



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII**  
**DIRECȚIA GENERALĂ ASISTENȚĂ MEDICALĂ ȘI SĂNĂTATE**  
**PUBLICĂ**

Nr.....

**APROB,**  
**p. MINISTRUL SĂNĂTĂȚII**  
**Secretar de Stat**  
**CLAUDIU CONSTANTIN DAMIAN**

**REFERAT DE APROBARE**

În luna noiembrie a anului 2024 a fost publicată, în Jurnalul Uniunii Europene, Directiva (UE) 2024/2839 a Parlamentului European și a Consiliului din 23 octombrie 2024 de modificare a Directivelor 1999/2/2000/14/CE, 2011/24/UE, și 2014/52/UE în ceea ce privește anumite cerințe de raportare în domeniul produselor și ingredientelor alimentare, al zgomotului exterior, al drepturilor pacienților, și al echipamentelor radio, României revenindu-i obligația transpunerii acestei directive în acte legislative naționale.

Articolul I al directivei, mai sus menționate, prevede modificări ale art.7 alineatele (3) și (4) din Directiva 1999/2/CE de apropiere a legislațiilor statelor membre privind produsele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante, referitoare la anumite cerințe de raportare în domeniul produselor și ingredientelor alimentare tratate cu radiații ionizante.

Conform Ordinului MS nr. 972/2005 pentru abrogarea anexei nr. 2 la Ordinul ministrului sănătății și familiei nr. 117/2002 privind aprobarea Procedurilor de reglementare sanitară pentru proiectele de amplasare, construcție, amenajare și reglementare sanitară a funcționării obiectivelor și a activităților desfășurate în acestea, altele decât cele supuse înregistrării în registrul comerțului, și a Procedurilor de reglementare sanitară a punerii pe piață a substanțelor și produselor noi sau importate pentru prima dată și destinate utilizării ori consumului uman, cu modificările și completările ulterioare, nu s-au mai autorizat „Produse și ingrediente alimentare tratate cu radiații” înainte de distribuirea lor pe piață, iar, ulterior, Ordinul MS nr. 972/2005 a fost abrogat de Ordinul MS 1030/2009, care nu prevede avizarea produselor în cauză.

De asemenea, necesitatea transpunerii directivei se impune:

- întrucât diferențele dintre legislațiile interne privind tratarea produselor și ingredientelor alimentare prin radiații ionizante și condițiile acestora de utilizare împiedică circulația liberă a produselor alimentare și pot crea condiții de concurență inegale, prin aceasta afectând direct funcționarea pieței interne;
- întrucât este necesară adoptarea de măsuri ce urmăresc o bună funcționare a pieței interne, în prezentul act normativ prevăzându-se că Ministerul Sănătății supraveghează prin direcțiile de sănătate publică județene și a Municipiului București piața de desfacere a produselor alimentare iradiate astfel încât comercializarea acestora să se facă numai dacă sunt respectate prevederile normelor;
- întrucât actul normativ supus aprobării, cuprinde atribuții și în ceea ce privește controlul respectării prevederilor normelor, atât de către Autoritatea Sanitar Veterinară și pentru

Siguranța Alimentelor cât și de către Comisia Națională pentru Controlul Activităților Nucleare;

- întrucât prin actul normativ se impune să se țină seama în principal de cerințele referitoare la sănătatea umană;
- întrucât unitățile de iradiere trebuie să fie supuse unui control oficial în cadrul unui sistem de inspecție ce urmează a fi creat în sensul directivei transpuse, întocmindu-se o evidență pentru a se asigura respectarea normelor privind alimentele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante, această evidență fiind transmisă Comisiei Europene;
- întrucât actul normativ impune condițiile în care un produs alimentar tratat cu radiații ionizante poate fi importat, dar și dispoziții ale Ministerului Sănătății și ale ANSVSA prin care acestea pot interzice sau bloca de la comercializare produsele alimentare care pun în pericol sănătatea umană;
- întrucât Ordinul comun al Ministerului Sănătății și Familiei/Ministerului Agriculturii, Alimentației și Pădurilor/Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 855/98/90/2001 pentru Aprobarea Normelor privind alimentele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante a fost elaborat în baza Directivei 1999/2/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 22 februarie 1999 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind produsele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante.

Având în vedere cele de mai sus și ținând cont de faptul că Ministerul Sănătății a fost inițiatorul Ordinului comun al MSF/MAAP/CNCAN nr.855/98/90/2001 a cărui co-semnatari au fost Ministerul Agriculturii, Alimentației și Pădurilor și Comisia Națională pentru Controlul Activităților Nucleare, am elaborat proiectul de Ordin pentru modificarea și completarea Ordinului nr. 855/98/90/2001 pentru aprobarea Normelor privind alimentele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante, pe care, dacă sunteți de acord, vă rugăm să-l aprobați în vederea transmiterii pe circuitul de avizare interministerială și publicării acestuia pe site-ul Ministerului Sănătății, la rubrica „Transparență decizională”.

Cu stimă,

**DIRECTOR GENERAL**  
**Dr. Mihaela Bardoș**

**Șef Serviciu Sănătate Publică**  
**Dr. Ec.Avian Pop**

Întocmit:Cons.sup. Smadea Nicolae-Emilian