

## **Acquis-ul UE în domeniul sănătății publice care urmează a fi transpus în legislația națională**



mun. Chișinău, 2023



Acest material apare în cadrul proiectului „Facilitarea participării civice în procesul decizional în sănătate”, implementat de Centrul pentru Politici și Analize în Sănătate (Centrul PAS) cu suportul financiar al Fundației Soros-Moldova. Informațiile prezentate nu sunt împărtășite neapărat de Fundația Soros-Moldova.

# Acquis-ul UE în domeniul sănătății publice care urmează a fi transpus în legislația națională



mun. Chișinău, 2023

## SUMAR

Context.....	4
<b>ACQUIS-UL UE ÎN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII PUBLICE CARE URMEAZĂ A FI TRANSPUS ÎN LEGISLAȚIA NAȚIONALĂ .....</b>	<b>5</b>
<b>ALIMENTAȚIE.....</b>	<b>5</b>
<b>INDUSTRIA FARMACEUTICĂ .....</b>	<b>10</b>
<b>BOLI.....</b>	<b>14</b>
<b>PROFESII ÎN MEDICINĂ.....</b>	<b>16</b>
<b>ȘTIINȚE MEDICALE.....</b>	<b>16</b>
<b>POLITICA ÎN SĂNĂTATE .....</b>	<b>20</b>

## Context

Republica Moldova a semnat cererea de aderare la Uniunea Europeană (UE) pe 3 martie 2022<sup>1</sup> iar pe 23 iunie Consiliul European i-a acordat statutul de țară candidat<sup>2</sup>.

La 19 aprilie 2023 a fost adoptată Rezoluția<sup>3</sup> în care se menționează că Parlamentul European așteaptă cu interes îndeplinirea de către Republica Moldova a celor nouă etape identificate în avizul Comisiei și în evaluarea Comisiei<sup>4</sup>, care fac parte din pachetul de extindere pentru 2023, și invită, în acest context, Comisia și Consiliul European să înceapă negocierile de aderare la UE până la sfârșitul anului 2023, după îndeplinirea celor nouă etape. Prin urmare, deciziile strategice privind modul de pregătire, desfășurare și încheiere cu succes a negocierilor cu Comisia Europeană conform programului Acquis trebuie să fie principala prioritate pentru autoritățile publice din Republica Moldova. Programul Acquis include și domeniul sănătății. Politica UE în domeniul sănătății publice urmărește: i) protejarea și îmbunătățirea sănătății cetățenilor UE; ii) sprijinirea modernizării și digitalizării sistemelor și infrastructurii de sănătate; iii) îmbunătățirea rezilienței sistemelor de sănătate din Europa; iv) pregătirea statelor UE pentru a preveni și a aborda mai bine viitoarele pandemii.<sup>5</sup>

În suportul autorităților din sănătate și societății civile din Republica Moldova, în cadrul proiectului „Facilitarea participării civice în procesul decizional în sănătate”, implementat de Centrul pentru Politici și Analize în Sănătate (Centrul PAS) cu suportul financiar al Fundației Soros-Moldova, s-a elaborat lista Acquis-ului UE în domeniul sănătății publice. Această listă a actelor UE din domeniul sănătății publice cuprinde doar cele care urmează a fi transpuse în legislația națională, și nu conține denumirea actelor deja transpuse. Spre exemplu, lista nu conține Directiva 2003/33/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 26 mai 2003 privind armonizarea actelor cu putere de lege și a actelor administrative ale statelor membre în materie de publicitate și sponsorizare în favoarea produselor din tutun, precum și Directiva 2014/40/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 3 aprilie 2014 privind apropierea actelor cu putere de lege și a actelor administrative ale statelor membre în ceea ce privește fabricarea, prezentarea și vânzarea produselor din tutun și a produselor conexe și de abrogare a Directivei 2001/37/CE etc. prevederile cărora se regosesc în legislația națională.

Lista Acquis-ului Uniunii Europene în domeniul sănătății publice care urmează a fi transpus în legislația națională este divizată în compartimente majore astfel cum este identificat în tezaurul EURVOC pe pagina web: eur-lex.europa.eu: i) Alimentație; ii) Industria farmaceutică; iii) Boli; iv) Profesii în medicină; v) Științe medicale și vi) Politica de sănătate. Chiar dacă un act UE se poate încadra în mai multe categorii s-a încercat divizarea în compartimente majore astfel încât să se excludă dublările și ambiguitatea. Lista nu include actele UE care au fost transpuse integral în legislația națională, precum și actele care țin de competența Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare, Ministerului Mediului și Ministerului Infrastructurii și Dezvoltării Regionale. CEL MAI IMPORTANT – autoritățile din sănătate urmează să evalueze dacă pot transpune prevederile actelor.

<sup>1</sup> <https://presedinte.md/rom/comunicate-de-presa/presedinta-maia-sandru-a-semnat-cererea-de-aderare-a-republicii-moldova-la-uniunea-europeana> (accesat 20.06.2023)

<sup>2</sup> <https://www.consilium.europa.eu/en/press/press-releases/2022/06/23/european-council-conclusions-on-ukraine-the-membership-applications-of-ukraine-the-republic-of-moldova-and-georgia-western-balkans-and-external-relations-23-june-2022/> (accesat 20.06.2023)

<sup>3</sup> P9\_TA(2023)0112. Provocările cu care se confruntă Republica Moldova. Rezoluția Parlamentului European din 19 aprilie 2023 referitoare la provocările cu care se confruntă Republica Moldova (2023/2595(RSP))

<sup>4</sup> [https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/ro/ganda\\_22\\_3801](https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/ro/ganda_22_3801) (accesat 20.06.2023)

<sup>5</sup> [https://health.ec.europa.eu/eu-health-policy/overview\\_ro](https://health.ec.europa.eu/eu-health-policy/overview_ro) (accesat 20.06.2023)

## ACQUIS-UL UE ÎN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII PUBLICE CARE URMEAZĂ A FI TRANSPUS ÎN LEGISLAȚIA NAȚIONALĂ<sup>6</sup>

Nr. d/o	Titlul actului UE	Nr. CELEX și link-ul la versiunea consolidată din iunie, 2023	Data intrării în vigoare	Data încetării	Note privind transpunerea
<b>ALIMENTAȚIE</b>					
1.	<b>Directiva (UE) 2020/2184</b> a Parlamentului European și a Consiliului din 16 decembrie 2020 privind calitatea apei destinate consumului uman (reformare)	<a href="#">32020L2184</a>	12/01/2021	Fără dată finală	-
2.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2022/679</b> a Comisiei din 19 ianuarie 2022 de stabilire a unei liste de supraveghere a substanțelor și compușilor ce reprezintă un motiv de preocupare legat de apa destinată consumului uman, astfel cum se prevede în Directiva (UE) 2020/2184 a Parlamentului European și a Consiliului	<a href="#">32022D0679</a>	27/04/2022	Fără dată finală	-
3.	<b>Directiva (UE) 2015/2203</b> a Parlamentului European și a Consiliului din 25 noiembrie 2015 privind apropierea legislațiilor statelor membre cu privire la cazeinele și cazeinații destinați consumului uman și de abrogare a Directivei 83/417/CEE a Consiliului	<a href="#">32015L2203</a>	21/12/2015	Fără dată finală	-
4.	<b>Regulamentul (UE) nr. 609/2013</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugariilor și copiilor de vârstă mică,	<a href="#">32013R0609</a>		Fără dată finală	Actul UE a fost transpus prin HG nr. 179/2018, însă ulterior transpunerii a fost modificat prin Regulamentul delegat

<sup>6</sup> Autoritatea va examina posibilitatea transpunerii integrale a actului UE sau va transpune doar acele prevederi care sunt aplicabile statutului de țară candidată UE.

	alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii și de abrogare a Directivei 92/52/CEE a Consiliului, a Directivelor 96/8/CE, 1999/21/CE, 2006/125/CE și 2006/141/CE ale Comisiei, a Directivei 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentelor (CE) nr. 41/2009 și (CE) nr. 953/2009 ale Comisiei				(UE) 2021/571și Regulamentul delegat (UE) 2023/439
5.	<b>Directiva 2009/32/CE</b> a Parlamentului European și a Consiliului din 23 aprilie 2009 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare (reformare)	<a href="#">32009L0032</a>	26/06/2009	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus prin HG nr. 671/2020, însă ulterior transpunerii a fost modificat prin Directiva (UE) 2023/175
6.	<b>Regulamentul (CE) nr. 178/2002</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare	<a href="#">32002R0178</a>	21/02/2002	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus prin HG nr. 671/2020, însă ulterior transpunerii a fost modificat prin Regulamentul (UE) 2019/1243 și Regulamentul (UE) 2019/1381
7.	<b>Regulamentul (CE) nr. 2065/2003</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 10 noiembrie 2003 privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare	<a href="#">32003R2065</a>	16/12/2003	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus prin HG nr. 1245/2018, însă ulterior transpunerii a fost modificat prin Regulamentul (UE) 2019/1243 și Regulamentul (UE) 2019/1381
8.	<b>Directiva 2002/46/CE</b> a Parlamentului European și a Consiliului din 10 iunie 2002 referitoare la apropierea legislațiilor statelor membre privind suplimentele alimentare	<a href="#">32002L0046</a>	12/07/2002	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus prin HG nr. 538/2009, însă ulterior transpunerii a fost modificat ultima data prin Regulamentul (UE) 2021/418
9.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2023/1078</b> al Comisiei din 2 iunie 2023 de aprobare a ozonului generat din oxigen ca substanță activă destinată utilizării în produsele biocide din tipurile de produse 2, 4, 5 și 11, în	<a href="#">32023R1078</a>	25/06/2023	Fără dată finală	-

	conformitate cu Regulamentul (UE) nr.528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului				
10.	<b>Regulamentul (UE) 2023/1065</b> al Comisiei din 1 iunie 2023 de modificare a anexei II la Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește clorura de ribozid-nicotinamidă adăugată în alimente	<a href="#">32023R1065</a>	22/06/2023	Fără dată finală	-
11.	<b>Regulamentul (CE) nr.396/2005</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE	<a href="#">32005R0396</a>	05/04/2005	Fără dată finală	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 a fost transpus parțial prin HG nr. 1191/2010. Totodată, ulterior transpunerii el a fost modificat de mai multe ori, inclusiv prin Regulamentul (UE) 2023/1068 al Comisiei din 1 iunie 2023
12.	<b>Recomandarea (UE) 2023/965</b> a Comisiei din 12 mai 2023 privind metodologia de monitorizare a aportului de aditivi și de aromatizanti alimentari	<a href="#">32023H0965</a>	12/05/2023	Fără dată finală	-
12.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/2470</b> al Comisiei din 20 decembrie 2017 de stabilire a listei cu alimente noi a Uniunii în conformitate cu Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului privind alimentele noi, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2023/961, Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2023/950, Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2023/951 etc.	<a href="#">32017R2470</a>	19/01/2018	Fără dată finală	-
13.	<b>Regulamentul (UE) 2023/915</b> al Comisiei din 25 aprilie 2023 privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1881/2006	<a href="#">32023R0915</a>	25/05/2023	Fără dată finală	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 a fost transpus în legislația națională prin HG nr. 520/2010
14.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 307/2012</b> al Comisiei din 11 aprilie 2012 de stabilire a normelor de punere în aplicare a articolului 8 din Regulamentul (CE)	<a href="#">32012R0307</a>	02/05/2012	Fără dată finală	-

	nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare				
15.	<b>Regulamentul (CE) nr. 1333/2008</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aditivii alimentari	<a href="#">32008R1333</a>	20/01/2009	<b>Fără dată finală</b>	Actul UE a fost transpus prin HG nr. 229/2013, însă ulterior transpunerii a fost modificat ultima data prin Regulamentul (UE) 2023/447
16.	<b>Regulamentul (CE) nr. 1334/2008</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și de modificare a Regulamentului (CEE) nr. 1601/91 al Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 2232/96 și (CE) nr. 110/2008 și a Directivei 2000/13/CE	<a href="#">32008R1334</a>	20/01/2009	<b>Fără dată finală</b>	Actul UE a fost transpus prin HG nr. 1245/2018, însă ulterior transpunerii a fost modificat ultima data prin Regulamentul (UE) 2023/441 al Comisiei
17.	<b>Regulamentul (UE) 2022/1616</b> al Comisiei din 15 septembrie 2022 privind materialele și obiectele din plastic reciclat destinate să vină în contact cu produse alimentare, și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 282/2008	<a href="#">32022R1616</a>	10/10/2022	<b>Fără dată finală</b>	Regulamentul (CE) nr. 282/2008 a fost transpus în legislația națională prin HG nr. 492/2015
18.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1428</b> al Comisiei din 24 august 2022 de stabilire a metodelor de eșantionare și de analiză pentru controlul substanțelor perfluoroalchilate din anumite produse alimentare	<a href="#">32022R1428</a>	15/09/2022	<b>Fără dată finală</b>	-
19.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/932</b> al Comisiei din 9 iunie 2022 privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește contaminanții din produsele alimentare, privind conținutul suplimentar specific al planurilor de control naționale multianuale și privind modalitățile suplimentare specifice pentru pregătirea acestora	<a href="#">32022R0932</a>	07/07/2022	<b>Fără dată finală</b>	-



20.	<b>Regulamentul delegat (UE) 2017/1798</b> al Comisiei din 2 iunie 2017 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informațiile aplicabile înlocuitorilor totali ai dietei în scop de control al greutateii	<a href="#">32017R1798</a>	27/10/20 17	Fără dată finală	-
21.	<b>Regulamentul (UE) 2016/1389</b> al Comisiei din 17 august 2016 de autorizare a unei mențiuni de sănătate înscrise pe produsele alimentare, care se referă la dezvoltarea și sănătatea copiilor	<a href="#">32016R1389</a>	07/09/20 16	Fără dată finală	-
22.	<b>Regulamentul delegat (UE) 2016/128</b> al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea aplicabile alimentelor destinate unor scopuri medicale speciale	<a href="#">32016R0128</a>	22/02/20 16	Fără dată finală	-
23.	<b>Regulamentul delegat (UE) 2016/127</b> al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și în ceea ce privește cerințele privind informațiile privitoare la alimentația sugărilor și a copiilor de vârstă mică	<a href="#">32016R0127</a>	22/02/20 16	Fără dată finală	-
24.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013</b> al Comisiei din 10 decembrie 2013 de stabilire a listei Uniunii de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate	<a href="#">32013R1321</a>	01/01/20 14	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus prin HG nr. 1245/2018 însă, ulterior transpunerii, actul UE a fost modificat prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/502.
25.	<b>Regulamentul (UE) nr. 234/2011</b> al Comisiei din 10 martie 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE)	<a href="#">32011R0234</a>	31/03/20 11	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus prin HG nr. 1245/2018 însă, ulterior transpunerii,

	nr. 1331/2008 al Parlamentului European și al Consiliului de instituire a unei proceduri comune de autorizare pentru aditivii alimentari, enzimele alimentare și aromele alimentare				actul UE a fost modificat prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/1823.
26.	<b>Regulamentul (UE) nr. 10/2011</b> al Comisiei din 14 ianuarie 2011 privind materialele și obiectele din plastic destinate să vină în contact cu produsele alimentare	<a href="#">32011R0010</a>	04/02/2011	<b>Fără dată finală</b>	Actul UE a fost transpus prin HG nr. 278/2013 însă, ulterior transpunerii, actul UE a fost modificat prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/1245.
<b>INDUSTRIA FARMACEUTICĂ</b>					
1.	<b>Regulamentul (UE) 2020/1043</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 15 iulie 2020 privind efectuarea de studii clinice și furnizarea de medicamente de uz uman care conțin organisme modificate genetic sau care constau în organisme modificate genetic și care sunt destinate tratării sau prevenirii bolii provocate de coronavirus (COVID-19)	<a href="#">32020R1043</a>	18/07/2020	<b>Nu se cunoaște</b>	-
2.	<b>Regulamentul (UE) nr. 536/2014</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 16 aprilie 2014 privind studiile clinice intervenționale cu medicamente de uz uman și de abrogare a Directivei 2001/20/CE	<a href="#">32014R0536</a>	16/06/2014	<b>Fără dată finală</b>	Directiva 2001/20/CE a fost transpusă parțial în legislația națională prin HG nr. 5/2016 și Legea nr. 1409/1997.
3.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/556</b> al Comisiei din 24 martie 2017 privind modalitățile detaliate pentru procedurile de inspecție cu privire la bunele practici clinice în conformitate cu Regulamentul (UE) nr. 536/2014 al Parlamentului European și al Consiliului	<a href="#">32017R0556</a>	14/04/2017	<b>Fără dată finală</b>	-
4.	<b>Regulamentul delegat (UE) 2017/1569</b> 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	<a href="#">32017R1569</a>	06/10/2017	<b>Fără dată finală</b>	-

	de fabricație a medicamentelor de uz uman experimentale și a modalităților de realizare a inspecțiilor				
5.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/20</b> al Comisiei din 7 ianuarie 2022 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) nr. 536/2014 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește stabilirea normelor și a procedurilor pentru cooperarea statelor membre cu privire la evaluarea siguranței studiilor clinice intervenționale	<a href="#">32022R0020</a>	30/01/2022	Fără dată finală	-
6.	<b>Regulamentul delegat (UE) 2016/161</b> 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	<a href="#">32016R0161</a>	29/02/2016	Fără dată finală	-
7.	<b>Regulamentul (CE) nr. 469/2009</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 6 mai 2009 privind certificatul suplimentar de protecție pentru medicamente	<a href="#">32009R0469</a>	06/07/2009	Fără dată finală	-
8.	<b>Directiva 2009/35/CE</b> a Parlamentului European și a Consiliului din 23 aprilie 2009 privind materiile colorante care pot fi adăugate în produsele medicamentoase (reformare)	<a href="#">32009L0035</a>	20/05/2009	Fără dată finală	Art. 1 din actul UE a fost transpus în legislația națională prin HG nr. 581/2016
9.	<b>Regulamentul (CE) nr. 1394/2007</b> 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	<a href="#">32007R1394</a>	30/12/2007	Fără dată finală	-
10.	<b>Regulamentul (CE) nr. 1925/2006</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare	<a href="#">32006R1925</a>	19/01/2007	Fără dată finală	-

11.	<b>Regulamentul (CE) nr. 726/2004</b> 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	<a href="#">32004R0726</a>	20/05/2004	Fără dată finală	-
12.	<b>Directiva 2001/83/CE</b> a Parlamentului European și a Consiliului din 6 noiembrie 2001 de instituire a unui cod comunitar cu privire la medicamentele de uz uman	<a href="#">32001L0083</a>	18/12/2001	Fără dată finală	Se recomandă evaluarea compatibilității actului UE cu Legea nr. 1409/1997, inclusive prin prisma ultimelor modificări operate prin Directiva (UE) 2022/642.
13.	<b>Directiva 2001/20/CE</b> a Parlamentului European și a Consiliului din 4 aprilie 2001 de apropiere a actelor cu putere de lege și a actelor administrative ale statelor membre privind aplicarea bunelor practici clinice în cazul efectuării de studii clinice pentru evaluarea produselor medicamentoase de uz uman	<a href="#">32001L0020</a>	01/05/2001	Fără dată finală	-
14.	<b>Regulamentul delegat (UE) 2022/139</b> al Comisiei din 16 noiembrie 2021 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește gestionarea, depozitarea și înlocuirea stocurilor băncilor de antigeni, vaccinuri și reactivi de diagnosticare ale Uniunii, și a cerințelor de biosecuritate, biosiguranță biologică și bioizolare vizând funcționarea băncilor respective	<a href="#">32022R0139</a>	22/02/2022	Fără dată finală	-
15.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/140</b> al Comisiei din 16 noiembrie 2021 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește băncile Uniunii de antigeni, vaccinuri și reactivi de diagnosticare	<a href="#">32022R0140</a>	22/02/2022	Fără dată finală	-
16.	<b>Regulamentul delegat (UE) 2021/1760</b> al Comisiei din 26 mai 2021 de completare a Regulamentului (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului prin stabilirea	<a href="#">32021R1760</a>	26/10/2021	Fără dată finală	-

	criteriilor pentru desemnarea antimicrobienelor care trebuie să fie rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni				
17.	<b>Regulamentul (UE) 2018/782</b> 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	<a href="#">32018R0782</a>	19/06/2018	Fără dată finală	-
18.	<b>Directiva (UE) 2017/1572</b> 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	<a href="#">32017D1572</a>	06/10/2017	Fără dată finală	-
19.	<b>Regulamentul delegat (UE) nr. 1252/2014</b> al Comisiei din 28 mai 2014 de completare a Directivei 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește principiile și orientările de bune practici de fabricație pentru substanțele active utilizate în medicamentele de uz uman	<a href="#">32014R1252</a>	25/05/2015	Fără dată finală	-
20.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 198/2013</b> al Comisiei din 7 martie 2013 privind alegerea unui simbol în scopul identificării medicamentelor de uz uman care sunt supuse unei monitorizări suplimentare	<a href="#">32013R0198</a>	28/03/2013	Fără dată finală	-
21.	<b>Directiva de punere în aplicare 2012/52/UE</b> a Comisiei din 20 decembrie 2012 de stabilire a unor măsuri pentru facilitarea recunoașterii prescripțiilor medicale emise în alt stat membru	<a href="#">32012L0052</a>	11/01/2013	Fără dată finală	-
22.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 520/2012</b> al Comisiei din 19 iunie 2012 privind efectuarea activităților de farmacovigilență prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și în Directiva 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului	<a href="#">32012R0520</a>	10/07/2012	Fără dată finală	-

23.	<b>Regulamentul (CE) nr. 1234/2008</b> al Comisiei din 24 noiembrie 2008 privind examinarea modificării condițiilor autorizațiilor de introducere pe piață acordate pentru medicamentele de uz uman și veterinar	<a href="#">32008R1234</a>	11/01/2009	Fără dată finală	-
24.	<b>Regulamentul (CE) nr. 507/2006</b> al Comisiei din 29 martie 2006 privind autorizația 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	<a href="#">32006R0507</a>	02/04/2006	Fără dată finală	-
25.	<b>Directiva 2005/28/CE</b> a Comisiei din 8 aprilie 2005 de stabilire a principiilor și a orientărilor detaliate privind aplicarea bunelor practici clinice în ceea ce privește medicamentele experimentale de uz uman, precum și a cerințelor pentru acordarea autorizației de fabricație sau de import de astfel de produse	<a href="#">32005L0028</a>	29/04/2005	Fără dată finală	-
26.	<b>Regulamentul (CE) nr. 847/2000</b> 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”	<a href="#">32000R0847</a>	28/04/2000	Fără dată finală	-
27.	Directiva Consiliului din 21 decembrie 1988 privind transparența măsurilor care reglementează stabilirea prețurilor medicamentelor de uz uman și includerea acestora în domeniul de aplicare al sistemelor naționale de asigurări de sănătate	<a href="#">31989L0105</a>	27/12/1988	Fără dată finală	-
<b>BOLI</b>					
1.	<b>Regulamentul (UE) 2022/2371</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 23 noiembrie 2022 privind amenințările transfrontaliere grave pentru sănătate și de abrogare a Deciziei nr. 1082/2013/UE	<a href="#">32022R2371</a>	26/12/2022	Fără dată finală	-

2.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2023/1096</b> a Comisiei din 2 iunie 2023 de stabilire a normelor de aplicare a Directivei 2013/29/UE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește colectarea și actualizarea periodică a datelor privind accidentele legate de utilizarea articolelor pirotehnice	<a href="#">32023D1096</a>	06/06/20 23	Fără dată finală	-
3.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255</b> al Comisiei din 19 iulie 2022 de desemnare a antimicrobienelor sau a grupurilor de antimicrobiene rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, în conformitate cu Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului	<a href="#">32022R1255</a>	09/08/20 22	Fără dată finală	-
4.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2018/945</b> a Comisiei din 22 iunie 2018 privind bolile transmisibile și problemele de sănătate speciale conexe care trebuie să facă obiectul supravegherii epidemiologice, precum și definițiile de caz relevante	<a href="#">32018D0945</a>	26/07/20 18	Fără dată finală	-
5.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 828/2014</b> al Comisiei din 30 iulie 2014 privind cerințele de furnizare a informațiilor către consumatori cu privire la absența sau prezența în cantități reduse a glutenului în alimente	<a href="#">32014R0828</a>	20/08/20 14	Fără dată finală	-
6.	Recomandarea Comisiei din 28 aprilie 2010 privind inițiativa de programare în comun a cercetării Un regim alimentar sănătos pentru o viață sănătoasă	<a href="#">32010H0250</a>	28/04/20 10	Fără dată finală	-
7.	Recomandarea Consiliului din 22 decembrie 2009 privind vaccinarea împotriva gripei sezoniere	<a href="#">32009H1019</a>	22/12/20 09	Fără dată finală	-
8.	<b>Decizia Comisiei din 22 decembrie 1999</b> privind sistemul de alertă precoce și de reacție pentru prevenirea și controlul bolilor transmisibile în temeiul Deciziei nr. 2119/98/CE a Parlamentului European și a Consiliului	<a href="#">32000D0057</a>	01/01/20 00	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus în legislația națională prin HG nr. 1431/2016 însă, ulterior transpunerii actul UE a fost modificat prin Decizia de punere în aplicare (UE) 2017/253

## PROFESII ÎN MEDICINĂ

1.	<b>Directiva 2005/36/CE</b> a Parlamentului European și a Consiliului din 7 septembrie 2005 privind recunoașterea calificărilor profesionale	<a href="#">32005L0036</a>	20/10/2005	Fără dată finală	-
2.	<b>Regulamentul (UE) 2022/2294</b> al Comisiei din 23 noiembrie 2022 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr.1338/2008 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește statisticile referitoare la echipamentele de asistență medicală, resursele umane în domeniul asistenței medicale și utilizarea asistenței medicale	<a href="#">32022R2294</a>	14/12/2022	Fără dată finală	-
3.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/983</b> al Comisiei din 24 iunie 2015 privind procedura de eliberare a cardului profesional european și aplicarea mecanismului de alertă în temeiul Directivei 2005/36/CE a Parlamentului European și a Consiliului	<a href="#">32015R0983</a>	15/07/2015	Fără dată finală	-

## ȘTIINȚE MEDICALE

1.	<b>Regulamentul (UE) 2017/852</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 17 mai 2017 privind mercurul și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1102/2008	<a href="#">32017R0852</a>	13/06/2017	Fără dată finală	-
2.	<b>Directiva 2010/45/UE</b> a Parlamentului European și a Consiliului din 7 iulie 2010 privind standardele de calitate și siguranță referitoare la organele umane destinate transplantului	<a href="#">32010L0045</a>	26/08/2010	Fără dată finală	Se va evalua conformitatea legislației naționale în domeniul transplantului cu actul UE, în special Legea nr. 42/2008
3.	<b>Directiva de punere în aplicare 2012/25/UE</b> a Comisiei din 9 octombrie 2012 de stabilire a procedurilor de informare pentru schimbul, între statele membre, de organe umane destinate transplantului	<a href="#">32012L0025</a>	30/10/2012	Fără dată finală	-



4.	<b>Directiva 2005/50/CE a Comisiei</b> din 11 august 2005 privind reclassificarea protezelor articulare pentru șold, genunchi și umăr în cadrul Directivei 93/42/CEE a Consiliului referitoare la dispozitivele medicale	<a href="#">32005L0050</a>	01/09/2005	Fără dată finală	-
5.	<b>Regulamentul (UE) 2017/746</b> 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	<a href="#">32017R0746</a>	25/05/2017	Fără dată finală	Directiva 98/79/CE a fost transpusă în legislația națională prin HG nr. 703/2018
6.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/944</b> al Comisiei din 17 iunie 2022 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește sarcinile și criteriile pentru laboratoarele de referință ale Uniunii Europene în domeniul dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro	<a href="#">32022R0944</a>	10/07/2022	Fără dată finală	-
7.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/1195</b> a Comisiei din 19 iulie 2021 privind standardele armonizate privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro, elaborate în sprijinul Regulamentului (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului	<a href="#">32021D1195</a>	20/07/2021	Fără dată finală	-
8.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/1182</b> a Comisiei din 16 iulie 2021 privind standardele armonizate privind dispozitivele medicale elaborate în sprijinul Regulamentului (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului	<a href="#">32021D1182</a>	19/07/2021	Fără dată finală	-
9.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2020/437</b> a Comisiei din 24 martie 2020 privind standardele armonizate pentru dispozitive medicale elaborate în sprijinul Directivei 93/42/CEE a Consiliului	<a href="#">32020D0437</a>	25/03/2020	Fără dată finală	-
10.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2020/438</b> a Comisiei din 24 martie 2020 privind standardele armonizate pentru	<a href="#">32020D0438</a>	25/03/2020	Fără dată finală	-

	dispozitivele medicale implantabile active elaborate în sprijinul Directivei 90/385/CEE a Consiliului				
11.	<b>Regulamentul (CE) nr.141/2000</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 1999 privind produsele medicamentoase orfane	<a href="#">32000R0141</a>	22/01/2000	Fără dată finală	Se va evalua compatibilitatea legislației naționale în vigoare (Ordinul MS nr. 739/2012) cu actul UE (cel puțin noțiunea de „medicament orfan” este parțial compatibilă cu prevederile UE).
12.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1107</b> 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	<a href="#">32022R1107</a>	25/07/2022	Fără dată finală	-
13.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/1752</b> a Comisiei din 25 februarie 2019 de stabilire a chestionarelor, precum și a formatului și a frecvenței rapoartelor pe care statele membre trebuie să le întocmească în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/852 al Parlamentului European și al Consiliului	<a href="#">32019D1752</a>	26/02/2019	Fără dată finală	-
14.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2019/1396</b> a Comisiei din 10 septembrie 2019 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește desemnarea grupurilor de experți în domeniul dispozitivelor medicale	<a href="#">32019D1396</a>	01/10/2019	Fără dată finală	-
15.	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 (2014/504/UE)	<a href="#">32014D0504</a>	28/07/2014	Fără dată finală	-

16.	<b>Directiva 2013/59/Euratom</b> a Consiliului din 5 decembrie 2013 de stabilire a normelor de securitate de bază privind protecția împotriva pericolelor prezentate de expunerea la radiațiile ionizante și de abrogare a Directivelor 89/618/Euratom, 90/641/Euratom, 96/29/Euratom, 97/43/Euratom și 2003/122/Euratom	<a href="#">32013L0059</a>	06/02/2014	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus parțial prin Legea nr. 289/2022. Așadar, se va evalua posibilitatea transpunerii integrale a actului UE.
17.	<b>Regulamentul (UE) nr. 722/2012</b> al Comisiei din 8 august 2012 privind cerințe speciale în ceea ce privește cerințele prevăzute în Directivele 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului cu privire la dispozitivele medicale implantabile active și la dispozitivele medicale fabricate utilizând țesuturi de origine animală	<a href="#">32012R0722</a>	29/08/2012	Fără dată finală	Directiva 90/385/CEE a fost transpusă în legislația națională prin HG nr. 704/2018.
18.	<b>Recomandarea Comisiei din 6 februarie 2012</b> privind orientările referitoare la protecția datelor pentru Sistemul de avertizare și reacție rapidă (EWRS)	<a href="#">32012H0073</a>	06/02/2012	Fără dată finală	-
19.	<b>Decizia-cadru 2009/905/JAI</b> a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind acreditarea furnizorilor de servicii de expertiză criminalistică care efectuează activități de laborator	<a href="#">32009F0905</a>	29/12/2009	Fără dată finală	-
20.	Rezoluția Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind schimbul de rezultate ale analizelor ADN	<a href="#">32009G1205</a>	0/11/2009	Fără dată finală	-
21.	<b>Decizia Comisiei 2008/911/CE</b> din 21 noiembrie 2008 de stabilire a unei liste a substanțelor și preparatelor vegetale și a combinațiilor acestora în vederea folosirii în medicamentele tradiționale din plante	<a href="#">32008D0911</a>	24/11/2008	Fără dată finală	-
22.	Recomandarea Comisiei din 2 iulie 2008 privind interoperabilitatea transfrontalieră a sistemelor de evidență electronică a datelor medicale	<a href="#">32008H0594</a>	02/07/2008	Fără dată finală	-
23.	Decizia Comisiei din 7 mai 2002 privind specificațiile tehnice comune ale dispozitivelor medicale pentru diagnosticare in vitro [notificată cu numărul C(2002) 1344]	<a href="#">32002D0364</a>	16/05/2002	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus în legislația națională prin HG nr. 703/2018 însă, ulterior transpunerii a fost modificat prin

					<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2020/350.</b>
24.	Decizia de punere în aplicare (UE) 2017/253 a Comisiei din 13 februarie 2017 de stabilire a procedurilor de notificare a alertelor în cadrul sistemului de alertă precoce și răspuns rapid instituit în legătură cu amenințările transfrontaliere grave pentru sănătate și a procedurilor de schimb de informații, consultare și coordonare a răspunsurilor la astfel de amenințări în temeiul Deciziei nr. 1082/2013/UE a Parlamentului European și a Consiliului	<a href="#">32017D0253</a>	06/03/20 17	Fără dată finală	Actul UE abrogă Decizia Comisiei 2000/57/CE care a fost transpusă în legislația națională prin HG nr. 14 31/2016.

## POLITICA ÎN SĂNĂTATE

1.	<b>Regulamentul (UE) 2021/2282</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 15 decembrie 2021 privind evaluarea tehnologiilor medicale și de modificare a Directivei 2011/24/UE	<a href="#">32021R2282</a>	11/01/20 22	Fără dată finală	-
2.	<b>Regulamentul (UE) nr. 649/2012</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 4 iulie 2012 privind exportul și importul de produse chimice care prezintă risc (reformare)	<a href="#">32012R0649</a>	16/08/20 12	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus parțial prin Legea nr. 277/2018, iar ulterior transpunerii a fost modificat.
3.	<b>Directiva 2011/24/UE</b> a Parlamentului European și a Consiliului din 9 martie 2011 privind aplicarea drepturilor pacienților în cadrul asistenței medicale transfrontaliere	<a href="#">32011L0024</a>	24/04/20 11	Fără dată finală	-
4.	<b>Directiva 2002/98/CE</b> a Parlamentului European și a Consiliului din 27 ianuarie 2003 privind stabilirea standardelor de calitate și securitate pentru recoltarea, controlul, prelucrarea, stocarea și distribuirea sângelui uman și a componentelor sanguine și de modificare a Directivei 2001/83/CE	<a href="#">32002L0098</a>	08/02/20 03	Fără dată finală	-
5.	<b>Directiva 2005/61/CE</b> a Comisiei din 30 septembrie 2005 de punere în aplicare a Directivei 2002/98/CE a	<a href="#">32005L0061</a>	21/10/20 05	Fără dată finală	-

	Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește cerințele de trasabilitate și notificarea incidentelor și a reacțiilor adverse grave				
6.	<b>Directiva 2005/62/CE</b> a Comisiei din 30 septembrie 2005 de punere în aplicare a Directivei 2002/98/CE a Parlamentului European și a Consiliului privind standardele și specificațiile comunitare referitoare la un sistem de calitate pentru unitățile de transfuzie sanguină	<a href="#">32005L0062</a>	21/10/2005	Fără dată finală	-
7.	<b>Directiva 2004/33/CE</b> a Comisiei din 22 martie 2004 de punere în aplicare a Directivei 2002/98/CE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește anumite cerințe tehnice pentru sânge și componente sanguine	<a href="#">32004L0033</a>	19/04/2004	Fără dată finală	-
8.	<b>Regulamentul (CE) nr. 1223/2009</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind produsele cosmetice (reformare)	<a href="#">32009R1223</a>	11/01/2010	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus în legislația națională prin HG nr. 1207/2016 însă, ulterior transpunerii a fost modificat ultima data prin Regulamentul (UE) 2022/2195
9.	<b>Regulamentul (CE) nr. 1338/2008</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind statisticile comunitare referitoare la sănătatea publică, precum și la sănătatea și siguranța la locul de muncă	<a href="#">32008R1338</a>	20/01/2009	Fără dată finală	-
10.	<b>Regulamentul (CE) nr. 1935/2004</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 27 octombrie 2004 privind materialele și obiectele destinate să vină în contact cu produsele alimentare și de abrogare a Directivelor 80/590/CEE și 89/109/CEE	<a href="#">32004R1935</a>	03/12/2004	Fără dată finală	Actul Ue a fost transpus în legislația națională prin HG nr. 308/2011 însă, ulterior transpunerii a fost modificat ultima data prin Regulamentul (UE) 2019/1381
11.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/2346</b> 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	<a href="#">32022R2346</a>	22/12/2022	Fără dată finală	-

	Regulamentul (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului privind dispozitivele medicale				
12.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/2347</b> 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	<a href="#">32022R2347</a>	22/12/2022	Fără dată finală	-
13.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2016/586</b> a Comisiei din 14 aprilie 2016 privind standardele tehnice pentru mecanismul de reumplere al țigaretelor electronice [notificată cu numărul C(2016) 2093]	<a href="#">32016D0586</a>	15/04/2016	Fără dată finală	-
14.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/1842</b> a Comisiei din 9 octombrie 2015 privind specificațiile tehnice referitoare la dispoziția, aspectul și forma avertismentelor de sănătate combinate pentru produsele din tutun pentru fumat [notificată cu numărul C(2015) 6729]	<a href="#">32015D1842</a>	12/10/2015	Fără dată finală	-
15.	<b>Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/1735</b> 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 [notificată cu numărul C(2015) 6455]	<a href="#">32015D1735</a>	25/09/2015	Fără dată finală	-
16.	<b>Regulamentul delegat (UE) nr. 357/2014</b> al Comisiei din 3 februarie 2014 de completare a Directivei 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește situațiile în care pot fi solicitate studii de eficacitate post-autorizare	<a href="#">32014R0357</a>	30/04/2014	Fără dată finală	-
17.	<b>Directiva 2013/51/Euratom</b> a Consiliului din 22 octombrie 2013 de stabilire a unor cerințe de protecție a	<a href="#">32013L0051</a>	27/11/2013	Fără dată finală	-

	sănătății populației în ceea ce privește substanțele radioactive din apa destinată consumului uman				
18.	Recomandarea Comisiei din 5 aprilie 2013 privind un cadru comun pentru un sistem de identificare unică a dispozitivelor medicale în Uniune	<a href="#">32013H0172</a>	05/04/2013	Fără dată finală	-
19.	<b>Decizia Comisiei din 3 august 2010</b> 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 <b>(2010/453/UE)</b>	<a href="#">32010D0453</a>	03/08/2010	Fără dată finală	-
20.	<b>Regulamentul (UE) 2022/123</b> 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	<a href="#">32022R0123</a>	01/02/2022	Fără dată finală	-
21.	<b>Regulamentul (UE) 2021/522</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 24 martie 2021 de instituire a unui program de acțiune a Uniunii în domeniul sănătății („programul «UE pentru sănătate»”) pentru perioada 2021-2027 și de abrogare a Regulamentului (UE) nr. 282/2014	<a href="#">32021R0522</a>	26/03/2021	Fără dată finală	-
22.	<b>Directiva 2004/23/CE</b> 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	<a href="#">32004L0023</a>	07/04/2004	Fără dată finală	Parțial actul UE a fost transpus în Legea nr. 42/2008 privind transplantul de organe, țesuturi și celule umane.
23.	<b>Directiva (UE) 2015/566</b> a Comisiei din 8 aprilie 2015 de punere în aplicare a Directivei 2004/23/CE în ceea ce privește procedurile de verificare a standardelor	<a href="#">32015L0566</a>	29/04/2015	Fără dată finală	-

	echivalente în materie de calitate și de siguranță ale țesuturilor și celulelor importate				
24.	<b>Directiva 2006/86/CE</b> 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 distribuirea țesuturilor și a celulelor umane	<a href="#">32006L0086</a>	14/11/2006	Fără dată finală	-
25.	<b>Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 699/2014</b> al Comisiei din 24 iunie 2014 privind designul pentru logoul comun destinat identificării persoanelor care oferă medicamente spre vânzare la distanță către populație și cerințele tehnice, electronice și criptografice pentru verificarea autenticității	<a href="#">32014R0699</a>	02/07/2014	Fără dată finală	-
26.	<b>Decizia de punere în aplicare a Comisiei din 23 ianuarie 2013</b> privind evaluarea cadrului de reglementare al unei țări terțe aplicabil substanțelor active ale medicamentelor de uz uman și a activităților de control și de punere în aplicare respective, în temeiul articolului 111b din Directiva 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului <b>(2013/51/UE)</b>	<a href="#">32013D0051</a>	13/02/2013	Fără dată finală	-
27.	Recomandarea Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind mediile fără fum de tutun	<a href="#">32009H1205</a>	30/11/2009	Fără dată finală	-
28.	Decizia Comisiei din 5 septembrie 2003 privind utilizarea fotografiilor color sau a altor ilustrații ca avertismente referitoare la sănătate pe pachetele de țigări <b>[notificată cu numărul C (2003) 3184]</b>	<a href="#">32003D0641</a>	05/09/2003	Fără dată finală	-
29.	<b>Regulamentul (CE) nr. 273/2004</b> al Parlamentului European și al Consiliului din 11 februarie 2004 privind precursorii drogurilor	<a href="#">32004R0273</a>	18/02/2004	Fără dată finală	Actul UE a fost transpus parțial prin transpus în Legea nr. 382/1999 însă, ulterior transpunerii a fost modificat



					ultima dată prin Regulamentul delegat (UE) 2023/196
<b>30.</b>	<b>Regulamentul (UE) 2022/2372</b> 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	<a href="#">32022R2372</a>	<b>26/12/2022</b>	<b>Fără dată finală</b>	-