

EXPUNERE DE MOTIVE

SECȚIUNEA 1 TITLUL PROIECTULUI DE ACT NORMATIV :

Lege privind combaterea operațiunilor cu produse susceptibile de a avea efecte psihoactive, altele decăt cele prevăzute de acte normative în vigoare

SECȚIUNEA A 2-A MOTIVUL EMITERII ACTULUI NORMATIV (*):

1. Descrierea
situației actuale

Începând cu anul 2008, societatea românească a început să se confrunte cu un fenomen care se amplifică exponențial, legat de dezvoltarea comercializării unor produse denumite generic „plante etnobotanice” și „droguri ușoare”, care, sub aceste denumiri comerciale manipulative care au scopul inducerii unei percepții pozitive din partea societății, ascund în realitate substanțe echivalente sau similare drogurilor de risc și de mare risc, producând stări halucinogene, atacând sistemul nervos central, efectele fiind ireversibile iar dependența instalându-se foarte rapid.

Noutatea absolută a fenomenului este tendința rețelelor implicate de a prezenta comercializarea și consumul acestor substanțe ca fiind legale, în timp ce efectele obținute sunt asemănătoare cu cele ale drogurilor interzise prin legislație. Mai mult, penetrarea extrem de rapidă în populație, în special în rândul tinerilor și chiar al adolescenților, se poate explica prin faptul că fenomenul a fost indus în special în țările din fostul bloc comunist, în care consumul drogurilor „clasice” este încă la dimensiuni reduse față de țările din lumea occidentală.

Practic fenomenul este necunoscut în țări precum SUA sau Franța, în schimb se manifestă exploziv în Polonia și România. În acest fel, caracterul de noutate și curiozitatea grupurilor țintă față de aceste produse sunt ridicate, iar la aceste aspecte se adaugă lipsa de experiență solidă a instituțiilor acestor state în combaterea pe scară amplă a unor astfel de fenomene.



În România, primele date și informații despre fenomen au fost culese în cursul anului 2008, iar începând cu luna februarie 2009 au fost identificate și monitorizate de către organele specializate ale MAI, toate magazinele cu acest profil de activitate.

Inițial au apărut site-uri de vânzare on-line care promovau amestecuri de plante sugestiv ambalate, ce aveau inscripționate frunze de cannabis, garantând o "satisfacție" ilegală într-un cadru legal. De obicei aceste site-uri sunt găzduite pe servere din afara țării pentru a se îngreuna identificarea lor, domeniile pe care acestea sunt create sunt diferite, iar Ip-urile sunt schimbate periodic. Comenzile pentru produse se pot face on-line sau telefonic iar livrările prin firmele de curierat rapid, poștă sau chiar prin diferite persoane dacă solicitările sunt din același oraș.

Ulterior au fost identificate aproximativ 450 de „magazine de vise” de acest fel, fără a fi identificate laboratoare care să prepare produsele, acestea venind gata ambalate și în amestecuri deja realizate, care sunt introduse în România prin firme de curierat rapid, preponderent din China, cu o valoare a pachetelor declarată sub 10 USD, pentru a fi evitat controlul vamal. De asemenea, acestea mai sunt introduse în țară și din Germania, Olanda, Italia și Anglia.

Majoritatea substanțelor comercializate nu au o reglementare specială conform legilor în vigoare și nici nu au o destinație specifică, fapt de care profită comercianții ale căror magazine au avizele necesare desfășurării activității și autorizația de funcționare de la primăriile orașelor în care-și desfășoară activitatea. Totodată, deși pe majoritatea produselor se menționează faptul că nu sunt destinate consumului uman, forma de prezentare, denumirea, cantitatea conținutului și prețul sugerează, în mod indubitabil, că sunt destinate consumului uman. Produsele care au ambalaje/etichete în limba română cuprind informații false privind conținutul acestora, inducând în eroare consumatorii asupra efectelor generate, sugerând chiar, prin denumire și prezentare că respectivele produse au efecte benefice sănătății. De cele mai multe ori produsele nici nu conțin substanțele înscrise pe ambalaj, unele produse putând conține chiar droguri din categoria celor care sunt explicit interzise chiar prin legislația în vigoare. În multe cazuri s-a constatat că produsele nu au documente de proveniență, documente de import,



avize/autorizări/certificate de conformitate sau că prevederile financiar-fiscale generale referitoare la comercializarea produselor nu sunt respectate de către comercianți.

Costurile și volumul analizelor de laborator necesare pentru evidențierea existenței unor substanțe introduse sub control în aceste produse sunt foarte mari blocând deseori activitatea Laboratorului de Analiză și Profil al Drogurilor din cadrul I.G.P.R.

Eforturile depuse pentru combaterea acestui fenomen sunt zădărnice de ușurința cu care se poate modifica formula chimică a substanțelor nocive, astfel încât la scurt timp după modificarea cadrului legislativ, au apărut pe piață alte substanțe cu structură chimică diferită care nu sunt introduse sub control, pot fi comercializate liber, identificarea lor fiind deosebit de dificilă. Distribuitorii acestor produse, înlocuiesc foarte des tipul substanței prezente sub o anumită denumire comercială, cunoscând faptul că pentru a fi identificată este nevoie de timp și analize de laborator complexe și costisitoare, iar pentru introducerea acesteia sub control se impune efectuarea de studii de către Ministerul Sănătății, care să reflecte în mod cert efectele negative asupra sănătății populației.

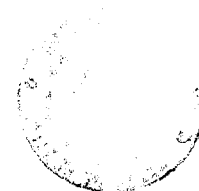
Potrivit raportărilor Unităților de Primiri Urgențe, la nivelul întregii țări, în anul 2009, s-au înregistrat 1195 de cazuri de persoane care au solicitat asistență spitalicească, printre acestea aflându-se și un număr mare de minori, iar în anul 2010 s-au înregistrat 2760 de cazuri din care în prima jumătate a anului 2010, s-au raportat 721 de cazuri, de la cele ușoare pînă la cazuri foarte grave.

Toate aceste elemente ne îndreptătesc să susținem că, de fapt, ne aflăm în fața unei forme noi de manifestare a unui flagel cu mult mai vechi, și anume comercializarea și consumul de droguri cu risc ridicat pentru sănătatea populației, care trebuie tratată cu aceeași atenție și cu aceleași metode ferme din punctul de vedere al autorităților și instituțiilor statului.

La începutul anului 2010, la propunerea Ministerului Sănătății, a fost adoptată Ordonanța de Urgență a Guvernului nr. 6/2010, prin intermediul căreia au fost puse sub control plantele și substanțele cu efect psihoactiv identificate în produsele aflate pe piață la momentul respectiv. Totodată, prin intermediul acestui act



	<p>normativ a fost reglementată posibilitatea completării mai facile a anexelor celor două legi, doar prin hotărâre a Guvernului.</p> <p>Ulterior acestui demers, tot la propunerea Ministerului Sănătății, a fost adoptată Hotărârea de Guvern nr. 575/2010 de completare a anexelor la Legea 143/2000 și la Legea 339/2005.</p> <p>Prin intermediul celor două acte normative au fost interzise un număr de încă 43 de plante și substanțe cu efect psihoactiv.</p> <p>Potrivit prevederilor Legii 339/2005, Ministerul Sănătății poate controla și aplica sancțiuni doar acelor unități special autorizate pentru activitatea cu stupefiante și psihotrope (fabrici de medicamente, depozite, cabinete medicale, etc). Până în prezent, niciunul dintre magazinele care comercializează produse psihoactive nu a solicitat autorizație la Ministerul Sănătății.</p> <p>În vederea elaborării propunerilor de completare a listelor plantelor și substanțelor stupefiante și psihotrope, Ministerul Sănătății acționează ca urmare a sesizării primite din partea Laboratorului Central de Analiză a Drogurilor din cadrul Inspectoratului General al Poliției Române, singura instituție în măsură să identifice noile substanțe apărute.</p> <p>Cu toate că Listele au fost actualizate în cursul anului 2010 de două ori, apariția pe piață de noi substanțe face ca măsurile întreprinse de către autorități să fie eficiente doar parțial. Comercianți specializați continuă să își desfășoare activitatea cu astfel de substanțe, oferind spre vânzare în permanență produse noi, potențial extrem de periculoase pentru sănătatea persoanelor.</p> <p>Având în vedere cele menționate mai sus, devine evident faptul că simpla elaborare a unor liste cu aceste noi substanțe psihoactive (care devin cu ușurință desuete din cauza rapidității cu care se pot crea noi substanțe) nu este suficientă pentru contracararea acestui fenomen. Sunt necesare eforturi conjugate ale tuturor instituțiilor statului și ale autorităților publice locale, care să abordeze diferitele fațete ale acestei probleme extrem de complicate.</p> <p>Avand in vedere numărul în continuă creștere al persoanelor care sunt intoxicate ca urmare a consumului plantelor și substanțelor menționate și riscurile extreme de grave pentru sănătate, este imperios necesară promovarea prezentului proiect de act normativ .</p>
2. Schimbări preconizate	Prin prezenta lege se va stabili cadrul legal aplicabil preparatelor, substanțelor, plantelor, ciupercilor sau combinații



ale acestora susceptibile să aibă efecte psihoactive, asemănătoare celor produse de substanțele sau preparatele stupefiante ori psihotrope, plantele sau substanțele aflate sub control național, altele decât cele care au regimul juridic stabilit prin acte normative în vigoare, și instituie măsuri de prevenire, control și combatere a consumului în vederea protejării sănătății populației de acțiunile negative ale acestora.

De asemenea, se vor stabili semnificațiile unor termeni și expresii, precum: substitut, operator, reprezentant autorizat, publicitate, efecte psihoactive, consumul, regim juridic al produsului și autorizație.

Totodată orice operator ce va desfășura sau intenționează să desfășoare operațiuni cu produse susceptibile de a avea efecte psihoactive prin consum, chiar dacă scopul declarat al acestuia nu este consumul, altele decât cele care au regimul juridic stabilit prin acte normative în vigoare, are obligația de a solicita A.N.S.V.S.A. o autorizație, astfel cum este definită la art. 2 lit. h).

De asemenea, operatorul sau reprezentantul autorizat va depune la A.N.S.V.S.A. în vederea obținerii autorizației următoarele: cerere de autorizare; caracteristicile calitative și cantitative ale tuturor constituenților produsului; evaluarea riscurilor psihoactive pe care le-ar putea prezenta; descrierea metodei de fabricație și de control utilizate de fabricant; explicațiile privind măsurile de precauție și siguranță ce trebuie luate pentru ca produsul să nu fie sau să nu poată fi consumat; rezultatele testelor fizico-chimice, biologice sau microbiologice și toxicologice, după caz; o machetă a ambalajului primar și, după caz, a ambalajului secundar, precum și modalitatea de utilizare recomandată; dovada achitării tarifului de autorizare; orice alte documente sau informații pe care le consideră relevante pentru obținerea autorizației.

De asemenea, A.N.S.V.S.A. va analiza documentația depusă și va transmite mostrele furnizate de solicitant laboratoarelor acreditate, în funcție de specificul produsului.

De asemenea, după obținerea rezultatului analizelor de laborator, o copie certificată a acestora se va transmite de către A.N.S.V.S.A. spre evaluare, comisiei constituită atât din specialiști ai Ministerului Sănătății din comisia de farmacologie clinica, toxicologie și toxicodependență și din comisia de

psihiatrie, cât și din specialiști ai Ministerului Administrației și Internelor din structurile specializate, în vederea certificării dacă produsul are sau nu efecte psihoactive.

Nominalizarea persoanelor ce fac parte din comisia se aproba prin ordin comun al ministrului sănătății și al ministrului administrației și internelor

De asemenea, dacă în urma evaluării se va constata că produsul pentru care se solicită autorizarea este substituit, A.N.S.V.S.A. se va comunica solicitantului refuzul de eliberare a autorizației, în condițiile prezentei legi și va notifica Ministerul Sănătății în vederea efectuării demersurilor necesare pentru înscrierea substitutului într-unul dintre tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope, cu modificările și completările ulterioare și respectiv la Legea nr. 143/2000 privind combaterea traficului și consumului ilicit de droguri cu modificările și completările ulterioare. Dacă în urma evaluării se va constata că produsul pentru care se solicită autorizarea nu este substituit, A.N.S.V.S.A. va elibera autorizația pentru operațiunile și produsele solicitate, în termen de 30 de zile de la data obținerii rezultatelor analizelor și evaluărilor.

De asemenea, respingerea cererii de autorizare va putea fi contestată de solicitant la instanța competentă, în condițiile legii.

De asemenea, procedura de autorizare, inclusiv cea privind desfășurarea analizelor și evaluărilor prevăzute la art.6 și 7, modelul cererii de autorizare, modelul autorizației, precum și cuantumul tarifelor de autorizare se vor stabili prin ordin comun al ministrului sănătății, al ministrului administrației și internelor, și al președintelui autorității naționale sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, care se va emite în termen de maxim 10 zile de la intrarea în vigoare a prezentei legi.

De asemenea, în cazul în care există sau se presupune în mod justificat că există un risc de a se efectua operațiuni cu produse susceptibile de a avea efecte psihoactive, împuternicitii legali ai Ministerului Sănătății, ai Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor și ai Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, însoțite de organele poliției, vor adopta măsuri de precauție, care pot consta în blocarea mărfii, retragerea de pe piață, interzicerea utilizării produselor, suspendarea activităților, publicității, sau, după caz,

închiderea provizorie a locațiilor în care aceste operațiuni se desfășoară.

De asemenea, ori de câte ori în cadrul unei activități de control, efectuate potrivit dispozițiilor legale în vigoare, se presupune în mod justificat că se efectuează operațiuni ce au ca obiect produse susceptibile de a avea efecte psihoactive, orice organ de control va sesiza organele de urmărire penală competente.

De asemenea, nerespectarea de către furnizorii de servicii prin mijloace electronice, a obligației de a bloca accesul la site în termen de 12 ore de la primirea solicitării prevăzute la art. 13 alin.(2) și 14 alin. (2) din partea Ministerului Comunicațiilor și Societății Informaționale, constituie contravenție și se sancționează cu amendă de la 50.000 lei la 100.000 lei. Totodata constatarea contravențiilor și aplicarea sancțiunilor prevăzute la alin.(1) se fac de către personalul împuternicit din cadrul Ministerului Comunicațiilor și Societății Informaționale.

De asemenea, fapta persoanei care, fără a deține autorizație eliberată în condițiile prezentei legi, efectuează operațiuni cu produse știind că acestea sunt susceptibile de a avea efecte psihoactive, constituie infracțiune și se pedepsește cu închisoare de la 2 la 8 ani și interzicerea unor drepturi, dacă fapta nu constituie o infracțiune mai gravă. Totodata fapta persoanei care, fără a deține autorizație eliberată în condițiile prezentei legi, efectuează operațiuni cu produse despre care trebuia sau putea să prevadă că sunt susceptibile de a avea efecte psihoactive, constituie infracțiune și se pedepsește cu închisoare de la 1 la 3 ani.

De asemenea, fapta persoanei care, cu intenție, efectuează operațiuni cu produse susceptibile de a avea efecte psihoactive, pretinzând sau disimulând că acestea sunt produse autorizate potrivit legii sau a căror comercializare este permisă de lege, constituie infracțiune și se pedepsește cu închisoare de la 3 la 10 ani și interzicerea unor drepturi, dacă fapta nu constituie o infracțiune mai gravă.

De asemenea, dacă faptele prevăzute la art. 16 și 17 au avut ca urmare vătămarea uneia sau mai multor persoane care necesită pentru vindecare îngrijiri medicale de cel mult 60 de zile, pedeapsa este închisoarea de la 6 la 12 ani, și interzicerea unor drepturi, dacă fapta nu constituie o infracțiune mai gravă.

	<p>De asemenea, constituie infracțiune și se pedepsește cu închisoare de la 6 luni la 3 ani sau cu amendă împiedicarea, sub orice formă, a personalului cu atribuții de control din cadrul autorităților competente de a intra, în condițiile prevăzute de lege, în timpul programului normal de lucru, în sedii și incinte, cu scopul efectuării controlului.</p> <p>De asemenea, publicitatea făcută oricăror produse, pretinzând în mod credibil că prin consum acestea produc efecte psihoactive constituie infracțiune și se pedepsește cu închisoare de la 1 la 3 ani și interzicerea unor drepturi.</p> <p>De asemenea, infracțiunile prevăzute de prezenta lege sunt de competența Direcției de Investigare a Infracțiunilor de Criminalitate Organizată și Terorism.</p>
3. Alte informații	<p>Până recent, legislația țărilor europene în combaterea comercializării și consumului de astfel de substanțe se baza pe enumerarea exhaustivă a substanțelor interzise, așa cum este cazul în Slovenia, Spania, Lituania, Danemarca, inclusiv în România. Dezavantajul unei astfel de abordări este creat de imposibilitatea practică de a modifica permanent aceste liste, astfel încât să se țină pasul cu noile substanțe apărute pe piață. Formule legislative mai recente sunt cea letoniană, care a modificat legea privind tutunul, în sensul interzicerii vânzării amestecurilor de plante al căror consum produce efecte psihoactive, și cea poloneză, care renunță la enumerare în favoarea unei descrieri generice a acestor substanțe și a efectelor nocive pe care le pot avea asupra organismului uman.</p> <p>În Polonia, în cursul anului 2010, urmare a mai multor zeci de decese cauzate de consumul de substanțe halucinogene conținute de amestecuri de plante halucinogene, autoritățile sanitare poloneze și cele ale poliției au demarat prin Ordin al ministrului sănătății o vastă acțiune de control în peste 1.800 de magazine care comercializau substanțe etnobotanice. Concomitent a fost inițiat un Proiect de modificare a legislației poloneze existente la acea dată, în special a Legii privind prevenirea abuzului de droguri.</p> <p>Prin noua lege elaborată de Guvernul Poloniei și aprobată de Parlament în noiembrie 2010, este introdus și definit termenul de "substitut". Noțiunea de „substitut” este definită de legiuitorul polonez astfel: o substanță, de origine naturală sau sintetică, în</p>

	<p>orice stare fizică, sau un produs, plantă, ciupercă sau părți ale acesteia, care conține în acest tip de substanță, folosit în locul unui stupefiant sau al unei substanțe psihotrope, sau pentru aceleași scopuri ca un stupefiant sau substanță psihotropă, ale căror fabricare și introducere pe piață nu sunt reglementate prin dispoziții separate.</p> <p>Prin această reglementare, în Polonia a fost interzisă atât fabricarea și introducerea pe piață a unor astfel de substanțe, cât și funcționarea magazinelor care le comercializează.</p> <p>Un alt punct important al noii legi este acela că, în caz de suspiciune rezonabilă, orice inspector de sănătate publică are dreptul să dispună oprirea de la producere sau comercializare, sau să ceară retragerea temporară de la comercializare pe o perioadă de 18 luni, a oricărui produs care prezintă risc pentru sănătatea publică. În acest termen, producătorul sau cel care comercializează produsul este obligat să suporte cheltuielile pentru testarea acestuia. Dacă, în urma analizelor, se constată că produsul nu prezintă pericol pentru sănătate, statul restituie cheltuielile.</p>
--	--

SECȚIUNEA A 3-A
IMPACTUL SOCIOECONOMIC AL PROIECTULUI DE ACT NORMATIV

1. Impactul macroeconomic	Nu este cazul
2. Impactul asupra mediului de afaceri	Nu este cazul
3. Impactul social	<p>Sănătatea persoanelor va fi protejată ca urmare a interzicerii plantelor și substanțelor prevăzute în proiectul de act normativ. Astfel, în conformitate cu dispozițiile art. 34 din Constituția României, republicată, dreptul la ocrotirea sanatații este garantat, statul fiind obligat să ia măsuri pentru asigurarea sanatații publice. Având în vedere gravitatea efectelor pe care plantele și substanțele care fac obiectul prezentului proiect de act normativ le au asupra sanatații populației, se impune interzicerea desfășurării oricăror activități cu aceste plante și substanțe, în vederea apărării sanatații publice. Aceasta măsură este proporțională cu gradul înalt de pericol pentru sănătate al acestor produse.</p>
4. Impactul	Nu este cazul

asupra mediului (***)						
5. Alte informații	Nu este cazul					
SECȚIUNEA A 4-A IMPACTUL FINANCIAR ASUPRA BUGETULUI GENERAL CONSOLIDAT, ATÂT PE TERMEN SCURT, PENTRU ANUL CURENT, CÂT ȘI PE TERMEN LUNG (PE 5 ANI) - mii lei -						
Indicatori	Anul curent	Următorii 4 ani				Media pe 5 ani
1	2	3	4	5	6	7
1. Modificări ale veniturilor bugetare, plus/minus, din care: a) buget de stat, din acesta: (i) impozit pe profit (ii) impozit pe venit b) bugete locale: (i) impozit pe profit c) bugetul asigurărilor sociale de stat: (i) contribuții de asigurări						
2. Modificări ale cheltuielilor bugetare, plus/minus, din care: a) buget de stat, din acesta: (i) cheltuieli de personal (ii) bunuri și servicii b) bugete locale: (i) cheltuieli de personal (ii) bunuri și servicii c) bugetul asigurărilor sociale de stat: (i) cheltuieli de personal (ii) bunuri și servicii						
3. Impact financiar, plus/minus, din care: a) buget de stat b) bugete locale						
4. Propuneri pentru acoperirea creșterii cheltuielilor bugetare						
5. Propuneri pentru a compensa						

reducerea veniturilor bugetare						
6. Calcule detaliate privind fundamentarea modificărilor veniturilor și/sau cheltuielilor bugetare						
7. Alte informații						
SECȚIUNEA A 5-A EFECTELE PROIECTULUI DE ACT NORMATIV ASUPRA LEGISLAȚIEI ÎN VIGOARE						
1. Proiecte de acte normative suplimentare	Nu este cazul					
2. Compatibilitatea proiectului de act normativ cu legislația comunitară în materie	Nu este cazul					
3. Decizii ale Curții Europene de Justiție și alte documente	Nu este cazul					
4. Evaluarea conformității:	Nu este cazul					
Denumirea actului sau documentului comunitar, numărul, data adoptării și data publicării	Gradul de conformitate (se conformează/nu se conformează)				Comentarii	
5. Alte acte normative și/sau documente internaționale din care decurg angajamente	Nu este cazul					
6. Alte informații	Având în vedere domeniul de reglementare al actului normativ, domeniu ce intră sub incidența Directivei nr. 98/34/CE de stabilire a unei proceduri pentru furnizarea de informații în domeniul standardelor și reglementărilor tehnice, se impune respectarea procedurii prevăzute în acest sens. Ținând cont de problematica reglementată (protecția sănătății și a ordinii publice, precum și protecția minorilor), notificarea menționată se va face în procedură de urgență, în conformitate cu prevederile art. 7 alin. 3, lit. a din HG 1016/2004 privind măsurile pentru organizarea și realizarea schimbului de					

	informații în domeniul standardelor și reglementărilor tehnice, precum și al regulilor referitoare la serviciile societății informaționale între România și statele membre ale UE, precum și Comisia Europeană .
SECȚIUNEA A 6-A CONSULTĂRILE EFECTUATE ÎN VEDEREA ELABORĂRII PROIECTULUI DE ACT NORMATIV	
1. Informații privind procesul de consultare cu organizații neguvernamentale, institute de cercetare și alte organisme implicate	Nu este cazul
2. Fundamentarea alegerii organizațiilor cu care a avut loc consultarea, precum și a modului în care activitatea acestor organizații este legată de obiectul proiectului de act normativ	Nu este cazul
3. Consultările organizate cu autoritățile administrației publice locale, în situația în care proiectul de act normativ are ca obiect activități ale acestor autorități, în condițiile Hotărârii Guvernului nr. 521/2005 privind procedura de consultare a structurilor asociative ale autorităților administrației publice locale la elaborarea proiectelor de acte normative	Nu este cazul
4. Consultările desfășurate în cadrul consiliilor interministeriale, în conformitate cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 750/2005 privind constituirea consiliilor interministeriale permanente	Nu este cazul
5. Informații privind avizarea de către: a) Consiliul Legislativ	Consiliul Legislativ a avizat favorabil proiectul actului normativ prin avizul nr.

b) Consiliul Suprem de Apărare a Țării c) Consiliul Economic și Social d) Consiliul Concurenței e) Curtea de Conturi	615/2011.
6. Alte informații	
SECȚIUNEA A 7-A ACTIVITĂȚI DE INFORMARE PUBLICĂ PRIVIND ELABORAREA ȘI IMPLEMENTAREA PROIECTULUI DE ACT NORMATIV	
1. Informarea societății civile cu privire la necesitatea elaborării proiectului de act normativ	Proiectul de act normativ s-a elaborat cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 52/2003 privind transparența decizională.
2. Informarea societății civile cu privire la eventualul impact asupra mediului în urma implementării proiectului de act normativ, precum și efectele asupra sănătății și securității cetățenilor sau diversității biologice	Nu este cazul
3. Alte informații	
SECȚIUNEA A 8-A MĂSURI DE IMPLEMENTARE	
1. Măsurile de punere în aplicare a proiectului de act normativ de către autoritățile administrației publice centrale și/sau locale - înființarea unor noi organisme sau extinderea competențelor instituțiilor existente	Nu este cazul
2. Alte informații	Nu este cazul

Față de cele prezentate, a fost elaborat proiectul de Lege alăturat, cu procedura de urgență prevăzută de art. 76 alin. (3) din Constituția României, republicată, pe care îl supunem Parlamentului spre adoptare.

PRIM-MINISTRU
Em
EMIL BOC