

PLANUL DE ACȚIUNI
privind realizarea Programului național pe boli rare pentru anii 2024 – 2028

Nr. d/o	Denumirea acțiunii	Indicatorii de monitorizare/ Valori de referință (actuale/curente) și ținte planificate	Costuri de implementare (mii lei)	Sursa de finanțare (mii lei)			Termen de realizare	Instituție responsa bilă	Parteneri de implementare
				FAOAM	Bugetul de Stat	Alte surse			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
<p>Scopul Programului național pe boli rare pentru anii 2024–2027 este îmbunătățirea calității vieții și gradului de autonomie a persoanelor afectate de boli rare din Republica Moldova prin acces echitabil la diagnostic precoce, tratamente de calitate și servicii de reabilitare a persoanelor cu boli rare (servicii de abilitare și reabilitare, educație, activități de recreere, socializare pentru dezvoltarea abilităților de viață independentă în rândul persoanelor cu boli rare, precum și activități de sprijin, consiliere și educație pentru părinți/familie).</p>									
<p>Obiectivul genetal: Dezvoltarea unui sistem de sănătate modern și eficient, care răspunde nevoilor fiecărui individ, astfel ca până în anul 2027, persoanele afectate de boli rare să poată fi depistate timpuriu, să primească asistența necesară echitabil, în locul potrivit, conform nevoilor specifice, centrate pe necesitățile reale, fără dificultăți financiare pentru pacienți și/sau familiile acestora, pentru a îmbunătăți calitatea vieții și a exclude apariția dizabilității,</p>									
<p>Obiectivul specific 1. Cadru de politici pe bolile rare consolidat și aliniat integral la cadrul normativ european până în anul 2028</p>									
1.1.	Reglementarea modului de asigurare a accesului pacienților care suferă de boli rare la îngrijire medicală de calitate, inclusiv în ceea ce privește diagnosticele, tratamentele, posibilitatea pacienților de a învăța să conviețuiască cu boala și măsuri de reabilitare și incluziune socială	<p>Cadru normativ elaborat și aprobat</p> <p>Număr PCN aprobate</p> <p>Număr de instruiți pentru organizațiile de pacienți</p> <p><i>Nivel de referință: nu.</i></p> <p><i>Ținta:</i> Traseul pacientului stabilit Nivelele de prestare a serviciilor stabilite</p>	În limitele alocațiilor aprobate				2025	Ministerul Sănătății	Ministerul Muncii și Protecției Sociale Ministerul Educației și Cercetării Compania Națională de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare
1.2.	Reglementarea definiției de „medicament orfan” atunci când acesta este destinat diagnosticării, prevenirii sau trata	<p>Act normativ aprobat</p> <p><i>Nivel de referință: nu.</i></p> <p><i>Ținta:</i> Definiție medicament orfan</p>	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății	AMDM Centrele de referință

	mentului unei afecțiuni care pune în pericol viața sau provoacă o dizabilitate cronică și care afectează cel mult 5 din 10 000 de persoane în Comunitate în momentul introducerii cererii <i>(Regulamentul (CE) nr. 141/2000 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 1999 privind medicamentele orfane)</i>	utilizată							CNAM Partenerii de dezvoltare
1.3.	Dezvoltarea cadrului normativ pentru asigurarea accesului la produse medicamentose orfane eficiente	Cadru normativ elaborat și aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Mecanism de includere în Listă aprobat	În limitele alocațiilor aprobate				2025	Ministerul Sănătății	Ministerul Economiei și dezvoltării digitale Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Compania Națională de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare
1.4.	Utilizarea în documentele de politici și la codificarea maladiilor a definiției comune a bolilor rare ca boli care afectează nu mai mult de 5 din 10 000 de persoane	Cadru normativ elaborat și aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Autoritățile și prestatorii de servicii medicale utilizează definiția UE	În limitele alocațiilor aprobate				2024	Ministerul Sănătății	Agenția Națională pentru Sănătate Publică Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Compania Națională de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare
1.5.	Asigurarea faptului că bolile rare fac obiectul unei codificări și a unei trasabilități adecvate în toate sistemele de informații privind sănătatea, încurajând o recunoaștere adecvată a acestor boli în sistemele	Act normativ elaborat și aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Formulare de evidență a bolilor rare aprobate Rapoarte de evidență a bolilor rare aprobate	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Agenția Națională pentru Sănătate Publică CRSRGM al IMC Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Compania Națională

	naționale de asistență medicală pe baza CIM								de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare
1.6.	Dezvoltarea inventarului dinamic și ușor accesibil al bolilor rare al Uniunii Europene, pe baza rețelei Orphanet și a altor rețele existente, după cum se precizează în comunicarea Comisiei privind bolile rare	Act normativ aprobat Capacități de utilizare a bazei de date a bolilor rare al Uniunii Europene, pe baza rețelei Orphanet dezvoltate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Instituția medicală numită responsabilă de utilizarea bazei de date Instruiri realizate	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Agenția Națională pentru Sănătate Publică CRSRGM al IMC Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Compania Națională de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare
1.7.	Examinarea oportunității și organizarea condițiilor pentru implementarea clasificării internaționale a maladiilor (CIM), ediția a XI	Raport de analiză realizat Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Instrucțiune de utilizare aprobată CIM XI Instruiri realizate	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Agenția Națională pentru Sănătate Publică CRSRGM al IMC Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Compania Națională de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare
1.8.	Punerea în aplicare a clasificării și codificării ORPHA Code a bolilor rare	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Instrucțiune de utilizare ORPHA Code aprobată Instruiri realizate Codificarea ORPHA Code a bolilor rare este implementată în RM	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Agenția Națională pentru Sănătate Publică CRSRGM al IMC Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Compania Națională de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare
1.9.	Dezvoltarea Listei de boli rare întâlnite în Republica Moldova în conformitate cu	Listă boli rare în RM aprobată prin ordin <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i>	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Agenția Națională pentru Sănătate Publică CRSRGM al IMC

	clasificarea și codificarea ORPHA Code în baza datelor epidemiologice colectate de la Centrele de Expertiză pe boli de profil	Centrele de Expertiză pe boli rare formează Lista bolilor rare din țară pentru aprobare							Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Compania Națională de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare
1.10.	Revizuirea continuă a Listei de boli rare în funcție de cazuistica și diagnosticul acestora, coform nomenclurii ORPHA Code cu actualizarea anuală a listei bolilor rare pentru a asigura accesul pacienților nou-diagnosticați la tratamente specifice	Listă boli rare în RM extinsă coform nomenclurii ORPHA Code aprobată <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Centrele de Expertiză pe boli rare formează Lista bolilor rare din țară extinsă coform nomenclurii ORPHA Code pentru aprobare	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Agenția Națională pentru Sănătate Publică CRSRGM al IMC Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Compania Națională de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare
1.11.	Dezvoltarea Registrului Național de Boli Rare care integrează datele privind diagnosticurile confirmate de Boli Rare de către Centrul Național de Boli Rare și Centrele de referință pentru Boli Rare de profil	Registrul Național pe Boli Rare dezvoltat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Registrul Național de Boli Rare electronic dezvoltat și implementat	Total – 4 500,0 <i>Alte surse</i> 2024 – 1 500,0 2025 – 1 500,0 2026 – 1 500,0			4 500,0	2026	Ministerul Sănătății	Agenția Națională pentru Sănătate Publică CRSRGM al IMC Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Compania Națională de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare
1.12.	Dezvoltarea mecanismelor de gestionare a bazei de date a pacienților cu boli rare asigurând utilizarea Registrului electronic de Boli Rare pentru o guvernare eficientă, planificarea	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> mecanisme de gestionare a bazei de date dezvoltate Instituția responsabilă de gestionarea bazei de date aprobată	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Agenția Națională pentru Sănătate Publică CRSRGM al IMC Compania Națională de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare

	strategică și gestionarea eficientă a resurselor pentru asigurarea diagnosticului, tratamentului și recuperării bolilor rare								
1.13.	Dezvoltarea relațiilor de colaborare și integrare a datelor cu Registrele de boli rare susținute la nivel European.	Relații de colaborare dezvoltate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Acorduri decolaborare încheiate	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății	Agencia Națională pentru Sănătate Publică CRSRGM al IMC Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Compania Națională de Asigurări în Medicină Partenerii de dezvoltare
1.14.	Diversificarea mecanismelor de finanțare pe termen lung a infrastructurii necesare în domeniul cercetării și asistenței medicale pentru bolile rare	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Mecanisme de finanțare pe termen lung a infrastructurii necesare aprobate Număr Acorduri de cooperare cu partenerii internaționali în vederea asigurării finanțării adecvate a acțiunilor incluse în Program	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății CNAM	USMF „Nicolae Testemițanu” Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR Partenerii de dezvoltare
1.15.	Dezvoltarea Acordurilor de colaborare internaționale și aderarea la programele de tratament comune al unor boli rare	Acorduri de colaborare internaționale semnate Programe de tratament comune al unor boli rare aprobate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Acorduri de colaborare internaționale semnate Programe de tratament	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății CNAM	USMF „Nicolae Testemițanu” Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR Partenerii de dezvoltare

		comune al unor boli rare aprobate Număr de paciență cu boli rare care au beneficiat de tratament în cadrul Programelor internaționale							
	Obiectivul specific 1.		Total - 4 500,0			4 500,0			
Obiectivul specific 2. Consolidarea capacității naționale de cercetare și inovare pentru luarea deciziilor, în scopul accelerării și îmbunătățirii răspunsului național la bolile rare până în anul 2028									
2.1.	Identificarea activităților și resurselor de cercetare actuale din cadrele naționale și comunitare pentru a defini situația cunoștințelor actuale în materie de boli rare, pentru a evalua situația generală a cercetării în domeniul bolilor rare și pentru a îmbunătăți coordonarea programelor comunitare, naționale pentru cercetare în domeniul bolilor rare	Programe de cercetare aprobate <i>Nivel de referință:</i> nu. <i>Ținta:</i> Lista necesităților și priorităților cercetării medicale în domeniul bolilor rare aprobată	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării	Academia de Științe a Moldovei Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale CRSRGM al IMC Institutul Oncologic Spitalul Clinic Republican Institutul de Ftiziopneumologie Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Partenerii de dezvoltare
2.2.	Determinarea necesităților și priorităților pentru cercetarea fundamentală, clinică și translațională în domeniul bolilor rare, modalitățile de sprijinire a acestora și promovarea abordărilor de cooperare interdisciplinară care să fie adoptate în mod complementar prin intermediul programelor naționale și internațional	Programe de cercetare fundamentală, clinică și translațională în domeniul bolilor rare aprobate <i>Nivel de referință:</i> nu. <i>Ținta:</i> Lista necesităților și priorităților pentru cercetarea fundamentală, clinică și translațională în domeniul bolilor rare	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării	Academia de Științe a Moldovei Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale CRSRGM al IMC Institutul Oncologic Spitalul Clinic Republican Institutul de Ftiziopneumologie Institutul de

									Neurologie și Neurochirurgie Institutul Cardiologic SDMC Partenerii de dezvoltare
2.3.	Susținerea participării cercetătorilor la nivel național la programe de cercetare privind bolile rare finanțate la toate nivelurile corespunzătoare, inclusiv la nivel internațional	Programe de cercetare privind bolile rare finanțate la toate nivelurile corespunzătoare, inclusiv la nivel internațional aprobate <i>Nivel de referință:</i> nu. <i>Ținta:</i> Lista cercetărilor în domeniul bolilor rare susținute la nivel internațional	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării	Academia de Științe a Moldovei Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale CRSRGM al IMC Institutul Oncologic Spitalul Clinic Republican Institutul de Ftiziopneumologie Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Institutul Cardiologic SDMC Partenerii de dezvoltare
2.4.	Includerea în planurile de cercetare a domeniului bolilor rare, cu asigurarea unei finanțări sigure și durabile a cercetării în domeniul dat	Domeniul bolilor rare inclus în Planurile de cercetare <i>Nivel de referință:</i> nu. <i>Ținta:</i> Tematici de cercetare în domeniul bolilor rare planificate	Total – 9 874,7 Bugetul de stat 2024 – 1 974,7 2025 – 1 974,7 2026 – 1 974,7 2027 – 1 974,7 2028 – 1 974,7		9 873,5		2028	Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării	Academia de Științe a Moldovei Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale CRSRGM al IMC Institutul Oncologic Spitalul Clinic Republican Institutul de Ftiziopneumolog

									ie Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Institutul Cardiologic SDMC Partenerii de dezvoltare
2.5.	Dezvoltarea unui sistem de aplicare a rezultatelor cercetării în practica clinică destinată bolilor rare	Rezultatele cercetărilor integrate în Protocoalele Clinice Naționale <i>Nivel de referință:</i> nu. <i>Ținta:</i> PCN pe bolile rare elaborate	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării	Academia de Științe a Moldovei Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale CRSRGM al IMC Institutul Oncologic Spitalul Clinic Republican Institutul de Ftiziopneumologie Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Institutul Cardiologic SDMC Partenerii de dezvoltare
2.6.	Dezvoltarea parteneriatelor în cercetarea și elaborarea preparatelor medicamentoase utilizate în tratamentul bolilor rare	Parteneriate publice-private înregistrate <i>Nivel de referință:</i> nu. <i>Ținta:</i> Companii farmaceutice implicate în cercetare	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării	Academia de Științe a Moldovei Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale CRSRGM al IMC Institutul Oncologic Spitalul Clinic Republican

									Institutul de Ftiziopneumologie Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Institutul Cardiologic SDMC Partenerii de dezvoltare
2.7.	Dezvoltarea cooperării în privința cercetării cu țări active în cercetarea în domeniul bolilor rare și în privința schimbului de informații și de expertiză	Participare la cercetări comune cu alte țări în domeniul bolilor rare <i>Nivel de referință:</i> nu. <i>Ținta:</i> Cercetări comune cu alte țări în domeniul bolilor rare	Total - 30 506,3 <i>Alte surse</i> 2024 – 3 790,0 2025 - 3 240,0 2026- 5 697,5 2027 – 8 889,4 2028 – 8 889,4			30 506,3	2028	Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării	Academia de Științe a Moldovei Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale CRSRGM al IMC Institutul Oncologic Spitalul Clinic Republican Institutul de Ftiziopneumologie Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Institutul Cardiologic SDMC Partenerii de dezvoltare
2.8.	Stimularea cercetării, dezvoltării și introducerii pe piață a produselor medicamentoase orfane	Cercetări și introducerea pe piață a produselor medicamentoase orfane <i>Nivel de referință:</i> nu. <i>Ținta:</i> Cercetări realizate	Total – 24 576,9 <i>Alte surse</i> 2026 – 14 697,5 2027 – 9 879,4			24 576,9	2027	Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării	Academia de Științe a Moldovei Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale CRSRGM al IMC Institutul Oncologic Spitalul Clinic

									Republican Institutul de Ftziopneumolog ie Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Institutul Cardiologic SDMC Partenerii de dezvoltare
		<i>Obiectivul specific 2..</i>	Total 64 956,7		9 873,5	55 083,2			
Obiectivul specific 3. Servicii medicale privind bolile rare, integrate și prestate tuturor femeilor, bărbaților și copiilor conform standardelor europene, până în anul 2027.									
3.1	Dezvoltarea centrelor de expertiză (regionale, naționale) și încorporarea acestora în rețelele europene de referință în domeniul bolilor rare	Act normativ de instituire a Centrelor de expertiză aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Lista Centrelor de referință instituite Acorduri de colaborare și acțiuni integrate în rețelele europene	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	CRSRGM al IMC Partenerii de dezvoltare
3.2.	Dezvoltarea capacităților de expertiză a Centrului de Sănătate a Reproducerii și Genetică Medicală al Instituției Medico-Sanitare Publice Institutul Mamei și Copilului în calitate de Centru Național în Boli Rare	Act normativ de instituire Centru Național în Boli Rare aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Capacități de expertiză dezvoltate a CSRGM al IMC	Total – 77 744,0 <i>Bugetul de stat</i> 2024 – 13 079,2 2025 - 12 379,7 2026 – 12 998,6 2027 – 13 648,6 2028 – 13 648,6 <i>Alte surse</i> 2025 – 3 000,0 2026 – 3 000,0 2027 - 3 000,0 2028 - 3 000,0		65 744,0	12 000,0	2028	Ministerul Sănătății	CRSRGM al IMC Partenerii de dezvoltare
3.3.	Identificarea instituțiilor specializate cu capacități de diagnostic și monitoring al pacienților cu boli rare (de profil) și atribuirea acestora	Act normativ de instituire Centre de referință în Boli Rare de profil aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Lista instituțiilor specializate	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Institutul Oncologic Spitalul Clinic Republican Institutul de Ftziopneumolog

	calitatea de Centre de referință în Boli Rare de profil	cu capacități de diagnostic și monitoring al pacienților cu boli rare							ie Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Institutul Cardiologic SDMC Partenerii de dezvoltare
3.4.	Crearea unei rețele interinstituționale specializate între Centrul Național de referință și Centrele de Expertiză în boli rare de profil – ca unitate funcțională în diagnosticul și monitorizarea pacienților cu boli rare	Rețea interinstituțională creată Reglementare schimb de date <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Rețea interinstituțională creată Rapoarte prezentate către CSRGM al IMC	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Centrele de referință Partenerii de dezvoltare
3.5.	Încurajarea și participarea centrelor de expertiză la rețelele europene de referință respectând competențele și normele naționale în ceea ce privește autorizarea sau recunoașterea acestora	Act normativ elaborate Centrele de expertiză naționale participă la rețelele europene de referință pe boli rare <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Centrele de expertiză naționale participă la rețelele europene de referință pe boli rare	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Centrele de referință Partenerii de dezvoltare
3.6.	Organizarea filierelor de asistență medicală pentru pacienții care suferă de boli rare prin instituirea unei cooperări cu experții în cauză și a unui schimb de cadre și de expertiză în țară sau cu alte țări din cadrul rețelei europene	Activități de cooperare cu alte țări din cadrul rețelei europene pentru asistență medicală pacienți cu boli rare din țară Schimb de cadre și de expertiză <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Număr de pacienți cu boli rare care au beneficiat de tratament în baza activităților de cooperare Numărul de medici care au beneficiat de schimb de experiență	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății	Centrele de referință Partenerii de dezvoltare
3.7.	Acordarea suportului pentru dezvoltarea și utilizarea tehnologiilor informației și comunica	Act normativ elaborat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i>	Total – 3 000,0 <i>Alte surse</i> 2025 – 1500,0			3 000,0	2026	Ministerul Sănătății	Centrele de referință Partenerii de

	țiilor, precum telemedicina, după caz, pentru a asigura accesul la distanță la asistența medicală specifică necesară pacienților cu boli rare	Acces la asistența medicală specifică necesară pacienților cu boli la distanță Sesiuni de telemedicină organizate	2026 – 1500,0						dezvoltare
3.8.	Reglementarea mobilității expertizei și a cunoștințelor Centrelor de expertiză în condițiile de facilitare a tratamentului pacienților cu boli rare în proximitatea acestora	Act normativ aprobat Centru Național de Boli Rare și Centrele de referință de profil asigură suportul consultativ-metodic pentru Instituțiile Medico-Sanitare <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Mobilitatea expertizei și a cunoștințelor este asigurată pentru pacienții cu boli rare	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Centrele de referință Partenerii de dezvoltare
3.9.	Încurajarea centrelor de expertiză pentru abordarea multidisciplinară a asistenței pentru pacienții cu boli rare	Act normativ elaborat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Centrele de expertiză asigură abordarea multidisciplinară a pacientului cu boli rare	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății	Centrele de referință Partenerii de dezvoltare
3.10.	Reglementarea colaborării între instituțiile teritoriale de la locul de trai a pacientului cu boală rară cu Centrul Național de referință pe Boli Rare și Centrele de Expertiză în Boli Rare cu competențe în diagnosticul și îngrijirea pacienților cu boli rare, astfel încât, monitorizarea pacienților cu boli rare să fie făcută de o echipă multidisciplinară specializată în raport cu nevoile reale ale pacientului	Act normativ elaborat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Centrele de expertiză asigură suportul necesar instituțiilor teritoriale pentru abordarea multidisciplinară a pacientului cu boli rare	În limitele alocațiilor aprobate				2025	Ministerul Sănătății	Centrele de referință CNAM Partenerii de dezvoltare
3.11.	Reglementarea traseului	Act normativ elaborat	În limitele				2028	Ministerul	Centrele de

	unui pacient suspectat pentru boală rară pentru asigurarea unui diagnostic timpuriu, stabilirea conduitei de tratament și recuperare	<i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Proceduri Operaționale Standardizate aprobate	alocațiilor aprobate					Sănătății	referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.12.	Elaborarea protocoalelor clinice naționale pentru bolile rare înregistrate în Republica Moldova și cu includerea tehnologiilor moderne de diagnostic și tratament conform bunelor practici europene	Act normativ elaborat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> PCN ajustate la bunele practici europene	Total – 500,0 <i>Alte surse</i> 2024 – 50,0 2025 – 150,0 2026 – 150,0 2027 – 150,0			500,0	2027	Ministerul Sănătății	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.13.	Instruirea personalului medical în domeniul bolilor rare din centrele de diagnosticare specializate (de profil), de nivel III, inclusiv peste hotare	Programe de instruire aprobate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Număr personal instruit	Total – 400,0 <i>Alte surse</i> 2024 – 100,0 2025 – 100,0 2026 – 100,0 2027 – 100,0			400,0	2027	Ministerul Sănătății	USMF „Nicolae Testemițanu” CEMF „Raisa Pacalo” Centrele de referință Partenerii de dezvoltare
3.14.	Crearea echipelor medicale multidisciplinare pentru stabilirea diagnosticului de boală rară pe baza examenului clinic și a investigațiilor paraclinice efectuate la nivelul III de asistență medicală, ținând cont de indicațiile ghidurilor de bună practică	Echipe medicale multidisciplinare instituite în centrele de referință pentru bolile rare <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Abordare multidisciplinară a pacientului cu boli rare	În limitele alocațiilor aprobate				2027	Ministerul Sănătății	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.15.	Realizarea investigațiilor (inclusiv celor molecular-genetice) necesare diagnosticului definitiv în cadrul laboratoarelor specializate de referință	Act normativ elaborat Investigații molecular-genetice realizate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i>	Total – 5 766,7 FAOAM 2024 – 1 054,7 2025 - 1 107,4 2026 - 1 162,8 2027 - 1 220,9	5 766,7			2028	Ministerul Sănătății	CNAM Centrele de referință IMSP AMP

	la nivelul căror să ajungă în timp util probe recoltate din orice zonă a țării cu raportarea rezultatului centrului specializat trimițător care ține pacientul în evidență și monitorizare pentru stabilirea diagnosticului definitiv de boală rară	Capacități de realizare investigații molecular-genetice realizate	2028 - 1 220,9						IMSP SR Partenerii de dezvoltare
3.16.	Asigurarea pacientului cu boala rară cu formular de urgență, care să specifice necesitățile acestuia în caz de eventuală urgență, de model aprobat	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Formular de urgență aprobat Proceduri standardizate de recomandări din formularul de urgență	Total – 100,0 <i>Alte surse</i> 2026 – 100,0			100,0	2026	Ministerul Sănătății	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.17.	Coordonarea în timp util a transferului pacientului pediatric cu boală rară în supraveghere cu boală rară pacient adult	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Mecanism de transfer/preluare a copilului cu boli rare	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.18.	Instituirea și consolidarea capacităților laboratorului de referință în boli rare în cadrul Centrului Național de de Boli Rare		Total – 50 860,5 <i>Alte surse</i> 2024 – 14 908,2 2025 – 11 719,8 2026 – 11 655,9 2027 – 12 576,6			50 860,5	2027	Ministerul Sănătății	Centrele de referință CNAM Partenerii de dezvoltare
3.19.	Suplinirea spectrului de analize existente cu unele teste strict specifice necesare pentru stabilirea diagnosticului sau monitorizare în laboratoarele Centrelor	Spectru de analize specifice pentru stabilirea diagnosticului conform tehnologiilor moderne <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Boli rare noi pentru care este	Total – 12 000,0 <i>Alte surse</i> 2025 – 4000,0 2026 – 4 000,0 2027 – 4 000,0			12 000,0	2027	Ministerul Sănătății	Centrele de referință CNAM Partenerii de

	de Expertiză de boli rare de profil	asigurat diagnostic							dezvoltare
3.20.	Elaborarea programelor de screening neonatal și selectiv de diagnostic al bolilor rare	Programe de screening neonatal și selectiv de diagnostic al bolilor rare aprobate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Programe de screening neonatal și selectiv de diagnostic al bolilor rare implementate	Total – 16 000,0 <i>Alte surse</i> 2025 – 8 000,0 2026 – 8 000,0				16 000,0	2026	Ministerul Sănătății Centrele de referință CNAM Partenerii de dezvoltare
3.21.	Dezvoltarea serviciilor de reabilitare specializată în cadrul instituțiilor medicale de nivel II implicate în îngrijirea și recuperarea pacienților cu boli rare	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Număr de pacienți cu boli rare care au beneficiat de servicii de reabilitare gratuite	În limitele alocațiilor aprobate					2028	Ministerul Sănătății Centrele de referință IMSP SR Partenerii de dezvoltare
3.22.	Stabilirea volumului de servicii pentru pacienții cu boli rare acoperit din mijloacele fondurilor asigurări obligatorii sau parțial rambursabile	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Lista servicii aprobate	În limitele alocațiilor aprobate					2028	Ministerul Sănătății Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.23.	Respectarea dreptului la acces echitabil la serviciile de diagnostic, tratament și îngrijire medicală de înaltă calitate prin micșorarea proceselor birocratice care deseori îngreunează situația pacienților cu boli rare	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Număr persoane cu boli rare care au beneficiat de tratament Grad de satisfacție a pacienților evaluat	În limitele alocațiilor aprobate					2028	Ministerul Sănătății Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.24.	Dezvoltarea serviciilor "respiro" pentru	Servicii "respiro" pentru familiile cu copii cu	În limitele alocațiilor					2028	Ministerul Sănătății Centrele de referință

	famiiliile cu copii cu dizabilități care vor include suport financiar, informational și psihologic	dizabilități cu boli rare dezvoltate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Servicii "respiro" pentru familiile cu copii cu dizabilități cu boli rare dezvoltate	aprobate					Ministerul Muncii și Protecției Sociale	IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.25.	Asigurarea transportului pacientului cu boală rară spre consult medical de nivel II sau III de către serviciile de asistență socială/APL, cu examinarea posibilității de includere a serviciilor de transport în categoria celor rambursabile	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Reglementare acoperire cheltuieli transport	În limitele alocațiilor aprobate				2025	Ministerul Sănătății Ministerul Muncii și Protecției Sociale	APL Centrele de referință CNAM Partenerii de dezvoltare
3.26.	Adaptarea serviciilor publice și infrastructurii sociale pentru a asigura persoanele cu boli rare care deseori au consecințe dizabilante cu integrarea corespunzătoare în societate și posibilitatea acestora de a-și realiza dreptul la un trai independent în comunitate	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Adaptarea infrastructurii la cerințele persoanelor cu dizabilități	În limitele alocațiilor aprobate				2025	Ministerul Sănătății Ministerul Muncii și Protecției Sociale	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.27.	Incluziunea educațională și socială adaptată fiecărui pacient cu boala rară în corespundere cu necesitățile acestuia.	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Mecanisme de educație psihopedagogică aplicate Incluziune educațională a copilului cu boală rară	În limitele alocațiilor aprobate				2025	Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării Ministerul Muncii și Protecției Sociale	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.28.	Formarea capacităților în	Program de instruire aprobat	În limitele				2025	Ministerul	Centrele de

	gestionarea cazurilor de violență față de persoanele cu boli rare, inclusiv în identificarea semnelor specifice violenței	Numărul de instruiți realizați Numărul de specialiști instruiți <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Cazurile de violență față de persoane cu boli rare identificate și corect gestionate	alocațiilor aprobate					Sănătății Ministerul Educației și Cercetării Ministerul Muncii și Protecției Sociale	referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.29.	Organizarea unor servicii de consiliere psihologică și socială arondate centrelor de expertiză sau în colaborare cu centrul de expertiză socio-medical astfel, încât să se acorde o cât mai bună îngrijire a persoanelor cu boli rare și familiilor acestora	Servicii de consiliere psihologică și socială organizate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Număr de servicii de consiliere psihologică și socială organizate	În limitele alocațiilor aprobate				2025	Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării Ministerul Muncii și Protecției Sociale	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.30.	Stabilirea, unor ghiduri de monitorizare a pacienților cu boli rare, care să includă posibilitățile de diagnostic și tratament, dar și măsurile sociale necesare integrării pacienților în societate	Ghiduri de monitorizare a pacienților cu boli rare aprobate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> ghiduri de monitorizare a pacienților cu boli rare aprobate	În limitele alocațiilor aprobate				2026	Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării Ministerul Muncii și Protecției Sociale	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.31.	Accesibilitatea persoanelor cu boli rare la preparatele medicamentoase pe piața farmaceutică din țară și posibilitatea de a identifica mecanisme legale pentru procurarea medicamentelor necesare neaccesibile pe piața farmaceutică națională	Cadru normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Medicamente pentru boli rare disponibile pe piața farmaceutică din țară	În limitele alocațiilor aprobate				2027	Ministerul Sănătății	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare

3.32.	Planificarea și asigurarea cu tratament medicamentos a pacienților cu boli rare din surse centralizate și din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală	Cadru normativ aprobat Sume aprobate pentru tratamentul medicamentos a bolilor rare <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Tratamentul medicamentos a bolilor rare din bugetul de stat li din FAOAM	Total – 518 334,4 FAOAM 2024 – 28 726,8 2025 - 28 790,1 2026 - 28 853,3 2027 - 28 916,6 2028 – 28 916,6 Bugetul de stat 2024 – 74 826,2 2025 – 74 826,2 2026 – 74 826,2 2027 – 74 826,2 2028 – 74826,2	144 203,4	374 131,0		2028	Ministerul Sănătății	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.33.	Reglementarea procesului de evaluare a produselor medicamentoase orfane și de obținere a unei autorizații pentru a facilita menținerea unei autorizații comunitare	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Reglementarea procesului de evaluare și autorizare a produselor medicamentoase orfane	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății	AMDM Centrele de referință CNAM Partenerii de dezvoltare
3.34.	Instituirea Comitetului pentru produse medicamentoase orfane	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Regulament aprobat Comitet instituit	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății	AMDM Centrele de referință CNAM Partenerii de dezvoltare
3.35.	Acordarea autorizației de comercializare pentru un produs medicamentos orfan trebuie să cuprindă numai indicațiile terapeutice care îndeplinesc criteriile prevăzute la articolul 3 la <i>Regulamentul (CE) nr. 141/2000 privind produsele medicamentoase orfane,</i>	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Procedura de eliberare a autorizației de comercializare medicamente orfane aprobată	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății	AMDM Centrele de referință CNAM Partenerii de dezvoltare

	cu determinarea perioadei de comercializare (10 ani sau reducere până la 6 ani)								
3.36.	Crearea mecanismelor de parteneriate interstatale cu statele membre UE care dispun de stocuri suficiente pentru tratarea pacienților cu boli rare în cazul imposibilității asigurării cu medicamente orfane în țară	Parteneriate încheiate cu state UE <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Număr pacienți cu boli rare care au beneficiat de tratament cu medicamente orfane aprobată în UE	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății	AMDM Centrele de referință CNAM Partenerii de dezvoltare
3.37.	Asigurarea disponibilității medicamentelor orfane pentru terapii individualizate și compensarea costurilor pentru tratamentul pacienților cu boli rare	Număr medicamente orfane disponibile pentru tratament pacienți cu boli rare <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Număr pacienți cu boli rare care au beneficiat de tratament cu medicamente orfane	Total – 3 421 697,3 <i>Alte surse</i> 2024 – 263 207,4 2025 – 526 414,8 2026 – 789 622,7 2027 - 1 052 829,7 2028 – 789 622,7			3 421 697,3	2028	Ministerul Sănătății	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de dezvoltare
3.38.	Asigurarea cu dispozitive de asistare pentru îngrijiri paliative și diversificarea acestora în funcție de necesitate	Act normativ aprobat Bază de date elaborată <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Procedura de asigurare cu dispozitive assistive aprobată	Total – 25 000,0 <i>Alte surse</i> 2024 – 5 000,0 2025 – 5 000,0 2026 – 5 000,0 2027 – 5 000,0 2028 – 5 000,0			25 000,0	2028	Ministerul Sănătății	Centrele de referință CNAM Partenerii de dezvoltare
3.39.	Promovarea consultului preconcepțional și monitorizarea sarcinii în rândul cuplurilor de vârstă fertilă care și-au planificat sarcina	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Procedura de de promovare aprobată Acțiuni de informare realizate	Total – 1 000,0 <i>Alte surse</i> 2025 – 1 000,0			1 000,0	2028	Ministerul Sănătății	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR CNAM Partenerii de

									dezvoltare
3.40.	Dezvoltarea programelor de screening prenatal populațional și familial și includerea lor în cadrul consultației genetice	<p>Programe de screening aprobate</p> <p><i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Programe de screening aprobate</p>	<p>Total – 3 000,0</p> <p><i>Alte surse</i> 2026 – 2 000,0 2027 - 1 000,0</p>			3 000,0	2027	Ministerul Sănătății	<p>Centrele de referință</p> <p>IMSP AMP</p> <p>IMSP SR</p> <p>CNAM</p> <p>Partenerii de dezvoltare</p>
3.41.	Asigurarea diagnosticului precoce prin consulturi medico-genetice, programe de screening neonatal și selectiv al bolilor rare (clinic, clinico-genetic, prenatal și neonatal)	<p>Programe de screening neonatal aprobate</p> <p><i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Programe de screening neonatal aprobate</p>	<p>Total – 7 000,0</p> <p><i>Alte surse</i> 2026 – 3 000,0 2027 - 2 000,0 2028 – 2 000,0</p>			7 000,0	2028	Ministerul Sănătății	<p>Centrele de referință</p> <p>IMSP AMP</p> <p>IMSP SR</p> <p>CNAM</p> <p>Partenerii de dezvoltare</p>
3.42.	Dezvoltarea capacităților de testare și screening al populației pentru depistarea bolilor rare, conform recomandărilor internaționale, bazate pe dovezi	<p>Programe de screening al populației pentru boli rare aprobate</p> <p>Acțiuni de informare</p> <p><i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Programe de screening al populației pentru boli rare aprobate</p>	<p>Total – 1 000,0</p> <p><i>Alte surse</i> 2026 – 1 000,0</p>			1 000,0	2028	Ministerul Sănătății	<p>Centrele de referință</p> <p>IMSP AMP</p> <p>IMSP SR</p> <p>CNAM</p> <p>Partenerii de dezvoltare</p>
3.43.	Susținerea și promovarea schimbului de cele mai bune practici cu privire la instrumentele de diagnosticare și la asistența medicală, precum și la educație și la asistența socială în domeniul bolilor rare	<p>Programe de instruire continuă (peste hotare)</p> <p><i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Programe de instruire aprobate</p> <p>Vizite de studiu pentru schimb de cele mai bune practici</p>	<p>Total – 1 000,0</p> <p><i>Alte surse</i> 2026 – 1 000,0</p>			1 000,0	2028	Ministerul Sănătății	<p>USMF „Nicolae Testemițanu”</p> <p>CEMF „Raisa Pacalo”</p> <p>Centrele de referință</p> <p>IMSP AMP</p>

									IMSP SR Partenerii de dezvoltare
3.44.	Predarea și formarea adecvată pentru toate cadrele din domeniul sanitar, pentru a le sensibiliza în privința existenței bolilor și a resurselor disponibile pentru asistența medicală acordată în cazul acestora pentru a asigura precoce diagnosticul și intervențiile medicale	Programe de instruire aprobate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Programe de instruire aprobate	Total – 1 000,0 <i>Alte surse</i> 2026 – 1 000,0			1 000,0	2028	Ministerul Sănătății	USMF „Nicolae Testemițanu” CEMF „Raisa Pacalo” Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR Partenerii de dezvoltare
3.45.	Dezvoltarea formării medicale în domeniile relevante pentru diagnosticarea și gestionarea bolilor rare (genetică, imunologie, neurologie, oncologie, pediatrie)	Programe de instruire aprobate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Programe de instruire aprobate în domeniile relevante pentru diagnosticarea și gestionarea bolilor rare (genetică, imunologie, neurologie, oncologie, pediatrie)	Total – 1 000,0 <i>Alte surse</i> 2026 – 1 000,0			1 000,0	2028	Ministerul Sănătății	USMF „Nicolae Testemițanu” CEMF „Raisa Pacalo” Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR Partenerii de dezvoltare
3.46.	Asigurarea accesului la rapoartele de evaluare privind valoarea adăugată terapeutică sau clinică a medicamentelor orfane la nivel UE, acolo unde se reunesc cunoștințele și expertiza relevante pentru a reduce la	Act normativ aprobat <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Acces la rapoarte asigurat	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății Ministerul Muncii și Protecției Sociale	USMF „Nicolae Testemițanu” IMSP IMC

	minimum timpul de așteptare în ceea ce privește accesul la aceste produse medicamentoase al pacienților care suferă de boli rare.								
3.47.	Dezvoltarea programelor pentru formarea medicală de bază (curricula universitară, cursuri obligatorii și opționale), formarea medicală de specialitate (rezidențiat, competențe) și formarea medicală prin educație continuă.	Programe de instruire aprobate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Programe de instruire aprobate	Total – 1 000,0 <i>Alte surse</i> 2025 – 1 000,0			1 000,0	2025	Ministerul Sănătății	USMF „Nicolae Testemițanu” CEMF „Raisa Pacalo” Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR Partenerii de dezvoltare
3.48.	Estimarea necesităților de specialiști pentru gestionarea pacienților cu boli rare și revizuirea numărului acestora pentru formare în rezidențiat (geneticieni, imunologi, oncologi, pediatri, neurologi, endocrinologi etc.)	Necesități estimate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Necesități estimate de specialiști	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății	USMF „Nicolae Testemițanu” CEMF „Raisa Pacalo” Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR Partenerii de dezvoltare
3.49.	Dezvoltarea parteneriatului cu organizațiile de pacienți care încurajează implicarea persoanelor care trăiesc cu o boală rară la cercetarea și dezvoltarea	Parteneriate cu organizațiile de pacienți promovate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Parteneriate cu organizații de pacienți încheiate Reprezentanții pacienților cu	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății Ministerul Muncii și Protecției Sociale Ministerul	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR Partenerii de

	instrumentelor de diagnostic, a tratamentelor și a soluțiilor inovatoare pentru îmbunătățirea sănătății, statutului social, asistenței medicale, autonomiei, calității vieții și bunăstării persoanelor care trăiesc cu o boală rară	boli rare incluși în în grupuri de lucru						Educației și Cercetării	dezvoltare Societatea civilă
3.50.	Implicarea pacienților și reprezentanților pacienților cu boli rare în identificarea necesităților și dezvoltarea politicilor în domeniul bolilor rare și tratamentul acestora	Număr pacienți implicați în elaborare de politici <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Parteneriate cu organizații de pacienți încheiate Reprezentanțai pacienților cu boli rare incluși în în grupuri de lucru	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății Ministerul Muncii și Protecției Sociale Ministerul Educației și Cercetării	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR Partenerii de dezvoltare Societatea civilă
3.51.	Adoptarea unor sisteme de actualizare, verificare/control a informațiilor pentru diseminare specialiștilor, pacienților etc.	Platformă de informații pe boli rare funcțională <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Număr informații pe boli rare bazate pe dovezi publicate	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății	USMF „Nicolae Testemițanu” Centrele de referință Partenerii de dezvoltare
3.52.	Stabilirea relațiilor de colaborare între organizațiile de pacienți și personalul medical implicat în asistența medicală bolilor rare de la diferite nivele	Relații de colaborare adecvate între personalul medical și organizații pacienți cu boli rare dezvoltate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Relații de colaborare adecvate între personalul medical și organizații pacienți cu boli rare	În limitele alocațiilor aprobate				2024	Ministerul Sănătății Ministerul Muncii și Protecției Sociale Ministerul	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR Partenerii de

								Educației și Cercetării	dezvoltare Societatea civilă
3.53.	Elaborarea programelor specifice pentru dobândirea de cunoștințe și competențe pentru gestionarea propriei afecțiuni pentru pacienți și Asociațiile de pacienți, membrii de familie, persoanele care îngrijesc pacienții cu boli rare, voluntari	Programe specifice aprobate pentru dobândirea de cunoștințe și competențe pentru gestionarea propriei afecțiuni pentru pacienți și Asociațiile de pacienți, membrii de familie, persoanele care îngrijesc pacienții cu boli rare, voluntari <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Programe specifice aprobate	În limitele alocațiilor aprobate				2025	Ministerul Sănătății Ministerul Muncii și Protecției Sociale Ministerul Educației și Cercetării	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR Partenerii de dezvoltare Societatea civilă
3.54.	Sustinerea instruirii continuă a profesioniștilor din domeniul juridic, inclusiv judecători, procurorii și avocații apărării cu privire la aplicarea legislației relevante în cazul pacienților cu boli rare, în conformitate cu standardele internațional corespunzătoare	Organizațiile de pacienți participă în procesul de integrare a acestora în societate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Organizațiile de pacienți participă în procesul de integrare a acestora în societate	În limitele alocațiilor aprobate				2025	Ministerul Muncii și Protecției Sociale Ministerul Justiției	Ministerul Sănătății Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR Partenerii de dezvoltare Societatea civilă
3.55.	Consolidarea serviciilor de suport pentru persoanele cu boli rare, reieșind din obligațiile asumate de către stat prin ractificarea Convenției ONU privind drepturile persoanelor cu dizabilități	Servicii de suport disponibile la nivel de comunitate pentru persoane cu dizabilități cu boli rare <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Număr servicii de support funcționale la nivel de comunitate	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Sănătății	USMF „Nicolae Testemițanu” CEMF „Raisa Pacalo” Centrele de referință IMSP AMP

									IMSP SR Partenerii de dezvoltare
3.56.	Aplicarea drepturilor pacienților în cadrul asistenței medicale transfrontaliere (Orphanet), standarde armonizate și cerințe de interoperabilitate care să asigure respectarea legislației cu privire la protecția datelor și a vieții private	Organizațiile de pacienți participă în procesul de integrare a acestora în societate <i>Nivel de referință: nu.</i> <i>Ținta:</i> Organizațiile de pacienți participă în procesul de integrare a acestora în societate	În limitele alocațiilor aprobate				2028	Ministerul Muncii și Protecției Sociale Ministerul Sănătății Ministerul Educației și Cercetării	Centrele de referință IMSP AMP IMSP SR APL Partenerii de dezvoltare Societatea civilă
	Obiectivul specific 3		4 147 402,9	149 970,1	439 875,0	3 557 557,8			
	TOTAL		4 216 859,6	149 970,1	449 748,5	3 617 141,0			

	2024 (mii lei)	2025 (mii lei)	2026 (mii lei)	2027 (mii lei)	2028 (mii lei)	TOTAL
FAOAM	29,781.5	29,897.5	30,016.1	30,137.5	30,137.5	149,970.1
Bugetul de stat	89,880.1	89,179.9	89,789.5	90,449.5	90,449.5	449,748.5
Alte surse	288,555.6	566,624.6	854,023.6	1,099,425.1	808,512.1	3,617,141.0
Total	408,217.2	685,702.0	973,829.2	1,220,012.1	929,099.1	4,216,859.6

AGE - Agenția de Governare Electronică

AMDM - Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale

AMP – Asistența Medicală Primară

AMS – Asistența Medicală Spitalicească

AMU – Asistența Medicală Urgentă

ANSP – Agenția Națională pentru Sănătate Publică

APL – Autoritatea Publică Locală

CEMF - Centrul de Excelență în Medicină și Farmacie

CNAM - Compania Națională de Asigurări în Medicină
IMSP – instituția medico-sanitară publică
MEC – Ministerul Educației și Cercetării
MIDR - Ministerul Infrastructurii și Dezvoltării Regionale
MMPS – Ministerul Muncii și Protecției Sociale
MS – Ministerul Sănătății
OMS – Organizația Mondială a Sănătății
SI – sistem informațional
SR – Spitalul Raional
USMF – Universitatea de Stat de Medicină și Farmacie