

PROIECT

PARLAMENTUL ROMÂNIEI

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENATUL

LEGE

**privind reglementarea condițiilor de punere pe piață a
plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante,
halucinogene, euforice, psihotrope și derivațiilor acestora**

Parlamentul României adoptă prezenta lege:

**Capitolul I
Dispoziții generale**

Art. 1

(1) Prezenta lege reglementează modul în care se pun în consum și se folosesc plantele, substanțele, preparatele cu caracter halucinogen, euforic, sedativ, stupefiant, psihotrop sau alți compuși derivați, altele decât cele reglementate prin Legea nr. 339/2005, Legea 143/2000 și OUG 6/2010 și instituie o serie de măsuri privind controlul instituțional asupra acestor activități.

(2) Prin termenul *produs*, regăsit în textul prezentei legi, se înțelege atât planta, substanța, amestecul sau preparatul cu caracter halucinogen, euforic, sedativ, stupefiant, psihotrop sau alți compuși derivați, cât și echivalentele asimilate acestora, inclusiv canabionizii sintetici, altele decât cele reglementate prin Legea nr. 339/2005, Legea 143/2000 și OUG 6/2010, indiferent de denumirea comercială a acestora sau încadrarea ori neîncadrarea lor sub denumirea populară de *etnobotanice*.

(3) Prin *punere în consum*, conform prezentei legi, se înțeleg activitățile de producere, distribuire, cu sau fără foloase, și comercializare.

(4) Prin textul prezentei legi, se substituie activității de producere și activitățile de cultivare, fabricare, extragere, preparare sau transformare a produselor definite la alin. (2).

Art. 2 - Se interzic pe teritoriul României activitățile privind producerea, comercializarea sau distribuția produselor definite la art. 1, alin. (2), fără autorizație specială emisă pe produs și pe agentul economic.

Art. 3 - Punerea în consum a produselor definite la art. 1, alin. (2), fără respectarea dispozițiilor legale, se sancționează conform prezentei legi.

Art. 4 - Persoana care consumă produsele ce fac obiectul prezentei legi este presupusă ca victimă.

Capitolul II **Autorizarea produselor ce fac obiectul punerii în consum**

Art. 5

(1) Pot fi fabricate și puse în consum doar produsele autorizate special. Produsele care nu sunt autorizate, prin efectul prezentei dispoziții, sunt interzise, chiar dacă nu fac parte din lista cu produse considerată a fi completă, iar efectele lor sunt cunoscute de către persoanele fizice sau juridice care facilitează punerea acestora în consum, cu titlu gratuit sau contra unor foloase.

(2) Nu pot face obiectul autorizării produsele care nu au o utilitate medicală în domeniul tratării diverselor afecțiuni sau o utilitate în domeniul medicinei veterinare ori în domeniul creșterii și protejării diverselor culturi de plante.

(3) Prin termenul de utilitate se înțelege necesitatea folosirii unui produs din gama celor definite la art. 1, alin. (2) în raport cu afecțiunea medicală existentă sau natura culturii agricole, cu obligativitatea raportării la randamentul tehnic sau economic.

Art. 6

(1) Lista produselor cunoscute și, separat, cu specificația destinației în consum, care pot fi fabricate, distribuite și comercializate pe teritoriul României se

stabilește prin ordin comun al Ministrului Sănătății și al Ministrului Agriculturii și Dezvoltării Rurale.

(2) Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale au obligația de a întocmi o listă cu toate produsele cunoscute definite la art. 1, alin.

(2). În cadrul listei se vor întocmi rubrici separate ce vor conține informații cu privire la autorizare sau neautorizare în vederea punerii în consum.

(3) Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale au obligativitatea actualizării permanente a listei produselor autorizate, ori de câte ori consideră că este necesară această operațiune, prin prisma utilității existenței de noi produse în listă sau de diminuare a acesteia prin prisma pierderii caracterului de utilitate a unora din produsele ce fac obiectul prezentei legi. Obligația actualizării listei incumbă și în cazul descoperirii de noi produse din gama celor definite la art. 1, alin. (2) și care nu pot fi supuse autorizării.

(4) Produsul retras din lista celor autorizate nu mai poate fi pus în consum.

(5) În condițiile în care s-a operat retragerea din lista produselor autorizate, producătorii, distribuitorii și comercianții care mai au în stoc astfel de produse au obligația de a le depozita 90 de zile sub regim special, iar apoi, în condițiile în care consumul acestora rămâne neautorizat, se distrug conform normelor în materie de mediu și conform dispozițiilor cuprinse în prezenta lege.

(6) Lista produselor precum și orice modificare apărută asupra acesteia se face publică și prin intermediul site-ului Ministerului Sănătății și Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale, în maxim 5 zile de la adoptarea ordinului comun al ministrului sănătății și al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale.

Art. 7

(1) În vederea cuprinderii unor noi produse în lista celor autorizate, orice persoană care are un interes legitim poate solicita o actualizare a listei Ministerului Sănătății și Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale.

(2) Solicitarea se face în scris, iar termenul de analiză asupra utilității solicitării se face în termen de maximum 90 de zile de la momentul înregistrării acesteia.

(3) Modelul de solicitare cu motivarea aferentă și quantumul taxei de autorizare a substanței sau produsului se vor stabili prin ordin comun al ministrului sănătății și ministrul agriculturii și dezvoltării rurale.

Capitolul III

Autorizarea folosirii produselor în domeniul cercetării

Art. 8

- (1) În domeniul cercetării medicinei umane, autorizarea produselor folosite ce fac obiectul art. 1 din prezenta lege se face de către Ministerul Sănătății prin ordin al ministrului.
- (2) În domeniul cercetării medicinei veterinare și al cercetării botanice, autorizarea produselor folosite se face de către Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale prin ordin al ministrului.
- (3) În condițiile unei cercetări asupra spectrului uman, pe de o parte, și veterinar sau botanic, pe de altă parte, este necesară obținerea ambelor autorizații. Obținerea ambelor autorizații este obligatorie și pentru cazurile în care operațiunile de cercetare au ca obiectiv crearea de produse și/sau observarea de efecte ale acestora asupra persoanelor.
- (4) Autorizarea se obține, la cererea motivată a institutului de cercetare cu privire la scopul și cantitatea necesară, în termen de cel mult 60 de zile de la data înregistrării acesteia.
- (5) Termenul de valabilitate al autorizației asupra folosirii produselor în domeniul cercetării este de 180 de zile de la momentul eliberării acesteia.
- (6) Termenul de valabilitate poate fi prelungit ori de câte ori necesitatea o impune, cu 90 zile, în condițiile admiterii unei cererii depusă în acest sens, cu minimum 20 de zile, înainte de expirarea termenului de valabilitate a autorizației.
- (7) Eliberarea autorizației de folosire a produselor cât și prelungirea valabilității acesteia în vederea desfășurării activităților de cercetare este scutită de taxă.
- (8) Modelul de cerere și modul de acordare a autorizațiilor se vor stabili prin ordine ale ministerelor sănătății și al agriculturii și dezvoltării rurale. Tot prin ordine de ministru se aprobă și metodologii distincte pentru cazurile în care operațiunile de cercetare au ca obiectiv crearea de produse.
- (9) În condițiile finalizării etapelor de cercetare ce necesită folosirea produselor, institutele de cercetare au obligația de a înainta un raport către Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale.
- (10) Raportul trebuie să conțină elemente cu privire la data finalizării utilizării produselor, cantitatea de produse folosite și elementele de noutate cu privire la produsele folosite, în condițiile în care acestea rezultă în urma obiectului cercetărilor.

- (11) Transmiterea raportului se va face în termen de maximum 15 zile de la finalizarea operațiunilor de cercetare.
- (12) Autorizația de folosire a produselor începează de la data finalizării operațiunilor de cercetare menționate în rapoartele întocmite.
- (13) Institutul de cercetare are obligația de a le transmite Ministerului Sănătății sau Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale orice alt element de noutate cu privire la produs care survine ulterior depunerii raportului, în termen de maximum 15 zile de la constatarea acestuia.

Capitolul IV

Autorizarea producătorilor, distribuitorilor și comercianților de produse

Art. 9

- (1) Activitățile prevăzute la art. 1 alin. (3) și (4) sunt interzise a fi desfășurate de non - comercianți.
- (2) Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale vor întocmi lista producătorilor autorizați, lista distribuitorilor autorizați și lista comercianților autorizați, prin ordin comun de ministru.
- (3) Listele se actualizează prin ordinul comun al ministrului sănătății și al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale și, ori de câte ori apar modificări, și se fac publice, inclusiv prin site-ul Ministerului Sănătății și al Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale, în termen de maximum 5 zile de la orice modificare.

Art. 10

- (1) Producătorii, distribuitorii și comercianții de produse au obligația de a notifica Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale în vederea autorizării.
- (2) De la depunerea documentației necesare autorizării, termenul maxim de verificare și emitere a autorizației de către ministerele de resort este de 60 de zile.

Art. 11

- (1) Documentația necesară autorizării va cuprinde, în mod obligatoriu:
- a) copie a certificatului de înregistrare la registrul comerțului;
 - b) copie după actul constitutiv;

c)dovada înregistrării punctelor de lucru;

d)cazier fiscal;

e)copii după actele de identitate ale asociațiilor sau ale acționarilor;

f)cazierile judiciare ale asociațiilor sau ale acționarilor și ale persoanelor angajate care au calificările superioare necesare în domeniul medical, farmaceutic, medico – veterinar, agricol, al chimiei sau al biologiei, după caz;

g)copii după actele de studii ale administratorilor sau ale angajațiilor, din care să reiasă calificarea superioară necesară în domeniul medical, farmaceutic, medico – veterinar, agricol, al chimiei sau al biologiei, după caz.

(2) Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale, prin ordin comun al ministrilor, au posibilitatea de a stabili și criterii suplimentare în vederea acordării autorizațiilor de producător, distribuitor sau comerciant.

Art. 12

(1) Distribuitorii și comercianții de produse au obligația de a le pune în consum doar prin intermediul locațiilor special amenajate și doar în scopul destinat produsului.

(2) Se interzic comercializarea, distribuirea, oferirea gratuită, transmiterea sau intermedierea transmiterii plantelor, substanțelor, preparatelor menționate la art. 1 alin. (2), precum și a plantelor, produselor vegetale și / sau substanțelor care prin forma ambalajului, conținut, prezentare, instrucțiuni de utilizare, publicitate sau denumire, induc sau pot induce ideea că utilizarea acestora, indiferent de procedeul de administrare, ar putea avea efecte similare celor ale plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante, halucinogene, sedative, euforice sau psihotrope ori pot fi asemănate cu medicamentele sau suplimentele alimentare fără ca ele să fie autorizate sau, după caz, notificate și înregistrate conform prevederilor legale:

a)În structurile de vânzare situate la o distanță mai mică de 200 metri de unitățile de învățământ și educație de toate gradele, cămine și locuri de cazare pentru elevi și studenți, cantine, instituții de cultură, tabere școlare, baze și complexe cultural-sportive, palate și cluburi ale copiilor și elevilor;

b)Parcuri publice, lăcașe de cult, instituții publice, locuri de agrement și distracții, gări, autogări, porturi și aeroporturi, precum și la o distanță mai mică de 200 de metri față de acestea.

(3) Distribuitorii și comercianții autorizați pot pune în consum produsele doar prin punctele de desfacere ce respectă prevederile alin. (2) lit. a), b), excepție de

la regula privind distanța putând face doar punctele farmaceutice și de farmacie veterinară autorizate.

Art. 13

(1) În primele 6 luni de la intrarea în vigoare a prezentei legi, în funcție de destinația produselor, producătorii, distribuitorii și comercianții ce intră sub incidența prezentei legi au obligația de a avea personal calificat prin absolvirea unor cursuri de specializare.

(2) Persoanele ce pot absolvii cursuri speciale de formare profesională trebuie să facă dovada faptului că nu figurează cu fapte înscrise în cazierul judiciar și că au pregătirea superioară necesară desfășurării activităților specifice domeniului de activitate, cuprinse la art. 11 lit. g).

Capitolul V

Comercializarea și promovarea produselor

Art. 14

(1) Agentul economic solicitant al autorizației speciale de punere în consum pe teritoriul României a produselor ce fac obiectul prezentei legi emisă de Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale trebuie să dețină certificate de calitate emise de un laborator autorizat agreat de Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale, analize prin care să se facă dovada că produsele supuse comercializării nu conțin canabinoizi sintetici sau alte substanțe din gama menționată la art 1 alin. (2).

(2) În cazul activităților prevăzute în cod CAEN 4776 – comerț cu amănuntul al florilor, plantelor și semințelor, comerț cu amănuntul al animalelor de companie și al hranei pentru acestea, în magazine specializate - solicitantul va prezenta o declarație pe proprie răspundere, autentificată, dacă obiectul de activitate cuprinde sau nu, comercializarea produselor de tip *etnobotanic* sau *psihotrop* și va face dovada că este autorizat conform prezentei legi.

Art. 15

(1) Pe teritoriul României se interzice publicitatea de orice fel și prin orice mijloace care, prin conținut, sugerează sau stimulează consumul de produse

definite la art. 1 alin. (2) sau ideea de magazine etnobotanice, spice shop-uri, weed shop-uri sau orice alt tip de magazin profilat pe punerea în consum a acestor produse.

(2) Sunt exceptate de la prevederile alin. (1) campaniile de prevenire și combatere a consumului de droguri desfășurate de autoritățile de stat, locale sau societatea civilă și publicațiile științifice sau profesionale, recunoscute pe plan național, destinate cercetătorilor sau profesioniștilor.

Art. 16

(1) Comerțul online de produse definite la art. 1 este interzis.

(2) Producătorii, distribuitorii și comercianții autorizați pot uza, prin intermediul internetului, de facilitățile legate de prezentarea denumirii produselor autorizate, prețul acestora, cât și indicarea locațiilor punctelor de lucru autorizate de unde se pot ridica produsele. În mod obligatoriu, producătorii, distribuitorii și comercianții au obligația de a prezenta pe site-uri prospectele produselor autorizate și condițiile legale ce trebuie îndeplinite la achiziționare.

Capitolul VI

Consumatorul final și controlul instituțional

Art. 17

(1) Produsele nu se pot pune în consum decât în scopul autorizat și trebuie utilizate de către consumatorul final în termen de maxim 30 de zile de la procurare, excepție de la termen făcând domeniul cercetării.

(2) În situațiile în care s-a estimat un necesar mai mare de astfel de produse pentru folosirea în scopul autorizat, în condițiile în care pacientul sau cultura nu mai necesită tratament sau operațiunile de cercetare nu mai implică utilizarea cantităților de produse, se va proceda la distrugerea stocului suplimentar conform normelor de mediu și cu aplicarea procedurilor regăsite în cadrul art. 24 alin. (4) din prezenta lege cu privire la comisia de supraveghere. Termenul de 5 zile pentru notificări curge de la data constatării apariției stocului suplimentar.

Art. 18

(1) Persoana fizică poate consuma astfel de produse doar în vederea tratării anumitor afecțiuni de ordin medical și doar la recomandarea scrisă a medicului specialist și sub strictă supraveghere cu privire la etapa administrării produsului.

Art. 19

(1) Folosirea produselor ce fac obiectul prezentei legi asupra animalelor în tratamentele medico-veterinare se face doar cu aprobarea unui medic specialist și sub strictă supraveghere cu privire la etapa administrării produsului.

Art. 20

(1) Achiziționarea acestor produse se face la cererea strictă efectuată în scris de către specialistul indicat la articolele 17 alin. (1) și 18 (1).

(2) Medicul specialist notifică, în cazul unui tratament specific, în maximum 24 de ore, Direcția de Sănătate Publică a județului sau, după caz, a municipiului București.

(3) Medicul veterinar notifică, în cazul unui tratament specific, în maximum 24 de ore, Direcția de Sănătate Veterinară a județului sau, după caz, a municipiului București.

(4) Distribuitorii și comercianții sau, după caz, unitățile spitalicești au obligația de a notifica, în paralel, în termen de 24 de ore, Direcția de Sănătate Publică a județului și Direcția Sanitar Veterinară a județului, respectiv ale municipiului București.

(5) Notificările trebuie să cuprindă în mod obligatoriu:

- a) denumirea, parafa și semnătura medicului specialist;
- b) numele, prenumele și codul numeric personal al beneficiarului persoană fizică sau date cu privire la animal și la proprietarul acestuia;
- c) diagnosticul pacientului;
- d) denumirea produsului;
- e) cantitatea de produs achiziționată;
- f) denumirea furnizorului de produse;
- g) locația punctului de achiziționare.

(6) În condițiile apariției de neconcordanțe între cele două notificări sau în condițiile în care nu ajunge la termen una din notificări, instituțiile abilitate cu colectarea acestor notificări au obligația ca în termen de maxim 24 de ore să

notifice Inspectoratele de Poliție ale județelor, respectiv al municipiului București, după caz.

Art. 21

(1) Achiziționarea produselor de către cultivatorii din domeniul agricol, persoane fizice sau juridice, este interzisă, cu excepția cazului în care necesitatea achiziționării este certificată de către Direcția Județeană pentru Agricultură și Dezvoltare Rurală, respectiv a municipiului București.

(2) În vederea efectuării diverselor tratamente necesare culturilor, Direcțiile Județene pentru Agricultură și Dezvoltare Rurală înregistrează într-un registru special următoarele elemente:

- a) numele, prenumele și codul numeric personal al cultivatorului persoană fizică sau denumirea și codul unic de înregistrare al persoanei juridice cultivate;
- b) descrierea culturilor ce necesită intervenție cu privire la tipul plantelor, cantitatea sau suprafața acestora de întindere și motivația intervenției cu astfel de produse;
- c) denumirea produsului;
- d) cantitatea de produs necesară achiziționării.

(3) Distribuitorii și comercianții au obligația de a notifica Direcțiile Județene pentru Agricultură și Dezvoltare Rurală, în termen de maximum 24 de ore de la vânzare, cu privire la cantitatea vândută și persoanele față de care s-au efectuat operațiunile.

(4) Cultivatorii au obligația de a notifica, în termen de maximum 72 de ore de la achiziționare, Direcțiile Județene pentru Agricultură și Dezvoltare Rurală ce i-au înmânat certificatele cu privire la achiziționarea de produse indicând cantitatea achiziționată și denumirea furnizorului cât și locația punctului de comercializare.

(5) În condițiile apariției de neconcordanțe între cele două notificări sau în condițiile în care nu ajunge la termen una din notificări, instituțiile abilitate cu colectarea acestor notificări au obligația ca în termen de maximum 24 de ore să notifice Inspectoratele de Poliție ale județelor, respectiv al municipiului București, după caz.

Art. 22

(1) Persoanele care au fost depistate consumând produse definite la art. 1 alin. (2) au obligația de a furniza toate informațiile deținute cu privire la persoanele fizice sau juridice care au facilitat distribuirea sau comercializarea acestora.

Art. 23

(1) Medicii sau personalul auxiliar care depistează în tratarea sau diagnosticarea unui pacient faptul că aceștia sunt consumatori de produse definite de art. 1 alin. (2) au obligația de a notifica cu celeritate Inspectoratele de Poliție județene, respectiv al municipiului București, după caz.

(2) Prin termenul de celeritate se înțelege un interval de maximum 6 ore de la constatare.

Art. 24

(1) Producătorii, distribuitorii și comercianții autorizați au obligația să întocmească și să transmită, la momentul începerii activității dar și în decursul primelor 10 zile ale fiecărei luni calendaristice, o informare, în funcție de destinația produselor, către direcțiile județene de sănătate publică, sanitar – veterinare ori pentru agricultură și dezvoltare rurală, după caz ale municipiului București, care să cuprindă elementele detaliate cu privire la rulajul față de stocul existent, pe fiecare produs în parte, la începutul lunii anterioare, precum și cu privire la noile produse aflate în inventar.

(2) La etapa distrugerii stocurilor de produse scoase din regimul autorizării, se va întocmi o comisie de supervizare constituită, în mod obligatoriu, din doi reprezentanți ai inspectoratelor județene de poliție sau al municipiului București și câte un reprezentant al direcțiilor pentru agricultură și dezvoltare rurală agricole, al direcțiilor de sănătate publică și al direcțiilor sanitar - veterinare de pe raza județelor sau a municipiului București, după caz.

(3) Producătorul, distribuitorul sau comerciantul are obligația de a notifica toate instituțiile menționate la alin. (2) cu privire la data, ora și locația unde va avea loc distrugerea stocului, dar și cu privire la elementele descriptive ale acestuia, cu cel puțin 5 zile înaintea expirării perioadei legale de stocare.

(4) Produsele confiscate în baza art. 31 alin. (1) se vor stoca încă 60 de zile de la comunicarea hotărârii judecătoarești rămasă definitivă și irevocabilă, iar apoi acestea sunt supuse operațiunilor de distrugere sub supravegherea comisiei de supervizare.

Art. 25

(1) Direcțiile județene de sănătate publică, sanitar – veterinare și direcțiile județene pentru agricultură și dezvoltare rurală sau ale municipiului București, care sunt abilitate prin prezenta lege să primească informări cu privire la stocuri și consum, au obligația de a urmări informațiile primite și de a notifica inspectoratele județene de poliție sau al municipiului București, după caz, în condițiile în care se constată neconcordanțe, în termen de maximum 3 zile.

Art. 26

(1) Datele personale deținute cu privire la beneficiarii produselor și cu privire la consumatori nu au un caracter public.

(2) Comunicarea datelor personale se face în mod obligatoriu doar către instituțiile abilitate.

(3) Asigurarea confidențialității acestor date este o obligație ce incumbă și autorităților publice abilitate de prezenta lege cu colectarea de informații în vederea asigurării controlului instituțional.

Capitolul VII **Răspunderea juridică**

Art. 27

(1) Fapta persoanei fizice de a produce, în vederea consumului propriu, produse definite la art. 1, constituie infracțiune și se pedepsește cu închisoare de la 1 an la 5 ani.

(2) Fapta persoanei fizice de a produce, în vederea distribuirii cu titlu gratuit sau în scopul însușirii unor foloase, produse definite la art. 1 alin. (2) se pedepsește cu închisoarea de la 3 ani la 12 ani.

(3) Fapta persoanei fizice, care are calitatea de funcționar sau de cadru didactic, de a produce, în vederea distribuirii cu titlu gratuit sau în scopul însușirii unor foloase, produse definite la art. 1 alin. (2) se pedepsește cu închisoarea de la 3 ani la 15 ani.

(4) Fapta unei persoane fizice, care are una din calitățile de parlamentar, ministru, înalt funcționar public, ales local, magistrat, angajat al structurilor Ministerului Administrației și Internelor sau specializările regăsite în cuprinsul art. 11 din prezenta lege, de a produce, în vederea distribuirii cu titlu gratuit sau

în scopul însușirii unor foloase, produse definite la art. 1 alin. (2) se pedepsește cu închisoarea de la 5 ani la 15 ani.

(5) Tentativa se pedepsește.

Art. 28

(1) Fapta persoanei fizice de a distribui produse definite la art. 1 alin. (1), cu titlu gratuit sau în scopul însușirii unor foloase, se pedepsește cu închisoarea de la 3 ani la 10 ani.

(2) Fapta persoanei fizice, care are calitatea de funcționar sau de cadru didactic, de a distribui produse definite la art. 1, cu titlu gratuit sau în scopul însușirii unor foloase, se pedepsește cu închisoarea de la 3 ani la 12 ani.

(3) Fapta unei persoane fizice, care are una din calitățile de parlamentar, ministru, înalt funcționar public, ales local, magistrat, angajat al structurilor Ministerului Administrației și Internelor sau specializările regăsite în cuprinsul art. 11 din prezenta lege, de a distribui produse definite la art. 1, cu titlu gratuit ori în scopul însușirii unor foloase, se pedepsește cu închisoarea de la 5 ani la 12 ani.

(4) Tentativa se pedepsește.

Art. 29

Pentru faptele comise la art. 27 și 28, în condițiile în care produsele au caracterul de interzicere la consum definit la art. 5 alin. (1), la termenul minim al pedepselor se adaugă încă 1 an, iar la termenul maxim al pedepselor încă 3 ani.

Art. 30

(1) Pentru faptele incriminate de art. 27 alin. (2), art. 28 alin. (1) și art. 29 care sunt săvârșite de persoanele juridice se aplică amenda de la 50.000 lei la 500.000 lei și retragerea autorizației.

(2) În condițiile în care persoana juridică nu este autorizată și comite faptele de la alineatul precedent, se aplică amenda de la 200.000 lei la 1.000.000 lei.

(3) Administratorii persoanelor juridice sancționate conform prezentului articol răspund penal conform prevederilor aplicabile persoanelor fizice cuprinse în dispozițiile art. 27 – 29.

Art. 31 – (1) Ca măsură complementară față de subiecții infracțiunilor cuprinse la art. 27 – 30, se confiscă toate produsele definite la art. 1 deținute de persoanele fizice sau juridice care au încălcat dispozițiile legii.

(2) Odată cu confiscarea produselor are loc și confiscarea mijloacelor de producție ale acestora, precum și a mijlocaelor de facilitare a distribuirii cu titlu gratuit sau în scopul dobândirii de foloase. Se confiscă, totodată, și foloasele dobândite în urma săvârșirii activităților incriminate de alin. (1).

Art. 32

(1) Nerespectarea de către unitățile spitalicești, producători, distribuitori, comercianți, institutele de cercetare, medicii specialiști și cultivatori a termenelor stabilite de prezenta lege de a efectua notificările către instituțiile abilitate se sancționează cu avertisment.

(2) Dacă termenul a fost depășit cu mai mult de 48 de ore fapta constituie contravenție sancționată cu amendă cuprinsă între 5.000 de lei și 30.000 lei.

(3) Prevederile alin. (1) și (2) se aplică și instituțiilor publice care au obligația conform prezentei legi de a anunța Inspectoratele de Poliție județene sau al municipiului București, după caz, cu privire la anumite neconcordanțe sau lipsuri.

Art. 33

(1) Refuzul neîntemeiat al persoanelor juridice ce au calitatea de producător, distribuitor sau comerciant, de a furniza elementele impuse de prezenta lege către instituțiile competente în materie constituie infracțiune și se sancționează cu amenda de la 30.000 lei la 120.000 lei și retragerea autorizației de funcționare.

(2) În condițiile alineatului precedent, se sancționează și administratorul societății cu închisoarea de la 3 luni la 2 ani sau cu amendă de la 20.000 lei la 100.000 lei.

(3) Nerespectarea confidențialității datelor cu privire la persoanele care sunt consumatoare de produse definite la art. 1 alin. (2), prin divulgarea acestora către alte persoane decât autoritățile publice abilitate se sancționează cu închisoarea de la 3 luni la 1 an sau cu amenda de la 10.000 lei la 50.000 lei.

(4) Fapta incriminată la alin. (3) comisă de către persoana care are calitatea de funcționar, de cadru didactic, de medic sau de angajat al structurilor Ministerului Administrației și Internelor, care ia contact cu informațiile în

virtutea atribuțiilor de serviciu, se sancționează cu închisoarea de la 6 luni la 2 ani sau cu amendă de la 15.000 lei la 100.000 lei.

Art. 34

(1) Utilizarea comerțului online de către producătorii, distribuitorii și comercianții autorizați se sancționează cu amendă cuprinsă între 20.000 lei și 100.000 lei.

(2) În condițiile în care producătorul, distribuitorul sau comerciantul autorizat a mai fost sancționat pentru o astfel de faptă de comerț, se aplică sancțiunea retragerii autorizației și aplicarea amenzii cuprinsă între 50.000 lei și 250.000 lei.

Art. 35

(1) Distribuirea de produse definite la art. 1 alin. (1), cu titlu gratuit ori în vederea obținerii unor foloase, de către persoanele autorizate, dar prin intermediul punctelor neautorizate în acest sens, se sancționează cu amendă cuprinsă între 10.000 lei și 50.000 lei.

(2) În condițiile în care producătorul, distribuitorul sau comerciantul autorizat a mai fost sancționat pentru o astfel de faptă de comerț, se aplică sancțiunea suspendării pe termen de 90 de zile a autorizației și aplicarea amenzii cuprinsă între 20.000 lei și 100.000 lei.

Art. 36

(1) Fapta persoanei de a nu respecta prevederile art. 15 se sancționează cu amendă cuprinsă între 10.000 lei și 50.000 lei.

(2) În condițiile în care persoana a mai fost sancționată pentru fapta prevăzută la alineatul precedent, se aplică sancțiunea amenzii cuprinsă între 20.000 lei și 100.000 lei.

(3) Fapta producătorului materialelor publicitare sau a distribuitorului acestora și a furnizorului spațiului de publicitate ce intră în contradicție cu prevederile art. 15 se sancționează cu amendă cuprinsă între 20.000 lei și 100.000 lei.

Art. 37

(1) Distrugerea stocurilor fără notificarea instituțiilor abilitate sau fără participarea comisiei se sancționează cu amendă de la 20.000 lei la 100.000 lei.

Art. 38

(1) Nerespectarea dispozițiilor art. 23 alin. (1), (2) din prezenta lege de către medici și personalul auxiliar, se sănționează cu amendă cuprinsă între 1.000 lei și 5.000 lei.

Art. 39

(1) Persoanele depistate ca fiind consumatoare de produse definite la art. 1 alin. (2) care nu divulgă toate informațiile de care au cunoștință referitoare la persoanele fizice sau juridice care le-au facilitat consumul se pedepsesc cu închisoarea de la 3 luni la 2 ani.

(2) Răspunderea penală a persoanelor care comit fapte incriminate de legi ca fiind infracțiuni și se află, la momentul comiterii acestora, sub influența consumului de produse definite la art. 1, nu beneficiază de circumstanțe atenuante, cu excepția consumului accidental sau forțat sau ca urmare a tratamentului recomandat și urmat sub supravegherea medicului specialist.

(3) Comiterea, cu intenție, cu intenție depășită sau din culpă cu sau fără prevedere, de fapte incriminate de legi ca fiind infracțiuni de către persoane aflate sub influența consumului de produse definite la art. 1 alin (2) constituie circumstanțe agravante.

Art. 40

(1) Depășirea termenului de folosire de la momentul procurării și până la epuizarea stocului constituie contravenție și se pedepsește cu amenda de la 500 lei la 5.000 lei.

Capitolul VIII

Dispoziții tranzitorii și finale

Art. 41 - Prezenta lege intră în vigoare în termen de 30 de zile de la data publicării în Monitorul Oficial.

Art. 42 - În termen de 60 de zile de la intrarea în vigoare a legii, Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale elaborează normele de aplicare ale acesteia.

Această lege a fost adoptată de Camera Deputaților în ședința din _____, cu respectarea prevederilor art. 76 alin. (1) din Constituția României, republicată.

PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR,

ROBERTA ALMA ANASTASE

Această lege a fost adoptată de Senat în ședința din _____, cu respectarea prevederilor art. 76 alin. (1) din Constituția României, republicată.

PREȘEDINTELE SENATULUI

MIRCEA DAN GEOANĂ