

Acest document reprezintă un instrument de documentare, iar instituțiile nu își asumă responsabilitatea pentru conținutul său.

► **B**

**REGULAMENTUL (UE) NR. 200/2010 AL COMISIEI**

**din 10 martie 2010**

**de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de *Salmonella* la efectivele reproducătoare adulte din specia *Gallus gallus***

**(Text cu relevanță pentru SEE)**

(JO L 61, 11.3.2010, p. 1)

Astfel cum a fost modificat prin:

Jurnalul Oficial

	NR.	Pagina	Data
► <b><u>M1</u></b> Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011	L 138	45	26.5.2011

**REGULAMENTUL (UE) NR. 200/2010 AL COMISIEI****din 10 martie 2010****de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de *Salmonella* la efectivele reproducătoare adulte din specia *Gallus gallus*****(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară <sup>(1)</sup>, în special articolul 4 alineatul (1) al doilea paragraf și articolul 13,

întrucât:

- (1) Obiectivul Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 constă în adoptarea de măsuri pentru depistarea și controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici în toate stadiile relevante ale producției, prelucrării și distribuției, în special la nivelul producției primare, astfel încât să se reducă prevalența acestora și riscul pe care îl reprezintă pentru sănătatea publică.
- (2) Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 prevede stabilirea unor obiective ale UE în vederea diminuării prevalenței zoonozelor și agenților zoonotici enumerați în anexa I la acesta la populațiile animale enumerate în respectiva anexă. De asemenea, acesta prevede anumite cerințe care trebuie respectate în vederea realizării acestor obiective.
- (3) Anexa I la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 se referă la toate serotipurile de salmonelă, relevante din punctul de vedere al sănătății publice, în efectivele reproducătoare din specia *Gallus gallus*. Aceste efective reproducătoare pot transmite descendenților lor o infecție cu *Salmonella*, în special efectivelor de găini ouătoare și de carne. Prin urmare, o reducere a prevalenței salmonelei la efectivele reproducătoare contribuie la controlul agentului zoonotic respectiv în ouăle și carnea care provin de la descendenți, fapt ce reprezintă un risc important pentru sănătatea publică.
- (4) Regulamentul (CE) nr. 1003/2005 al Comisiei din 30 iunie 2005 de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 cu privire la stabilirea unui obiectiv comunitar de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de *Salmonella* la efectivele reproducătoare din specia *Gallus gallus* <sup>(2)</sup> stabilește un obiectiv comunitar pentru reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela la efectivele reproducătoare din specia *Gallus gallus* pentru o perioadă de tranziție care expiră la 31 decembrie 2009. Până la data respectivă, procentajul maxim de efective reproducătoare adulte din specia *Gallus gallus* care rămân pozitive în ceea ce privește *Salmonella enteritidis*, *Salmonella infantis*, *Salmonella hadar*, *Salmonella typhimurium* și *Salmonella virchow* (denumite în continuare „serotipul relevant de *Salmonella* spp.”) trebuie să fie de 1 % sau mai mic. În consecință, este necesară stabilirea unui obiectiv permanent al UE privind reducerea serotipului relevant de *Salmonella* spp. la expirarea perioadei respective.

<sup>(1)</sup> JO L 325, 12.12.2003, p. 1.<sup>(2)</sup> JO L 170, 1.7.2005, p. 12.

**▼B**

- (5) Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 prevede că experiența dobândită în cadrul măsurilor de control naționale și informațiile înaintate Comisiei sau Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară (AESA) în temeiul cerințelor actuale ale UE, în special în cadrul informațiilor prevăzute în Directiva 2003/99/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici <sup>(1)</sup>, în special articolul 5, trebuie luate în considerare la momentul stabilirii obiectivului UE.
- (6) În conformitate cu cerințele Regulamentului (CE) nr. 2160/2003, AESA a fost consultată privind stabilirea obiectivului permanent al UE cu privire la efectivele reproducătoare din specia *Gallus gallus*. În consecință, la 26 martie 2009, Comitetul privind riscurile biologice a adoptat, la cererea Comisiei Europene, un aviz științific privind o estimare cantitativă a impactului stabilirii unui nou obiectiv privind reducerea salmonelei la găinile reproducătoare din specia *Gallus gallus* <sup>(2)</sup>. Acesta a concluzionat că *Salmonella enteritidis* și *Salmonella typhimurium* au cel mai mare potențial privind transmiterea de la găinile reproducătoare la descendenți în lanțurile cărnii de pui de carne și de găini ouătoare. De asemenea, acesta a concluzionat că măsurile comunitare de control privind aceste două serotipuri la găinile reproducătoare ar trebui să contribuie la controlul infecțiilor cu *Salmonella* la efectivele pentru producție și să reducă riscurile pe care le reprezintă păsările de curte pentru sănătatea umană. Avizul științific respectiv a afirmat, de asemenea, faptul că avantajele marginale ale unui control suplimentar la nivel comunitar pentru alte serotipuri la efectivele reproducătoare sunt relativ minore: acestea sunt asociate mai rar unor boli care afectează omul și au un potențial mai scăzut de transmitere verticală.
- (7) Având în vedere avizul științific al AESA și faptul că evaluarea tendinței de răspândire a salmonelei la efective după introducerea unor programe naționale de control necesită mai mult timp, ar trebui menținut un obiectiv al UE pentru reducerea salmonelei în efectivele reproducătoare adulte din specia *Gallus gallus* asemănător celui stabilit de Regulamentul (CE) nr. 1003/2005.
- (8) Pentru a verifica progresele în ceea ce privește realizarea obiectivului UE, este necesar să se stabilească eșantionarea repetată a efectivelor reproducătoare din specia *Gallus gallus*.
- (9) Programele naționale de control pentru îndeplinirea obiectivului în 2010 au fost aprobate în conformitate cu Decizia 2009/883/CE a Comisiei din 26 noiembrie 2009 de aprobare a programelor anuale și multianuale de eradicare, combatere și monitorizare a anumitor boli ale animalelor și zoonoze, prezentate de statele membre pentru 2010 și următorii ani, precum și a contribuției financiare a Comunității la aceste programe <sup>(3)</sup>. Aceste programe se bazează pe dispozițiile juridice aplicabile la momentul prezentării lor. Programele privind efectivele reproducătoare din specia *Gallus gallus* au fost aprobate pe baza dispozițiilor Regulamentului (CE) nr. 1003/2005. Prin urmare, este necesară o măsură tranzitorie pentru programele de control deja aprobate.

<sup>(1)</sup> JO L 325, 12.12.2003, p. 31.

<sup>(2)</sup> *The EFSA Journal* (2009) 1036, p. 1-68.

<sup>(3)</sup> JO L 317, 3.12.2009, p. 36.

**▼B**

- (10) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

*Articolul 1***Obiectivul UE****▼M1**

- (1) Începând cu 1 ianuarie 2010, obiectivul UE, astfel cum este menționat la articolul 4 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, privind reducerea prevalenței *Salmonella* spp. la efectivele reproducătoare din specia *Gallus gallus* (denumit în continuare „obiectivul UE”), este următorul: procentajul maxim de efective reproducătoare adulte din specia *Gallus gallus* care rămân pozitive în ceea ce privește *Salmonella enteritidis*, *Salmonella infantis*, *Salmonella hadar*, *Salmonella typhimurium*, inclusiv *Salmonella typhimurium* monofazică a cărei formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, și *Salmonella virchow* (denumite în continuare „serotipurile relevante de *Salmonella*”) trebuie să fie de cel mult 1 %.

**▼B**

Cu toate acestea, în cazul statelor membre care au mai puțin de 100 de efective reproducătoare adulte din specia *Gallus gallus*, începând cu 1 ianuarie 2010, obiectivul UE este următorul: un singur efectiv de acest tip pe an poate să rămână pozitiv în ceea ce privește serotipurile de *Salmonella* relevante.

- (2) Programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului UE este prevăzut în anexă.

*Articolul 2***Revizuirea obiectivului UE**

Comisia revizuieste obiectivul UE ținând cont de informațiile colectate în conformitate cu programul de teste prevăzut la articolul 1 alineatul (2) din prezentul regulament și de criteriile stabilite la articolul 4 alineatul (6) litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.

*Articolul 3***Abrogarea Regulamentului (CE) nr. 1003/2005**

- (1) Regulamentul (CE) nr. 1003/2005 se abrogă.
- (2) Trimiterile la regulamentul abrogat se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament.

▼ B

*Articolul 4*

**Măsuri tranzitorii**

Dispozițiile din anexa la Regulamentul (CE) nr. 1003/2005 continuă să se aplice programelor de control aprobate anterior intrării în vigoare a prezentului regulament.

*Articolul 5*

**Intrare în vigoare și aplicabilitate**

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Se aplică de la 1 ianuarie 2010.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

**B**

## ANEXĂ

**Program de teste necesare verificării îndeplinirii obiectivului UE privind diminuarea serotipurilor relevante de *Salmonella* la efectivele reproducătoare adulte din specia *Gallus gallus***

## 1. CADRUL DE PRELEVARE DE PROBE

Cadrul de prelevare de probe pentru a depista prezența *Salmonella Enteritidis*, *Salmonella Infantis*, *Salmonella Hadar*, *Salmonella Typhimurium* și *Salmonella Virchow* (denumite în continuare „serotipurile relevante de *Salmonella*”) acoperă toate efectivele reproducătoare adulte de păsări de curte (*Gallus gallus*), de cel puțin 250 de capete (denumite în continuare „efective reproducătoare”). Aceasta nu aduce atingere dispozițiilor Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 și ale Directivei 2003/99/CE în ceea ce privește cerințele de monitorizare la alte populații de animale sau la alte serotipuri.

## 2. MONITORIZAREA EFECTIVELOR REPRODUCĂTOARE

2.1. **Locul, frecvența și statutul prelevării de probe**

Se prelevează probe de la efectivele de reproducție la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și în cadrul controalelor oficiale.

2.1.1. *Prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar*

Se prelevează probe o dată la două săptămâni, în locul ales de autoritatea competentă, utilizându-se una dintre următoarele două posibilități:

(a) în incubator; sau

(b) în exploatație.

Autoritatea competentă poate decide să aplice una dintre opțiunile menționate la literale (a) sau (b) întregului program de teste pentru toate efectivele de reproducție de pui de carne și una dintre aceste opțiuni pentru toate efectivele reproducătoare de păsări ouătoare. Cu toate acestea, prelevarea de probe la efectivele reproducătoare de păsări ouătoare destinate comerțului din interiorul Uniunii trebuie să aibă loc în exploatație.

O procedură este stabilită pentru a garanta că depistarea prezenței serotipurilor relevante de *Salmonella* în timpul prelevării de probe efectuate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar este notificată fără întârziere autorității competente de către laboratorul care efectuează analizele. Notificarea la timp a depistării prezenței oricărui serotip de *Salmonella* relevant rămâne responsabilitatea operatorului din sectorul alimentar și a laboratorului care efectuează analizele.

Prin derogare de la primul paragraf al punctului 2.1.1, dacă obiectivul UE a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi pe întreg teritoriul statului membru, prelevarea de probe în exploatație se poate prelunge pentru a avea loc la fiecare trei săptămâni, în funcție de decizia autorității competente. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să se reia intervalul de testare de două săptămâni, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de *Salmonella* relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.

**▼ B**2.1.2. *Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale*

Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale constă în:

## 2.1.2.1. în cazul în care prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar se desfășoară în incubator:

- (a) se efectuează o prelevare de probe de rutină în incubator o dată la șaisprezece săptămâni;
- (b) se efectuează o prelevare de probe de rutină în exploatație, de două ori pe durata ciclului de producție, și anume prima dată în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor și a doua oară spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;
- (c) se efectuează o prelevare de probe de confirmare în exploatație, în cazul depistării prezenței serotipurilor de *Salmonella* relevante în probele prelevate din incubator;

## 2.1.2.2. în cazul în care prelevarea probelor are loc în exploatație la inițiativa operatorului din sectorul alimentar, se efectuează o prelevare de probe de rutină de trei ori în cursul ciclului de producție:

- (a) în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor;
- (b) spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;
- (c) în orice moment al ciclului de producție, într-un moment suficient de îndepărtat de prelevările menționate la literele (a) și (b);

## 2.1.2.3. prin derogare de la dispozițiile punctelor 2.1.2.1 și 2.1.2.2, în cazul în care obiectivul UE a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi pe întregul teritoriu al statului membru, autoritatea competentă poate înlocui prelevările de probe de rutină cu prelevări de probe:

- (a) la exploatație o dată, în orice moment al ciclului de producție, și o dată pe an la incubator; sau
- (b) la exploatație de două ori, în orice moment, la o distanță suficientă în timp în decursul ciclului de producție.

Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să se reia prelevarea de probe prevăzută la punctul 2.1.2.1 sau 2.1.2.2, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de *Salmonella* relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.

Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă poate înlocui o prelevare de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.

2.2. **Protocol de prelevare a probelor**2.2.1. *Prelevarea de probe în incubator*

Cel puțin o probă este prelevată pe efectiv de reproducție la fiecare prelevare de probe.

Prelevarea de probe trebuie să se programeze într-o zi de ecloziune, atunci când probele de la toate efectivele reproducătoare sunt disponibile. Dacă nu este posibil, trebuie garantat faptul că probele sunt prelevate de la fiecare efectiv cel puțin în conformitate cu frecvența stabilită la punctul 2.1.

Toate materialele din toate incubatoarele din care sunt luați pui eclozați în ziua prelevării de probe trebuie să contribuie la setul de probe în mod proporționat.

**▼ B**

Dacă în incubatoare sunt peste 50 000 de ouă de la un efectiv reproducător, se prelevează o a doua probă de la efectivul respectiv.

Această probă conține cel puțin următoarele elemente:

- (a) o probă compusă din căptușeli vizibil murdărite ale siturilor de incubație, prelevată aleatoriu din cinci situri de incubație distincte sau din cinci locuri diferite ale incubatorului, pentru atingerea unei suprafețe totale de cel puțin 1 m<sup>2</sup>; totuși, în cazul în care ouăle destinate incubației care provin de la un efectiv de reproducție ocupă mai mult de un incubator, se prelevează o astfel de probă compusă din fiecare incubator până la un număr maxim de cinci incubatoare; sau
- (b) o probă prelevată cu unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm<sup>2</sup>, prelevată imediat după mutarea puilor de pe întreaga suprafață de la fundul a cel puțin cinci situri de incubație căptușite sau din puful din cinci locuri, inclusiv de pe podea, în toate dintre cele până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, garantând că se prelevează cel puțin o probă pentru fiecare efectiv de la care provin ouăle; sau
- (c) 10 g de coji de ouă sparte se prelevează dintr-un total de 25 de situri de incubație diferite, și anume 250 g pentru proba inițială, din până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, care sunt zdrobite, amestecate și din care se formează o subprobă de 25 g pentru testări.

Procedura prevăzută la literele (a), (b) și (c) se aplică prelevării de probe realizate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și în cadrul controalelor oficiale. Cu toate acestea, nu este obligatoriu să se includă un incubator cu ouă provenind de la efective diferite, dacă cel puțin 80 % din ouă se află în alte incubatoare care au fost supuse prelevării de probe.

### 2.2.2. Prelevarea de probe din exploatație

#### 2.2.2.1. Prelevarea de probe de rutină la inițiativa operatorului din sectorul alimentar

Prelevarea se referă în principal la probe de materii fecale, iar scopul său este depistarea unei prevalențe de 1 % în cadrul efectivului, cu o limită de încredere de 95 %. În acest scop, probele au una dintre următoarele forme:

- (a) amestec de materii fecale, alcătuit din probe distincte de materii fecale proaspete, cântărind fiecare cel puțin 1 g, prelevate aleatoriu din mai multe puncte ale adăpostului în care este ținut efectivul reproducătoare sau, în cazul în care efectivul reproducător are acces liber la mai multe adăposturi dintr-o anumită exploatație, din fiecare grup de cotețe ale exploatației în care este ținut efectivul reproducător. Materiile fecale pot fi regrupate în minimum două probe compuse, în scopul efectuării analizei.

Tabelul de mai jos indică numărul de puncte în care urmează să se efectueze prelevări distincte de materii fecale, în scopul constituirii unei probe compuse:

Numărul de păsări din efectivul reproducător	Numărul de probe de materii fecale care trebuie prelevate din efectivul reproducător
250-349	200
350-449	220
450-799	250
800-999	260
1 000 sau mai multe	300



**▼B**

## (b) huse pentru cizme și/sau probe de praf:

Husele pentru cizme utilizate trebuie să fie suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea. De asemenea, se pot utiliza în acest scop „șosete” din tub de tifon.

Suprafața husei pentru cizme este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător (de exemplu, 0,8 % clorură de sodiu și 0,1 % peptonă în apă deionizată sterilă sau cu apă sterilă sau cu oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă).

Probele sunt prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale sectorului respectiv. Această metodă include zonele acoperite cu așternut și zonele cu grătare, în cazul în care nu este periculos să se meargă pe grătare. Prelevarea de probe acoperă toate țarcurile din fiecare adăpost. După terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă.

Probele se compun din:

- (i) cinci perechi de huse pentru cizme, fiecare reprezentând aproximativ 20 % din zona adăpostului; în scopul analizei, perechile de huse pentru cizme pot fi grupate în minimum două probe compuse; sau
  - (ii) cel puțin o pereche de huse pentru cizme reprezentând întreaga suprafață a adăpostului și o probă suplimentară de praf colectată din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil; pentru a colecta această probă de praf trebuie folosite unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm<sup>2</sup>;
- (c) în cazul în care efectivele de reproducție sunt ținute în cuști, se pot preleva probe de materii fecale amestecate, în mod natural, de pe benzile de evacuare, de pe raclete sau din fose, în funcție de tipul adăpostului. Se colectează două probe de cel puțin 150 g, pentru a fi supuse unor teste separate:
- (i) benzile de evacuare pentru dejecții situate sub fiecare rând de cuști, care sunt puse în funcțiune în mod periodic și se descarcă într-un sistem cu șurub sau într-un conveier;
  - (ii) sistem de fosă pentru dejecții în care deflectoarele situate sub cuști sunt răzuite într-o fosă situată sub adăpost;
  - (iii) sistem de fosă pentru dejecții dintr-un adăpost în care cuștile sunt dispuse în trepte și unde materiile fecale cad direct în fosă.

De obicei, într-un adăpost există mai multe rânduri de cuști. Proba compusă globală conține materii fecale amestecate provenite din fiecare rând. De la fiecare efectiv reproducător se prelevează două probe compuse, în conformitate cu prezentarea făcută în continuare, de la al treilea până la al șaselea paragraf.

Sistemele care conțin benzi sau raclete trebuie puse în funcțiune în ziua prelevării de probe, înainte de efectuarea acestora.

În cazul sistemelor prevăzute cu deflectoare sub cuști și cu raclete, trebuie să se colecteze materiile fecale amestecate depuse pe racletă, după punerea în funcțiune a acestora.

În cazul sistemelor cu cuști dispuse în trepte, care nu sunt prevăzute nici cu benzi, nici cu raclete, este necesară colectarea materiilor fecale amestecate din fosă.

Sisteme de benzi pentru dejecții: se vor colecta materiile fecale amestecate de la capetele de evacuare ale benzilor.

**▼B**

## 2.2.2.2. Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale

- (a) Prelevarea de probe de rutină se efectuează în conformitate cu descrierea de la punctul 2.2.2.1.
- (b) Prelevarea de probe pentru confirmare care urmează după depistarea serotipurilor de *Salmonella* relevante în probele prelevate din incubator se realizează în conformitate cu punctul 2.2.2.1.

Se pot colecta probe suplimentare pentru o posibilă testare a prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, după cum urmează: se pot alege aleatoriu păsări din fiecare adăpost al exploatației, de obicei această operațiune se limitează la un număr de cel mult cinci păsări din fiecare adăpost, cu excepția cazului în care autoritatea competentă consideră necesară prelevarea probelor de la un număr mai mare de păsări.

Dacă nu se confirmă sursa infecției, se realizează testele de rezistență antimicrobiană sau noi teste bacteriologice pentru depistarea serotipurilor de *Salmonella* relevante asupra efectivului reproducător sau asupra descendenților acestuia înainte de a se ridica restricțiile comerciale.

În cazul în care se detectează agenți antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene, infecția cu *Salmonella* se consideră ca fiind confirmată.

- (c) Suspectarea unor rezultate false

În cazuri excepționale, atunci când autoritatea competentă are motive de a suspecta certitudinea rezultatului obținut (rezultate pozitive sau negative false), aceasta poate decide să repete testarea în conformitate cu litera (b).

## 3. EXAMINAREA PROBELOR

## 3.1. Transportul și pregătirea probelor

3.1.1. *Transport*

Probele se expediază, de preferință, prin poșta rapidă la laboratoarele menționate la articolele 11 și 12 din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, în termen de 24 de ore de la prelevare. Dacă nu sunt trimise în 24 de ore, acestea trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la temperatura ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25 °C) și să nu fie expuse la lumina solară. În laboratoare, probele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore după prelevarea probelor.

3.1.2. *Căptuseala siturilor de incubație*

- (a) Proba se pune într-un litru de apă peptonată tamponată (denumită în continuare „APT”), preîncălzită la temperatura camerei și se amestecă ușor.
- (b) Se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare descrisă la punctul 3.2.

3.1.3. *Probe de huse pentru cizme și de praf*

- (a) Perechea (perechile) de huse pentru cizme/șosete de protecție și proba de praf (tampon din material textil) se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente sau a prafului liber, și se pune în 225 ml de APT, preîncălzită la temperatura mediului ambiant.

**▼ B**

- (b) Husele pentru cizme/șosete și tamponul din material textil sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonellei din probă și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă APT dacă este necesar.

Trebuie făcute pregătiri separate pentru husele pentru cizme și tamponul de material textil.

- (c) În cazul în care cinci perechi de huse pentru cizme/șosete sunt amestecate în două probe, se introduce fiecare probă compusă în 225 ml de APT sau mai mult, dacă este necesar, pentru a le scufunda complet și pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonellei din probă.
- (d) Se amestecă pentru saturarea completă a probei și se continuă cultivarea prin utilizarea metodei de depistare menționate la punctul 3.2.

#### 3.1.4. *Alte probe de materii fecale*

- (a) Probele de materii fecale sunt adunate și amestecate cu grijă, iar o subprobă de 25 g se prelevează în vederea culturii.
- (b) Subproba de 25 g este imersată în 225 ml de APT încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant.
- (c) Se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare menționată la punctul 3.2.

În cazul în care standardele ISO pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării salmonellei sunt aprobate, acestea se aplică și le înlocuiesc pe cele menționate la punctele 3.1.2, 3.1.3 și 3.1.4 privind prepararea probelor.

#### 3.2. **Metoda de depistare**

Depistarea serotipurilor de *Salmonella* spp. relevante se efectuează în conformitate cu amendamentul 1 al standardului EN/ISO 6579-2002/Amd1:2007. „Microbiologia alimentelor și a hranei pentru animale – Metoda orizontală de detectare a *Salmonella* spp. – Amendamentul 1: Anexa D: Depistarea *Salmonella* spp. în fecale de animale și în probele de mediu din etapa de producție primară.”

În ceea ce privește probele de huse pentru cizme, probele de praf și celelalte probe de materii fecale menționate la punctul 3.1, este posibilă gruparea bulioanelor de îmbogățire în APT incubate pentru continuarea cultivării. În acest scop, se incubează cele două probe în APT în conformitate cu procedura menționată la punctul 3.1.3. Se prelevează 1 ml de bulion incubat din fiecare probă și se agită bine. Apoi se prelevează 0,1 ml din amestec și se inoculează plăcile MSRV (mediul Rappaport-Vassiladis semisolid modificat).

După incubare, probele în APT nu trebuie scuturate, învârtite sau agitate în alt fel, deoarece aceste acțiuni eliberează particule inhibatoare și reduc izolarea ulterioară în MSRV.

#### 3.3. **Serotipizarea**

Cel puțin un izolat din fiecare probă care indică o reacție pozitivă trebuie tipizat, în conformitate cu clasificarea Kaufmann-White.

#### 3.4. **Metode alternative**

În ceea ce privește probele prelevate la inițiativa operatorului din industria alimentară, metodele alternative pot înlocui metodele de pregătire a probelor, metodele de depistare și serotipizarea prevăzute la punctele 3.1, 3.2 și 3.3 din prezenta anexă, în cazul în care acestea sunt validate în conformitate cu versiunea cea mai recentă a standardului EN/ISO 16140.

**▼ B****3.5. Depozitarea sușelor**

Trebuie garantat faptul că cel puțin o sușă izolată de serotipuri de *Salmonella* relevante pe adăpost și pe an, rezultată din prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o posibilă testare ulterioară a sensibilității la bacteriofagi sau la agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea sușelor timp de cel puțin doi ani. În cazul în care autoritatea competentă decide astfel, izolatele rezultate din prelevarea de probe realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în acest scop.

**4. REZULTATE ȘI RAPORTARE**

Un efectiv reproducător este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului UE:

- în cazul în care se depistează prezența serotipurilor de *Salmonella* relevante (cu excepția sușelor vaccinale) într-una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipurile de *Salmonella* relevante sunt depistate doar în proba de praf; sau
- în cazul în care prelevarea de probe pentru confirmare în cadrul controalelor oficiale în conformitate cu punctul 2.2.2.2 litera (b) nu confirmă depistarea serotipurilor de *Salmonella* relevante, dar agenți antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene au fost depistați în efectiv.

Această regulă nu se aplică în cazurile excepționale descrise la punctul 2.2.2.2 litera (c), atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru *Salmonella* rezultat în urma prelevării de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar nu a fost confirmat de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale.

Un efectiv reproducător pozitiv este luat în considerare o singură dată, indiferent de frecvența depistării serotipurilor relevante de salmonela la acest efectiv în timpul ciclului de producție sau dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității competente. Cu toate acestea, în cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.

Raportarea include:

- (a) o descriere detaliată a posibilităților alese pentru programul de prelevare a probelor și a tipului de probe prelevate, după caz;
- (b) numărul total de efective reproducătoare adulte care cuprind cel puțin 250 de păsări care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;
- (c) rezultatele testelor, inclusiv:
  - (i) numărul total de efective reproducătoare declarate pozitive cu orice serotip de *Salmonella* în statul membru;
  - (ii) numărul de efective reproducătoare declarate pozitive cu cel puțin unul dintre serotipurile de *Salmonella* relevante;
  - (iii) numărul de efective reproducătoare declarate pozitive pentru fiecare serotip de *Salmonella* sau pentru un serotip nespecificat de *Salmonella* nespecificată (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipate);

**▼B**

- (d) numărul de cazuri în care proba inițială declarată pozitivă pentru *Salmonella* rezultată din prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar nu a fost confirmată de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale;
- (e) explicații privind rezultatele, în special cazurile excepționale.

Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la articolul 9 alineatul (1) din Directiva 2003/99/CE.