



GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

HOTĂRÂRE nr. ____

din _____ 2025

Chișinău

**Privind modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017
cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise
pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă
la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor**

În temeiul art. 6 din Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2009, nr. 67, art. 183), cu modificările ulterioare, și al art. 1 alin. (4) din Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2018, nr. 7-17, art. 54), cu modificările ulterioare, Guvernul HOTĂRĂȘTE:

Prezenta hotărâre transpune pozițiile Inulină nativă din cicoare și Soluții de carbohidrați din Anexa la Regulamentul (UE) nr. 432/2012 al Comisiei din 16 mai 2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 136 din 25 mai 2012, CELEX: 32012R0432, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2024/2041 al Comisiei din 29 iulie 2024.

1. Hotărârea Guvernului nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2018, nr. 7-17, art. 3) se modifică după cum urmează:

1.1. în hotărâre:

1.1.1. în clauza de adoptare, temeiul legal va avea următorul cuprins:

„În temeiul art. 6 din Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2009, nr. 67, art. 183), cu modificările ulterioare, și al art. 1 alin. (4) din Legea nr. 279/2017

privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2018, nr. 7-17 art. 54), cu modificările ulterioare.”;

1.1.2. se completează cu clauza de armonizare cu următorul cuprins:

„Prezenta hotărâre transpune Regulamentul (UE) nr. 432/2012 al Comisiei din 16 mai 2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 136 din 25 mai 2012, CELEX: 32012R0432, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2024/2041 al Comisiei din 29 iulie 2024.”;

1.1.3. punctul 3 va avea următorul cuprins:

„3. Controlul asupra executării prezentei hotărâri se pune în sarcina Ministerului Sănătății.”;

1.1.4. se completează cu punctul 4 cu următorul cuprins:

„4. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.”;

1.2. în Listă:

1.2.1. clauza de armonizare se exclude;

1.2.2. pe tot parcursul textului, textul „Hotărârea Guvernului nr. 196 din 25 martie 2011” se substituie cu textul „Hotărârea Guvernului nr. 196/2011”;

1.2.3. pozițiile 90, 91 și 96 se exclud;

1.2.4. pozițiile 141 și 142 vor avea următorul cuprins:

„141.	Înlocuitori ai zahărului, precum îndulcitorii concentrați; xilitol, sorbitol, manitol, maltitol, lactitol, izomalt, eritritol, sucraloză și polidextroză; D-tagatoză și izomaltuloză	Consumul de alimente/băuturi care conțin [DENUMIREA ÎNLOCUITORULUI DE ZAHĂR] în loc de zahăr determină diminuarea creșterii nivelului de glucoză în sânge după consum, comparativ cu alimentele/băuturile care conțin zahăr	Pentru a putea fi înscrisă mențiunea, zaharurile din produsele alimentare și băuturi ar trebui să fie înlocuite cu înlocuitori ai zahărului, de exemplu, cu îndulcitori concentrați, xilitol, sorbitol, manitol, maltitol, lactitol, izomalt, eritritol, sucraloză sau polidextroză sau cu o combinație a acestora, astfel încât alimentele sau băuturile să conțină cantități de zaharuri reduse cel puțin cu cantitatea specificată prin mențiunea CONȚINUT REDUS DE [DENUMIREA NUTRIENTULUI], prevăzută în anexa la Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin	
-------	---	---	---	--

			Hotărârea Guvernului nr. 196/2011. D-tagatoza și izomaltuloza ar trebui să substituie cantități echivalente de alte zaharuri în aceeași proporție ca cea specificată în mențiunea CONȚINUT REDUS DE [DENUMIREA NUTRIENTULUI], prevăzută în anexa la Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 196/2011	
142.	Înlocuitori ai zahărului, precum îndulcitorii concentrați; xilitol, sorbitol, manitol, maltitol, lactitol, izomalt, eritritol, sucraloză și polidextroză; D-tagatoză și izomaltuloză	Consumul de alimente/băuturi care conțin [DENUMIREA ÎNLOCUITORULUI DE ZAHĂR] în loc de zahăr contribuie la menținerea mineralizării dinților	Pentru a putea fi înscrisă mențiunea, zaharurile din produsele alimentare și băuturi ar trebui să fie înlocuite (ceea ce reduce pH-ul plăcii la un nivel sub 5,7) cu înlocuitori ai zahărului, de exemplu, cu îndulcitori concentrați, xilitol, sorbitol, manitol, maltitol, lactitol, izomalt, eritritol, D-tagatoză, izomaltuloză, sucraloză sau polidextroză sau cu o combinație a acestora, în cantități care, la consumarea unor astfel de alimente sau băuturi, să nu determine o scădere sub 5,7 a pH-ului plăcii în timpul consumului și pe o durată de până la 30 de minute după consum”;	

1.2.5. poziția 236 va avea următorul cuprins:

„236.	Inulină nativă din cicoare	Inulina din cicoare contribuie la funcționarea normală a intestinului prin creșterea frecvenței defecărilor	Consumatorul trebuie să fie informat cu privire la faptul că efectul benefic se obține în condițiile unui consum zilnic de 12 g de inulină din cicoare. Mențiunea poate fi utilizată doar pentru produsele alimentare care asigură un aport zilnic de cel puțin 12 g de inulină din cicoare, un amestec nefracționat de monozaharide	
-------	-----------------------------------	---	--	--

			(< 10%), dizaharide, fructani de tip inulină și inulină extrasă din cicoare, cu un grad mediu de polimerizare ≥ 9 ”;	
--	--	--	---	--

1.2.6. se completează cu poziția 243 cu următorul cuprins:

„243.	Soluții de carbohidrați	Soluțiile de carbohidrați contribuie la îmbunătățirea performanțelor fizice în timpul unor exerciții fizice foarte intense și de lungă durată la adulții antrenați	Mențiunea poate fi utilizată numai pentru soluțiile de carbohidrați care, conform instrucțiunilor de utilizare, furnizează între 30 g și 90 g de carbohidrați pe oră, în cazul în care carbohidrații în cauză sunt glucoza, zaharoza, fructoza și/sau maltodextrinele, în următoarele condiții: (a) fructoza (obținută din fructoză și/sau zaharoză) nu trebuie să reprezinte mai mult de 1/3 din carbohidrații totali; și (b) glucoza (obținută din glucoză, zaharoză și/sau maltodextrine) nu trebuie să depășească 60 g/h. Consumatorul trebuie să fie informat cu privire la faptul că efectul benefic este obținut numai de adulții antrenați care efectuează exerciții fizice foarte intense (cel puțin 65% din VO ₂ max) și de lungă durată (cel puțin 60 de minute)	Mențiunea poate fi utilizată numai în cazul produselor alimentare destinate adulților antrenați care efectuează exerciții fizice foarte intense și de lungă durată”.
-------	--------------------------------	--	---	--

2. Prezenta hotărâre intră în vigoare la data de 1 ianuarie 2027.

Prim-ministru

DORIN RECEAN

Contrasemnează:

Ministrul sănătății

Ala Nemerenco

NOTA DE FUNDAMENTARE

la proiectul hotărârii de Guvern privind modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor

1. Denumirea sau numele autorului și, după caz, a/al participanților la elaborarea proiectului actului normativ
Proiectul hotărârii de Guvern privind modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor (în continuare - proiect) a fost elaborat de Ministerul Sănătății în comun cu Agenția Națională pentru Sănătate Publică.
2. Condițiile ce au impus elaborarea proiectului actului normativ
2.1. Temeiul legal sau, după caz, sursa proiectului actului normativ Proiectul este elaborat în conformitate cu art. 6 din Legea nr.10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice, și al art. 1 alin. (4) din Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare. Totodată, proiectul realizează acțiunea 85, anexa A, capitolul 12 „Siguranța alimentară, politici sanitare și fitosanitare” din Programul național de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 306/ 2025.
2.2. Descrierea situației actuale și a problemelor care impun intervenția, inclusiv a cadrului normativ aplicabil și a deficiențelor/lacunelor normative
Proiectul are drept scop sporirea gradului de acces la informare și protecție a sănătății populației prin stabilirea mențiunilor de sănătate permise pentru a fi înscrise pe produsele alimentare și prevede actualizarea listei de mențiuni de sănătate pentru vitamine, acizi organici, glucide, săruri, acizi grași, biotine, microelemente, enzime etc., permise pentru a fi marcate de către producători și agenți economici pe produsele alimentare. Principala problemă care necesită intervenția constă în faptul că Lista de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor – are un caracter perimat și nu reflectă modificările survenite la nivel UE. Mențiunile de sănătate sunt declarații utilizate la etichetarea, prezentarea sau publicitatea unui produs alimentar, care sugerează, indică sau implică o relație între acel aliment (sau unul dintre constituenții săi) și sănătatea umană. Rolul mențiunilor de sănătate pe eticheta unui produs alimentar este de a informa consumatorul despre efectele benefice pe care un nutrient, o substanță sau alimentul în sine le poate avea asupra sănătății organismului, în contextul unui consum normal și al unui stil de viață sănătos. La nivelul Uniunii Europene Regulamentul - cadru care stabilește normele privind utilizarea mențiunilor nutriționale și de sănătate la etichetarea, prezentarea și publicitatea alimentelor puse pe piață în Uniunea Europeană este reprezentat de Regulamentul (CE) nr. 1924/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare (în continuare - Regulamentul (CE) nr. 1924/2006) . În conformitate cu articolul 13 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 1924/2006, cadrul juridic de referință pentru implementare este reprezentat de Regulamentul (UE) nr. 432/2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor. Este de menționat faptul că, această listă nu prevede mențiunile de sănătate care se referă la: - reducerea riscului de îmbolnăvire; - dezvoltarea și sănătatea copiilor. Acestea sunt reglementate separat prin articolul 14, alin. (1) din Regulamentul (CE) nr. 1924/2006 și nu sunt incluse în lista generală de mențiuni de sănătate stabilite prin Regulamentul (UE) nr. 432/2012, ele fac obiectul unei proceduri speciale de autorizare

și pot fi utilizate numai dacă sunt incluse pe o listă comunitară distinctă. Până la moment, această listă nu a fost elaborată dar se regăsesc în Registrul UE al mențiunilor nutriționale și de sănătate (<https://ec.europa.eu/food/food-feed-portal/screen/health-claims/eu-register>).

În Republica Moldova, cadrul normativ care stabilește norme privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare este reprezentat de Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 196/2011.

În conformitate cu punctul 24¹ din Hotărârea Guvernului nr. 196/2011, Lista de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor se aprobă de către Guvern.

În acest context întru implementarea Hotărârii Guvernului nr. 196/2011, în anul 2017 a fost aprobată Hotărârea Guvernului nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor care transpune Regulamentul (UE) nr. 432/2012 al Comisiei din 16 mai 2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor.

Totodată, punctul 24² din Hotărârea Guvernului nr. 196/2011 prevede că Guvernul la propunerea Ministerului Sănătății actualizează periodic Lista. În acest context, prezentul proiect are rolul de a asigura armonizarea reglementărilor naționale cu acquis-ul Uniunii Europene în domeniul mențiunilor nutriționale și de sănătate, contribuind totodată la consolidarea cadrului normativ național prin clarificarea și unificarea interpretării prevederilor specifice din domeniul siguranței alimentelor.

Aprobarea prezentei hotărâri este oportună și necesară pentru asigurarea unei reglementări eficiente în domeniul mențiunilor de sănătate, în beneficiul consumatorilor și în sprijinul unei piețe alimentare echitabile și sigure. Proiectul reflectă angajamentele Republicii Moldova privind armonizarea legislației naționale cu normele Uniunii Europene în domeniul siguranței alimentelor și protecției consumatorului.

Dintre numărul total de peste 1000 de producătorii și importatorii de produse alimentare numai o parte dintre ei aplică mențiuni de sănătate pe etichete, în special pentru categoriile de suplimente alimentare, alimente îmbogățite (de exemplu, cereale cu adaos de vitamine), băuturi nealcoolice îmbogățite cu calciu, produse lactate, produse de panificație, care ar constitui care ar constitui aproximativ 10–15% din operatorii economici din acest domeniu.

Problemele menționate supra afectează multiple părți interesate, inclusiv:

1) *Consumatorii*: sunt expuși riscului de a consuma produse care nu corespund standardelor de siguranță, ceea ce poate afecta sănătatea și încrederea în siguranța alimentară;

2) *Importatorii, distribuitorii și producătorii*: menținerea unei liste naționale neactualizate cu reglementările europene determină riscul utilizării unor mențiuni de sănătate depășite, ceea ce poate genera obstacole la export, probleme de recunoaștere reciprocă și neconformitate cu evaluările științifice recente;

3) *Autoritățile reglementatoare*: autoritățile responsabile de reglementarea, supravegherea și controlul etichetării produselor alimentare se confruntă cu dificultăți în menținerea unui cadru coerent și armonizat între legislația națională și cea europeană.

Prezentul proiect va facilita procesul implementării Regulamentului sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 196/2011, care stabilește cadrul general și specific pentru utilizarea acestor mențiuni. Prin aprobarea acestui act normativ, va fi consolidat cadrul legislativ existent, oferind totodată autorităților competente, instrumentele necesare pentru a asigura respectarea de către operatorii economici a cerințelor legale referitoare la etichetarea alimentelor.

În absența transpunerii Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017, cadrul legal național privind mențiunile de sănătate aplicabile produselor alimentare va rămâne neactualizat și nealiniat la reglementările europene recente. Această situație poate conduce la comercializarea unor produse cu

mențiuni care nu mai corespund criteriilor științifice actuale, generând riscul de informare incorectă a consumatorilor și afectarea protecției acestora.

Totodată, pot apărea neconcordanțe între legislația națională și normele Uniunii Europene, cu implicații asupra controlului oficial, recunoașterii reciproce a produselor și securității juridice a operatorilor economici. Lipsa armonizării poate determina dificultăți în etichetarea produselor, costuri suplimentare și potențiale sancțiuni pentru nerespectarea cerințelor de conformitate.

3. Obiectivele urmărite și soluțiile propuse

Obiectivele generale:

- Alinierea cadrului normativ național la cerințele Regulamentului (UE) nr. 432/2012 al Comisiei din 16 mai 2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor;
- Asigurarea protecției consumatorilor prin: prevenirea utilizării abuzive sau înșelătoare a mențiunilor de sănătate; informarea corectă și clară a consumatorilor cu privire la efectele produselor alimentare; încurajarea consumului informat și responsabil de produse alimentare; reducerea riscurilor asociate automedicației sau consumului excesiv bazat pe afirmații false.

Obiective specifice:

- Actualizarea Listei naționale existente de mențiuni de sănătate prin alinierea cu lista mențiunilor autorizate la nivelul Uniunii Europene;
- Reducerea cazurilor de mențiuni de sănătate neautorizate sau înșelătoare pe ambalaje și materialele publicitare.

Rezultatul urmărit la nivel național prin transpunerea Regulamentului (UE) nr. 432/2012 constă în garantarea faptului că mențiunile de sănătate utilizate pe produsele alimentare sunt clare, bazate pe dovezi științifice solide și prezentate într-o manieră care să nu inducă în eroare consumatorii..

Preluarea listei de mențiuni autorizate, va permite operatorilor economici să utilizeze exclusiv acele mențiuni care au fost evaluate și aprobate oficial, cu respectarea strictă a condițiilor de utilizare prevăzute. Această măsură contribuie la eliminarea declarațiilor vagi sau insuficient fundamentate științific, reducând riscul ca publicul să fie indus în eroare cu privire la beneficiile reale ale produselor alimentare. Astfel, consumatorii vor putea face alegeri informate în baza unor informații veridice și ușor de înțeles.

În esență, rezultatul urmărit constă în creșterea nivelului de protecție a consumatorului, prin reglementarea unitară a informațiilor privind sănătatea înscrise pe etichetele produselor alimentare, consolidarea transparenței și încrederii în aceste informații, precum și asigurarea unui cadru competitiv echitabil pentru toți producătorii și importatorii de produse alimentare.

3.1. Principalele prevederi ale proiectului și evidențierea elementelor noi:

- completarea Listei de mențiuni de sănătate permise cu mențiuni noi de sănătatea evaluate științific și autorizate la nivel UE;
- stabilirea condițiilor clare de utilizare pentru fiecare mențiune: publicul țintă, avertismente sau limitări de utilizare.

Proiectul urmărește îmbunătățirea accesului populației la informații corecte privind alimentația și consolidarea protecției sănătății publice, prin reglementarea mențiunilor de sănătate admise a fi utilizate pe etichetele produselor alimentare. Proiectul prevede revizuirea și actualizarea listei mențiunilor de sănătate autorizate pentru diverse categorii de substanțe, precum vitamine, acizi organici, glucide, săruri, acizi grași, biotine, microelemente și enzime, care pot fi indicate de către producători și operatorii din sectorul alimentar.

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

Nu au fost identificate alte opțiuni alternative.

4. Analiza impactului de reglementare

4.1. Impactul asupra sectorului public

Punerea în aplicare a modificărilor propuse prin prezentul proiect va fi asigurată prin valorificarea capacităților instituționale actuale, utilizând mecanismele și structurile deja operaționale ale autorităților competente (Agenția Națională pentru Sănătate Publică și Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor).
4.2. Impactul financiar și argumentarea costurilor estimative Sub aspect financiar-economic implementarea proiectului nu va necesita cheltuieli suplimentare din bugetul de stat.
4.3. Impactul asupra sectorului privat Operatorii din domeniul alimentar, producătorii și importatorii de produselor alimentare, nu vor suporta cheltuieli suplimentare pentru plasarea produselor respective pe piață. Aprobarea proiectului de hotărâre privind actualizarea Listei mențiunilor de sănătate permise va avea un impact semnificativ asupra mediului de afaceri, contribuind la creșterea predictibilității și clarității legislative în sectorul alimentar. Prin corelarea cadrului normativ național cu lista unică europeană prevăzută de Regulamentul (UE) nr. 432/2012, operatorii economici vor beneficia de reguli clare și actualizate, ceea ce va reduce considerabil riscul interpretărilor eronate și al eventualelor neconformități în procesul de etichetare. Totodată, alinierea reglementărilor naționale cu cele ale Uniunii Europene facilitează accesul produselor autohtone pe piața europeană. Producătorii și importatorii vor putea utiliza aceleași mențiuni de sănătate autorizate la nivelul UE, simplificând astfel procesul de export și asigurând o comunicare uniformă către consumatori, indiferent de piața de desfacere. În același timp, actualizarea propusă susține concurența loială, prin aplicarea uniformă a acelorași reguli pentru toți operatorii din sector. Astfel, se creează un cadru echitabil pentru toți actorii economici, promovând transparența, responsabilitatea și încrederea în informațiile furnizate consumatorilor.
4.4. Impactul social
Punerea în aplicare a proiectului va avea un impact social pozitiv, contribuind la protejarea sănătății publice și la creșterea încrederii consumatorilor în produsele alimentare disponibile pe piață. Prin stabilirea unui cadru clar privind utilizarea mențiunilor de sănătate permise, proiectul asigură că produsele sunt etichetate corect, în conformitate cu cerințele legale și bazate pe dovezi științifice solide. Această măsură reduce riscul ca populația să fie indusă în eroare prin afirmații nejustificate, contribuie la educarea consumatorilor cu privire la alegerea conștientă a alimentelor și previn utilizarea abuzivă a mențiunilor de sănătate în scopuri comerciale.
4.4.1. Impactul asupra datelor cu caracter personal Nu este aplicabil.
4.4.2. Impactul asupra echității și egalității de gen Nu este aplicabil.
4.5. Impactul asupra mediului Nu este aplicabil.
4.6. Alte impacturi și informații relevante Nu sunt aplicabile.
5. Compatibilitatea proiectului actului normativ cu legislația UE
5.1. Măsurile normative necesare pentru transpunerea actelor juridice ale UE în legislația națională. Proiectul vizează armonizarea legislației naționale cu legislația UE prin transpunerea Regulamentului (UE) nr. 432/2012 al Comisiei din 16 mai 2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire.

La baza elaborării proiectului național au stat angajamentele asumate de RM în temeiul acordurilor bilaterale cu UE, în speță, Anexa XXIV-B „Lista legislației uniunii care urmează a fi apropiată de către Republica Moldova”, secțiunea 4 – Norme de siguranță alimentară, al Acordului de Asociere Republica Moldova - Uniunea Europeană. În conformitate cu art. 31 din Legea nr. 100/2017, au fost întocmit tabelele de concordanță, gradul general de compatibilitate a proiectul hotărârii de Guvern cu actul juridic UE fiind stabilit „compatibil”.
5.2. Măsurile normative care urmăresc crearea cadrului juridic intern necesar pentru implementarea legislației UE Prezentul proiect nu prevede crearea cadrului juridic intern necesar pentru implementarea legislației UE.
6. Avizarea și consultarea publică a proiectului actului normativ
În scopul respectării prevederilor Legii nr. 239/2008 privind transparența în procesul decizional, anunțul privind inițierea procesului de elaborare a proiectului de hotărâre de Guvern a fost plasat pe pagina web oficială a Ministerului Sănătății, compartimentul „Transparență, Anunțuri/Proiecte supuse consultărilor publice” și pe portalul guvernamental (www.particip.gov.md) și poate fi accesat: https://particip.gov.md/ro/document/stages/ministerul-sanatatii-anunta-initierea-modificarii-hotararii-guvernului-nr-11002017-cu-privire-la-aprobarea-listei-de-mentiuni-de-sanatate-permise-pentru-inscrierea-pe-produsele-alimentare-altele-decat-cele-care-se-refera-la-reducerea-riscului-de-imbolnavire-si-la-dezvoltarea-si-sanatatea-copiilor/14640 Totodată, proiectul și nota de fundamentare aferentă acestuia au fost plasate pentru consultări publice (26.06.2025-09.07.2025) și pot fi accesate la următorul link: https://particip.gov.md/ro/document/stages/ministerul-sanatatii-prezinta-pentru-consultari-publice-proiectul-hotararii-de-guvern-privind-modificarea-hotararii-guvernului-nr-11002017-cu-privire-la-aprobarea-listei-de-mentiuni-de-sanatate-permise-pentru-inscrierea-pe-produsele-alimentare-altele-decat-cele-care-se-refera-la-reducerea-riscului-de-imbolnavire-si-la-dezvoltarea-si-sanatatea-copiilor/14640 Proiectul a fost supus avizării către Ministerul Finanțelor, Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării, Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, Centrul de Armonizare a Legislației. Propunerile înaintate la etapa de avizare au fost luate în considerare iar proiectul a fost modificat.
7. Concluziile expertizelor
În scopul respectării prevederilor art. 34 și art. 36 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative proiectul a fost supus expertizei anticorupție de către Centrul Național Anticorupție prin avizul nr. 06/2/13340 din 01.08.2025. În scopul respectării art. 34 și 37 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, proiectul de hotărâre a fost supus expertizei juridice de către Ministerul Justiției prin avizul nr. 04/1-7597 din 30.07.2025.
8. Modul de încorporare a actului în cadrul normativ existent
Prezentul proiect se încadrează în cadrul normativ în vigoare, având drept scop armonizarea legislației naționale cu legislația UE.
9. Măsurile necesare pentru implementarea prevederilor proiectului actului normativ
Pentru implementarea prevederilor proiectului de act normativ nu sunt necesare măsuri suplimentare. Totodată, în conformitate cu Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, aplicarea Hotărârii Guvernului nr.1100/2017 va fi asigurată și în continuare de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică și Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor prin: 1) supravegherea și controlul respectării cerințelor privind mențiunile nutriționale și de sănătate a produselor alimentare comercializate în farmacii (ANSP); 2) supravegherea și controlul mențiunile nutriționale și de sănătate a produselor alimentare pe întreg lanțul alimentar, cu excepția celor fabricate în unități cu activitate farmaceutică și comercializate în farmacii (ANSA).

SINTEZA

la proiectul hotărârii de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor

Nr. ord.	Participantul la avizare, consultare publică, expertizare	Nr. crt.	Conținutul obiecției, propunerii, recomandării, concluziei	Argumentarea autorului proiectului
1	2	3	4	5
Avizare și consultare publică				
1.	Cancelaria de stat Grupul de lucru al Comisiei de stat pentru reglementarea activității de întreprinzător	Aviz Nr. 38-78-7865 din 21.07.2025	AVIZ al Grupului de lucru al Comisiei de stat pentru reglementarea activității de întreprinzător Prezentul aviz este acordat în temeiul art.3 alin.(2), art.27¹, anexa nr.1 și art.32 alin.(2²) din Legea nr.100/2017 cu privire la actele normative, în conformitate cu prevederile Legii nr.235/2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător, Hotărârii Guvernului nr.1429/2008 privind revizuirea și optimizarea cadrului normativ de reglementare a activității de întreprinzător și Hotărârii Guvernului nr.574/2024 cu privire la aprobarea Metodologiei de analiză a impactului de reglementare. Actul examinat: Proiectul Hotărârii Guvernului cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor și Nota de fundamentare (analiza impactului de reglementare) NU 564/MS/2025 Autoritatea responsabilă: Ministerul Sănătății Examinat în ședința Grupului de lucru la data: 15.07.2025 Decizia Grupului de lucru în privința proiectului de act normativ și notei de fundamentare:	

Se susține proiectul de act normativ și Nota de fundamentare cu obiecții și recomandări.

Evaluarea proiectului de act normativ

Concluzia: Proiectul dat în principiu nu conține careva norme vădit contradictorii cu principiile de reglementare a activității de întreprinzător.

Evaluarea notei de fundamentare (analizei impactului de reglementare)

Concluzia: Nota de fundamentare parțial conține informație pentru a stabili oportunitatea intervenției propuse și impactul intervenției în conformitate cu cerințele Legii nr.100/2017 și HG nr. 574/2024

Comentarii, recomandări:

Secțiunea 2.2 oferă o prezentare detaliată și documentată a contextului normativ și instituțional care justifică intervenția normativă propusă. Cu toate acestea, din perspectiva conformității stricte cu cerințele Metodologiei AIR, este necesar de inclus mai multe date cantitative sau estimări orientative privind amploarea problemei: câte produse alimentare conțin menșuni de sănătate în prezent; ce proporție dintre acestea nu corespund cu lista UE; câți operatori economici ar putea fi afectați; eventuale sesizări privind etichetarea înșelătoare. La fel necesită a fi prezentat scenariul de bază („a nu face nimic”), adică ce s-ar întâmpla dacă intervenția nu ar avea loc. Deși se deduce că utilizarea menșunilor neactualizate ar continua și ar afecta consumatorii, metodologia impune formularea acestui scenariu ca ipoteză explicită și comparabilă cu varianta de reglementare. La fel trebuie făcută identificarea formală a părților interesate (consumatori, operatori economici, autorități de control, organizații de protecție a consumatorilor etc.) și de este estimat numărul sau categoria acestora.

Secțiunea 3 identifică obiectivele urmărite prin această intervenție. Pentru a corespunde metodologiei AIR, este recomandabil ca obiectivele să fie: reformulate ca rezultate măsurabile și orientate spre evoluția unei situații concrete; clasificate între obiective generale (ex: alinierea cadrului normativ național la acquis-ul UE și consolidarea protecției consumatorului) și obiective specifice (ex: înlocuirea listei naționale perimate, reducerea utilizării menșunilor neautorizate); completate cu elemente SMART: ce rezultat se urmărește, în ce termen, cum va fi măsurat (ex: reducerea cu x% a cazurilor de menșuni neautorizate până în 2026, în termen de 6 luni de la intrarea în vigoare etc.); formulate într-un paragraf separat, anterior

Se acceptă.

Nota de fundamentare a fost modificată.

Se acceptă.

Nota de fundamentare a fost modificată.

punctului 3.1 din Nota de fundamentare, indicarea succintă a rezultatului urmărit la nivel național ca urmare a transpunerii UE (cerință aplicabilă în mod obligatoriu în cazul actelor cu relevanță UE).

Compartimentul 4.3 prevede în termeni generali, efectele pozitive pe care actualizarea listei mențiunilor de sănătate le-ar putea avea asupra mediului de afaceri, prin creșterea clarității legislative, uniformizarea regulilor aplicabile și facilitarea accesului produselor alimentare autohtone pe piața Uniunii Europene. Cu toate acestea, din perspectiva cerințelor Metodologiei AIR, această secțiune necesită completări. În primul rând, compartimentul pleacă de la o premisă nefundamentată: că operatorii nu vor suporta niciun fel de cheltuieli suplimentare. În realitate, chiar dacă actul normativ nu introduce noi obligații materiale, simpla actualizare a listei mențiunilor permise presupune un efort minim, dar real, de conformare. Acesta poate include activități precum revizuirea etichetelor, ajustarea materialelor de promovare, instruirea personalului responsabil cu etichetarea sau consultarea specialiștilor în reglementări alimentare. Toate acestea constituie, potrivit metodologiei, costuri administrative de conformare, chiar dacă nu sunt substanțiale sau recurente. La fel, este necesar de inclus posibilele diferențe de impact între întreprinderile mari și întreprinderile mici și mijlocii. Deși IMM-urile reprezintă o proporție semnificativă în sectorul alimentar din Republica Moldova, acestea nu sunt menționate, deși metodologia impune explicit evaluarea potențialului impact disproporționat. IMM-urile dispun, de regulă, de resurse limitate pentru activități de revizuire tehnică și etichetare, ceea ce face ca orice schimbare normativă, oricât de benefică pe termen lung, să genereze o povară temporară de conformare. De asemenea, necesită a fi prezentate careva estimări orientative privind amploarea adaptărilor necesare – cum ar fi procentul estimativ al produselor care conțin în prezent mențiuni ce nu corespund listei actualizate, numărul de operatori vizați sau o delimitare între cei care exportă și cei care activează exclusiv pe piața internă. Metodologia permite folosirea unor date ipotetice sau aproximative în astfel de cazuri, în absența datelor oficiale, tocmai pentru a preveni concluziile generalizante de tipul „impact nesemnificativ”.

Compartimentul privind consultarea publică este conform din punct de vedere procedural, prin publicarea anunțului și a documentației relevante pe particip.gov.md, dar este neconform metodologic în ceea ce privește

Se acceptă.

Nota de fundamentare a fost modificată.

			conținutul analitic. Pentru respectarea integrală ai Metodologiei AIR, este necesară completarea acestuia cu: enumerarea categoriilor de părți consultate; prezentarea poziției fiecărui grup major de interese (ex. patronate, asociații profesionale, consumatori); menționarea modului în care aceste observații au fost sau nu au fost valorificate în redactarea finală a proiectului. La fel urmează a fi modificat compartimentul Implementarea și de a clarifica atribuțiile și bugetul ANSA în vederea punerii în aplicare a amendamentelor respective.	Se acceptă. Nota de fundamentare a fost modificată.
2.	Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor	Aviz Nr. 08-18-3840 din 14.07.2025	Lipsa de propuneri și obiecții.	
3.	Centrul de armonizare a legislației	Aviz Nr. 31/02-126-7601 din 14.07.2025	Prezenta Declarație de compatibilitate a fost întocmită de Centrul de armonizare a legislației în baza Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative, a HG nr. 657/2009 pentru aprobarea Regulamentului privind organizarea și funcționarea, structurii și efectivului-limită ale Cancelariei de Stat și a HG nr. 1171/2018 cu privire la aprobarea Regulamentului privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene. Proiectul de hotărâre cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor transpune pozițiile Inulină nativă din cicoare, Soluții de carbohidrați, Acid eicosapentaenoic și acid docosahexaenoic (EPA/ DHA) din Anexa la Regulamentul (UE) nr. 432/2012 al Comisiei din 16 mai 2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32012R0432, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 136, 25 mai 2012, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2024/2041 al Comisiei din 29 iulie 2024. I. Obiectul proiectului Proiectul național are ca scop continuarea procesului de armonizare	

legislativă pe segmentul utilizării mențiunilor de sănătate permise înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele referitoare la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor, prin avansarea gradului de transpunere a Regulamentului (UE) nr. 432/2012 al Comisiei din 16 mai 2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor în temeiul principiului armonizării dinamice din art. 449 din Acordul de Asociere RM-UE.

II. Evaluarea din perspectiva compatibilității cu Dreptul UE

Din punct de vedere al dreptului UE, prin prisma obiectului de reglementare, prezentul demers normativ se circumscrie reglementărilor statuate la nivelul UE, subsumate Capitolului 12 „Siguranța alimentară, politici sanitare și fitosanitare” și Capitolului 28 „Protecția consumatorilor și a sănătății”.

Astfel, din perspectiva proiectului examinat, la nivelul legislației europene, prezintă relevanță directă prevederile Regulamentului (UE) nr. 432/2012 al Comisiei din 16 mai 2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor. În baza expertizei proiectului de hotărâre cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor.

Regulamentul (UE) nr. 432/2012, urmărește stabilirea listei mențiunilor de sănătate autorizate care pot fi utilizate în mod legal pe etichetele, în prezentările și în publicitatea produselor alimentare, cu excluderea celor referitoare la reducerea riscului de îmbolnăvire și dezvoltarea și sănătatea copiilor.

Transpunerea actului UE este importantă în contextul Anexei XXIV-B „Lista legislației uniunii care urmează a fi apropiată de către Republica Moldova”, Secțiunea 4 – Norme de siguranță alimentară a Acordului de Asociere Republica Moldova - Uniunea Europeană (termenul pentru apropiere fiind anul 2017).

a) Măsurile naționale de transpunere existente a actului UE

Menționăm că, actul UE a constituit obiect al transpunerii prin HG nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor, supusă modificării prin prezentul proiect.

b) Analiza comparativă a transpunerii dispozițiilor actului UE

În ceea ce privește transpunerea Regulamentului (UE) nr. 432/2012, apreciem că proiectul național asigură transpunerea selectivă a actului UE, în speță transpunerea pozițiilor Inulină nativă din cicoare, Soluții de carbohidrați, Acid eicosapentaenoic și acid docosahexaenoic (EPA/ DHA) din Anexa actului UE, după cum rezultă din analiza de mai jos.

Proiectul național, prin pct. 2, subpct. 2.2. modifică cuprinsul poziției 236 (din „Inulină nativă din andiv” în „Inulină nativă din cicoare” cu modificările aferente), iar prin subpct. 2.3. introduce 2 poziții noi: 243(Soluții de carbohidrați) și 244 (Acid eicosapentaenoic și acid docosahexaenoic (EPA/ DHA)) în conformitate cu Lista mențiunilor de sănătate permise din Anexa actului UE.

c) Obiecții privind compatibilitatea cu actul UE

Pct. 2.2 din proiectul național, prin care, se modifică poziția 236 (din „Inulină nativă din andiv” în „Inulină nativă din cicoare” cu modificările aferente), la compartimentul „Condiții de utilizare a mențiunii”), se va substitui termenul de „andivă” în „cicoare” în acord cu limbajul actului UE.

Totodată, suplimentar expunem următoarele:

- Pozițiile 141 și 142 din Lista în vigoare nu corespund redacției din actul UE. Astfel, poziția din lista națională „Înlocuitori ai zahărului, precum îndulcitorii concentrați; xilitol, sorbitol, manitol, maltitol, lactitol, izomalt, eritritol, sucraloză și polidextroză; alte zaharuri”, se va substitui cu „Înlocuitori ai zahărului, precum îndulcitorii concentrați; xilitol, sorbitol, manitol, maltitol, lactitol, izomalt, eritritol, sucraloză și polidextroză; D-tagatoză și izomaltuloză”;

- Produsele alimentare de tip „Înlocuitor al unei mese pentru controlul greutății” sunt preluate fidel din Anexa actului UE la pozițiile 239 și 240 din Lista națională. Totuși, se constată că, aceleași mențiuni se regăsesc, repetitiv, și la pozițiile 90 și 91 din lista națională, cu condiții de utilizare a

Se acceptă

Proiectul a fost modificat.

Se acceptă

Proiectul a fost modificat.

Se acceptă

Proiectul a fost modificat prin excluderea pozițiilor 90 și 91.

mențiunii care diferă de cele stabilite în actul UE. În vederea evitării suprapunerilor nejustificate și a asigurării conformității cu reglementările europene, se impune revizuirea listei naționale prin abrogarea pozițiilor 90 și 91.

III. Respectarea mecanismului de armonizare

a) Obiecții privind clauza de armonizare

Proiectul național se va completa cu clauza de armonizare, după clauza de adoptare, în următoarea redacție: „Prezenta Hotărâre transpune pozițiile Inulină nativă din cicoare, Soluții de carbohidrați, Acid eicosapentaenoic și acid docosahexaenoic (EPA/ DHA) din Anexa la Regulamentul (UE) nr. 432/2012 al Comisiei din 16 mai 2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32012R0432, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 136, 25 mai 2012, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2024/2041 al Comisiei din 29 iulie 2024”.

Potrivit cerințelor art. 31, alin. (2) și art. 44 din Legea 100/2017 cu privire la actele normative și pct. 34 din Regulamentul privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene, aprobat prin Hotărârea de Guvern nr. 1171/2018, clauza de armonizare existentă a HG nr. 1100/2017, urmează a fi replasată după preambulul și clauza de adoptare a actului normativ, expusă în următoarea redacție: „Prezenta Hotărâre transpune Regulamentul (UE) nr. 432/2012 al Comisiei din 16 mai 2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32012R0432, publicat în Jurnalul Oficial al UE L 136, 25 mai 2012, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2024/2041 al Comisiei din 29 iulie 2024”.

Totodată, pct. 2 din HG nr. 1100/2017 se va completa la final cu textul „și se abrogă la data aderării la UE”, ori Regulamentul UE va avea aplicabilitate directă.

Se acceptă

Proiectul a fost completat cu clauza de armonizare.

Se acceptă

Proiectul a fost modificat.

Se acceptă

Proiectul a fost modificat.

			b) Obiecții privind tabelele de concordanță În tabelul de concordanță, în compartimentul 8 al secțiunii aferente articolului 2 din actul UE, se va înscrie calificativul „prevedere UE neaplicabilă”, întrucât dispozițiile respective au caracter final și tranzitoriu și nu fac obiectul preluării în legislația națională. IV. Concluzii Ca urmare a expertizei de compatibilitate realizate, se va asigura revizuirea proiectului și documentelor anexate prin prisma obiecțiilor și propunerilor enunțate în prezenta Declarație de compatibilitate. Facem mențiunea că analiza Centrului de armonizare a legislației nu are în vedere elementele de oportunitate ale soluțiilor juridice incluse în proiectul de act normativ, ci se referă strict la conformitatea acestora cu Dreptul UE aplicabil, obligațiile juridice asumate în lumina Acordului de Asociere RM – UE și Cadrului de negociere cu Uniunea Europeană.	Se acceptă Tabelul de concordanță a fost modificat.
4.	Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare	Aviz nr. 21-02/2025PHG-2014 din 23.07.2025	Examinând proiectul de hotărâre cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor (număr unic 564/MS/2025), în limita competențelor funcționale, Vă comunicăm următoarele. 1) Obiecții argumentate și explicite pe marginea cărora trebuie să se ajungă la un acord: În hotărâre: pct. 1.1, intenția de modificare a clauzei de adoptare, considerăm necesar de a o expune în următorul conținut „În temeiul art. 1 alin. (4) din Legea nr.279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare (Monitorul Oficial al R. Moldova nr. 7-17, art. 54), cu modificările ulterioare,” din considerentul că art. 1 alin. (4) din Legea nr.279/2017 consfințește faptul că „Normele privind mențiunile ... de sănătate înscrise pe produsele alimentare, se aprobă de către Guvern.”	Se acceptă. Clauza de adoptare a fost completată cu referința la art. 1 alin. (4) din Legea nr.279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare.
5.	Ministerul Finanțelor	Aviz nr. 07/2-03/121/1086 din 17.07.2025	Lipsa de propuneri și obiecții.	

6.	Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării al Republicii Moldova	Aviz nr. 16/2 – 2140 din 21.07.2025	Lipsa de propuneri și obiecții.	
EXPERTIZARE				
7.	Centrul Național Anticorupție	Aviz nr. EHG25/1076 9 din 01.08.2025	Proiectul a fost elaborat de Ministerul Sănătății și are drept scop sporirea gradului de acces la informare și protecție a sănătății populației prin stabilirea mențiunilor de sănătate permise pentru a fi înscrise pe produsele alimentare și prevede actualizarea listei de mențiuni de sănătate pentru vitamine, acizi organici, glucide, săruri, acizi grași, biotine, microelemente, enzime etc., permise pentru a fi marcate de către producători și agenți economici pe produsele alimentare. Astfel, prin proiect se propune modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor. În procesul de promovare a proiectului, au fost respectate rigorile de asigurare a transparenței decizionale statuate de prevederile art.8 lit.a)-d) din Legea nr. 239/2008 privind transparența în procesul decizional. Nota de fundamentare a proiectului a fost întocmită cu respectarea exigențelor de tehnică legislativă statuate de prevederile art.30 lit.a)-f) din Legea cu privire la actele normative nr. 100/2017. Implementarea prevederilor propuse poate contribui la realizarea interesului public vizat de proiect, fapt care nu este detrimentul interesului public general în sensul prevederilor Legii integrității nr. 82/2017.	

8.	Ministerul Justiției	Aviz nr. 04/1-7597 din 30.07.2025	Cu referire la proiectul de hotărâre cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017 cu privire la aprobarea Listei de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor (număr unic 564/MS/2025), comunicăm următoarele. Normele privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare în vederea asigurării unei funcționări eficiente a pieței interne și a unui nivel înalt de protecție a consumatorilor sunt stabilite de Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 196/2011. În conformitate cu pct. 24¹ și 24² din Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, Lista de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor se aprobă de către Guvern. Guvernul, la propunerea Ministerului Sănătății, actualizează periodic în Lista de mențiuni de sănătate permise pentru înscrierea pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor. Reieșind din nota de fundamentare, prezentul proiect de act normativ urmărește actualizarea Listei de mențiuni de sănătate permise cu mențiuni noi de sănătate evaluate științific și autorizate la nivel UE (Regulamentul (UE) nr. 432/2012 al Comisiei din 16 mai 2012 de stabilire a unei liste de mențiuni de sănătate permise, înscrise pe produsele alimentare, altele decât cele care se referă la reducerea riscului de îmbolnăvire și la dezvoltarea și sănătatea copiilor), precum și stabilirea condițiilor clare de utilizare pentru fiecare mențiune: publicul țintă, avertismente sau limitări de utilizare Raționamentele expuse de inițiator în notă reflectă motivul elaborării proiectului actului normativ și cerințele care au impus intervenția normativă. Referitor la textul propriu-zis al proiectului, la definitivarea acestuia se vor lua în considerare următoarele obiecții și recomandări. În clauza de adoptare, sursa publicării actului normativ supus modificării se	
----	---------------------------------	--	--	--

		va indica după următoarea schemă: (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, anul publicării, numărul Monitorului, numărul articolului). Pct. 1 se consideră a fi irelevant în contextul în care în dispoziția de modificare se indică faptul modificării Hotărârii nr. 1100/2017. Sbp. 1.1. se va reformula astfel ca să prevadă completarea proiectului hotărârii cu clauza de armonizare. În acest sens, în vederea conformării cerințelor art. 31 alin. (2) și art. 44 din Legea 100/2017 cu privire la actele normative și pct. 34 din Regulamentul privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene, aprobat prin Hotărârea de Guvern nr. 1171/2018, clauza de armonizare poziționată în Lista de mențiuni de sănătate permise se va exclude. La sbp. 2.2. și 2.3. se va ține cont că pozițiile se exclud și nu se abrogă. Totodată, modificările se vor expune cu respectarea succesiunii elementelor structurale supuse amendării. La sbp. 2.4, pornind de la volumul modificărilor propuse, se recomandă expunerea în redacție nouă a pozițiilor 141 și 142, dispoziția de modificare fiind redată în felul următor: „pozițiile 141 și 142 vor avea următorul cuprins:”. Varianta aleasă de autor, expusă în modul prevăzut la pct. 3 din proiectul hotărârii urmare a observației Centrului de armonizare a legislației privind necesitatea abrogării Hotărârii Guvernului nr. 1100/2017 la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană reieșind din faptul că Regulamentul UE nr. 432/2012 va avea aplicabilitate directă, nu își va atinge finalitatea scontată. Or, actele normative sau, după caz, dispozițiile acestora prin care a fost modificat actul normativ care se abrogă se consideră abrogate din momentul abrogării acestuia.	Se acceptă. Punctul 1 a fost exclus. Se acceptă. Clauza de armonizare a fost exclusă din Listă și a fost inclusă după preambulul și clauza de adoptare ale proiectului în conformitate cu pct.34 din Regulamentul privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene, aprobat prin Hotărârea de Guvern nr. 1171/2018. Se acceptă. Sbp. 2.2. și 2.3. au fost modificate și au devenit sbp. 5.3. Se acceptă. Sbp. 2.4 a fost modificat și a devenit sbp. 5.4. Se acceptă. Prevederea a fost reformulată și expusă prin completarea cu punctul 4 cu următorul cuprins: „4. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.”
--	--	--	---