



ROMANIA

**Parlamentul României
Camera Deputaților
Grupul parlamentar al Uniunii Salvați România**

USR.

ÎNTREBARE

Adresată: Ministerului Sănătății

De către: **Ovidiu-Romulus PARASCHIVESCU**, deputat USR

Circumscripția electorală: nr. 8, Brașov

Obiectul întrebării: Impactul cadrului administrativ aplicabil exportului de dispozitive medicale fabricate în România

În atenția conducerii,

Industria producătoare de dispozitive medicale reprezintă un sector strategic, cu potențial real de dezvoltare industrială, inovare și creștere a exporturilor României. În contextul deficitului comercial persistent și al necesității consolidării capacității interne de producție, sprijinirea operatorilor economici care produc local și accesează piețe externe ar trebui să constituie un obiectiv legitim de politică publică.

În practică însă, mai mulți producători români semnalează existența unor proceduri administrative costisitoare și excesiv fragmentate privind emiterea certificatelor de liberă vânzare necesare exportului către state din afara Uniunii Europene. Potrivit informațiilor comunicate de autoritatea competentă, certificatele se emit distinct pentru fiecare stat de destinație, pentru fiecare tranșă de produse, cu valabilitate limitată în timp și cu taxe cumulative semnificative.

Un asemenea mecanism poate genera costuri administrative disproporționate, mai ales pentru întreprinderile mici și mijlocii, pentru companiile aflate la început de drum sau pentru operatorii care încearcă să se extindă simultan pe mai multe piețe externe. De asemenea, există informații potrivit cărora în alte state membre ale Uniunii Europene documente similare sunt emise în condiții mai simple, la costuri reduse/fără costuri și cu aplicabilitate mai largă.

În acest context, vă rog să aveți amabilitatea de a-mi răspunde la următoarele întrebări:

1. Care este politica publică actuală a Ministerului Sănătății privind susținerea exportului de produse și dispozitive medicale fabricate în România?
2. Ce măsuri concrete au fost adoptate în perioada 2022 - prezent pentru stimularea competitivității externe a producătorilor români din domeniul medical?
3. Care este fundamentarea juridică, economică și administrativă pentru menținerea sistemului actual prin care certificatele de liberă vânzare se emit distinct pentru fiecare stat terț de destinație?
4. A fost evaluat impactul economic al acestor taxe și proceduri asupra exportatorilor români, în special asupra IMM-urilor? Dacă da, vă rog să comunicați studiile, analizele sau notele de fundamentare existente.
5. Care sunt veniturile încasate anual prin ANMDMR din emiterea certificatelor de liberă vânzare pentru dispozitive medicale în anii 2022, 2023, 2024, 2025 și 2026 până la data răspunsului?
6. Câte certificate de liberă vânzare au fost emise anual în perioada menționată (2022 - prezent) și pentru câți operatori economici distincți?
7. A realizat Ministerul Sănătății sau ANMDMR o analiză comparativă privind regimul aplicabil certificatelor similare în alte state membre ale Uniunii Europene? Dacă da, vă rog să comunicați concluziile.
8. A fost analizată posibilitatea simplificării procedurii prin:
 - a) emiterea unui singur certificat valabil pentru mai multe state terțe;
 - b) emiterea unui certificat general pentru export în afara Uniunii Europene;
 - c) extinderea termenului de valabilitate;
 - d) reducerea costurilor administrative?

9. Dacă asemenea variante au fost analizate și respinse, vă rog să comunicați motivele care au stat la baza deciziei.
10. Intenționează Ministerul Sănătății să promoveze inițiative legislative sau măsuri administrative menite să reducă sarcina birocratică și costurile administrative suportate de producătorii români care desfășoară activități de export? În caz afirmativ, vă rugăm să precizați termenul estimativ pentru inițierea și implementarea acestora.

Vă rog să-mi transmiteți un **răspuns scris**.

Cu deosebită considerație,
Ovidiu Romulus Paraschivescu
Deputat USR