



FEDERAȚIA SINDICALĂ „SĂNĂTATEA” DIN MOLDOVA
TRADE UNION FEDERATION „SĂNĂTATEA” from MOLDOVA
ФЕДЕРАЦИЯ ПРОФСОЮЗОВ „СЭНЭТАТЯ” Молдовы

Afiliată la INTERNAȚIONALA SERVICIILOR PUBLICE
CONSILIUL REPUBLICAN

Președinte: AUREL POPOVICI
Vicepreședinte: IGOR ZUBCU

str. 31 August, 129
MD2012, CHIȘINĂU
REPUBLICA MOLDOVA
tel. (373 2) 23 72 45; 23 71 96;
Fax (373 2) 23 73 13; 23 74 87
E-MAIL office@sindsan.md
www.sindsan.md

Dnei Ruxanda Glavan,
ministrul sănătății
al Republicii Moldova

nr. 03-01/645 din 20.10.2015
la nr. 01-7/254 din 30.09.2015

AVIZ-MOTIVAȚIE

**la proiectul hotărârii Guvernului „Cu privire la modificarea și completarea
Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz
medical pentru necesitățile sistemului de sănătate”**

Federația Sindicală „Sănătatea” din Moldova a examinat proiectul hotărârii Guvernului „Cu privire la modificarea și completarea Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate”.

Federația Sindicală „Sănătatea” din Moldova susține integral și avizează pozitiv proiectul prezentat spre avizare.

Președinte



Aurel Popovici

Ex. Igor Zubcu
22 23 72 15
078197777

I. Zubcu

*S. nu p J. Zubov
p p u tu expunice
si pregătește de vizuți*

08.10.15

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA



str. Vasile Alecsandri 2, MD-2009, mun. Chișinău
Tel. +373 22 729 907, +373 22 268 818; Fax. +373 22 738 781; e-mail: office@ms.gov.md
www.ms.gov.md

30.09.15 nr. 01-7/252
La nr. din

Ministerul Finanțelor

Ministerul Economiei

Agenția Achiziții Publice

**Confederația
Națională a Patronatului**

**Comisia de Stat pentru
Reglementarea Activității de
Întreprinzător**

**Federația Sindicală "Sănătatea"
din Moldova**

Prin prezenta, Ministerul Sănătății remite pentru avizare proiectul hotărârii Guvernului „Cu privire la modificarea și completarea Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate” aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 568 din 10 septembrie 2009, pentru examinare și avizare în termeni cât restrânși.

Anexă: Proiectul hotărârii Guvernului „Cu privire la modificarea și completarea Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate” aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 568 din 10 septembrie 2009 - 2 file.
Nota informativă – 8 file.

Ministru

Ruxanda Glavan

Ruxanda GLAVAN

*Aviz pozitiv.
I. Zubov
20.10.15*

Ex. Maria Lăpteanu tel.2688

FEDERAȚIA SINDICALĂ „SĂNĂTATEA” DIN MOLDOVA
INTRARE NR. 440
08.10.2015

Notă informativă
la proiectul hotărîrii Guvernului „Cu privire la modificarea și completarea
Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz
medical pentru necesitățile sistemului de sănătate”

Condițiile ce au impus elaborarea proiectului

Potrivit prevederilor Legii ocrotirii sănătății nr. 411-XIII din 28 martie 1995 și Hotărîrii Guvernului nr. 397 din 31 mai 2011 „Pentru aprobarea Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, structurii și efectivului-limită ale aparatului central al acestuia” autoritățile administrației publice centrale și factorii de decizie sunt responsabili de promovarea politicii statului în domeniul asigurării sănătății populației.

Necesitatea stringentă, în vederea operării modificărilor în Regulamentul privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 568 din 10 septembrie 2009, a apărut urmare situației ce s-a creat în sistemul de sănătate. Evaluările efectuate demonstrează existența unui șir de deficiențe-bariere în procesul desfășurării achizițiilor publice centralizate de medicamente și dispozitive medicale, fapt ce perturbază activitatea instituțiilor medicale, precum și accesul pacienților la servicii medicale de calitate.

Proiectul se axează pe modificări și completări ce urmăresc scopul de a îmbunătăți eficiența achizițiilor publice de medicamente și alte produse necesare sistemului de sănătate, într-o manieră în care părțile implicate vor fi obligate să-și sporească responsabilitatea și să-și onoreze angajamentele contractuale asumate.

Un aspect important ține de reglementarea procedurii de încheiere a contractelor între operatorii economici desemnați cîștigători și instituțiile medicale, care se va desfășura sub egida nemijlocită a instituției medicale.

Concomitent se propune modificări la anexa 3 a regulamentului menționat (Contract-model de achiziții publice de medicamente sau alte produse de uz medical), în sensul micșorării cuantumului penalităților, astfel încît penalitățile aplicate să se încadreze în cuantumul asigurării executării contractului, care nu trebuie să depășească 15 la sută din valoarea de deviz a contractului de achiziție, prevedere stabilită de art.42 alin.(12) al Legii nr.96 din 13.04.07 privind achizițiile publice, totodată evitând posibilele litigii civile în instanțele de judecată de încasare a penalităților, acestea fiind încasate doar din Garanția pentru buna execuție a contractului.

Proiectul hotărîrii Guvernului „Cu privire la modificarea și completarea Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 568 din 10 septembrie 2009” este în concordanță cu actele legislative și normative în vigoare: Legea nr. 96 din 13 aprilie 2007 privind achizițiile publice, Legea nr. 1409 din 17 decembrie 1997 cu privire la medicamente și Legea cu privire la activitatea

farmaceutică nr. 1456 din 25 mai 1995, Hotărîrea Guvernului nr. 71 din 23 ianuarie 2013 „Cu privire la aprobarea Regulamentului, structurii și efectivului-limită ale Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale”.

Principalele prevederi și elementele noi ale proiectului

Odată cu aprobarea proiectului hotărîrii Guvernului „Cu privire la modificarea și completarea Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate” va fi posibilă asigurarea populației cu medicamente și alte produse de uz medical sigure, calitative și eficiente, în rezultatul sporirii exigenței față de aplicarea mecanismului de încheiere a contractelor, responsabilizarea părților pentru realizarea în deplin volum și în termen a angajamentelor contractuale asumate.

Încheierea contractelor între operatorii economici desemnați câștigători și instituțiile medicale, care se va desfășura sub egida nemijlocită a instituției medicale, va exclude tergiversarea încheierii și aprobării contractelor.

Totodată, în sensul micșorării cuantumului penalităților, astfel încât penalitățile aplicate să se încadreze în cuantumul asigurării executării contractului, care nu trebuie să depășească 15 la sută din valoarea de deviz a contractului de achiziție, prevedere stabilită de art.42 alin.(12) al Legii nr.96 din 13.04.07 privind achizițiile publice și întru respectarea echității părților contractante, care prevede tratarea egală a operatorilor economici și instituțiilor medicale care activează în condiții similare, se propune modificări la anexa 3 a regulamentului menționat (Contract-model de achiziții publice de medicamente sau alte produse de uz medical),

la pct. 9.8 (Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, Vânzătorul suportă o penalitate în valoare de 15% din suma totală a Contractului),

pct.9.9 (Pentru livrarea cu întârziere a Bunurilor, Vânzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,5% din suma Bunurilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 15% din suma totală a prezentului Contract), și

pct.9.10 (Pentru achitarea cu întârziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,5% din suma Bunurilor pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 15% din suma totală a Contractului.)

Fundamentarea economico-financiară

Asigurarea populației cu medicamente și dispozitive medicale sigure, calitative și eficiente, perfectarea mecanismului de încheiere a contractelor, responsabilizarea părților și realizarea în deplin volum și în termen a angajamentelor contractuale asumate.

În contextul organizării licitației de achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medicale pentru anul 2016, de către Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, există riscul refuzului operatorilor economici în depunerea ofertelor, ceea ce poate perturba mecanismul de asigurare cu medicamente și alte

produse necesare sistemului de sănătate. Devalorizarea monetei naționale, penalitățile în valoare de 50% din suma totală a contractului pentru refuzul de a vinde bunurile contractate, sau răspunderea materială în valoare de 1% din suma bunurilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 50 % din suma totală a contractului, sunt impedimentele de bază asupra cărora agenții economici fac accent.

Sub aspect financiar-economic implementarea proiectului dat nu va necesita cheltuieli suplimentare, având în vedere că mecanismul este deja stabilit.

Elaboratorii proiectului

Proiectul a fost elaborat de către Ministerul Sănătății și se remite spre avizare în adresa organelor de specialitate ale administrației publice centrale.

Rezultatele scontate

În acest context, acest proiect prevede, tangențial, modificarea și completarea și altor puncte ale HG nr.568 din 10.09.2009, în vederea ajustării cadrului normativ respectiv la prevederile de bază propuse spre modificare și completare.

Ulterior adoptării proiectului vor fi întreprinse măsurile de rigoare pentru implementarea prevederilor stipulate.

ANALIZA IMPACTULUI DE REGLEMENTARE

Introducere

Analiza preliminară a impactului de reglementare la proiectul hotărârii Guvernului „Cu privire la modificarea și completarea Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate” aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 568 din 10 septembrie 2009, a fost elaborată în temeiul art.13 din Legea nr.235-XVI din 20.07.2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător și în conformitate cu prevederile Metodologiei de analiză a impactului de reglementare și de monitorizare a eficienței actului de reglementare, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr.1230 din 24 octombrie 2006.

Analiza în cauză reprezintă argumentarea necesității elaborării proiectului Hotărârii Guvernului, în baza evaluării impactului potențial al acestuia asupra activității de întreprinzător și a intereselor societății.

I. Definirea problemei

Componenta juridică

Proiectul Hotărârii Guvernului este elaborat de Ministerul Sănătății în vederea executării prevederilor Legea ocrotirii sănătății nr.411 – XIII din 28.03.1995 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 1995, nr.34, art.373), Legea nr. 96 din 13 aprilie 2007 privind achizițiile publice, Legea nr. 1409 din 17 decembrie 1997 cu privire la

medicamente și Legea cu privire la activitatea farmaceutică nr. 1456 din 25 mai 1995, Hotărârea Guvernului nr. 71 din 23 ianuarie 2013 „Cu privire la aprobarea Regulamentului, structurii și efectivului-limită ale Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale” și urmare situației ce s-a creat în sistemul de sănătate.

Elementul analitic. Motivul apariției problemei și estimarea dimensiunii acesteia

Evaluările efectuate demonstrează existența unui șir de deficiențe-bariere în procesul desfășurării achizițiilor publice centralizate de medicamente și dispozitive medicale, fapt ce perturbază activitatea instituțiilor medicale, precum și accesul pacienților la servicii medicale de calitate.

Proiectul se axează pe modificări și completări ce urmăresc scopul de a îmbunătăți eficiența achizițiilor publice de medicamente și alte produse necesare sistemului de sănătate, într-o manieră în care părțile implicate vor fi obligate să-și sporească responsabilitatea și să-și onoreze angajamentele contractuale asumate.

Un aspect important ține de reglementarea procedurii de încheiere a contractelor între operatorii economici desemnați câștigători și instituțiile medicale, care se va desfășura sub egida nemijlocită a instituției medicale.

Ținând cont de faptul că în sarcina Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale este pusă organizarea și desfășurarea la nivel național a achizițiilor publice centralizate de medicamente și alte produse de uz medical necesare instituțiilor medicale, conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr.568 din 10.09.2009, proiectul respectiv este elaborat în vederea simplificării procedurilor de contractare între operatorii economici și instituțiile medicale.

Or, Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale are drept obiectiv implementarea mecanismului eficient și optim de utilizare a mijloacelor financiare disponibile în sistemul de sănătate, în scopul organizării achiziției publice de medicamente și alte produse de uz medical pentru asigurarea necesităților instituțiilor medicale: republicane, municipale, raionale, departamentale, inclusiv medico-sociale subordonate Ministerului Sănătății, promovând eficiență, inofensi-vitate, calitate și accesibilitate.

În acest sens pentru totalizare, sistematizare și evaluare Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale pe parcursul anului 2014 în urma desfășurării a 6 licitații publice de achiziționare a medicamentelor și alte produse de uz medical au fost desemnați câștigători 20 operatori economici fiind ulterior încheiate peste 9000 contracte cu circa 350 instituții medico-sanitare publice, fiecare în 4 exemplare, cu excepția licitațiilor publice pentru achiziționarea utilajului medical și dispozitivelor medicale. Or, în Hotărârea Guvernului nr.192 din 22.04.2015 cu privire la modificarea și completarea Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate, sarcina Agenției fiind organizarea la sediul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, în termen de pînă la 20 de zile de la momentul înștiințării despre rezultatele licitației deschise, coordonarea și semnarea de către părți a contractelor de achiziție, se face deficitară deoarece personalul din cadrul Secției achiziții medicamente și Secției achiziții dispozitive medicale, în

sarcina cărora este pusă organizarea procedurilor de licitații, nu va reuși tehnic desfășurarea licitațiilor și contractarea concomitent deoarece, în cazul în care în urma evaluării rezultatelor sunt poziții pentru care nici un operator economic nu a prezentat oferte, se constată prețul majorat ori necorespunderea cu cerințele solicitate, se reia relucitarea pentru pozițiile date, astfel, procedurile de licitații fiind în proces continuu.

Experiența anilor precedenți a arătat că ulterior înștiințării despre rezultatele licitațiilor, instituțiile medicale ajustează cantitățile pe contract în limita stocurilor disponibile, dar și a surselor financiare planificate. În cazul în care sarcina de coordonare și ajustare se pune în sarcina Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, termenul de 20 de zile este un termen restrâns. Astfel, volumul de lucru privind contractarea pentru care erau responsabile instituțiile medico-sanitare (350 de persoane) se pune în sarcina grupului de lucru al agenției (7 membri).

În acest sens, este oportună modificarea prevederilor date, în vederea simplificării și optimizării proceselor de contractare.

Concomitent se propune modificări la anexa 3 a regulamentului menționat (Contract-model de achiziții publice de medicamente sau alte produse de uz medical), în sensul micșorării cuantumului penalităților, astfel încât penalitățile aplicate să se încadreze în cuantumul asigurării executării contractului, care nu trebuie să depășească 15 la sută din valoarea de deviz a contractului de achiziție, prevedere stabilită de art.42 alin.(12) al Legii nr.96 din 13.04.07 privind achizițiile publice, totodată evitând posibilele litigii civile în instanțele de judecată de încasare a penalităților, acestea fiind încasate doar din Garanția pentru buna execuție a contractului.

Proiectul hotărîrii Guvernului „Cu privire la modificarea și completarea Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 568 din 10 septembrie 2009” este în concordanță cu acte legislative și normative în vigoare: Legea nr. 96 din 13 aprilie 2007 privind achizițiile publice, Legea nr. 1409 din 17 decembrie 1997 cu privire la medicamente și Legea cu privire la activitatea farmaceutică nr. 1456 din 25 mai 1995, Hotărîrea Guvernului nr. 71 din 23 ianuarie 2013 „Cu privire la aprobarea Regulamentului, structurii și efectivului-limită ale Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale”.

Estimarea posibilelor consecințe în cazul în care nici o acțiune nu e întreprinsă

Reieșind din prevederile Legilor ocrotirii sănătății nr.411-XIII din 28 martie 1995 de promovarea politicii statului în domeniul asigurării sănătății populației, în cazul în care nu se întreprinde nici o acțiune:

- va fi imposibil respectarea termenul de semnare a contractelor de achiziții între instituția medico-sanitară și operatorul economic desemnat câștigător la sediul Agenția Medicamentului și Dispozitivelor medicale;
- riscul neparticipării operatorul economic care va limita accesul populației cu medicamente și dispozitive medicale sigure, calitative și eficiente;
- tratarea inegală din punct de vedere a condițiilor de penalitate a operatorilor economici și instituțiilor medicale care activează în condiții similare

- lipsa prevedere prin care părțile implicate vor fi obligate să-și sporească responsabilitatea și să-și onoreze angajamentele contractuale asumate.

Scopul statului

Scopul statului constă în asigurarea populației cu medicamente și dispozitive medicale sigure, calitative și eficiente, perfectarea mecanismului de încheiere a contractelor, responsabilizarea părților și realizarea în deplin volum și în termen a angajamentelor contractuale asumate.

II. Costurile majore și beneficiile anticipate ale intervenției statului

Intervenția statului în activitatea de antreprenariat se va răsfrânge asupra persoanelor juridice și fizice care vor, care se vor efectua din contul și în limitele alocațiilor financiare prevăzute în bugetul de stat.

Impacturile negative sau costurile intervenției statului

Implementarea proiectului Hotărârii Guvernului nu necesită cheltuieli suplimentare din partea bugetului public.

Impacturile pozitive sau beneficiile intervenției statului

Aprobarea proiectului hotărârii Guvernului „Cu privire la modificarea și completarea Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate” aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 568 din 10 septembrie 2009 cu un impact pe termen lung asupra:

- asigurarea unui cadru clar și previzibil în domeniul achizițiilor centralizate de medicamente,
- părțile implicate vor fi obligate să-și sporească responsabilitatea și să-și onoreze angajamentele contractuale asumate;
- protecției și sporirii securității sănătății populației.

Nesigurante majore referitor la potențialele impacturi ale intervenției statului

Nu au fost identificate.

III. Evaluarea abordărilor alternative

Abordarea universală a alternativelor în privința elaborării proiectului propus:

- 1) A nu întreprinde nimic;
- 2) Aprobarea și implementarea actului normativ, crearea cadrului necesar pentru aplicarea Legii ocrotirii sănătății, Legii privind achizițiile publice, Legii cu privire la medicamente și Legea cu privire la activitatea farmaceutică, Hotărârea Guvernului cu privire la aprobarea Regulamentului, structurii și efectivului-limită ale Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

Alternative	Posibilele avantaje	Posibilele Dezavantaje
1. A nu face nimic	a) Lipsa de cheltuieli din partea statului pentru elaborarea, aproba-	a) Părțile implicate nu vor fi obligate să-și sporească responsabilitatea și/sau să-și

	<p>rea și publicarea actului normativ.</p> <p>b) Lipsa avantajelor. În cel mai bun caz, situația va rămâne fără schimbare. În caz contrar – ne depunerea ofertelor din partea agenților economici la licitații care va duce la perturbarea asigurării instituțiilor medico-sanitate cu medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate</p>	<p>onoreze angajamentele contractuale asumate</p> <p>b) Tratarea inegală a operatorilor economici și instituțiilor medicale care activează în condiții similare;</p> <p>c) Imposibilitatea încheierii contractelor la sediul Agenția Medicamentului și Dispozitivelor medicale, volumul de lucru privind contractarea pentru care erau responsabile instituțiile medico-sanitare (350 de persoane) se pune în sarcina grupului de lucru al agenției (7 membri).</p>
<p>2. Aprobarea și implementarea actului normativ.</p>	<p>a) Creșterea nivelului de protecție a sănătății populației</p> <p>b) Reglementarea procedurii de încheiere a contractelor între operatorii economici desemnați câștigători și instituțiile medicale, care se va desfășura sub egida nemijlocită a instituției medicale</p> <p>c) Aplicarea prevederilor art.42 alin. (12) al Legii privind achizițiile publice și respectarea echității părților contractante, care prevede tratarea egală a operatorilor economici și instituțiilor medicale care activează în condiții similare.</p>	<p>Nu sunt.</p>

IV. Strategia de consultanță

Grupuri de interes

În cazul în care proiectul Hotărârii Guvernului va fi aprobat, principalii subiecți, asupra cărora se va răsfînge proiectul dat, vor fi persoane juridice și fizice autorizate ce desfășoară activitatea de întreprinzător, instituțiile medico-sanitare publice precum și persoane juridice și fizice, beneficiari ai serviciilor medicale de calitate.

Procesul consultativ

La momentul elaborării proiectului s-au efectuat o serie de consultări cu reprezentanții Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, OMS, ONG, USMF "Nicolae Testemițanu", de asemenea Asociației Farmaciștilor și mediului de afaceri, și specialiștii din cadrul Ministerului Sănătății.

Totodată, propunerile parvenite de la reprezentanții nominalizați referitor la necesitatea elaborării și aprobării modificărilor în Regulamentul privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate” aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 568 din 10 septembrie 2009, au fost luate în considerare.

Concomitent, în conformitate cu prevederile actelor legislative în vigoare, se va efectua consultarea oficială a proiectului de hotărâre respectiv sub formă de avizări ale acestuia cu Ministerul Economiei, Ministerul Finanțelor, Comisia de Stat pentru Reglementarea Activității de Întreprinzător, Ministerul Justiției, Centrul Național

Anticorupție, Confederația Națională a Patronatelor din Moldova, Federația Sindicală "Sănătatea" din Moldova și cu reprezentanții sectorului privat, prin introducerea în conținutul lui a propunerilor și obiecțiilor expuse. În afară de aceasta, se va utiliza consultarea pasivă prin expunerea/publicarea proiectului pe pagina web a Ministerului Sănătății www.ms.gov.md, pentru a fi accesibilă publicului larg, care, de asemenea, este invitat să propună obiecții și sugestii.

V. Recomandări

Autorii propun elaborarea și aprobarea Proiectului Hotărîrii Guvernului, întrucît acesta oferă mai multe avantaje și beneficii atît statului, instituțiilor medico-sanitare, cît și operatorilor economici.

De asemenea, elaborarea și aprobarea actului normativ va contribui la realizarea prevederilor legislației în vigoare, efectuarea în condiții optime a procesului desfășurării achizițiilor publice centralizate de medicamente și dispozitive medicale, într-o manieră în care părțile implicate vor fi obligate să-și sporească responsabilitatea și să-și onoreze angajamentele contractuale asumate, precum și accesul pacienților la servicii medicale de calitate.

VI. Sumarul analizei preliminare a impactului de reglementare

La elaborarea proiectului de hotărîre înaintat ce ține de modificărilor în Regulamentul privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate" aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 568 din 10 septembrie 2009, au fost luate în considerație propunerile parvenite de la Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

Concomitent, s-a efectuat o serie de consultări cu reprezentanții OMS, ONG, USMF "Nicolae Testemițanu", de asemenea Asociației Farmaciștilor și mediului de afaceri, și specialiștii din cadrul Ministerului Sănătății.

În conformitate cu prevederile actelor legislative în vigoare, s-a efectuat consultarea oficială a proiectului de hotărîre sub formă de avizări ale acestuia cu Ministerul Economiei, Ministerul Finanțelor, Comisia de Stat pentru Reglementarea Activității de Întreprinzător, Ministerul Justiției, Centrul Național Anticorupție, Confederația Națională a Patronatelor din Moldova, Federația Sindicală "Sănătatea" din Moldova și cu reprezentanții sectorului privat. Totodată, la momentul apariției unor propuneri din partea instituțiilor vizate, din partea publicului care va participa la consultarea proiectului, Ministerul Sănătății va lua în considerație opiniile utile, prin introducerea în conținutul proiectului de hotărîre a propunerilor și obiecțiilor expuse.

Ministru



Ruxanda GLAVAN

GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

HOTĂRÎRE nr. ____
din _____ 2015
Chișinău

**Cu privire la aprobarea modificărilor și completărilor ce se operează în
Regulamentul privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz
medical pentru necesitățile sistemului de sănătate**

În temeiul art. 6 și 27 din Legea nr. 96-XVI din 13 aprilie 2007 privind achizițiile publice (Monitorul Oficial al Republica Moldova, 2007, nr. 107-111, art.470), cu modificările și completările ulterioare, precum și în scopul asigurării eficacității achizițiilor de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate, Guvernul HOTĂRĂȘTE:

Regulamentul privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului de sănătate, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 568 din 10 septembrie 2009 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2009, nr.144-147, art.632), cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. În Regulament:

1) punctul 17:

a) la lit. p) și lit. q) sintagma “Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale” se substituie cu sintagma “instituțiile medicale”, la cazul gramatical corespunzător;

b) la lit. q) sintagma “însoțite de darea de seamă” se exclude;

2) la punctul 36 sintagma “după semnarea contractelor respective la sediul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale de către operatorii economici desemnați câștigători și instituțiile medicale” se substituie cu sintagma “după informarea înscris asupra încheierii contractului”:

3) punctul 57:

a) la subpct. 2): lit. c) sintagma “și invită părțile pentru încheierea contractelor” se exclude;

b) la subpct. 2): lit. c)¹, lit.d) și lit e) se exclud;

c) subpct.3), lit. a) se modifică va avea următorul cuprins:

“a) în termen de pînă la 20 de zile de la momentul înștiințării despre rezultatele licitației deschise, coordonează semnarea contractelor de achiziție cu operatorii

desemnați câștigători, în 4 exemplare, potrivit anexei nr.3 la prezentul Regulament, cu prezentarea lor la Agenția Achizițiilor Publice spre înregistrare;

d) subpct. 3) lit. b) sintagma “Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale” se substituie cu sintagma “Agenția Achizițiilor Publice, și transmite furnizorului de medicamente și altor produse de uz medical, precum și Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale câte un exemplar al contractului de achiziții înregistrat”

2. În anexa nr.3 la Regulament:

- 1) la punctul 9.8 cifra de “50%” se substituie cu cifra de “15%”;
- 2) la punctul 9.9 cifra de “1%” se substituie cu cifra de “0,5%”, iar cifra “50%” se substituie cu cifra de “15%”;
- 3) la punctul 9.10 cifra de “0,1%” se substituie cu cifra de “0,5%”, iar cifra de “5%” se substituie cu cifra de “15%”;

PRIM-MINISTRU

Valeriu STRELEȚ

Contrasemnează:

Viceprim-ministru,
ministrul economiei

Stephane Christophe Bride

Ministrul sănătății

Ruxanda Glavan

Ministrul finanțelor

Anatol Arapu