

# AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

## ORDIN

pentru modificarea și completarea Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 39 din 28 aprilie 2010 *pentru aprobarea cerințelor tehnice care trebuie îndeplinite de mijloacele oficiale de identificare a bovinelor, suinelor, ovinelor și caprinelor, precum și pentru stabilirea condițiilor de aprobare a acestora pe teritoriul României, cu modificările și completările ulterioare*

Văzând Referatul de aprobare nr. .... din ....., întocmit de Direcția Generală Control Oficial din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,

având în vedere prevederile art. 10 lit. b) din Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 215/2004, cu modificările și completările ulterioare,

în baza prevederilor art. 3 alin. (1) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 23/2010 privind identificarea și înregistrarea suinelor, ovinelor și caprinelor, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative,

în temeiul art. 3 alin. (3) și al art. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1.415/2009 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a unităților din subordinea acesteia,

președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor emite următorul ordin:

Articolul I. – Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 39 din 28 aprilie 2010 pentru aprobarea cerințelor tehnice care trebuie îndeplinite de mijloacele oficiale de identificare a bovinelor, suinelor, ovinelor și caprinelor, precum și pentru stabilirea condițiilor de aprobare a acestora pe teritoriul României, publicat în Monitorul Oficial al României nr. 285 din 30.04.2010, se modifică după cum urmează:

La articolul 3, după literab) se introduce o nouă literă, literab<sup>1)</sup> ce va avea următorul cuprins:

„b<sup>1)</sup> clește aplicator – dispozitiv utilizat la aplicarea crotaliilor auriculare; acesta este furnizat de către producătorii și/sau furnizorii de crotalii auriculare, pentru a se potrivi perfect cu modelul acestora și, implicit, pentru a facilita aplicarea mijloacelor de identificare;”

La articolul 3, litera c) se modifică și va avea următorul cuprins:

„c) transponder - dispozitiv electronic de identificare ce poate fi înglobat într-o crotalie auriculară, microcip sau bolus ruminal, care asigură o dublă funcționalitate, respectiv stocarea unui cod unic de identificare și transmiterea acestuia atunci când este activat de un câmp de radiofrecvență corespunzător;”

La articolul 3, litera f) se modifică și va avea următorul cuprins:

„f) dispozitiv de citire a codurilor de identificare electronice- dispozitiv portabil sau staționar, capabil să citească codurile transponderelor ce utilizează tehnologia HDX și FDX-B și, cel puțin, să le afișeze electronic conform standardului ISO 11784;”

La articolul 3, litera j) se modifică și va avea următorul cuprins:

„j) mijloc de identificare duplicat - mijloc de identificare a animalului care înlocuiește mijlocul de identificare inițial ce a fost pierdut/nu mai transmite codul unic de identificare, confecționat din același material și cu aceleași caracteristici tehnice ca și mijlocul de identificare inițial;”

La articolul 3, litera m) se modifică și va avea următorul cuprins:

„m) furnizor primar - societate comercială ce are ca activitate producerea și/sau distribuirea mijloacelor oficiale de identificare a animalelor pe teritoriul României, pentru care a obținut aprobarea de la Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor și are dovada că deține un angajament scris, în original, cu producătorul pentru furnizarea mijlocului de identificare pe teritoriul României, după caz;”

La Anexa Nr. 1, Cap. I, alineatul 1, punctul 1.1. se modifică și va avea următorul cuprins:

„1.1. Crotaliile auriculare vor fi confecționate din material plastic, pe care se gravează în partea inferioară a fiecărei părți, acronimul ANSVSA.”

La Anexa Nr. 1, Cap. I, alineatul 2, punctul 2.1., după litera b) se introduce o nouă literă, litera b<sup>1</sup>) ce va avea următorul cuprins:

„b<sup>1</sup>) partea "mamă" trebuie să aibă sistemul de închidere de tip "tamperproof", astfel încât să asigure o închidere permanentă, fără posibilitatea de deschidere decât prin distrugerea crotaliei, iar după aplicare să nu se poată vizualiza vârful pinului de penetrare pe partea externă a părții "mamă";”

La Anexa Nr. 1, Cap. I, alineatul 2, punctul 2.1., literele c) și d) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„c) pinul de penetrare trebuie construit dintr-un material dur, astfel încât să permită o cât mai bună și mai ușoară penetrare a pavilionului auricular;”

„d) decupajul de la nivelul pavilionului auricular, realizat prin perforarea acestuia în momentul aplicării crotaliei, trebuie să fie mai mare decât pinul de penetrare, astfel încât cele două părți ale crotaliei auriculare să se poată roti liber în jurul axei după aplicare;”

La Anexa Nr. 1, Cap. I, alineatul 2, punctul 2.1., după litera f) se introduce o nouă literă, litera g) ce va avea următorul cuprins:

„g) cifrele și literele înscrise pe crotalie, cu tehnologie laser, trebuie să fie de culoare neagră, iar culoarea crotaliei auriculare trebuie să fie galben-lămâie.”

La Anexa Nr. 1, Cap. I, alineatul 3, punctul 3.2. se modifică și va avea următorul cuprins:

„3.2. După asamblare, mijlocul de legătură dintre cele două părți componente ale crotaliei auriculare trebuie să asigure o distanță între cele două părți cuprinsă între 9 și 12 mm.”

La Anexa Nr. 1, Cap. I, alineatul 6, punctul 6.1., litera a) se modifică și va avea următorul cuprins:

„a) trebuie să fie rezistent la temperaturi cuprinse între  $-20^{\circ}\text{C}$  și  $+40^{\circ}\text{C}$  și sub influența luminii ultraviolete. Testarea pentru stabilirea efectului luminii ultraviolete se face prin expunerea crotaliei într-o cameră echipată cu tuburi fluorescente UVA 340, care funcționează în mod continuu timp de 1000 de ore, la o temperatură de  $50 \pm 5^{\circ}\text{C}$  și un ciclu de 8 h UV și 4 ore de întuneric. Nivelul de iluminare/unitatea de suprafață a lămpilor este de  $0,83\text{ W/m}^2/\text{nm}$ . După expunere, materialul plastic/crotalia nu trebuie să prezinte vreun efect negativ la lumina UV, iar marcajul trebuie să rămână lizibil și să fie ușor de citit pe toată durata vieții animalului.”

La Anexa Nr. 1, Cap. I, alineatul 7, punctul 7.1. se modifică și va avea următorul cuprins:

„7.1. Toate înscrisurile imprimate pe crotalia auriculară trebuie să nu poată fi îndepărtate prin spălare cu apă sau substanțe dizolvante/solvente ori prin ștergere cu hârtie abrazivă. Acestea trebuie să rămână lizibile după ce zona imprimată a fost ștearsă ușor cu mâna timp de 15 secunde, apoi cu o bucată de pânză îmbibată cu apă și din nou, timp de 15 secunde, cu o bucată de pânză înmuiată într-o soluție de petrol cu un conținut de compuși aromatici de maximum 0,1%.”

La Anexa Nr. 1, Cap. II, alineatul 2, punctul 2.1., după litera b) se introduce o nouă literă, litera b<sup>1</sup>) ce va avea următorul cuprins:

„b<sup>1</sup>) partea "mamă" trebuie să aibă sistemul de închidere de tip "tamperproof", astfel încât să asigure o închidere permanentă, fără posibilitatea de deschidere decât prin distrugerea crotaliei, iar după aplicare să nu se poată vizualiza vârful pinului de penetrare pe partea externă a părții "mamă";”

La Anexa Nr. 1, Cap. II, alineatul 2, punctul 2.1., litera d)\*) se modifică și va avea următorul cuprins:

„d)\*) cifrele și literele înscrise, pe crotalia auriculară, precum și codul de bare trebuie să fie de culoare neagră, iar culoarea crotaliei auriculare trebuie să fie galben-lămâie pentru suinele crescute în exploatațiile nonprofesionale, roșie pentru suinele crescute în exploatațiile industriale comerciale și portocalie pentru suinele crescute în exploatațiile comerciale de tip A;”

La Anexa Nr. 1, Cap. II, alineatul 2, punctul 2.1., litera f) se modifică și va avea următorul cuprins:

„f) marginile și colțurile mijlocului de identificare reprezentat de crotalie trebuie să fie rotunjite, iar după aplicare vârful pinului de penetrare să nu depășească limita externă a părții "mamă" pentru a nu produce leziuni pe corpul animalului.”

La Anexa Nr. 1, Cap. II, alineatul 3, punctul 3.1., literele b), c), h) și m) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„b) pinul de penetrare trebuie să fie construit din material dur, astfel încât să permită o cât mai bună și mai ușoară penetrare a pavilionului auricular;”

„c) decupajul de la nivelul pavilionului auricular, realizat prin perforarea acestuia în momentul aplicării crotaliei, trebuie să fie mai mare decât pinul de penetrare, astfel încât cele două părți ale crotaliei auriculare să se poată roti liber în jurul axei după aplicare;”

„h) să nu se deformeze la temperaturi cuprinse între  $-20^{\circ}\text{C}$  și  $+40^{\circ}\text{C}$  și sub influența luminii ultraviolete. Testarea pentru stabilirea efectului luminii ultraviolete se face prin expunerea crotaliei într-o cameră echipată cu tuburi fluorescente UVA 340, care funcționează în mod continuu timp de 1000 de

ore, la o temperatură de  $50 \pm 5^\circ \text{C}$  și un ciclu de 8 h UV și 4 ore de întuneric. Nivelul de iluminare/unitatea de suprafață a lămpilor este de  $0,83 \text{ W/m}^2/\text{nm}$ . După expunere, materialul plastic/crotalia nu trebuie să prezinte vreun efect negativ la lumina UV, iar marcajul trebuie să rămână lizibil și să fie ușor de citit pe toată durata vieții animalului.”

„m) aplicarea crotaliei auriculare trebuie să nu se facă prin presare, ci prin perforarea pavilionului auricular în momentul aplicării crotaliei, astfel încât acesta să fie tăiat, și nu presat în partea "mamă" a crotaliei;”

La Anexa Nr. 1, Cap. II, alineatul 4, punctul 4.1., litera c) se modifică și va avea următorul cuprins:

„c) toate caracterele precizate trebuie să nu poată fi îndepărtate prin spălare cu apă sau substanțe dizolvante/solvente ori prin ștergere cu hârtie abrazivă. Acestea trebuie să rămână lizibile după ce zona imprimată a fost ștearsă ușor cu mâna timp de 15 secunde, apoi cu o bucată de pânză îmbibată cu apă și din nou, timp de 15 secunde, cu o bucată de pânză înmuiată într-o soluție de petrol cu un conținut de compuși aromatici de maximum  $0,1\%$ .”

La Anexa Nr. 1, Cap. III, litera A, alineatul 2, punctul 2.1., după litera b) se introduce o nouă literă, litera b<sup>1</sup>) ce va avea următorul cuprins:

„b<sup>1</sup>) partea "mamă" trebuie să aibă sistemul de închidere de tip "tamperproof", astfel încât să asigure o închidere permanentă, fără posibilitatea de deschidere decât prin distrugerea crotaliei, iar după aplicare să nu se poată vizualiza vârful pinului de penetrare pe partea externă a părții "mamă".”

La Anexa Nr. 1, Cap. III, litera A, alineatul 2, punctul 2.1., literele c) și d) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„c) pinul de penetrare trebuie construit dintr-un material dur, astfel încât să permită o cât mai bună și mai ușoară penetrare a pavilionului auricular;”

„d) decupajul de la nivelul pavilionului auricular, realizat prin perforarea acestuia în momentul aplicării crotaliei, trebuie să fie mai mare decât pinul de penetrare, astfel încât cele două părți ale crotaliei auriculare să se poată roti liber în jurul axei după aplicare;”

La Anexa Nr. 1, Cap. III, litera A, alineatul 3, literele e) și i) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„e) să nu se deformeze la temperaturi cuprinse între  $-20^\circ \text{C}$  și  $+40^\circ \text{C}$  și sub influența luminii ultraviolete. Testarea pentru stabilirea efectului luminii ultraviolete se face prin expunerea crotaliei într-o cameră echipată cu tuburi fluorescente UVA 340, care funcționează în mod continuu timp de 1000 de ore, la o temperatură de  $50 \pm 5^\circ \text{C}$  și un ciclu de 8 h UV și 4 ore de întuneric. Nivelul de iluminare/unitatea de suprafață a lămpilor este de  $0,83 \text{ W/m}^2/\text{nm}$ . După expunere, materialul plastic/crotalia nu trebuie să prezinte vreun efect negativ la lumina UV, iar marcajul trebuie să rămână lizibil și să fie ușor de citit pe toată durata vieții animalului.”

„i) aplicarea crotaliei auriculare trebuie să nu se facă prin presare, ci prin perforarea pavilionului auricular în momentul aplicării crotaliei, astfel încât acesta să fie tăiat, și nu presat în partea "mamă" a crotaliei;”

La Anexa Nr. 1, Cap. III, litera A, alineatul 4, punctul 4.1., litera d) se modifică și va avea următorul cuprins:

„d) toate caracterele precizate trebuie să nu poată fi îndepărtate prin spălare cu apă sau substanțe dizolvante/solvente ori prin ștergere cu hârtie abrazivă. Acestea trebuie să rămână lizibile după ce zona imprimată a fost ștearsă ușor cu mâna timp de 15 secunde, apoi cu o bucată de pânză îmbibată cu apă și din nou, timp de 15 secunde, cu o bucată de pânză înmuiată într-o soluție de petrol cu un conținut de compuși aromatici de maximum 0,1%.”

La Anexa Nr. 1, Cap. III, litera B, alineatul 2, punctul 2.1., după litera b) se introduce o nouă literă, litera b<sup>1</sup>) ce va avea următorul cuprins:

„b<sup>1</sup>) partea "mamă" trebuie să aibă sistemul de închidere de tip "tamperproof", astfel încât să asigure o închidere permanentă fără posibilitatea de dechidere decât prin distrugerea crotaliei, iar după aplicare să nu se poată vizualiza vârful pinului de penetrare pe partea externă a părții "mamă".”

La Anexa Nr. 1, Cap. III, litera B, alineatul 2, punctul 2.1., literele c) și d) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„c) pinul de penetrare trebuie construit dintr-un material dur, astfel încât să permită o cât mai bună și mai ușoară penetrare a pavilionului auricular;”

„d) decupajul de la nivelul pavilionului auricular, realizat prin perforarea acestuia în momentul aplicării crotaliei, trebuie să fie mai mare decât pinul de penetrare, astfel încât cele două părți ale crotaliei auriculare să se poată roti liber în jurul axei după aplicare;”

La Anexa Nr. 1, Cap. III, litera B, alineatul 3, punctul 3.1., literele f) și j) se modifică și vor avea următorul cuprins:

„f) să nu se deformeze la temperaturi cuprinse între -20° C și +40° C și sub influența luminii ultraviolete. Testarea pentru stabilirea efectului luminii ultraviolete se face prin expunerea crotaliei într-o cameră echipată cu tuburi fluorescente UVA 340, care funcționează în mod continuu timp de 1000 de ore, la o temperatură de 50 ± 5° C și un ciclu de 8 h UV și 4 ore de întuneric. Nivelul de iluminare/unitatea de suprafață a lămpilor este de 0,83 W/m<sup>2</sup>/nm. După expunere, materialul plastic/crotalia nu trebuie să prezinte vreun efect negativ la lumina UV, iar marcajul trebuie să rămână lizibil și să fie ușor de citit pe toată durata vieții animalului.”

„j) aplicarea crotaliei auriculare trebuie să nu se facă prin presare, ci prin perforarea pavilionului auricular în momentul aplicării crotaliei, astfel încât acesta să fie tăiat, și nu presat în partea "mamă" a crotaliei;”

La Anexa Nr. 1, Cap. III, litera B, alineatul 3, punctul 3.6. se modifică și va avea următorul cuprins:

„3.6. Transponderele HDX și FDX-B trebuie să transmită codul stocat corect în condiții de temperatură cuprinsă între -20° C și +40° C și în condiții de umiditate cuprinsă între 40% rH și 80% rH.”

La Anexa Nr. 1, Cap. III, litera B, alineatul 4, punctul 4.2. se modifică și va avea următorul cuprins:

„4.2. În cazul în care numărul de pierderi sau defectări este mai mare de 7 (șapte), trebuie să se facă o nouă crotaliere cu un nou număr de identificare, aceasta numai după aprobarea autorității veterinare competente, cu asigurarea trasabilității animalului.”

La Anexa Nr. 2, alineatul 1, punctul 1.1. se modifică și va avea următorul cuprins:

„1.1. În cazul în care mijlocul de identificare a fost deja aprobat ca mijloc oficial de identificare a bovinelor, ovinelor, caprinelor și suinelor de un alt furnizor primar, furnizorul primar solicită acordul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor pentru furnizarea acestuia pe teritoriul României și prezintă acesteia, în original, acordul scris al producătorului pentru furnizarea mijloacelor de identificare către respectivul furnizor primar. În cazul producătorilor din străinătate acesta va fi tradus în limba română de către un traducător autorizat din România.”

La Anexa Nr. 2, alineatul 3, punctul 3.1. se modifică și va avea următorul cuprins:

„3.1. În situația în care solicitantul nu depune documentația conform prevederilor pct. 2.1 sau acesta nu completează documentația în termen de 10 (zece) zile lucrătoare de la data notificării de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor ca urmare a lipsei documentelor/datelor solicitate, trebuie reluată întreaga procedură, conform prezentei anexe, prin depunerea unei noi cereri.”

La Anexa Nr. 2, alineatul 13, punctul 13.1. se modifică și va avea următorul cuprins:

„13.1. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, prin personalul propriu sau personalul din cadrul structurilor subordonate, efectuează semestrial, în baza programului aprobat de președintele acesteia, controale oficiale la furnizorii primari de mijloace oficiale de identificare.”

La Anexa Nr. 2, alineatul 13, punctul 13.2. se modifică și va avea următorul cuprins:

„13.2. În vederea asigurării unei calități corespunzătoare a mijloacelor oficiale de identificare a animalelor utilizate pe teritoriul României, o dată la doi ani, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor își rezervă dreptul de a colecta din depozitele furnizorilor primari/secundari mijloace de identificare aprobate care sunt testate într-un laborator desemnat de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor și acreditat, conform pct. 6.1 și 6.2, pe cheltuiala furnizorului primar.

Refuzul furnizorului primar, atrage după sine anularea tuturor certificatelor de aprobare emise pentru acesta și, implicit, interzicerea dreptului de comercializare a mijloacelor oficiale de identificare aprobate pentru respectivul furnizor.”

La Anexa Nr. 2, alineatul 15, punctul 15.1. se modifică și va avea următorul cuprins:

„15.1. Pentru acceptarea/comandarea mijloacelor oficiale de identificare duplicat, furnizorii primari și/sau secundari verifică, utilizând proceduri SNIIA, dacă pentru fiecare din mijloacele acceptate/comandate există înregistrat un eveniment de pierdere a mijlocului de identificare în exploatarea pentru care acesta a fost solicitat și dacă animalul respectiv este prezent în această exploatare. Operațiunile de furnizare a mijloacelor oficiale de identificare duplicat pe teritoriul României se înregistrează în SNIIA, în termen de maxim 24 de ore de la comercializarea mijloacelor de identificare în aplicațiile de gestiune a mijloacelor de identificare, înregistrând:

- a) codurile imprimate pe mijloacele de identificare oficiale duplicat livrate;
- b) tipul crotaliilor;
- c) codul exploatareii de destinație.”

La Anexa Nr. 2, alineatele 18 și 19 se modifică și vor avea următorul cuprins:

„18. Anularea certificatului de aprobare a mijlocului de identificare prevăzută la pct. 16 și 17 se realizează prin documentul de anulare prevăzut în anexa nr. 11 la ordin, emis de către Direcția generală control oficial din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, în baza notei de constatare și/sau a procesului-verbal de constatare și sancționare a contravențiilor la normele sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor întocmite în urma controalelor de către medicii veterinari oficiali din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și/sau ai direcțiilor sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, sau la cererea furnizorului primar.”

„19. Nota de constatare și/sau procesul-verbal de contravenție prin care se aplică sancțiunile prevăzute la art. 14 alin. (1) lit. c) - e) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 23/2010 privind identificarea și înregistrarea suinelor, ovinelor și caprinelor, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 191/2012, și sancțiunile prevăzute la art. 14 lit. j) - l) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 113/2002 privind identificarea și înregistrarea bovinelor în România, aprobată cu modificări prin Legea nr. 25/2003, cu modificările și completările ulterioare, se îndosariază la nivelul Direcției de evidență informatizată, identificare și înregistrare animale din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.”

La Anexa Nr. 2, alineatul 24 se modifică și va avea următorul cuprins:

„24. În Registrul de evidență a certificatelor de aprobare a mijloacelor oficiale de identificare pentru speciile bovine, ovine, caprine și suine pe teritoriul României se menționează numărul și data emiterii duplicatului.”

La Anexa Nr. 2, după alineatul 25 se introduce un nou alineat, alineatul 26 ce va avea următorul cuprins:

„26. Prevederi finale :

Dacă în decursul unui an calendaristic, un mijloc de identificare oficial este pierdut în procent mai mare de 3% din numărul total de mijloace de identificare oficiale, din acel model, aplicate animalelor din speciile bovine, ovine, caprine și suine, atunci Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor va emite Documentul de Anulare pentru acel model de mijloc oficial de identificare, după notificarea prealabilă a producătorului/furnizorului acestuia.

Începând cu data publicării prezentului Ordin, mijloacele oficiale de identificare aprobate anterior, și care nu mai corespund specificațiilor tehnice stabilite prin prezentul act normativ, aflate în stocul furnizorilor primari și secundari, se mai pot comercializa și utiliza la identificarea oficială a animalelor, pentru o perioadă de maxim 6 luni. După expirarea perioadei de 6 luni, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor va emite Document de anulare pentru modelele de mijloace de identificare ce nu îndeplinesc specificațiile tehnice stabilite de prezentul Ordin.

Începând cu data publicării prezentului Ordin, comercializarea, distribuirea cu titlu gratuit sau utilizarea crotaliilor blanșe pe teritoriul României, pentru managementul exploatațiilor nonprofesionale, comerciale de tip A și comerciale este interzisă după cum urmează:

- crotalii blanc de culoare galbenă pentru speciile bovine, ovine, caprine și suine,
- crotalii blanc de culoare roșie pentru speciile ovine, caprine și suine,
- crotalii blanc de culoare portocalie pentru specia suine.

Începând cu data publicării prezentului Ordin, furnizarea de crotalii duplicat pentru ovine și caprine cu vârsta mai mare de 8 ani și pentru bovine cu vârsta mai mare de 13 ani, fără acordul scris al Direcției Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor județene sau a municipiului București, este strict interzisă. Acordul scris al Direcției Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor județene

sau a municipiului București se acordă doar dacă în urma controlului în teren se constată că animalele pentru care se solicită duplicat corespund vârstei declarate și existente în Baza Națională de Date.

Furnizorii primari și secundari de mijloace oficiale de identificare a animalelor trebuie să facă dovada, pentru toată perioada în care aceștia activează ca furnizori, că dețin angajamente scrise cu producătorul/furnizorul primar pentru furnizarea acestora pe teritoriul României, în original. În cazul producătorilor din străinătate acestea vor fi traduse în limba română de către un traducător autorizat din România. În cazul în care furnizorii primari/secundari doresc să își pastreze această calitate și după expirarea termenului de valabilitate al angajamentului menționat mai sus, depus la sediul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, respectiv al Direcției Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor județene sau a municipiului București, odată cu documentația necesară obținerii aprobării/acordării dreptului de furnizare a mijlocului oficial de identificare utilizat pe teritoriul României, trebuie să depună unul nou, cu termen valabil. În caz contrar, după notificarea prealabilă a furnizorului mijloacelor oficiale de identificare a animalelor:

- Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor va emite Documentul de Anulare pentru acele modelele pentru care furnizorul primar nu deține angajamentul precizat anterior, sau

- Direcția Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor competentă va emite o decizie pentru anularea acelor modele pentru care furnizorul secundar nu deține angajamentul precizat anterior.

În cazul în care autoritatea competentă (Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, respectiv Direcțiile Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor județene sau a municipiului București) este notificată de către producători/furnizori primari cu privire la încetarea livrării/expirarea valabilității angajamentului de furnizare pentru unele mijloace oficiale de identificare a animalelor către anumiți furnizori primari/secundari, aceasta va emite, după notificarea prealabilă a furnizorilor primari/secundari în cauză, Documentul de Anulare/o decizie pentru anularea respectivelor modele de mijloace oficiale de identificare. Atât Documentul de Anulare, cât și decizia pentru anularea mijloacelor oficiale de identificare în cauză, își vor produce efectul după o perioadă de cel mult 6 (șase) luni de la emiterea acestora în cazul furnizorilor ce fac dovada că mai au în stoc astfel de mijloace de identificare.”

*Anexa nr. 3 la Ordin se înlocuiește cu anexa nr. 3 la prezenta normă;  
Anexa nr. 4 la Ordin se înlocuiește cu anexa nr. 4 la prezenta normă;  
Anexa nr. 5 la Ordin se înlocuiește cu anexa nr. 5 la prezenta normă;  
Anexa nr. 6 la Ordin se înlocuiește cu anexa nr. 6 la prezenta normă;  
Anexa nr. 11 la Ordin se înlocuiește cu anexa nr. 11 la prezenta normă;*

**PREȘEDINTE- SECRETAR DE STAT  
DR. GERONIMO-RĂDUCU BRĂNESCU**



**CERERE DE APROBARE**  
**a mijlocului oficial de identificare utilizat pe teritoriul româniei**

Nr. \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_

**CERERE**

**Subscrisa S.C.** \_\_\_\_\_ cu sediul social în (adresa completă)

\_\_\_\_\_ înmatriculată la Registrul Comerțului cu nr. \_\_\_\_\_, Cod fiscal \_\_\_\_\_, telefon /fax \_\_\_\_\_, reprezentată legal prin d-nul/d-na \_\_\_\_\_, CNP \_\_\_\_\_, posesor/posesoare al/a BI/CI Seria \_\_\_\_\_, nr. \_\_\_\_\_, eliberat (ă) de \_\_\_\_\_ la data de \_\_\_\_\_, solicit aprobarea mijlocului oficial de identificare utilizat pe teritoriul României, modelul \_\_\_\_\_, produs de \_\_\_\_\_ având codul de produs\*) \_\_\_\_\_, pentru a putea fi folosită la identificarea oficială a bovinelor, ovinelor, caprinelor și suinelor.

**Declar pe propria răspundere că am luat cunoștință de:**

a) prevederile art. 14 alin.(1) lit. c) - e) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 23/2010 privind identificarea și înregistrarea suinelor, ovinelor și caprinelor, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative;

b) prevederile art. 14, lit. j) - l) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 113/2002 privind identificarea și înregistrarea bovinelor în România, aprobată cu modificări prin Legea nr. 25/2003, cu modificările și completările ulterioare;

c) prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 39/2010 pentru aprobarea cerințelor tehnice care trebuie îndeplinite de mijloacele oficiale de identificare a bovinelor, suinelor, ovinelor și caprinelor, precum și pentru stabilirea condițiilor de aprobare a acestora pe teritoriul României, cu modificările și completările ulterioare.

\*) Se va completa doar dacă modelul mijlocului de identificare pentru carese solicită aprobarea a fost testat de către ICAR, i s-a acordat un cod de produs și a fost publicat în lista prevăzută la pct. 6.2 lit. b) din anexa nr. 2 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 39/2010, cu modificările și completările ulterioare.

Anexez la prezenta cerere următoarele documente și elemente:

Nr. crt.	Documente și elemente necesare aprobării mijloacelor de identificare pentru speciile bovine, ovine, caprineși suine	Depus (da/ nu)
1.	Copii legalizate ale rapoartelor de testare (pentru rapoartele efectuate de către un laborator aflat înstrăinătate acestea vor fi legalizate în țara de origine a producătorului și vor fi traduse în limba română de către un traducător autorizat din România), eliberate conform pct. 6 din anexa nr. 2 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 39/2010, cu modificările și completările ulterioare	
2.	Declarație pe propria răspundere a furnizorului primar(solicitantul) că mijlocul de identificare are o durabilitate în timp de minimum 7 ani, inclusiv a înscrisurilor de pe acestea	

3.	Mostra mijlocului oficial de identificare pentru care solicită aprobarea	
4.	Fotografie în format digital a mijlocului oficial de identificare pentru care solicită aprobarea	
5.	Copie a certificatului de înregistrare de la Registrul Comerțului, certificată de solicitant pentru conformitate cu originalul	
6.	Copie de pe BI/CI al/a reprezentantului legal, certificată de solicitant pentru conformitate cu originalul	
7.	Dovada că deține un angajament scris cu producătorul pentru furnizarea mijlocului de identificare pe teritoriul României, în original (pentru producătorii din străinătate aceasta va fi tradusă în limba română de către un traducător autorizat din România)	

Data : \_\_\_\_\_

**Reprezentant legal,**

.....  
(semnătura și ștampila)

**AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA  
ALIMENTELOR**

**CERTIFICAT DE APROBARE  
a mijlocului oficial de identificare utilizat pe teritoriul României**

Nr. .... din .....

<b>1. Denumirea societății care solicită aprobarea mijloacelor oficiale de identificare ce se vor utiliza pe teritoriul României</b> .....
<b>2. Sediul social (adresa completă)</b> ..... 2.1. Înmatriculată la registrul comerțului cu nr. .... 2.2. Cod fiscal ..... 2.3. Telefon/fax .....
<b>3. Reprezentantul legal</b> 3.1. Nume ..... 3.2. Prenume ..... 3.3. CNP ..... 3.4. BI/CI seria ..... nr. ....
<b>4. Modelul mijlocului de identificare aprobat și specia destinată</b> .....
<b>Directorul general al Direcției generale control oficial,</b> ..... (numele și prenumele în clar) (semnătura și ștampila)

**AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR**

**CERERE DE ACORDARE  
a dreptului de furnizare a mijlocului oficial de identificare utilizat pe teritoriul  
României**

Nr. \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_

**CERERE**

**Subscrisa**, ....., cu sediul social în (adresa completă) ....., înmatriculată la registrul comerțului cu nr. .... / Registrul unic al cabinetelor medicale veterinare cu nr. .... / ....., C.I.F./cod fiscal ....., telefon/fax ....., reprezentată legal prin dl/dna ....., CNP ....., posesor/poseoare al/a BI/CI seria ..... nr. ...., eliberat(ă) de ..... la data de ....., solicit acordarea dreptului de furnizare a mijloacelor oficiale de identificare aprobate, potrivit legii, pentru utilizarea pe teritoriul României la identificarea oficială a bovinelor, ovinelor, caprinelor și suinelor.

**Declar pe propria răspundere că am luat cunoștință de:**

a) prevederile art. 14 alin. (1) lit. c) - e) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 23/2010 privind identificarea și înregistrarea suinelor, ovinelor și caprinelor, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 191/2012;

b) prevederile art. 14 lit. j) - l) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 113/2002 privind identificarea și înregistrarea bovinelor în România, aprobată cu modificări prin Legea nr. 25/2003, cu modificările și completările ulterioare;

c) prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 39/2010 pentru aprobarea cerințelor tehnice care trebuie îndeplinite de mijloacele oficiale de identificare a bovinelor, suinelor, ovinelor și caprinelor, precum și pentru stabilirea condițiilor de aprobare a acestora pe teritoriul României, cu modificările și completările ulterioare.

Anexez la prezenta cerere următoarele documente și elemente:

Nr. crt.	Documentele necesare acordării dreptului de furnizor secundar al mijloacelor de identificare pentru speciile bovine, ovine, caprine și suine	Depus (da/nu)
1.	Copie a certificatului de înregistrare de la registrul comerțului - pentru persoanele juridice - certificată de solicitant pentru conformitate cu originalul Copie a documentului de înregistrare legală - pentru organizațiile profesionale ale crescătorilor de animale - certificată de solicitant pentru conformitate cu originalul	
2.	Copie de pe BI/CI al/a reprezentantului legal - certificată de solicitant pentru conformitate cu originalul	
3.	Dovada că deține un angajament scris cu furnizorul primar pentru furnizarea mijlocului de identificare pe teritoriul României, în original	

Data .....

**Reprezentant legal,**  
.....  
(semnătura, ștampila)

**AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR**

**DOCUMENTUL DE ALOCARE  
a codurilor de identificare pentru imprimarea mijloacelor oficiale de identificare**

Nr. .... din .....

<b>1. Denumirea furnizorului primar</b> .....
<b>2. Sediul social (adresa completă)</b> .....
2.1. Înmatriculată la registrul comerțului cu nr. ....
2.2. Cod fiscal .....
2.3. Telefon/fax .....
<b>3. Reprezentantul legal</b>
3.1. Nume .....
3.2. Prenume .....
3.3. CNP .....
3.4. BI/CI seria ..... nr. ....
<b>4. Cantitatea de crotalii și specia pentru care se alocă seriile de numere:</b>
4.1. bovine ....., de la seria ..... la seria .....
4.2. ovine ....., de la seria ..... la seria .....
4.3. caprine ....., de la seria ..... la seria .....
4.4. suine ....., de la seria ..... la seria .....
<b>5. Gestiunea mijloacelor de identificare oficiale se va face la adresa <a href="http://www.identificare.ro">www.identificare.ro</a>, utilizând ID-ul ..... și parola .....</b>
<p><b>Directorul general al Direcției generale control oficial,</b> ..... (numele și prenumele în clar) (semnătura și ștampila)</p>

**AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR**

**DOCUMENT DE ANULARE**

Nr. .... din .....

Văzând:

- Nota de constatare nr. .... și procesul-verbal de contravenție nr. ...., întocmite în urma controalelor de către medicii veterinari oficiali din cadrul Direcției Sanitar-Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor .....; sau

- solicitarea furnizorului primar ....., înregistrată la Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor; sau

- documentul oficial prin care se atestă încetarea acordului de furnizare a mijloacelor oficiale de identificare încheiat între producător și furnizorul primar,

având în vedere prevederile Ordonanței Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 215/2004, cu modificările și completările ulterioare,

ținând cont de prevederile Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 23/2010 privind identificarea și înregistrarea suinelor, ovinelor și caprinelor, precum și pentru modificarea și completarea unor acte normative, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 191/2012,

luând în considerație prevederile Hotărârii Guvernului nr. 1.415/2009 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a unităților din subordinea acesteia, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul pct. 16 - 20 din anexa nr. 2 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 39/2010 pentru aprobarea cerințelor tehnice care trebuie îndeplinite de mijloacele oficiale de identificare a bovinelor, suinelor, ovinelor și caprinelor, precum și pentru stabilirea condițiilor de aprobare a acestora pe teritoriul României, cu modificările și completările ulterioare,

**Certificatul de aprobare a mijloacelor oficiale de identificare nr. .... din ..... se anulează.**

Nerespectarea prezentei măsuri se sancționează potrivit legii.

**Directorul general al Direcției generale**

**control oficial,**

.....

(numele și prenumele în clar)

(semnătura și ștampila)