



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SECRETAR GENERAL**

Nr.AFR 7471/10.10.2025

CĂTRE,

**SECRETARIATUL GENERAL AL GUVERNULUI
DOMNULUI SECRETAR GENERAL AL GUVERNULUI
ȘTEFAN-RADU OPREA**

Titlul proiectului: ***Hotărâre a Guvernului privind înființarea Comitetului interministerial pentru coordonarea politicilor de stimulare economică în domeniul farmaceutic.***

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 08 octombrie 2025, 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.

Persoana în măsură să ofere relații cu privire la proiectul de act normativ este doamna Don-Kelemen Gabriela, având funcția de consilier la Direcția farmaceutică și dispozitive medicale, telefon 0213072526, e-mail: gabriela.don@ms.ro.

Cu deosebită considerație,

GEORGETA BUMBAC

SECRETAR GENERAL



GUVERNUL ROMÂNIEI



Hotărâre privind înființarea Comitetului interministerial pentru coordonarea politicilor de stimulare economică în domeniul farmaceutic

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată și al art. 24 alin. (2) din Ordonanța de Urgență nr. 57/2019 privind Codul administrativ, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. - Se înființează Comitetul interministerial pentru coordonarea politicilor de stimulare economică în domeniul farmaceutic, denumit în continuare Comitetul, organism fără personalitate juridică, care funcționează în coordonarea Ministerului Sănătății.

Art. 2. - (1) Scopul Comitetului este acela de a coordona politicile naționale de stimulare economică în domeniul farmaceutic, în vederea implementării acestora de către autorități, în acord cu atribuțiile specifice pe domeniul de competență.

(2) Comitetul asigură autorităților menționate la alin (1) cadrul de consultare și decizie în vederea implementării politicilor de stimulare economică în domeniul farmaceutic stabilite la nivelul Guvernului.

Art. 3. - În scopul îndeplinirii prevederilor art. 2, Comitetul are următoarele direcții strategice de acțiune:

- a) identificarea priorităților naționale de stimulare economică în domeniul farmaceutic;
- b) propunerea de politici naționale pentru stimulare economică în domeniul farmaceutic și coordonarea implementării acestora;
- c) elaborarea planului anual de acțiuni pentru implementarea politicilor;
- d) stabilirea mecanismului de monitorizare și evaluare a implementării politicilor și a planului de acțiune.

Art. 4. – (1) Comitetul are în componență reprezentanți desemnați ai următoarelor autorități și instituții publice centrale cu atribuții în domeniu: Administrația Prezidențială, Ministerul Sănătății, Casa Națională de Asigurări de Sănătate, Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, Ministerul Finanțelor, Ministerul Economiei, Digitalizării, Antreprenoriatului și Turismului, Ministerul Investițiilor și Proiectelor Europene; Consiliul Concurenței, Agenția Națională pentru Achiziții Publice.

(2) Ministerul Sănătății desemnează 3 reprezentanți titulari și 2 reprezentanți supleanți, Administrația Prezidențială desemnează 1 reprezentant titular și un supleant, iar celelalte

autorități și instituții publice prevăzute la alin. (1) desemnează 2 reprezentanți titulari și 1 reprezentant supleant.

(3) Pentru îndeplinirea atribuțiilor sale, Comitetul poate solicita puncte de vedere de la alte autorități și instituții publice, organizații și asociații profesionale relevante.

(4) Președintele Comitetului este ministrul sănătății sau persoana desemnată de acesta din Ministerul Sănătății.

(5) În cadrul ședințelor Comitetului, președintele poate invita reprezentanți ai altor autorități și instituții publice, organizații și asociații profesionale relevante, în funcție de temele propuse.

Art. 5. - Membrii Comitetului au următoarele atribuții principale:

- a) asigură colaborarea și cooperarea interministerială pentru elaborarea actelor normative necesare implementării politicilor de stimulare economică în domeniul farmaceutic;
- b) stabilesc prioritățile politicilor naționale pentru stimulare economică în domeniul farmaceutic pe termen mediu și lung;
- c) identifică mecanisme și surse potențiale de finanțare, cum ar fi granturile UE, fonduri naționale și alte stimulente pentru modernizarea facilităților de producție și încurajarea practicilor industriale inovative pentru a îmbunătăți procesele de fabricație și producție (prin automatizare, creșterea randamentului și alte tehnici) și le fundamentează ;
- d) în colaborare cu instituțiile de învățământ universitar, identifică nevoia de dezvoltare a competențelor necesare în sectorul biotehnologiei și bioproducției pentru dezvoltarea de programe universitare/postuniversitare;
- e) identifică și analizează modele de bune practici și inițiative strategice din diferite țări care vizează creșterea capacității de producție și a autonomiei în domenii terapeutice specifice;
- f) identifică industriile conexe procesului de fabricație al medicamentelor pentru integrarea acestora în cadrul planului de stimulare economică în domeniul farmaceutic;
- g) identifică vulnerabilitățile existente pe lanțul de aprovizionare cu medicamente, inclusiv pentru industriile conexe producției de medicamente;
- h) identifică modalități de derulare eficientă a achizițiilor în domeniul farmaceutic, de simplificare a procedurilor pentru facilitarea investițiilor sau achizițiilor și formulează recomandări pentru modificarea cadrului legislativ;
- i) asigură informarea conducerii instituției din partea căreia au fost nominalizați în legătură cu inițiativele și deciziile Comitetului, inclusiv cu necesitatea inițierii de proiecte de acte normative.

Art. 6. - (1) Pentru asigurarea unei bune funcționări și a coordonării eficiente a activităților Comitetului, se constituie Secretariatul tehnic al Comitetului, cu rol de sprijin operațional, logistic și tehnic în desfășurarea acestuia.

(2) Secretariatul tehnic al Comitetului este asigurat de Ministerului Sănătății și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România.

(3) Secretariatul tehnic al Comitetului are următoarele atribuții principale:

- a) gestionează documentele Comitetului;
- b) asigură convocarea Comitetului și transmiterea ordinii de zi;
- c) primește și pregătește materialele pentru ședințe, le prezintă președintelui și le transmite membrilor;

- d) monitorizează implementarea deciziilor asumate în cadrul Comitetului și informează Președintele asupra stadiului acestora;
- e) execută activitățile de secretariat pe timpul ședințelor Comitetului;
- f) întocmește o minută pentru fiecare ședință a Comitetului și se asigură de semnarea acestuia de către membrii participanți;
- g) ține evidența actualizată a membrilor Comitetului;
- h) urmărește asigurarea suportului logistic necesar desfășurării ședințelor;

Art. 7. - (1) Comitetul își desfășoară activitatea în ședințe organizate lunar sau ori de câte ori este nevoie, la solicitarea Președintelui.

(2) – Președintele convoacă ședințele Comitetului, stabilește ordinea de zi, conduce ședințele și stabilește sarcinile fiecărei instituții pe domeniul de competență.

Art. 8. - Instituțiile prevăzute la art. 4 alin. (1), care au desemnat membrii în cadrul Comitetului, au obligația de a asigura continuitatea de reprezentare în cadrul Comitetului, sens în care, ori de câte ori intervin schimbări la nivelul acestora, dispun măsuri pentru desemnarea unor noi reprezentanți, cu informarea Secretariatului tehnic.

PRIM – MINISTRU

ILIE-GAVRIL BOLOJAN

Secțiunea 1:
Titlul proiectului de act normativ

HOTĂRÂRE
privind înființarea Comitetului interministerial dedicat Programului de stimulare economică în domeniul farmaceutic

Secțiunea a 2-a:
Motivul emiterii actului normativ

2.1 Sursa proiectului de act normativ

Art. 12 alin. (2) și (3) din Legea nr. 90/2001 privind organizarea și funcționarea Guvernului României și a ministerelor, cu modificările și completările ulterioare și pct. 6 și 11 - Măsurile de dezvoltare - capitolul „Sănătate” din Programul de guvernare PSD-PNL-USR-UDMR-Grupul parlamentar al minorităților naționale din Camera Deputaților 2025-2028, aprobat prin Hotărârea Parlamentului României nr. 25 din 23 iunie 2025 pentru acordarea încrederii Guvernului, respectiv *„Încurajarea dezvoltării industriei farmaceutice autohtone prin implementarea unor stimulente de natura economica, mai ales pentru producerea de materii prime și medicamentele critice”* (pct. 6) și *„Dezvoltarea industriei farmaceutice, prin lansarea unui program de stimulare a investițiilor în acest domeniu care să contribuie la creșterea competitivității economice a țării și modernizarea sistemului de sănătate”* (pct. 11).

2.2 Descrierea situației actuale

Problematika deficitului de medicamente, dar și a dependențelor și vulnerabilităților lanțurilor de aprovizionare în domeniul farmaceutic s-a accentuat în ultimii ani, pe fondul unui cumul de factori cuprinzând neajunsurile din sectorul producției farmaceutice, presiunea majoră asupra sistemelor sanitare și vulnerabilitățile sistemice rezultate din pandemia de Covid-19, actuala situație geopolitică și concurența piețelor terțe emergente (China, India, etc).

Aceste evoluții au evidențiat necesitatea unei abordări holistice, coerente și coordonate în domeniul farmaceutic. S-a conturat nevoia dezvoltării unui palier comun la nivel interinstituțional, bazat pe o coordonare sporită, o capacitate instituțională întărită și o industrie autohtonă puternică.

Instituirea unei abordări concertate pentru a stimula reziliența și competitivitatea durabilă prin diversificare și gestionarea riscurilor în spiritul autonomiei strategice deschise face obiectul inclusiv a dezbaterilor și inițiativelor legislative și non-legislative de la nivelul Uniunii Europene.

Astfel, problematica deficitului de medicamente și a securității aprovizionării cu medicamente în UE capătă valențe noi prin rolul său în consolidarea competitivității și rezilienței UE, aspect abordat constant la nivelul UE și integrat în toate inițiativele de politică relevante, inclusiv prin noul proiect de Act pentru medicamente critice (AMC), care vizează stimularea producției interne și reducerea dependenței de importuri din țări terțe.

În acest context, încurajarea investițiilor în capacitățile de producție naționale, precum și dezvoltarea unor lanțuri de aprovizionare reziliente și diversificate, alături de alte măsuri orizontale, în aliniere cu instrumentele și mecanismele existente la nivelul UE,

reprezintă pași esențiali în direcția unei mai bune securități a aprovizionării pieței autohtone și europene dar și a creșterii competitivității sectorului farmaceutic.

2.3 Schimbări preconizate

Prin existența unei structuri intersectoriale coordonate de la cel mai înalt nivel guvernamental se va asigura sinergia politicilor naționale și acțiunilor aferente Programului de stimulare economică în domeniul farmaceutic, precum și implementarea coordonată a tuturor măsurilor ce vor fi adoptate la nivelul Guvernului României.

De asemenea, prin constituirea Comitetului interministerial pentru coordonarea politicilor și acțiunilor aferente Programului de stimulare economică în domeniul farmaceutic, vor fi urmărite următoarele direcții strategice de acțiune:

- a) coordonarea politicilor naționale pentru stimulare economică în domeniul farmaceutic;
- b) identificarea priorităților naționale de stimulare economică în domeniul farmaceutic;
- c) elaborarea planului anual de acțiuni coordonate interinstituțional pentru implementarea programului;
- d) stabilirea mecanismului de monitorizare și evaluare a implementării programului și a planului de acțiune.

Comitetul va avea în componență reprezentanți desemnați ai următoarelor autorități și instituții publice centrale cu atribuții în domeniu: Ministerul Sănătății, Casa Națională de Asigurări de Sănătate, Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, Ministerul Finanțelor, Ministerul Economiei, Antreprenoriatului și Turismului, Ministerul Investițiilor și Proiectelor Europene; Consiliul Concurenței, Agenția Națională pentru Achiziții Publice. Nu în ultimul rând, în cadrul ședințelor Comitetului, președintele poate invita și alți reprezentanți cu statut de invitați din cadrul instituțiilor menționate la art. 4, ai altor autorități și instituții publice, organizații și asociații profesionale relevante, în funcție de temele propuse.

Prezentul act normativ nu are ca scop modificarea atribuțiilor actuale ale ministerelor și ale altor instituții centrale, ci eficientizarea exercitării acestor atribuții, prin identificarea de măsuri coordonate pe domeniile specifice de activitate, care au legătură cu domeniul farmaceutic, industrial și de competitivitate.

Se reglementează constituirea unui Secretariat tehnic care va avea, printre atribuții, gestionarea documentelor Comitetului și monitorizarea implementării deciziilor asumate în cadrul acestuia, precum și informarea Președintelui Comitetului asupra stadiului acestora.

Se va asigura, totodată, un cadru strategic coordonat de monitorizare și evaluare a politicilor și acțiunilor și se va crea posibilitatea de a identifica și implementa ajustările necesare pentru atingerea obiectivelor Programului de stimulare economică în domeniul farmaceutic.

2.4 Alte informații *)

Secțiunea a 3-a: Impactul socioeconomic **)

3.1 Descrierea generală a beneficiilor și costurilor estimate ca urmare a intrării în vigoare a actului normativ

La nivel strategic și instituțional va crește coerența politicilor publice în domeniul farmaceutic, printr-o abordare unitară și coordonată între ministere și instituții relevante și se vor reduce redundanțele și suprapunerile între inițiativele guvernamentale, printr-un plan de acțiune comun.

3.2 Impactul social Prezentul act normativ nu are un impact social direct, însă prin măsurile și acțiunile ce urmează a fi adoptate urmare a rezulta elor livrate în cadrul Comitetului, se va asigura un impact social favorabil pe termen mediu și lung, inclusiv prin disponibilitatea crescută a medicamentelor, ca urmare a reducerii dependenței de importuri din piețe externe instabile.						
3.3 Impactul asupra drepturilor și libertăților fundamentale ale omului Nu este cazul.						
3.4 Impactul macroeconomic Nu este cazul.						
3.4.1 Impactul asupra economiei și asupra principalilor indicatori macroeconomici Prin identificarea și implementarea măsurilor ce urmează a fi adoptate de Comitet, va crește atracția investițiilor în sectorul farmaceutic, printr-un cadru predictibil și susținut de politici coerente și va fi stimulată producția locală de medicamente, cu efecte pozitive asupra balanței comerciale.						
3.4.2 Impactul asupra mediului concurențial și domeniul ajutoarelor de stat Prezentul proiect urmărește identificarea unor măsuri și instrumente pentru dezvoltarea industriei farmaceutice, prin lansarea unui program de stimulare a investițiilor în acest domeniu care să contribuie la creșterea competitivității economice a țării și modernizarea sistemului de sănătate; pe termen mediu și lung, măsuri cu impact de creștere a competitivității sectorului farmaceutic vor fi cuprinse într-un program de acțiune asumat la nivelul Comitetului.						
3.5. Impactul asupra mediului de afaceri Pe termen mediu și lung, se vor înregistra efecte benefice asupra mediului de afaceri, prin îmbunătățirea predictibilității și a coordonării măsurilor de reglementare.						
3.6 Impactul asupra mediului înconjurător Nu este cazul.						
3.7 Evaluarea costurilor și beneficiilor din perspectiva inovării și digitalizării Nu este cazul.						
3.8 Evaluarea costurilor și beneficiilor din perspectiva dezvoltării durabile Nu este cazul.						
3.9 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), inclusiv informații cu privire la cheltuieli și venituri.***)						
- în mii lei (RON) -						
Indicatori	Anul curent	Următorii patru ani				Media pe cinci ani
1	2	3	4	5	6	7
4.1 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						
d) alte tipuri de venituri (se va menționa natura acestora)						
4.2 Modificări ale cheltuielilor bugetare, plus/minus, din care:						
a) buget de stat, din acesta:						
i. cheltuieli de personal bunuri și servicii						
b) bugete locale:						
i. cheltuieli de personal						
ii. bunuri și servicii						
c) bugetul asigurărilor sociale de stat:						
i. cheltuieli de personal bunuri și servicii						
d) alte tipuri de cheltuieli (se va menționa natura acestora)						
4.3 Impact financiar, plus/minus, din care:						
a) buget de stat						
4.3 Impact financiar, plus/minus, din care:						
a) buget de stat						
b) bugete locale						
4.4 Propuneri pentru acoperirea creșterii cheltuielilor bugetare						
4.5 Propuneri pentru a compensa reducerea veniturilor bugetare						
4.6 Calcule detaliate privind fundamentarea modificărilor veniturilor și/sau cheltuielilor bugetare						
4.7 Prezentarea, în cazul proiectelor de acte normative a căror adoptare atrage majorarea cheltuielilor bugetare, a următoarelor documente:						

Prezentul proiect nu implică majorarea cheltuielilor bugetare aprobate.
4.8 Alte informații
Secțiunea a 5-a: Efectele proiectului de act normativ asupra legislației în vigoare
5.1 Măsurile normative necesare pentru aplicarea prevederilor proiectului de act normativ
5.2 Impactul asupra legislației în domeniul achizițiilor publice
5.3 Conformitatea proiectului de act normativ cu legislația UE (în cazul proiectelor ce transpun sau asigură aplicarea unor prevederi de drept UE).
5.3.1 Măsurile normative necesare transpunerii directivelor UE
5.3.2 Măsurile normative necesare aplicării actelor legislative UE
5.4 Hotărâri ale Curții de Justiție a Uniunii Europene
5.5 Alte acte normative și/sau documente internaționale din care decurg angajamente asumate
5.6. Alte informații
Secțiunea a 6-a: Consultările efectuate în vederea elaborării proiectului de act normativ
6.1 Informații privind neaplicarea procedurii de participare la elaborarea actelor normative
6.2 Informații privind procesul de consultare cu organizații neguvernamentale, institute de cercetare și alte organisme implicate.
6.3 Informații despre consultările organizate cu autoritățile administrației publice locale
6.4 Informații privind puncte de vedere/opinii emise de organisme consultative constituite prin acte normative
6.5 Informații privind avizarea de către: a) Consiliul Legislativ b) Consiliul Suprem de Apărare a Țării c) Consiliul Economic și Social d) Consiliul Concurenței e) Curtea de Conturi Se avizează de către Consiliul Legislativ și Consiliul Economic și Social
6.6 Alte informații
Secțiunea a 7-a: Activități de informare publică privind elaborarea și implementarea proiectului de act normativ
7.1 Informarea societății civile cu privire la elaborarea proiectului de act normativ În procesul de elaborare a prezentului proiect de act normativ au fost respectate dispozițiile <i>Legii nr.52/2003 privind transparența decizională în administrația publică</i> , republicată.
7.2 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.
Secțiunea a 8-a: Măsurile privind implementarea, monitorizarea și evaluarea proiectului de act normativ
8.1 Măsurile de punere în aplicare a proiectului de act normativ
8.2 Alte informații

Față de cele prezentate, a fost promovat prezentul proiect de **Hotărâre privind înființarea Comitetului interministerial dedicat Programului de stimulare economică în domeniul farmaceutic**, pe care îl supunem Guvernului spre adoptare.

Ministrul sănătății
ALEXANDRU-FLORIN ROGOBETE



Avizăm:

Viceprim-ministru
MARIAN NEACȘU

**Ministrul economiei, digitalizării,
antreprenoriatului și turismului**
RADU-DINEL MIRUȚĂ

Ministrul finanțelor
ALEXANDRU NAZARE

**Ministrul investițiilor
și proiectelor europene**
DRAGOȘ NICOLAE PÎSLARU

Ministrul justiției
RADU MARINESCU

Președintele consiliului concurenței
BOGDAN-MARIUS CHIRIȚOIU

**Președintele agenției naționale
pentru achiziții publice**
IULIANA FECLISTOV