub denumirea de 5-[2-(1,3-benzodioxol-5-il) acetil]-2,2-dimetil-1,3-dioxan-4,6-dionă, în conformitate cu IUPAC (Uniunea Internațională de Chimie Pură și Aplicată).				

Lista nr. 2. Substanțe clasificate în Categoria 2

Nr. d/o	Substanță	Desemnarea NC (în cazul în care diferă)	Cod NC ⁽¹⁾	Număr CAS ⁽²⁾
1.	Fosfor roșu		2804 70 100	7723-14-0
2.	Anhidridă acetică		2915 24 000	108-24-7
3.	Acid fenil acetic		2916 34 000	103-82-2
4.	Acid antranilic		2922 43 000	118-92-3
5.	Piperidină		2933 32 000	110-89-4
6.	Permanganat de potasiu		2841 61 000	7722-64-7
Sărurile substanțelor enumerate în această categorie, atunci când existența acestor săruri este posibilă.				
⁽¹⁾ JO L 290, 28.10.2002, p. 1. ⁽²⁾ Numărul CAS este numărul de registru al „Chemical Abstracts Service”, care este un element numeric de identificare propriu fiecărei substanțe și structurii acesteia. Numărul CAS este propriu fiecărui izomer și fiecărei sări de izomer. Se înțelege că numerele CAS pentru sărurile substanțelor menționate anterior sunt diferite de cele date.				

Lista nr. 3. Substanțe clasificate în Categoria 3

Nr. d/o	Substanță	Desemnarea NC (în cazul în care diferă)	Cod NC ⁽¹⁾	Număr CAS ⁽²⁾
1.	Acid clorhidric	Acid clorhidric gazos	2806 10 000	7647-01-0
2.	Acid sulfuric		2807 00 000	7664-93-9
3.	Toluen		2902 30 000	108-88-3
4.	Eter etilic	Eter etilic	2909 11 000	60-29-7
5.	Acetonă		2914 11 000	67-64-1
6.	Metiletilcetonă	Butanonă	2914 12 000	78-93-3

Nr. d/o	Substanță	Desemnarea NC (în cazul în care diferă)	Cod NC ⁽¹⁾	Număr CAS ⁽²⁾
Sărurile substanțelor enumerate în această categorie, atunci când existența acestor săruri este posibilă, cu excepția sărurilor de acid clorhidric și de acid sulfuric.				
⁽¹⁾ JO L 290, 28.10.2002, p. 1. ⁽²⁾ Numărul CAS este numărul de registru al „Chemical Abstracts Service”, care este un element numeric de identificare propriu fiecărei substanțe și structurii acesteia. Numărul CAS este propriu fiecărui izomer și fiecărei sări de izomer. Se înțelege că numerele CAS pentru sărurile substanțelor menționate anterior sunt diferite de cele date.				

Lista nr. 4. Substanțe clasificate în Categoria 4

Nr. d/o	Substanța	Denumirea NC (dacă este diferită)	Codul NC
1.	Medicamente și medicamente de uz veterinar care conțin efedrină sau săruri ale acesteia	Conțin efedrină sau săruri ale acesteia	3003 41 000 3004 41 000
2.	Medicamente și medicamente de uz veterinar care conțin pseudoefedrină sau săruri ale acesteia	Conțin pseudoefedrină (DCI) sau săruri ale acesteia	3003 42 000 3004 42 000

Lista nr. 5. Substanțe neclasificate

Notă: Substanțe neclasificate la nivel internațional, dar aflate sub control național, în condițiile Legii nr. 201/2025 și ale prezentei hotărâri.

Nr. d/o	Substanța	Cod NC	Număr CAS
5.	1-(4-metoxifenil)propan-2-ona	2914 50 00	122-84-9
6.	1,4-Butandiol	2905 39 25	110-63-4
7.	4-(Metiltio)benzaldehyda	2930 90 9914	3446-89-7
8.	Acid 4-(metiltio)fenilacetic	2930 90 99	16188-55-9
9.	Alilbenzen	2902 90 00	300-57-2
10.	Benzaldehida	2912 21 00	100-52-7
11.	Clorura de benzil	2903 99 90	100-44-7

Nr. d/o	Substanța	Cod NC	Număr CAS
12.	Cianura de benzil	2926 90 95	140-29-4
13.	Etilamina	2921 19 99	75-04-7
14.	Formamida	2924 19 00	75-12-7
15.	Gamma-butirolactona (GBL)	2932 20 20	96-48-0
16.	Hidrura de litiu și aluminiu	2850 00 20	16853-85-3
17.	Metilamina	2921 11 00	74-89-5
18.	Nitroetan	2904 20 0020	79-24-3
19.	Oxizi de platină	2843 90 90	11129-89-8 / 1314-15-4 / 12035-82-4

**Praguri cantitative
aplicabile precursorilor de droguri supuși controlului**

1. Substanțe clasificate în Categoria 2 (Tabelul IV, lista nr. 2)

Nr. d/o	Substanță	Prag
1.	Anhidridă acetică	100 l
2.	Permanganat de potasiu	100 kg
3.	Acid antranilic și sărurile acestuia	1 kg
4.	Acid fenil acetic și sărurile acestuia	1 kg
5.	Piperidină și sărurile acesteia	0,5 kg

2. Substanțe clasificate în Categoria 3 (Tabelul IV, lista nr. 3)

Nr. d/o	Substanța	Cantitate
1.	Acetonă ⁽¹⁾	50 kg
2.	Eter etilic ⁽¹⁾	20 kg
3.	Metiletilcetonă ⁽¹⁾	50 kg
4.	Toluen ⁽¹⁾	50 kg
5.	Acid sulfuric	100 kg
6.	Acid clorhidric	100 kg
⁽¹⁾ Sărurile acestor substanțe, ori de câte ori există posibilitatea ca acestea să existe.		

NOTA DE FUNDAMENTARE

la proiectul hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale

1. Denumirea sau numele autorului și, după caz, a/al participanților la elaborarea proiectului actului normativ
Proiectul a fost elaborat de Ministerul Sănătății, cu implicarea Grupului de lucru instituit prin Ordinul ministrului sănătății nr. 60 din 19 ianuarie 2026, din care fac parte reprezentanți ai Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, Ministerului Afacerilor Interne, Centrului Tehnico-Criminalistic și Expertize Judiciare, Inspectoratului Național de Investigații, Centrului Național de Expertize Judiciare, Ministerului Finanțelor, Procuraturii Generale și Universității de Stat de Medicină și Farmacie „Nicolae Testemițanu”.
2. Condițiile ce au impus elaborarea proiectului actului normativ
2.1. Temeiul legal sau, după caz, sursa proiectului actului normativ
Proiectul Hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale este elaborat în temeiul Legii nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri. Elaborarea proiectului derivă din angajamentele asumate în Programul Național de Aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană (PNA), Capitolul 1, Anexa A, acțiunea 4; Capitolul 24, Anexa A, acțiunea 28; Capitolul 29, Anexa A, acțiunea 18, precum și din Foaia de parcurs privind „Statul de drept”. Totodată, acțiunea este prevăzută în Foaia de parcurs pentru Capitolul 24 „Justiție, libertate și securitate”, Subcapitolul II „Cooperarea în domeniul drogurilor”, obiectivul 2 „Noile substanțe psihoactive sunt definite și reglementate în legislația națională”, acțiunea 2.2., care prevede modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1088/2004 cu privire la aprobarea tabelelor și listelor substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor acestora, supuse controlului, cu termenul de realizare stabilit pentru decembrie 2026. Proiectul are drept scop instituirea cadrului normativ secundar necesar pentru evaluarea, includerea, modificarea și excluderea substanțelor din tabelele naționale ale substanțelor supuse controlului, precum și aprobarea tabelelor naționale actualizate ale substanțelor, plantelor și medicamentelor supuse controlului, în vederea asigurării aplicării unitare și eficiente a Legii nr. 201/2025 și a alinierii la acquis-ul Uniunii Europene.
2.2. Descrierea situației actuale și a problemelor care impun intervenția, inclusiv a cadrului normativ aplicabil și a deficiențelor/lacunelor normative
În Republica Moldova, regimul de control al substanțelor stupefiante, psihotrope, precursorilor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri este stabilit prin Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri, care instituie cadrul legal primar privind clasificarea, circulația și controlul acestor substanțe. Aplicarea practică a prevederilor legii necesită însă un cadru normativ secundar care să reglementeze mecanismele procedurale de evaluare, includere, modificare și excludere a substanțelor din tabelele naționale ale substanțelor supuse controlului. Anterior, reglementările privind clasificarea substanțelor supuse controlului au fost stabilite prin Hotărârea Guvernului nr. 1088/2004 cu privire la aprobarea tabelelor și listelor substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor acestora, supuse controlului, adoptată într-un context legislativ diferit. În lipsa unor prevederi procedurale clare privind mecanismul de evaluare și modificare a tabelelor, această hotărâre nu a putut fi actualizată în mod operativ și în termenii necesari, fapt care a limitat capacitatea sistemului de a reacționa prompt la evoluțiile din domeniul drogurilor și la apariția substanțelor psihoactive noi. Totodată, structura și conținutul tabelelor prevăzute de Hotărârea Guvernului nr. 1088/2004 nu reflectă

pe deplin clasificările și abordările utilizate la nivelul Uniunii Europene, inclusiv în domeniul precursorilor de droguri.

În condițiile adoptării Legii nr. 201/2025 și a evoluțiilor rapide în domeniul apariției substanțelor psihoactive noi, cadrul normativ existent nu mai oferă instrumente suficiente pentru o reacție eficientă la modificările intervenite la nivel internațional. Procesul de actualizare a tabelelor naționale este marcat de proceduri neuniforme și de lipsa unor criterii clare de evaluare, ceea ce poate genera întârzieri în includerea substanțelor noi în regim de control, dificultăți în aplicarea unitară a legislației de către autoritățile competente și riscuri pentru sănătatea publică și siguranța societății.

În mod particular, se constată discrepanțe între clasificarea precursorilor de droguri aplicată la nivel național și abordarea bazată pe risc utilizată în Uniunea Europeană. Astfel, anumite substanțe încadrate la nivelul UE în categorii cu risc mai redus sunt supuse în Republica Moldova unor proceduri mai restrictive, inclusiv autorizării, iar alte substanțe sunt clasificate diferit față de standardele europene. Această necorelare generează sarcini administrative suplimentare pentru operatorii economici, dificultăți în aplicarea procedurilor de import/export și limitează eficiența mecanismelor de control. În același timp, clasificarea națională, structurată într-un număr redus de categorii, nu reflectă pe deplin gradul diferențiat de risc al precursorilor și necesită actualizare în vederea alinierii la standardele internaționale.

Totodată, cadrul normativ existent nu reflectă pe deplin mecanismele de cooperare interinstituțională necesare pentru evaluarea substanțelor, inclusiv implicarea autorităților din domeniul sănătății, ordinii publice, justiției și expertizei criminalistice, precum și corelarea cu deciziile adoptate la nivel internațional, în special în cadrul organismelor ONU competente în domeniul controlului drogurilor. De asemenea, lipsa unor instrumente tehnice unitare de identificare a substanțelor, inclusiv utilizarea sistematică a codurilor CAS, reduce claritatea și precizia procesului de clasificare și poate genera interpretări diferite în aplicarea cadrului normativ.

În acest context, se constată următoarele deficiențe și lacune principale:

- lipsa unei proceduri unitare, transparente și previzibile de evaluare și modificare a tabelelor naționale ale substanțelor supuse controlului;
- imposibilitatea actualizării operative a cadrului normativ existent, inclusiv a Hotărârii Guvernului nr. 1088/2004, din cauza absenței unor prevederi procedurale clare;
- mecanisme insuficient reglementate privind includerea rapidă a substanțelor psihoactive noi în regim de control;
- absența unor criterii clare și uniforme pentru analiza riscurilor asociate substanțelor și fundamentarea deciziilor de clasificare;
- insuficienta corelare a cadrului normativ național cu evoluțiile și deciziile adoptate la nivel internațional și european;
- necesitatea consolidării cooperării interinstituționale și a rolurilor autorităților competente în procesul de evaluare și clasificare a substanțelor;
- lipsa utilizării unor instrumente tehnice unitare de identificare a substanțelor, inclusiv codurile CAS.

În lipsa unui cadru normativ secundar modern și flexibil, implementarea efectivă a prevederilor Legii nr. 201/2025 este limitată, iar actualizarea tabelelor naționale nu poate răspunde prompt evoluțiilor dinamice ale pieței drogurilor și apariției substanțelor psihoactive noi.

Prin urmare, adoptarea hotărârii Guvernului este necesară pentru instituirea unei proceduri clare, coerente și previzibile de evaluare și modificare a tabelelor naționale, precum și pentru aprobarea tabelelor naționale actualizate ale substanțelor supuse controlului, inclusiv prin utilizarea unor instrumente tehnice moderne de identificare a substanțelor, în vederea

consolidării mecanismelor de control, protecției sănătății publice și alinierii cadrului normativ național la standardele și obligațiile internaționale în domeniu.

3. Obiectivele urmărite și soluțiile propuse

3.1. Principalele prevederi ale proiectului și evidențierea elementelor noi

Proiectul Hotărârii Guvernului are drept obiectiv instituirea cadrului normativ secundar necesar aplicării prevederilor Legii nr. 201/2025 și reglementării mecanismelor procedurale de evaluare, includere, modificare și excludere a substanțelor din tabelele naționale ale substanțelor supuse controlului, precum și aprobarea tabelelor naționale actualizate ale substanțelor supuse controlului.

Principalele prevederi ale proiectului vizează:

- aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale, care stabilește etapele, criteriile și responsabilitățile autorităților competente în procesul de clasificare și actualizare a substanțelor;

- aprobarea tabelelor naționale ale substanțelor supuse controlului, structurate conform noii clasificări instituite prin Legea nr. 201/2025 și corelate cu convențiile internaționale și reglementările europene aplicabile;

- instituirea unui mecanism național flexibil pentru includerea operativă a substanțelor psihoactive noi în regim de control, în vederea completării cadrului normativ existent și asigurării unei reacții rapide la evoluțiile pieței drogurilor;

- reglementarea cooperării interinstituționale în procesul de evaluare și clasificare a substanțelor, inclusiv implicarea autorităților din domeniul sănătății, ordinii publice, justiției și expertizei criminalistice;

- stabilirea mecanismelor de actualizare periodică a tabelelor naționale, în corelare cu deciziile adoptate la nivel internațional și european.

Elementele de noutate ale proiectului constau, în principal, în:

- instituirea unei proceduri unitare, transparente și previzibile de evaluare și modificare a tabelelor naționale ale substanțelor supuse controlului, în vederea eliminării lacunelor existente în cadrul normativ anterior;

- armonizarea structurii tabelelor naționale cu abordarea utilizată în convențiile internaționale și în reglementările europene, inclusiv preluarea clasificării precursorilor utilizate la nivelul Uniunii Europene și introducerea unei abordări bazate pe risc;

- utilizarea codurilor CAS pentru identificarea substanțelor, în vederea asigurării clarității juridice, trasabilității și evitării interpretărilor divergente;

- instituirea unui mecanism național pentru includerea substanțelor psihoactive noi sub control național, pe baza modelului european, asigurând complementaritatea cu prevederile Legii nr. 201/2025;

- consolidarea coerenței cadrului normativ prin corelarea tabelelor naționale cu actele europene transpuse, inclusiv Regulamentele (CE) nr. 273/2004 și nr. 111/2005, Regulamentul delegat (UE) 2015/1011 și Decizia-cadru 2004/757/JAI;

- sporirea clarității și securității juridice prin utilizarea unei abordări unitare de clasificare a substanțelor, similară celei aplicate la nivel internațional.

Prin aceste prevederi, proiectul contribuie la implementarea eficientă a cadrului normativ național în domeniul controlului drogurilor, la consolidarea mecanismelor de reacție la apariția substanțelor psihoactive noi, la convergența cu acquis-ul Uniunii Europene și la întărirea capacității statului de a proteja sănătatea publică și siguranța societății.

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

În procesul de elaborare a proiectului Hotărârii Guvernului au fost analizate mai multe opțiuni normative pentru reglementarea procedurii de evaluare și modificare a tabelelor naționale ale substanțelor supuse controlului.

Opțiunea 1: Menținerea cadrului normativ existent

Această opțiune nu a fost considerată adecvată, întrucât cadrul normativ stabilit prin Hotărârea Guvernului nr. 1088/2004 nu a fost actualizat în mod substanțial în ultimii ani și nu conține prevederi procedurale clare privind mecanismul de evaluare și modificare a tabelelor. Menținerea cadrului actual ar perpetua lacunele normative existente, ar limita capacitatea autorităților de a reacționa prompt la apariția substanțelor psihoactive noi și nu ar permite implementarea deplină a prevederilor Legii nr. 201/2025. Totodată, clasificarea existentă, structurată într-un număr limitat de categorii, nu reflectă gradul diferențiat de risc al precursorilor și nu permite aplicarea unor măsuri proporționale de control, ceea ce generează proceduri ineficiente și dificultăți de armonizare cu standardele europene. În lipsa unui mecanism clar de actualizare, această opțiune nu ar contribui la diminuarea deficiențelor identificate și la modernizarea sistemului de control.

Opțiunea 2: Aprobarea tabelelor substanțelor supuse controlului prin ordin interministerial

A fost analizată posibilitatea aprobării tabelelor substanțelor supuse controlului prin ordin, fără instituirea unei proceduri detaliate la nivel guvernamental. Această opțiune nu a fost considerată adecvată, întrucât nu ar asigura forța juridică și stabilitatea necesare unui mecanism transversal cu impact asupra mai multor domenii de activitate. Totodată, aprobarea exclusivă a tabelelor prin ordin nu ar soluționa lipsa unei proceduri unitare de evaluare și modificare a acestora și nu ar garanta aplicabilitatea uniformă a cadrului normativ de către toate autoritățile implicate.

Opțiunea 3: Reglementarea printr-o nouă hotărâre a Guvernului (opțiunea selectată)

Adoptarea unei hotărâri a Guvernului unificate, care să aprobe atât procedura de evaluare și modificare a tabelelor, cât și tablele naționale actualizate ale substanțelor supuse controlului, a fost considerată cea mai adecvată soluție. Această opțiune asigură un nivel corespunzător de forță juridică, coerență și aplicabilitate generală, în concordanță cu ierarhia actelor normative și cu prevederile Legii nr. 201/2025. Totodată, soluția permite consolidarea cadrului normativ într-un singur act, asigură continuitatea reglementării și contribuie la soluționarea mai multor probleme existente, inclusiv lipsa unui mecanism clar de actualizare a tabelelor, necesitatea unei reacții rapide la evoluțiile din domeniul drogurilor și corelarea clasificării substanțelor cu abordările utilizate la nivel internațional și european.

În consecință, opțiunea de aprobare prin hotărâre a Guvernului a procedurii de evaluare și modificare a tabelelor naționale și a tabelelor actualizate ale substanțelor supuse controlului a fost selectată ca fiind cea mai potrivită pentru instituirea unui cadru normativ coerent, stabil și eficient, care să asigure implementarea efectivă a legislației naționale în domeniu.

4. Analiza impactului de reglementare

4.1. Impactul asupra sectorului public

Adoptarea Hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale va avea un impact pozitiv asupra sectorului public, prin consolidarea capacității autorităților competente de a reglementa, evalua și actualiza în mod operativ lista substanțelor aflate sub control național, în conformitate cu cadrul legal național și cu obligațiile internaționale asumate.

Implementarea proiectului va contribui la eficientizarea activităților autorităților implicate, inclusiv ale Ministerului Sănătății, Ministerului Afacerilor Interne, Agenției

Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și instituțiilor de expertiză judiciară, prin instituirea unei proceduri unitare de evaluare și clasificare a substanțelor, clarificarea responsabilităților instituționale și consolidarea cooperării interinstituționale. Totodată, proiectul va permite actualizarea promptă a tabelelor naționale, inclusiv în contextul apariției substanțelor psihoactive noi, și va facilita corelarea cadrului normativ național cu deciziile adoptate la nivel internațional și european.

De asemenea, instituirea unei proceduri clare și previzibile va contribui la creșterea eficienței activităților de control și supraveghere, la îmbunătățirea schimbului de informații între autoritățile competente și la utilizarea mai eficientă a resurselor administrative disponibile. Alinierea clasificării precursorilor la standardele europene este de natură să simplifice procesele de reglementare și control, să reducă sarcina administrativă asociată aplicării unor proceduri neuniforme și să sprijine o mai bună gestionare a fluxurilor de import și export.

Implementarea proiectului nu presupune crearea unor structuri instituționale noi și nu generează impacte structurale asupra sistemului administrației publice, activitățile urmând a fi realizate în cadrul atribuțiilor și resurselor existente ale autorităților competente.

4.2. Impactul financiar și argumentarea costurilor estimative

Implementarea Hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale nu implică alocări financiare suplimentare din bugetul de stat. Autoritățile publice vor utiliza resursele instituționale existente pentru aplicarea noilor prevederi, inclusiv în ceea ce privește activitățile de evaluare, analiză și actualizare a tabelelor naționale, precum și cooperarea interinstituțională aferentă.

Pentru autoritățile competente, proiectul nu generează costuri suplimentare semnificative, întrucât activitățile de evaluare și clasificare a substanțelor sunt realizate în prezent în cadrul atribuțiilor funcționale existente. Instituirea unei proceduri unitare și previzibile este de natură să optimizeze utilizarea resurselor administrative, să reducă durata proceselor decizionale și să eficientizeze cooperarea între instituții.

Pentru operatorii economici, proiectul nu introduce obligații financiare directe, întrucât acesta vizează în principal reglementarea mecanismelor de clasificare și actualizare a tabelelor substanțelor supuse controlului. Alinierea clasificării precursorilor la standardele europene este de natură să reducă sarcina administrativă asupra operatorilor economici și să asigure o mai bună predictibilitate a procedurilor de import/export, inclusiv prin eliminarea unor proceduri disproporționate și armonizarea cerințelor aplicabile.

Pe termen mediu și lung, implementarea proiectului generează beneficii financiare indirecte pentru sectorul public și privat, prin creșterea predictibilității cadrului normativ, reducerea riscurilor asociate lacunelor de reglementare, îmbunătățirea mecanismelor de control și prevenirea costurilor generate de gestionarea tardivă a substanțelor psihoactive noi.

4.3. Impactul asupra sectorului privat

Adoptarea proiectului Hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale va avea un impact direct asupra sectorului privat, în special asupra operatorilor economici care desfășoară activități cu substanțe chimice reglementate, inclusiv precursori de droguri, substanțe utilizate în industria farmaceutică, chimică, veterinară și alte domenii conexe, prin clarificarea și actualizarea regimului juridic aplicabil acestor substanțe.

Principalele efecte asupra operatorilor economici sunt următoarele:

- Creșterea predictibilității cadrului normativ. Instituirea unei proceduri unitare și transparente de evaluare și modificare a tabelelor va permite operatorilor economici să anticipeze modificările de regim juridic ale substanțelor și să își planifice activitatea în mod corespunzător.

• Reducerea sarcinii administrative și simplificarea procedurilor. Alinierea clasificării precursorilor la standardele europene va conduce la eliminarea unor proceduri disproporționate și la aplicarea unor cerințe diferențiate în funcție de gradul de risc, contribuind la simplificarea proceselor de autorizare, înregistrare și control, inclusiv în domeniul importului și exportului.

• Creșterea transparenței și securității juridice. Utilizarea unei clasificări armonizate și introducerea codurilor CAS pentru identificarea substanțelor vor reduce riscul interpretărilor divergente și vor facilita aplicarea uniformă a cadrului normativ de către autorități și operatorii economici.

• Îmbunătățirea condițiilor de conformare. Stabilirea clară a procedurilor și criteriilor de clasificare va sprijini operatorii economici în respectarea cerințelor legale și va diminua riscul neconformităților generate de ambiguități normative.

Activitățile desfășurate de operatorii economici cu substanțe supuse controlului implică în continuare respectarea obligațiilor prevăzute de legislația sectorială, inclusiv obținerea autorizațiilor sau înregistrărilor, după caz, respectarea condițiilor de trasabilitate și raportare, precum și aplicarea măsurilor de control stabilite de autoritățile competente. Proiectul nu introduce obligații administrative noi, ci actualizează și armonizează regimul existent în funcție de clasificarea bazată pe risc.

În comparație cu situația actuală (scenariul de bază), proiectul este de natură să reducă o parte dintre costurile administrative generate de clasificarea nearmonizată a substanțelor și de aplicarea unor proceduri neuniforme, facilitând desfășurarea activităților economice și creând condiții mai favorabile pentru comerțul legitim cu substanțe chimice reglementate.

În ansamblu, impactul asupra sectorului privat este unul pozitiv pe termen mediu și lung, prin creșterea predictibilității cadrului normativ, reducerea poverii administrative, facilitarea procedurilor de import și export și alinierea la standardele europene, contribuind astfel la dezvoltarea unui mediu de afaceri stabil și competitiv.

4.4. Impactul social

Adoptarea Hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale are un impact social pozitiv, prin consolidarea mecanismelor de protecție a sănătății publice și creșterea capacității statului de a preveni și combate riscurile asociate circulației substanțelor stupefiante, psihotrope, precursorilor și substanțelor psihoactive noi.

Instituirea unei proceduri clare și operative de includere a substanțelor în regim de control contribuie la reducerea riscurilor generate de apariția substanțelor psihoactive noi și la limitarea accesului neautorizat la substanțe cu potențial de abuz. Totodată, actualizarea și armonizarea tabelelor naționale cu standardele internaționale și europene sprijină eficiența politicilor publice în domeniul drogurilor și consolidează capacitatea autorităților de a reacționa prompt la evoluțiile pieței ilicite.

Prin clarificarea clasificării și a regimului juridic aplicabil substanțelor, proiectul contribuie la creșterea încrederii populației în mecanismele de control și în capacitatea autorităților de a proteja sănătatea publică și siguranța societății.

4.4.1. Impactul asupra datelor cu caracter personal

Implementarea hotărârii implică, într-o măsură limitată, prelucrarea unor date cu caracter personal, în special în contextul activităților de evaluare a substanțelor, cooperării interinstituționale și gestionării procedurilor administrative aferente clasificării și actualizării tabelelor. Prelucrarea datelor cu caracter personal se va realiza cu respectarea strictă a prevederilor Legii nr. 133/2011 privind protecția datelor cu caracter personal și a normelor aplicabile în domeniu.

Datele cu caracter personal vor fi utilizate exclusiv în scopuri de reglementare, analiză și control, pentru asigurarea conformității cu prevederile legislației în domeniul controlului drogurilor. Aplicarea proiectului presupune utilizarea unor măsuri tehnice și organizatorice

adecvate pentru garantarea confidențialității, integrității și securității datelor, inclusiv limitarea accesului la acestea la personalul autorizat.

Informațiile utilizate în rapoarte și comunicări publice vor fi prezentate, după caz, într-o formă agregată sau anonimizată, care să nu permită identificarea directă a persoanelor vizate, în conformitate cu principiile legalității, proporționalității și minimizării datelor.

4.4.2. Impactul asupra echității și egalității de gen

Prevederile proiectului contribuie la promovarea echității și a tratamentului egal prin asigurarea unui nivel uniform de protecție a sănătății publice pentru toate categoriile de populație, fără discriminare pe criterii de gen, vârstă, dizabilitate, statut socioeconomic sau alte criterii.

Hotărârea nu conține prevederi care să genereze discriminare directă sau indirectă între femei și bărbați. Dimpotrivă, prin consolidarea mecanismelor de prevenire a consumului și circulației ilegale a substanțelor cu potențial de abuz, proiectul contribuie la reducerea vulnerabilităților sociale și la protejarea grupurilor expuse riscurilor asociate consumului de droguri, în conformitate cu principiile echității în sănătate și egalității de gen asumate de Republica Moldova la nivel național și internațional.

4.5. Impactul asupra mediului

Proiectul Hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale nu generează un impact negativ asupra mediului, întrucât acesta vizează în principal reglementarea mecanismelor de clasificare și actualizare a substanțelor aflate sub control, fără a introduce activități noi cu impact direct asupra factorilor de mediu.

Totodată, prin clarificarea regimului juridic aplicabil substanțelor cu potențial de abuz și consolidarea mecanismelor de control asupra circulației acestora, proiectul contribuie indirect la prevenirea utilizării necorespunzătoare și a eliminării necontrolate a substanțelor periculoase, reducând riscurile de contaminare a mediului.

Actualizarea și armonizarea tabelelor naționale, inclusiv în raport cu substanțele psihoactive noi, sprijină o gestionare mai eficientă a substanțelor chimice și facilitează aplicarea măsurilor de control și trasabilitate, cu efecte pozitive asupra prevenirii poluării accidentale și a impactului asupra ecosistemelor.

În ansamblu, proiectul are un impact neutru sau indirect pozitiv asupra mediului, prin consolidarea cadrului de reglementare și control al substanțelor potențial periculoase, fără a genera costuri sau obligații suplimentare cu relevanță directă pentru protecția mediului.

4.6. Alte impacturi și informații relevante

5. Compatibilitatea proiectului actului normativ cu legislația UE

Prezentul proiect transpune parțial:

– Regulamentul (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 februarie 2004 privind precursorii drogurilor, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 047 din 18 februarie 2004, CELEX: 32004R0273, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul delegat (UE) 2024/1331 al Comisiei din 28 februarie 2024;

– Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Consiliului din 22 decembrie 2004 de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Uniune și țările terțe, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 022 din 26 ianuarie 2005, CELEX: 32005R0111, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul delegat (UE) 2024/1331 al Comisiei din 28 februarie 2024;

– Regulamentul delegat (UE) 2015/1011 al Comisiei din 24 aprilie 2015 de completare a Regulamentului (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 111/2005 al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a

comerțului cu precursori de droguri între Comunitate și țările terțe și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1277/2005 al Comisiei, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 162 din 27 iunie 2015, CELEX: 32015R1011;

– Decizia-cadru 2004/757/JAI a Consiliului din 25 octombrie 2004 de stabilire a dispozițiilor minime privind elementele constitutive ale infracțiunilor și sancțiunile aplicabile în domeniul traficului ilicit de droguri, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 335 din 11 noiembrie 2004, CELEX: 32004F0757, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Directiva delegată (UE) 2022/1326 a Comisiei din 18 martie 2022.

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

Proiectul de hotărâre cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale este elaborat în conformitate cu angajamentele asumate de Republica Moldova în procesul de aderare la Uniunea Europeană.

Transpunerea realizată prin prezentul proiect vizează, în principal, armonizarea clasificării precursorilor de droguri și a altor substanțe supuse controlului cu structura și abordarea bazată pe risc utilizată la nivelul Uniunii Europene, instituirea unui mecanism procedural compatibil cu cerințele europene privind actualizarea listelor de substanțe și corelarea tabelelor naționale cu evoluțiile legislative și tehnice la nivel european.

Proiectul constituie actul normativ secundar necesar pentru implementarea prevederilor Legii nr. 201/2025 și pentru asigurarea compatibilității cadrului național cu reglementările Uniunii Europene în domeniul controlului precursorilor și combaterii traficului ilicit de droguri. Adoptarea acestuia nu exclude necesitatea unor eventuale ajustări ulterioare ale cadrului normativ, în funcție de evoluția acquis-ului Uniunii Europene și de dinamica procesului de aderare.

Se menționează că actele Uniunii Europene vizate au fost transpuse la nivel primar prin Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri, care instituie cadrul general de reglementare și competențele autorităților naționale. Prin prezentul proiect se realizează transpunerea la nivel secundar și operațional a anexelor și listelor de substanțe prevăzute de legislația Uniunii Europene, după cum urmează:

– **Anexele I și II** ale Regulamentului (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 februarie 2004 privind precursorii drogurilor (CELEX: 32004R0273), astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul delegat (UE) 2024/1331.

Transpunerea vizează clasificarea precursorilor de droguri pe categorii de risc și stabilirea regimului juridic diferențiat aplicabil operatorilor economici în cadrul pieței interne, inclusiv cerințele de autorizare, înregistrare și monitorizare a circulației acestora.

– **Anexa** la Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Consiliului din 22 decembrie 2004 (CELEX: 32005R0111), astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul delegat (UE) 2024/1331.

Transpunerea privește lista precursorilor de droguri supuși monitorizării în comerțul dintre Uniunea Europeană și țările terțe și fundamentarea regimului de control aplicabil operațiunilor de import și export.

– **Anexa I** a Regulamentului delegat (UE) 2015/1011 al Comisiei din 24 aprilie 2015 (CELEX: 32015R1011).

Transpunerea are ca obiect detalierea categoriilor de precursori și stabilirea condițiilor tehnice și administrative pentru monitorizarea comerțului cu aceste substanțe, în completarea Regulamentelor (CE) nr. 273/2004 și nr. 111/2005.

– **Lista substanțelor menționate la articolul 1 punctul 1 litera (b)** al Deciziei-cadru 2004/757/JAI a Consiliului (CELEX: 32004F0757), astfel cum a fost modificată prin Directiva delegată (UE) 2022/1326.

Transpunerea vizează includerea substanțelor psihoactive noi și a altor substanțe cu potențial de abuz în regimul de control penal și administrativ, prin corelarea clasificării naționale cu lista actualizată a substanțelor care fac obiectul incriminării la nivelul Uniunii Europene.

Se menționează că anexele regulamentelor Uniunii Europene în materia precursorilor de droguri nu urmează a fi abrogate odată cu aderarea Republicii Moldova la Uniunea Europeană, întrucât substanțele vizate fac obiectul controlului internațional în temeiul Convenției Organizației Națiunilor Unite împotriva traficului ilicit de stupefiante și substanțe psihotrope din 1988, la care Republica Moldova este parte. Reglementările Uniunii Europene în acest domeniu reprezintă instrumente de punere în aplicare și consolidare a obligațiilor asumate prin convențiile internaționale.

Prin urmare, o abordare normativă adecvată nu constă în abrogarea anexelor naționale odată cu aderarea, ci în revizuirea și corelarea acestora, prin introducerea unor referințe dinamice sau prin actualizarea corespunzătoare a tabelelor, în concordanță cu legislația Uniunii Europene aplicabilă statelor membre. O astfel de practică este utilizată și de alte state membre ale Uniunii Europene, precum Republica Cehă, România sau Republica Lituania, care mențin tabele naționale corelate cu anexele regulamentelor europene și cu convențiile internaționale, asigurând coerența între obligațiile internaționale și cadrul juridic intern.

În consecință, proiectul consolidează cadrul normativ secundar necesar aplicării efective a Legii nr. 201/2025 și asigură compatibilitatea progresivă a legislației naționale cu acquis-ul Uniunii Europene în domeniul controlului drogurilor și al precursorilor, în contextul procesului de integrare europeană a Republicii Moldova..

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

Adoptarea proiectului hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale creează cadrul juridic intern necesar pentru implementarea coerentă și efectivă a legislației Uniunii Europene în domeniul controlului drogurilor și al precursorilor de droguri, menționate la pct. 5.

Prin instituirea unei proceduri unitare, transparente și previzibile de evaluare, includere, modificare și excludere a substanțelor din tabelele naționale, proiectul asigură mecanismele interne necesare pentru preluarea și aplicarea actualizărilor operate la nivelul Uniunii Europene, inclusiv în ceea ce privește clasificarea precursorilor și abordarea bazată pe risc.

Totodată, aprobarea tabelelor naționale actualizate și corelarea acestora cu structura și categoriile utilizate în actele europene relevante permit asigurarea compatibilității cadrului normativ național cu reglementările Uniunii Europene privind monitorizarea comerțului cu precursori de droguri și combaterea traficului ilicit de droguri.

Proiectul instituie, de asemenea, mecanismele instituționale și procedurale necesare pentru cooperarea interinstituțională și pentru actualizarea periodică a tabelelor naționale, în corelare cu modificările acquis-ului Uniunii Europene, contribuind astfel la crearea unui cadru normativ stabil, flexibil și adaptabil, compatibil cu cerințele procesului de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană.

6. Avizarea și consultarea publică a proiectului actului normativ

Pe pagina particip.gov.md a fost publicat anunțul cu privire la inițierea elaborării proiectului:

<https://particip.gov.md/ro/document/stages/ministerul-sanatatii-anunta-initierea-elaborarii-proiectului-hotararii-guvernului-pentru-modificarea/15453>

7. Concluziile expertizelor

Proiectul va fi supus expertizei juridice conform art. 37 și expertizei anticorupție conform prevederilor art. 36 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative.

8. Modul de încorporare a actului în cadrul normativ existent

Implementarea proiectului presupune intervenții asupra cadrului normativ secundar existent, în vederea asigurării coerenței și eliminării paralelismelor normative.

În mod special, se propune:

– abrogarea Hotărârii Guvernului nr. 1088/2004 cu privire la aprobarea tabelelor și listelor substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor acestora, supuse controlului;

Abrogarea acestui act normativ este necesară întrucât reglementările privind clasificarea și actualizarea substanțelor supuse controlului urmează a fi instituite prin noua hotărâre a Guvernului, elaborată în temeiul Legii nr. 201/2025, într-o formă modernizată, armonizată cu standardele internaționale și europene și fundamentată pe o procedură unitară, transparentă și previzibilă de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale.

Adoptarea proiectului va asigura consolidarea cadrului normativ într-un act unic, coerent și actualizat, corespunzător noii arhitecturi legislative instituite prin Legea nr. 201/2025.

9. Măsurile necesare pentru implementarea prevederilor proiectului actului normativ

Suplimentar măsurilor de modificare și actualizare a cadrului normativ secundar, implementarea proiectului hotărârii Guvernului necesită realizarea următoarelor acțiuni:

(1) instruirea personalului autorităților competente implicate în procesul de evaluare, clasificare și control al substanțelor supuse regimului juridic special, inclusiv al Ministerului Sănătății, Ministerului Afacerilor Interne, Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, Serviciului Vamal, instituțiilor de expertiză judiciară și altor autorități relevante, precum și informarea operatorilor economici cu privire la noile reglementări, proceduri și cerințe aplicabile;

(2) stabilirea și aplicarea unui mecanism de monitorizare a implementării noilor reglementări, inclusiv evaluarea periodică a eficienței procedurii de evaluare și modificare a tabelelor naționale ale substanțelor supuse controlului și a gradului de corelare cu evoluțiile internaționale și europene în domeniu.

De menționat că implementarea proiectului nu necesită crearea unor structuri instituționale noi și nu implică modificarea atribuțiilor funcționale ale autorităților competente, activitățile urmând a fi realizate în cadrul competențelor și resurselor instituționale existente.

Ministru

Emil CEBAN

TABEL DE CONCORDANȚĂ

1	Titlul actului UE, inclusiv cea mai recentă modificare, nr. CELEX Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Consiliului din 22 decembrie 2004 de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Comunitate și țările terțe, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 022 din 26 ianuarie 2005, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul delegat (UE) 2024/1331 al Comisiei din 28 februarie 2024, nr. CELEX: 02004R0273-20240603						
2	Titlul proiectului de act normativ național Legea cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și plantelor care conțin astfel de substanțe, precursorilor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri						
3	Gradul general de compatibilitate Parțial compatibil						
4	Autoritatea/ persoana responsabilă Ministerul Sănătății						
5	Data întocmirii/actualizării 02.08.2024/26.05.2025/17.02.2026						
6	Actul Uniunii Europene CAPITOLUL I OBIECTUL ȘI DEFINIȚII <i>Articolul 1</i> Prezentul regulament stabilește norme pentru monitorizarea schimburilor comerciale între Uniunii și țări terțe în anumite substanțe utilizate frecvent pentru fabricarea ilicită de stupefiante și substanțe psihotrope (denumite în continuare precursori de droguri) în scopul prevenirii deturnării acestor substanțe. Se aplică importurilor, exporturilor și activităților intermediare.	7	Proiectul de act normativ național Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 1. Domeniul de aplicare a prezentei legi (1) Prezenta lege se aplică activităților cu substanțe stupefiante, substanțe psihotrope, plante care conțin astfel de substanțe, cu precursori de droguri, cu medicamente care conțin substanțe stupefiante, psihotrope și/sau precursori, cu substanțe psihoactive noi, substitute de droguri și produse etnobotanice, desfășurate pe teritoriul Republicii Moldova în scopuri medicale, științifice, industriale, de expertiză, horticole	8	Gradul de compatibilitate Compatibil	9	Observații

Prezentul regulament nu aduce atingere normelor speciale din alte domenii referitoare la comerțul cu mărfuri între Uniunii și țări terțe.	sau în alte scopuri permise de lege, precum și activităților de prevenire, control și monitorizare a circulației acestora. (2) Prezenta lege se aplică persoanelor fizice și juridice care desfășoară activități cu substanțele și produsele prevăzute la alin. (1), precum și autorităților competente care exercită atribuții de autorizare, supraveghere și control în domeniul respectiv.		
<i>Articolul 2</i> În sensul prezentului regulament, se aplică următoarele definiții: (a) „substanță clasificată” înseamnă orice substanță inclusă în lista din anexă care poate fi utilizată la fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope, inclusiv amestecuri și produse naturale care conțin astfel de substanțe, excluzând, însă, produsele naturale și amestecurile care conțin substanțe clasificate și care sunt compuse în așa fel încât substanțele clasificate nu pot fi utilizate sau extrase cu ușurință prin mijloace gata de utilizare sau viabile din punct de vedere economic, medicamentele astfel cum sunt definite la articolul 1 punctul 2 din Directiva 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului ⁽¹⁾ și medicamentele de uz veterinar astfel cum sunt definite la articolul 1 punctul 2 din Directiva 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului (2), cu excepția medicamentelor și a medicamentelor de uz veterinar incluse în lista din anexă;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: 37. <i>substanță clasificată ca precursor (în continuare – substanță clasificată)</i> – orice substanță aflată sub control național, inclusă în listele nr. 1–4 din tabelul IV prevăzut în anexa nr. 1, care poate fi utilizată pentru fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope. Aceasta include amestecuri și produse naturale care conțin astfel de substanțe, conform categoriilor prevăzute în anexa nr. 1. Nu sunt considerate substanțe clasificate produsele medicamentoase, preparatele farmaceutice, amestecurile, produsele naturale sau alte articole care conțin substanțe clasificate, în măsura în care acestea sunt combinate într-un mod care face imposibilă utilizarea sau recuperarea lor prin metode economice viabile;	Compatibil	
	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor	Compatibil	

(b) „substanță neclasificată” înseamnă orice substanță care, deși nu este menționată în anexă, este identificată ca fiind o substanță utilizată la fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope;	care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>38. substanță neclasificată ca precursor (în continuare – substanță neclasificată) – substanță care nu se regăsește în listele nr. 1–4 din tabelul IV prevăzut în anexa nr. 1, este identificată ca fiind utilizată în fabricarea ilicită de substanțe stupefiante sau psihotrope și se propune pentru includere în lista nr. 5 din tabelul IV prevăzut în anexa nr. 1;</i>		
(c) „import” înseamnă orice intrare a substanțelor clasificate cu statut de mărfuri din afara Uniunii pe teritoriul vamal al Uniunii, inclusiv depozitarea temporară, intrarea într-o zonă liberă sau într-un antrepozit liber, plasarea sub un regim suspensiv și punerea în liberă circulație în sensul Regulamentului (CEE) nr. 2913/92 al Consiliului ⁽¹⁾;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>17. import – orice introducere pe teritoriul vamal al Republicii Moldova a substanțelor reglementate de prezenta lege;</i>	Compatibil	
(d) „export” înseamnă orice ieșire a substanțelor clasificate de pe teritoriul vamal al Uniunii, inclusiv ieșirea substanțelor clasificate care necesită o declarație vamală și ieșirea substanțelor clasificate după depozitarea acestora într-o zonă	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică:	Compatibil	

liberă supusă controlului de tip I sau într-un antrepozit liber în sensul Regulamentului (CEE) nr. 2913/92;	13. <i>export</i> – orice scoatere de pe teritoriul vamal al Republicii Moldova a substanțelor reglementate de prezenta lege;		
(e) „activități intermediare” înseamnă orice activitate de organizare a achiziției și a vânzării sau a furnizării substanțelor clasificate, exercitată de o persoană fizică sau juridică ce urmărește să obțină un acord între două părți sau care acționează în numele a cel puțin uneia dintre aceste părți fără să intre în posesia acestor substanțe sau să preia controlul executării tranzacției respective; această definiție include, de asemenea, orice activitate exercitată de o persoană fizică sau juridică stabilită în Uniune, care implică achiziția și vânzarea sau furnizarea substanțelor clasificate fără ca acestea să intre pe teritoriul vamal al Uniunii;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: 2. <i>activități intermediare cu precursori (în continuare – activități intermediare)</i> – activități de organizare a procurării, vânzării sau furnizării substanțelor clasificate, desfășurate de o persoană fizică sau juridică pentru a obține un acord între părți sau pentru a acționa în numele a cel puțin uneia dintre părți, fără a intra în posesia acestor substanțe sau fără a prelua controlul tranzacției;	Compatibil	
(f) „operator” înseamnă orice persoană fizică sau juridică implicată în importul sau exportul substanțelor clasificate sau în activități intermediare conexe, inclusiv persoanele care desfășoară pe cont propriu activitatea de completare a declarațiilor vamale, fie cu titlu de ocupație principală, fie cu titlu de activitate secundară ținând de o altă ocupație;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: 23. <i>operator de precursori (în continuare – operator)</i> – orice persoană fizică sau juridică implicată în importul sau exportul substanțelor clasificate sau în activități intermediare conexe, inclusiv persoane care desfășoară activitatea de completare a declarațiilor	Compatibil	

	vamale, fie ca activitate principală, fie ca activitate secundară;		
(g) „exportator” înseamnă persoana fizică sau juridică principal responsabilă pentru activitățile de export în temeiul legăturilor sale economice și juridice cu substanțele clasificate și cu destinatarul și, după caz, persoana care depune declarația vamală sau în numele căreia este depusă declarația vamală;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>14. exportator</i> – persoană fizică sau juridică responsabilă de realizarea operațiunii de export al substanțelor reglementate de prezenta lege, în numele căreia se întocmește declarația vamală;	Compatibil	
(h) „importator” înseamnă persoana fizică sau juridică principal responsabilă pentru activitățile de import în temeiul legăturilor sale economice și juridice cu substanțele clasificate și cu expeditorul și care depune declarația vamală sau în numele căreia este depusă declarația vamală;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>18. importator</i> – persoană fizică sau juridică responsabilă de efectuarea operațiunii de import al substanțelor reglementate de prezenta lege, în numele căreia se întocmește declarația vamală;	Compatibil	
(i) „destinatar final” înseamnă orice persoană fizică sau juridică pentru care se livrează substanțele clasificate; această persoană poate fi diferită de utilizatorul final;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni	Compatibil	

	În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>10. destinatatar final de precursori (în continuare – destinatatar final)</i> – persoană fizică sau juridică căreia i se livrează substanțele clasificate, în scopuri specifice, care poate fi diferită de utilizatorul final, dar care urmează să preia aceste substanțe pentru utilizarea lor ulterioară, conform prevederilor legislației;		
(j) „produs natural” înseamnă un organism sau o parte dintr-un organism în orice formă sau orice substanță prezentă în natură în sensul articolului 3 punctul 39 din Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului (²);	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>28. produs natural</i> – organism sau o parte din acesta, în orice formă, ori orice substanță prezentă în natură, respectiv substanță care există în natură ca atare, neprelucrată sau prelucrată numai cu mijloace manuale, mecanice sau gravitaționale, prin dizolvare în apă, prin flotație, prin extracție cu apă, prin distilare cu vapori sau prin încălzire numai în scopul eliminării apei sau care este extrasă din aer prin orice mijloace;	Compatibil	
(k) „Organul Internațional de Control al Stupefiantelor” înseamnă organismul creat de Convenția unică privind stupefiantele din 1961, astfel cum a fost modificată prin Protocolul din 1972.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică:	Compatibil	

	7. <i>Consiliul Internațional pentru Controlul Drogurilor</i> – organism creat de Convenția unică a Organizației Națiunilor Unite asupra stupefiantelor din 1961, modificată prin Protocolul din 1972 (în continuare – Convenția unică asupra stupefiantelor din 1961);		
CAPITOLUL II MONITORIZAREA COMERȚULUI SECȚIUNEA 1 Documentarea și etichetarea <i>Articolul 3</i> Toate importurile, exporturile sau activitățile intermediare care implică substanțe clasificate, cu excepția substanțelor incluse în categoria 4 din anexă, sunt însoțite de operator cu documente vamale și comerciale, precum și cu declarații sumare, declarații vamale, facturi, manifestele mărfurilor, documente de transport și alte documente de expediție.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiant, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 72. Documentarea (1) Importurile, exporturile sau activitățile intermediare care implică substanțe clasificate, cu excepția celor clasificate în Categoria 4, se însoțesc de documente vamale și comerciale, precum declarații sumare, declarații vamale, declarațiile clientului, facturi, liste de mărfuri, documente de transport sau alte documente de expediție.	Compatibil	
Aceste documente conțin următoarele informații: (a) denumirea substanței clasificate, astfel cum este menționată în anexă sau, în cazul în care este vorba de un amestec sau de un produs natural, denumirea acestuia și denumirea oricărei substanțe clasificate, astfel cum sunt menționate în anexă, prezente în amestec sau în produsul natural, urmate de termenii „DRUG PRECURSORS”; (b) cantitatea și greutatea substanței clasificate și, în cazul în care este vorba de un amestec sau de un produs natural, cantitatea, greutatea și, după caz, procentajul oricărei substanțe clasificate conținute în acesta, și	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiant, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 72. Documentarea (2) Documentele prevăzute la alin. (1) conțin următoarele informații: a) denumirea substanței clasificate, conform tabelelor naționale; în cazul unui amestec sau produs natural – denumirea acestuia și denumirea oricărei substanțe clasificate din tabelatele naționale, prezente în amestec sau produs natural, urmate de termenul „Precursori”;	Compatibil	

(c) numele și adresa exportatorului, a importatorului, a destinatarului final și, după caz, a persoanei care efectuează activități intermediare.	b) cantitatea și greutatea substanței clasificate; pentru amestecuri sau produse naturale – cantitatea, greutatea și procentajul substanței clasificate din acestea, dacă este cazul; c) denumirea/numele, prenumele și adresa exportatorului, importatorului, destinatarului final și, dacă este cazul, ale persoanei care desfășoară activități intermediare.		
<i>Articolul 4</i> Documentația prevăzută la articolul 3 se păstrează de către operatori pe o perioadă de trei ani de la sfârșitul anului calendaristic în care a avut loc operațiunea. Documentația se organizează pe suport electronic sau pe hârtie, astfel încât să fie imediat disponibilă unui eventual control la cererea autorităților competente. Documentația se poate furniza pe un suport de imagini sau pe orice alt suport de date, cu condiția ca datele, în momentul în care sunt trecute din nou sub formă de text, să corespundă cu documentația scrisă în formă și conținut, să fie disponibile în orice moment și să poată fi consultate în orice moment sub formă de text și analizate prin procedee automate.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 72. Documentarea (5) Documentele și înregistrările prevăzute la alin. (1)–(4) se păstrează timp de cel puțin 3 ani de la încheierea anului calendaristic în care a avut loc tranzacția prevăzută la alin. (1) și se pun la dispoziția autorităților competente, la cerere. (6) Documentele pot fi păstrate sub formă de imagini sau pe suporturi care stochează date, cu condiția ca: a) acestea să fie conforme originalului; b) să fie disponibile imediat și analizabile pe durata perioadei de păstrare prevăzută la alin. (5).	Compatibil	
<i>Articolul 5</i> Operatorii se asigură că pe orice ambalaj care conține substanțe clasificate, cu excepția substanțelor incluse în categoria 4 din anexă, se aplică o etichetă care indică denumirea acestora, astfel cum figurează în anexă, sau, în cazul în care este vorba de un amestec sau de un produs natural, denumirea acestuia și denumirea oricărei substanțe clasificate, cu excepția	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 73. Etichetarea Operatorii sau utilizatorii aplică etichete pe substanțele clasificate în categoriile 1, 2 și 3 înainte de livrare.	Compatibil	

substanțelor incluse în categoria 4 din anexă, astfel cum figurează în anexă, prezente în amestec sau în produsul natural. Operatorii pot aplica, în plus, etichetele lor obișnuite.	Etichetele trebuie să includă denumirile substanțelor, astfel cum se aprobă de Guvern. Operatorii pot aplica și etichetele lor obișnuite.		
SECȚIUNEA 2 <i>Acordarea de licențe și înregistrarea operatorilor</i> <i>Articolul 6</i> (1) În absența unor dispoziții contrare, operatorii stabiliți în Uniune, cu excepția agenților vamali și a transportatorilor atunci când acționează numai în această calitate, care desfășoară activități de import, activități de export sau activități intermediare care implică substanțe clasificate incluse în categoria 1 din anexă sunt titularii unei licențe. Această licență este eliberată de autoritatea competentă din statul membru în care este stabilit operatorul.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 49. Autorizarea activității cu substanțe clasificate în Categoria 1 (1) Operatorii sau utilizatorii care dețin, introduc pe piață sau desfășoară activități de import, export sau activități intermediare cu substanțe clasificate în Categoria 1 solicită și obțin autorizația pentru activitate cu precursorii de droguri, prevăzută de prezenta lege.	Compatibil	
La examinarea acordării unei licențe, autoritatea competentă ține seama de competența și de integritatea solicitantului, în special de absența unei încălcări grave sau a unor încălcări repetate ale legislației din domeniul precursorilor de droguri și de absența unui cazier judiciar pentru o infracțiune gravă.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 55. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea sau retragerea autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri (1) La examinarea acordării autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri, Comitetul evaluează competențele și integritatea solicitantului, în special prin verificarea absenței unor încălcări ale regulilor de circulație a drogurilor în baza certificatului de cazier detaliat.	Compatibil	
Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 30b în vederea stabilirii condițiilor pentru acordarea licențelor și pentru determinarea cazurilor în care nu este necesară o licență.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la

			activitatea Comisiei Europene.
(2) Licența poate fi suspendată sau revocată de autoritățile competente, în cazul în care condițiile acordării sale nu mai sunt îndeplinite sau în cazul în care există motive întemeiate de a suspecta existența unui risc de deturnare a substanțelor clasificate.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 55. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea sau retragerea autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri (3) Autorizația sau înregistrarea pentru activitate cu precursorii de droguri se suspendă sau se retrage în cazul în care există motive justificate că deținătorul nu întrunește cerințele pentru acordarea autorizației sau înregistrării ori în cazul existenței unui risc de deturnare a substanțelor clasificate.	Compatibil	
(3) Comisia stabilește un model de licență prin intermediul unor acte de punere în aplicare. Actele de punere în aplicare respective se adoptă în conformitate cu procedura de examinare menționată la articolul 30 alineatul (2).		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene. Modelul de autorizație vor fi stabilite de Comitet, timp de 6 luni din data intrării în vigoare a prezentei legi.
<i>Articolul 7</i>	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor	Compatibil	

(1) În absența unor dispoziții contrare, operatorii stabiliți în Uniune, cu excepția agenților vamali și a transportatorilor atunci când acționează numai în această calitate, care desfășoară activități de import, activități de export sau activități intermediare care implică substanțe clasificate incluse în categoria 2 din anexă sau activități de export de substanțe clasificate incluse în categoria 3 din anexă sunt titularii unei înregistrări. Această înregistrare este eliberată de autoritatea competentă din statul membru în care este stabilit operatorul.	care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 51. Înregistrarea introducerii pe piață a substanțelor clasificate în categoriile 2 și 3 (1) Operatorii sau utilizatorii, cu excepția agenților vamali și a transportatorilor care acționează exclusiv în această calitate, care introduc pe piață, desfășoară activități de import, export sau activități intermediare cu substanțe clasificate în Categoria 2 sau exportă substanțe clasificate în Categoria 3 trebuie să obțină de la Comitet o înregistrare pentru activitate cu precursorii de droguri (în continuare – înregistrare), conform formularului aprobat de Comitet.		
La examinarea prealabilă acordării unei înregistrări, autoritatea competentă ține seama de competența și de integritatea solicitantului, în special de absența unei încălcări grave sau a unor încălcări repetate ale legislației în domeniul precursorilor de droguri și de absența unui cazier judiciar pentru o infracțiune gravă.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 55. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea sau retragerea autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri (1) La examinarea acordării autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri, Comitetul evaluează competențele și integritatea solicitantului, în special prin verificarea absenței unor încălcări ale regulilor de circulație a drogurilor în baza certificatului de cazier detaliat.	Compatibil	
Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 30b în vederea stabilirii condițiilor pentru acordarea înregistrărilor și pentru determinarea cazurilor în care nu este necesară o înregistrare.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea

			Comisiei Europene.
(2) Autoritatea competentă poate suspenda sau revoca înregistrarea, în cazul în care condițiile eliberării sale nu mai sunt îndeplinite sau în cazul în care există motive rezonabile de a suspecta existența unui risc de deturnare a substanțelor clasificate.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 55. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea sau retragerea autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri (3) Autorizația sau înregistrarea pentru activitate cu precursorii de droguri se suspendă sau se retrage în cazul în care există motive justificate că deținătorul nu întrunește cerințele pentru acordarea autorizației sau înregistrării ori în cazul existenței unui risc de deturnare a substanțelor clasificate.	Compatibil	
<i>Articolul 8</i> (1) Atunci când substanțele clasificate sunt introduse pe teritoriul vamal al Uniunii în vederea descărcării sau a transportării, a depozitării temporare, a depozitării într-o zonă liberă supusă controlului de tip I sau într-un antrepozit liber sau a plasării sub regim de tranzit extern al Uniunii, scopul legal trebuie demonstrat de operator la cererea autorităților competente.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 63. Autorizația de import al precursorilor de droguri (3) Dacă substanțele prevăzute la alin. (1) sunt descărcate, transportate, depozitate temporar, păstrate într-un regim special, nu este necesară autorizația de import al precursorilor de droguri, iar scopul legal, la cererea autorităților competente, este demonstrat de operator.	Compatibil	
(2) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 30b pentru a stabili criteriile pentru determinarea modalității în care se pot demonstra scopurile licite ale tranzacției, astfel încât toate mișcările substanțelor		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la

clasificate pe teritoriul vamal al Uniunii să poată fi monitorizate de către autoritățile competente, iar riscul de deturnare să poată fi redus la minimum.			activitatea Comisiei Europene.
SECȚIUNEA 3 Notificarea informațiilor <i>Articolul 9</i> (1) Operatorii stabiliți în Uniune notifică de îndată autorităților competente toate circumstanțele, precum comenzile sau tranzacțiile neobișnuite cu substanțe clasificate, care sugerează că aceste substanțe destinate importului, exportului sau unor activități intermediare ar putea fi deturnate către fabricarea ilicită de stupefianți sau de substanțe psihotrope.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefianți, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 75. Notificarea Comitetului și a autorităților competente (1) Operatorii sau utilizatorii notifică de îndată Comitetul și autoritățile competente despre orice împrejurări care indică tranzacții neobișnuite cu substanțe clasificate, sugerând deturnarea acestora către fabricarea ilicită de substanțe stupefianți sau psihotrope.	Compatibil	
În acest scop, operatorii furnizează orice informație disponibilă, precum: (a) denumirea substanței clasificate; (b) cantitatea și greutatea substanței clasificate; și (c) numele și adresa exportatorului, a importatorului, a destinatarului final și, după caz, a persoanei implicate în activitățile intermediare. Aceste informații se colectează numai în scopul prevenirii deturnării substanțelor clasificate.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefianți, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 75. Notificarea Comitetului și a autorităților competente (2) Notificarea prevăzută la alin. (1) este realizată de către persoana responsabilă sau înlocuitorul acesteia și cuprinde informațiile disponibile care permit Comitetului și Ministerului Afacerilor Interne verificarea legitimității tranzacției. Informațiile includ: a) denumirea substanței clasificate; b) cantitatea și greutatea substanței clasificate; c) denumirea/numele, prenumele și adresa exportatorului, importatorului, destinatarului final și,	Compatibil	

	dacă este cazul, ale persoanei implicate în activități intermediare. (3) Informațiile prevăzute la alin. (2) sunt colectate exclusiv în scopul prevenirii deturnării substanțelor clasificate către activități ilicite.		
(2) Operatorii prezintă autorităților competente informații concise privind exporturile, importurile sau activitățile lor intermediare.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 74. Informații necesare pentru monitorizarea substanțelor clasificate (4) Operatorii sau utilizatorii furnizează Comitetului informații concise despre exporturi, importuri sau activități intermediare, în format electronic sau în scris, în termenul stabilit de Comitet.	Compatibil	
Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 30b în vederea determinării informațiilor care sunt necesare autorităților competente, pentru a le permite acestora să monitorizeze respectivele activități. Comisia precizează, prin intermediul actelor de punere în aplicare, normele procedurale referitoare la furnizarea unor astfel de informații, inclusiv, după caz, în formă electronică către baza de date europeană privind precursorii de droguri instituită în temeiul Regulamentului (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽¹⁾ („baza de date europeană”). Respectivele acte de punere în aplicare se adoptă în conformitate cu procedura de examinare menționată la articolul 30 alineatul (2).		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene.
<i>Articolul 10</i>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic

(1) Pentru a facilita cooperarea între autoritățile competente din statele membre, operatorii stabiliți în Uniune și industria chimică, în special în ceea ce privește substanțele neclasificate, Comisia, în consultare cu statele membre, elaborează și actualizează orientările.			european se referă la activitatea Comisiei Europene și statelor membre.
(2) Aceste orientări includ în special: (a) informații privind mijloacele de identificare și de semnalare ale tranzacțiilor suspecte; (b) o listă actualizată periodic cu substanțele neclasificate care să permită industriei să monitorizeze în mod voluntar comerțul cu aceste substanțe.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 47. Orientările și lista substanțelor neclasificate (2) Orientările includ, în special: a) informații despre metodele de identificare și notificare a tranzacțiilor suspecte; b) lista actualizată periodic a substanțelor neclasificate, pentru a permite industriei să controleze voluntar activitatea cu aceste substanțe; c) alte informații considerate utile.	Compatibil	
(3) Autoritățile competente se asigură că orientări sunt difuzate periodic în conformitate cu obiectivele definite de acestea.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 47. Orientările și lista substanțelor neclasificate (1) Comitetul, prin intermediul site-ului web oficial, informează operatorii care utilizează precursori de droguri cu privire la orientările și lista substanțelor neclasificate.	Compatibil	
(4) Pentru a răspunde rapid noilor tendințe în ceea ce privește deturnarea, autoritățile competente ale statelor membre și ale		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic

Comisiei pot propune adăugarea unei substanțe neclasificate în lista menționată la alineatul (2) litera (b), pentru a monitoriza temporar comerțul cu respectiva substanță. Modalitățile practice și criteriile pentru includerea sau eliminarea de pe listă se specifică în orientările menționate la alineatul (1). (5) Dacă monitorizarea voluntară de către industrie este considerate ca fiind insuficientă pentru a preveni utilizarea unei substanțe neclasificate la fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope, Comisia poate adăuga substanța neclasificată în anexă prin intermediul unor acte delegate, în conformitate cu articolul 30b.			european se referă la activitatea Comisiei Europene și statelor membre.
SECȚIUNEA 4 Notificarea prealabilă exportului <i>Articolul 11</i> (1) Toate exporturile de substanțe clasificate incluse în categoriile 1 și 4 din anexă, precum și exporturile de substanțe clasificate incluse în categoriile 2 și 3 din anexă către anumite țări de destinație sunt precedate de o notificare prealabilă exportului transmisă de autoritățile competente din Uniune autorităților competente din țara de destinație, în conformitate cu articolul 12 alineatul (10) din Convenția Organizației Națiunilor Unite. Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 30b din prezentul regulament pentru a stabili listele țărilor de destinație pentru exportul de substanțe clasificate incluse în categoriile 2 și 3 din anexă în scopul de a reduce la minimum riscul de deturnare a substanțelor clasificate. Țara de destinație poate răspunde în termen de 15 zile lucrătoare, după care operațiunea de export poate fi autorizată de către autoritățile competente din statul membru de export, în cazul în care nu s-a primit nici un aviz de la autoritățile	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 58. Notificarea prealabilă exportului (1) Toate exporturile de substanțe clasificate în categoriile 1 și 4, precum și cele clasificate în categoriile 2 și 3 destinate anumitor țări, conform deciziilor Comitetului, se preced de o notificare prealabilă transmisă autorităților competente din țara de destinație. (2) Țara de destinație răspunde în termen de 15 zile lucrătoare, iar dacă nu există obiecții, care să indice că exportul poate fi utilizat pentru producția ilicită	Compatibil	

competente din țara de destinație care să indice că această operațiune de export ar putea fi destinată fabricării ilicite de stupefiante sau de substanțe psihotrope.	de substanțe stupefiante sau psihotrope, Comitetul autorizează operațiunea de export.		
(2) În cazul substanțelor clasificate care trebuie să facă obiectul unei notificări în conformitate cu alineatul (1), autoritățile competente din statul membru în cauză furnizează informațiile menționate la articolul 13 alineatul (1) autorităților competente din țara de destinație înainte de exportul acestor substanțe. Autoritatea care furnizează aceste informații solicită autorității din țara terță care le primește să păstreze caracterul confidențial al oricărui secret economic, industrial, comercial sau profesional sau al oricărui procedeu comercial conținut în acestea.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 58. Notificarea prealabilă exportului (3) Comitetul solicită autorităților competente din țara de destinație să păstreze confidențialitatea informațiilor economice, comerciale sau profesionale furnizate în notificare.	Compatibil	
(3) Autoritățile competente pot aplica proceduri simplificate de notificare prealabilă exportului atunci când s-au asigurat că acest lucru nu va genera niciun risc de deturnare a substanțelor clasificate.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 58. Notificarea prealabilă exportului (4) Comitetul poate aplica proceduri simplificate de notificare prealabilă atunci când riscul de deturnare a substanțelor clasificate este considerat minim.	Compatibil	
Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 30b pentru a determina aceste proceduri și pentru a stabili criteriile comune care trebuie aplicate de către autoritățile competente.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene.
SECȚIUNEA 5 Autorizația de export <i>Articolul 12</i>	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a	Compatibil	

(1) Exporturile de substanțe clasificate care fac obiectul unei declarații vamale, inclusiv exporturile de substanțe clasificate care ies de pe teritoriul vamal al Uniunii după o depozitare pe o perioadă de cel puțin 10 zile într-o zonă liberă supusă controlului de tip I sau într-un antrepozit liber, trebuie să obțină o autorizație de export. În cazul în care substanțele clasificate sunt reexportate în termen de 10 zile de la data plasării lor sub un regim suspensiv sau într-o zonă liberă supusă controlului de tip II, autorizația de export nu este necesară.	substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 59. Autorizația de export al precursorilor de droguri (2) Exportul substanțelor clasificate care fac obiectul unei declarații vamale, inclusiv cel al substanțelor clasificate care ies de pe teritoriul vamal al Republicii Moldova după o depozitare pe o perioadă de cel puțin 10 zile într-un regim special, necesită autorizația menționată la alin. (1). Dacă substanțele clasificate sunt reexportate în termen de 10 zile de la plasarea lor sub un regim special, această autorizație nu este necesară, iar scopul legal, la cererea autorităților competente, este demonstrat de către operator.		
Cu toate acestea, exporturile de substanțe clasificate incluse în categoria 3 din anexă fac obiectul unei autorizații de export numai în cazul în care sunt necesare notificări prealabile exportului.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 59. Autorizația de export al precursorilor de droguri (3) Exportul substanțelor clasificate în Categoria 3 necesită autorizația menționată la alin. (1) doar în cazul în care sunt necesare notificări prealabile.	Compatibil	
(2) Autorizațiile de export se eliberează de către autoritățile competente din statul membru în care este stabilit exportatorul.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 59. Autorizația de export al precursorilor de droguri	Compatibil	

	(1) Autorizația de export al precursorilor de droguri de pe teritoriul Republicii Moldova, pentru substanțele clasificate, se emite de către Comitet.		
<i>Articolul 13</i> (1) Cererea de autorizație de export prevăzută la articolul 12 conține cel puțin următoarele informații: (a) numele și adresa exportatorului, ale importatorului din țara terță, ale oricărui alt operator implicat în operațiunea de export sau în transport, precum și ale destinatarului final; (b) denumirea substanței clasificate, astfel cum este menționată în anexă, sau, în cazul în care este vorba de un amestec sau de un produs natural, denumirea acestuia și codul NC de opt cifre, precum și denumirea oricărei substanțe clasificate, astfel cum sunt menționate în anexă, prezente în amestecul sau în produsul natural; (c) cantitatea și greutatea substanței clasificate și, în cazul în care este vorba de un amestec sau de un produs natural, cantitatea, greutatea și, după caz, procentajul oricărei substanțe clasificate conținute în acesta; (d) detalii privind modul de efectuare a transportului, precum data de expediere prevăzută, modalitatea de transport, denumirea biroului vamal unde trebuie făcută declarația vamală și, în cazul în care sunt disponibile la momentul respectiv, informații privind identificarea mijlocului de transport, itinerariul, punctul preconizat de ieșire de pe teritoriul vamal al Uniunii și punctul de intrare în țara importatoare;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 59. Autorizația de export al precursorilor de droguri (4) În vederea acordării autorizației prevăzute la alin. (1), operatorul depune către Comitet următoarele: a) cererea pentru autorizația de export al precursorilor de droguri, conform formularului aprobat de Comitet; b) copia autorizației de import emise de autoritatea competentă a partenerului extern sau confirmarea din partea autorității competente din țara importatoare, din care rezultă că pentru substanța clasificată în cantitatea respectivă nu este necesară o autorizație de import; c) copia autorizației pentru activitate cu precursorii de droguri.	Prevedere UE netranspusă	Formularul de cerere de autorizație de export va fi stabilit de Comitet, timp de 6 luni din data intrării în vigoare a prezentei legi.
(e) în cazurile prevăzute la articolul 17, o copie a autorizației de import eliberată de țara de destinație și	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri	Compatibil	

	Articolul 59. Autorizația de export al precursorilor de droguri (4) În vederea acordării autorizației prevăzute la alin. (1), operatorul depune către Comitet următoarele: b) copia autorizației de import emise de autoritatea competentă a partenerului extern sau confirmarea din partea autorității competente din țara importatoare, din care rezultă că pentru substanța clasificată în cantitatea respectivă nu este necesară o autorizație de import;		
(f) numărul licenței sau al înregistrării prevăzute la articolele 6 și 7.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 59. Autorizația de export al precursorilor de droguri În vederea acordării autorizației prevăzute la alin. (1), operatorul depune către Comitet următoarele: c) copia autorizației pentru activitate cu precursorii de droguri.	Parțial compatibil	
O cerere de autorizație de export pentru exporturi de substanțe clasificate incluse în categoria 4 din anexă conține informațiile prevăzute la primul paragraf literele (a)-(e).		Prevedere UE netranspusă	Formularul de cerere de autorizație de export va fi stabilit de Comitet, timp de 6 luni din data intrării în vigoare a prezentei legi.
(2) O decizie cu privire la autorizația de export este luată în termen de 15 zile lucrătoare de la data la care dosarul este considerat complet de către autoritatea competentă.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a	Compatibil	

Acest termen se prelungește în cazul în care, în cazurile prevăzute la articolul 17, autoritățile competente trebuie să procedeze la investigații suplimentare în conformitate cu al doilea paragraf din acest articol.	substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 59. Autorizația de export al precursorilor de droguri (7) Autorizația de export al precursorilor de droguri se acordă în termen de 15 zile lucrătoare de la data la care dosarul este considerat complet de către Comitet. (8) Termenul de acordare se prelungește în cazul în care Comitetul trebuie să întreprindă investigații suplimentare.		
<i>Articolul 14</i> (1) În cazul în care informațiile privind itinerariul și mijlocul de transport nu sunt menționate în cerere, autorizația de export prevede că respectivul operator are obligația de a furniza aceste elemente biroului vamal de ieșire sau oricărei alte autorități competente de la punctul de ieșire de pe teritoriul vamal al Uniunii înainte de deplasarea fizică a transportului. În acest caz, autorizația de export este adnotată corespunzător la eliberare. În cazul în care autorizația de export este prezentată la un alt birou vamal dintr-un stat membru decât cel a cărui autoritate l-a eliberat, exportatorul prezintă la cerere o traducere certificată a informațiilor din autorizație, integral sau parțial. (2) Autorizația de export se prezintă la biroul vamal atunci când se face declarația vamală sau, în lipsa declarației vamale, la biroul vamal de ieșire sau la orice altă autoritate competentă de la punctul de ieșire de pe teritoriul vamal al Uniunii. Autorizația însoțește transportul până în țara terță de destinație. Biroul vamal de ieșire sau orice altă autoritate competentă de la punctul de ieșire de pe teritoriul vamal al Uniunii introduce în autorizație detaliile necesare prevăzute la articolul 13 alineatul (1) litera (d) și aplică ștampila.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 60. Prezentarea autorizației de export al precursorilor de droguri (1) Autorizația de export al precursorilor de droguri, redactată în limbile română și engleză, se emite în patru exemplare numerotate de la 1 la 4, conform formularului aprobat de Comitet. (2) Exemplarul 1 se păstrează de către Comitet. (3) Exemplarele 2 și 3 însoțesc substanța clasificată și se prezintă la subdiviziunea Serviciului Vamal la care se întocmește declarația vamală de export, în vederea înscrierii mențiunilor privind cantitatea de substanță efectiv exportată, precum și pentru introducerea informației în baza națională de date privind precursorii și, ulterior, la postul vamal de ieșire de pe teritoriul Republicii Moldova. (4) Postul vamal de ieșire înapoiază exemplarul 2 către Comitet.	Compatibil	

	(5) Exemplarul 3 însoțește substanțele clasificate până la autoritatea competentă a țării importatoare. (6) Exemplarul 4 se păstrează de către exportator.		
<i>Articolul 15</i> Fără a aduce atingere măsurilor adoptate în conformitate cu articolul 26 alineatul (3), acordarea autorizației de export se refuză în cazul în care: (a) informațiile furnizate în conformitate cu articolul 13 alineatul (1) sunt incomplete; (b) există motive întemeiate de a suspecta că informațiile furnizate în conformitate cu articolul 13 alineatul (1) sunt false sau incorecte; (c) în cazurile prevăzute la articolul 17, se stabilește că importul substanțelor clasificate nu a fost autorizat de către autoritățile competente din țara de destinație sau (d) există motive întemeiate de a suspecta că substanțele în cauză sunt destinate fabricării ilicite de stupefiante sau de substanțe psihotrope.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 65. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea și retragerea autorizației de export al precursorilor de droguri și a autorizației de import al precursorilor de droguri (4) Acordarea autorizației de export al precursorilor de droguri sau a autorizației de import al precursorilor de droguri se refuză în cazul în care: a) informațiile furnizate conform alin. (1) sunt incomplete; b) există motive întemeiate de a suspecta că informațiile furnizate sunt false sau incorecte; sau c) există motive întemeiate de a suspecta că substanțele clasificate sunt destinate fabricării ilicite de substanțe stupefiante sau psihotrope; d) importul substanțelor clasificate nu este autorizat de către autoritățile competente ale țării de destinație, această condiție aplicându-se doar pentru acordarea autorizațiilor de export.	Compatibil	
<i>Articolul 16</i> Autoritățile competente pot suspenda sau revoca o autorizație de export ori de câte ori există motive întemeiate de a suspecta că substanțele în cauză sunt destinate fabricării ilicite de stupefiante sau de substanțe psihotrope.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 65. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea și retragerea autorizației de export	Compatibil	

	al precursorilor de droguri și a autorizației de import al precursorilor de droguri (5) Comitetul poate suspenda sau retrage autorizația de export al precursorilor de droguri sau autorizația de import al precursorilor de droguri dacă există motive întemeiate de a suspecta utilizarea substanțelor în fabricarea ilicită de substanțe stupefiante sau psihotrope.		
<i>Articolul 17</i> Atunci când, în temeiul unui acord între Uniune și o țară terță, exporturile sunt autorizate numai cu condiția eliberării unei autorizații de import de către autoritățile competente din această țară terță pentru substanțele în cauză, Comisia comunică autorităților competente din statele membre numele și adresa autorității competente din țara terță, precum și orice informații practice obținute de la această țară. Autoritățile competente din statele membre se asigură cu privire la autenticitatea acestei autorizații de import, cerând, după caz, confirmarea din partea autorității competente din țara terță.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisei Europene și statelor membre.
<i>Articolul 18</i> Perioada de valabilitate a autorizației de export, pe parcursul căreia mărfurile trebuie să iasă de pe teritoriul vamal al Uniunii, nu depășește șase luni de la data eliberării autorizației de export. Perioada se poate prelungi în caz excepțional, la cerere.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 59. Autorizația de export al precursorilor de droguri (9) Perioada de valabilitate a autorizației de export al precursorilor de droguri în care substanțele clasificate trebuie să iasă de pe teritoriul vamal al Republicii Moldova nu depășește 6 luni de la data eliberării acesteia.	Compatibil	
<i>Articolul 19</i>	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor	Compatibil	Comitetul va stabili condițiile

Autoritățile competente pot aplica proceduri simplificate de acordare a autorizației de export atunci când s-au asigurat că acest lucru nu va genera niciun risc de deturnare a substanțelor clasificate. Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 30b pentru a determina aceste proceduri și pentru a stabili criteriile comune care trebuie aplicate de către autoritățile competente.	care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 61. Autorizația de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată (1) La solicitarea operatorului, Comitetul acordă autorizația de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată (în continuare – <i>autorizație de export simplificată</i>) pentru exporturile frecvente ale substanțelor clasificate în categoriile 3 și 4, implicând același exportator și importator din aceeași țară de destinație, pentru o perioadă determinată de 6 sau 12 luni. (2) Condițiile pentru acordarea autorizației de export simplificată sunt aprobate de Comitet.		de acordare autorizației de export simplificate.
SECȚIUNEA 6 Autorizația de import <i>Articolul 20</i> Importurile de substanțe clasificate incluse în categoria 1 din anexă trebuie să obțină o autorizație de import. O autorizație de import poate fi acordată numai unui operator stabilit în Uniune. Autorizația de import se eliberează de către autoritățile competente din statul membru în care este stabilit importatorul.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 63. Autorizația de import al precursorilor de droguri (1) Importul substanțelor clasificate în Categoria 1 pe teritoriul Republicii Moldova este permis doar în baza unei autorizații de import al precursorilor de droguri, eliberată de către Comitet.	Compatibil	
Cu toate acestea, în cazul în care substanțele prevăzute la primul paragraf sunt descărcate sau transbordate, depozitate temporar, depozitate într-o zonă liberă supusă controlului de tip I sau într-un antrepozit liber sau plasate sub regim de tranzit extern al Uniunii, autorizația de import nu este necesară.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 63. Autorizația de import al precursorilor de droguri	Compatibil	

	(3) Dacă substanțele prevăzute la alin. (1) sunt descărcate, transportate, depozitate temporar, păstrate într-un regim special, nu este necesară autorizația de import al precursorilor de droguri, iar scopul legal, la cererea autorităților competente, este demonstrat de operator.		
<i>Articolul 21</i> (1) Cererea de autorizație de import prevăzută la articolul 20 conține cel puțin următoarele informații: (a) numele și adresa importatorului, ale exportatorului din țara terță, ale oricărui alt operator implicat în operațiune, precum și ale destinatarului final; (b) denumirea substanței clasificate, astfel cum este menționată în anexă, sau, în cazul în care este vorba de un amestec sau de un produs natural, denumirea acestuia și codul NC de opt cifre, precum și denumirea oricărei substanțe clasificate, astfel cum sunt menționate în anexă, prezente în amestecul sau în produsul natural; (c) cantitatea și greutatea substanței clasificate și, în cazul în care este vorba de un amestec sau de un produs natural, cantitatea, greutatea și, după caz, procentajul oricărei substanțe clasificate conținute în acesta; (d) după caz, detalii privind modul de efectuare a transportului, precum data și locul activităților de import prevăzute, modalitatea și mijlocul de transport și (e) numărul licenței sau al înregistrării prevăzute la articolele 6 și 7.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 63. Autorizația de import al precursorilor de droguri (4) Pentru a obține autorizația de import prevăzută la alin. (1), operatorul depune la Comitet o cerere conform formularului aprobat de acesta.	Prevederi UE netranspuse	Cererea de autorizație de import conform formularului aprobat de Comitet.
(2) O decizie cu privire la autorizația de export este luată în termen de 15 zile lucrătoare de la data la care dosarul este considerat complet de către autoritatea competentă.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri	Compatibil	

	Articolul 63. Autorizația de import al precursorilor de droguri (5) Decizia privind acordarea autorizației de import al precursorilor de droguri se ia în termen de 15 zile lucrătoare de la data la care dosarul este considerat complet de către Comitet.		
<i>Articolul 22</i> Autorizația de import însoțește transportul de la punctul de intrare pe teritoriul vamal al Uniunii până la sediile importatorului sau ale destinatarului final. Autorizația de import se prezintă la biroul vamal atunci când substanțele clasificate sunt declarate pentru un regim vamal. În cazul în care autorizația de import este prezentată la un birou vamal dintr-un stat membru altul decât cel a cărui autoritate l-a eliberat, importatorul prezintă la cerere o traducere certificată a informațiilor din autorizație, integral sau parțial.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 64. Prezentarea autorizației de import al precursorilor de droguri (1) Autorizația de import al precursorilor de droguri, redactată în limbile română și engleză, se emite în patru exemplare, numerotate de la 1 la 4, conform formularului aprobat de Comitet. (2) Exemplarul 1 se păstrează de către Comitet. (3) Exemplarul 2 se trimite de către Comitet autorității competente a țării exportatoare. (4) Exemplarul 3 însoțește substanța clasificată de la postul vamal de intrare până la sediul comercial al importatorului, care trimite exemplarul către Comitet. (5) Exemplarul 4 se păstrează de importator.	Compatibil	
<i>Articolul 23</i> Fără a aduce atingere măsurilor adoptate în conformitate cu articolul 26 alineatul (3), acordarea autorizației de import se refuză în cazul în care: (a) informațiile furnizate în conformitate cu articolul 21 alineatul (1) sunt incomplete;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 65. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea și retragerea autorizației de export al precursorilor de droguri și a autorizației de import al precursorilor de droguri	Compatibil	

(b) există motive întemeiate de a suspecta că informațiile furnizate în cerere în conformitate cu articolul 21 alineatul (1) sunt false sau incorecte sau (c) există motive întemeiate de a suspecta că substanțele clasificate sunt destinate fabricării ilicite de stupefiante sau de substanțe psihotrope.	(4) Acordarea autorizației de export al precursorilor de droguri sau a autorizației de import al precursorilor de droguri se refuză în cazul în care: a) informațiile furnizate conform alin. (1) sunt incomplete; b) există motive întemeiate de a suspecta că informațiile furnizate sunt false sau incorecte; sau c) există motive întemeiate de a suspecta că substanțele clasificate sunt destinate fabricării ilicite de substanțe stupefiante sau psihotrope;		
<i>Articolul 24</i> Autoritățile competente pot suspenda sau revoca autorizația de import ori de câte ori există motive întemeiate de a suspecta că substanțele în cauză sunt destinate fabricării ilicite de stupefiante sau de substanțe psihotrope.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 65. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea și retragerea autorizației de export al precursorilor de droguri și a autorizației de import al precursorilor de droguri (5) Comitetul poate suspenda sau retrage autorizația de export al precursorilor de droguri sau autorizația de import al precursorilor de droguri dacă există motive întemeiate de a suspecta utilizarea substanțelor în fabricarea ilicită de substanțe stupefiante sau psihotrope.	Compatibil	
<i>Articolul 25</i> Perioada de valabilitate a autorizației de import, pe parcursul căreia substanțele clasificate trebuie să intre pe teritoriul vamal al Uniunii, nu depășește șase luni de la data eliberării autorizației de import. Perioada se poate prelungi în caz excepțional, la cerere.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 63. Autorizația de import al precursorilor de droguri	Compatibil	

	(6) Perioada de valabilitate a autorizației de import al precursorilor de droguri în care substanțele clasificate trebuie să intre pe teritoriul vamal al Republicii Moldova nu depășește 6 luni de la data eliberării acesteia.		
CAPITOLUL III ATRIBUȚII ALE AUTORITĂȚILOR COMPETENTE <i>Articolul 26</i> (1) Fără a aduce atingere articolelor 11-25 și alineatelor (2) și (3) din prezentul articol, autoritățile competente din fiecare stat membru interzic introducerea de substanțe clasificate pe teritoriul vamal al Uniunii sau ieșirea lor de pe acesta în cazul în care există motive rezonabile de a suspecta că substanțele în cauză sunt destinate fabricării ilicite de stupefiante sau de substanțe psihotrope. (2) Autoritățile competente rețin substanțele clasificate sau suspendă acordarea liberului de vamă pentru acestea pe perioada necesară identificării substanțelor respective sau verificării respectării normelor din prezentul regulament.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 79. Obligațiile autorităților responsabile (1) Controlul respectării regimului juridic al precursorilor de droguri, inclusiv în spațiile operatorilor și utilizatorilor, se exercită de Comitet, Inspectoratul General al Poliției, Inspectoratul General al Poliției de Frontieră sau de unitățile subordonate acestora, după caz, precum și de autoritatea vamală competentă, potrivit atribuțiilor ce le revin în domeniile lor de activitate.	Compatibil	
(3) Fiecare stat membru adoptă măsurile necesare pentru a permite autorităților competente, în special: (a) să obțină informații privind orice comandă sau operațiune care implică substanțe clasificate; (b) să aibă acces în sediile comerciale ale operatorilor pentru a obține dovada neregularităților; (c) să stabilească dacă s-a produs o deturnare sau o tentativă de deturnare a substanțelor clasificate. (3a) Autoritățile competente din fiecare stat membru interzic introducerea pe teritoriul vamal al Uniunii sau ieșirea de pe acesta a loturilor de substanțe neclasificate, în cazul în care	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 79. Obligațiile autorităților responsabile (2) În vederea verificării de către autoritățile și instituțiile prevăzute la alin. (1) a respectării cerințelor stabilite pentru controlul și supravegherea precursorilor de droguri, operatorii și utilizatorii de precursori sunt obligați:	Compatibil	

există suficiente dovezi că respectivele substanțe sunt destinate fabricării ilicite de stupefiante sau de substanțe psihotrope. Autoritatea competentă informează imediat autoritățile competente ale celorlalte state membre și Comisia în acest sens, utilizând procedura menționată la articolul 27. Substanțele respective sunt considerate ca fiind propuse spre a fi incluse pe lista menționată la articolul 10 alineatul (2) litera (b). (3b) Fiecare stat membru poate adopta măsurile necesare pentru a permite autorităților sale competente să controleze și să monitorizeze tranzacțiile suspecte care implică substanțe neclasificate, în special: (a) să obțină informații privind orice comandă sau operațiune care implică substanțe neclasificate; (b) să intre în sediile comerciale pentru a obține dovezi privind tranzacțiile suspecte care implică substanțe neclasificate.	a) să permită accesul în sediile comerciale în care își desfășoară activitatea; b) să furnizeze date cu privire la comenzile sau operațiunile cu precursori desfășurate de aceștia, precum și orice alte date sau informații relevante; c) să permită verificarea documentelor în baza cărora își desfășoară activitatea sau a documentelor comerciale; d) să permită prelevarea, după caz, de probe. (3) Obligațiile prevăzute la alin. (2) se aplică inclusiv cu referire la substanțele neclasificate.		
(4) În vederea prevenirii riscurilor specifice de deturnare în zonele libere, precum și în alte zone sensibile, cum ar fi antrepozitele vamale, statele membre asigură efectuarea de controale eficiente operațiunilor realizate în aceste zone la fiecare stadiu al acestor operațiuni și se asigură că aceste controale nu sunt mai puțin stricte decât cele efectuate în alte părți ale teritoriului vamal.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 79. Obligațiile autorităților responsabile (1) Controlul respectării regimului juridic al precursorilor de droguri, inclusiv în spațiile operatorilor și utilizatorilor, se exercită de Comitet, Inspectoratul General al Poliției, Inspectoratul General al Poliției de Frontieră sau de unitățile subordonate acestora, după caz, precum și de autoritatea vamală competentă, potrivit atribuțiilor ce le revin în domeniile lor de activitate.	Compatibil	
(5) Autoritățile competente pot cere operatorilor plata unei redevențe pentru eliberarea licențelor, înregistrărilor și		Compatibil	Tarifele sunt aprobate prin

autorizațiilor. Redevențele se percep în mod nediscriminatoriu și nu depășesc costul aproximativ al prelucrării cererii.			HG nr. 348/2014 cu privire la tarifele pentru serviciile prestate de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
CAPITOLUL IV COOPERAREA ADMINISTRATIVĂ <i>Articolul 27</i> În sensul aplicării prezentului regulament și fără a aduce atingere articolului 30, dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 515/97 se aplică mutatis mutandis. Fiecare stat membru comunică celorlalte state membre și Comisiei numele autorităților competente desemnate să acționeze în calitate de corespondenți, în conformitate cu articolul 2 alineatul (2) din regulamentul menționat anterior.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisei Europene și statelor membre.
CAPITOLUL V ACTE DELEGATE ȘI ACTE DE PUNERE ÎN APLICARE <i>Articolul 28</i> În plus față de măsurile menționate la articolul 26, Comisia este împuternicită să prevadă, în cazurile în care este necesar, prin intermediul unor acte de punere în aplicare, măsuri destinate să asigure monitorizarea eficace a comerțului cu precursori de droguri între Uniune și țările terțe, în special în ceea ce privește întocmirea și utilizarea formularelor de autorizație de export și de import, în vederea prevenirii deturnării precursorilor de droguri. Actele de punere în aplicare respective se adoptă în conformitate cu procedura de examinare menționată la articolul 30 alineatul (2).		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisei Europene.

<i>Articolul 30</i> (1) Comisia este sprijinită de Comitetul pentru precursorii de droguri. Comitetul respectiv este un comitet în sensul Regulamentului (UE) nr. 182/2011 al Parlamentului European și al Consiliului (1). (2) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5 din Regulamentul (UE) nr. 182/2011.		Prevederi UE netranspuse	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisei Europene și Comitetului pentru precursorii de droguri.
<i>Articolul 30a</i> Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 30b din prezentul regulament pentru a adapta anexa la acesta la noile tendințe în deturnarea precursorilor de droguri, în special a substanțelor care pot fi ușor transformate în substanțe clasificate, și pentru a transpune orice modificare a tabelelor din anexa la Convenția Organizației Națiunilor Unite.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisei Europene.
<i>Articolul 30b</i> (1) Se conferă Comisiei competența de a adopta acte delegate, sub rezerva condițiilor stabilite în prezentul articol. (2) Competența de a adopta acte delegate, menționată la articolul 6 alineatul (1) al treilea paragraf, articolul 7 alineatul (1) al treilea paragraf, articolul 8 alineatul (2), articolul 9 alineatul (2) al doilea paragraf, articolul 10 alineatul (5), articolul 11 alineatele (1) și (3), articolul 19, articolul 30a și articolul 32 alineatul (2), se conferă Comisiei pentru o perioadă de cinci ani de la 30 decembrie 2013. Comisia redactează un raport cu privire la delegarea de competență cel târziu cu nouă luni înainte de sfârșitul perioadei de cinci ani. Delegarea de competențe se prelungește tacit pentru perioade cu o durată identică, în afara cazului în care Parlamentul		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisei Europene.

European sau Consiliul se opune unei astfel de prelungiri cel târziu cu trei luni înainte de sfârșitul fiecărei perioade. (3) Competența de a adopta acte delegate, menționată la articolul 6 alineatul (1) al treilea paragraf, articolul 7 alineatul (1) al treilea paragraf, articolul 8 alineatul (2), articolul 9 alineatul (2) al doilea paragraf, articolul 10 alineatul (5), articolul 11 alineatele (1) și (3), articolul 19, articolul 30a și articolul 32 alineatul (2), poate fi revocată în orice moment de Parlamentul European sau de Consiliu. O decizie de revocare pune capăt delegării de competențe precizate în decizia respectivă. Ea produce efecte începând cu ziua următoare datei publicării deciziei în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene sau la o data ulterioară specificată în decizie. Decizia de revocare nu aduce atingere validității actelor delegate deja în vigoare. (4) De îndată ce adoptă un act delegat, Comisia îl notifică simultan Parlamentului European și Consiliului. (5) Un act delegat adoptat în conformitate cu articolul 6 alineatul (1) al treilea paragraf, articolul 7 alineatul (1) al treilea paragraf, articolul 8 alineatul (2), articolul 9 alineatul (2) al doilea paragraf, articolul 10 alineatul (5), articolul 11 alineatele (1) și (3), articolul 19, articolul 30a și articolul 32 alineatul (2) intră în vigoare numai în cazul în care nu a fost exprimată nicio obiecție din partea Parlamentului European sau a Consiliului în termen de două luni de la notificarea actului respective către Parlamentul European și Consiliu sau în cazul în care, înainte de expirarea termenului respectiv, atât Parlamentul European, cât și Consiliul au informat Comisia cu privire la faptul că nu vor formula obiecții. Termenul menționat se prelungește cu două luni la inițiativa Parlamentului European sau a Consiliului.			
CAPITOLUL VI DISPOZIȚII FINALE		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic

<i>Articolul 31</i> Statele membre stabilesc normele care reglementează sancțiunile aplicabile în caz de încălcare a dispozițiilor prezentului regulament și iau toate măsurile necesare pentru a garanta aplicarea acestora. Sancțiunile prevăzute trebuie să fie eficiente, proporționale și cu efect de descurajare.			european se referă la activitatea statelor membre.
<i>Articolul 32</i> (1) Autoritățile competente din fiecare stat membru comunică Comisiei în formă electronică prin intermediul bazei de date europene, în timp util, toate informațiile relevante privind punerea în aplicare a măsurilor de monitorizare stabilite în prezentul regulament, în special în ceea ce privește substanțele utilizate la fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope și metodele de deturnare și de fabricare ilicită, precum și comerțul licit cu acestea. (2) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 30b pentru a preciza condițiile și cerințele referitoare la informațiile care trebuie furnizate în temeiul alineatului (1) din prezentul articol. (3) Pe baza informațiilor menționate la alineatul (1) din prezentul articol, Comisia, în consultare cu statele membre, evaluează eficacitatea prezentului regulament și, în conformitate cu articolul 12 alineatul (12) din Convenția Organizației Națiunilor Unite, întocmește un raport anual care trebuie prezentat Organismului Internațional de Control al Stupefiantelor. (4) Până la 31 decembrie 2019, Comisia prezintă Parlamentului European și Consiliului un raport privind punerea în aplicare și funcționarea prezentului regulament, în special privind posibila necesitate de a întreprinde acțiuni suplimentare pentru monitorizarea și controlul tranzacțiilor suspecte cu substanțe neclasificate.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 78. Informarea Consiliului Internațional pentru Controlul Drogurilor Comitetul prezintă Consiliului Internațional pentru Controlul Drogurilor un rezumat la toate informațiile relevante, în special în ceea ce privește substanțele folosite la fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope și metodele de deturnare și fabricare ilicită, precum și activitatea legală cu acestea.	Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea statelor membre și Comisiei.

<i>Articolul 32a</i> Autoritățile competente ale statelor membre și Comisia utilizează baza de date europeană, conform condițiilor pentru utilizarea sa, pentru următoarele funcții: (a) facilitarea comunicării de informații în conformitate cu articolul 32 alineatul (1), precum și raportarea către Organismul Internațional de Control al Stupefiantelor în conformitate cu articolul 32 alineatul (3); (b) administrarea unui registru european al operatorilor cărora li s-a acordat o licență sau o înregistrare; (c) crearea condițiilor necesare pentru ca operatorii să poată furniza autorităților competente informații cu privire la exporturile, importurile sau activitățile lor intermediare în conformitate cu articolul 9 alineatul (2), în formă electronică.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 77. Baza de date națională privind precursorii de droguri (1) Comitetul introduce operatorii și utilizatorii care au obținut autorizație sau înregistrare în baza de date națională privind precursorii de droguri, ce are următoarele funcții: a) facilitarea sintezei și analizei informațiilor într-o formă agregată și anonimizată, raportarea acestora către Consiliul Internațional pentru Controlul Drogurilor; b) constituirea unui registru național al operatorilor și utilizatorilor cărora le-a fost acordată autorizație sau înregistrare; c) facilitarea sarcinii operatorilor de a furniza autorităților competente informații cu privire la tranzacțiile lor în conformitate cu art. 74, în format electronic.	Prevederi UE neaplicabile	Instituirea bazei de date la nivel național. Odată cu aderarea la UE informația din baza de date naționale va fi introdusă în baza de date europeană.
<i>Articolul 33</i> (1) Prelucrarea datelor cu caracter personal de către autoritățile competente din statele membre se efectuează în conformitate cu actele cu putere de lege și actele administrative de transpunere a Directivei 95/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului (1) și sub supravegherea autorității de supraveghere din statul membru menționat la articolul 28 din respectiva directivă. (2) Prelucrarea datelor cu caracter personal de către Comisie, inclusiv	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 77. Baza de date națională privind precursorii de droguri (2) Prelucrarea datelor cu caracter personal de către Comitet și alte autorități competente se efectuează în conformitate cu prevederile Legii nr. 133/2011 privind protecția datelor cu caracter personal.	Parțial compatibil	

în scopul bazei de date europene, se efectuează în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 45/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (1) și sub supravegherea Autorității Europene pentru Protecția Datelor. (3) Nicio categorie specială de date în sensul articolului 8 alineatul (1) din Directiva 95/46/CE nu se prelucrează pentru scopurile prezentului regulament. (4) Datele cu caracter personal colectate pentru scopurile prezentului regulament nu se prelucrează ulterior într-un mod incompatibil cu Directiva 95/46/CE sau cu Regulamentul (CE) nr. 45/2001 și nu se rețin mai mult timp decât este necesar pentru scopurile pentru care s-au colectat. (5) Statele membre și Comisia nu prelucrează date cu caracter personal într-un mod incompatibil cu scopurile prevăzute la articolul 32a. Fără a se aduce atingere articolului 13 din Directiva 95/46/CE, datele cu caracter personal obținute sau prelucrate în conformitate cu prezentul regulament se utilizează în scopul prevenirii deturnării substanțelor <i>clasificate</i>.			
<i>Articolul 34</i> Regulamentul (CEE) nr. 3677/90 se abrogă cu efect de la 18 august 2005. Trimiterile la regulamentul abrogat se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea statelor membre.
<i>Articolul 35</i> Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene. Prezentul regulament se aplică de la 18 august 2005. Cu toate acestea, articolul 6 alineatul (1), articolul 7 alineatul (2), articolul 8 alineatul (2), articolul 9 alineatul (2), articolul 11		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea statelor membre.

alineatele (1) și (3), articolul 12 alineatul (1), articolele 19, 28 și 30 se aplică de la data intrării în vigoare a prezentului regulament pentru a permite adoptarea măsurilor prevăzute la articolele respective. Aceste măsuri intră în vigoare cel mai devreme la 18 august 2005. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.			
<i>ANEXĂ</i> Substanțe clasificate - Categoria 1 Categoria 2 Categoria 3	Proiect de hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea la aprobarea Procedurii de evaluare și modificare în tabelele naționale a substanțelor supuse controlului și a tabelelor naționale ale substanțelor supuse controlului Tabelul IV. Precursori Lista nr. 1. Substanțe clasificate în Categoria 1 Lista nr. 2. Substanțe clasificate în Categoria 2 Lista nr. 3. Substanțe clasificate în Categoria 3	Compatibil	

TABEL DE CONCORDANȚĂ

1	Titlul actului UE, inclusiv cea mai recentă modificare, nr. CELEX Regulamentul (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 februarie 2004 privind precursorii drogurilor, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 047 din 18 februarie 2004, așa cum a fost modificat ultima oară Regulamentul delegat (UE) 2024/1331 al Comisiei din 28 februarie 2024, nr. CELEX: 02004R0273-20230220			
2	Titlul proiectului de act normativ național Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri			
3	Gradul general de compatibilitate Parțial compatibil			
4	Autoritatea/persoana responsabilă Ministerul Sănătății			
5	Data întocmirii/actualizării 02.08.2024/26.05.2025/17.02.2025			
Actul Uniunii Europene		Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate	Observațiile
6	7	8	9	
Articolul 1 Domeniul de aplicare și obiectivele Prezentul regulament stabilește măsurile armonizate pentru controlul și supravegherea, în interiorul Uniunii, a anumitor substanțe utilizate frecvent la fabricarea ilicită de stupefiante și substanțe psihotrope, cu scopul de a împiedica deturnarea acestora.		Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 1. Domeniul de aplicare a prezentei legi (1) Prezenta lege se aplică activităților cu substanțe stupefiante, substanțe psihotrope, plante care conțin astfel de substanțe, cu precursori de droguri, cu medicamente care conțin substanțe stupefiante, psihotrope și/sau precursori, cu substanțe psihoactive noi, substitute de droguri și produse etnobotanice, desfășurate pe teritoriul Republicii Moldova în scopuri medicale, stiintifice, industriale, de expertiză, horticoale		Compatibil

	sau în alte scopuri permise de lege, precum și activităților de prevenire, control și monitorizare a circulației acestora. (2) Prezenta lege se aplică persoanelor fizice și juridice care desfășoară activități cu substanțele și produsele prevăzute la alin. (1), precum și autorităților competente care exercită atribuții de autorizare, supraveghere și control în domeniu.		
<i>Articolul 2</i> Definiții În sensul prezentului regulament, se aplică următoarele definiții: (a) „substanță clasificată” înseamnă orice substanță enumerată la anexa I care poate fi utilizată pentru fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope, inclusiv amestecuri și produse naturale care conțin astfel de substanțe, exclusiv însă amestecuri și produse naturale care conțin substanțe clasificate și care sunt compuse în așa fel încât substanțele clasificate nu pot fi utilizate sau extrase cu ușurință prin mijloace gata de utilizare sau viabile din punct de vedere economic, medicamentele în sensul definiției de la articolul 1 punctul 2 din Directiva 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului (¹) precum și medicamentele de uz veterinar în sensul definiției de la articolul 1 punctul 2 din Directiva 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului (²);	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: 37. <i>substanță clasificată ca precursor (în continuare – substanță clasificată)</i> – orice substanță aflată sub control național, inclusă în listele nr. 1–4 din tabelul IV prevăzut în anexa nr. 1, care poate fi utilizată pentru fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope. Aceasta include amestecuri și produse naturale care conțin astfel de substanțe, conform categoriilor prevăzute în anexa nr. 1. Nu sunt considerate substanțe clasificate produsele medicamentoase, preparatele farmaceutice, amestecurile, produsele naturale sau alte articole care conțin substanțe clasificate, în măsura în care acestea sunt combinate într-un mod care face imposibilă utilizarea sau recuperarea lor prin metode economice viabile;	Compatibil	

(b) „substanță neclasificată” înseamnă orice substanță care, deși nu este menționată la anexa I, este identificată ca fiind folosită la fabricarea ilicită de stupefiante și substanțe psihotrope;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>38. substanță neclasificată ca precursor (în continuare – substanță neclasificată)</i> – substanță care nu se regăsește în listele nr. 1–4 din tabelul IV prevăzut în anexa nr. 1, este identificată ca fiind utilizată în fabricarea ilicită de substanțe stupefiante sau psihotrope și se propune pentru includere în lista nr. 5 din tabelul IV prevăzut în anexa nr. 1;	Compatibil	
(c) „introducere pe piață” înseamnă orice furnizare, contra cost sau gratuită, a unor substanțe clasificate în Uniune; sau depozitarea, fabricarea, producerea, prelucrarea, comerțul, distribuția sau brokerajul acestor substanțe în vederea furnizării lor în Uniune;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>19. introducere pe piață a precursorilor (în continuare – introducere pe piață)</i> – orice furnizare, contra cost sau gratuită, a unor substanțe clasificate, inclusiv depozitarea, fabricarea, prelucrarea, comerțul, distribuția sau brokerajul acestora în vederea furnizării lor în Republica Moldova;	Compatibil	
	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri	Compatibil	

(d) „operator” înseamnă orice persoană fizică sau juridică angajată în introducerea pe piață a substanțelor clasificate;	Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>23. operator de precursori (în continuare – operator)</i> – orice persoană fizică sau juridică implicată în importul sau exportul substanțelor clasificate sau în activități intermediare conexe, inclusiv persoane care desfășoară activitatea de completare a declarațiilor vamale, fie ca activitate principală, fie ca activitate secundară;		
(e) „Comisia Internațională de Control al Stupefiantelor” înseamnă organismul creat de Convenția unică privind stupefiantele din 1961, astfel cum a fost modificată prin Protocolul din 1972;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiant, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>7. Consiliul Internațional pentru Controlul Drogurilor</i> – organism creat de Convenția unică a Organizației Națiunilor Unite asupra stupefiantelor din 1961, modificată prin Protocolul din 1972 (în continuare – Convenția unică asupra stupefiantelor din 1961);	Compatibil	
(f) „licență specială” înseamnă o licență acordată unui anumit tip de comercianți;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiant, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>autorizație specială pentru activitate cu precursorii de droguri (în continuare – autorizație specială)</i> – actul	Compatibil	Lege nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător Art. 41. alin. (1), lit. b)

	permisiv care atestă întrunirea anumitor condiții și acordă drepturi către unitățile farmaceutice, cabinetele veterinare, Serviciul Vamal, Inspectoratul General al Poliției, Inspectoratul General al Poliției de Frontieră, Administrația Națională a Penitenciarelor, instituțiile Ministerului Apărării și unitățile militare, pentru îndeplinirea sarcinilor oficiale;		<i>autorizație</i> – act permisiv care se referă la acordarea anumitor drepturi de activitate și la atestarea întrunirii anumitor condiții de către agentul economic. Lege nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător Art. 41. alin. (1), lit. a) <i>licență</i> – act permisiv care învestește titularul cu drept de a desfășura un anumit gen de activitate, integral sau parțial, asupra căruia se răsfrâng criteriile de licențiere stabilite de prezenta lege.
	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a	Compatibil	

(g) „înregistrare specială” înseamnă o înregistrare efectuată pentru un anumit tip de comerciant;	substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>20. înregistrare specială pentru activitate cu precursorii de droguri (în continuare – înregistrare specială)</i> – înregistrarea activităților desfășurate de către unitățile farmaceutice, cabinetele veterinare, Serviciul Vamal, Inspectoratul General al Poliției, Inspectoratul General al Poliției de Frontieră, Administrația Națională a Penitenciarelor, instituțiile Ministerului Apărării și unitățile militare, pentru îndeplinirea sarcinilor oficiale;		
(h) „utilizator” înseamnă o persoană fizică sau juridică, alta decât operatorul, care deține o substanță clasificată și este implicată în prelucrarea, formularea, consumul, depozitarea, păstrarea, tratarea, încărcarea în recipiente, transferul dintr-un recipient în altul, amestecarea, transformarea sau orice altă utilizare a substanțelor clasificate;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>46. utilizator de precursori (în continuare – utilizator)</i> – persoană fizică sau juridică, alta decât operatorul, care deține o substanță clasificată și desfășoară activități de prelucrare, de combinare în scopul obținerii unui produs, consum, depozitare, tratare, încărcare în recipiente, transfer dintr-un recipient în altul, amestecare, transformare a acesteia sau orice altă utilizare a substanțelor clasificate.	Compatibil	
	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a	Compatibil	

(i) „produs natural” înseamnă un organism sau o parte din acesta, sub orice formă, sau orice substanțe prezente în natură, astfel cum sunt definite la articolul 3 punctul 39 din Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului (³).	substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: 28. <i>produs natural</i> – organism sau o parte din acesta, în orice formă, ori orice substanță prezentă în natură, respectiv substanță care există în natură ca atare, neprelucrată sau prelucrată numai cu mijloace manuale, mecanice sau gravitaționale, prin dizolvare în apă, prin flotație, prin extracție cu apă, prin distilare cu vapori sau prin încălzire numai în scopul eliminării apei sau care este extrasă din aer prin orice mijloace;		
Articolul 3 Cerințe legate de introducerea pe piață a substanțelor clasificate (1) Comercianții care doresc să introducă pe piață substanțe clasificate din categoriile 1 și 2 din anexa I trebuie să desemneze un responsabil cu comerțul cu substanțe clasificate, să notifice numele acestuia și detaliile de contact autorităților competente și să notifice fără întârziere orice modificare ulterioară a acestor informații. Responsabilul se asigură că respectivul comerciant comercializează substanțe clasificate în conformitate cu prezentul regulament. Responsabilul este abilitat să îl reprezinte pe comerciant și să ia deciziile necesare pentru îndeplinirea sarcinilor menționate anterior.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 56. Persoana responsabilă de activitatea cu precursorii (1) Operatorii sau utilizatorii care intenționează să introducă pe piață substanțe clasificate în categoriile 1 și 2 desemnează o persoană responsabilă de activitatea cu precursorii și notifică Comitetul. (2) Persoana responsabilă de activitatea cu precursorii asigură respectarea dispozițiilor legale în activitățile de import, export sau activitățile intermediare și este autorizată să reprezinte operatorul sau utilizatorul, luând deciziile necesare.	Compatibil	
	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a	Compatibil	

(2) Pentru a putea deține sau introduce pe piață substanțe clasificate în categoria 1 din anexa I, operatorii și utilizatorii trebuie să obțină o licență de la autoritățile competente din statul membru în care sunt stabiliți.	substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 49. Autorizarea activității cu substanțe clasificate în Categoria 1 (1) Operatorii sau utilizatorii care dețin, introduc pe piață sau desfășoară activități de import, export sau activități intermediare cu substanțe clasificate în Categoria 1 solicită și obțin autorizația pentru activitate cu precursorii de droguri, prevăzută de prezenta lege.		
Autoritățile competente pot acorda licențe speciale farmaciilor, dispensarelor veterinare, anumitor categorii de autorități publice sau forțelor armate. Astfel de licențe speciale sunt valabile numai pentru utilizarea substanțelor clasificate din categoria 1 din anexa I în domeniile de activitate oficiale ale operatorilor în cauză.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 49. Autorizarea activității cu substanțe clasificate în Categoria 1 (4) Unitățile farmaceutice, cabinetele veterinare, Serviciul Vamal, Inspectoratul General al Poliției, Inspectoratul General al Poliției de Frontieră, Administrația Națională a Penitenciarelor, instituțiile Ministerului Apărării și unitățile militare beneficiază de autorizații speciale pentru activitate cu precursorii de droguri, emise de Comitet conform formularului aprobat de acesta, atunci când precursorii de droguri sunt utilizați în cadrul îndeplinirii sarcinilor oficiale.	Compatibil	
	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 49. Autorizarea introducerii pe piață a substanțelor clasificate în Categoria 1	Compatibil	

(3) Orice operator care deține o licență furnizează substanțe clasificate în categoria 1 din anexa I numai operatorilor sau utilizatorilor care dețin de asemenea o astfel de licență și au semnat o declarație a clientului, astfel cum se prevede la articolul 4 alineatul (1).	(7) Orice operator sau utilizator autorizat furnizează substanțe clasificate în Categoria 1 doar operatorilor sau utilizatorilor autorizați care au semnat declarația clientului.		
(4) Atunci când examinează acordarea unei licențe, autoritățile competente iau în considerare în special competențele și integritatea solicitantului.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 55. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea sau retragerea autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri (1) La examinarea acordării autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri, Comitetul evaluează competențele și integritatea solicitantului, în special prin verificarea absenței unor încălcări ale regulilor de circulație a drogurilor în baza certificatului de cazier detaliat.	Compatibil	
Licența trebuie refuzată în cazul în care există motive rezonabile de suspiciune că solicitantul sau persoana răspunzătoare de comercializarea substanțelor clasificate nu este o persoană adecvată sau de încredere.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 55. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea sau retragerea autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri (2) Autorizația și înregistrarea pentru activitate cu precursorii de droguri se refuză dacă solicitantul sau persoana responsabilă de comercializarea substanțelor clasificate nu respectă cerințele menționate în alin. (1).	Compatibil	

Licența poate fi revocată sau suspendată de autoritățile competente în cazul în care există motive rezonabile pentru a crede că deținătorul nu mai poate deține licența sau că nu mai îndeplinește cerințele pe baza cărora a fost acordată licența.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 55. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea sau retragerea autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri (3) Autorizația sau înregistrarea pentru activitate cu precursorii de droguri se suspendă sau se retrage în cazul în care există motive justificate că deținătorul nu întrunește cerințele pentru acordarea autorizației sau înregistrării ori în cazul existenței unui risc de deturnare a substanțelor clasificate.	Compatibil	
(5) Fără a aduce atingere alineatului (8), autoritățile competente pot fie să limiteze valabilitatea licenței la o perioadă de cel mult trei ani, fie să îi oblige pe operatori și pe utilizatori să demonstreze, la intervale de cel mult trei ani, că îndeplinesc în continuare condițiile pe baza cărora a fost acordată licența. În licență se menționează operațiunea sau operațiunile pentru care aceasta a fost acordată, precum și substanțele clasificate în cauză.	Articolul 49. Autorizarea activității cu substanțe clasificate în Categoria 1 (3) Autorizația prevăzută la alin. (2) se acordă pentru o perioadă de 3 ani. Pentru obținerea unei noi autorizații, solicitantul depune o cerere cu minimum 30 de zile înainte de expirarea perioadei pentru care a fost eliberată.	Compatibil	
Autoritățile competente acordă, în principiu, licențe speciale pe durată nelimitată, dar pot fi suspendate sau revocate în cazul în care există motive rezonabile pentru a crede că deținătorul nu mai este în măsură să dețină	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 49. Autorizarea activității cu substanțe clasificate în Categoria 1 (5) Autorizația specială menționată la alin. (4) se acordă pe o perioadă nedeterminată, iar condițiile care	Compatibil	

licența sau că nu mai îndeplinește cerințele pe baza căreia a fost acordată licența.	stau la baza acordării acesteia sunt verificate la fiecare 3 ani.		
(6) Operatorii trebuie să obțină o înregistrare din partea autorităților competente din statul membru în care sunt stabiliți, înainte de a introduce pe piață substanțe clasificate în categoria 2 din anexa I. De la 1 iulie 2015, utilizatorii trebuie să obțină o înregistrare din partea autorităților competente din statul membru în care sunt stabiliți înainte de a deține substanțe clasificate în subcategoria 2A din anexa I.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 51. Înregistrarea introducerii pe piață a substanțelor clasificate în categoriile 2 și 3 (1) Operatorii sau utilizatorii, cu excepția agenților vamali și a transportatorilor care acționează exclusiv în această calitate, care introduc pe piață, desfășoară activități de import, export sau activități intermediare cu substanțe clasificate în Categoria 2 sau exportă substanțe clasificate în Categoria 3 trebuie să obțină de la Comitet o înregistrare pentru activitate cu precursorii de droguri (în continuare – <i>înregistrare</i>), conform formularului aprobat de Comitet.	Compatibil	
Autoritățile competente pot acorda înregistrări speciale farmaciilor, dispensarelor veterinare, anumitor categorii de autorități publice sau forțelor armate. Astfel de înregistrări speciale sunt considerate valabile numai pentru utilizarea substanțelor clasificate în categoria 2 din anexa I în cadrul domeniilor de activitate oficiale ale operatorilor sau utilizatorilor în cauză.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 51. Înregistrarea introducerii pe piață a substanțelor clasificate în categoriile 2 și 3 (3) Unitățile farmaceutice, cabinetele veterinare, Serviciul Vamal, Inspectoratul General al Poliției, Inspectoratul General al Poliției de Frontieră, Administrația Națională a Penitenciarelor, instituțiile Ministerului Apărării și unitățile militare beneficiază de exceptări, iar Comitetul poate acorda înregistrare specială pentru activitate cu precursorii de droguri, conform formularului aprobat de acesta, în cazul în	Compatibil	

	care precursorii de droguri sunt utilizați în cadrul îndeplinirii sarcinilor oficiale.		
(6a) Orice operator care deține o înregistrare furnizează substanțe clasificate în subcategoria 2A din anexa I numai altor operatori sau utilizatori care de asemenea dețin o astfel de înregistrare și au semnat o declarație a clientului, astfel cum se prevede la articolul 4 alineatul (1).	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 51. Înregistrarea introducerii pe piață a substanțelor clasificate în categoriile 2 și 3 (5) Orice operator sau utilizator cu o înregistrare furnizează substanțe clasificate în Categoria 2 doar altor operatori sau utilizatori cu aceeași înregistrare și care au semnat declarația clientului, conform art. 71 alin. (1).	Compatibil	
(6b) Atunci când au în vedere acordarea unei înregistrări, autoritățile competente iau în considerare în special competența și integritatea solicitantului. Autoritățile competente refuză înregistrarea dacă există motive rezonabile de îndoială privind caracterul adecvat și fiabilitatea solicitantului sau ale persoanei responsabile de comercializarea substanțelor clasificate.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 55. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea sau retragerea autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri (1) La examinarea acordării autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri, Comitetul evaluează competențele și integritatea solicitantului, în special prin verificarea absenței unor încălcări ale regulilor de circulație a drogurilor în baza certificatului de cazier detaliat. (2) Autorizația și înregistrarea pentru activitate cu precursorii de droguri se refuză dacă solicitantul sau persoana responsabilă de comercializarea substanțelor clasificate nu respectă cerințele menționate în alin. (1).	Compatibil	

Autoritățile competente pot să revoce sau să suspende înregistrarea dacă există motive rezonabile pentru a crede că deținătorul nu mai este în măsură să dețină înregistrarea sau că nu mai îndeplinește cerințele pe baza cărora a fost acordată înregistrarea.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 55. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea sau retragerea autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri (3) Autorizația sau înregistrarea pentru activitate cu precursorii de droguri se suspendă sau se retrage în cazul în care există motive justificate că deținătorul nu întrunește cerințele pentru acordarea autorizației sau înregistrării ori în cazul existenței unui risc de deturnare a substanțelor clasificate.	Compatibil	
(6c) Autoritățile competente pot impune operatorilor și utilizatorilor plata unei taxe pentru cererea de acordare a licenței sau a înregistrării. În situația în care se percepe o taxă, autoritățile competente iau în considerare ajustarea baremului de taxe în funcție de dimensiunea întreprinderii. Astfel de taxe se percep într-un mod nediscriminatoriu, iar valoarea lor nu poate depăși costul prelucrării cererii.		Compatibil	Tarifele sunt aprobate prin HG nr. 348/2014 cu privire la tarifele pentru serviciile prestate de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și prin Legea nr.160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător

(7) Autoritățile competente introduc operatorii și utilizatorii care au obținut o licență sau o înregistrare în baza de date europeană menționată la articolul 13a.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 77. Baza de date națională privind precursorii de droguri (1) Comitetul introduce operatorii și utilizatorii care au obținut autorizație sau înregistrare în baza de date națională privind precursorii de droguri, ce are următoarele funcții:	Prevederi UE neaplicabile	Odată cu aderarea la UE informația din baza de date națională va fi introdusă în baza de date europeană.
(8) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 15a în ceea ce privește cerințele și condițiile pentru: (a) acordarea licenței, inclusiv, dacă este relevant, categoriile de date cu caracter personal care trebuie furnizate; (b) acordarea înregistrării, inclusiv, dacă este relevant, categoriile de date cu caracter personal care trebuie furnizate; (c) înscrierea operatorilor și utilizatorilor care au obținut o licență sau o înregistrare în baza de date europeană menționată la articolul 13a, în conformitate cu alineatul (7) din prezentul articol. Categoriile de date cu caracter personal menționate la primul paragraf literele (a) și (b) din prezentul alineat nu includ categoriile speciale de date, menționate la articolul 8 alineatul (1) din Directiva 95/46/CE a Parlamentului European și a Consiliului (1).		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisei Europene.
Articolul 4	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri	Compatibil	

Declarația clientului (1) Fără a aduce atingere alineatului (4) din prezentul articol și nici articolelor 6 și 14, orice operator stabilit în Uniune care furnizează unui client o substanță clasificată în categoria 1 sau 2 din anexa I obține de la clientul respectiv o declarație în care se precizează utilizarea sau utilizările specifice ale substanțelor clasificate. Operatorul obține o declarație separată pentru fiecare substanță clasificată. Declarația menționată respectă modelul stabilit la punctul 1 din anexa III. În cazul persoanelor juridice, declarația se face pe un document cu antet.	Articolul 71. Declarația clientului (1) Operatorul sau utilizatorul care furnizează substanțe clasificate în Categoria 1 sau 2 obține Declarația clientului, care specifică utilizarea substanțelor clasificate, conform formularului stabilit de Comitet. (2) Se întocmește Declarația clientului separată pentru fiecare substanță clasificată.		
(2) Ca alternativă la declarația menționată anterior pentru fiecare tranzacție în parte, comercianții care furnizează periodic o substanță clasificată în categoria 2 din anexa I pot accepta o declarație unică pentru mai multe tranzacții cu substanța clasificată în cauză, efectuate pe parcursul unei perioade de cel mult un an, cu condiția ca operatorul să se asigure că sunt îndeplinite următoarele condiții: (a) comerciantul i-a furnizat clientului aceeași substanță de cel puțin trei ori pe parcursul ultimelor 12 luni; (b) comerciantul nu are nici un motiv să presupună că respectiva substanță va fi folosită în scopuri ilicite; (c) cantitățile comandate corespund consumului obișnuit al unui client de tipul respectiv.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 71. Declarația clientului (3) Ca alternativă, Comitetul acceptă declarația clientului unică pentru mai multe tranzacții cu substanțe clasificate în Categoria 2, efectuate pe parcursul unui an, dacă: a) operatorul a furnizat aceeași substanță de cel puțin trei ori în ultimele 12 luni; b) nu are motive de suspiciune cu privire la utilizarea ilicită a substanței respective; c) cantitățile corespund consumului mediu anual al utilizatorului de acest tip.	Compatibil	

Această declarație trebuie să fie conformă cu modelul prevăzut la punctul 2 din anexa III. În cazul persoanelor juridice, declarația este dată pe hârtie cu antet.			
(3) Un comerciant care furnizează substanțe clasificate în categoria 1 din anexa I ștampilează și datează un exemplar din declarația clientului, certificând conformitatea acestuia cu originalul. Acest exemplar trebuie să însoțească întotdeauna substanțele din categoria I care circulă în interiorul Uniunii și trebuie prezentat la cerere autorităților competente însărcinate cu verificarea conținutului vehiculelor în timpul operațiunilor de transport.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 71. Declarația clientului (4) Operatorul care furnizează substanțe clasificate în Categoria 1 indică data pe declarația clientului și certifică conformitatea acesteia cu originalul. Declarația clientului însoțește substanța și se prezintă autorităților competente la cerere.	Compatibil	
(4) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 15a privind cerințele și condițiile pentru obținerea și utilizarea declarațiilor clientului.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisei Europene.
Articolul 5 Documentarea (1) Fără a aduce atingere articolului 6, comercianții se asigură că toate tranzacțiile care duc la introducerea pe piață a substanțelor clasificate în	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 72. Documentarea (1) Importurile, exporturile sau activitățile intermediare care implică substanțe clasificate, cu excepția celor clasificate în Categoria 4, se însoțesc de	Compatibil	

categoriile 1 și 2 din anexa I sunt documentate corespunzător în conformitate cu alineatele (2)-(5) din prezentul articol. Această obligație nu se aplică comercianților care dețin o licență specială sau care fac obiectul unei înregistrări speciale în temeiul articolului 3 alineatele (2) și (6). (2) Documentele comerciale, cum ar fi facturile, manifestele mărfurilor, documentele administrative, cele de transport și alte documente de expediție trebuie să conțină informații suficiente pentru identificarea cu precizie a: (a) denumirii substanței clasificate, astfel cum este prevăzută în categoriile 1 și 2 din anexa I; (b) cantității și masei substanței clasificate și, în cazul unui amestec sau al unui produs natural, în cazul în care aceasta constă dintr-un amestec, a cantității și a masei, dacă se cunoaște, a amestecului sau a produsului natural, precum și a cantității și masei ori concentrației procentuale în amestec a oricărei substanțe clasificate în categoriile 1 și 2 din anexa I conținute în amestec; (c) numelui și adresei furnizorului, distribuitorului, destinatarului și, dacă este posibil, a altor comercianți implicați direct în tranzacție, menționați la articolul 2 literele (c) și (d). (3) Documentația trebuie să conțină, de asemenea,	documente vamale și comerciale, precum declarații sumare, declarații vamale, declarațiile clientului, facturi, liste de mărfuri, documente de transport sau alte documente de expediție. (2) Documentele prevăzute la alin. (1) conțin următoarele informații: a) denumirea substanței clasificate, conform tabelor naționale; în cazul unui amestec sau produs natural – denumirea acestuia și denumirea oricărei substanțe clasificate din tablele naționale, prezente în amestec sau produs natural, urmate de termenul „Precursori”; b) cantitatea și greutatea substanței clasificate; pentru amestecuri sau produse naturale – cantitatea, greutatea și procentajul substanței clasificate din acestea, dacă este cazul; c) denumirea/numele, prenumele și adresa exportatorului, importatorului, destinatarului final și, dacă este cazul, ale persoanei care desfășoară activități intermediare.		
---	---	--	--

o declarație a clientului, astfel cum se prevede la articolul 4. (4) Comercianții păstrează înregistrări detaliate privind activitățile lor după cum este necesar pentru îndeplinirea obligațiilor prevăzute la alineatul (1). (5) Documentația și înregistrările menționate la alineatele (1)-(4) sunt păstrate pe o perioadă de cel puțin trei ani de la încheierea anului calendaristic pe parcursul căruia a avut loc tranzacția menționată la alineatul (1) și trebuie să poată fi puse la dispoziția autorităților competente, la cerere, în vederea verificării. (6) Documentația poate fi păstrată și sub formă de reproducere pe suport de tip imagine sau pe orice alt suport care poate conține date. Datele stocate în acest mod trebuie: (a) să corespundă documentației în ceea ce privește atât forma, cât și conținutul atunci când sunt redată în modul de citire și (b) să fie disponibile imediat în orice moment, să poată fi consultate fără întârziere în modul de citire și să poată fi analizate cu mijloace automate pe durata perioadei menționate la alineatul (5).	(3) Documentația include Declarația clientului. (4) Operatorii sau utilizatorii păstrează înregistrări detaliate ale activităților sale, conform obligațiilor prevăzute la alin. (1). (5) Documentele și înregistrările prevăzute la alin. (1)–(4) se păstrează timp de cel puțin 3 ani de la încheierea anului calendaristic în care a avut loc tranzacția prevăzută la alin. (1) și se pun la dispoziția autorităților competente, la cerere. (6) Documentele pot fi păstrate sub formă de imagini sau pe suporturi care stochează date, cu condiția ca: a) acestea să fie conforme originalului; b) să fie disponibile imediat și analizabile pe durata perioadei de păstrare prevăzută la alin. (5).		
(7) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 15a privind cerințele și condițiile pentru documentația privind amestecurile care conțin substanțe clasificate.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene.

Articolul 6 Scutiri Obligațiile care decurg din articolele 3, 4 și 5 nu se aplică tranzacțiilor cu substanțe clasificate în categoria 2 din anexa I atunci când cantitățile în cauză nu depășesc cantitățile menționate la anexa II timp de un an.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 72. Documentarea (7) Obligațiile privind introducerea pe piață a substanțelor clasificate, declarația clientului și documentarea nu se aplică tranzacțiilor cu substanțe clasificate în Categoria 2, atunci când cantitățile nu depășesc limitele aprobate de Guvern pe parcursul unui an.	Compatibil	
Articolul 7 Etichetarea Comercianții asigură aplicarea etichetelor pe substanțele clasificate în categoriile 1 și 2 din anexa I înainte de furnizarea acestora. Etichetele trebuie să conțină numele substanțelor astfel cum sunt prevăzute la anexa I. De asemenea, comercianții își pot aplica etichetele obișnuite.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 73. Etichetarea Operatorii sau utilizatorii aplică etichete pe substanțele clasificate în categoriile 1, 2 și 3 înainte de livrare. Etichetele trebuie să includă denumirile substanțelor, astfel cum se aprobă de Guvern. Operatorii pot aplica și etichetele lor obișnuite.	Compatibil	
Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 15a privind cerințele și condițiile pentru etichetarea amestecurilor care conțin substanțe clasificate.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene.

Articolul 8 Notificarea autorităților competente (1) Operatorii notifică de îndată autorităților competente orice împrejurări, cum ar fi comenzile sau tranzacțiile neobișnuite cu substanțe clasificate care urmează să fie introduse pe piață, care sugerează că astfel de substanțe ar putea fi deturnate către fabricarea ilicită de stupefianți sau de substanțe psihotrope. În acest scop, operatorii furnizează orice informații disponibile care să permită autorităților competente să verifice legitimitatea comenzii sau a tranzacției relevante. (2) Operatorii furnizează autorităților competente, în formă succintă, informațiile relevante cu privire la tranzacțiile acestora care implică substanțe clasificate.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefianți, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 75. Notificarea Comitetului și a autorităților competente (1) Operatorii sau utilizatorii notifică de îndată Comitetul și autoritățile competente despre orice împrejurări care indică tranzacții neobișnuite cu substanțe clasificate, sugerând deturnarea acestora către fabricarea ilicită de substanțe stupefianți sau psihotrope. (3) Notificarea prevăzută la alin. (1) este realizată de către persoana responsabilă sau înlocuitorul acesteia și cuprinde informațiile disponibile care permit Comitetului și Ministerului Afacerilor Interne verificarea legitimității tranzacției. Informațiile includ: a) denumirea substanței clasificate; b) cantitatea și greutatea substanței clasificate; c) denumirea/numele, prenumele și adresa exportatorului, importatorului, destinatarului final și, dacă este cazul, ale persoanei implicate în activități intermediare.	Parțial compatibil	
(3) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 15a privind cerințele și condițiile impuse operatorilor privind furnizarea de informații, astfel cum este prevăzut la alineatul (2) din prezentul articol, inclusiv, dacă este		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea

relevant, categoriile de date cu caracter personal care trebuie prelucrate în acest scop, precum și garanțiile referitoare la prelucrarea respectivelor date cu caracter personal.			Comisiei Europene.
(4) Operatorii nu dezvăluie niciun fel de date cu caracter personal culese în temeiul prezentului regulament decât autorităților competente.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupeficante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 76. Datele cu caracter personal (1) Operatorii sau utilizatorii nu divulgă datele cu caracter personal colectate în temeiul prezentei legi decât autorităților competente.	Compatibil	
Articolul 9 Linii directoare (1) Comisia elaborează și actualizează permanent orientări pentru a facilita cooperarea dintre autoritățile competente, operatori și industria chimică, în special în ceea ce privește substanțele neclasificate.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene.
(2) Orientările trebuie să furnizeze în special:	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupeficante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 47. Orientările și lista substanțelor neclasificate (2) Orientările includ, în special: a) informații despre metodele de identificare și notificare a tranzacțiilor suspecte; b) lista actualizată periodic a substanțelor neclasificate, pentru a permite industriei să controleze pe bază de voluntariat comerțul cu	Compatibil	
(a) informații privind mijloacele de recunoaștere și notificare a tranzacțiilor suspecte;			
(b) o listă actualizată periodic conținând substanțele neclasificate, pentru a permite industriei să controleze pe bază de voluntariat comerțul cu			

aceste substanțe; (c) alte informații considerate utile. (3) Autoritățile competente se asigură că orientările și lista substanțelor neclasificate sunt difuzate periodic în modul considerat adecvat de autoritățile competente în conformitate cu obiectivele orientărilor.	voluntar activitatea cu aceste substanțe; alte informații considerate utile. c) alte informații considerate utile. (1) Comitetul, prin intermediul site-ului web oficial, informează operatorii care utilizează precursori de droguri cu privire la orientările și lista substanțelor neclasificate.		
Articolul 10 Prerogativele și obligațiile autorităților competente (1) Pentru a asigura aplicarea corectă a articolelor 3-8, fiecare stat membru adoptă măsurile necesare pentru a le permite autorităților competente să își îndeplinească obligațiile de control și de supraveghere, în special: (a) să obțină informații privind orice comandă de substanțe clasificate sau operațiuni care implică astfel de substanțe; (b) să intre în sediile comerciale ale operatorilor și ale utilizatorilor pentru a obține dovada neregulilor; (c) după caz, să rețină și să confiscă loturile care nu respectă dispozițiile prezentului regulament. (2) Fiecare stat membru poate adopta măsurile necesare pentru a permite autorităților sale competente să controleze și monitorizeze tranzacțiile suspecte care implică substanțe neclasificate, în special:	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 79. Obligațiile autorităților responsabile (1) Controlul respectării regimului juridic al precursorilor de droguri, inclusiv în spațiile operatorilor și utilizatorilor, se exercită de Comitet, Inspectoratul General al Poliției, Inspectoratul General al Poliției de Frontieră sau de unitățile subordonate acestora, după caz, precum și de autoritatea vamală competentă, potrivit atribuțiilor ce le revin în domeniile lor de activitate. (2) În vederea verificării de către autoritățile și instituțiile prevăzute la alin. (1) a respectării cerințelor stabilite pentru controlul și supravegherea precursorilor de droguri, operatorii și utilizatorii de precursori sunt obligați:	Compatibil	

(a) să obțină informații privind orice comenzi de substanțe neclasificate sau orice operațiuni care implică astfel de substanțe; (b) să intre în sediile comerciale pentru a obține dovezi privind tranzacțiile suspecte care implică substanțe neclasificate; (c) atunci când este necesar, să rețină și să confiște loturile pentru a preveni utilizarea substanțelor specifice neclasificate pentru fabricarea ilicită de stupefiante sau substanțe psihotrope. (3) Autoritățile competente respectă confidențialitatea informațiilor comerciale	a) să permită accesul în sediile comerciale în care își desfășoară activitatea; b) să furnizeze date cu privire la comenzile sau operațiunile cu precursori desfășurate de aceștia, precum și orice alte date sau informații relevante; c) să permită verificarea documentelor în baza cărora își desfășoară activitatea sau a documentelor comerciale; Articolul 76. Datele cu caracter personal (3) Comitetul și alte autorități competente în domeniu asigură confidențialitatea datelor furnizate de operatori sau utilizatori potrivit alin. (1) și (2), precum și a datelor de identificare, pentru a preveni deturnarea precursorilor.		
Articolul 11 Cooperarea dintre statele membre și Comisie (1) Fiecare stat membru desemnează autoritatea sau autoritățile competente care asigură aplicarea prezentului regulament și informează Comisia cu privire la aceasta. (2) În sensul aplicării prezentului regulament și fără a aduce atingere articolului 15, dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 515/97 al Consiliului din 13 martie 1997 privind asistența reciprocă pe care autoritățile administrative ale statelor membre și-o acordă și cooperarea dintre acestea și Comisie pentru a asigura aplicarea corectă a legislației în sectorul vamal și agricol (1), în special cele privind confidențialitatea, se aplică mutatis mutandis. Autoritatea sau autoritățile		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene și statele membre.

competente desemnate în temeiul alineatului (1) din prezentul articol acționează ca autorități competente în sensul articolului 2 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 515/97.			
Articolul 12 Sancțiuni Statul membru stabilește normele privind sancțiunile aplicabile pentru încălcarea dispozițiilor prezentului regulament și ia toate măsurile necesare pentru a se asigura că sunt aplicate. Sancțiunile prevăzute trebuie să fie eficiente, proporționale și descurajatoare.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea statelor membre.
Articolul 13 Comunicări din partea statelor membre (1) Pentru a permite efectuarea adaptărilor necesare ale procedurilor de supraveghere a comerțului cu substanțe clasificate și cu substanțe neclasificate, autoritățile competente din fiecare stat membru comunică Comisiei, în format electronic, în timp util, prin intermediul bazei de date europene menționată la articolul 13a, toate informațiile relevante privind punerea în aplicare a măsurilor de supraveghere stabilite de prezentul regulament, în special în ceea ce privește substanțele folosite la fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope și metodele de deținere și fabricare ilicită, precum și comerțul legal cu acestea. (2) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 15a pentru a preciza condițiile și cerințele impuse operatorilor privind informațiile care trebuie furnizate în temeiul alineatului (1) din prezentul articol.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene și statele membre.

(3) Comisia prezintă Organismului Internațional de Control al Stupefiantelor, în conformitate cu articolul 12 alineatul (12) din Convenția Organizației Națiunilor Unite și prin consultare cu statele membre, un rezumat al comunicărilor efectuate în temeiul alineatului (1) din prezentul articol.			
Articolul 13a Baza de date europeană privind precursorii de droguri (1) Comisia elaborează o bază de date europeană privind precursorii de droguri cu următoarele funcții: (a) facilitarea comunicării de informații, pe cât posibil într-o formă agregată și anonimată, în conformitate cu articolul 13 alineatul (1), a sintezei și analizei acestora la nivelul Uniunii, precum și a raportării către Organismul Internațional de Control al Stupefiantelor în conformitate cu articolul 13 alineatul (3); (b) constituirea unui registru european al operatorilor și utilizatorilor cărora le-a fost acordată o licență în temeiul articolului 3 alineatul (2) sau o înregistrare în temeiul articolului 3 alineatul (6); (c) facilitarea sarcinii operatorilor de a furniza autorităților competente informații cu privire la tranzacțiile lor în conformitate cu articolul 8 alineatul	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 77. Baza de date națională privind precursorii de droguri (1) Comitetul introduce operatorii și utilizatorii care au obținut autorizație sau înregistrare în baza de date națională privind precursorii de droguri, ce are următoarele funcții: a) facilitarea sintezei și analizei informațiilor într-o formă agregată și anonimată, raportarea acestora către Consiliul Internațional pentru Controlul Drogurilor; b) constituirea unui registru național al operatorilor și utilizatorilor cărora le-a fost acordată autorizație sau înregistrare; c) facilitarea sarcinii operatorilor de a furniza autorităților competente informații cu privire la	Prevederi UE neaplicabile	Instituirea bazei de date la nivel național. Odată cu aderarea la UE informația din baza de date națională va fi introdusă în baza de date europeană.

(2), în format electronic, astfel cum se specifică în măsurile de punere în aplicare adoptate în temeiul articolului 14. Datele cu caracter personal sunt incluse în baza de date europeană numai după adoptarea actelor delegate menționate la articolul 3 alineatul (8) și la articolul 8 alineatul (3).	tranzacțiile lor în conformitate cu art. 74, în format electronic.		
(2) Comisia și autoritățile competente iau toate măsurile necesare pentru a asigura securitatea, confidențialitatea și exactitatea datelor cu caracter personal aflate în baza de date europeană și pentru a asigura faptul că drepturile persoanelor vizate sunt protejate în conformitate cu Directiva 95/46/CE și cu Regulamentul (CE) nr. 45/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (1). (3) Informațiile obținute în temeiul prezentului regulament, inclusiv datele cu caracter personal, sunt utilizate în conformitate cu legislația aplicabilă privind protecția datelor cu caracter personal și nu sunt reținute mai mult timp decât este necesar în scopul prezentului regulament. Este interzisă prelucrarea categoriilor speciale de date menționate la articolul 8 alineatul (1) din Directiva 95/46/CE și la articolul 10 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 45/2001. (4) Comisia pune la dispoziția publicului o informații cuprinzătoare și redactate în termeni clari ușor de înțeles privind baza de date europeană în conformitate cu articolele 10 și 11 din Regulamentul (CE) nr. 45/2001.		Prevederi UE neaplicabile	
Articolul 13b Protecția datelor	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri	Compatibil	

(1) Prelucrarea datelor cu caracter personal de către autoritățile competente din statele membre se efectuează în conformitate cu legislația și normele administrative naționale de punere în aplicare a Directivei 95/46/CE și sub supravegherea autorității de supraveghere din statul membru menționată la articolul 28 din respectiva directivă. (2) Fără a se aduce atingere articolului 13 din Directiva 95/46/CE, datele cu caracter personal obținute sau prelucrate în temeiul prezentului regulament sunt utilizate exclusiv în scopul prevenirii deturnării substanțelor clasificate.	Articolul 77. Baza de date națională privind precursorii de droguri (2) Prelucrarea datelor cu caracter personal de către Comitet și alte autorități competente se efectuează în conformitate cu prevederile Legii nr. 133/2011 privind protecția datelor cu caracter personal.		
(3) Prelucrarea datelor cu caracter personal de către Comisie, inclusiv în scopul includerii în baza de date europeană, se efectuează în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 45/2001 și sub supravegherea Autorității Europene pentru Protecția Datelor. (4) Statele membre și Comisia nu prelucrează date cu caracter personal într-un mod care nu este compatibil cu scopurile prevăzute la articolul 13a.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene.
Articolul 14 Acte de punere în aplicare (1) Comisia poate adopta următoarele acte de punere în aplicare: (a) norme privind modul în care se furnizează în format electronic declarațiile clientului la care se face referire la articolul 4, după caz;		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene.

(b) norme privind modul de furnizare a informațiilor menționate la articolul 8 alineatul (2), inclusiv în format electronic, pentru o bază de date europeană, după caz; (c) norme procedurale pentru acordarea licențelor și a înregistrărilor și pentru introducerea operatorilor și a utilizatorilor în baza de date europeană, astfel cum se menționează la articolul 3 alineatele (2),(6) și (7). (2) Respectivele acte de punere în aplicare se adoptă în conformitate cu procedura de examinare menționată la articolul 14a alineatul (2).			
Articolul 14a Procedura comitetului (1) Comisia este asistată de Comitetul pentru precursorii de droguri instituit prin articolul 30 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Consiliului (1). Comitetul respectiv este un comitet în sensul Regulamentului (UE) nr. 182/2011 al Parlamentului European și al Consiliului (⁸). (2) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5 din Regulamentul (UE) nr. 182/2011.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene și Comitetului pentru precursorii de droguri.
Articolul 15 Adaptarea anexelor Comisia este împuternicită să adopte acte delegate, în conformitate cu articolul 15a, pentru a adapta anexele I, II și III la noile tendințe privind deturnarea precursorilor drogurilor și pentru a transpune orice modificare din tabelele din anexa la Convenția Organizației Națiunilor Unite.		Prevederi UE neaplicabile	Norma UE dată prevede unele atribuții ale Comisiei de a adopta acte delegate.
Articolul 15a Exercitarea delegării de competente		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic

(1) Se conferă Comisiei competența de a adopta acte delegate, sub rezerva condițiilor stabilite la prezentul articol. (2) Competența de a adopta acte delegate menționată, la articolul 3 alineatul (8), articolul 4 alineatul (4), articolul 5 alineatul (7), articolul 7 al doilea paragraf, articolul 8 alineatul (3), articolul 13 alineatul (2) și la articolul 15, se conferă Comisiei pentru o perioadă de cinci ani de la 30 decembrie 2013. Comisia redactează un raport cu privire la delegarea de competență cu cel puțin nouă luni înainte de sfârșitul perioadei de cinci ani. Delegarea de competente se prelungește tacit pentru perioade de timp identice, cu excepția cazului în care Parlamentul European sau Consiliul se opune unei astfel de prelungiri cu cel puțin trei luni înainte de sfârșitul fiecărei perioade. (3) Competența de a adopta acte delegate, menționată la articolul 3 alineatul (8), articolul 4 alineatul (4), articolul 5 alineatul (7), articolul 7 al doilea paragraf, articolul 8 alineatul (3), articolul 13 alineatul (2) și la articolul 15, poate fi revocată în orice moment de către Parlamentul European sau de către Consiliu. O decizie de revocare pune capăt delegării de competențe precizată în decizia respectivă. Decizia intră în vigoare în ziua următoare publicării sale în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene sau la o dată ulterioară specificată în decizie. Decizia nu aduce atingere valabilității niciunuia dintre actele delegate aflate deja în vigoare (4) De îndată ce adoptă un act delegat, Comisia îl notifică simultan Parlamentului European și Consiliului.			european se referă la activitatea Comisiei Europene.
---	--	--	---

(5) Un act delegat adoptat în temeiul articolului 3 alineatul (8), al articolului 4 alineatul (4), al articolului 5 alineatul (7), al articolului 7 al doilea paragraf, al articolului 8 alineatul (3), al articolului 13 alineatul (2) sau al articolului 15 intră în vigoare numai dacă nici Parlamentul European, nici Consiliul nu prezintă obiecții în termen de două luni de la notificarea actului în cauză către Parlamentul European și Consiliu sau dacă, înainte de expirarea acestui termen, atât Parlamentul European, cât și Consiliul au informat Comisia că nu vor formula obiecții. Termenul respectiv se prelungește cu două luni la inițiativa Parlamentului European sau a Consiliului.			
Articolul 16 Informații privind măsurile adoptate de statele membre (1) Statele membre informează Comisia cu privire la măsurile pe care le adoptă în temeiul prezentului regulament, în special cu privire la măsurile adoptate în temeiul articolelor 10 și 12. Statele membre comunică, de asemenea, orice modificări ulterioare ale acestor măsuri.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea statelor membre.
(2) Comisia comunică aceste informații celorlalte state membre. (3) Până la 31 decembrie 2019, Comisia prezintă Parlamentului European și Consiliului un raport privind punerea în aplicare și funcționarea prezentului regulament și, în special, în ceea ce privește eventuala necesitate de a întreprinde acțiuni		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene.

suplimentare pentru supra- vegherea și controlul tranzacțiilor suspecte cu substanțe neclasificate			
Articolul 17 Abrogări (1) Directiva 92/109/CEE a Consiliului, directivele 93/46/CEE, 2001/8/CE și 2003/101/CE ale Comisiei și regulamentele (CE) nr. 1485/96 și (CE) nr. 1533/2000 ale Comisiei se abrogă. (2) Trimiterile la directivele sau regulamentele abrogate se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament. (3) Valabilitatea înregistrărilor realizate, a licențelor acordate și a declarațiilor clienților emise în temeiul directivei sau al regulamentelor abrogate nu este afectată.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea statelor membre.
Articolul 18 Intrarea în vigoare Prezentul regulament intră în vigoare la 18 august 2005, cu excepția articolelor 9, 14 și 15, care intră în vigoare la data publicării prezentului regulament în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, pentru a permite adoptarea măsurilor prevăzute de articolele menționate anterior. Aceste măsuri intră în vigoare după 18 august 2005. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea statelor membre.
ANEXA I Substanțele clasificate în sensul articolului 2 litera (a) CATEGORIA 1 CATEGORIA 2 CATEGORIA 3	Proiect de hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea la aprobarea Procedurii de evaluare și modificare în tabelele naționale a substanțelor supuse controlului și a tabelelor naționale ale substanțelor supuse controlului Tabelul IV. Precursori Lista nr. 1. Substanțe clasificate în Categoria 1	Compatibil	

	Lista nr. 2. Substanțe clasificate în Categoria 2 Lista nr. 3. Substanțe clasificate în Categoria 3		
ANEXA II	Proiect de hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea la aprobarea Procedurii de evaluare și modificare în tabelele naționale a substanțelor supuse controlului și a tabelelor naționale ale substanțelor supuse controlului Anexa III	Compatibil	
ANEXA III 1. Model de declarație privind tranzacțiile individuale (categoria 1 sau 2) 2. Model de declarație privind tranzacțiile individuale (categoria 1 sau 2)		Prevederi UE netranspuse	Formularul de Declarații a clientului vor fi stabilite de Comitet, timp de 6 luni din data intrării în vigoare a prezentei legi.

TABEL DE CONCORDANȚĂ

1. Titlul actului UE, inclusiv cea mai recentă modificare, nr. CELEX Regulamentul delegat (UE) 2015/1011 al Comisiei din 24 aprilie 2015 de completare a Regulamentului (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 111/2005 al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Comunitate și țările terțe și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1277/2005 al Comisiei (Text cu relevanță pentru SEE) publicată în Jurnalul Oficial (JO) nr. 162 din 27 iunie 2015 p. 12-25., nr. CELEX- 32015R1011			
2. Titlul proiectului de act normativ național Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri			
3. Gradul general de compatibilitate Parțial compatibil			
4. Autoritatea/persoana responsabilă Ministerul Sănătății			
5. Data întocmirii/actualizării 02.08.2024/ 26.05.2025/19.02.2026			
Actul Uniunii Europene 6	Proiectul de act normativ național 7	Gradul de compatibilitate 8	Observații 9
<i>Articolul 1</i> Obiect Prezentul regulament stabilește condițiile pentru acordarea autorizațiilor și a înregistrărilor, determină cazurile în care o autorizație și o înregistrare nu sunt necesare, stabilește criteriile pentru demonstrarea scopului licit al unei tranzacții, stabilește informațiile necesare pentru monitorizarea comerțului, stabilește condițiile pentru determinarea listelor țărilor de destinație pentru exportul de substanțe clasificate din categoriile 2 și 3, stabilește criteriile pentru determinarea procedurilor simplificate privind notificările prealabile exportului și autorizațiile de export și specifică cerințele referitoare la informațiile care trebuie furnizate cu privire la punerea în aplicare a măsurilor de monitorizare în ceea ce privește comerțul cu precursori de droguri.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 1. Domeniul de aplicare a prezentei legi (1) Prezenta lege se aplică activităților cu substanțe stupefiante, substanțe psihotrope, plante care conțin astfel de substanțe, cu precursori de droguri, cu medicamente care conțin substanțe stupefiante, psihotrope și/sau precursori, cu substanțe psihoactive noi, substitute de droguri și produse etnobotanice, desfășurate pe teritoriul Republicii Moldova în scopuri medicale, științifice, industriale, de expertiză, horticole sau în alte scopuri permise de lege, precum și activităților de prevenire, control și monitorizare a circulației acestora. (2) Prezenta lege se aplică persoanelor fizice și juridice care desfășoară activități cu substanțele și	Compatibil	

	produsele prevăzute la alin. (1), precum și autorităților competente care exercită atribuții de autorizare, supraveghere și control în domeniul respectiv.		
<i>Articolul 2</i> Definiții În sensul prezentului regulament, „sedii comerciale” înseamnă clădirea (clădirile) și terenul pe care un operator le ocupă în fiecare amplasament unic.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: 36. <i>sediu comercial destinat activităților cu precursori</i> (în continuare – <i>sediu comercial</i>) – clădirea și terenul utilizate de un operator pentru activități de depozitare, prelucrare, vânzare, distribuție sau alte operațiuni legate de precursori;	Compatibil	
<i>Articolul 3</i> Condițiile de acordare a autorizațiilor (1) Pentru a obține o autorizație în conformitate cu articolul 6 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005, operatorul trebuie să desemneze o persoană responsabilă cu comerțul cu substanțe clasificate incluse în categoria 1 din anexa la regulamentul în cauză, să informeze autoritățile competente cu privire la numele și detaliile de contact ale persoanei respective și să le notifice fără întârziere orice modificare ulterioară a acestor informații. Persoana responsabilă se asigură că activitățile de import, de export sau intermediare se desfășoară în conformitate cu dispozițiile legale pertinente și este autorizată să reprezinte operatorul și să ia deciziile necesare pentru îndeplinirea sarcinii respective.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 56. Persoana responsabilă de activitatea cu precursorii (1) Operatorii sau utilizatorii care intenționează să introducă pe piață substanțe clasificate în categoriile 1 și 2 desemnează o persoană responsabilă de activitatea cu precursorii și notifică Comitetul. (2) Persoana responsabilă de activitatea cu precursorii asigură respectarea dispozițiilor legale în activitățile de import, export sau activitățile intermediare și este autorizată să reprezinte operatorul sau utilizatorul, luând deciziile necesare.	Compatibil	
(2) Operatorul în cauză trebuie să îndeplinească următoarele cerințe și condiții:	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a	Compatibil	

(a) operatorul ia măsurile adecvate împotriva retragerii neautorizate a substanțelor clasificate din categoria 1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 273/2004 și din anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005 din locurile de depozitare, de producție, de fabricare și de transformare a substanțelor clasificate și, de asemenea, pentru a securiza spațiile comerciale;	substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 67. Depozitarea substanțelor clasificate (1) Operatorul sau utilizatorul asigură măsurile de protecție împotriva retragerii neautorizate a substanțelor clasificate în Categoria 1 în locurile de depozitare, producție, fabricare și transformare a acestor substanțe, precum și pentru securizarea spațiilor comerciale, conform cerințelor stabilite de Guvern.		
(b) operatorul trebuie să depună o cerere care să conțină următoarele: (i) numele complet, adresa, numerele de telefon și/sau de fax și adresa de e-mail ale solicitantului; (ii) numele complet al persoanei responsabile și datele sale de contact; (iii) o descriere a funcției și a sarcinilor persoanei responsabile; (iv) adresele complete ale sediilor comerciale; (v) descrierea tuturor locurilor în care sunt desfășurate operațiunile descrise la punctul (x); (vi) informații din care să reiasă că au fost luate măsurile adecvate menționate la alineatul (2) litera (a);	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 50. Acordarea autorizației pentru activitate cu precursorii de droguri și autorizației speciale (1) Pentru obținerea autorizației pentru activitate cu precursorii de droguri, operatorii sau utilizatorii depun următoarele documente către Comitet: a) cerere pentru autorizația pentru activitate cu precursorii de droguri, conform formularului aprobat de Comitet; b) copia actului permisiv pentru activitatea de întreprinzător, pentru entitățile care desfășoară astfel de activitate; c) copia extrasului din Registrul de stat al persoanelor juridice sau din Registrul de stat al întreprinzătorilor individuali; d) copia ordinului de numire în funcție a persoanei responsabile de activitatea cu substanțe clasificate în Categoria 1; e) copia fișei postului pentru persoana responsabilă de activitatea cu substanțe clasificate în Categoria 1;	Compatibil	Cererea de autorizare va fi aprobată de Comitet, timp de 6 luni din data intrării în vigoare a prezentei legi.

(vii) denumirea și codul NC ale substanțelor clasificate menționate în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 273/2004 și în anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005; (viii) în cazul unui amestec sau al unui produs natural, următoarele mențiuni: (a) descrierea amestecului sau a produsului natural; (b) denumirea și codul NC ale substanțelor clasificate din amestecul sau produsul natural menționate în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 273/2004 și în anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005; (c) procentul maxim de astfel de substanțe clasificate în amestec sau în produsul natural; (ix) o descriere a tipului de operațiuni preconizate de la articolul 3 din Regulamentul (CE) nr. 273/2004 și de la articolul 6 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005; (x) o copie legalizată a registrului întreprinderilor sau al activităților, după caz; (xi) un certificat care să ateste profesionalismul operatorului sau al persoanei responsabile sau un document care să arate că aceștia prezintă calitățile necesare pentru buna desfășurare a operațiunilor, sau informațiile care permit autorităților competente să obțină acest document.	f) certificatul de cazier detaliat al persoanei responsabile de activitatea cu substanțe clasificate în Categoria 1; g) copiile diplomelor și ale certificatelor de conferire a categoriei de calificare profesională ale persoanei responsabile de activitatea cu substanțe clasificate în Categoria 1, corespunzător domeniului de activitate; h) lista persoanelor implicate în activități cu substanțe clasificate în Categoria 1; i) avizul consultativ narcologic al instituției medico-sanitare publice, prin care se confirmă starea de sănătate a persoanelor menționate la lit. h), atestând că acestea nu suferă de narcomanie, toxicomanie, alcoolism cronic, și prin care se confirmă absența persoanelor inapte pentru activități cu surse de pericol sporit; j) copia actului de proprietate sau a contractului de locațiune a imobilului în care se va desfășura activitatea; k) planul geometric al încăperilor izolate, eliberat de Instituția Publică Cadastrul Bunurilor Imobile sau de altă persoană autorizată; l) copia contractului de prestare a serviciilor de pază a încăperilor; m) lista substanțelor cu care va activa operatorul sau utilizatorul; n) suplimentar, pentru fabricanți se solicită documente care descriu procesul tehnologic utilizat pentru operațiunile de fabricare, testare, sinteză, extracție, condiționare sau folosire, cantitățile de materie primă utilizate și randamentul procesului pentru un ciclu tehnologic complet cu substanțe clasificate în Categoria 1.		
(3) În cazul în care operatorului i-a fost deja acordat statutul de operator economic autorizat în conformitate cu articolul 5a din Regulamentul (CEE) nr. 2913/92 al		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se

Consiliului (4), el poate indica numărul certificatului OEA atunci când introduce o cerere pentru o licență în acest scop la autoritatea competentă care poate lua în considerare statutul de OEA al acestuia.			referă la activitatea statelor membre.
(4) În baza unei cereri scrise din partea autorității competente relevante, solicitantul trebuie să prezinte orice informații suplimentare relevante.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 50. Acordarea autorizației pentru activitate cu precursorii de droguri și autorizației speciale (2) Dacă cererea sau documentația prevăzută la alin. (1) este incompletă, Comitetul solicită completări, iar operatorul este obligat să le furnizeze în cel mai scurt timp, dar nu mai mult de 15 zile de la transmiterea solicitării.	Compatibil	
(5) În cazul în care solicitantul este o persoană fizică, punctele (ii) și (iii) de la alineatul (2) litera (b) nu se aplică, iar punctul (iv) de la alineatul (2) litera (b) se aplică numai în cazul în care este relevant.		Prevederi UE netranspusă	Cererea de autorizare va fi aprobată de Comitet și în cerere se va indica excepția dată, timp de 6 luni din data intrării în vigoare a prezentei legi.
(6) Fără a aduce atingere măsurilor adoptate în conformitate cu articolul 10 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004 și cu articolul 26 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005, autoritățile competente refuză acordarea autorizației în cazul în care condițiile prevăzute la articolul 3 alineatul (2) litera (b) din prezentul regulament nu sunt îndeplinite sau în cazul în care există motive întemeiate pe baza cărora se	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 50. Acordarea autorizației pentru activitate cu precursorii de droguri și autorizației speciale (4) Netransmiterea informațiilor în termenul stabilit la alin. (2) atrage refuzul acordării autorizației.	Compatibil	

suspectează că substanțele clasificate sunt destinate producției ilegale de stupefiante sau de substanțe psihotrope.	Articolul 55. Acordarea, refuzul acordării, suspendarea sau retragerea autorizației sau a înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri (2) Autorizația și înregistrarea pentru activitate cu precursorii de droguri se refuză dacă solicitantul sau persoana responsabilă de comercializarea substanțelor clasificate nu respectă cerințele menționate în alin. (1).		
(7) În cazul comerțului dintre Uniune și țările terțe prevăzut de Regulamentul (CE) nr. 111/2005, autoritatea competentă poate fie să limiteze perioada de valabilitate a unei autorizații la o perioadă care nu depășește trei ani, fie să oblige operatorii să demonstreze, cel puțin o dată la trei ani, că respectă în continuare toate condițiile de autorizare.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 49. Autorizarea activității cu substanțe clasificate în Categoria 1 (3) Autorizația prevăzută la alin. (2) se acordă pentru o perioadă de 3 ani. Pentru obținerea unei noi autorizații, solicitantul depune o cerere cu minimum 30 de zile înainte de expirarea perioadei pentru care a fost eliberată.	Compatibil	
Valabilitatea autorizațiilor emise înainte de data intrării în vigoare a prezentului regulament nu este afectată.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 80. Dispoziții finale și tranzitorii (4) Actele permissive emise în temeiul Legii nr. 382/1999 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor sunt valabile până la expirarea termenului de valabilitate al acestora.	Compatibil	
(8) Autorizația nu este transferabilă.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 53. Eliberarea unei noi autorizații sau înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri și încetarea valabilității acestora	Compatibil	

	(1) Autorizația și înregistrarea pentru activitate cu precursorii de droguri nu sunt transferabile.		
(9) Titularul autorizației solicită o nouă autorizație în următoarele situații: (a) adăugarea unei substanțe clasificate; (b) începerea unei noi operațiuni; (c) schimbarea adresei sediilor comerciale în care sunt efectuate operațiunile.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 53. Eliberarea unei noi autorizații sau înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri și încetarea valabilității acestora (2) Deținătorii de autorizații sau înregistrări pentru activitate cu precursorii de droguri solicită o nouă autorizație sau înregistrare în cazul în care: a) introduc o nouă substanță clasificată conform art. 50 alin. (1) lit. m) sau art. 52 alin. (1) lit. f); b) încep o nouă operațiune; c) schimbă adresa sediului comercial;	Compatibil	
În aceste situații, autorizația existentă încetează să mai fie valabilă începând cu prima care survine dintre următoarele date: (i) data la care expiră perioada de valabilitate, în cazul în care perioada de valabilitate a fost stabilită în conformitate cu articolul 3 alineatul (7) din prezentul regulament sau în conformitate cu articolul 3 alineatul (5) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004; (ii) data la care începe perioada de valabilitate a noii autorizații.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 53. Eliberarea unei noi autorizații sau înregistrării pentru activitate cu precursorii de droguri și încetarea valabilității acestora (3) Autorizația sau înregistrarea existentă încetează să fie valabilă începând cu prima dată la care survine: a) expirarea perioadei de valabilitate; b) începerea valabilității noii autorizații.	Compatibil	
(10) Alineatul (9) se aplică și în cazul autorizațiilor emise înainte de data aplicării prezentului regulament. (11) Alineatele (2)-(6), (8), (9) și (10) se aplică, de asemenea, în scopul obținerii de autorizații în conformitate cu articolul 3 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004, cu excepția autorizațiilor speciale.		Prevederi UE neaplicabile	Se aplică doar operatorilor sau utilizatorilor din statele membre, care au activat în baza autorizațiilor emise anterior

			intrării în vigoare a prezentului regulament. Totodată proiectul prevede norma, care stabilește că valabilitatea autorizațiilor emise pe teritoriul Republicii Moldova anterior adoptării prezentei legi nu este afectată.
(12) Autoritățile publice prevăzute la articolul 3 alineatele (2) și (6) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004 cuprind birourile vamale, poliția și laboratoarele oficiale ale autorităților competente.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 49. Autorizarea activității cu substanțe clasificate în Categoria 1 (4) Unitățile farmaceutice, cabinetele veterinare, Serviciul Vamal, Inspectoratul General al Poliției, Inspectoratul General al Poliției de Frontieră, Administrația Națională a Penitenciarelor, instituțiile Ministerului Apărării și unitățile militare beneficiază de autorizații speciale pentru activitate cu precursorii de droguri, emise de Comitet conform formularului aprobat de acesta, atunci când precursorii de droguri sunt utilizați în cadrul îndeplinirii sarcinilor oficiale.	Compatibil	
Articolul 4 Cazurile în care nu este necesară o autorizație Farmaciile, cabinetele de medicină veterinară, birourile vamale, poliția, forțele armate și laboratoarele oficiale ale autorităților competente pot fi exceptate de la regimul de autorizare și de înregistrare în conformitate cu articolul 6 alineatul (1) din Regulamentul (CE)	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 50. Acordarea autorizației pentru activitate cu precursorii de droguri și autorizației speciale		

nr. 111/2005 în cazul în care utilizează precursorii de droguri în cadrul îndeplinirii sarcinilor lor oficiale. Operatorii prevăzuți la primul paragraf sunt scutiți, de asemenea, de următoarele obligații: (a) furnizarea documentației prevăzute la articolul 3 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005; (b) obligația de a desemna o persoană responsabilă în conformitate cu articolul 3 alineatul (1) din prezentul regulament.	(6) Operatorii sau utilizatorii prevăzuți la art. 49 alin. (4), precum și deținătorii autorizației de agent economic autorizat (AEO) sunt scutiți de obligația: a) de a furniza documentele menționate la alin. (1) lit. (c)-(n); b) de a desemna o persoană responsabilă.		
<i>Articolul 5</i> Condițiile de acordare a înregistrărilor (1) Pentru a obține o înregistrare în conformitate cu articolul 7 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005, operatorul trebuie să desemneze o persoană responsabilă cu comerțul cu substanțe clasificate incluse în categoria 2 din anexa la regulamentul în cauză, să informeze autoritățile competente cu privire la numele și detaliile de contact ale persoanei respective și să le notifice fără întârziere orice modificare ulterioară a acestor informații. Persoana responsabilă se asigură că activitățile de import, de export sau intermediare se desfășoară în conformitate cu dispozițiile legale pertinente și este autorizată să reprezinte operatorul și să ia deciziile necesare pentru îndeplinirea sarcinii respective.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 56. Persoana responsabilă de activitatea cu precursorii (1) Operatorii sau utilizatorii care intenționează să introducă pe piață substanțe clasificate în categoriile 1 și 2 desemnează o persoană responsabilă de activitatea cu precursorii și notifică Comitetul. (2) Persoana responsabilă de activitatea cu precursorii asigură respectarea dispozițiilor legale în activitățile de import, export sau activitățile intermediare și este autorizată să reprezinte operatorul sau utilizatorul, luând deciziile necesare.	Compatibil	
(2) Operatorul de substanțe clasificate din categoria 2 din anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005 depune o cerere care să conțină informațiile și documentele menționate la articolul 3 alineatul (2) litera (b), exceptând punctele (vi), (x) și (xi) de la articolul 3 alineatul (2) litera (b), cu excepția cazului în care autoritatea competentă solicită acest lucru.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 51. Înregistrarea introducerii pe piață a substanțelor clasificate în categoriile 2 și 3 (1) Operatorii sau utilizatorii, cu excepția agenților vamali și a transportatorilor care acționează exclusiv în	Compatibil	

Aceleași cerințe se aplică și operatorului angajat în exportul de substanțe clasificate din categoria 3 din anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005. (3) De asemenea, se aplică articolul 3 alineatele (3) și (4). (4) Alineatul (2) primul paragraf și alineatul (3) se aplică <i>mutatis mutandis</i> operatorilor și utilizatorilor menționați la articolul 3 alineatul (6) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004 în ceea ce privește substanțele clasificate din categoria 2 din anexa I la respectivul regulament.	această calitate, care introduc pe piață, desfășoară activități de import, export sau activități intermediare cu substanțe clasificate în Categoria 2 sau exportă substanțe clasificate în Categoria 3 trebuie să obțină de la Comitet o înregistrare pentru activitate cu precursorii de droguri (în continuare – înregistrare), conform formularului aprobat de Comitet.		
(5) Utilizatorii de substanțe clasificate din categoria 2A din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 273/2004 furnizează, de asemenea, informații privind utilizarea substanțelor clasificate.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 74. Informații necesare pentru monitorizarea substanțelor clasificate (1) Operatorii sau utilizatorii comunică Comitetului toate informațiile privind tranzacțiile cu substanțe clasificate.	Compatibil	
<i>Articolul 6</i> Cazurile în care nu este necesară o înregistrare Următoarele categorii pot fi exceptate de la cerința de înregistrare în conformitate cu articolul 7 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005: (a) farmaciile, cabinetele de medicină veterinară, birourile vamale, poliția, laboratoarele oficiale ale autorităților competente și forțele armate, în măsura în care acestea utilizează precursori de droguri în cadrul îndeplinirii sarcinilor lor oficiale;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 51. Înregistrarea introducerii pe piață a substanțelor clasificate în categoriile 2 și 3 (3) Unitățile farmaceutice, cabinetele veterinare, Serviciul Vamal, Inspectoratul General al Poliției, Inspectoratul General al Poliției de Frontieră, Administrația Națională a Penitenciarelor, instituțiile Ministerului Apărării și unitățile militare beneficiază de excepții, iar Comitetul poate acorda înregistrare specială pentru activitate cu precursorii de droguri, conform formularului aprobat de acesta, în cazul în care	Compatibil	

	precursorii de droguri sunt utilizați în cadrul îndeplinirii sarcinilor oficiale.		
(b)operatorii angajați în exportul de substanțe clasificate enumerate în categoria 3 din anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005, în cazul în care suma cantităților exportate în anul calendaristic precedent (1 ianuarie-31 decembrie) nu depășește cantitățile specificate în anexa I la prezentul regulament. În cazul în care un operator depășește cantitățile respective în anul calendaristic în curs, el întocmește și trimite imediat cererea de înregistrare. (c)operatorii angajați în exportul de amestecuri care conțin substanțe clasificate enumerate în categoria 3 din anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005, în cazul în care cantitatea substanțelor clasificate cuprinse în aceste amestecuri nu depășește, în anul calendaristic precedent, cantitățile specificate în anexa I la prezentul regulament. În cazul în care un operator depășește cantitățile respective în anul calendaristic în curs, operatorul întocmește și trimite de îndată cererea de înregistrare.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 59. Autorizația de export al precursorilor de droguri (3) Exportul substanțelor clasificate în Categoria 3 necesită autorizația menționată la alin. (1) doar în cazul în care sunt necesare notificări prealabile. Articolul 72. Documentarea (7) Obligațiile privind introducerea pe piață a substanțelor clasificate, declarația clientului și documentarea nu se aplică tranzacțiilor cu substanțe clasificate în Categoria 2, atunci când cantitățile nu depășesc limitele aprobate de Guvern pe parcursul unui an.	Compatibil	
<i>Articolul 7</i> Condiții pentru derogări de la anumite cerințe În sensul articolului 6 din Regulamentul (CE) nr. 273/2004, clienții își informează furnizorii în cazul în care dispozițiile articolului respectiv li se aplică.		Prevederi UE neaplicabile	???
<i>Articolul 8</i> Criteriile de stabilire a scopurilor licite ale unei tranzacții (1) Operatorul furnizează informații privind părăsirea de către transport a țării exportatoare, în conformitate cu dispozițiile naționale în vigoare adoptate în temeiul articolului 12 din Convenția Organizației Națiunilor Unite contra traficului ilicit de stupefiante și de substanțe psihotrope⁽⁵⁾, pentru a demonstra scopul licit al tranzacției, în conformitate cu articolul 8 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 74. Informații necesare pentru monitorizarea substanțelor clasificate (1) Operatorii sau utilizatorii comunică Comitetului toate informațiile privind tranzacțiile cu substanțe clasificate.	Compatibil	

(2) În acest scop, operatorul poate fie să utilizeze modelul din anexa II la prezentul regulament, fie să prezinte autorizația de import prevăzută la articolul 20 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 sau declarația clientului prevăzută la articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 273/2004.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 74. Informații necesare pentru monitorizarea substanțelor clasificate (11) În scopul furnizării de informații către Comitet, operatorii sau utilizatorii pot utiliza declarația operatorului privind intrarea substanțelor clasificate, aprobată de Comitet, sau pot prezenta autorizația de import al precursorilor de droguri sau declarația clientului.	Compatibil	
<i>Articolul 9</i> Informații necesare pentru monitorizarea comerțului (1) În sensul articolului 8 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004, operatorii furnizează autorităților competente o situație a cantităților de substanțe clasificate folosite sau livrate și, în cazul livrării, a cantităților livrate fiecărui terț. Pentru substanțele clasificate din categoria 3 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 273/2004, primul paragraf se aplică numai la cererea autorităților competente.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 74. Informații necesare pentru monitorizarea substanțelor clasificate (2) Operatorii sau utilizatorii furnizează Comitetului, în format electronic sau în scris, în formă succintă, informațiile menționate la alin. (1) pentru substanțele clasificate în categoriile 1 și 2, cu prezentarea situației cantităților utilizate sau livrate și, în cazul livrării, a cantităților livrate fiecărui terț, în termenul stabilit de Comitet. (3) Pentru substanțele clasificate în Categoria 3, obligația menționată la alin. (2) se aplică numai la cererea Comitetului.	Compatibil	
(2) În sensul articolului 9 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005, operatorii furnizează autorităților competente următoarele informații: (a) exporturile de substanțe clasificate efectuate în baza unei autorizații de export;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 74. Informații necesare pentru monitorizarea substanțelor clasificate	Compatibil	

(b) toate importurile de substanțe clasificate din categoria 1 din anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005 pentru care este necesară o autorizație de import sau toate situațiile în care substanțe clasificate din categoria 2 din anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005 sunt introduse într-o zonă liberă în care se efectuează un control de tip II, supuse unei proceduri suspensive alta decât tranzitul sau puse în liberă circulație; (c) toate activitățile intermediare care implică substanțe clasificate din categoriile 1 și 2 din anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005.	(5) Operatorii sau utilizatorii prevăzuți la alin. (4) furnizează Comitetului următoarele informații privind: a) exporturile de substanțe clasificate efectuate în baza autorizației de export al precursorilor de droguri; b) toate importurile de substanțe clasificate în Categoria 1 pentru care este necesară autorizația de import al precursorilor de droguri, precum și privind toate cazurile în care substanțele clasificate în Categoria 2 sunt introduse într-un regim special, supuse unei proceduri suspensive, alta decât tranzitul, sau sunt puse în liberă circulație; c) toate activitățile intermediare care implică substanțe clasificate în categoriile 1 și 2.		
(3) Informațiile prevăzute la alineatul (2) litera (a) sunt organizate făcând trimitere la țările de destinație, la cantitățile exportate și la numerele de referință ale autorizațiilor de export, după caz. (4) Informațiile prevăzute la alineatul (2) litera (b) sunt organizate făcând trimitere la țara terță exportatoare și la numerele de referință ale autorizațiilor de import, după caz. (5) Informațiile prevăzute la alineatul (2) litera (c) sunt organizate făcând trimitere la țările terțe implicate în activitățile intermediare și la autorizațiile de export sau de import, după caz. Operatorii furnizează informații suplimentare la cererea autorităților competente.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 74. Informații necesare pentru monitorizarea substanțelor clasificate (6) Informațiile prevăzute la alin. (5) lit. a) se organizează făcând trimitere la țările de destinație, la cantitățile exportate și numerele de referință ale autorizațiilor de export, după caz. (7) Informațiile prevăzute la alin. (5) lit. b) se organizează făcând trimitere la țara exportatoare și la numerele de referință ale autorizațiilor de import, după caz. (8) Informațiile prevăzute la alin. (5) lit. c) se organizează făcând trimitere la țările implicate în activități intermediare și la autorizațiile de export sau import, după caz.	Compatibil	
(6) Autoritățile competente tratează informațiile menționate în prezentul articol ca informații comerciale confidențiale.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri	Compatibil	

	Articolul 76. Datele cu caracter personal (3) Comitetul și alte autorități competente în domeniu asigură confidențialitatea datelor furnizate de operatori sau utilizatori potrivit alin. (1) și (2), precum și a datelor de identificare, pentru a preveni deturnarea precursorilor.		
<i>Articolul 10</i> Condiții pentru determinarea listelor cu țările de destinație pentru exportul de substanțe clasificate din categoriile 2 și 3 Listele prevăzute la articolul 11 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 cuprind toate informațiile următoare: (a) țările terțe cu care Uniunea a încheiat un acord specific privind precursorii de droguri; (b) țările terțe care au solicitat să primească notificări prealabile exportului în conformitate cu articolul 12 alineatul (10) din Convenția Organizației Națiunilor Unite contra traficului ilicit de stupefiante și substanțe psihotrope din 1988; (c) țările terțe care au solicitat să primească notificări prealabile exportului în conformitate cu articolul 24 din Convenția Organizației Națiunilor Unite contra traficului ilicit de stupefiante și substanțe psihotrope din 1988.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 58. Notificarea prealabilă exportului (1) Toate exporturile de substanțe clasificate în categoriile 1 și 4, precum și cele clasificate în categoriile 2 și 3 destinate anumitor țări, conform deciziilor Comitetului, se preced de o notificare prealabilă transmisă autorităților competente din țara de destinație.	Parțial compatibil	
<i>Articolul 11</i> Criteriile pentru determinarea procedurilor simplificate de notificare prealabilă exportului (1) În conformitate cu articolul 11 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005, autoritățile competente pot trimite o notificare prealabilă exportului simplificată care să acopere mai multe operațiuni de export efectuate într-un interval de timp determinat, de 6 sau de 12 luni, în	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 58. Notificarea prealabilă exportului	Parțial compatibil	

cazul exporturilor care beneficiază de procedura simplificată de emitere a autorizației de export. (2) Autoritatea competentă din țara exportatoare furnizează autorității competente din țara terță de destinație informațiile prevăzute la articolul 13 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005.	(4) Comitetul poate aplica proceduri simplificate de notificare prealabilă atunci când riscul de deturnare a substanțelor clasificate este considerat minim.		
(3) Autoritățile competente informează țara de destinație în consecință și utilizează în acest scop sistemul PEN-online sau „Notificarea de raportare multilaterală a substanțelor chimice” prevăzută în anexa III la prezentul regulament.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 58. Notificarea prealabilă exportului (6) Comitetul informează țara de destinație prin intermediul sistemului PEN-online sau prin utilizarea formularului „Notificarea de raportare multilaterală a substanțelor chimice”, aprobat de Comitet.	Compatibil	Notificarea de raportare multilaterală a substanțelor chimice, timp de 6 luni din data intrării în vigoare a prezentei legi.
<i>Articolul 12</i> Criteriile pentru determinarea procedurilor simplificate de acordare a autorizațiilor de export (1) La solicitarea operatorului în cauză, autoritatea competentă poate acorda o autorizație de export prin procedura simplificată, în temeiul articolului 19 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005, în cazul exportării frecvente a unei anumite substanțe clasificate din lista pentru categoriile 3 și 4 din anexa la regulamentul respectiv, care implică același exportator stabilit în Uniune și același importator stabilit în aceeași țară terță de destinație, pentru un interval de timp determinat, de 6 sau de 12 luni.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 61. Autorizația de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată (1) La solicitarea operatorului, Comitetul acordă autorizația de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată (în continuare – autorizație de export simplificată) pentru exporturile frecvente ale substanțelor clasificate în categoriile 3 și 4, implicând același exportator și importator din aceeași țară de destinație, pentru o perioadă determinată de 6 sau 12 luni.	Compatibil	
Autorizația de export simplificată poate fi acordată numai în următoarele situații: (a) în cazul în care, în decursul exporturilor anterioare, operatorul a dovedit că își poate îndeplini toate obligațiile în legătură cu respectivele exporturi și nu a încălcat în niciun fel legislația relevantă;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri	Prevederi UE netranspuse	Condițiile de acordare autorizației de export simplificate vor fi aprobate de

(b) în cazul în care autoritatea competentă se poate asigura cu privire la scopurile licite ale operațiunilor de export respective. (2) Solicitarea unei autorizații de export simplificate conține cel puțin următoarele: (a) numele și adresele exportatorului, ale importatorului din țara terță și ale destinatarului final; (b) denumirea substanței clasificate, astfel cum este prevăzută în anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005, sau, în cazul unui amestec sau al unui produs natural, denumirea acestuia și codul NC și denumirea oricărei substanțe clasificate conținute în amestec sau în produsul natural, astfel cum sunt prevăzute în anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005; (c) cantitatea maximă de substanță clasificată destinată exportului; (d) perioada specifică prevăzută pentru operațiunile de export.	Articolul 61. Autorizația de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată (2) Condițiile pentru acordarea autorizației de export simplificate sunt aprobate de Comitet.		Comitet, timp de 6 luni din data intrării în vigoare a prezentei legi.
(3) Autoritatea competentă ia hotărârea cu privire la solicitarea de eliberare a unei autorizații de export simplificate în termen de 15 zile lucrătoare de la data la care a primit informațiile solicitate.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 61. Autorizația de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată (3) Comitetul adoptă o decizie cu privire la cererea de eliberare a autorizației de export simplificate în termen de 15 zile lucrătoare de la primirea informațiilor solicitate.	Compatibil	
(4) Într-o situație de asistență medicală de urgență, în cazul în care condițiile prevăzute la alineatul (1) literele (a) și (b) din prezentul articol sunt îndeplinite, autoritatea competentă ia hotărârea cu privire la solicitarea autorizației de export simplificate pentru exporturile de substanțe clasificate din categoria 4 enumerate în anexa la	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 61. Autorizația de export al precursorilor de droguri prin procedură simplificată	Compatibil	

Regulamentul (CE) nr. 111/2005, imediat sau cel târziu în termen de 3 zile lucrătoare de la primirea cererii.	(4) În cazul unei asistențe medicale de urgență, pentru exporturile de substanțe clasificate în Categoria 4, solicitantul prezintă Comitetului documentele ce atestă situația de urgență în țara de destinație, împreună cu confirmarea autorităților competente ale acestei țări.		
<i>Articolul 13</i> Condițiile și cerințele referitoare la informațiile care trebuie furnizate cu privire la punerea în aplicare a măsurilor de monitorizare (1) Statele membre transmit comunicările menționate la articolul 32 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 și la articolul 13 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004 Comisiei, în luna următoare fiecărui trimestru calendaristic. Comunicările trebuie să conțină informații cu privire la toate cazurile în care eliberarea substanțelor clasificate și neclasificate a fost suspendată sau în care au fost reținute substanțe clasificate și neclasificate. (2) Informațiile cuprind: (a)denumirea substanțelor; (b)dacă sunt cunoscute: originea, proveniența și destinația substanțelor; (c)cantitatea de substanțe, statutul lor vamal și mijloacele de transport utilizate. (3) La sfârșitul fiecărui an calendaristic, Comisia comunică tuturor statelor membre informațiile primite în conformitate cu alineatul (1).		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea Comisiei Europene și statele membre.
<i>Articolul 14</i> Abrogare Regulamentul (CE) nr. 1277/2005 se abrogă.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea statelor membre.
<i>Articolul 15</i>		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic

Prezentul regulament intră în vigoare în a treia zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i> . Se aplică de la 1 iulie 2015. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.			european se referă la activitatea statelor membre.
ANEXA I	Proiect de hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea la aprobarea Procedurii de evaluare și modificare în tabelele naționale a substanțelor supuse controlului și a tabelelor naționale ale substanțelor supuse controlului Anexa III	Compatibil	
Anexa II Declarația operatorului privind intrarea de substanțe clasificate		Prevederi UE netranspuse	Declarația operatorului privind intrarea de substanțe clasificate va fi aprobată de Comitet, timp de 6 luni din data intrării în vigoare a prezentei legi.
Anexa III Notificare de raportare multilaterală a substanțelor chimice		Prevederi UE netranspuse	Notificarea de raportare multilaterală a substanțelor chimice va fi aprobată de Comitet, timp de 6 luni din data intrării în vigoare a prezentei legi.

TABEL DE CONCORDANȚĂ

1	Titlul actului UE, inclusiv cea mai recentă modificare, nr. CELEX Decizia-cadru 2004/757/JAI a Consiliului din 25 octombrie 2004 de stabilire a dispozițiilor minime privind elementele constitutive ale infracțiunilor și sancțiunile aplicabile în domeniul traficului ilicit de droguri, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 335 din 11 noiembrie 2004, așa cum a fost modificat ultima oară prin Directiva delegată (UE) 2022/1326 a Comisiei din 18 martie 2022, nr. CELEX: 02004F0757-20220818		
2	Titlul proiectului de act normativ național Legea cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și plantelor care conțin astfel de substanțe, precursorilor, substanțelor psihoactive noi și substitutelor de droguri		
3	Gradul general de compatibilitate Parțial compatibil		
4	Autoritatea/ persoana responsabilă Ministerul Sănătății		
5	Data întocmirii/actualizării 19.03.2025/26.05.2025/19.02.2026		
6	Actul Uniunii Europene	Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate
			Observații
	Articolul 1 Definiții În sensul prezentei decizii-cadru: 1. „drog” înseamnă oricare dintre următoarele: (a) o substanță care face obiectul Convenției unice a Organizației Națiunilor Unite asupra stupefiantelor din 1961, astfel cum a fost modificată prin Protocolul din 1972, sau al Convenției Organizației Națiunilor Unite asupra substanțelor psihotrope din 1971; (b) oricare dintre substanțele enumerate în anexă;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: 11. <i>droguri</i> – substanțe reglementate de Convenția unică asupra stupefiantelor din 1961 sau de Convenția asupra substanțelor psihotrope din 1971, precum și oricare dintre substanțele și plantele aflate sub control național, incluse în lista nr. 3 din tabelele I–III prevăzute în anexa nr. 1;	Compatibil

2. „precursori” înseamnă oricare dintre substanțele menționate de legislația comunitară ca punând în aplicare obligațiile care rezultă din articolul 12 din Convenția împotriva traficului ilicit de stupefiante și substanțe psihotrope din 20 decembrie 1988 a Organizației Națiunilor Unite;	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: 25. <i>precursor de droguri</i> (în continuare – <i>precursor</i>) – substanță de origine naturală sau sintetică, utilizată ca materie primă în fabricarea substanțelor stupefiante și psihotrope, prevăzută în actele normative aprobate de Guvern;	Compatibil	
3. „persoană juridică” înseamnă orice entitate care are acest statut, în temeiul legislației interne aplicabile, cu excepția statelor sau a altor organisme publice în exercitarea prerogativelor de putere publică și a organizațiilor internaționale publice;		Compatibil	Prevedere existentă în Codul Civil art.171.
4. „nouă substanță psihoactivă” înseamnă o substanță în formă pură sau într-un preparat, care nu face obiectul Convenției unice a Organizației Națiunilor Unite asupra stupefiantelor din 1961, astfel cum a fost modificată prin Protocolul din 1972, și nici al Convenției Organizației Națiunilor Unite asupra substanțelor psihotrope din 1971, dar poate prezenta riscuri pentru sănătate	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: 39. <i>substanță psihoactivă nouă</i> – substanță în formă pură sau ca un component al unui preparat care conține substanțe psihoactive noi, care nu face obiectul Convenției unice asupra stupefiantelor din 1961 și nici al Convenției asupra substanțelor psihotrope din 1971, dar care poate prezenta riscuri pentru sănătate sau	Compatibil	

sau pentru societate similare cu cele prezentate de substanțele cuprinse în convențiile menționate;	societate similare cu cele generate de substanțele incluse în convențiile menționate;		
5. „preparat” înseamnă un amestec care conține una sau mai multe noi substanțe psihoactive.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 2. Noțiuni În sensul prezentei legi, următoarele noțiuni semnifică: <i>26. preparat care conține substanțe psihoactive noi</i> – amestec care conține una sau mai multe substanțe psihoactive noi, care nu sunt incluse în listele substanțelor reglementate de prezenta lege și care nu au fost autorizate pentru utilizare în scop medical, în conformitate cu legislația;	Compatibil	
Articolul 1a Procedura de includere a noilor substanțe psihoactive în definiția termenului „drog” (1) Pe baza unei evaluări a riscurilor sau a unei evaluări combinate a riscurilor efectuată în conformitate cu articolul 5c din Regulamentul (CE) nr. 1920/2006 al Parlamentului European și al Consiliului (1) și în concordanță cu criteriile stabilite la alineatul (2) din prezentul articol, Comisia adoptă, fără întârziere nejustificată, un act delegat în conformitate cu articolul 8a de modificare a anexei la prezenta decizie-cadru, pentru a adăuga noua substanță psihoactivă sau noile substanțe psihoactive în aceasta și precizând că noua substanță psihoactivă sau noile substanțe psihoactive prezintă riscuri grave pentru sănătatea publică și, după caz, riscuri grave pentru		Prevederi neaplicabile	Mecanismul național de introducere sub control național a substanțelor psihoactive noi stabilit de Guvern.

societate la nivelul Uniunii și că aceasta este inclusă sau acestea sunt incluse în definiția termenului „drog”. (2) Atunci când analizează dacă să adopte un act delegat menționat la alineatul (1), Comisia ține cont dacă gradul sau modalitățile de utilizare a noii substanțe psihoactive și disponibilitatea acesteia și potențialul său de răspândire pe teritoriul Uniunii sunt semnificative, precum și dacă efectul nociv asupra sănătății cauzat de consumul noii substanțe psihoactive, asociat cu toxicitatea acută sau cronică a acesteia și cu riscul de abuz sau posibilitatea de a crea dependență pune în pericol viața. Se consideră că efectul nociv asupra sănătății pune în pericol viața dacă noua substanță psihoactivă este de natură să provoace decesul sau vătămări letale, boli grave, afecțiuni fizice sau psihice grave sau o răspândire semnificativă a bolilor, inclusiv transmiterea de virusuri prin sânge. În plus, Comisia ține cont de faptul dacă efectul social nociv cauzat de noua substanță psihoactivă persoanelor și societății este grav și, în special, dacă impactul noii substanțe psihoactive asupra funcționării societății și asupra ordinii publice este de natură să ducă la perturbarea ordinii publice sau să determine comportament violent sau antisocial care provoacă efecte nocive utilizatorului sau altor persoane sau provoacă daune proprietăților sau dacă activitățile infracționale, inclusiv criminalitatea organizată, asociate noii substanțe psihoactive au loc în mod sistematic, implică profituri ilicite semnificative sau antrenează costuri semnificative în economie. (3) Dacă, în termen de șase săptămâni de la data primirii raportului privind evaluarea riscurilor sau a raportului combinat privind evaluarea riscurilor în conformitate cu articolul 5c alineatul (6) din Regulamentul (CE) nr. 1920/2006, Comisia consideră că nu este necesar să adopte un act delegat pentru a			
---	--	--	--

include noua substanță sau noile substanțe psihoactive în definiția termenului „drog”, aceasta prezintă Parlamentului European și Consiliului un raport în care explică motivele pentru care nu a procedat astfel. (4) În ceea ce privește noile substanțe psihoactive adăugate în anexa la prezenta decizie-cadru, statele membre care nu au făcut încă acest lucru pun în aplicare actele cu putere de lege și actele administrative necesare aplicării dispozițiilor prezentei decizii-cadru pentru noile substanțe psihoactive respective cât mai curând posibil, dar nu mai târziu de șase luni de la intrarea în vigoare a actului delegat de modificare a anexei. Statele membre comunică de îndată Comisiei textul actelor respective. Atunci când statele membre adoptă aceste acte, ele conțin o trimitere la prezenta decizie-cadru sau sunt însoțite de o asemenea trimitere la data publicării lor oficiale. Statele membre stabilesc modalitatea de efectuare a acestei trimiteri.			
Articolul 1b Măsuri de control la nivel național Fără a aduce atingere obligațiilor impuse statelor membre în temeiul prezentei decizii-cadru, statele membre pot să mențină sau să introducă pe teritoriile lor, în ceea ce privește noile substanțe psihoactive, orice măsuri de control la nivel național pe care le consideră adecvate.	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 19. Regimul substanțelor cu efect psihoactiv neclasificate (1) Substanțele care nu sunt incluse în tabelele naționale de substanțe aflate sub control, dar care sunt susceptibile de a produce efecte psihoactive și de a prezenta riscuri pentru sănătatea publică, sunt considerate substanțe cu efecte psihoactive neclasificate. (2) Substanțele cu efecte psihoactive neclasificate sunt supuse evaluării de către autoritățile competente, în conformitate cu criteriile aprobate de Guvern, cu scopul de a stabili regimul juridic provizoriu	Compatibil	

	și/sau permanent al acestora, în funcție de riscurile identificate. (3) În urma evaluării menționate la alin. (2), autoritățile competente adoptă una dintre următoarele măsuri: a) atribuirea statutului de substitut de droguri; b) atribuirea statutului de substanță psihoactivă nouă. (4) În cazul în care se constată că substanțele evaluate au efecte psihoactive și le-a fost atribuit un statut în conformitate cu alin. (3), autoritățile competente inițiază procedura de includere a acestora în tabelele naționale. (5) Până la stabilirea statutului final, substanțele cu efecte psihoactive neclasificate pot fi supuse unei măsuri de restricție temporară, care include interzicerea fabricării, procurării, deținerii, comerțului, depozitării, transportului, plasării pe piață, importului, exportului, tranzitului, utilizării și consumului acestora. (6) Măsura de restricție temporară se aplică pentru o perioadă de cel mult 12 luni de la instituire. Dacă în acest termen substanța nu este inclusă în tabelele naționale, măsura încetează de drept. Măsura se încheie anterior termenului de 12 luni în cazul în care substanța este inclusă în tabelele naționale. (7) Pe durata aplicării măsurii de restricție temporară, substanțele se păstrează la autoritatea care le identifică și le ridică sau la autoritatea care le supune expertizării. (8) Dacă evaluarea confirmă că substanța reprezintă un risc pentru sănătatea publică și este inclusă în tabelele naționale, aceasta se tratează ca substanță		
--	---	--	--

	aflată sub control național. Autoritățile competente dispun distrugerea substanței conform legislației. (9) În cazul în care substanței cu efecte psihoactive neclasificate, până la expirarea termenului prevăzut la alin. (5), nu i-a fost atribuit niciunul dintre statutele prevăzute la alin. (3) și, respectiv, aceasta nu a fost inclusă în tabelele naționale, autoritatea care deține substanța dispune returnarea ei proprietarului legal, cu notificarea acestuia. În lipsa revendicării din partea proprietarului în termen de două luni de la data notificării sau în cazul imposibilității returnării din motive obiective, substanța se distruge conform legislației. (10) Guvernul aprobă lista autorităților competente implicate în identificarea, evaluarea substanțelor, instituirea măsurii de restricție temporară și inițierea procedurii de includere a substanțelor în tabelele naționale, precum și modul de colaborare între acestea. (11) Substanțele desemnate drept substitute de droguri care nu sunt reglementate prin acte normative naționale se tratează ca substanțe stupefiante sau psihotrope aflate sub control național până la includerea acestora în tabelele naționale.		
Articolul 2 Infrațiuni care au legătură cu traficul de droguri și de precursori (1) Fiecare stat membru ia măsurile necesare pentru a garanta că următoarele fapte intenționate sunt pedepsite atunci când sunt săvârșite fără drept:	Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri Articolul 6. Reglementarea circulației (1) Circulația substanțelor stupefiante, psihotrope, a plantelor, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri, precum și	Parțial compatibil	Prevederi existente în Codul Penal art. 217 ¹ alin. (1) și alin. (2), art. 217 ² .

(a) producerea, fabricarea, extragerea, prepararea, oferirea, comercializarea, distribuirea, vânzarea, livrarea în orice condiții, intermedierea, expedierea, expedierea în regim de tranzit, transportul, importul sau exportul de droguri; (b) cultivarea macului opiaceu, a arbustului de coca sau a canabisului; (c) deținerea sau achiziția de droguri în vederea desfășurării uneia dintre activitățile menționate la litera (a); (d) producerea, transportul sau distribuirea precursorilor, cunoscând faptul că aceștia urmează a fi utilizați la sau pentru producerea sau fabricarea ilicită de droguri. (2) Faptele menționate la alineatul (1) nu sunt incluse în domeniul de aplicare al prezentei decizii-cadru în cazul în care sunt săvârșite exclusiv pentru consumul personal al autorilor acestora, astfel cum este definit de legislația internă.	supravegherea și controlul circulației acestora se efectuează conform prezentei legi și convențiilor internaționale încheiate cu privire la substanțele stupefiante și psihotrope, la care Republica Moldova este parte. (2) Circulația pe teritoriul Republicii Moldova a substanțelor stupefiante, psihotrope, a plantelor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri prevăzute în tabelul I din anexa nr. 1 este interzisă, cu excepția utilizării lor în scopuri științifice și/sau de expertiză. (3) Circulația pe teritoriul Republicii Moldova a substanțelor stupefiante, psihotrope, a plantelor, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri prevăzute în tabelele II–IV din anexa nr. 1 este permisă numai în scopuri medicale, științifice, de expertiză, horticole și industriale.		
Articolul 3 Instigarea, complicitatea și tentativa (1) Fiecare stat membru ia măsurile necesare pentru a fi considerate infracțiuni instigarea, complicitatea sau tentativa la săvârșirea uneia dintre infracțiunile menționate la articolul 2. (2) Un stat membru poate exonera de răspundere penală tentativa de oferire sau de preparare a drogurilor menționate la articolul 2 alineatul (1) litera (a) și tentativa de posesie de droguri menționată la articolul 2 alineatul (1) litera (c).		Compatibil	Prevederi existente în Codul Penal art. 27, art.81 și art. 83.
Articolul 4 Sanctiuni		Compatibil	Prevederi existente în Codul Penal

(1) Fiecare stat membru ia măsurile necesare pentru ca infracțiunile prevăzute la articolele 2 și 3 să fie pasibile de sancțiuni penale efective, proporționale și disuasive. Fiecare stat membru ia măsurile necesare pentru ca infracțiunile prevăzute la articolul 2 să fie pasibile de sancțiuni penale privative de libertate având o durată maximă de cel puțin unu până la trei ani. (2) Fiecare stat membru ia măsurile necesare pentru ca infracțiunile menționate la articolul 2 alineatul (1) literele (a), (b) și (c) să fie pasibile de sancțiuni penale privative de libertate având o durată maximă de cel puțin cinci până la zece ani, în situațiile următoare: (a) infracțiunea implică cantități mari de droguri; (b) infracțiunea implică drogurile cele mai dăunătoare pentru sănătate sau infracțiunea a produs vătămarea gravă a sănătății mai multor persoane. (3) Fiecare stat membru ia măsurile necesare pentru ca infracțiunile menționate la alineatul (2) să fie pasibile de sancțiuni penale privative de libertate având o durată maximă de cel puțin 10 ani, în cazul în care infracțiunea a fost săvârșită în cadrul unei organizații criminale, în sensul Acțiunii Comune 98/733/JAI din 21 decembrie 1998 privind incriminarea participării la o organizație criminală în statele membre ale Uniunii Europene (2). (4) Fiecare stat membru ia măsurile necesare pentru ca infracțiunile menționate la articolul 2 alineatul (1) litera (d) să fie pasibile de sancțiuni penale privative de libertate având o durată maximă de cel puțin cinci până la 10 ani, în cazul în care			art. 217¹ alin. (2), alin. (3) lit. (f), alin. (4) lit. b) și d), art. 77 alin. (1) lit. c), art. 83, art. 47, art. 217², art. 106, art. 106¹.
--	--	--	--

infracțiunea a fost săvârșită în cadrul unei organizații criminale, în sensul Acțiunii Comune 98/733/JAI, iar precursorii sunt destinați folosirii la sau pentru producerea ori fabricarea de droguri în condițiile menționate la alineatul (2) litera (a) sau (b). (5) Fără a aduce atingere drepturilor victimelor și ale altor terți de bună credință, fiecare stat membru ia măsurile necesare care să permită confiscarea substanțelor care fac obiectul infracțiunilor menționate la articolele 2 și 3, a mijloacelor folosite sau destinate folosirii în scopul săvârșirii acestor infracțiuni și a produselor infracțiunii sau confiscarea bunurilor a căror valoare corespunde celei a respectivelor produse ale infracțiunii, substanțe sau mijloace. Termenii „confiscare”, „mijloace”, „produse ale infracțiunii” și „bunuri” au înțelesul de la articolul 1 din Convenția privind spălarea, descoperirea, sechestrarea și confiscarea produselor infracțiunii din 1990 a Consiliului Europei.			
Articolul 5 Circumstanțe speciale Fără a aduce atingere articolului 4, fiecare stat membru poate lua măsurile necesare pentru ca sancțiunile prevăzute la articolul 4 să poată fi reduce, în cazul în care autorul infracțiunii: (a) renunță la activitatea infracțională privind traficul de droguri și precursori și (b) furnizează autorităților administrative sau judiciare informații, pe care acestea nu le-ar fi putut obține altfel, ajutându-le să:		Compatibil	Prevederi existente în Codul Penal art. 217 alin. (5).

(i) prevină sau să limiteze efectele infracțiunii; (ii) identifice sau să-i aducă în fața justiției pe ceilalți autori ai infracțiunii; (iii) găsească dovezi sau (iv) împiedice săvârșirea altor infracțiuni prevăzute la articolele 2 și 3.			
Articolul 6 Răspunderea persoanelor juridice (1) Fiecare stat membru ia măsurile necesare pentru a garanta că persoanele juridice pot fi trase la răspundere pentru una dintre infracțiunile prevăzute la articolele 2 și 3, săvârșite în interesul lor de către orice persoană, acționând individual sau în calitate de membru al unui organism al persoanei juridice în cauză, care îndeplinește o funcție de conducere în cadrul persoanei juridice, în temeiul: (a) unei competențe de reprezentare a persoanei juridice; (b) autorizației de a lua decizii în numele persoanei juridice; (c) autorizației de a exercita controlul în cadrul persoanei juridice. (2) Pe lângă cazurile prevăzute la alineatul (1), fiecare stat membru ia măsurile necesare pentru a garanta că o persoană juridică poate fi trasă la răspundere în cazul în care absența supravegherii sau a controlului din partea unei persoane menționate la alineatul (1), a permis săvârșirea uneia dintre infracțiunile prevăzute la articolele 2 și 3, în interesul		Compatibil	Proiect transmis către CE.

respectivei persoane juridice, de către o persoană aflată sub autoritatea sa. (3) Răspunderea persoanelor juridice în temeiul alineatelor (1) și (2) nu exclude urmărirea penală împotriva persoanelor fizice autoare, instigatoare sau complice la săvârșirea uneia dintre infracțiunile prevăzute la articolele 2 și 3.			
Articolul 7 Sancțiuni aplicabile persoanelor juridice (1) Statele membre iau măsurile necesare pentru a garanta că orice persoană juridică trasă la răspundere în temeiul articolului 6 alineatul (1), este pasibilă de sancțiuni efective, proporționale și disuasive, care să includă amenzi penale sau administrative și eventual alte sancțiuni, precum: (a) măsuri de excludere de la dreptul de a beneficia de o exonerare fiscală sau de alte avantaje ori de un ajutor public; (b) măsuri de interdicere temporară sau permanentă a exercitării unei activități comerciale; (c) punerea sub supraveghere judiciară; (d) o măsură judiciară de dizolvare; (e) închiderea temporară sau permanentă a unităților care au servit la săvârșirea infracțiunii; (f) în conformitate cu articolul 4 alineatul (5), confiscarea substanțelor care fac obiectul infracțiunilor menționate la articolele 2 și 3, a mijloacelor folosite sau destinate folosirii în scopul săvârșirii acestor infracțiuni, cât și a produselor		Compatibil	Prevederi existente în Codul Penal art. 217¹, art. 217², art. 106, art. 106¹.

infracțiunilor sau confiscarea bunurilor a căror valoare corespunde celei a respectivelor produse ale infracțiunii, substanțe sau mijloace. (2) Fiecare stat membru ia măsurile necesare pentru a garanta că o persoană juridică, trasă la răspundere în temeiul articolului 6 alineatul (2), să fie pasibilă de sancțiuni sau măsuri efective, proporționale și disuasive.			
Articolul 8 Competența și urmărirea penală (1) Fiecare stat membru ia măsurile necesare pentru a-și stabili competența în privința infracțiunilor prevăzute la articolele 2 și 3, în cazul în care: (a) infracțiunea a fost săvârșită, în totalitate sau parțial, pe teritoriul său; (b) autorul infracțiunii este unul dintre resortisanții săi; (c) infracțiunea a fost săvârșită în interesul unei persoane juridice având sediul pe teritoriul acestui stat membru. (2) Un stat membru poate decide să nu aplice sau să aplice doar în cazuri sau condiții specifice, normele de competență definite la alineatul (1) literele (b) și (c), în cazul în care infracțiunea în cauză a fost săvârșită în afara teritoriului său. (3) Un stat membru care, în temeiul legislației sale, nu-și extrădează proprii resortisanți, ia măsurile necesare pentru a-și stabili competența în privința infracțiunilor prevăzute la articolele 2 și 3 și pentru a începe urmărirea penală în cazul		Compatibil	Prevederi existente în Codul Penal art. 11, art. 21.

acestora, dacă este cazul, în situația în care acestea sunt săvârșite de către resortisanții săi în afara teritoriului său. (4) Statele membre informează Secretariatul General al Consiliului și Comisia despre decizia lor de a aplica alineatul (2), indicând, dacă este necesar, cazurile sau condițiile specifice în care se aplică decizia lor.			
Articolul 8a Exercitarea delegării (1) Competența de a adopta acte delegate este conferită Comisiei în condițiile prevăzute la prezentul articol. (2) Competența de a adopta acte delegate menționată la articolul 1a se conferă Comisiei pe o perioadă de cinci ani de la 22 noiembrie 2017. Comisia elaborează un raport privind delegarea de competențe cel târziu cu nouă luni înainte de încheierea perioadei de cinci ani. Delegarea competențelor se prelungește tacit cu perioade de timp identice, cu excepția cazului în care Parlamentul European sau Consiliul se opune unei astfel de prelungiri cel târziu cu trei luni înainte de încheierea fiecărei perioade. (3) Delegarea competenței menționate la articolul 1a poate fi revocată în orice moment de Parlamentul European sau de Consiliu. O decizie de revocare pune capăt delegării de competențe specificată în decizia respectivă. Decizia intră în vigoare în ziua care urmează datei publicării acesteia în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene sau la o dată ulterioară menționată în decizie. Decizia nu aduce atingere actelor delegate care sunt deja în vigoare.		Prevederi neaplicabile	Prevederea actului juridic european stabilește obligații specifice pe seama Comisiei.

(4) Înainte de adoptarea unui act delegat, Comisia îi consultă pe experții desemnați de fiecare stat membru în conformitate cu principiile prevăzute în Acordul interinstituțional din 13 aprilie 2016 privind o mai bună legiferare (3). (5) De îndată ce adoptă un act delegat, Comisia îl notifică simultan Parlamentului European și Consiliului. (6) Un act delegat adoptat în temeiul articolului 1a intră în vigoare numai în cazul în care nici Parlamentul European și nici Consiliul nu au formulat obiecții în termen de două luni de la notificarea acestuia către Parlamentul European și Consiliu sau în cazul în care, înaintea expirării termenului respectiv, atât Parlamentul European cât și Consiliul au informat Comisia că nu vor formula obiecții. Respectivul termen se prelungește cu două luni la inițiativa Parlamentului European sau a Consiliului.			
Articolul 9 Punerea în aplicare și rapoarte (1) Statele membre iau măsurile necesare pentru a se conforma dispozițiilor prezentei decizii-cadru până la 12 mai 2006. (2) Statele membre transmit, până la data menționată la alineatul (1), Secretariatului General al Consiliului și Comisiei, textul dispozițiilor de transpunere în legislația internă a obligațiilor pe care le impune prezenta decizie-cadru. Până la 12 mai 2009, Comisia prezintă un raport Parlamentului European și Consiliului privind funcționarea punerii în aplicare a prezentei decizii-cadru, inclusiv efectele acesteia asupra cooperării judiciare în domeniul combaterii traficului ilicit de droguri. În urma acestui raport, Consiliul evaluează, în cel mult		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea statelor membre.

șase luni de la prezentarea raportului, dacă statele membre au luat măsurile necesare pentru a se conforma prezentei decizii-cadru.			
Articolul 10 Aplicare teritorială Prezenta decizie-cadru se aplică în Gibraltar.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la Gibraltar.
<i>Articolul 11</i> Intrarea în vigoare Prezenta decizie-cadru intră în vigoare în ziua următoare datei publicării sale în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i>.		Prevederi UE neaplicabile	Prevederea actului juridic european se referă la activitatea statelor membre.
<i>ANEXĂ</i> Lista substanțelor menționate la articolul 1 punctul 1 litera (b)	Proiect de hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea la aprobarea Procedurii de evaluare și modificare în tabelele naționale a substanțelor supuse controlului și a tabelelor naționale ale substanțelor supuse controlului Tabelul I. Substanțe, plante și medicamente care conțin substanțe stupefiante și psihotrope interzise, inutilizabile în scopuri medicale Lista nr. 3. Substanțe și plante aflate sub control național		.



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

Nr. 18/742 din data semnăturii electronice

Cancelaria de Stat a Republicii Moldova

CERERE

privind înregistrarea de către Cancelaria de Stat a proiectelor de acte ale Guvernului

Nr. crt.	Criterii de înregistrare	Nota autorului
1.	Categoria și denumirea proiectului	Proiectul de hotărâre a Guvernului cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale
2.	Autoritatea care a elaborat proiectul	Proiectul a fost elaborat de Ministerul Sănătății, cu implicarea Grupului de lucru instituit prin Ordinul ministrului sănătății nr. 60 din 19 ianuarie 2026, din care fac parte reprezentanți ai Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, Ministerului Afacerilor Interne, Centrului Tehnico-Criminalistic și Expertize Judiciare, Inspectoratului Național de Investigații, Centrului Național de Expertize Judiciare din cadrul Ministerului Justiției, Ministerului Finanțelor, Procuraturii Generale și Universității de Stat de Medicină și Farmacie „Nicolae Testemițanu”.
3.	Justificarea depunerii cererii	Proiectul Hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale este elaborat în temeiul art. 5 și art. 19 din Legea nr. 201/2025 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a plantelor care conțin astfel de substanțe, a precursorilor, a substanțelor psihoactive noi și a substitutelor de droguri. Proiectul are drept scop instituirea cadrului normativ secundar necesar reglementării mecanismelor procedurale de evaluare, includere, modificare și excludere din tabelele naționale ale substanțelor supuse controlului, precum și aprobarea tabelelor naționale actualizate ale substanțelor supuse controlului, în

		vederea asigurării unei aplicări unitare și eficiente a Legii nr. 201/2025, inclusiv în perspectiva alinierii la acquis-ul Uniunii Europene.
4.	Referința la documentul de planificare care prevede elaborarea proiectului (<i>PNA, PND, PNR, alte documente de planificare sectoriale</i>)	Elaborarea proiectului derivă din angajamentele asumate în Programul Național de Aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană (PNA), Capitolul 1, Anexa A, acțiunea 4; Capitolul 24, Anexa A, acțiunea 28; Capitolul 29, Anexa A, acțiunea 18, precum și din Foaia de parcurs privind „Statul de drept”.
5.	Lista autorităților și instituțiilor a căror avizare este necesară	- Grupul de lucru al Comisiei de stat pentru reglementarea activității de întreprinzător - Centrul de Armonizare a Legislației - Ministerul Afacerilor Interne - Ministerul Justiției - Procuratura Generală - Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării - Ministerul Finanțelor - Compania Națională de Asigurări în Medicină
6.	Termenul-limită pentru depunerea avizelor/expertizelor	10 zile lucrătoare
7.	Persoana responsabilă de promovarea proiectului	Jitaru Mariana, Șef interimar, Direcția politici în domeniul medicamentului și dispozitivelor medicale, Ministerul Sănătății E-mail: mariana.jitaru@ms.gov.ms Tel.: 022 26 21 18
8.	Anexe	- Proiectului de hotărâre a Guvernului cu privire la aprobarea Procedurii de evaluare a substanțelor, plantelor și medicamentelor aflate sub control național și de modificare a tabelelor naționale - Nota de fundamentare - Tabelele de concordanță
9.	Data și ora depunerii cererii	Conform semnăturii
10.	Semnătura	<i>Semnată electronic</i>

Ministru

Emil CEBAN