



AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE - FILE ISTORICE ȘI IMPACTUL ÎN SISTEMUL DE SĂNĂTATE



Autori: ROTARU Victor, ȘCETININA Svetlana, BRUMĂREL Mihail

Conducător științific: BRUMĂREL Mihail, dr. șt. farm., conferențiar universitar

Catedra de farmacie socială „Vasile Procopișin”, Universitatea de Stat de Medicină și Farmacie „Nicolae Testemițanu”

INTRODUCERE



Reglementarea medicamentelor în Republica Moldova a evoluat printr-o serie de reforme instituționale, având ca punct de plecare Institutul Național de Farmacie (INF). În anul 1996, prin Hotărârea Guvernului nr. 568, ia naștere Institutul Național de Farmacie (INF), subordonat Ministerului Sănătății al Republicii Moldova – o instituție chemată să devină pilonul central al controlului farmaceutic. Rolul său era clar: să vegheze asupra calității medicamentelor, să autorizeze medicamentele care intră pe piață farmaceutică și să stabilească standardele care garantează siguranța pacientului.

Timpul însă cerea modernizare. În 2005, prin Hotărârea Guvernului nr. 1021 din 29.09.2005, INF este reorganizat în Agenția Medicamentului – o structură adaptată cerințelor europene, cu proceduri mai eficiente și competențe extinse. Reforma nu a fost doar administrativă, ci conceptuală: de la un institut tehnic la o autoritate de reglementare modernă.

Ultimul pas al acestei evoluții s-a produs în 2013, când Agenția Medicamentului devine Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM). Prin Hotărârea Guvernului nr. 71 din 23.01.2013 competențele se extind și asupra dispozitivelor medicale, iar instituția devine un actor-cheie în implementarea standardelor europene. Astăzi, AMDM nu doar autorizează și controlează, ci și monitorizează siguranța medicamentelor, gestionează nomenclatorul de stat, implementează standardele de calitate în toate domeniile activității farmaceutice ci și contribuie la politicile de sănătate publică.

Această istorie nu este doar despre instituții, ci despre responsabilitatea față de viață. De la primele laboratoare ale INF până la structura complexă a AMDM, firul roșu rămâne același: protecția pacientului și garantarea calității medicamentului.

SCOP

Analiza evoluției instituționale a reglementării medicamentelor și activității farmaceutice, evidențiind rolul și impactul principalelor structuri de la INF la AMDM asupra sistemului de sănătate al Republicii Moldova.

MATERIALE ȘI METODE

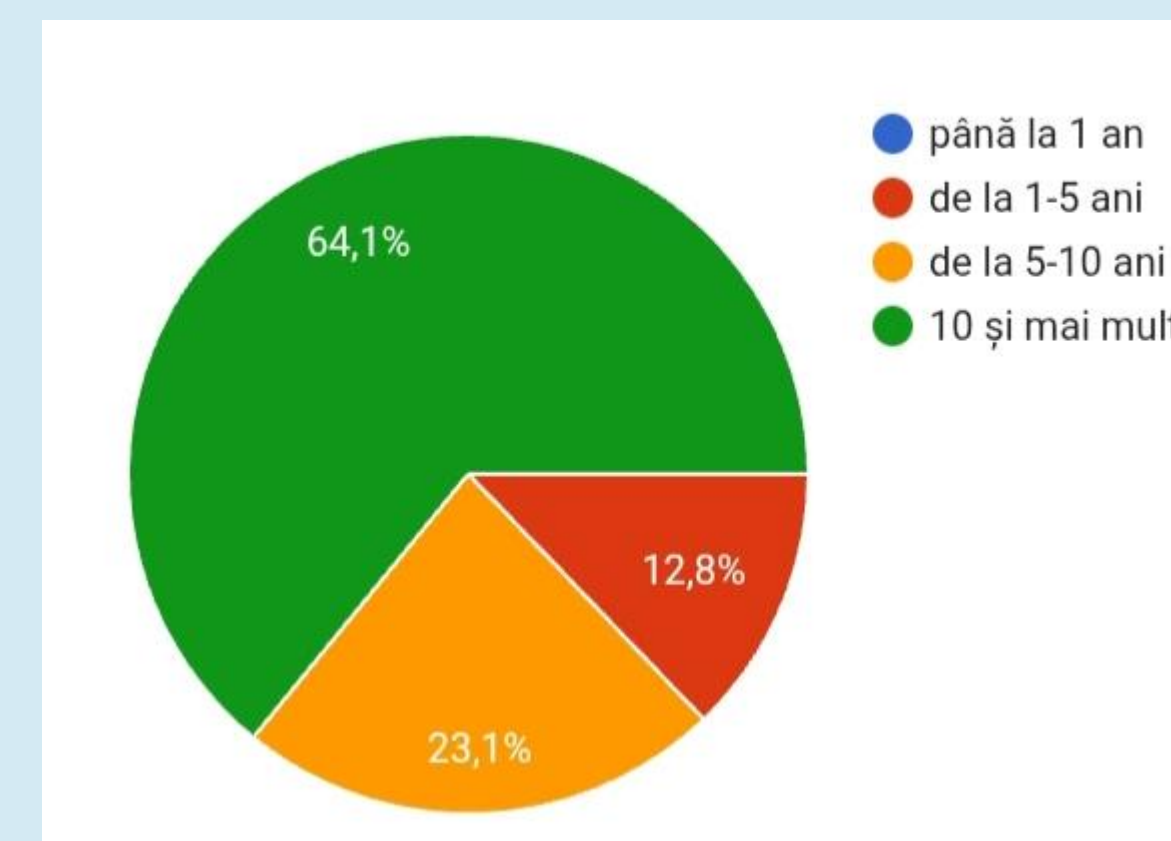
Materiale pentru studii au servit Actele normative, sursele bibliografice în acest domeniu, chestionarele farmaciștilor. Ca metode au fost folosite analiza sistemică, informativă și statistică.

CUVINTE-CHEIE

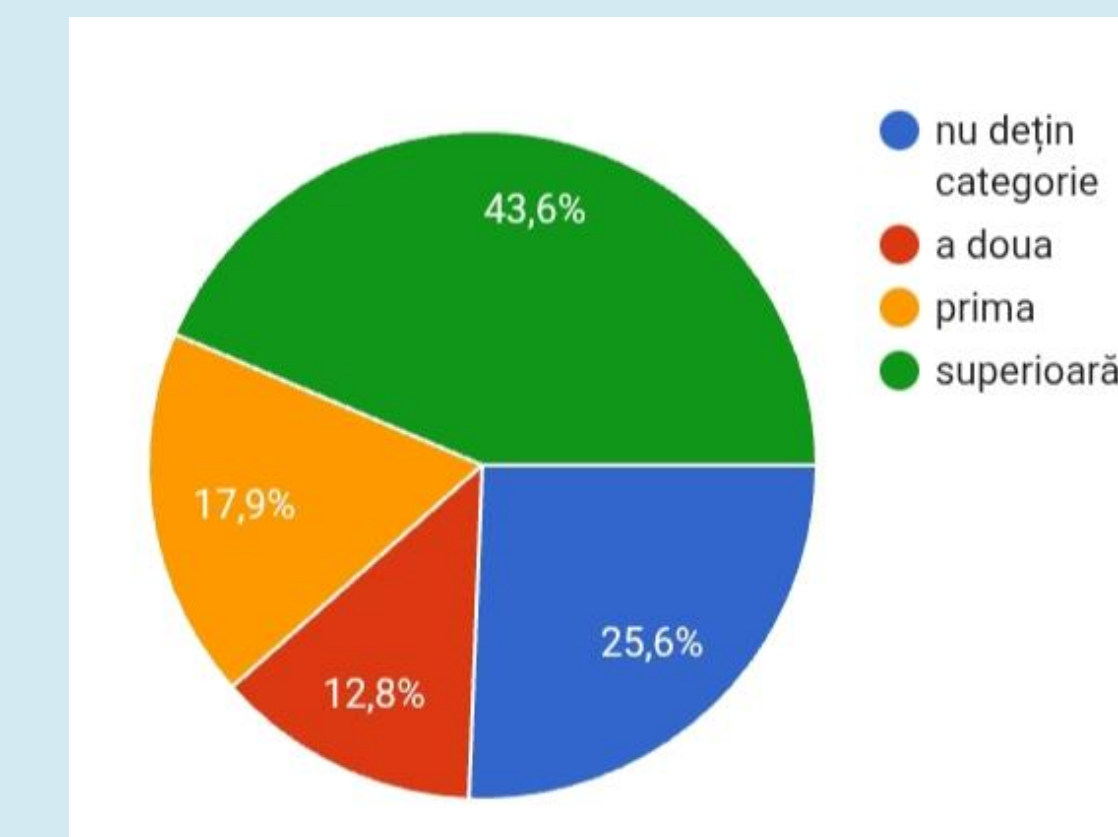
INF, AMED, farmacist, medicament, sănătate.

REZULTATE

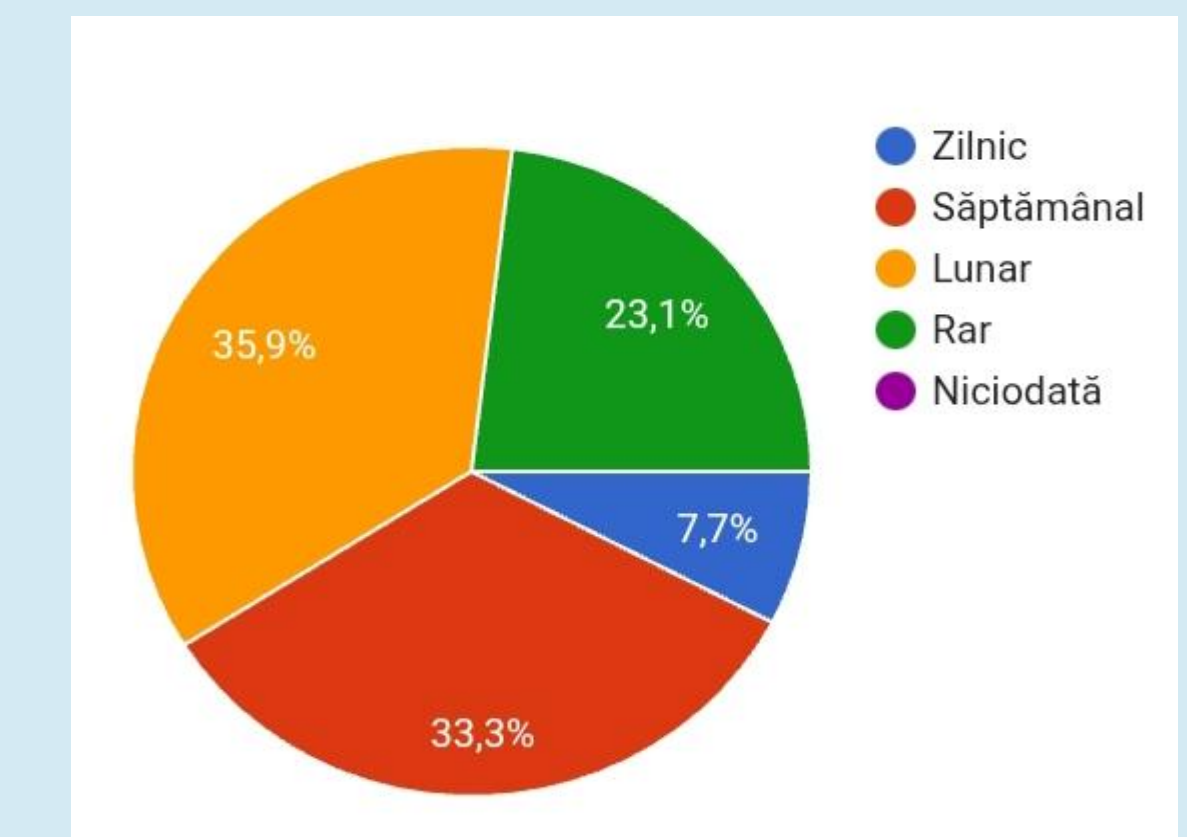
Pentru a evalua opinia farmaciștilor asupra evoluției și impactului AMDM în activitatea profesională a farmacistului și în Sistemul de Sănătate al RM a fost efectuat un sondaj între farmaciști și laboranți-farmaciști. La îndeplinirea chestionarului în lunile septembrie-noiembrie 2025 au participat 39 de respondenți, dintre care 30 farmaciști și 9 laboranți-farmaciști.



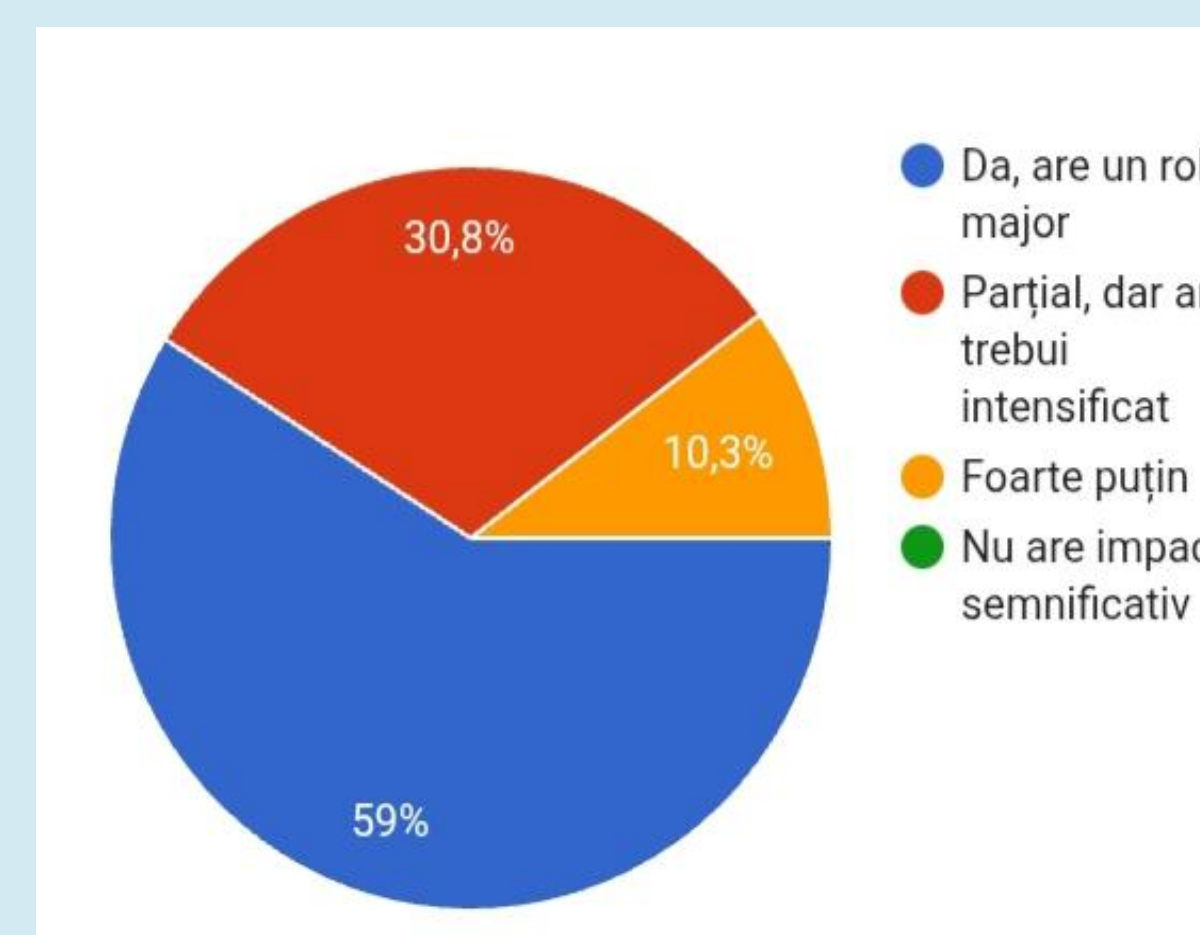
64,1% au vechimea în muncă peste 10 ani;



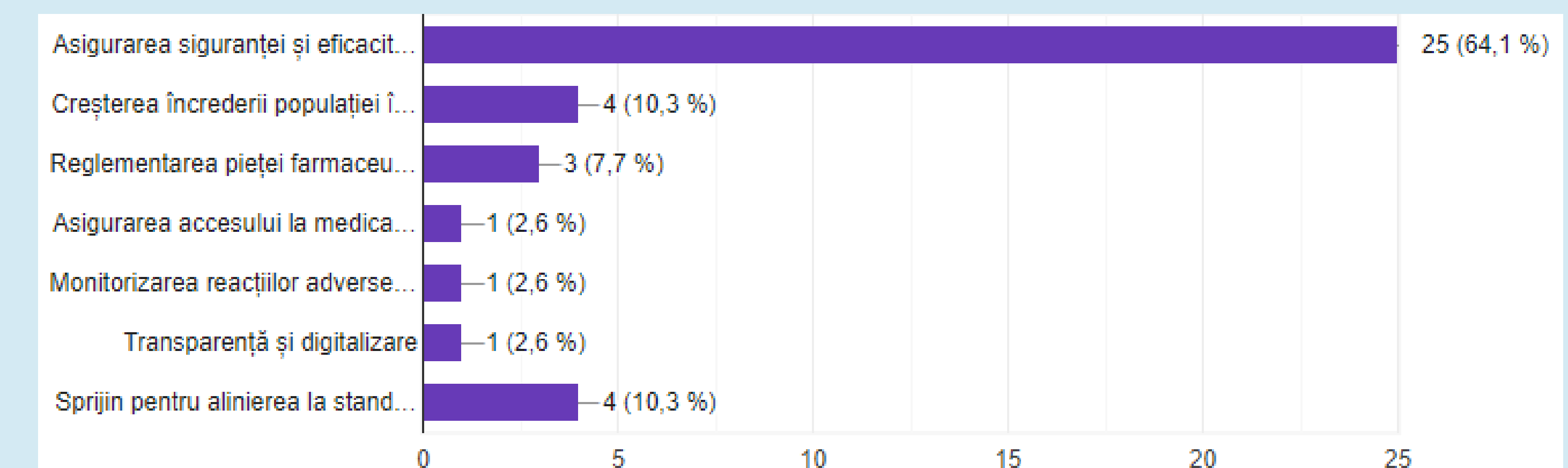
43,6% din ei posedă categoria superioară;



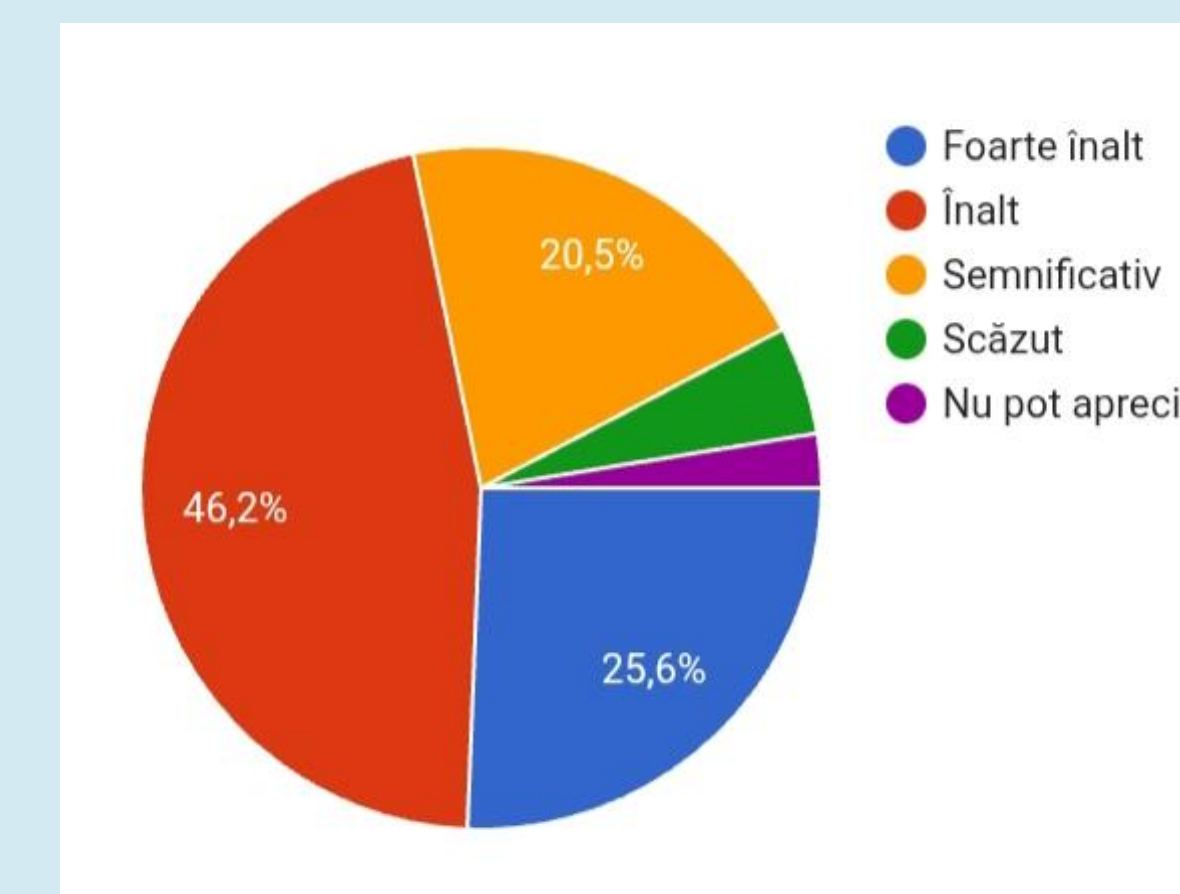
33,3% săptămânal consultă informațiile publicate de AMDM;



59% consideră, că informațiile oferite de AMDM sunt suficiente pentru activitatea lor profesională;



64,1% din respondenți au indicat că rolul principal al AMDM în sistemul de sănătate este asigurarea siguranței și eficienței medicamentelor și dispozitivelor medicale utilizate în RM;



46,2% consideră că impactul AMDM în sistemul de sănătate este înalt, 20,5% semnificativ și 25,6% foarte înalt și numai 3,8% din respondenți au indicat că este scăzut.

CONCLUZII

Aceste file istorice nu sunt doar despre instituții, ci despre responsabilitatea față de sănătatea populației. De la primele laboratoare ale INF până la structura complexă a AMDM, firul roșu în activitate rămâne același: protecția pacientului și garantarea calității medicamentului, rolul înalt în sistemul de sănătate și garantul implementării și respectării celor mai înalte standarde de calitate în activitatea farmaceutică.