



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII SECRETAR GENERAL

Nr. SP 9406

23.07.2019

CĂTRE,

SECRETARIATUL GENERAL AL GUVERNULUI
DOMNULUI SECRETAR GENERAL TONI GREBLĂ

Initiator: **Ministerul Sănătății**

Titlul proiectului: **HOTĂRÂRE a Guvernului privind înființarea și funcționarea Registrului național de informare toxicologică**

Vă transmitem varianta electronică a proiectului sus menționat în vederea înscrierii pe **agenda reuniunii pregătitoare, litera d)**.

Proiectul de act normativ/document de politici publice a fost afișat pe site-ul instituției noastre la rubrica Transparență decizională începând cu data de **23 iulie 2019**, în vederea consultării publice, în condițiile Legii nr.52/2003 privind transparența decizională în administrația publică, cât și a consultării preliminare interinstituțională.

Termenul limită stabilit de Ministerul Sănătății, până la care se pot formula propuneri și observații este cea de a 10-a zi de la data afișării proiectului de act normativ pe site-ul instituției, respectiv 01.08. 2019.

Cu deosebită considerație,

Ana-Maria CIOBANU

Secretar General



HOTĂRÂRE privind înființarea și funcționarea Registrului național de informare toxicologică

În temeiul:

- art. 108 din Constituția României, republicată,
- art. 6¹ din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare,
- art. 5 din Hotărârea Guvernului nr. 398/2010 privind stabilirea unor măsuri pentru aplicarea prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor, de modificare și de abrogare a Directivelor 67/548/CEE și 1.999/45/CE, precum și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1.907/2006 și
- Preambulului (1) din Regulamentul (UE) 2017/542 al Comisiei din 22 martie 2017 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor, prin adăugarea unei anexe privind informațiile armonizate referitoare la răspunsul în situații de urgență privind sănătatea
- 65 alin. (3) lit. b) din Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide
- art. 7 alin. (2) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 34/2012 pentru stabilirea cadrului instituțional de acțiune în scopul utilizării durabile a pesticidelor pe teritoriul României, aprobată prin Legea nr. 63 / 2013

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre

Capitolul I - Dispoziții generale

Art.1. (1) Se înființează Registrul național de informare toxicologică, denumit în continuare *ReTox*, având drept scop:

- a) înregistrarea informațiilor transmise în temeiul art. 45 alin. (1) din Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor, de modificare și de abrogare a Directivelor 67/548/CEE și 1999/45/CE, precum și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1.907/2006, denumit în continuare, *Regulament CLP*, despre amestecurile pentru uzul consumatorilor, pentru uzul profesional și pentru uzul industrial
- b) înregistrarea cazurilor de intoxicație acută sau de decese apărute în rândul populației și datorate amestecurilor definite la art. 3 lit. a).

(2) Informațiilor transmise în temeiul alin. (1) lit.a) al prezentului articol li se aplică prevederile pct. 1.4. din Anexa Regulamentului (UE) 2017/542.

Art.2. – ReTox se află în proprietatea și în administrarea Institutului Național de Sănătate Publică.

Capitolul II - Definiții

Art. 3. –

În înțelesul prezentei hotărâri, termenii și expresiile de mai jos au următoarele semnificații:

- a) *amestec* - astfel cum este definit la art. 2 alin. (8) din Regulamentul CLP, care face parte din categoriile descrise la pct. 3.1. din Anexa Regulamentului (UE) 2017/542, fiind introdus pe piață în România, cu excepția amestecurilor prevăzute la pct. 2.2. și 2.3. din Anexa la Regulamentul (UE) 2017/542;
- b) *amestec pentru uzul consumatorilor* - astfel cum este definit la pct. 2.4.1 din Anexa la Regulamentul (UE) 2017/542;
- c) *amestec pentru uz profesional* - astfel cum este definit la pct. 2.4.2 din Anexa la Regulamentul (UE) 2017/542;
- d) *amestec pentru uz industrial* - astfel cum este definit la pct. 2.4.3 din Anexa la Regulamentul (UE) 2017/542;
- e) *transmițător* - astfel cum este definit la pct. 2.1. din Anexa la Regulamentul (UE) 2017/542 pentru amestecurile introduse pe piața din România;
- f) *transmitere* – date introduse în ReTox de către transmițător, după formatul armonizat de transmitere a informațiilor prevăzut în Partea B a Anexei la Regulamentul (UE) 2017/542. Transmiterea se realizează în mod gratuit;
- g) *intoxicație acută* – stare de afectare a organismului determinată de o singură expunere sau de mai multe expuneri la un amestec, într-o perioadă scurtă de timp (de regulă, mai puțin de 24 de ore) ce apare în cel mult 14 zile de la expunerea la amestec ;
- h) *deces* – moarte cauzată de o intoxicație acută sau presupusă ca datorându-se unei intoxicații acute;
- i) *caz de intoxicație acută sau de deces* - înregistrare individuală a datelor de identificare, organizate prin codul numeric personal, ale unei persoane diagnosticată cu intoxicație acută sau decedată în urma unei intoxicații acute ;
- j) *centru de informare toxicologică* - astfel cum este definit la art. 2 lit. d) din Ordinul 2021/691/2008 al ministrului sănătății publice și al ministrului internelor și reformei administrative pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare ale titlului IV

"Sistemul național de asistență medicală de urgență și de prim ajutor calificat" din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, denumit în continuare *CIT*.

- k) *centru antitoxic regional pentru copii* - astfel cum este definit la art. 1 alin. (2) din Ordinul ministrului sănătății publice nr. 1808/2007, privind înființarea centrelor antitoxice regionale pentru copii, denumit în continuare, *CARC*.
- l) *personal medical din CIT sau CARC* – personal care, după autentificare, accesează ReTox în scopul prevăzut la art. 45 alin. (2) lit. a) din Regulamentul CLP.
- m) *furnizare* – punerea la dispoziția direcțiilor de sănătate publică județene și a municipiului București de către unitățile furnizoare de servicii medicale, indiferent de forma de organizare și subordonare, din sistemul public și privat, a datelor despre un caz de intoxicație acută, precum și de către serviciile de medicină legală a datelor despre un caz de deces, spre a fi folosite în scopuri exclusiv statistice, potrivit prevederilor de la art. 45 alin. (2) lit. b) din Regulamentul CLP
- n) *raportare* - introducerea în ReTox de către personalul din direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București a datelor furnizate despre cazurile de intoxicație acută
- o) *date cu caracter personal* – informațiile prevăzute la art. 4 alin. (1) din Regulamentul (UE) 2016/679 al Parlamentului European și al Consiliului din 27 aprilie 2016 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor), utilizate pentru a identifica o persoană, un caz de boală sau un caz de deces.
- p) *registru* – baza de date gestionată electronic și accesată prin intermediul unei pagini web (cu acces restricționat), utilizată în scopuri statistice, în care informațiile introduse sunt ordonate nominal sau simbolizate prin coduri, după criterii și caracteristici prestabilite;

CAPITOLUL III - Organizare și funcționare

Art. 4. - Institutul Național de Sănătate Publică, denumit în continuare, *INSP*, prin Centrul Național de Monitorizare a Riscurilor din Mediul Comunitar, denumit în continuare, *CNMRMC*, asigură funcționarea și administrarea ReTox.

Art. 5. - Ministerul Sănătății asigură resursele financiare necesare pentru, funcționarea și administrarea acestuia.

Art. 6 - (1) CNMRMC asigură accesul utilizatorilor ReTox, după cum urmează:

- a) transmițătorului, pentru introducerea și vizualizarea informațiilor pe care acesta le-a transmis despre un amestec;
- b) personalului medical din CIT sau CARC, pentru vizualizarea informațiilor prevăzute la art. 1 alin. (1) lit. a), cu respectarea confidențialității acestora, în conformitate cu prevederile art. 45 alin. (2) din Regulamentul CLP;
- c) direcțiilor de sănătate publică județene și a municipiului București pentru raportare.

(2) CNMRMC elaborează modelul de raportare, pe care îl transmite Ministerului Sănătății, spre informare.

CAPITOLUL IV - Atribuții și responsabilități

Art. 7. -INSP prin CNMRMC are următoarele responsabilități specifice:

- a) colectează datele în ReTox pe baza metodologiei elaborată de CNMRMC;
- b) elaborează rapoarte anuale, referitoare la datele din ReTox, pe care le afișează pe website-ul INSP accesabil la adresa <https://cnmrmc.insp.gov.ro/en/> și le înaintează Ministerului Sănătății;
- c) asigură accesul pe bază de cod de utilizator și parole, precum și asistență tehnică on-line, pentru transmițători, pentru personalul medical din CIT sau CARC și pentru personalul din direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București;
- d) asigură cooperarea administrativă și schimbul de informații cu Comisia Europeană, Agenția Europeană pentru Produse Chimice, cu autoritățile din celelalte state membre ale Uniunii Europene, pentru aplicarea art. 45 din Regulamentul CLP, precum și cu organizații internaționale;
- e) elaborează și publică pe website-ul INSP accesabil la adresa <https://cnmrmc.insp.gov.ro/en/>, ghidul de utilizare al ReTox, pe care îl actualizează ori de câte ori este nevoie;
- f) asigură formarea profesională a personalului implicat în activitatea de raportare în ReTox.

Art. – 8 Centrele de informare toxicologică și centrele antitoxice regionale pentru copii au următoarele atribuții și responsabilități:

- a) organizează și asigură serviciul de permanență pentru a acorda sprijin populației și personalului medical în rezolvarea cazurilor de intoxicație acută;

-
- b) desemnează personalul medical care accesează la ReTox pe bază de cod de utilizator și comunică CNMRMC datele de contact ale fiecărei persoane desemnate;
 - c) înființează și utilizează cel puțin o linie telefonică proprie de urgență care funcționează 24 din 24 de ore și cel puțin o adresă de poștă electronică;

Art.9. - Direcțiile de sănătate publică județene și a municipiului București au următoarele atribuții și responsabilități:

- a) raportează trimestrial, până la data de 15 a lunii ulterioare trimestrului pentru care se face raportarea
- b) participă la instruirile organizate de INSP în vederea funcționării optime a ReTox;
- c) semnalează către CNMRMC dificultățile întâmpinate în folosirea ReTox și propun sugestii de îmbunătățire a acestuia.

Art.10. - Transmițătorii au următoarele atribuții și responsabilități:

- a) asigură transmiterea pentru categoriile de amestecuri descrise la pct. 3.1. din Anexa Regulamentului (UE) 2017/542, cu cel puțin 3 zile înainte de introducerea amestecului pe piață și în termen de 9 luni de la data intrării în vigoare a prezentei hotărâri, pentru amestecurile existente pe piață;
- b) actualizează datele din transmitere, în termen de 72 de ore, în situația în care au apărut modificări ale datelor transmise inițial

CAPITOLUL IV – Dispoziții finale

Art. 11. – Colectarea, transmiterea informațiilor și înregistrările se realizează cu respectarea prevederilor din Regulamentul (UE) 2016/679 al Parlamentului European și al Consiliului din 27 aprilie 2016 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor), precum și prevederilor Legii nr. 506/2004 privind prelucrarea datelor cu caracter personal și protecția vieții private în sectorul comunicațiilor electronice, cu modificările și completările ulterioare.

PRIM MINISTRU
VIORICA-VASILICA DĂNCILĂ

NOTĂ DE FUNDAMENTARE

Secțiunea 1
Titlul actului normativ
HOTĂRÂRE
privind înființarea și funcționarea Registrului național de informare toxicologică

Secțiunea a 2-a
Motivul emiterii actului normativ

Descrierea situației actuale

Având în vedere obiectivele stabilite prin Strategia în domeniul sănătății este necesară dezvoltarea de registre naționale pentru monitorizarea principalelor domenii de intervenție ale asistenței de sănătate publică. Prin intermediul registrelor naționale structurile de primiri urgență pot avea acces instant la informațiile necesare pentru intervențiile medicale de urgență pentru salvarea vieții pacienților intoxicații cu substanțe chimice.

În conformitate cu legislația națională de transpunere a directivelor sau de implementare a regulamentelor Uniunii Europene, Ministerul Sănătății are atribuții specifice pentru gestionarea riscurilor legate de chimicale și a intoxicațiilor acute, generate de acestea.

Legislația națională reglementează două categorii de responsabilități, și anume:

a) primirea informațiilor despre amestecurile chimice periculoase, existente pe piața României, necesare formulării răspunsului în situații de urgență privind sănătatea

Potrivit art. 5 din Hotărârea nr. 398/2010 privind stabilirea unor măsuri pentru aplicarea prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1.272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor, de modificare și de abrogare a directivelor 67/548/CEE și 1.999/45/CE, precum și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1.907/2006 – Ministerul Sănătății este desemnat ca autoritate responsabilă pentru primirea informațiilor referitoare la răspunsul în situații de urgență privind sănătatea, potrivit prevederilor art. 45 din Regulamentului (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor, de modificare și de abrogare a Directivelor 67/548/CEE și 1.999/45/CE, precum și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1.907/2006, denumit în continuare *Regulamentul CLP*. Îndeplinirea acestei obligații se realizează prin Institutul Național de Sănătate Publică și centrele de expertiză și informare toxicologică din cadrul Spitalului Clinic de Urgență București și din Spitalul Clinic Județean de Urgență, Tg. Mureș, pentru regiunile arondate stabilite la art. 24 din anexa nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății publice și al ministrului internelor și reformei administrative nr. 2021/691/2008 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare ale titlului IV "Sistemul național de asistență medicală de urgență și de prim ajutor calificat.

De asemenea, prin Ordinul ministrului sănătății publice nr. 1808/2007 privind înființarea centrelor antitoxice regionale pentru copii sunt definite și stabilite centrele antitoxice regionale pentru copii

Urmare a publicării Regulamentului (UE) 2017/542 al Comisiei din 22 martie 2017 de

modificare a Regulamentului (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor, de modificare și de abrogare a Directivelor 67/548/CEE și 1999/45/CE, precum și de modificare a Regulamentului

(CE) nr. 1907/2006 prin adăugarea unei anexe privind informațiile armonizate referitoare la răspunsul în situații de urgență privind sănătatea, a fost stabilit un format unitar de primire a

informațiilor despre amestecurile chimice transmise de importatori și de către utilizatorii din aval către organismele desemnate în conformitate cu articolul 45 alin. (1) din Regulamentul (CE) nr. 1272/2008. Conținutul formatului armonizat de raportare al informațiilor stabilit în partea B a Anexei de la Regulamentul (UE) 2017/542 este respectat întocmai de Registrul național de informare toxicologică, denumit în continuare *ReTox*.

b) controlul, instituirea sistemelor de colectare a informațiilor și raportarea cazurilor de intoxicații acute

Potrivit art. 10 lit. f) din Hotărârea nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, cu modificările și completările ulterioare - controlul intoxicațiilor cu produse biocide prevăzut la art. 73 din Regulamentul (UE) nr. 528/2012 este realizat de Institutul Național de Sănătate Publică, instituție subordonată Ministerului Sănătății. În baza art. 65 alin. (3) lit. b) din Regulamentul (UE) nr. 528/2012. Ministerul Sănătății – în calitate de autoritate competentă de implementare, prezintă Comisiei Europene din cinci în cinci ani, un raport care

cuprinde informații cu privire la cazurile de intoxicație cu produse biocide, în special în ceea ce privește grupurile vulnerabile, și măsurile luate pentru a reduce riscul unor cazuri ulterioare

Potrivit art. 7 alin. (2) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 34/2012 pentru stabilirea cadrului instituțional de acțiune în scopul utilizării durabile a pesticidelor pe teritoriul României, aprobată prin Legea nr. 63 / 2013, Ministerul Sănătății instituie sisteme de colectare a informațiilor privind cazurile de intoxicații acute cu pesticide.

Potrivit art 6¹ din *Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată*, cu modificările și completările ulterioare, s-a instituit necesitatea monitorizării principalelor domenii de intervenție ale asistenței de sănătate publică, prin elaborarea de registre naționale a caror organizare și funcționare se stabilesc prin hotărâre a Guvernului.

ReTox este conceput ca un sistem informatic având la bază o aplicație online capabilă de a înregistra într-o bază de date relațională, informații despre amestecuri chimice periculoase pentru sănătate comercializate în România și despre afecțiunile acute determinate de acestea (intoxicații acute neprofesionale) generate de utilizarea necorespunzătoare sau prin expunere accidentală. Prin structura sa, *Retox* va îndeplini funcția de analiză a efectelor determinate de expunerea la chimicale a populației

2. Schimbări preconizate

Prezentul proiect de hotărâre are ca scop crearea unui Registru național de informare toxicologică prin:

- a) stabilirea unui format armonizat de transmitere a informațiilor de către operatorii economici despre amestecurile periculoase pentru sănătate pe care le introduc pe piața României
- b) alinierea formatului propus în *ReTox* la formatul european prevăzut în Regulamentul (UE) 2017/542
- c) interconectarea cu o platformă comună de informare și răspuns a centrelor de informare toxicologică și a centrelor antitoxice regionale pentru copii, pentru gestionarea cazurilor de intoxicație la populația generală
- d) îndeplinirea responsabilităților de raportare ale Ministerului Sănătății către organismele

desemnate în conformitate cu articolul 45 alin. (1) din Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 privind cazurile de intoxicație cu produse biocide și pesticide agricole
e) schimbul de informații cu autoritățile din celelalte state membre

3. Alte informații

Secțiunea a 3-a

Impactul socio-economic al actului normativ

1. Impact macro-economic

1¹. Impactul asupra mediului concurențial și domeniului ajutoarelor de stat

Actul normativ nu se referă la acest subiect.

2. Impact asupra mediului de afaceri

Actul normativ nu se referă la acest subiect.

2¹. Impactul asupra sarcinilor administrative

Actul normativ nu se referă la acest subiect.

2². Impactul asupra întreprinderilor mici și mijlocii

Actul normativ nu se referă la acest subiect.

3. Impact social

Actul normativ nu se referă la acest subiect.

4. Impact asupra mediului

Actul normativ nu se referă la acest subiect.

5. Alte informații

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)

- în mii lei (RON) -

Indicatori	Anul curent	Următorii patru ani				Media pe cinci ani
		3	4	5	6	
1	2	3	4	5	6	7
1. Modificări ale veniturilor bugetare, plus/minus, din care:						
a) buget de stat						
b) bugete locale						
i. Sume defalcate din TVA						
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							
<i>Efectele actului normativ asupra legislației în vigoare</i>							
1. Măsuri normative necesare pentru aplicarea prevederilor actului normativ: a) acte normative în vigoare ce vor fi modificate sau abrogate, ca urmare a intrării în vigoare a actului normativ; b) acte normative ce urmează a fi elaborate în vederea implementării noilor dispoziții.	Actul normativ nu se referă la acest subiect						
1'. Compatibilitatea proiectului de act normativ cu legislația în domeniul achizițiilor publice	Actul normativ nu se referă la acest subiect						
3. Măsuri normative necesare aplicării directe a actelor normative comunitare	Actul normativ nu se referă la acest subiect						
4. Hotărâri ale Curții de Justiție a Uniunii Europene	Actul normativ nu se referă la acest subiect						
5. Alte acte normative și/sau documente internaționale din care decurg angajamente	Actul normativ nu se referă la acest subiect						
6. Alte informații							
Secțiunea a 6-a							
<i>Consultările efectuate în vederea elaborării actului normativ</i>							
1. Informații privind procesul de consultare cu organizațiile neguvernamentale, institute							

<p>de cercetare și alte organisme implicate Actul normativ nu se refera la acest subiect.</p>
<p>2. Fundamentarea alegerii organizațiilor cu care a avut loc consultarea precum și a modului în care activitatea acestor organizații este legată de obiectul actului normativ</p>
<p>3. Consultările organizate cu autoritățile administrației publice locale, în situația în care actul 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. Actul normativ nu se refera la acest subiect.</p>
<p>4. Consultările desfășurate în cadrul consiliilor interministeriale în conformitate cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 750/2005 privind constituirea consiliilor interministeriale permanente Actul normativ nu se refera la acest subiect.</p>
<p>5. Informații privind avizarea de către:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Consiliul Legislativ b) Consiliul Suprem de Apărare a Țării c) Consiliul Economic și Social d) Consiliul Concurenței e) Curtea de Conturi
<p>6. Alte informații</p>
<p style="text-align: center;">Secțiunea a 7-a <i>Activități de informare publică privind elaborarea și implementarea actului normativ</i></p>
<p>1. Informarea societății civile cu privire la necesitatea elaborării actului normativ</p>
<p>2. Informarea societății civile cu privire la eventul impact asupra mediului în urma implementării actului normativ, precum și efectele asupra sănătății și securității cetățenilor sau diversității biologice Actul normativ nu se refera la acest subiect.</p>
<p>3. Alte informații Actul normativ a fost supus dezbaterii publice, prin afișarea pe site-ul Ministerului Sănătății, în conformitate cu prevederile Legii nr. 52/2003 privind transparența decizională în administrația publică.</p>
<p style="text-align: center;">Secțiunea a 8-a <i>Măsuri de implementare</i></p>
<p>2. Alte informații</p>

Față de cele prezentate, supunem spre aprobare *proiectul de hotărâre a Guvernului privind înființarea și funcționarea Registrului național de informare toxicologică*



Ministrul sănătății,
Sorina PINTEA

AVIZĂM PAVUL: _____

Ministerul Mediu

Viceprim-ministru
Ministrul mediului

Grațîela Leocadia GAVRILESCU

Ministerul Comunicațiilor și Societății Informaționale
Alexandru PETRESCU

Ministerul Justiției

VICEPRIM-MINISTRU pentru implementarea parteneriatelor strategice ale
României, MINISTRUL INTERIMAR AL JUSTITIEI
Ana BIRCHALL
