



L E G E
privind modificarea și completarea unor acte legislative

nr. 142 din 14.06.2013

Monitorul Oficial nr.161-166/512 din 26.07.2013

* * *

Parlamentul adoptă prezenta lege organică.

Art.I. – Articolul 25 din [Legea nr.1456-XII din 25 mai 1993](#) cu privire la activitatea farmaceutică (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2005, nr.59–61, art.200), cu modificările ulterioare, va avea următorul cuprins:

“Articolul 25. Răspunderea pentru activitatea farmaceutică ilicită și pentru nerespectarea angajamentelor asumate privind asigurarea instituției medico-sanitare cu medicamente

(1) Exercitarea activității farmaceutice de către persoane fizice sau juridice în cadrul altor unități decât cele licențiate în modul stabilit de legislația în vigoare este interzisă.

(2) Încălcarea prevederilor prezentei legi, ale altor acte legislative și/sau normative privind activitatea farmaceutică, exercitarea de către persoane fizice sau juridice a activității farmaceutice ilicite se sancționează în conformitate cu legislația în vigoare.

(3) Nerespectarea angajamentelor asumate de către persoane fizice sau juridice în cadrul altor unități decât cele licențiate în modul stabilit de legislația în vigoare este interzisă.

(4) Instituțiile medico-sanitare vor executa angajamentele contractuale privind achitările pentru dispozitivele medicale contractate în termen de pînă la 30 de zile lucrătoare de la data livrării acestora. Nerespectarea acestor prevederi atrage sancțiuni conform legislației în vigoare.”

Art.II. – La articolul 27 din [Legea nr.1409-XIII din 17 decembrie 1997](#) cu privire la medicamente (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1998, nr.52–53, art.368), cu modificările ulterioare, alineatul (1) va avea următorul cuprins:

“(1) Orice persoană fizică ori juridică care a comis, intenționat sau din neglijență, încălcări ale prevederilor prezentei legi, ale altor acte legislative și/sau normative privind producerea, circulația, comercializarea și utilizarea medicamentelor, ca urmare a căror s-au produs înrăutățirea sănătății sau decesul pacientului, intoxicări în masă cu medicamente, deteriorări, falsificări ale produselor medicamentoase, neasigurarea instituției medico-sanitare publice ori private cu medicamente conform angajamentelor contractuale asumate sau alte fapte similare, va fi trasă la răspundere disciplinară (inclusiv materială), civilă, contravențională ori penală, în condițiile legii și ale clauzelor contractului respectiv.”

Art.III. – Articolul 67 din [Legea nr.96-XVI din 13 aprilie 2007](#) privind achizițiile publice (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2007, nr.107–111, art.470), cu modificările ulterioare, se completează cu alineatul (6¹) cu următorul cuprins:

“(6¹) Părțile își vor asuma angajamente contractuale concrete în vederea respectării stricte, depline și necondiționate a contractului. Nerespectarea acestor angajamente atrage răspundere în condițiile legii și ale clauzelor contractului.”

Art.IV. – [Codul contraventional al Republicii Moldova nr.218-XVI din 24 octombrie 2008](#) (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2009, nr.3–6, art.15), cu modificările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. După articolul 77 se introduce articolul 77¹ cu următorul cuprins:

“Articolul 77¹. Nerespectarea angajamentelor privind asigurarea instituției medico-sanitare cu medicamente

Nerespectarea angajamentelor asumate de părți privind asigurarea instituției medico-sanitare publice ori private cu medicamente conform contractului de achiziții publice sau altui contract de vînzare-cumpărare

se sancționează cu amendă de la 50 la 100 de unități convenționale aplicată persoanei fizice, cu amendă de la 120 la 175 de unități convenționale aplicată persoanei cu funcție de răspundere, cu amendă de la 200 la 500 de unități convenționale aplicată persoanei juridice.”

2. La articolul 422, denumirea articolului și alineatul (1) vor avea următorul cuprins:

“Articolul 422. Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale

(1) Contravențiile prevăzute la art.77 alin.(1)–(7) și la art.77¹ se constată de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și de Agenția Achiziții Publice.”

Art.V. – În termen de 3 luni de la data intrării în vigoare a prezentei legi, Guvernul:

a) va prezenta Parlamentului propuneri privind aducerea legislației în vigoare în concordanță cu prezenta lege;

b) va modifica Regulamentul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, specificînd dreptul acesteia de a întocmi la propunerea autorităților contractante Lista de interdicție a operatorilor economici;

c) va aduce actele sale normative în concordanță cu prezenta lege.

PREȘEDINTELE PARLAMENTULUI

Igor CORMAN

Chișinău, 14 iunie 2013.

Nr.142.