

	CELEX	DENUMIRE ACT UE	ACORD DE ASOCIERE	RAPORT EXTINDERE	FOAIE DE PARCURS	NR. D/O	ACTIUNE NORMATIVĂ	INDICATOR DE MONITORIZARE	INSTITUTIA RESPONSABILĂ	INSTITUTIA CO-RESPONSABILA	TERMEN APROBARE ÎN GUVERN	LUNĂ	ANUL ADOPTĂRII	COSTURI ESTIMATIVE (mii lei)	ACOPERIT DIN BUGETUL DE STAT (mii lei)	ACOPERIT DIN ASISTENȚĂ EXTERNĂ	COSTURI NEACOPERITE (mii lei)
CLUSTER 2. PIATA INTERNĂ																	
CAPITOLUL 28 - PROTECTIA CONSUMATORILOR ȘI A SĂNĂTĂȚII																	
PROTECTIA CONSUMATORILOR																	
1	32024R3173	Regulamentul delegat (UE) 2024/3173 al Comisiei din 27 august 2024 de completare a Regulamentului (UE) 2023/988 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind accesul la Sistemul de alertă rapidă Safety Gate și funcționarea acestuia, informațiile care trebuie introduse în sistemul respectiv, cerința privind notificările și criteriile de evaluare a nivelului de risc	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2025	CR - Criteriu de referință	1	Proiect Hotărâre de Guvern pentru aprobarea Regulamentului privind gestionarea sistemului de schimb rapid de informații privind produsele periculoase	Hotărâre de Guvern adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării			Decembrie	2026	117.293	117.293		
	32024R3173			RE 2025		2	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la crearea SI Sistemul de schimb rapid de informații privind produsele periculoase	Hotărâre de Guvern adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării			Decembrie	2026	117.293	117.293		
	32024R3173			RE 2025		3	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la evaluarea riscurilor în cazul produselor nealimentare destinate consumatorilor	Hotărâre de Guvern adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării			Decembrie	2026	117.293	117.293		
2	32024L0825	Directiva (UE) 2024/825 a Parlamentului European și a Consiliului din 28 februarie 2024 de modificare a Directivei 2005/29/CE și 2011/83/UE în ceea ce privește consolidarea rolului consumatorilor în vederea tranziției verzi printr-o mai bună protecție împotriva practicilor neeloiale și o mai bună informare (Text cu relevanță pentru SEE)	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2024	CR - Criteriu de referință	4	Proiect de Lege privind modificarea unor acte normative (Codul civil al Republicii Moldova nr. 1107/2002, Legea nr. 105/2003 privind protecția consumatorilor) - cadrul normativ conex practicilor neeloiale și dreptul la informare a consumatorilor	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Octombrie 2026	Decembrie	2026	207.996	207.996		
3	32024L1799	Directiva (UE) 2024/1799 a Parlamentului European și a Consiliului din 13 iunie 2024 privind normele comune de promovare a reparării bunurilor și de modificare a Regulamentului (UE) 2017/2394 și a Directivei (UE) 2019/771 și (UE) 2020/1828 (Text cu relevanță pentru SEE)	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2025	CR - Criteriu de referință	5	Proiect de Lege pentru modificarea Legii nr. 105/2003 privind protecția consumatorilor (aspecte legate de repararea bunurilor)	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Noiembrie 2026	Ianuarie	2027	207.996	207.996		
	32024L1799			RE 2025		6	Proiect Hotărâre de Guvern pentru modificarea Hotărâri de Guvern nr. 322/2024 privind cooperarea transfrontalieră în domeniul protecției consumatorilor	Hotărâre de Guvern adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării			Decembrie	2027	66.857	66.857		
4	32019L2161	Directiva (UE) 2019/2161 a Parlamentului European și a Consiliului din 27 noiembrie 2019 de modificare a Directivei 93/13/CEE a Consiliului și a Directivelor 98/6/CE, 2005/29/CE și 2011/83/UE ale Parlamentului European și ale Consiliului în ceea ce privește o mai bună asigurare a respectării normelor Uniunii în materie de protecție a consumatorilor și modernizarea acestor norme	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2025	CR - Criteriu de referință	7	Proiect de Lege privind modificarea unor acte normative (Codul civil al Republicii Moldova nr. 1107/2002, Codul contravențional al Republicii Moldova nr. 218/2008, Legea nr. 1125/2002)	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Octombrie 2026	Decembrie	2025	129.022	129.022		
5	32023L2225	Directiva (UE) 2023/2225 a Parlamentului European și a Consiliului din 18 octombrie 2023 privind contractele de credit de consum și de abrogare a Directivei 2008/48/CE	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2024	CR - Criteriu de referință	8	Proiect de Lege privind contractele de credit de consum	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării	CNPF – Comisia Națională a Pieței Financiare	Octombrie 2026	Decembrie	2026	210.65	210.65		
	32023L2225					9	Proiect Hotărâre CNPF pentru aprobarea Regulamentului cu privire la intermediarii de credit	Hotărâre de Guvern adoptată	CNPF – Comisia Națională a Pieței Financiare			Decembrie	2026	147.9	147.9		
6	32023L2673	Directiva (UE) 2023/2673 a Parlamentului European și a Consiliului din 22 noiembrie 2023 de modificare a Directivei 2011/83/UE în ceea ce privește contractele de servicii financiare încheiate la distanță și de abrogare a Directivei 2002/65/CE	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2024	CR - Criteriu de referință	10	Proiect de Lege privind contractele de servicii financiare de consum încheiate la distanță	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării	CNPF – Comisia Națională a Pieței Financiare	Octombrie 2026	Decembrie	2026	125.3	129.022		
7	32014H0478	2014/478/UE: Recomandarea Comisiei din 14 iulie 2014 privind principiile pentru protecția consumatorilor și a utilizatorilor de servicii de jocuri de noroc online și pentru împiedicarea accesului minorilor la jocurile de noroc online	AA			11	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 777/2018 pentru aprobarea Regulamentelor-tip privind organizarea și desfășurarea activității în domeniul jocurilor de noroc ce constituie monopol de stat	Hotărâre de Guvern adoptată	MF – Ministerul Finanțelor	ASP – Agenția Servicii Publice		Decembrie	2026	120.7	120.7		
	32014H0478					12	Proiect de Lege pentru modificarea Legii nr. 291/2016 cu privire la organizarea și desfășurarea jocurilor de noroc	Lege adoptată	MF – Ministerul Finanțelor	ASP – Agenția Servicii Publice	Octombrie 2026	Decembrie	2026	120.7	120.7		
8	32008L0122	Directiva 2008/122/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 14 ianuarie 2009 privind protecția consumatorilor în ceea ce privește anumite aspecte referitoare la contractele privind dreptul de folosință a bunurilor pe durată limitată, la contractele privind produsele de vacanță cu drept de folosință pe termen lung, precum și la contractele de revânzare și de schimb (Text cu relevanță pentru SEE)	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2024	CR - Criteriu de referință	13	Proiect de lege pentru modificarea Codului Civil	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Octombrie 2026	Decembrie	2026	129.022	129.022		
9	32015L2302	Directiva 2015/2302 a Parlamentului European și a Consiliului din 25 noiembrie 2015 privind pachetele de servicii de călătorie și serviciile de călătorie asociate, de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2006/2004 și a Directivei 2011/83/UE ale Parlamentului European și ale Consiliului și de abrogare a Directivei 90/314/CEE a Consiliului	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2024	CR - Criteriu de referință	13	Proiect de lege pentru modificarea Codului Civil	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Octombrie 2026	Decembrie	2026				
10	32019L0720	Directiva (UE) 2019/770 a Parlamentului European și a Consiliului din 20 mai 2019 privind anumite aspecte referitoare la contractele de furnizare de conținut digital și de servicii digitale (Text cu relevanță pentru SEE)	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2023	CR - Criteriu de referință	7	Proiect de Lege privind modificarea unor acte normative (Codul civil al Republicii Moldova nr. 1107/2002, Codul contravențional al Republicii Moldova nr. 218/2008, Legea nr. 1125/2002)	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Noiembrie 2025	Decembrie	2025				

11	32005L0029	Directiva 2005/29/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 11 mai 2005 privind practicile comerciale neloiale ale întreprinderilor de pe piața internă față de consumatori și de modificare a Directivei 84/450/CEE a Consiliului, a Directivei 97/7/CE, 98/27/CE și 2002/65/CE ale Parlamentului European și ale Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 2006/2004 al Parlamentului European și al Consiliului	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2025	CR - Criteriu de referință	7	Proiect de Lege privind modificarea unor acte normative (Codul civil al Republicii Moldova nr. 1107/2002, Codul contravențional al Republicii Moldova nr. 218/2008, Legea nr. 1125/2002)	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Noiembrie 2025	Decembrie	2025				
12	31998L0006	Directiva 98/6/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 16 februarie 1998 privind protecția consumatorului prin indicarea prețurilor produselor oferite consumatorilor	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2025	CR - Criteriu de referință	7	Proiect de Lege privind modificarea unor acte normative (Codul civil al Republicii Moldova nr. 1107/2002, Codul contravențional al Republicii Moldova nr. 218/2008, Legea nr. 1125/2002)	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Noiembrie 2025	Decembrie	2025				
13	32011L0083	Directiva 2011/83/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 25 octombrie 2011 privind drepturile consumatorilor, de modificare a Directivei 93/13/CEE a Consiliului și a Directivei 1999/44/CE a Parlamentului European și a Consiliului și de abrogare a Directivei 85/577/CEE a Consiliului și a Directivei 97/7/CE a Parlamentului European și a Consiliului	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2025	CR - Criteriu de referință	7	Proiect de Lege privind modificarea unor acte normative (Codul civil al Republicii Moldova nr. 1107/2002, Codul contravențional al Republicii Moldova nr. 218/2008, Legea nr. 1125/2002)	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Noiembrie 2025	Decembrie	2025				
14	31993L0013	Directiva 93/13/CEE a Consiliului din 5 aprilie 1993 privind clauzele abuzive în contractele încheiate cu consumatorii	AA – Art. 38-39 Capitolul V, Titlul IV, Anexa IV	RE 2025	CR - Criteriu de referință	7	Proiect de Lege privind modificarea unor acte normative (Codul civil al Republicii Moldova nr. 1107/2002, Codul contravențional al Republicii Moldova nr. 218/2008, Legea nr. 1125/2002)	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Noiembrie 2025	Decembrie	2025				
15	32024L2853	Directiva (UE) 2024/2853 a Parlamentului European și a Consiliului din 23 octombrie 2024 privind răspunderea pentru produsele cu defecte și de abrogare a Directivei 85/374/CEE a Consiliului (Text cu relevanță pentru SEE)	AA, ANEXA XVI	RE 2025	CR - Criteriu de referință	14	Proiect de Lege pentru modificarea Codului Civil (răspunderea pentru produsele cu defecte)	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Octombrie 2026	Decembrie	2026	208	208		
16	32025R1960	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2025/1960 al Comisiei din 25 septembrie 2025 privind designul și conținutul notificării armonizate privind garanția legală de conformitate și ale etichetei armonizate pentru garanția comercială de durabilitate		RE 2025		15	Proiect de lege pentru modificarea Legii nr. 105/2003 (cu privire la garanția legală și comercială)	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Noiembrie 2026	Ianuarie	2027	208	208		
	32025R1960			RE 2025		16	Proiect Hotărâre de Guvern privind designul și conținutul notificării armonizate privind garanția legală de conformitate și ale etichetei armonizate pentru garanția comercială de durabilitate	Hotărâre de Guvern adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării			Ianuarie	2027	117.3	117.3		
17	32024R2639	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/2639 al Comisiei din 9 octombrie 2024 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2023/988 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește rolurile și sarcinile punctelor naționale unice de contact din cadrul sistemului de alertă rapidă Safety Gate		RE 2025		17	Proiect Hotărâre de Guvern pentru modificarea unor acte normative (rolurile și sarcinile punctelor naționale unice de contact din cadrul sistemului de alertă rapidă "Safety Gate")	Hotărâre de Guvern adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării			Martie	2027	117.3	117.3		
18	32006L0114	Directiva 2006/114/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 12 decembrie 2006 privind publicitatea înșelătoare și comparativă (versiune codificată)Text cu relevanță pentru SEE				18	Proiect de lege pentru modificarea Legii nr. 62/2022 cu privire la publicitate	Lege adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării	CC - Consiliul Concurenței Parlament	Ianuarie 2027	Martie	2027	208			
				RE 2025		19	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la Programul național privind protecția consumatorului pentru ani 2026-2030	Hotărâre de Guvern adoptată	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării			Iulie	2026				
MEDICAMENTE DE UZ UMAN ȘI VETERINAR																	
19	32001L0083	Directiva 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 noiembrie 2001 de instituire a unui cod comunitar cu privire la medicamentele de uz uman				20	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la autorizarea de punere pe piață a medicamentelor de uz uman	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2025	117.3	117.3		
	32001L0083					21	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea Regulamentului de farmacovigilență	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Iulie	2026	117.3	117.3		
	32001L0083					22	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea Regulamentului cu privire la promovarea etică a medicamentelor	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Iulie	2026	117.3	117.3		
	32001L0083					23	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea conceptului tehnic și regulamentul Sistemului informațional de trasabilitate a medicamentelor de uz uman	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2026	117.3	117.3		
	32001L0083				GP - Planul de creștere economică	24	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea conceptului tehnic și regulamentul Sistemului electronic de monitorizare a stocurilor de medicamente (SMeS)	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2026	117.3	117.3		
	32001L0083					25	Proiect de Lege a Farmaciei	Lege adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	Noiembrie 2025	Decembrie	2025	258	258		
	32001L0083					26	Proiect de Ordin cu privire la aprobarea cerințelor specifice pentru autorizarea medicamentelor de uz uman	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății			Decembrie	2026	66.8			
20	32000R0141	Regulamentul (CE) nr. 141/2000 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 1999 privind produsele medicamentoase orfane				20	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la autorizarea de punere pe piață a medicamentelor de uz uman	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2025				
21	31996R2141	Regulamentul (CE) nr. 2141/96 al Comisiei din 7 noiembrie 1996 privind examinarea unei cereri de transfer a unei autorizații de introducere pe piață a unui medicament care se intră în domeniul de aplicare al Regulamentului (CE) nr. 2309/93 al Consiliului				20	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la autorizarea de punere pe piață a medicamentelor de uz uman	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2025				
22	32007R1394	Regulamentul (CE) nr. 1394/2007 al Parlamentului European și al Consiliului din 13 noiembrie 2007 privind medicamentele pentru terapie avansată și de modificare a Directivei 2001/83/CE și a Regulamentului (CE) nr. 726/2004				20	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la autorizarea de punere pe piață a medicamentelor de uz uman	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2025				

23	32004R0726	Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 31 martie 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar și de instituire a unei Agenții Europene pentru Medicamente				20	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la autorizarea de punere pe piață a medicamentelor de uz uman	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2025				
24	32016R0161	Regulamentul delegat (UE) 2016/161 al Comisiei din 2 octombrie 2015 de completare a Directivei 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului prin stabilirea de norme detaliate pentru elementele de siguranță care apar pe ambalajul medicamentelor de uz uman				20	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la autorizarea de punere pe piață a medicamentelor de uz uman	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2025				
25	32006R0507	Regulamentul (CE) nr. 507/2006 al Comisiei din 29 martie 2006 privind autorizarea de introducere pe piață condiționată pentru medicamente de uz uman care se încadrează în domeniul de aplicare al Regulamentului (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului				20	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la autorizarea de punere pe piață a medicamentelor de uz uman	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2025				
26	32000R0847	Regulamentul (CE) nr. 847/2000 al Comisiei din 27 aprilie 2000 de stabilire a dispozițiilor de aplicare a criteriilor pentru desemnarea unui produs medicamentos ca produs medicamentos orfan și a definițiilor termenilor „produs medicamentos similar” și „superioritate clinică”				20	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la autorizarea de punere pe piață a medicamentelor de uz uman	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2025				
27	32008R1234	Regulamentul (CE) nr. 1234/2008 al Comisiei din 24 noiembrie 2008 privind examinarea modificării condițiilor autorizărilor de introducere pe piață acordate pentru medicamentele de uz uman și veterinar				20	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la autorizarea de punere pe piață a medicamentelor de uz uman	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2025				
28	32008D0911	Decizia nr. 2008/911/CE a Comisiei din 21 noiembrie 2008 de stabilire a unei liste a substanțelor și a preparatelor vegetale și a combinațiilor acestora în vederea folosirii în medicamentele tradiționale din plante				27	Proiect de Ordin cu privire la lista substanțelor și preparatelor vegetale și a combinațiilor acestora în vederea folosirii în medicamentele tradiționale din plante	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății			Decembrie	2026	66.8			
29	31995R0540	Regulamentul (CE) nr. 540/95 al Comisiei din 10 martie 1995 de stabilire a procedurilor de comunicare a reacțiilor adverse neașteptate suspectate care nu sunt grave, care apar fie în Comunitate, fie într-o țară terță, la produsele medicamentoase de uz uman sau veterinar autorizate în conformitate cu dispozițiile din Regulamentul (CEE) nr. 2309/93 al Consiliului				21	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea Regulamentului de farmacovigilență	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Iulie	2026				
	31995R0540					28	Proiect de Ordin cu privire la bunele practici de farmacovigilență a produselor medicinale veterinare	Ordin emis	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor		Decembrie	2026	66.8			
30	32017R1569	Regulamentul delegat (UE) 2017/1569 al Comisiei din 23 mai 2017 de completare a Regulamentului (UE) nr. 536/2014 al Parlamentului European și al Consiliului prin precizarea principiilor și a orientărilor pentru buna practică de fabricație a medicamentelor de uz uman experimentale și a modalităților de realizare a inspecțiilor				29	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea Regulilor de bune practici de fabricație a medicamentelor	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2025	189	189		
31	32017L1572	Directiva (UE) 2017/1572 a Comisiei din 15 septembrie 2017 de completare a Directivei 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește principiile și orientările vizând buna practică de fabricație a medicamentelor de uz uman				29	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea Regulilor de bune practici de fabricație a medicamentelor	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2025				
32	32022R0123	Regulamentul (UE) 2022/123 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 ianuarie 2022 privind consolidarea rolului Agenției Europene pentru Medicamente în ceea ce privește pregătirea pentru situații de criză în domeniul medicamentelor și al dispozitivelor medicale și gestionarea acestora				30	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea Regulamentului cu privire la pregătirea pentru situații de criză în domeniul medicamentelor și al dispozitivelor medicale și gestionarea acestora și modificarea unor hotărâri ale Guvernului	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2026	189	189		

33	32021R1760	Regulamentul delegat (UE) 2021/1760 al Comisiei din 26 mai 2021 de completare a Regulamentului (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului prin stabilirea criteriilor pentru desemnarea antimicrobienele care trebuie să fie rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni	AA-Anexa XXIV-B				31	Proiect de Lege privind produsele medicinale veterinare	Lege adoptată	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor	Octombrie 2026	Decembrie	2026	250	250			
34	32019R0006	Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 decembrie 2018 privind produsele medicinale veterinare și de abrogare a Directivei 2001/82/CE					31	Proiect de Lege privind produsele medicinale veterinare	Lege adoptată	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor	Octombrie 2026	Decembrie	2026					
35	32021R0577	Regulamentul delegat (UE) 2021/577 al Comisiei din 29 ianuarie 2021 de completare a Regulamentului (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește conținutul și formatul informațiilor necesare în vederea aplicării articolului 112 alineatul (4) și a articolului 115 alineatul (5) și care urmează să fie incluse în documentul unic de identificare pe viață menționat la articolul 8 alineatul (4) din regulamentul respectiv					31	Proiect de Lege privind produsele medicinale veterinare	Lege adoptată	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor	Octombrie 2026	Decembrie	2026					
36	32021R0805	Regulamentul delegat (UE) 2021/805 al Comisiei din 8 martie 2021 de modificare a anexei II la Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului					31	Proiect de Lege privind produsele medicinale veterinare	Lege adoptată	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor	Octombrie 2026	Decembrie	2026					
37	32023R0183	Regulamentul delegat (UE) 2023/183 al Comisiei din 23 noiembrie 2022 de modificare a Regulamentului (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele privind conformitatea cu bunele practici de laborator pentru medicamentele de uz veterinar prevăzute în anexa II la regulamentul respectiv					31	Proiect de Lege privind produsele medicinale veterinare	Lege adoptată	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor	Octombrie 2026	Decembrie	2026					
38	32023R0905	Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei din 27 februarie 2023 de completare a Regulamentului (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește aplicarea interdicției de utilizare a anumitor medicamente antimicrobiene la animale sau în cazul produselor de origine animală exportate din țări terțe în Uniune					32	Proiect de Ordin cu privire la aprobarea Regulamentului privind aplicarea interdicției de utilizare a anumitor medicamente antimicrobiene la animale vii sau în cazul produselor de origine animală exportate în Republica Moldova	Ordin emis	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare		Iunie	2026	66.8	66.8			
39	32021R1904	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/1904 al Comisiei din 29 octombrie 2021 de adoptare a design-ului unui logo comun pentru vânzarea cu amănuntul la distanță a medicamentelor de uz veterinar					33	Proiect de Ordin cu privire la cerințele specifice de etichetare a medicamentelor de uz veterinar	Ordin emis	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor		Decembrie	2026	66.8	66.8			
40	32024R0875	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/875 al Comisiei din 21 martie 2024 de adoptare a unei liste de abrevieri și pictograme comune pe întreg teritoriul Uniunii care să fie utilizate pe ambalajele produselor medicinale veterinare în sensul articolului 10 alineatul (2) și al articolului 11 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului					33	Proiect de Ordin cu privire la cerințele specifice de etichetare a medicamentelor de uz veterinar	Ordin emis	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor		Decembrie	2026					
41	32024R0878	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/878 al Comisiei din 21 martie 2024 de adoptare a unor norme uniforme privind dimensiunea unităților mici de ambalaj primar al produselor medicinale veterinare menționate la articolul 12 din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului					33	Proiect de Ordin cu privire la cerințele specifice de etichetare a medicamentelor de uz veterinar	Ordin emis	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor		Decembrie	2026					
42	32018R0782	Regulamentul (UE) 2018/782 al Comisiei din 29 mai 2018 de stabilire a principiilor metodologice pentru evaluarea riscurilor și pentru recomandările de gestionare a riscurilor menționate în Regulamentul (CE) nr. 470/2009	AA-Anexa XXIV-B				34	Proiect Hotărâre de Guvern pentru modificarea Hotărârii Guvernului nr. 195/2011 pentru aprobarea Regulamentului privind măsurile și procedurile de stabilire a limitelor maxime admise de reziduuri ale substanțelor farmacologice active în produsele alimentare de origine animală	Hotărâre de Guvern adoptată	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor		Martie	2027	117.2	117.2			
43	32017R0880	Regulamentul (UE) 2017/880 al Comisiei din 23 mai 2017 de stabilire a normelor privind utilizarea unei limite maxime de reziduuri stabilite pentru o substanță farmacologică activă dintr-un anumit produs alimentar, pentru un alt produs alimentar obținut din aceeași specie, precum și a unei limite maxime de reziduuri stabilite pentru o substanță farmacologică activă dintr-una sau mai multe specii, pentru alte specii, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 470/2009 al Parlamentului European și al Consiliului	AA-Anexa XXIV-B				34	Proiect Hotărâre de Guvern pentru modificarea Hotărârii Guvernului nr. 195/2011 pentru aprobarea Regulamentului privind măsurile și procedurile de stabilire a limitelor maxime admise de reziduuri ale substanțelor farmacologice active în produsele alimentare de origine animală	Hotărâre de Guvern adoptată	MAIA – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	ANSA – Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor		Martie	2027					

PRODUSE COSMETICE

57	32013R0655	Regulamentul (UE) nr. 655/2013 al Comisiei din 10 iulie 2013 de stabilire a criteriilor comune pentru justificarea mențiunilor utilizate în legătură cu produsele cosmetice				45	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1207/2016 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind produsele cosmetice	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Februarie	2026	234.6	234.6			
58	32013D0674	2013/674/UE: Decizia de punere în aplicare a Comisiei din 25 noiembrie 2013 privind orientările vizând anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1223/2009 al Parlamentului European și al Consiliului privind produsele cosmetice				45	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1207/2016 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind produsele cosmetice	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Februarie	2026					
59	32009R1223	Regulamentul (CE) nr. 1223/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind produsele cosmetice				46	Proiect de Ordin cu privire la aprobarea Listelor substanțelor reglementate în produsele cosmetice	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Aprilie	2026	66.8	66.8			
60	32025D1175	Decizia de punere în aplicare (UE) 2025/1175 a Comisiei din 16 iunie 2025 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește glosarul denumirilor comune ale ingredientelor utilizate la etichetarea produselor cosmetice și de abrogare a Deciziei de punere în aplicare (UE) 2022/677 a Comisiei				46	Proiect de Ordin cu privire la aprobarea Listelor substanțelor reglementate în produsele cosmetice	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Aprilie	2026					
DISPOZITIVE MEDICALE																		
61	32017R0745	Regulamentul (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivei 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului				47	Proiect de Lege cu privire la dispozitive medicale	Lege adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	Octombrie 2026	Decembrie	2026	258.6	258.6			
	32017R0745					48	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aplicarea normelor ce vizează domeniul dispozitivelor medicale pe teritoriul Republicii Moldova	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2026	189	189			
62	32017R0746	Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei				47	Proiect de Lege cu privire la dispozitive medicale	Lege adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	Octombrie 2026	Decembrie	2026					
	32017R0746					49	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aplicarea normelor ce vizează domeniul dispozitivelor medicale in vitro pe teritoriul Republicii Moldova	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2026	189	189			
63	32022R2346	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/2346 al Comisiei din 1 decembrie 2022 de stabilire a unor specificații comune pentru grupele de produse care nu sunt destinate unui scop medical enumerate în anexa XVI la Regulamentul (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului privind dispozitivele medicale				48	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aplicarea normelor ce vizează domeniul dispozitivelor medicale pe teritoriul Republicii Moldova	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2026					
64	32022R2347	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/2347 al Comisiei din 1 decembrie 2022 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește reclasificarea grupurilor de anumite produse active fără scop medical preconizat				48	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aplicarea normelor ce vizează domeniul dispozitivelor medicale pe teritoriul Republicii Moldova	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2026					
65	32022R1107	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1107 al Comisiei din 4 iulie 2022 de stabilire a unor specificații comune pentru anumite dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro din clasa D, în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului				49	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aplicarea normelor ce vizează domeniul dispozitivelor medicale in vitro pe teritoriul Republicii Moldova	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2026					
66	32021R2226	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/2226 al Comisiei din 14 decembrie 2021 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește instrucțiunile de utilizare în format electronic a dispozitivelor medicale				47	Proiect de Lege cu privire la dispozitive medicale	Lege adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	Octombrie 2026	Decembrie	2026					
	32021R2226					50	Proiect de Ordin privind instrucțiunile de utilizare în format electronic a dispozitivelor medicale	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2026	66.8	66.8			
CONTROLUL TUTUNULUI																		
67	32015D2186	Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/2186 a Comisiei din 25 noiembrie 2015 de stabilire a unui format pentru transmiterea și punerea la dispoziție a informațiilor privind produsele din tutun [notificată cu numărul C(2015) 8162]	AA- Art.116	RE 2023		51	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1065/2016 pentru aprobarea regulamentelor sanitare privind produsele din tutun, produse conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Decembrie	2025	234	234			

68	32015D2183	Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/2183 a Comisiei din 24 noiembrie 2015 de stabilire a unui format comun pentru notificarea țigărețelor electronice și a flaconelor de reumplere [notificată cu numărul C(2015) 8067]	AA-art.116			51	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1065/2016 pentru aprobarea regulamentelor sanitare privind produsele din tutun, produsele conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Decembrie	2025				
69	32015D1735	Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/1735 a Comisiei din 24 septembrie 2015 privind poziția exactă a avertismentului general și a mesajului de informare pe tutunul de rulat comercializat în pungi/plicuri		RE 2023		52	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 613/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind avertismentele de sănătate și etichetarea produselor din tutun, a tutunului destinat rullării în țigărete și a produselor conexe	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Iunie	2026	234	234		
70	32015D1842	Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/1842 a Comisiei din 9 octombrie 2015 privind specificațiile tehnice referitoare la dispoziția, aspectul și forma avertismentelor de sănătate combinate pentru produsele din tutun pentru fumate				52	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 613/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind avertismentele de sănătate și etichetarea produselor din tutun, a tutunului destinat rullării în țigărete și a produselor conexe	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Iunie	2026				
71	32014L0109	Directiva delegată 2014/109/UE a Comisiei din 10 octombrie 2014 de modificare a anexei II la Directiva 2014/40/UE a Parlamentului European și a Consiliului prin stabilirea galeriei de avertismente ilustrate care trebuie utilizate pe produsele din tutun				52	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 613/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind avertismentele de sănătate și etichetarea produselor din tutun, a tutunului destinat rullării în țigărete și a produselor conexe	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Iunie	2026				
72	32018D0576	Decizia de punere în aplicare (UE) 2018/576 a Comisiei din 15 decembrie 2017 privind standardele tehnice pentru elementele de securitate aplicate produselor din tutun	AA-art.116			53	Proiect de Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1427/2007 pentru aprobarea Regulamentului privind modul de procurare și aplicare a timbrelor de acciz/timbrelor de consum pe produsele din tutun, cartușele și rezervele pentru țigăretele electronice inclusiv țigăretele electronice de unică folosință, preparatele destinate utilizării în cartușe și rezervele pentru țigăretele electronice de la poziția tarifară 2404, produsele din tutun și înlocuitorii din tutun (amestecuri fără tutun pe baza frunzei de ceai) de la pozițiile tarifare 24039900 și 2404	Hotărâre de Guvern adoptată	MF – Ministerul Finanțelor	CTIF – Centrul de Tehnologii Informaționale în Finanțe, SFS – Serviciul Fiscal de Stat, SV - Serviciul Vamal		Decembrie	2026	800	800		
73	32018R0573	Regulamentul delegat (UE) 2018/573 al Comisiei din 15 decembrie 2017 privind elementele principale ale contractelor de stocare de date care urmează să fie încheiate ca parte a unui sistem de trasabilitate pentru produsele din tutun	AA-art.116			54	Proiect Hotărâre de Guvern pentru aprobarea Regulamentului privind elementele principale ale contractelor de stocare de date care urmează să fie încheiate ca parte a unui sistem de trasabilitate pentru produsele din tutun	Hotărâre de Guvern adoptată	MF – Ministerul Finanțelor	CTIF – Centrul de Tehnologii Informaționale în Finanțe, SV - Serviciul Vamal		Decembrie	2026	234.6	234.6		
DREPTURILE PACIENȚILOR ÎN ASISTENȚA MEDICALĂ TRANSFRONTALIERĂ																	
74	32012L0052	Directiva de punere în aplicare 2012/52/UE a Comisiei din 20 decembrie 2012 de stabilire a unor măsuri pentru facilitarea recunoașterii prescripțiilor medicale emise în alt stat membru				55	Proiect de Ordin cu privire la modificarea Ordinului nr. 960/2012 cu privire la modul de prescriere și eliberare a medicamentelor	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	AMDM – Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale		Decembrie	2026	66.8	66.8		
75	32011L0024	Directiva 2011/24/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 9 martie 2011 privind aplicarea drepturilor pacienților în cadrul asistenței medicale transfrontaliere				56	Proiect de Lege pentru modificarea unor acte normative (modificarea Legii nr. 411/1995 ocrotirii sănătății, Legii nr. 1585/1998 cu privire la asigurarea obligatorie de asistență medicală, Legii nr. 263/2005 cu privire la drepturile pacientului și responsabilitățile pacientului)	Lege adoptată	MS – Ministerul Sănătății	CNAM – Compania Națională de Asigurări în Medicină	Octombrie 2026	Decembrie	2026	380.6	380.6		
SUBSTANȚE DE ORIGINE UMANĂ -SÎNGE, TESUTURI, CELULE ȘI ORGANE																	
76	32004L0023	Directiva 2004/23/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 31 martie 2004 privind stabilirea standardelor de calitate și securitate pentru donarea, obținerea, controlul, prelucrarea, conservarea, stocarea și distribuirea țesuturilor și a celulelor umane				57	Proiect de Ordin privind dezvoltarea mecanismului de inspecție și a măsurilor de control privind conformitatea cu standardele de calitate și siguranță pentru substanțele de origine umană, activitățile de la donare până la utilizare la om în vederea asigurării protecției sănătății umane (în special pentru donatorii și primitorii de SoHO și pentru descendenții care provin din reproducerea asistată medical)	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	AT – Agenția de Transplant		Noiembrie	2025	250	250		
	32004L0023					58	Proiect de Ordin cu privire la modificarea Ordinului nr. 427/2017 cu privire la aprobarea Standardului privind organizarea și desfășurarea activității de prelevare și transplant de organe, țesuturi și celule umane	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	AT – Agenția de Transplant		Octombrie	2026	360	360		
77	32006L0017	Directiva 2006/17/CE a Comisiei din 8 februarie 2006 de punere în aplicare a Directivei 2004/23/CE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește anumite cerințe tehnice pentru donarea, obținerea și controlul țesuturilor și celulelor umane, așa cum a fost ultima dată modificată prin Directiva 2012/39/UE a Comisiei din 26 noiembrie 2012				58	Proiect de Ordin cu privire la modificarea Ordinului nr. 427/2017 cu privire la aprobarea Standardului privind organizarea și desfășurarea activității de prelevare și transplant de organe, țesuturi și celule umane	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	AT – Agenția de Transplant		Octombrie	2026				
78	32010D0453	2010/453/UE: Decizia Comisiei din 3 august 2010 de stabilire a orientărilor referitoare la modalitățile de inspecție și măsurile de control, precum și la formarea și calificarea agenților, în domeniul țesuturilor și al celulelor umane, prevăzute în Directiva 2004/23/CE a Parlamentului European și a Consiliului [notificată cu numărul C(2010) 5278]				57	Proiect de Ordin privind dezvoltarea mecanismului de inspecție și a măsurilor de control privind conformitatea cu standardele de calitate și siguranță pentru substanțele de origine umană, activitățile de la donare până la utilizare la om în vederea asigurării protecției sănătății umane (în special pentru donatorii și primitorii de SoHO și pentru descendenții care provin din reproducerea asistată medical)	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	AT – Agenția de Transplant		Noiembrie	2025	66.8			

79	32006L0086	Directiva 2006/86/CE a Comisiei din 24 octombrie 2006 de punere în aplicare a Directivei 2004/23/CE a Parlamentului European și a Consiliului cu privire la cerințele de trasabilitate, notificarea reacțiilor și a incidentelor adverse grave, precum și la anumite cerințe tehnice pentru codificarea, prelucrarea, conservarea, stocarea și distribuția țesuturilor și a celulelor umane, așa cum a fost modificată ultima dată prin Directiva (UE) 2015/565				58	Proiect de Ordin cu privire la modificarea Ordinului nr. 427/2017 cu privire la aprobarea Standardului privind organizarea și desfășurarea activității de prelevare și transplant de organe, țesuturi și celule umane	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	AT – Agenția de Transplant		Octombrie	2026					
80	32010L0053	Directiva 2010/53/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 7 iulie 2010 privind standardele de calitate și siguranță referitoare la organele umane destinate transplantului				58	Proiect de Ordin cu privire la modificarea Ordinului nr. 427/2017 cu privire la aprobarea Standardului privind organizarea și desfășurarea activității de prelevare și transplant de organe, țesuturi și celule umane	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	AT – Agenția de Transplant		Octombrie	2026					
81	52012XGJ221022	Concluziile Consiliului privind donarea și transplantul de organe (2012/C 396/03)				58	Proiect de Ordin cu privire la modificarea Ordinului nr. 427/2017 cu privire la aprobarea Standardului privind organizarea și desfășurarea activității de prelevare și transplant de organe, țesuturi și celule umane	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	AT – Agenția de Transplant		Octombrie	2026					
						59	Proiect Hotărâre de Guvern privind modificarea Hotărârii Guvernului nr. 386/2010 cu privire la instituirea Agenției de Transplant în scopul creării rețelei naționale de coordonare în domeniul transplantului după model european	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății	AT – Agenția de Transplant		Noiembrie	2025	151.6		151.6		
82	32024R1938	Regulamentul (UE) 2024/1938 al Parlamentului European și al Consiliului din 13 iunie 2024 privind standardele de calitate și siguranță pentru substanțele de origine umană destinate utilizării la om și de abrogare a Directivelor 2002/98/CE și 2004/23/CE				60	Plan de acțiuni privind alimierea la Regulamentul (UE) 2024/1938	Plan de acțiuni aprobat	MS – Ministerul Sănătății			August	2026	66.8		66.8		
MALADII TRANSMISIBILE																		
83	32022R2372	Regulamentul (UE) 2022/2372 al Consiliului din 24 octombrie 2022 privind un cadru de măsuri pentru asigurarea furnizării contramăsurilor medicale necesare în situații de criză în cazul unei urgențe de sănătate publică la nivelul Uniunii				61	Proiect de Ordin privind asigurarea contramăsurilor medicale necesare în situații de criză în cazul unei urgențe de sănătate publică	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Decembrie	2025	66.8		66.8		
84	32025R0179	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2025/179 al Comisiei din 31 ianuarie 2025 privind colectarea și transmiterea datelor analitice moleculare în cadrul anchetelor epidemiologice privind focarele de toxinfecție alimentară în conformitate cu Directiva 2003/99/CE a Parlamentului European și a Consiliului				62	Proiect de Ordin privind colectarea și transmiterea datelor analitice moleculare în cadrul anchetelor epidemiologice privind focarele de toxinfecție alimentară	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Decembrie	2026	66.8		66.8		
85	32014D0504	2014/504/UE: Decizia de punere în aplicare a Comisiei din 25 iulie 2014 de punere în aplicare a Deciziei nr. 1082/2013/UE a Parlamentului European și a Consiliului cu privire la modelul pentru furnizarea informațiilor privind planificarea pregătirii și reacției în legătură cu amenințările transfrontaliere grave pentru sănătate				63	Proiect de Ordin cu privire la modelul pentru furnizarea informațiilor privind planificarea pregătirii și reacției în legătură cu amenințările transfrontaliere grave pentru sănătate	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății	ANSP - Agenția Națională pentru Sănătate Publică		Noiembrie	2026	66.8		66.8		
CANCER																		
86	32022H1213011	Recomandare a Consiliului din 9 decembrie 2022 privind consolidarea prevenirii prin depistare timpurie: O nouă abordare a UE privind screeningul pentru depistarea cancerului, care înlocuiește Recomandarea 2003/878/CE a Consiliului 2022/C 473/01				64	Proiect de Hotărâre de Guvern cu privire la Programul național de control al cancerului	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății			Martie	2026	234.6		234.6		
87	52021DC0044	COMUNICARE A COMISIEI CĂTRE PARLAMENTUL EUROPEAN ȘI CONSILIUL Planul european de combatere a cancerului				64	Proiect de Hotărâre de Guvern cu privire la Programul național de control al cancerului	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății			Martie	2026					
BOLI RARE																		
88	52008DC0679	Comunicarea Comisiei către Parlamentul european, Consiliu, Comitetul economic și social european și Comitetul regiunilor - Bolile rare: o provocare pentru Europa [SEC(2008)2713]; [SEC(2008)2712]				65	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la crearea registrului național al pacienților cu boli rare, în conformitate cu practicile europene pentru colectarea datelor și schimbul de informații	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății			Decembrie	2027	189.6		189.6		
	52008DC0679					66	Proiect de Hotărâre de Guvern pentru integrarea și implementarea clasificării și codificării ORPHA a bolilor rare în Republica Moldova	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății			Decembrie	2026	189				
E-SĂNĂTATE																		
89	52018DC0233	Comunicare a comisiei către parlamentul european, consiliu, comitetul economic și social european și comitetul regiunilor, privind modalitățile de a face posibilă transformarea digitală a serviciilor de sănătate și de asistență în cadrul pieței unice digitale, autonomizarea cetățenilor și construirea unei societăți mai sănătoase			GP - Planul de creștere economică	67	Proiect de Ordin cu privire la aprobarea metodologiei pentru procesarea și schimbul electronic al datelor de sănătate	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății			Decembrie	2026	256.6		66.8		189.8
	52018DC0233				GP - Planul de creștere economică	68	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la crearea entității naționale pentru e-Sănătate	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății			Decembrie	2025	1189		189		1000
	52018DC0233			RE 2025	GP - Planul de creștere economică	69	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea conceptului tehnic și regulamentului al Dosarul Electronic de Sănătate (DES)	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății			Decembrie	2026	288.9		189		99.9

	52018DC0233				GP - Planul de creștere economică	70	Proiect de Ordin cu privire la standardizarea și guvernanța datelor în sănătate (model de date, codificare, terminologii, inclusiv ICD-11, etc)	Ordin emis	MS – Ministerul Sănătății			Decembrie	2026	206.6	66		140.6
90	32019D1765	Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/1765 a Comisiei din 22 octombrie 2019 de stabilire a normelor pentru înființarea, gestionarea și funcționarea rețelei de autorități naționale responsabile cu e-sănătatea și de abrogare a Deciziei de punere în aplicare 2011/890/UE			GP - Planul de creștere economică	68	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la crearea entităților naționale pentru e-Sănătate	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății			Decembrie	2025				
91	32025R0327	Regulamentul (UE) 2025/327 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 februarie 2025 referitor la spațiul european al datelor privind sănătatea și de modificare a Directivei 2011/24/UE și a Regulamentului (UE) 2024/2847				71	Plan de acțiuni privind alinierea la Regulamentul (UE) 2025/327	Plan de acțiuni aprobat	MS – Ministerul Sănătății	MDED – Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării		Iulie	2026	66.8			
	32025R0327					68	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la crearea entităților naționale pentru e-Sănătate	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății			Decembrie	2025				
	32025R0327					72	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la datele secundare în sănătate	Hotărâre de Guvern adoptată	MS – Ministerul Sănătății			Decembrie	2027				
EVALUAREA TEHNOLOGIILOR MEDICALE																	
92	32021R2282	Regulamentul (UE) 2021/2282 al Parlamentului European și al Consiliului din 15 decembrie 2021 privind evaluarea tehnologiilor medicale și de modificare a Directivei 2011/24/UE				73	Proiect Hotărâre de Guvern cu privire la instituirea mecanismului național de evaluare a tehnologiilor medicale	Hotărâre de Guvern adoptată	CNAM – Compania Națională de Asigurări în Medicină	MS – Ministerul Sănătății		Decembrie	2025	172.6	172.6		
93	32024R1381	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/1381 al Comisiei din 23 mai 2024 de stabilire, în temeiul Regulamentului (UE) 2021/2282 privind evaluarea tehnologiilor medicale, a normelor procedurale care vizează interacțiunea din cursul pregătirii și actualizării evaluărilor clinice comune ale medicamentelor de uz uman la nivelul Uniunii, schimbul de informații despre ele și participarea la ele, precum și a modelelor pentru respectivele evaluări clinice comune			GP - Planul de creștere economică	74	Proiect de Ordin cu privire la aprobarea metodologiei de evaluare a tehnologiilor medicale	Ordin emis	CNAM – Compania Națională de Asigurări în Medicină		Martie	2026		172.6	172.6		