



LEGE

cu privire la circulația substanțelor stupefiante,
psihotrope și a precursorilor

[Titlul în redacția [Legii nr.193 din 28.07.2016](#), în vigoare 23.09.2016]

nr. 382-XIV din 06.05.99

Monitorul Oficial al R.Moldova nr.73-77/339 din 15.07.1999

* * *

Notă: În cuprinsul legii sintagma „Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale”, la orice formă gramaticală, se substituie cu sintagma „Ministerul Sănătății” la forma gramaticală corespunzătoare, conform Legii nr.156 din 09.06.2022, în vigoare 01.07.2022

Notă: În textul legii, sintagma „Ministerul Sănătății”, la orice formă gramaticală, se substituie cu sintagma „Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale” la forma gramaticală corespunzătoare, conform [Legii nr.79 din 24.05.2018](#), în vigoare 15.06.2018

Notă: În tot cuprinsul legii, sintagma „substanțe narcotice” se substituie cu sintagma „substanțe stupefiante” la formele gramaticale corespunzătoare, conform [Legii nr.193 din 28.07.2016](#), în vigoare 23.09.2016

Notă: În cuprinsul legii, sintagma “Comisia Interdepartamentală de Combatere a Narcomaniei și Narcobusinessului” se înlocuiește cu sintagma “Comisia Națională Antidrog”, iar cuvîntul “comisia” – cu sintagma “Comisia Națională” conform [Legii nr.168 din 22.07.2011](#), în vigoare 26.08.2011

Parlamentul adoptă prezenta lege organică.

Prezenta lege are ca obiectiv promovarea politicii de stat în problema circulației substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor, ocrotirea sănătății omului, asigurarea securității sociale și de stat.

Capitolul I
NOȚIUNI PRINCIPALE

Art.1. – În sensul prezentei legi, se utilizează următoarele noțiuni principale:

droguri – plante sau substanțe stupefiante ori psihotrope, sau amestecuri ce conțin asemenea plante ori substanțe, stabilite de Guvern;

substanțe stupefiante (stupefiante) – substanțele înscrise în anexele la Convenția unică a Națiunilor Unite asupra substanțelor stupefiante din 1961, modificată prin Protocolul din 1972, și prevăzute în actele normative ale Guvernului;

substanțe psihotrope – substanțele înscrise în anexele la Convenția asupra substanțelor psihotrope din 1971 și prevăzute în actele normative ale Guvernului;

preparat – amestec de substanțe în orice stare fizică, ce conține una sau mai multe substanțe stupefiante ori psihotrope;

precursor – substanță de origine naturală sau sintetică utilizată ca materie primă la producerea de substanțe stupefiante și psihotrope;

circulație a substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor – cultivare de plante care conțin

substanțe stupefiante și psihotrope, prelucrare și utilizare a unor astfel de plante; elaborare, producție, fabricație, extracție, prelucrare, deținere, păstrare, eliberare, comercializare, distribuție, procurare, livrare, utilizare, transport, inclusiv prin tranzit, expediere, import, export, nimicire a substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor, activități supuse controlului în conformitate cu legislația.

analog al substanței stupefiante sau psihotrope (analog) – orice substanță ori asociere de substanțe de origine naturală ori sintetică, în orice stare fizică, sau orice produs, plantă, ciupercă, ori părți ale acestora, care are capacitatea de a produce efecte psihoactive și care, indiferent de conținutul său, denumirea sa, modul său de administrare, de prezentare sau de publicitatea care i se face, este ori poate fi folosită în locul unei substanțe sau al unui preparat stupefiant, psihotrop ori cu efect psihotrop sau în locul unei plante ori substanțe aflate sub control național și/sau internațional;

produse etnobotanice (etnobotanice) – amestecuri de prafuri și/sau plante sau amestecuri de ierburi și diverse părți de plante stropite cu substanțe chimice, care produc schimbări ce induc efecte fiziologice și/sau mentale, halucinogene și/sau acțiuni psihoactive;

substanță clasificată – orice substanță menționată în tabelul IV din anexă, inclusiv amestecuri și produși naturali conținând aceste substanțe, grupată conform categoriilor prevăzute de Guvern. Se exclud produsele medicamentoase, preparatele farmaceutice, amestecurile, produsele naturale și alte preparate conținând substanțe clasificate, care sînt combinate în așa fel încît să nu poată fi folosite sau recuperate prin metode ușor de aplicat ori viabile din punct de vedere economic;

substanță neclasificată – orice substanță care, deși nu posedă un regim juridic determinat, este identificată ca fiind folosită la fabricarea ilicită de substanțe stupefiante și psihotrope;

introducere pe piață – orice furnizare, contra cost ori gratuită, a unor substanțe clasificate sau depozitarea, fabricarea, producerea, prelucrarea, comerțul, distribuția sau brokerajul acestor substanțe în vederea furnizării lor;

operator – orice persoană fizică sau juridică angajată în introducerea pe piață a substanțelor clasificate;

utilizator – persoană fizică sau juridică, alta decît 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 acesteia sau în orice altă utilizare a substanțelor clasificate;

produs natural – un organism sau o parte din acesta, sub orice formă, sau orice substanță prezentă în natură;

scop medical – activități cu substanțe stupefiante, psihotrope, cu precursori și cu analogi ai acestora în sfera terapeutică;

scop științific – activități cu substanțe stupefiante, psihotrope, cu precursori și analogi ai acestora, precum și cu produse etnobotanice, avînd drept obiectiv exclusiv cercetarea științifică a acestora;

scop de expertiză – activități cu substanțe stupefiante, psihotrope, cu precursori sau analogi ai acestora, precum și cu produse etnobotanice, avînd drept obiectiv exclusiv efectuarea expertizei.

[Art.1 modificat prin [Legea nr.193 din 28.07.2016](#), în vigoare 23.09.2016]

[Art.1 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Capitolul II

DISPOZIȚII GENERALE

Art.2. – (1) Pe teritoriul Republicii Moldova se stabilesc restricții asupra circulației substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor.

(2) Activitățile legate de circulația substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor, producerea, utilizarea și procurarea de utilaj pentru fabricarea substanțelor stupefiante și psihotrope, cultivarea și utilizarea de plante care conțin astfel de substanțe se află sub controlul statului și sînt dirijate de el prin Comisia Națională Antidrog.

(2¹) Pe teritoriul Republicii Moldova se interzice circulația analogilor substanțelor stupefiante și psihotrope și a produselor etnobotanice în alte scopuri decît cele științifice și/sau de expertiză.

(3) Regulile de circulație a substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor se stabilesc de

către Guvern.

[Art.2 completat prin [Legea nr.193 din 28.07.2016](#), în vigoare 23.09.2016]

Art.3. – Întreprinderile producătoare de substanțe stupefiante și psihotrope se înregistrează în mod obligatoriu conform legislației în vigoare.

Art.4. – Circulația substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor, supravegherea și controlul acestei circulații se efectuează în conformitate cu prezenta lege, cu convențiile și acordurile internaționale la care Republica Moldova este parte.

Capitolul III

COMISIA NAȚIONALĂ ANTIDROG

Art.5. – (1) Comisia Națională Antidrog, denumită în continuare *Comisia Națională*, este un organ interdepartamental, instituit de Guvern în scopul promovării politicii statului în domeniul circulației substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor.

(2) Comisia Națională se conduce în activitatea sa de legislația în vigoare, de tratatele și convențiile internaționale la care Republica Moldova este parte, precum și de prezenta lege.

[Art.5 în redacția [Legii nr.168 din 22.07.2011](#), în vigoare 26.08.2011]

[Art.5 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.6. – Comisia Națională:

a) implementează cerințele stipulate în convențiile internaționale ale Organizației Națiunilor Unite, cum ar fi: [Convenția unică asupra stupefiantelor \(1961\)](#), [Convenția asupra substanțelor psihotrope \(1971\)](#) și [Convenția contra traficului ilicit de stupefiante și substanțe psihotrope \(1988\)](#), la care Republica Moldova este parte;

b) creează platforma pentru comunicarea continuă cu administrația publică centrală și locală, cu entități care contribuie la implementarea politicii în domeniul drogurilor în scopul realizării acțiunilor prevăzute în [Planul național de acțiuni antidrog](#), aprobat de Guvern;

c) elaborează propuneri de perfecționare a legislației în domeniu;

d) asigură coordonarea activităților întreprinse de instituțiile de specialitate și de organizațiile necomerciale în vederea reducerii cererii și ofertei de droguri, realizării acțiunilor prevăzute în [Planul național de acțiuni antidrog](#);

e) conlucrează cu organizațiile necomerciale, cu parteneri externi, cu alte organe în scopul susținerii tehnice și financiare necesare pentru realizarea obiectivelor stipulate în [Strategia națională antidrog și în Planul național de acțiuni antidrog](#);

f) în comun cu Ministerul Sănătății, elaborează programe naționale de organizare a asistenței medico-sociale integrate (asistență medicală, socială, de reabilitare, de reducere a riscurilor etc.) pentru consumatorii de droguri;

g) în comun cu instituțiile interesate, organizează cercetări științifice privind fenomenul consumului de droguri;

h) în comun cu reprezentanții administrației publice centrale și locale, ai organizațiilor necomerciale, elaborează programe de pregătire și instruire a cadrelor la compartimentul antidrog;

i) asigură o colaborare permanentă cu reprezentanții mass-mediei pentru promovarea modului sănătos de viață și informarea societății asupra rezultatelor activității administrației publice centrale și locale, precum și a organizațiilor necomerciale în vederea reducerii cererii și ofertei de droguri;

j) instituie mecanisme de realizare a proiectelor și programelor de combatere a traficului ilicit de droguri, elaborând, în baza experienței internaționale, noi metode în acest domeniu.

[Art.6 modificat prin [Legea nr.79 din 24.05.2018](#), în vigoare 15.06.2018]

[Art.6 în redacția [Legii nr.168 din 22.07.2011](#), în vigoare 26.08.2011]

Capitolul IV

AUTORITĂȚILE RESPONSABILE ÎN DOMENIUL CIRCULAȚIEI SUBSTANȚELOR STUPEFIANTE, PSIHOTROPE ȘI A PRECURSORILOR

[Denumirea în redacția [Legea nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

[Denumirea modificată prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.7. – (1) Autoritatea responsabilă în domeniul circulației substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor este Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, care își realizează atribuțiile în acest domeniu prin intermediul Comitetului permanent de control asupra drogurilor (denumit în continuare – *comitet*). Comitetul are statut de subdiviziune în cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și își desfășoară activitatea conform regulamentului său de activitate, aprobat de directorul acesteia.

(1¹) Determinarea substanțelor stupefiante, psihotrope, a precursorilor și analogilor acestora, precum și a produselor etnobotanice, se efectuează în laboratorul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

(2) Comitetul:

a) eliberează, retrage și suspendă autorizațiile de activitate pentru utilizarea obiectivelor și a încăperilor destinate activităților legate de circulația substanțelor stupefiante, psihotrope sau a precursorilor;

[Lit.b) alin.(2) art.7 abrogată prin [Legea nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

c) estimează necesarul de substanțe stupefiante, psihotrope și de precursori pentru Republica Moldova și prezintă calculele respective Consiliului Internațional pentru Controlul Drogurilor;

d) prezintă la Consiliul Internațional pentru Controlul Drogurilor informații despre circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor în Republica Moldova;

e) determină în laborator natura substanței stupefiante ori psihotrope sau a precursorului ori analogului acesteia, sau a produsului etnobotanic. Până la determinarea de către comitet a naturii substanței examinate, circulația acesteia se suspendă;

f) efectuează expertiza obiectivelor și a încăperilor pentru a determina respectarea cerințelor de păstrare și comercializare a substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor;

g) examinează documentele privind corespunderea limitelor stabilite ale substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor cu necesarul de aceste substanțe;

h) examinează documentele privind utilizarea obiectivelor și a încăperilor pentru prepararea, fabricarea, vânzarea cu ridicata și cu amănuntul, distribuirea și folosirea substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor.

[Art.7 modificat prin [Legea nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

[Art.7 modificat prin [Legea nr.193 din 28.07.2016](#), în vigoare 23.09.2016]

[Art.7 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.7¹. – Controlul circulației legale a substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor, precum și controlul activității titularilor de autorizație/licență care desfășoară activități legate de circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor se planifică, se realizează și se înregistrează de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale în conformitate cu prevederile [Legii nr.131/2012 privind controlul de stat asupra activității de întreprinzător](#).

[Art.7¹ modificat prin [Legea nr.216 din 20.07.2023](#), în vigoare 03.11.2023]

[Art.7¹ introdus prin [Legea nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

Capitolul V

CLASIFICAREA SUBSTANȚELOR STUPEFIANTE ȘI PSIHOTROPE ȘI A PRECURSORILOR

Art.8. – (1) Clasificarea substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor se dă în anexă,

parte integrantă a prezentei legi.

(2) Tabelele nr.I-IV, listele de substanțe stupefiante și psihotrope și de precursori, expuse în anexă, se aprobă și se modifică prin hotărâre a Guvernului, la propunerea comitetului.

(3) Substanțele stupefiante și psihotrope și precursorii sînt indicați în tabelele și listele din anexă conform denumirilor internaționale neînregistrate, altor denumiri comune sau științifice.

Capitolul VI

CULTIVAREA MACULUI SOMNIFER (PAPAVER SOMNIFERUM L.), CÎNEPEI (CANNABIS) ȘI ARBUSTULUI COCA (ERYTHROXYLON COCA)

Art.9. – (1) Cultivarea macului somnifer (Papaver Somniferum L.), cînepei (Cannabis), arbustului coca (Erythroxylon coca) și altor plante care conțin substanțe stupefiante sau psihotrope în scopul producerii acestor substanțe este interzisă.

(2) Cultivarea macului somnifer, cînepii, arbustului coca și altor plante care conțin substanțe stupefiante sau psihotrope se permite în scopuri științifice și/sau pentru producerea semințelor, fibrelor sau uleiului, în baza autorizației.

[Art.9 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.10. – (1) Persoanele autorizate să cultive macul somnifer, cînepa, arbustul coca încheie cu comitetul contracte de cultivare și, în termenul stabilit de el, sînt obligate să nimicească resturile și deșeurile acestor plante.

(2) Proprietarul, posesorul ori beneficiarul de teren este obligat să nimicească plantele nominalizate la alin.(1) care cresc spontan pe terenul lui.

Capitolul VII

CIRCULAȚIA SUBSTANȚELOR STUPEFIANTE ȘI PSIHOTROPE

Art.11. – (1) Circulația substanțelor stupefiante și psihotrope din tabelul nr.I, expus în anexă, este limitată și se face numai în scopuri științifice. Circulația acestor substanțe în scopuri medicale este interzisă.

(2) Circulația substanțelor stupefiante și psihotrope din tabelele nr.II și nr.III, expuse în anexă, este limitată și se face numai în scopuri medicale și științifice.

(3) Preparatele ce conțin una din substanțele prevăzute în tabelul III din [Convenția unică a ONU asupra stupefiantelor din 1961](#) și în tabelul IV din [Convenția ONU asupra substanțelor psihotrope din 1971](#), care nu prezintă un risc de abuz și a căror substanță nu poate fi extrasă într-o cantitate ce ar permite o utilizare ilegală, pot fi scutite de anumite măsuri de control conform legislației naționale.

(4) Tabelele și listele substanțelor stupefiante și psihotrope și ale precursorilor supuși controlului se aprobă de Guvern.

[Art.11 completat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.12. – (1) Cantitatea fiecărei substanțe stupefiante și psihotrope aflate în circulație în timpul anului nu trebuie să depășească suma cantităților:

a) destinate scopurilor medicale și științifice;

b) utilizate la producerea unor alte substanțe stupefiante și psihotrope, a preparatelor și substanțelor care nu cad sub incidența prezentei legi;

c) exportate;

d) adăugate la rezervele de depozitare speciale de substanțe stupefiante și psihotrope pentru a se atinge nivelul indicat în calculele respective.

(2) Din suma cantităților indicate la alin.(1) se exclude cantitatea sechestrată și eliberată pentru utilizare legală, precum și cantitatea luată din rezerve de depozitare speciale.

(3) Calculul necesarului de substanțe stupefiante și psihotrope și de precursori pe anul calendaristic următor se efectuează luîndu-se ca bază consumul real pe anul precedent și se prezintă comitetului pînă la 1 februarie al anului respectiv. Comitetul verifică estimațiile, calculează necesitățile

Republicii Moldova și le prezintă Consiliului Internațional pentru Controlul Drogurilor pentru aprobare.

(4) Setul de documente pentru aprobarea normativelor de utilizare a substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor pe anul respectiv include:

- a) cererea pentru aprobarea normativului privind consumul;
- b) copiile de pe contractele cu furnizorii;
- c) calculele argumentate ale necesarului efectuate conform cerințelor tratatelor internaționale la care Republica Moldova este parte.

[Art.12 modificat prin [Legea nr.193 din 28.07.2016](#), în vigoare 23.09.2016]

[Art.12 completat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.13. – (1) Activitatea farmaceutică cu folosirea substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor, desfășurată de întreprinderile și/sau instituțiile farmaceutice, este supusă licențierii în conformitate cu legislația în vigoare.

(2) Activitatea cu substanțe stupefiante și psihotrope și cu precursori poate fi desfășurată și de alte instituții decât cele specificate la alin.(1) doar în baza autorizației eliberate de comitet, cu obligația asigurării evidenței și condițiilor de protecție fizică a acestor substanțe și preparate.

[Art.13 modificat prin [Legea nr.185 din 21.09.2017](#), în vigoare 27.10.2017]

[Art.13 în redacția [Legii nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.14. – Procurarea de substanțe stupefiante și psihotrope în scopuri profesionale se efectuează la comandă prealabilă de către persoane autorizate/licențiate în modul stabilit de lege.

[Art.14 în redacția [Legii nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.15. – (1) Substanțele stupefiante și psihotrope pentru consum individual se eliberează numai cu rețete medicale speciale.

(2) În instituțiile medicale de tratament staționar, substanțele stupefiante și psihotrope se eliberează și se utilizează la prescripția făcută de medicul instituției.

Art.16. – (1) Rețetele pentru substanțe stupefiante și psihotrope se eliberează numai în scopuri terapeutice de către organul competent sau persoana împuternicită. Tipul rețetelor și modalitatea eliberării se stabilesc de Ministerul Sănătății.

(2) Rețetele pentru substanțe stupefiante și psihotrope se eliberează numai după examinarea și identificarea bolnavului.

(3) Rețetele pentru substanțele din tabelul nr.II, expus în anexă, se prezintă la farmacie în termen de 10 zile de la data prescrierii, iar pentru preparatele care conțin substanțele din tabelul nr.III, expus în anexă, în termen de 30 de zile.

(4) O prescripție include cantitatea de preparate necesare tratamentului pe un termen de pînă la 30 de zile.

(5) Este interzisă eliberarea altor rețete pînă la expirarea termenului de valabilitate a rețetei precedente.

(6) În cazuri excepționale, exclusiv în scopuri medicale, comitetul este în drept ca, în temeiul unei decizii a Ministerului Sănătății în care să fie stipulate condițiile respective, să permită farmaciștilor eliberarea fără rețetă, în cantități mici, de substanțe psihotrope din tabelul nr.III, expus în anexă.

[Art.16 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.17. – (1) Transportul și paza încărcăturilor de substanțe stupefiante și psihotrope și de precursori se efectuează de către posesorul acestora.

(2) Transportatorul de substanțe stupefiante și psihotrope este obligat:

a) să prezinte la timp organelor competente declarația privind marfa transportată;

b) să păstreze marfa primită spre expediție în containere închise cu siguranță și sigilate cu plumb individual de verificare;

c) să întreprindă măsurile de rigoare pentru evitarea furtului de substanțe stupefiante și psihotrope sau utilizarea vehiculelor în trafic ilicit de astfel de substanțe;

d) să informeze operativ organul de drept competent despre circumstanțele care ar indica circulația ilegală de substanțe stupefiante și psihotrope.

[Art.17 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.18. – Transportul de substanțe stupefiante și psihotrope necesare asistenței medicale de urgență în vehiculele sanitare specializate se efectuează în cantități stabilite de Ministerul Sănătății.

Art.19. – (1) Transportul de substanțe stupefiante și psihotrope de către persoane străine care primesc medicație și care se află în tranzit pe teritoriul Republicii Moldova, transportul unor astfel de substanțe în trusele farmaceutice din vehiculele de comunicare internațională se efectuează în bază de autorizație eliberată de organul competent și nu se consideră import, export sau tranzit.

(2) Cantitățile de substanțe stupefiante și psihotrope permise a fi transportate de către persoanele străine nominalizate la alin.(1) nu trebuie să depășească: doza pentru 7 zile – substanțele din tabelul nr.II, expus în anexă; doza pentru 30 de zile – substanțele din tabelul nr.III, expus în anexă.

Art.20. – Expedierea poștală a substanțelor stupefiante și psihotrope este interzisă.

Art.21. – (1) Importul și exportul de substanțe stupefiante și psihotrope se efectuează în bază de autorizație a comitetului, sub monitorizarea și controlul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

(2) Fiecare caz de import sau export, indiferent de faptul că este vorba de una sau de câteva substanțe, sau de loturi de substanțe, se efectuează în bază de autorizație aparte de import sau export.

(3) Exportul de substanțe stupefiante și psihotrope poate fi autorizat la prezentarea adeverinței de import, eliberate de organul competent al țării importatoare.

(4) Fiecare lot de substanțe stupefiante și psihotrope de export trebuie să fie însoțit de o copie de pe autorizația de export. Totodată, comitetul expediază țării importatoare o astfel de copie.

(5) În documentele fiscale (facturi, declarații vamale cu privire la marfă și mijloacele de transport și alte documente însoțitoare) se indică denumirea substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor supuși controlului, cantitatea de substanță exportată, denumirea și adresa exportatorului, importatorului și destinatarului mărfii.

(6) Loturile de substanțe stupefiante și psihotrope și de precursori exportate vor fi marcate și ambalate corespunzător prevederilor legislației în vigoare.

[Art.21 modificat prin [Legea nr.216 din 20.07.2023](#), în vigoare 03.11.2023]

[Art.21 modificat prin [Legea nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

[Art.21 completat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.21¹. – (1) Modul de solicitare, acordare, suspendare și retragere a autorizației de import/export al substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor este stabilit de [Legea nr.160/2011](#) privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător în partea în care nu este reglementat de prezenta lege.

(2) Pentru obținerea autorizației de import/export al substanțelor stupefiante, psihotrope și/sau precursorilor, agentul economic depune la comitet o cerere, indicînd scopul acestuia și adresele juridice ale importatorului și exportatorului, denumirea internațională sau denumirea cu care este pusă în circulație substanța, forma medicală, cantitatea acesteia, termenul importului/exportului.

(3) Pentru obținerea autorizației de import/export al substanțelor stupefiante, psihotrope și/sau precursorilor, la cerere se anexează:

a) copia de pe contractul cu privire la marfa transportată, care confirmă autenticitatea importului de substanțe stupefiante, psihotrope și/sau precursori;

b) angajamentul scris al solicitantului privind prezentarea dărilor de seamă către comitet, conform

legislației în vigoare;

c) autorizația de import pentru medicamente neînregistrate, eliberată de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, după caz;

d) copia de pe contractul cu exportatorul și specificația (anexa la contract).

(4) În cazul divergențelor între cantitatea substanțelor stupefiante, psihotrope sau a precursorilor importați/exportați și cea indicată în autorizație, este informat organul competent al statului în/din care s-a realizat importul/exportul, solicitând eliberarea unei noi autorizații.

(5) Suspendarea sau retragerea autorizației se efectuează prin ordinul directorului general al Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, emis în temeiul demersului motivat al președintelui comitetului. Ordinul de suspendare sau retragere a autorizației se aduce la cunoștința deținătorului.

(6) Autorizația de import/export al substanțelor stupefiante, psihotrope și/sau al precursorilor se eliberează gratis, pentru fiecare caz de import sau export.

[Art.21¹ introdus prin [Legea nr.185 din 21.09.2017](#), în vigoare 27.10.2017]

Art.22. – (1) Importul și exportul de substanțe stupefiante și psihotrope se efectuează în unul sau în câteva loturi.

(2) Importul și exportul de substanțe stupefiante și psihotrope se efectuează prin schimb de autorizații între importatori și exportatori, indicându-se faptul primirii de loturi concrete, de cantități reale și al executării operațiunilor de import și export.

Art.23. – (1) Exportul în formă de corespondență la căsuțe poștale sau pe adresa băncii pentru o altă persoană decât cea indicată în autorizația de export este interzis.

(2) Exportul în formă de corespondență pe adresa depozitului vamal de înregistrare se interzice, cu excepția cazurilor când țara importatoare indică în adeverința de import că permite plasarea loturilor la depozitul vamal de înregistrare.

Art.24. – Substanțele stupefiante și psihotrope importate sau exportate fără autorizație sînt reținute de organele competente pînă cînd vor fi prezentate probele de legalitate a transportului acestor substanțe sau pînă va fi emisă o hotărîre a instanței de judecată.

Art.25. – (1) Unitățile vamale ale Republicii Moldova prin care se efectuează importul și exportul de substanțe stupefiante și psihotrope se desemnează de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale la propunerea comitetului.

(2) Fiecare caz de import/export al substanțelor stupefiante și psihotrope și al precursorilor, inclusiv din depozitul vamal, va fi autorizat.

[Art.25 modificat prin [Legea nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

[Art.25 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.26. – (1) Tranzitul de substanțe stupefiante, psihotrope și/sau al precursorilor pe teritoriul Republicii Moldova se efectuează în baza avizului eliberat de către directorul general al Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale în temeiul demersului președintelui comitetului, pe ruta stabilită de comitet, sub monitorizarea și controlul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

(2) La transportul de substanțe stupefiante și psihotrope și de precursori supuși controlului ce tranzitează teritoriul Republicii Moldova nu pot fi modificate ruta și natura ambalajului acestora decât cu autorizarea comitetului.

(3) Modificarea neautorizată a rutei transportului substanțelor stupefiante și psihotrope și al precursorilor supuși controlului ce tranzitează teritoriul Republicii Moldova se consideră export, aplicîndu-se cerințele stabilite pentru exportul substanțelor supuse controlului.

[Art.26 modificat prin [Legea nr.216 din 20.07.2023](#), în vigoare 03.11.2023]

[Art.26 modificat prin [Legea nr.185 din 21.09.2017](#), în vigoare 27.10.2017]

[Art.26 modificat prin [Legea nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

[Art.26 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.27. – În porturi și în zonele de comerț liber, se stabilesc aceleași reguli de circulație a substanțelor stupefiante și psihotrope, de supraveghere și control asupra lor ca și pe întreg teritoriul țării.

Art.28. – Substanțele stupefiante și psihotrope în tranzit sau care se află la depozit vamal înregistrat nu pot fi supuse nici unei prelucrări care le-ar modifica, iar ambalajul lor nu poate fi schimbat fără autorizația comitetului.

Art.29. – (1) Păstrarea și depozitarea substanțelor stupefiante și psihotrope se permit numai în scopuri medicale și științifice.

(2) Substanțele stupefiante și psihotrope se păstrează în încăperi special amenajate în cantități și în termene stabilite de comitet.

(3) Nu se permite acumularea de substanțe stupefiante și psihotrope la producători, comercianți, organizații de distribuție, farmaciști, întreprinderi sau împuterniciți ai acestora în cantități mai mari decât necesarul activității lor normale, luându-se în considerare cererea de pe piață.

(4) Cantitățile maxime de substanțe stupefiante și psihotrope autorizate fiecărui dintre agenții nominalizați la alin.(3) se stabilesc de comitet în corespundere cu limitele stabilite și prezentate anual de Ministerul Sănătății, limite care pot fi modificate în decursul anului, după caz.

Art.30. – Substanțele stupefiante și psihotrope pot fi utilizate în veterinărie și la capturarea animalelor. Lista de substanțe utilizate în acest fel și regulile de utilizare sînt stabilite de comitet.

Art.31. – (1) Substanțele stupefiante și psihotrope pot fi utilizate în scopuri științifice și de instruire în instituții de învățămînt, precum și pentru dresarea cîinilor în depistarea drogurilor. Producerea, procurarea, importul, exportul, utilizarea și păstrarea substanțelor stupefiante și psihotrope pot fi autorizate în cantități care să nu depășească minimul necesar pentru scopurile indicate.

(2) Persoana responsabilă înscrie într-un registru, care se păstrează timp de 10 ani, cantitățile de plante, substanțe și preparate pe care le importă, le achiziționează, le fabrică, le utilizează, le transmite sau le distruge, precum și data operațiunilor, numele furnizorilor sau beneficiarilor.

[Art.31 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.32. – Se permite efectuarea de expertize și examinări cu folosirea de substanțe stupefiante și psihotrope pentru identificarea unor astfel de substanțe.

Art.33. – (1) Pe rețete, în documentele referitoare la substanțe stupefiante și psihotrope, în publicații, în literatura de descriere a substanțelor stupefiante și psihotrope, pe ambalajele și pe etichetele cu care substanțele stupefiante și psihotrope sînt puse în vînzare, se indică denumirea comună internațională.

(2) Ambalarea și marcarea substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor trebuie să corespundă cerințelor legislației Republicii Moldova și să excludă sustragerea lor.

(3) La marcarea preparatelor care includ în componența lor substanțe supuse controlului se indică denumirea acestor substanțe și conținutul lor în unități de greutate sau procente.

(4) Interiorul ambalajului care conține substanța stupefiantă sau învelișul lui se evidențiază printr-o linie roșie dublă, care nu trebuie să existe pe exteriorul ambalajului.

[Art.33 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.34. – (1) Substanțele stupefiante și psihotrope, precum și instrumentele și utilajul pentru obținerea lor, a căror utilizare este nerațională se nimicesc în modul stabilit de Comisia Națională.

(2) Substanțele stupefiante și psihotrope se nimicesc dacă:

a) a expirat termenul lor de valabilitate;

b) au fost supuse unor acțiuni chimice sau fizice devenind inutilizabile sau neprelucrabile;
c) au fost depistate și confiscate din circulație ilicită și nu prezintă valoare pentru scopuri legale medicale, științifice și de altă natură sau nu pot fi prelucrate.

(3) Nimicirea substanțelor, instrumentelor și utilajului se efectuează prin demontare, prin acțiunea temperaturii înalte, presiunii sau prin alte metode și aducere pînă la starea care ar exclude posibilitatea de utilizare a lor în continuare.

(4) Nimicirea substanțelor, instrumentelor și utilajului se efectuează în baza ordinului conducătorului organizației sau al instituției respective.

(5) Nimicirea se face în prezența Comisiei Naționale, a cărei componentă se aprobă de către conducătorul organizației sau al instituției care are la balanță aceste instrumente și utilaj, precum și a reprezentantului organelor afacerilor interne.

(6) Faptul nimicirii substanțelor, instrumentelor și utilajului se consemnează într-un proces-verbal, care se semnează de membrii Comisiei Naționale și de reprezentantul organelor afacerilor interne. Procesul-verbal va cuprinde:

- a) data și locul întocmirii;
- b) numele și prenumele persoanelor care au luat parte la nimicire, locul lor de muncă și funcțiile deținute;
- c) temeiul nimicirii;
- d) denumirea și cantitatea substanțelor, instrumentelor și utilajului nimicite;
- e) metoda nimicirii.

[Art.34 completat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.35. – (1) Orice activitate cu substanțe stupefiante și psihotrope, precum și orice operație de permutare și nimicire a instrumentelor și utilajului sînt ținute la evidență strictă în registre speciale, care se păstrează timp de 10 ani după efectuarea ultimei înregistrări și se prezintă la prima solicitare a organului competent.

(2) Pierderile de substanțe stupefiante și psihotrope, cauzele acestor pierderi se aduc imediat la cunoștința organului de drept competent.

[Art.35 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.36. – (1) Persoanele autorizate sau licențiate în modul stabilit de lege fac, cel puțin o dată în an, inventarul substanțelor stupefiante și psihotrope din disponibilitatea lor, întocmesc balanța valorilor și prezintă trimestrial și anual comitetului dări de seamă despre activitate în modul stabilit.

(2) Titularii de licență pentru activități cu substanțe stupefiante și psihotrope în cadrul unei întreprinderi farmaceutice ori farmaciei care vor să cedeze unor alte persoane autorizate întreprinderea sau farmacia sînt obligați să efectueze inventarierea substanțelor stupefiante și psihotrope și să întocmească balanța valorilor în prezența acelor persoane.

(3) În dările de seamă trimestriale va fi indicată cantitatea de substanțe stupefiante și psihotrope și de precursori produsă, preparată, procurată, importată sau exportată, cu specificarea țării importatoare sau exportatoare.

(4) În darea de seamă cu privire la activitatea pentru anul calendaristic respectiv va fi indicată cantitatea de substanțe stupefiante și psihotrope și de precursori importată/exportată, comercializată sau utilizată, cantitatea rezervelor de substanțe stupefiante și psihotrope și de precursori, conform situației de la 31 decembrie al acestui an, precum și necesarul de substanțe stupefiante și psihotrope și de precursori pe anul următor, cu anexarea documentelor ce justifică necesarul respectiv.

[Art.36 modificat prin [Legea nr.216 din 20.07.2023](#), în vigoare 03.11.2023]

[Art.36 completat prin [Legea nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

[Art.36 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.37. – Substanțele stupefiante și psihotrope, preparatele care conțin astfel de substanțe, instrumentele și utilajul folosite în activitate ilicită sau destinate unei astfel de activități se sechestrează și

se confiscă în conformitate cu legislația.

[Art.37 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.38. – Preparatele care conțin două sau mai multe substanțe stupefiante sau psihotrope pentru care sînt stabilite diferite reguli de circulație cad sub incidența regulilor stabilite pentru substanțele cu regim mai riguros.

Capitolul VIII CIRCULAȚIA PRECURSORILOR

Art.39. – (1) Operatorii și utilizatorii care doresc să introducă pe piață substanțe clasificate din categoriile I și II vor desemna un responsabil pentru comerțul cu substanțe clasificate și vor notifica comitetului numele acestuia, informația de contact, precum și orice modificări ulterioare ale acestor informații.

(2) Autorizația de import/export al substanțelor clasificate din categoria I se eliberează de către comitet.

(3) Orice persoană care deține autorizația menționată la alin.(2) din prezentul articol furnizează substanțele clasificate din categoria I numai persoanelor fizice sau juridice care dețin o astfel de autorizație și au semnat o notificare a cumpărătorului, așa cum prevede art.40¹ alin. (1).

(4) Autorizația nu va fi eliberată în cazul în care se constată că solicitantul sau persoana responsabilă de comercializarea substanțelor clasificate nu respectă regimul juridic al acestora. Comitetul poate revoca ori suspenda autorizația în cazul în care se constată că deținătorul nu mai îndeplinește cerințele în baza cărora aceasta a fost acordată.

(5) Operatorii și utilizatorii angajați în introducerea pe piață a substanțelor clasificate din categoria II se vor înregistra în registrul operatorilor și utilizatorilor de substanțe clasificate și vor actualiza, împreună cu comitetul, adresele incintelor în care se fabrică sau în care se comercializează aceste substanțe înainte de introducerea lor pe piață.

(6) Utilizatorii de substanțe clasificate se vor înregistra în registrul menționat la alin.(5) înainte de a deține substanțele clasificate din subcategoria 2A. Comitetul va refuza înregistrarea în registru dacă se constată că solicitantul sau persoana responsabilă de comercializarea substanțelor clasificate nu respectă regimul juridic al acestora. Comitetul va revoca sau va suspenda autorizația solicitantului și îl va radia din registru dacă se constată că acesta nu mai îndeplinește cerințele în baza cărora i-a fost acordată autorizația.

(7) Comitetul introduce în registrul operatorilor și utilizatorilor de substanțe clasificate pe operatorii și utilizatorii care au obținut o autorizație.

[Art.39 modificat prin [Legea nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

[Art.39 în redacția [Legii nr.193 din 28.07.2016](#), în vigoare 23.09.2016]

[Art.39 completat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Capitolul IX ACORDAREA, SUSPENDAREA SAU RETRAGEREA AUTORIZAȚIEI / LICENȚEI

[Denumirea în redacția [Legii nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.40. – Titularii de autorizație/licență care desfășoară activități legate de circulația substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor sînt obligați să respecte strict prevederile prezentei legi și condițiile de autorizare/licențiere.

[Art.40 în redacția [Legii nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.40¹. – (1) Orice persoană care furnizează unui cumpărător o substanță clasificată va obține de la acesta o notificare în care se specifică utilizarea sau utilizările substanței clasificate. Pentru fiecare substanță clasificată va fi întocmită o notificare separată.

(2) Ca alternativă la notificarea întocmită pentru fiecare tranzacție în parte conform alin.(1), operatorul care furnizează periodic o substanță clasificată din categoria II poate accepta o notificare unică pentru mai multe tranzacții cu substanța clasificată în cauză, efectuate pe parcursul unei perioade de cel mult un an, în următoarele condiții:

a) operatorul i-a furnizat cumpărătorului aceeași substanță de cel puțin 3 ori pe parcursul ultimelor 12 luni;

b) operatorul nu are niciun motiv să presupună că substanța respectivă va fi folosită în scopuri ilicite;

c) cantitățile comandate de substanță corespund consumului mediu anual al unui cumpărător de acest tip. Notificarea respectivă va fi conformă cu modelul aprobat de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, la propunerea comitetului. Operatorul care furnizează substanțe clasificate din categoria I indică data pe un exemplar al notificării cumpărătorului, certificând conformitatea acestuia cu originalul. Acest exemplar va însoți întotdeauna substanța din categoria I care circulă și va fi prezentat, la cerere, comitetului, care are sarcina de a verifica conținutul vehiculelor în timpul operațiunilor de transport al substanțelor clasificate.

(3) Operatorii și utilizatorii se asigură că toate tranzacțiile care au drept rezultat introducerea pe piață a substanțelor clasificate din categoriile I și II sînt documentate corespunzător, în conformitate cu alin.(4) și (7).

(4) Documentele comerciale, cum ar fi facturi, manifeste ale mărfurilor, documente eliberate de către autoritățile publice, cele de transport, alte documente de expediție, vor conține informații suficiente pentru identificarea cu precizie:

a) a denumirii substanței clasificate;

b) a cantității și masei substanței clasificate, iar în cazul unui amestec sau al unui produs natural, dacă acesta constă dintr-un amestec, a cantității și a masei amestecului sau a produsului natural, precum și a cantității și masei ori a concentrației procentuale în amestec a oricărei substanțe clasificate din categoriile I și II;

c) a numelui și adresei furnizorului, distribuitorului, destinatarului și ale altor antreprenori implicați direct în tranzacție.

(5) Documentația va conține de asemenea o notificare a cumpărătorului, așa cum se prevede la alin.(1).

(6) Operatorii și utilizatorii păstrează înregistrări detaliate privind activitățile lor, necesare pentru îndeplinirea obligațiilor prevăzute la alin.(3).

(7) Documentația și înregistrările menționate la alin.(4)–(6) sînt păstrate o perioadă de cel puțin 3 ani de la încheierea anului calendaristic pe parcursul căruia a avut loc tranzacția și, la cerere, sînt puse la dispoziția Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale în scop de verificare.

(8) Documentația poate fi păstrată și sub formă de reproducere de tip imagine sau pe orice alt suport pe care pot fi stocate date. Datele stocate în acest mod trebuie:

a) să corespundă documentației în ceea ce privește forma și conținutul atunci cînd sînt redată în modul de citire;

b) să fie disponibile imediat, în orice moment;

c) să poată fi consultate în modul de citire;

d) să poată fi analizate cu mijloace automate pe perioada menționată la alin.(7).

(9) Obligațiile ce decurg din art.39 și din prezentul articol nu se aplică tranzacțiilor cu substanțe clasificate din categoria II dacă cantitățile acestora nu depășesc cantitățile prevăzute la alin.(2) lit.c) din prezentul articol timp de un an.

(10) Operatorii asigură indicarea caracteristicilor substanțelor clasificate din categoriile I și II, care vor fi înscrise la vedere și explicit pe produs, pe etichetă, pe ambalaj, în instrucțiunile de utilizare ori în alte documente de însoțire înainte de furnizarea acestora în conformitate cu [Legea nr.105-XV din 13 martie 2003](#) privind protecția consumatorilor.

(11) Operatorii și utilizatorii notifică neîntîrziat comitetul cu privire la orice circumstanțe, precum comenzile sau tranzacțiile neobișnuite cu substanțe clasificate ce urmează să fie introduse pe piață, care

sugerează că astfel de substanțe ar putea fi utilizate la fabricarea ilicită de substanțe stupefiante ori psihotrope.

(12) Operatorii și utilizatorii furnizează comitetului trimestrial, în rezumat, informații privind tranzacțiile lor cu substanțe clasificate conform art.39 și conform prezentului articol.

[Art.40¹ modificat prin [Legea nr.216 din 20.07.2023](#), în vigoare 03.11.2023]

[Art.40¹ modificat prin [Legea nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

[Art.40¹ introdus prin [Legea nr.193 din 28.07.2016](#), în vigoare 23.09.2016]

Art.41. – (1) Comitetul eliberează avize în baza cererii organului de licențiere, ținând cont de rezultatele examinării condițiilor de desfășurare a activității.

(2) În temeiul autorizației eliberate în conformitate cu prezenta lege, la compartimentul privind condițiile speciale din licența pentru activitate farmaceutică se stipulează dreptul întreprinderii de a desfășura activități cu aplicarea substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor.

(3) Desfășurarea de activități cu aplicarea substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor fără stipularea dreptului respectiv în condițiile speciale din licența pentru activitate farmaceutică se consideră activitate ilicită și se sancționează în conformitate cu legislația în vigoare.

[Art.41 modificat prin [Legea nr.185 din 21.09.2017](#), în vigoare 27.10.2017]

[Art.41 modificat prin [Legea nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

[Art.41 în redacția [Legii nr.104-XV din 13.03.2003](#), în vigoare 23.05.2003]

Art.41¹. – (1) Modul de solicitare, acordare, suspendare și retragere a autorizației de activitate pentru utilizarea obiectivelor și încăperilor destinate activităților legate de circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor este stabilit de [Legea nr.160/2011](#) privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător în partea în care nu este reglementat de prezenta lege.

(2) Pentru obținerea autorizației de activitate cu substanțe stupefiante, psihotrope și cu precursori, solicitantul depune către comitet:

a) o cerere care să includă denumirea solicitantului, IDNO/IDNP-ul, adresa juridică, datele contului bancar și datele băncii, motivația necesității activității, copia de pe licența de activitate (dacă aceasta se eliberează pentru genul de activitate desfășurat);

b) copia de pe regulamentul întreprinderii;

c) copia de pe ordinul de numire în funcție a persoanei responsabile de activitate cu substanțe stupefiante, psihotrope și cu precursori;

d) lista persoanelor care vor lucra cu substanțele stupefiante, psihotrope și cu precursori;

e) copiile de pe diplomele și certificatele de conferire a categoriei de calificare profesională pentru tipul de activitate autorizat;

f) avizul consultativ al instituției medico-sanitare narcologice, ce confirmă starea sănătății lucrătorilor care, în baza obligațiilor de serviciu, au acces la substanțe stupefiante, psihotrope și la precursori și care nu suferă de narcomanie, toxicomanie, alcoolism cronic, de asemenea confirmă lipsa persoanelor inapte pentru unele tipuri de activități legate de surse de pericol sporit;

g) confirmarea dreptului de proprietate sau de locațiune asupra imobilului destinat activităților legate de circulația substanțelor stupefiante;

h) schema încăperilor, eliberată de Agenția Servicii Publice sau altă persoană autorizată;

i) lista preparatelor cu care va activa agentul economic;

j) copia de pe contractul de prestare a serviciilor de pază a încăperilor.

(3) În termen de 2 zile lucrătoare de la data recepționării cererii, comitetul solicită organelor de poliție din raza teritorială a imobilului în care se va desfășura activitatea să efectueze un control inopinat în vederea verificării corespunderii încăperilor cerințelor tehnice, stabilite conform Cerințelor tehnice față de încăperile și obiectivele în care se păstrează substanțe stupefiante, psihotrope și/sau precursori, aprobate de către Guvern.

(4) În urma controlului efectuat conform alin.(3), organele de poliție întocmesc procesul-verbal de control în care se atestă lipsa sau existența abaterilor de la cerințele legislației și îl remit comitetului.

Controlul se efectuează gratis, iar procesul-verbal de control se întocmește în cel mult 5 zile de la data solicitării. După primirea procesului-verbal de control în care este consemnată corespunderea cerințelor legislației, comitetul emite autorizația. În cazul în care, în urma solicitării, organele de poliție nu au inițiat un control și/sau nu au eliberat procesul-verbal de control în decursul a 5 zile lucrătoare de la depunerea solicitării, survine principiul aprobării tacite.

(5) Prelungirea autorizației de activitate cu substanțe stupefiante, psihotrope și cu precursori se solicită cu cel puțin 10 zile lucrătoare înainte de expirarea autorizației, prin depunerea unei cereri către comitet, împreună cu actele prevăzute la alin.(2), în cazul în care acestea diferă de cele depuse la obținerea autorizației. Prelungirea autorizației are loc conform regulilor de emitere a autorizației.

(6) Autorizația se eliberează/se prelungește în termen de 10 zile lucrătoare de la data înregistrării cererii pentru eliberarea/prelungirea autorizației. În caz de refuz, solicitantul este informat în scris despre motivele deciziei respective.

(7) Deținătorii autorizației sînt obligați să efectueze această activitate numai în limitele prevăzute de legislația în vigoare.

(8) În cazul în care deținătorul autorizației schimbă denumirea, persoana responsabilă, adresa juridică sau tipul activităților care au fost indicate în autorizație, acesta este obligat, în decurs de 3 zile lucrătoare de la operarea modificării, să se adreseze comitetului pentru primirea unei noi autorizații sau modificarea celei existente.

(9) În cazul pierderii autorizației, deținătorul acesteia este obligat, în termen de 10 zile lucrătoare din momentul depistării pierderii, să se adreseze comitetului pentru primirea duplicatului autorizației, prezentînd totodată și explicațiile de rigoare, anexînd anunțul respectiv publicat în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

(10) Autorizația de activitate pentru utilizarea obiectivelor și încăperilor destinate activităților legate de circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor se eliberează gratis, avînd un termen de valabilitate de 5 ani.

[Art.41¹ introdus prin [Legea nr.185 din 21.09.2017](#), în vigoare 27.10.2017]

Art.42. – (1) Se eliberează autorizații numai în scopurile prevăzute de prezenta lege și numai după ce se verifică existența în obiective și încăperi a condițiilor necesare activității cu substanțe stupefiante și psihotrope, pentru a se evita furtul sau posibilele scurgeri de astfel de substanțe, producerea lor ilicită.

(2) Modul de solicitare, acordare, suspendare și retragere a actelor permissive prevăzute de prezenta lege pentru agenții economici este stabilit de [Legea nr.160/2011](#) privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător în partea în care nu este reglementat de prezenta lege.

[Art.42 modificat prin [Legea nr.185 din 21.09.2017](#), în vigoare 27.10.2017]

Art.43. – (1) Se eliberează autorizații:

a) persoanei fizice care posedă calificarea necesară pentru o activitate concretă cu substanțe stupefiante și psihotrope și cu precursori;

b) instituțiilor în al căror stat de personal este angajat un specialist care are calificarea necesară desfășurării activității nominalizate la lit.a).

(2) Întreprinderile și/sau instituțiile farmaceutice pot obține, după caz, licență pentru activități cu substanțe stupefiante și psihotrope dacă în statul lor de personal este angajat un specialist care are calificarea necesară pentru astfel de activități.

(3) Persoana autorizată/licențiată să desfășoare activități cu substanțe stupefiante și psihotrope și cu precursori este responsabilă de executarea prevederilor prezentei legi.

[Art.43 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.44. – Autorizația se eliberează unei persoane concrete și nu poate fi cedată unei alte persoane. Acțiunea ei se extinde numai asupra activităților autorizate. Orice modificare a obiectului și caracterului activității poate fi autorizată numai de către comitet.

Art.45. – (1) Dreptul de utilizare integrală sau parțială a obiectivelor și încăperilor poate fi acordat numai persoanelor autorizate să desfășoare activități cu substanțele din tabelele nr.I-IV din anexă.

(2) Se eliberează autorizație pentru fiecare obiectiv și încăpere în temeiul rezultatelor verificării condițiilor de securitate.

(3) Formarea unei subdiviziuni, utilizarea de noi obiective, încăperi ori părți de obiective și încăperi noi, orice modificare a obiectivelor și încăperilor autorizate, orice modificare a condițiilor de securitate, indicate în autorizație, se fac de comun acord cu comitetul.

Art.46. – Nu se acordă autorizație/licență:

a) unei persoane cu antecedente penale nestinse sau neanulate legate de circulația ilegală a substanțelor stupefiante și psihotrope și nici unei persoane care a fost privată, prin hotărâre a instanței de judecată, de dreptul de a practica o anumită activitate;

b) în cazul neprezentării informațiilor necesare sau prezentării unor informații neveridice;

c) în cazul lipsei de condiții care ar asigura securitatea activității, evidenței și păstrării substanțelor stupefiante și psihotrope;

d) în alte cazuri care contravin condițiilor de autorizare sau licențiere.

[Art.46 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.47. – Autorizația/licența pentru activități legate de circulația substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor se retrage de către comitet /autoritatea de licențiere în cazul în care:

a) se încalcă regulile de circulație a substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor, precum și prevederile prezentei legi;

b) nu se îndeplinesc obligațiunile stipulate în autorizație/licență;

c) cererea de acordare a autorizației/licenței conține informații neveridice;

d) se încalcă regulile de reînregistrare sau de prelungire a valabilității autorizației/licenței;

e) este depistată încălcarea regulilor de eliberare a autorizației/licenței;

f) încetează sau se sistează activitatea respectivă;

g) persoanele cu funcție de răspundere din organele competente sînt împiedicate să-și exercite funcțiile de supraveghere și de control asupra executării prezentei legi și a obligațiilor expuse în autorizație;

h) este depistată circulația ilicită a substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor.

[Art.47 modificat prin [Legea nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Art.48. – (1) Suspendarea sau retragerea autorizației/licenței poate fi dispusă de către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

(2) În cazul în care se prescrie suspendarea sau retragerea autorizației/licenței, Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale are obligația, în decurs de 3 zile lucrătoare de la data prescrierii măsurii, să se adreseze în instanța de judecată competentă pentru a valida prescrierea suspendării sau retragerii autorizației/licenței, în conformitate cu procedura stabilită de [Legea nr.235/2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător](#).

(3) Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale emite decizia cu privire la suspendarea sau retragerea autorizației/licenței doar după examinarea explicațiilor de rigoare, dacă persoana vizată le-a prezentat, cu respectarea prevederilor [Legii nr.131/2012](#) privind controlul de stat asupra activității de întreprinzător.

[Art.48 modificat prin [Legea nr.216 din 20.07.2023](#), în vigoare 03.11.2023]

[Art.48 în redacția [Legii nr.175 din 21.07.2017](#), în vigoare 18.08.2017]

[Art.48 în redacția [Legii nr.246-XVI din 27.11.2008](#), în vigoare 14.05.2010]

Capitolul X

DISPOZIȚII FINALE ȘI TRANZITORII

Art.49. – Guvernul, în termen de 3 luni:

- a) va institui Comisia Națională Antidrog;
- b) va aduce actele sale normative în concordanță cu prezenta lege;
- c) va asigura revizuirea și anularea de către ministere și departamente a actelor normative care contravin prezentei legi;
- d) va aproba Regulamentul circulației substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor, în conformitate cu prezenta lege;
- e) va înainta Parlamentului propuneri de modificare a legislației în vigoare în conformitate cu prezenta lege.

PREȘEDINTELE PARLAMENTULUI

Dumitru DIACOV

Chișinău, 6 mai 1999.

Nr.382-XIV.

Anexă

CLASIFICAREA SUBSTANȚELOR STUPEFIANTE ȘI PSIHOTROPE ȘI A PRECURSORILOR

I. Substanțele care prezintă un pericol deosebit pentru sănătatea omului prin consecințele grave generate de consumul lor abuziv

Tabelul nr.I. Substanțele inutilizabile în scopuri medicale

Lista nr.1. Substanțele stupefiante incluse în lista nr.1 a [Convenției unice asupra drogurilor din 1961](#).

Lista nr.2. Substanțele psihotrope incluse în lista nr.1 a [Convenției asupra psihotropelor din 1971](#).
Substanțele cuprinse în alte liste și tabele ale convențiilor menționate, după caz.

Tabelul nr.II. Substanțele utilizabile în scopuri medicale

Lista nr.1. Substanțele stupefiante incluse în listele nr.1 și nr.2 ale [Convenției unice asupra drogurilor din 1961](#).

Lista nr.2. Substanțele psihotrope incluse în lista nr.2 a [Convenției asupra psihotropelor din 1971](#).
Substanțele cuprinse în alte liste și tabele ale convențiilor menționate, cu excepția substanțelor incluse în tabelul nr.1, după caz.

II. Substanțele care prezintă pericol pentru sănătatea omului prin consecințele grave generate de consumul lor abuziv

Tabelul nr.III. Substanțele utilizabile în scopuri medicale

Lista nr.1. Substanțele stupefiante incluse în lista nr.3 a [Convenției unice asupra drogurilor din 1961](#).

Lista nr.2. Substanțele psihotrope incluse în lista nr.3 a [Convenției asupra psihotropelor din 1971](#).

Lista nr.3. Substanțele psihotrope incluse în lista nr.4 a [Convenției asupra psihotropelor din 1971](#).

Alte substanțe, după caz.

III. Substanțele utilizabile la fabricarea de substanțe stupefiante și psihotrope

Tabelul nr.IV. Substanțele incluse și categorisite conform tabelelor și listelor substanțelor stupefiante, psihotrope și ale precursorilor acestora, supuse controlului, aprobate de Guvern

Lista nr.1. Substanțele incluse în tabelul nr.1 al [Convenției ONU de combatere a traficului ilicit de substanțe narcotice și psihotrope din 1988](#).

Lista nr.2. Substanțele incluse în tabelul nr.2 al [Convenției ONU de combatere a traficului ilicit de substanțe narcotice și psihotrope din 1988](#).

Alte substanțe, după caz.

[Anexa modificată prin [Legea nr.193 din 28.07.2016](#), în vigoare 23.09.2016]

