

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

ORDIN

**privind aprobarea Programului pentru supravegherea, controlul și eradicarea anemiei
infecțioase ecvine pe teritoriul României și a normelor de implementare a prevederilor Deciziei
Comisiei nr. 346/2010/UE referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă
ecvină în România, cu modificările și completările ulterioare**

Văzând Referatul de aprobare nr. din, întocmit de Direcția Generală Sănătatea și Bunăstarea Animalelor 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 – veterinară și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 215/2004, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 3 alin. (3) și art. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1415/2009 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a unităților din subordinea acesteia, cu modificările și completările ulterioare,

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

Art. 1. - Se aprobă Programul pentru supravegherea, controlul și eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României și normele de implementare a prevederilor Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, cu modificările și completările ulterioare, prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. - Direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București duc la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. - Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor controlează modul de ducere la îndeplinire a prevederilor prezentului ordin.

Art. 4. - La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 46/2014 privind aprobarea Planului pentru eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României și a normelor de implementare a prevederilor Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 299 din 23 aprilie 2014, prevederile pct. 11¹ al notei din preambulul anexei nr. 1 și cap. I, secțiunea 1, pct. 37 “Anemia infecțioasă ecvină”, din anexa nr. 1 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 35/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței

alimentelor, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 303 și 303 bis din 20 aprilie 2016, cu modificările și completările ulterioare, precum și orice alte prevederi contrare.

Art. 5. - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

**Președintele
Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor**

Robert Viorel CHIOVEANU

București,

Nr.....

Programul pentru supravegherea, controlul și eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României și normele de implementare a prevederilor Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, cu modificările și completările ulterioare

CAPITOLUL I

Programul pentru supravegherea, controlul și eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României

Secțiunea 1 - Definirea bolii și a termenilor de specialitate utilizați

1. Anemia infecțioasă ecvină, denumită în continuare AIE este o boală specifică solipedelor, produsă de un lentivirus cu acțiune complexă: imunodepresivă, eritropenică, trombocitopenică și proliferantă asupra elementelor sistemului reticulo-endotelial, caracterizată prin febră remitentă și intermitentă, anemie, cardiopatie și oboseală la efort, diateză hemoragică, slăbirea rezistenței la infecții care, de cele mai multe ori, provoacă moartea.

Perioada de incubație variază între 1-3 săptămâni până la 90 de zile, iar infecția se produce dominant pe cale orizontală, în special pe cale hematogenă, prin intermediul insectelor hematofage sau prin folosirea de ace și instrumentar chirurgical care nu au fost decontaminate; infecția se poate produce și pe cale verticală.

La ora actuală, boala evoluează pe teritoriul României, forma obișnuită de manifestare fiind forma cronică; după infectare, animalele contaminate rămân purtătoare de virus pentru toată viața.

Sursa primară de infecție este reprezentată de caii infectați. Un rol extrem de important în transmiterea bolii revine vectorilor reprezentați de insectele hematofage.

La pierderile economice determinate de eliminarea obligatorie a animalelor infectate și a descendenților acestora se adaugă costul ridicat al acțiunilor de dezinsecție și dezinfectie, precum și măsurile sanitar-veterinare restrictive privind circulația ecvinelor.

2. În sensul prezentului ordin, termenii și sintagmele de mai jos se definesc după cum urmează:

a) exploatație - o unitate agricolă sau de antrenament, un grajd sau, în general, orice spațiu sau instalație în care sunt ținute sau crescute, în mod obișnuit, ecvidee, indiferent de utilizare;

b) ecvine sau ecvidee – mamifere solipede domestice sau sălbatice de toate speciile din genul Equus al familiei ecvideelor și încrucișările acestora;

c) ecvidee înregistrate - orice ecvideu înregistrat în conformitate cu definiția din Directiva 90/427/CEE a Consiliului din 26 iunie 1990 privind condițiile zootehnice și genealogice care reglementează schimburile intracomunitare cu ecvidee, identificat prin intermediul unui document de identificare emis de:

(i) autoritatea responsabilă cu creșterea animalelor sau de orice altă autoritate competentă din țara de origine a animalului, care administrează fișa genealogică sau registrul pentru rasa de ecvidee în cauză; sau

(ii) orice asociație sau organizație internațională care administrează caii pentru competiție sau curse;

d) ecvidee de curse – ecvidee înregistrate legitimate la organizații de profil - pentru galop și trap;

e) ecvidee de sport – ecvidee înregistrate legitimate în cadrul unui club sportiv, care este afiliat la Federația Ecvestră Română;

- f) ecvidee de agrement și scopuri recreative – ecvidee utilizate în scopul efectuării unor activități de agrement și recreative;
- g) ecvidee destinate sacrificării - ecvideele destinate a fi transportate fie direct, fie după trecerea lor printr-un centru de colectare autorizat, la abator, pentru a fi sacrificate;
- h) ecvidee pentru reproducție și producție - ecvideele, altele decât cele înregistrate și cele destinate sacrificării;
- i) animal receptiv la AIE - orice ecvină care poate contacta virusul și poate dezvolta infecția;
- j) animal suspect de infecție cu virusul AIE - animal dintr-o specie receptivă care a intrat în contact direct sau indirect cu alte animale infectate sau cu vectori responsabili de transmiterea infecției sau care prezintă semne/leziuni ce pot fi atribuite infecției cu virusul AIE;
- k) animal infectat cu virusul AIE - animal la care se declanșează o reacție imună de tip umoral - seroconversia;
- l) eradicare - complex de măsuri tehnice și administrative prin care se acționează în perioada dintre declararea și stingerea unui focar de boală conform legislației în vigoare;
- m) eliminare prin extracție – măsură de eradicare aplicată în exploatații în care s-au diagnosticat animale pozitive pentru AIE;
- n) dezinfectie - procesul de distrugere a microorganismelor patogene prin aplicarea unui produs biocid pe o suprafață curățată în prealabil;
- o) dezinfecție - aplicarea procedurilor menite să distrugă vectorii potențiali ai agentului infecțios;
- p) focar de AIE – apariția unuia sau mai multor cazuri de infecție cu virusul AIE într-o exploatație;
- q) test ELISA – test serologic pentru detecția anticorpilor anti-virus AIE utilizat în diagnosticul AIE, recomandat de Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătate Animală, ultima ediție;
- r) test Coggins sau AGID - testul de imunodifuziune în gel de agar (ID) – test serologic pentru detecția anticorpilor anti-virus AIE utilizat în diagnosticul AIE, recomandat de Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătate Animală, ultima ediție;
- s) unitate epidemiologică - un animal sau un grup de animale expuse la acțiunea unui agent patogen, ca urmare a coexistenței într-o exploatație.

Secțiunea 2: Dispoziții generale

1. Programul pentru supravegherea, controlul și eradicarea anemiei infecțioase ecvine se aplică ecvideelor de pe întreg teritoriul României.
2. Obiectiv: eradicarea infecției cu virusul anemiei infecțioase ecvine în scopul prevenirii difuzării acesteia pe teritoriul țării sau pe teritoriul altor state membre sau țări terțe și asigurarea circulației libere a ecvideelor din România.

Secțiunea 3: Supravegherea

1. Supravegherea se realizează prin testarea tuturor ecvideelor în vârstă de peste 12 luni, după cum urmează:
 - a) în exploatațiile nonprofesionale, o dată pe an în perioada februarie – aprilie;
 - b) ecvideele din herghelii, depozite de armăsari, hipodromuri, manej, asociații hipice/ cluburi sportive, ecvideele de curse, sport, agrement și ecvideele din alte unități specializate sau din alte exploatații comerciale, de două ori pe an, respectiv în perioada februarie - aprilie și la un interval de 6 luni;

c) armăsarii folosiți temporar în stațiunile de montă, se testează la autorizare și apoi de 3 ori pe an, respectiv în cele 10 zile premergătoare datei de plecare din efectivul de origine, în cele 10 zile premergătoare datei de retragere din stațiunile de montă, după 28 zile de la reîntoarcerea lor în efectivul de origine;

d) armăsarii din stațiunile de montă, la autorizare și de două ori pe an, la un interval de 6 luni;

e) ecvideele din exploatațiile aprobate conform Deciziei nr. 346/2010/UE a Comisiei din 18 iunie 2010 referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, cu modificările și completările ulterioare și la cele existente într-un perimetru de 200 metri de jur împrejurul acestora la un interval de 3 luni.

Secțiunea 4: Prelevarea probelor

1. Prelevarea probelor în cadrul Programului pentru supravegherea, controlul și eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României se efectuează de la animale identificate și înregistrate conform legislației în vigoare, respectiv de la animale care sunt microcipate, sunt înregistrate în Baza Națională de Date - Sistemul de identificare și înregistrare a ecvideelor și dețin pașaport.

2. Probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit; la ecvideele din exploatațiile aprobate conform Deciziei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare și la cele existente într-un perimetru de 200 metri de jur împrejurul acestora, probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial.

3. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit verifică corespondența datelor înscrise în pașaport cu microcipul implantat animalului și cu datele de identificare ale proprietarului.

4. Pentru verificarea numărului de identificare al ecvideului, premergătoare prelevării probei, se procedează la scanarea cu cititorul de microcip pe toată suprafața corpului. În cazul în care se detectează mai multe microcipuri, în tabelele de prelevare se înscriu toate numerele de microcip identificate la același animal.

5. În cazul ecvideelor pentru care proprietarii, din motive justificate, la momentul acțiunii de prelevare nu pot prezenta pașaportul, dar care sunt identificate prin microcip și înregistrate în Baza Națională de Date - Sistemul de identificare și înregistrare a ecvideelor, se prelevează probe, urmând ca acțiunile respective să fie completate ulterior în pașaport.

6. În cazul ecvideelor care la momentul acțiunii nu îndeplinesc cerințele de identificare și înregistrare, se prelevează probe, cu condiția ca medicul veterinar de liberă practică împuternicit să notifice în scris medicului veterinar al circumscripției sanitar – veterinar și pentru siguranța alimentelor oficială sau direcției sanitar – veterinar și pentru siguranța alimentelor, datele privind ecvideul în cauză și proprietarul acestuia.

6.1 Direcțiile sanitar – veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București transmit datele respective oficiilor județene de zootehnie.

6.2 Ecvideele în cauză sunt puse sub restricție de mișcare până la primirea buletinului de analiză și remedierea neconformităților.

6.3 Probele provenite de la aceste animale sunt introduse în sistemul LIMS în baza numelui proprietarului acestora, urmând ca sistemul să genereze un număr de identificare individual pentru fiecare probă.

7. Prelevarea, ambalarea, etichetarea, transportul și păstrarea probelor se realizează în conformitate cu prevederile legislației în vigoare.

Secțiunea 5: Modul de suportare a costurilor privind prelevarea și testarea probelor

1. Costurile privind prelevarea probelor și testele efectuate în cadrul Programului pentru supravegherea, controlul și eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României sunt suportate de la bugetul de stat.

2. Proprietarul animalelor suportă următoarele:

a) costurile determinate de procedurile administrative suplimentare, inclusiv orice teste de laborator sau investigații ulterioare necesare privind circulația ecvideelor, materialului seminal, ovulelor, embrionilor și serului provenite de la ecvidee, în conformitate cu prevederile art. 9 din Decizia 2010/346/UE, respectiv ale capitolului II, secțiunea 3 punctul 9 ale prezentei anexe;

b) costul testului efectuat în cele 10 zile premergătoare datei mișcării pe teritoriul României, la ecvideele care părăsesc exploatarea și au trecut 90 zile de la testare;

c) costul manoperei de prelevare a probelor, analizele și examenele de laborator efectuate la solicitarea proprietarilor dacă probele nu au fost prelevate în cadrul supravegherii pasive dispuse de ANSVSA/DSVSA;

d) costul manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate, analizele și examenele de laborator aferente acestora, pentru animalele care fac obiectul importului, exportului, comerțului intracomunitar sau în cazul animalelor de sport, pentru participarea la expoziții, târguri, concursuri, circuri, grădini zoologice, rezervații, adopții internaționale, evenimente culturale;

e) costul prelevării contraprobei, analizei și examenului de laborator efectuate în vederea expertizei suplimentare.

Secțiunea 6: Metode de diagnostic

1. Testarea ecvideelor pentru detecția anemiei infecțioase ecvine se realizează prin testul Coggins.

2. Testul Coggins se efectuează la laboratoarele sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor (LSVSA) județene.

2.1 La ecvideele din exploatarea aprobate conform Deciziei nr. 346/2010/UE cu modificările și completările ulterioare și la cele existente într-un perimetru de 200 metri de jur împrejurul acestora, testul Coggins se efectuează la Laboratorul Național de Referință pentru Anemia Infecțioasă Ecvină din cadrul Institutului de Diagnostic și Sănătate Animală (IDSA).

3. Laboratoarele de diagnostic își planifică recepția și introducerea în lucru a probelor prin testul Coggins, astfel încât să asigure o citire preliminară la 24 de ore pentru validarea reacției serului martor pozitiv, iar citirea finală și interpretarea rezultatelor să fie efectuată la 48 de ore, în conformitate cu prevederile Manualului OIE, ultima ediție."

Secțiunea 7: Confirmarea infecției cu virusul anemiei infecțioase ecvine

1. Confirmarea bolii se efectuează pe baza rezultatului pozitiv obținut în urma testării prin testul Coggins.

2. Rezultatul testelor de laborator efectuate pentru diagnosticarea AIE se completează la secțiunea corespunzătoare pașaportului de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar oficial, după caz.

3. În cazul confirmării anemiei infecțioase ecvine, medicul veterinar oficial operează în pașaport la secțiunea corespunzătoare, suspendarea validității pașaportului în scopul circulației ecvideelor.

Secțiunea 8: Reguli privind expertiza suplimentară

1. Dacă există dubii privind corectitudinea prelevării, ambalării, transportului probei/probelor, directorul executiv al DSVSA dispune efectuarea unei expertize; dacă din expertiză reiese că au existat neconformități, directorul executiv aprobă o altă prelevare.

2. Cu aprobarea directorului executiv al DSVSA se prelevează o nouă probă care se trimite la LNR-IDSa pentru diagnostic și o contraprobă, dacă proprietarul solicită acest lucru. Proba sau contrapoba se prelevează de către o comisie formată din: 2 specialiști ai DSVSA - un reprezentant din cadrul serviciului de sănătate animală și un reprezentant din cadrul serviciului de inspecții, precum și medicul veterinar de liberă practică împuternicit și se sigilează.

Secțiunea 9: Restarea ecvideelor în exploatațiile contaminate

1. Exploatațiile indemne, în care s-au înregistrat unul sau mai multe cazuri de AIE, se declară contaminate și se aplică măsurile de eradicare a bolii.

2. Dacă în exploatație sunt mai multe ecvidee și cel puțin unul a avut rezultat pozitiv la testul Coggins de confirmare, acesta/acestea se elimină, iar restul animalelor se supun testării prin testul Coggins la un interval de 90 zile, până la obținerea a două rezultate negative consecutiv, pentru toate ecvideele din exploatație; primul test se efectuează la un interval de 90 de zile de la data prelevării probelor anterioare, iar următorul test după alte 90 de zile.

Secțiunea 10: Restarea ecvideelor în localitățile contaminate

1. Dacă într-o localitate s-a confirmat anemia infecțioasă ecvină la unul sau mai multe ecvidee, după eliminarea tuturor animalelor pozitive, toate celelalte ecvidee din localitate se supun testării prin testul Coggins la un interval de 90 zile, până la momentul în care toate ecvideele din localitatea respectivă au obținut un rezultat negativ la două teste Coggins efectuate la un interval de 90 zile; primul test se efectuează la un interval de 90 de zile de la data prelevării probei anterioare, iar al doilea test după alte 90 de zile.

2. Ecvideele cu vârsta de până la 12 luni, care provin din localități în care evoluează AIE, se testează la data împlinirii vârstei de 12 luni.

Secțiunea 11: Testarea ecvideelor în vederea circulației

1. În vederea circulației pe teritoriul României, ecvideele se testează pentru anemia infecțioasă ecvină după cum urmează:

- a) conform programului de supraveghere prevăzut la secțiunea 3 a prezentului capitol;
- b) pentru ecvideele din județele aflate sub incidența Deciziei CE 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, în interiorul zonei de restricție, animalele negative din exploatații libere de AIE pot părăsi exploatațiile în cazul în care au trecut 90 de zile de la testare, numai după efectuarea, în cele 10 zile premergătoare datei mișcării, a unui nou test la care s-au obținut rezultate negative; excepția o constituie ecvideele care sunt transportate direct sau indirect la abatorizare, cu condiția ca acestea să fi fost supuse testării pentru AIE conform prevederilor programului de supraveghere;

c) din zona de restricție către județele care nu sunt sub incidența Deciziei CE 346/2010/UE, ecvideele circulă în conformitate cu prevederile Deciziei CE 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, respectiv ale capitolului II din prezenta anexă.

2. În vederea circulației pe teritoriul Uniunii Europene, ecvideele se testează pentru anemia infecțioasă ecvină după cum urmează:

a) ecvideele din județele care nu sunt sub incidența Deciziei CE 346/2010/UE, conform programului de supraveghere prevăzut la secțiunea 3 a prezentului capitol;

b) ecvideele din județele aflate sub incidența Deciziei CE 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, conform prevederilor Deciziei CE 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, respectiv ale capitolului II din prezenta anexă.

3. Testarea ecvideelor introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe, precum și a celor reîntoarse în țară se testează pentru anemia infecțioasă ecvină după cum urmează:

a) toate ecvideele introduse prin comerțul intracomunitar sau import din țări terțe se supun testului Coggins, în primele 10 zile de la achiziție;

b) ecvideele de sport sau agrement se supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 10 zile de la reîntoarcerea în țară, în cazul în care deplasarea a fost pentru o perioadă mai mare de 90 de zile.

4. La ecvideele care fac obiectul mișcării intracomunitare sau în țări terțe, indiferent de destinație, precum și la cele introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe, probele de sânge se prelevează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial și se sigilează în vederea trimiterii la laborator.

5. Transporturile de animale sunt însoțite de certificate sanitare veterinare de sănătate conform legislației specifice.

Secțiunea 12: Derogare privind testarea ecvideelor crescute în libertate în zona Deltei Dunării, destinate abatorizării

1. Ecvideele crescute în libertate în zona Deltei Dunării, care sunt scoase din această zonă în vederea abatorizării, pot fi transportate direct la abator fără a fi supuse testării pentru depistarea AIE, cu respectarea următoarelor condiții:

a) toate ecvideele care constituie transportul sunt considerate ca fiind infectate cu virusul AIE;

b) ecvideele care fac obiectul acestei derogări nu sunt incluse în programul național de eradicare a AIE și nu fac obiectul despăgubirilor conform Hotărârii Guvernului nr. 1.214/2009, cu modificările ulterioare;

c) toate ecvideele care constituie transportul se identifică prin microcipare și se înscriu în baza de date SIIE;

d) transportul ecvideelor se efectuează direct către abatorul de destinație fără a trece printr-un târg de animale sau o altă exploatație;

e) DSVSA Tulcea stabilește, de comun acord cu abatorul de destinație, data la care va avea loc transportul; data se stabilește cu 7 - 10 zile înaintea derulării transportului intenționat;

f) DSVSA Tulcea informează cu 7-10 zile înaintea deplasării DSVSA de la locul de destinație despre data transportului;

g) DSVSA Tulcea informează DSVSA de la locul de destinație, DSVSA din județele de tranzit și abatorul de destinație despre desfășurarea transportului, graficul și ruta acestuia, cu 24 de ore înainte de expedierea animalelor;

h) abatorul de destinație confirmă recepționarea transportului, prin transmiterea prin fax, în termen de 24 ore, la DSVSA de la locul de destinație a listei cu numerele de microcip ale ecvideelor care au făcut parte din transportul recepționat;

i) abatorul de destinație instituie măsurile necesare aplicate în cazul tăierii ecvideelor infectate cu virusul AIE;

j) DSVSA de la locul de destinație transmite prin fax, în termen de 24 ore, la DSVSA Tulcea lista cu numerele de microcip ale ecvideelor care au făcut parte din transportul recepționat.

2. Transportul de ecvidee este însoțit de următoarele documente:

a) certificat sanitar-veterinar de sănătate, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 37/2010, cu modificările ulterioare; la rubrica «Data și rezultatul ultimului test pentru anemie infecțioasă ecvină» a acestui certificat se înscrie următoarea mențiune: «ecvidee expediate în conformitate cu prevederile anexei nr. 1 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 35/2016 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor și caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, cu modificările ulterioare»;

b) pașaport;

c) document referitor la informații privind lanțul alimentar.

Secțiunea 13: Notificarea și declararea oficială a AIE

Notificarea suspiciunii, confirmării și declararea oficială a AIE se efectuează în conformitate cu prevederile legislației specifice în vigoare.

Secțiunea 14: Măsuri privind controlul infecției cu virusul AIE

1. Obligațiile proprietarului de animale

a) Proprietarul animalelor are obligația de a notifica orice suspiciune sau confirmare a bolii în conformitate cu prevederile legislației specifice în vigoare.

b) Proprietarul animalelor are obligația de a respecta toate măsurile de control al bolii care se impun de către autoritățile competente.

2. Măsuri în cazul suspiciunii infecției cu virusul AIE

Imediat ce suspiciunea de infecție a fost notificată, (DSVSA) notifică Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor și instituie măsuri de control al AIE dispunând:

a) catagrafia speciilor susceptibile din exploatație;

b) izolarea ecvinelor suspecte de infecție de restul efectivului;

c) recoltarea de probe pentru stabilirea diagnosticului de laborator de la ecvinele suspecte;

d) interzicerea ieșirii ecvinelor în afara exploatației cu excepția transportului direct către abator, precum și interzicerea introducerii în exploatație de animale din specii receptive, până la eliberarea buletinului de analiză;

e) înștiințarea în scris a proprietarului animalelor despre restricțiile la care sunt supuse animalele receptive pe perioada suspiciunii de boală și sancțiunile aplicate în caz de nerespectare, conform modelului din anexa nr. 1 la prezentul program;

3. Ridicarea măsurilor instituite în caz de suspiciune

În cazul în care suspiciunea de AIE este infirmată printr-un buletin de analiză eliberat de un laborator de diagnostic oficial autorizat, acreditat și agreat, se ridică măsurile de supraveghere și

control. Se notifică, pe orice cale, proprietarul despre ridicarea măsurilor, în termen de 24 ore de la eliberarea buletinului de analiză.

4. Măsuri de control aplicate în cazul confirmării infecției cu virusul AIE

După confirmare, DSVSA procedează după cum urmează:

a) notifică Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;

b) efectuează ancheta epidemiologică, conform modelului din anexa nr. 2 la prezentul program; Direcția sanitar - veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București, urmărește identificarea originii animalului suspect sau infectat cu virusul AIE în relație cu posibila sursă de infecție și cu posibili contacti, identificarea tuturor posibilităților de contact al animalului suspectat sau infectat cu virusul AIE cu alte animale sănătoase luând în considerare originea efectivelor, identificarea și înregistrarea, precum și mișcarea acestora, precum și circuitul materialului seminal, ovulelor, embrionilor, sângelui și derivatelor acestuia provenite de la animalul suspect sau infectat.

c) declară infecția cu virusul AIE, iar animalele diagnosticate pozitiv sunt marcate, prin dangalizare cu litera A, cu o mărime de 10 cm pe latura stângă a gâtului, la limita dintre treimea superioară și treimea mijlocie a acestuia;

d) stabilește planul de măsuri sanitar-veterinare privind eradicarea bolii, care cuprinde următoarele activități:

i) izolarea ecvinelor infectate de alte ecvidee, până în momentul uciderii sau tăierii;

ii) interzicerea ieșirii ecvinelor în afara exploatației cu excepția transportului direct către abator;

iii) interzicerea introducerii de animale din specii receptive în exploatația infectată;

iv) solicitarea convocării comisiei de evaluare atunci când este cazul;

v) eliminarea animalelor pozitive în maximum 30 zile de la eliberarea buletinului de analiză; animalele la care s-a confirmat boala se elimină în maximum 30 de zile de la eliberarea buletinului de analiză, prin sacrificare în abator sauucidere; animalele la care s-a confirmat boala, care, din motive de sănătate animală sau sănătate publică, nu pot fi sacrificate într-un abator, pot fi ucise din dispoziția DSVSA, dacă se încadrează în următoarele categorii: animale bolnave cu semne clinice, animale clasificate ca nedestinate consumului uman, animale pentru care a fost emis un document de identificare duplicat și sunt excluse din lanțul alimentară, animale pentru care a fost emis un document de identificare înlocuitor sau alte situații speciale; cadavrele ecvideelor ucise se elimină în conformitate cu prevederile legislative în vigoare;

vi) testarea serologică individuală în conformitate cu prevederile programului de supraveghere pentru anemia infecțioasă ecvină în vigoare;

vii) interzicerea comercializării ecvinelor vii provenite din efective contaminate;

viii) interzicerea scoaterii de armăsari sau iepe din stațiuni de montă, herghelii, depozite de armăsari, hipodromuri, cluburi sportive sau alte unități specializate, pentru a monta sau a se monta în localități cu animale infectate;

ix) interzicerea introducerii de armăsari sau iepe de reproducție din exploatațiile și localitățile infectate în herghelii, hipodromuri, stațiuni de montă, depozite de armăsari, cluburi sportive sau alte aglomerări specializate de cabaline;

e) în cazul femelelor gestante diagnosticate cu AIE măsurile de restricție se aplică până la înțarcare; după înțarcare mama se elimină, iar produsul se izolează și se testează; primul test se efectuează la vârsta de 12 luni, iar al doilea la un interval de 90 de zile; rezultatele acestor teste trebuie să fie negative;

f) înștiințează în scris proprietarul animalelor pozitive despre restricțiile la care sunt supuse animalele receptive, data eliminării animalelor pozitive și sancțiunile aplicate în caz de nerespectare conform modelului din anexa nr. 3 la prezentul program;

g) controlează modul de respectare a restricțiilor și a măsurilor impuse.

Secțiunea 15: Dezinfecția și dezinsecția în cazul AIE

1. În exploatațile comerciale

Dezinfecția poate fi:

- a) de necesitate parțială, pe măsura eliminării ecvinelor, pe locul acestora și încă a două locuri, din stânga și din dreapta acestora, precum și a suprafețelor de adăpost aferente acestor locuri;
- b) de necesitate generală, după eliminarea ultimului animal infectat din obiectiv; dezinfecția de necesitate generală vizează toate obiectivele interioare; pentru fiecare tip de obiectiv se utilizează dezinfectantul adecvat, conform recomandărilor producătorului.

Dezinsecția de necesitate se realizează în mod obișnuit odată cu dezinfecția, după scoaterea animalelor din obiective și după efectuarea curățeniei mecanice. Aceasta se repetă la interval de 10-14 zile.

2. În exploatațile nonprofesionale

Se efectuează numai dezinsecția, de două ori la interval de 10-14 zile, în conformitate cu prevederile legislației în vigoare.

Secțiunea 16: Stingerea focarului de AIE, notificarea stingerii bolii și ridicarea măsurilor de restricție

1. Stingerea oficială a focarului și ridicarea măsurilor de restricție se realizează, după eliminarea animalelor infectate, testarea animalelor receptive rămase în exploatațile infectate și după efectuarea dezinsecțiilor și/sau dezinfecției conform prevederilor prezentului program.

2. În cazul în care, în exploatație nu mai există animale receptive, introducerea de noi ecvidee se efectuează la minim 30 zile de la eliminarea animalelor pozitive și efectuarea dezinfecției și/sau dezinsecției.

CAPITOLUL II

Norme de implementare a prevederilor Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, cu modificările și completările ulterioare

Secțiunea 1 – Măsuri de protecție aplicabile ecvideelor, materialului seminal, ovulelor și embrionilor animalelor din specia ecvină și produselor din sânge provenite de la ecvidee

1. România poate expedia către celelalte state membre, numai în condițiile prezentului capitol, următoarele:

- a) ecvidee din județele enumerate în anexa nr. 4 la prezentul program;
- b) material seminal de la ecvideele de pe întreg teritoriul țării;
- c) ovule și embrioni de la ecvideele de pe întreg teritoriul țării;
- d) produse din sânge provenite de la ecvidee de pe întreg teritoriul țării.

2. Interdicția prevăzută la alin. 1. lit. a) nu se aplică ecvideelor din județele care nu se regăsesc în anexa nr. 4 și ecvideelor din exploatații situate în afara României care:

- a) fie se află în tranzit pe teritoriul județelor enumerate în anexa nr. 4 pe rute principale sau autostrăzi;
- b) fie sunt transportate prin județele enumerate în anexa nr. 4 direct și fără întrerupere a călătoriei către un abator în vederea sacrificării imediate și sunt însoțite de un certificat de sănătate completat în conformitate cu modelul stabilit în anexa III la Directiva 2009/156/CE a Consiliului din 30 noiembrie

2009 privind condițiile de sănătate animală care reglementează circulația și importul de ecvidee provenind din țări terțe.

Secțiunea 2 - Aprobarea exploatațiilor de ecvidee în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare

1. Condiții generale

a) Direcțiile sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor județene respectiv a municipiului București aprobă exploatațiile din care se expediază ecvidee din județele enumerate în anexa nr. 4 și material seminal, ovule, embrioni și produse din sânge provenite de la ecvidee de pe întreg teritoriul țării, în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare.

b) Mișcarea ecvideelor din județele enumerate în anexa nr. 4 către alte state membre ale Uniunii Europene sau către județele care nu se regăsesc în anexa nr. 4 se efectuează din exploatații aprobate, recunoscute ca fiind indemne de AIE, cu respectarea condițiilor specifice prevăzute în Decizia Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare.

c) Pentru a fi recunoscute ca fiind indemne de AIE, exploatațiile trebuie să fie sub supraveghere sanitară-veterinară în conformitate cu prevederile programului național de supraveghere a anemiei infecțioase ecvine, aprobat prin ordin al președintelui ANSVSA, cu condiția ca ultimul test pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine cu rezultat negativ să fie efectuat în ultimele 3 luni.

d) În vederea obținerii aprobării, deținătorul ecvideelor depune la direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București o cerere conform modelului prevăzut în anexa nr. 5 la prezentul program. În cerere se precizează profilul activității corespunzătoare articolului din Decizia Comisiei nr. 346/2010/UE cu modificările și completările ulterioare. Cererea trebuie depusă cu cel puțin 100 zile înainte de derularea transportului intenționat.

e) Personalul de specialitate din cadrul direcției sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor din județele enumerate în anexa nr. 4 întocmește, în decurs de 7 zile de la primirea cererii, o notă de constatare conform modelului din anexa nr. 6 la prezentul program prin care exploatația este recunoscută ca fiind indemnă de anemie infecțioasă ecvină și îndeplinește condițiile pentru aprobarea în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 346/2010/UE; exploatația este considerată ca fiind indemnă de anemie infecțioasă ecvină dacă toate ecvideele din exploatație au un test Coggins cu rezultat negativ efectuat în ultimele 3 luni.

f) Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană emite, în decurs de 10 zile de la primirea cererii, formularul de aprobare a exploatației, în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, în funcție de activitatea desfășurată, conform modelului prevăzut în anexa 7 la prezentul program.

g) Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană anulează formularul de aprobare a exploatației în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 346/2010/UE cu modificările și completările ulterioare, în cazul suspendării statusului de indemn de AIE, conform modelului prevăzut în anexa 8 la prezentul program; în cazul anulării aprobării din alte motive, în formularul de anulare a aprobării se înlocuiește precizarea referitoare la prevederile art. 4 al Deciziei CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, cu motivul anulării.

h) Numărul formularului de aprobare/formularului de anulare a aprobării se acordă de către direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene din județele enumerate în anexa nr. 4, din Registrul de evidență a exploatațiilor aprobate în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, conform modelului prevăzut în anexa nr 9 la prezentul program.

i) Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană transmite la Direcția Generală Sănătatea și Bunăstarea Animalelor din cadrul ANSVSA, lista exploatațiilor aprobate în baza Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare și detalii despre acestea, în conformitate cu prevederile art. 6 lit. a) din Decizia Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, în vederea transmiterii Comisiei Europene și statelor membre ale Uniunii Europene.

j) În vederea certificării transporturilor de ecvidee, deținătorii exploatațiilor de ecvidee aprobate în baza articolelor Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, anunță în scris intenția de mișcare a ecvideelor, direcției sanitare-veterinare și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București, cu cel puțin 48 ore înaintea efectuării transportului.

k) Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană din județele enumerate în anexa nr. 4 anunță deplasarea la locul de destinație, prin intermediul TRACES sau notă scrisă către direcția sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor din județul care nu se regăsește în anexa nr. 4, cu cel puțin 36 ore înaintea sosirii.

2. Condiții specifice

a) Comerțul cu ecvidee vii din județele enumerate în anexa nr. 4 se desfășoară numai din exploatații autorizate în conformitate cu prevederile legislației în vigoare din domeniul autorizării și aprobate de autoritatea competentă în conformitate cu prevederile alin. 1 ale prezentului capitol.

b) Este interzisă comercializarea ecvideelor vii din centre de colectare din județele enumerate în anexa nr. 4, către alte state membre ale Uniunii Europene sau către județele care nu se regăsesc în anexa nr. 4.

c) Mișcarea ecvideelor înregistrate din județele enumerate în anexa nr. 4 care participă la anumite competiții și evenimente se efectuează din exploatații înregistrate/autorizate sanitar - veterinar în conformitate cu prevederile legislației în vigoare privind înregistrarea/autorizarea exploatațiilor și aprobate de autoritatea competentă în conformitate cu prevederile alin. 1 ale prezentului capitol.

d) Mișcarea ecvideelor din județele enumerate în anexa nr. 4 către teritoriul altui stat membru/județ care nu se regăsește în anexa nr. 4, în alte scopuri decât cele prevăzute la lit. a) și c) ale prezentului alineat, cum ar fi antrenamente, probleme medicale, schimbarea domiciliului proprietarului, montă sau alte scopuri, se efectuează din exploatații care se află sub supraveghere sanitară-veterinară și sunt aprobate de autoritatea competentă în conformitate cu prevederile alin. 1 ale prezentului capitol; transporturile de ecvidee sunt însoțite de declarația pe propria răspundere a proprietarului ecvideelor în care este precizat scopul deplasării și obligația de a nu schimba destinația inițială a ecvideului în timpul transportului.

e) După emiterea formularului de aprobare a exploatației în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, animalele pot fi expediate numai după îndeplinirea condițiilor de izolare și testare pentru anemia infecțioasă ecvină prevăzute în Secțiunea 3, în funcție de destinația animalelor.

f) Expedierea către alte state membre a materialului seminal, ovulelor și embrionilor congelați ai speciilor ecvine și produselor din sânge provenite de la ecvideele de pe întreg teritoriul țării se efectuează din exploatații autorizate sanitar-veterinar în conformitate cu prevederile legislației în vigoare privind autorizarea. În formularul de autorizare se menționează activitatea pentru care este autorizată exploatația, respectiv pentru expedierea de material seminal, ovule și embrioni congelați ai speciilor ecvine sau produsele din sânge provenite de la ecvidee, precum și articolul din Decizia Comisie în baza căruia este autorizată, respectiv art. 5 din Decizia CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare.

Secțiunea 3 – Reguli privind mișcarea ecvideelor din județele enumerate în anexa nr. 4 către alte state membre sau către județele care nu se regăsesc în anexa nr. 4, în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare

1. Reguli privind mișcarea ecvideelor din județele enumerate în anexa nr. 4 către alte state membre sau către județele care nu se regăsesc în anexa nr. 4, în scop comercial, în conformitate cu prevederile art. 2 al Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare

a) Ecvideele care constituie transportul trebuie să fie izolate sub supraveghere oficială într-o exploatație indemnă de anemie infecțioasă ecvină, aprobată în conformitate cu prevederile secțiunii 2 a prezentului capitol (“exploatație aprobată”);

b) Exploatațiile cu ecvidee existente într-un perimetru de 200 metri de jur împrejurul exploatației sunt supuse supravegherii sanitare – veterinară în cadrul programului național de supraveghere pentru anemie infecțioasă ecvină; introducerea de noi ecvidee în aceste exploatații în timpul perioadei de izolare de 90 zile a ecvideelor care constituie transportul se realizează în conformitate cu legislația privind mișcarea ecvideelor (pașaport, certificat sanitar-veterinar de sănătate pentru circulația ecvinelor pe teritoriul României, în care sunt înscrise data efectuării testelor pentru anemie infecțioasă ecvină și rezultatele acestora). Rezultatele testelor pentru anemie infecțioasă ecvină trebuie să fie negative.

c) Ecvideele din exploatația aprobată provin din exploatații în care nu evoluează anemia infecțioasă ecvină, au fost testate în conformitate cu programul național de supraveghere și au venit la exploatația aprobată însoțite de certificat sanitar veterinar de sănătate și pașaport în care sunt înscrise data efectuării testelor pentru anemie infecțioasă ecvină și rezultatele acestora. Rezultatele testelor pentru anemie infecțioasă ecvină trebuie să fie negative.

d) Toate ecvideele care fac parte din transport trebuie să fie marcate prin implantarea unui transponder electronic al cărui număr corespunde cu cel înscris în pașaport, iar data și rezultatele testelor Coggins sunt înscrise în secțiunea corespunzătoare din pașaport.

e) Ecvideele care fac parte din transport trebuie ținute izolat în exploatația aprobată, timp de 90 zile.

f) În timpul perioadei de izolare, toate ecvideele care constituie transportul trebuie testate prin testul Coggins, în același timp, de două ori la interval de 90 zile, a doua probă trebuie să fi fost prelevată în cele 10 zile premergătoare datei expedierii transportului. Rezultatele testelor trebuie să fie negative.

g) Introducerea de ecvidee noi în exploatația aprobată, în timpul perioadei de izolare de 90 de zile a lotului care urmează a fi expedit, se realizează într-un adăpost separat. Ecvideele nou achiziționate au fost testate în conformitate cu programul național de supraveghere și sunt însoțite de certificat sanitar veterinar de sănătate și pașaport în care sunt înscrise data efectuării testelor pentru anemie infecțioasă ecvină și rezultatele acestora. Rezultatele testelor pentru anemie infecțioasă ecvină trebuie să fie negative. Acestea vor fi ținute separat până la îndeplinirea condițiilor de izolare de 90 zile și testare de două ori la interval de 90 zile, a doua probă trebuie să fi fost prelevată în cele 10 zile premergătoare datei expedierii transportului.

h) La ecvideele destinate tăierii într-un alt stat membru se aplică o marcă specială cu înălțimea de 10 cm, de forma literei S, pe copita membrului anterior stâng.

i) Transportatorul trebuie să furnizeze documente justificative referitoare la măsurile luate pentru a garanta faptul că ecvideele care fac parte din transport sunt expediate din exploatația aprobată direct la locul de destinație fără a fi trecut printr-o piață sau un centru de colectare.

j) În cazul în care transportul conține ecvidee înregistrate destinate reproducției sau producției, toate celelalte ecvidee prezente în exploatarea aprobată sunt supuse unui test Coggins efectuat în perioada de izolare a transportului intenționat sau în cele 10 zile premergătoare datei de expediere a transportului. Rezultatele testelor trebuie să fie negative.

k) Respectarea condițiilor de izolare și testare este verificată prin controale periodice efectuate de medicul veterinar oficial. Intervalul dintre controale nu trebuie să fie mai mare de o lună.

l) Controalele privind jurnalul de călătorie efectuate în conformitate cu articolul 14 alineatul (1) litera (a) din Regulamentul (CE) nr. 1/2005 trebuie să fie satisfăcătoare și să nu solicite trimiterea detaliilor la un punct de control situat într-un stat membru de tranzit în conformitate cu articolul 14 punctul (1) litera (d) din Regulamentul respectiv.

m) Ecvideele care fac parte din transport trebuie să fie însoțite, în funcție de destinație, de un certificat de sănătate completat în conformitate cu modelul stabilit în anexa III la Directiva 2009/156/CE a Consiliului privind condițiile de sănătate animală care reglementează circulația și importul de ecvidee provenind din țări terțe sau cu modelul stabilit prin Ordinul președintelui ANSVSA 37/2010 cu modificările și completările ulterioare, care trebuie să indice locul de destinație și să conțină următoarea mențiune suplimentară:

„Ecvidee expediate în conformitate cu Decizia 2010/346/UE a Comisiei”.

n) Ecvideele destinate tăierii trebuie să fie însoțite, pe lângă certificatul de sănătate și de documentul pentru informațiile referitoare la lanțul alimentar.

o) primul test Coggins, care trebuie efectuat pe probe prelevate cu cel puțin 90 de zile înainte de expediere, poate să nu fie solicitat în următoarele condiții:

i) statul membru de destinație a acordat o asemenea derogare în conformitate cu măsurile prevăzute la articolul 7 alineatul (2) din Directiva 90/426/CEE; sau

ii) ecvideele sunt destinate transportării direct la abator și au fost aduse la exploatarea aprobată din exploatarea certificate drept indemne de AIE în conformitate cu programul național de combatere a AIE în vigoare.

2. Reguli privind mișcarea ecvideelor din județele enumerate în anexa nr. 4 către alte state membre sau către județele care nu se regăsesc în anexa nr. 4 în conformitate cu prevederile art. 2 al Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, în alte scopuri decât cel comercial sau participarea la anumite competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 al Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare

a) În această categorie intră ecvideele destinate altor scopuri decât cel comercial sau scopurilor prevăzute la art. 3 al Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cum ar fi: antrenamente, probleme medicale, schimbarea domiciliului proprietarului pe teritoriul altui stat membru, montă sau alte scopuri.

b) Ecvideele care constituie transportul trebuie să fie izolate sub supraveghere oficială într-o exploatare indemnă de anemie infecțioasă ecvină, aprobată în conformitate cu prevederile secțiunii 2 a prezentului capitol (“exploatare aprobată”);

c) Exploatarea cu ecvidee existente într-un perimetru de 200 metri de jur împrejurul exploatarei sunt supuse supravegherii sanitare veterinare în cadrul programului național de supraveghere pentru anemie infecțioasă ecvină; introducerea de noi ecvidee în aceste exploatare în timpul perioadei de izolare de 90 zile a ecvideelor care constituie transportul se realizează în conformitate cu legislația privind mișcarea ecvideelor (pașaport, certificat sanitar-veterinar de sănătate pentru circulația ecvinelor pe teritoriul României, în care sunt înscrise data efectuării testelor pentru anemie infecțioasă ecvină și rezultatele acestora). Rezultatele testelor pentru anemie infecțioasă ecvină trebuie să fie negative.

d) Toate ecvideele care fac parte din transport trebuie să fie microcipate, să dețină pașaport completat la Secțiunea I cu nr. de microcip, iar la secțiunea corespunzătoare cu testele Coggins efectuate și rezultatele acestora.

e) Ecvideele care fac parte din transport trebuie ținute izolat în exploatarea aprobată timp de 90 zile. În cazul exploatareilor care dețin ecvidee înregistrate care participă la anumite competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 al Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, ecvideele care urmează a fi transportate în alte scopuri decât cele prevăzute la art. 3 al Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, sunt ținute izolat, într-un adăpost separat de celelalte ecvidee din exploatare, pentru o perioadă de 90 zile. Acestea vor fi ținute separat până la îndeplinirea condițiilor de izolare de 90 zile și testare.

f) În timpul perioadei de izolare, toate ecvideele care constituie transportul trebuie testate prin testul Coggins, în același timp, de două ori la interval de 90 zile, a doua probă trebuie să fi fost prelevată în cele 10 zile premergătoare datei expedierii transportului. Rezultatele testelor trebuie să fie negative.

g) Transportatorul trebuie să furnizeze documente justificative referitoare la măsurile luate pentru a garanta faptul că ecvideele care fac parte din transport sunt expediate din exploatarea aprobată direct la locul de destinație fără a fi trecut printr-o piață sau un centru de colectare.

h) Toate celelalte ecvidee prezente în exploatarea aprobată sunt supuse unui test Coggins efectuat în perioada de izolare a transportului intenționat sau în cele 10 zile premergătoare datei expedierii a transportului. Rezultatele testelor trebuie să fie negative.

i) Respectarea condițiilor de izolare și testare este verificată prin controale periodice efectuate de medicul veterinar oficial. Intervalul dintre controale nu trebuie să fie mai mare de o lună.

j) Controalele privind jurnalul de călătorie efectuate în conformitate cu articolul 14 alineatul (1) litera (a) din Regulamentul (CE) nr. 1/2005 trebuie să fie satisfăcătoare și să nu solicite trimiterea detaliilor la un punct de control situat într-un stat membru de tranzit în conformitate cu articolul 14 punctul (1) litera (d) din Regulamentul respectiv.

k) Ecvideele care fac parte din transport trebuie să fie însoțite, în funcție de destinație, de un certificat de sănătate completat în conformitate cu modelul stabilit în anexa III la Directiva 2009/156/CE a Consiliului sau cu modelul stabilit prin Ordinul președintelui ANSVSA 37/2010 cu modificările și completările ulterioare, care trebuie să indice locul de destinație și să conțină următoarea mențiune suplimentară: „Ecvidee expediate în conformitate cu Decizia 2010/346/UE a Comisiei”.

l) Ecvideele care constituie transportul trebuie să fie însoțite, pe lângă certificatul de sănătate și de declarația pe propria răspundere a proprietarului ecvideelor în care este precizat scopul deplasării și obligația de a nu schimba destinația inițială a ecvideului în timpul transportului. O copie a acestei declarații este depusă la medicul veterinar oficial responsabil cu certificarea.

3. Reguli privind mișcarea ecvideelor înregistrate care participă la anumite competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 al Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare

Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană din județele enumerate în anexa nr. 4 autorizează expedierea către alte state membre sau către județele care nu se regăsesc în anexa nr. 4 de transporturi de cai înregistrați pentru participarea la competiții organizate sub auspiciile Federației Ecvestre Internaționale (FEI) sau la curse de cai internaționale importante, sub rezerva respectării următoarelor condiții:

a) Ecvideele care constituie transportul trebuie să provină dintr-o exploatare indemnă de anemie infecțioasă ecvină, aprobată în conformitate cu prevederile secțiunii 2 a prezentului capitol.

b) Ecvideele care fac parte din transport au fost supuse unui test Coggins cu rezultat negativ efectuat în cele 10 zile premergătoare expedierii din exploatarea aprobată.

c) Toate ecvideele din exploatarea aprobată și cele aflate într-un perimetru de 200 m de jur împrejurul acesteia au fost supuse unui test Coggins soldat cu rezultate negative și efectuat pe o probă de sânge prelevată într-un interval cuprins între 90 și 180 de zile înainte de data deplasării respective.

d) Toate ecvideele care fac parte din transport trebuie să fie microcipate, să dețină pașaport completat la Secțiunea I cu nr. de microcip, iar la secțiunea corespunzătoare cu testele Coggins efectuate, și rezultatele acestora.

e) Ecvideele care fac parte din transport trebuie să fie însoțite, în funcție de destinație, de un certificat de sănătate completat în conformitate cu modelul stabilit în anexa III la Directiva 2009/156/CE a Consiliului sau cu modelul stabilit prin Ordinul președintelui ANSVSA 37/2010 cu modificările și completările ulterioare, care trebuie să indice locul de destinație și să conțină următoarea mențiune suplimentară: „Ecvidee expediate în conformitate cu Decizia 2010/346/UE a Comisiei” .

4. Restricții în cazul obținerii unor rezultate pozitive la testul Coggins

În cazul în care este obținut un rezultat pozitiv la oricare dintre testele Coggins prevăzute la alineatele anterioare, întreaga exploatare este pusă sub restricție privind circulația până la data la care, după ce animalele infectate au fost eliminate, animalele rămase au o reacție negativă la două teste Coggins efectuate la un interval de trei luni.

5. Condiții de circulație a materialului seminal, ovulelor, embrionilor congelați ai speciilor ecvine și produselor din sânge provenite de la ecvidee

Expedierea materialului seminal, ovulelor, embrionilor congelați ai speciilor ecvine se efectuează din exploatarea aprobate în conformitate cu prevederile secțiunii 2 a prezentului capitol și cu respectarea următoarelor condiții:

a) cerințele din anexa D capitolul II punctul I subpunctul 1.6 litera (c) și subpunctele 1.7 și 1.8 din Directiva 92/65/CEE, pentru expedierea către alte state membre a materialului seminal congelat provenit de la ecvidee;

b) embrionii congelați recoltați de la iepe donatoare care au fost supuse unui test Coggins soldat cu rezultate negative și efectuat pe probe de sânge prelevate la un interval de 90 de zile; a doua probă trebuie să fi fost prelevată într-un interval cuprins între 30 și 45 de zile de la data recoltării embrionilor.

c) Transporturile de material seminal congelat sau embrioni congelați menționați la lit. a) și b) sunt însoțite de un certificat de sănătate stabilit pentru transportul respectiv în conformitate cu articolul 11 alineatul (5) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, care include următoarea mențiune suplimentară:

„Material seminal/embrioni provenit/proveniți (se șterge mențiunea neaplicabilă) de la specii ecvine expediate în conformitate cu Decizia 2010/346/UE a Comisiei”

d) Cerințele din anexa VIII capitolul V secțiunea (A) din Regulamentul (CE) nr. 1774/2002 pentru expedierea către alte state membre de ser provenit de la ecvidee.

6. Obligații suplimentare ale României

Pentru județele enumerate în anexa nr. 4, România garantează că:

a) numele și localizarea geografică ale exploatațiilor autorizate precum și numele și capacitatea profesională ale medicului veterinar oficial responsabil cu exploatația autorizată și care semnează certificatul de sănătate menționat la alin. 1, 2, 3 și 5 sunt comunicate Comisiei și celorlalte state membre;

b) laboratorul oficial care efectuează testele Coggins menționate în prezentul capitol:

i) respectă cerințele menționate la articolul 12 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004;

ii) este supus până la 31 decembrie 2010 și în fiecare an după aceea unei testări de competență în colaborare cu laboratorul de referință al Uniunii pentru boli ecvine, altele decât pesta cabalină africană;

c) probele duble de sânge sunt depozitate în laboratorul oficial menționat la litera b) pentru fiecare test Coggins efectuat în cele 10 zile premergătoare datei expedierii transportului în conformitate cu prezentul capitol timp de cel puțin 90 de zile, cu excepția cazului în care:

i) a fost notificată moartea animalului respectiv în conformitate cu articolul 34 din Regulamentul (CE) nr. 262/2015; sau

ii) a fost semnalat un rezultat negativ la testul Coggins menționat la alin. 7 litera a) ii) înainte de încheierea perioadei de 90 de zile;

d) deplasarea este anunțată în prealabil la locul de destinație prin intermediul TRACES în cazul altui stat membru sau notă scrisă către direcția sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor cu cel puțin 36 de ore înainte de ora sosirii.

7. Obligațiile statelor membre de destinație și ale județelor care nu se regăsesc în anexa nr.

4

a) Statele membre de destinație/ județele care nu se regăsesc în anexa nr. 4 garantează că, atunci când circulația ecvideelor menționată în prezenta secțiune la alin. 1 și 2 este notificată în prealabil în conformitate cu alin. 6 litera d), ecvideele, la sosirea la locul de destinație, sunt fie:

i) sacrificate în termen de cel mult 72 de ore de la sosirea la abatorul notificat autorităților competente prin TRACES sau notă scrisă către direcția sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor; 10 % din transporturile care ajung la abator în conformitate cu prezenta decizie trebuie să fie supuse unei testări Coggins după sosire; fie

ii) izolate sub supraveghere veterinară oficială în exploatația de destinație indicată în certificatul de sănătate timp de cel puțin 30 de zile și la o distanță de cel puțin 200 m de alte ecvidee sau în condiții de protecție împotriva vectorilor și sunt supuse unui test Coggins cu rezultate negative efectuat pe o probă de sânge prelevată nu mai devreme de 28 de zile după începerea perioadei de izolare.

b) Statele membre/județele care nu se regăsesc în anexa nr. 4 trebuie să garanteze că timp de 90 de zile de la data sosirii ecvideelor menționate în prezenta secțiune la alin. 1 și 2 în exploatația de destinație menționată la prezentul alineat litera a), ii) ecvideele pot fi expediate din exploatația respectivă către alt stat membru/ județ care nu se regăsește în anexa nr. 4 numai dacă:

i) au fost supuse unui test Coggins soldat cu rezultate negative și efectuat pe o probă de sânge prelevată în cele 10 zile premergătoare datei expedierii; și

ii) sunt însoțite de un certificat de sănătate completat în conformitate cu modelul stabilit în anexa III la Directiva 2009/156/CE a Consiliului sau cu modelul stabilit prin Ordinul președintelui ANSVSA 37/2010 cu modificările și completările ulterioare, în funcție de destinație.

8. Obligații de raportare

Statele membre afectate de schimburile comerciale cu ecvidee și cu material seminal, ovule și embrioni proveniți de la acestea în conformitate cu prezenta decizie raportează în mod regulat, dar cel puțin o dată la 3 luni, Comisiei și celorlalte state membre, cu ocazia întrunirilor Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală.

9. Costurile procedurilor administrative

a) România va lua măsurile necesare, inclusiv, acolo unde este necesar, măsurile juridice, pentru a garanta că, în conformitate cu alin. 1, 2, 3 și 5, costurile determinate de procedurile administrative suplimentare, inclusiv orice teste de laborator sau investigații ulterioare necesare în ceea ce privește circulația transporturilor de ecvidee, de material seminal, de ovule și embrioni și de ser provenit de la ecvidee sunt suportate de către expeditorul ecvideelor sau al produselor care provin de la acestea.

b) Statele membre de destinație/ județele care nu se regăsesc în anexa nr. 4 iau măsurile necesare, inclusiv, acolo unde este necesar, măsurile juridice, pentru a garanta că, în ceea ce privește circulația ecvideelor din județele înscrise în anexa nr. 4, în conformitate cu alin. 1, 2 și 3, costurile determinate de procedurile administrative suplimentare, inclusiv orice teste de laborator sau investigații ulterioare necesare până la îndeplinirea măsurilor prevăzute la alin. 7, sunt suportate de către destinatarul ecvideelor.

CAPITOLUL III

Dispoziții finale

1. Atunci când consideră necesar, ANSVSA elaborează și transmite, în vederea implementării, instrucțiuni tehnice suplimentare privind supravegherea, controlul și eradicarea AIE.
2. Anexele nr. 1- 9 fac parte integrantă din prezentul program.

DIRECȚIA SANITAR - VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

Circumscripția Sanitar - Veterinară Zonală

Nr. din

ÎNȘTIINȚARE

privind suspiciunea de anemie infecțioasă ecvină

Prin prezenta vă aducem la cunoștință că în baza, se suspicionează anemia infecțioasă ecvină la ecvina/ecvinele cu nr. de microcip,,,, din exploatarea de ecvine cu codul **RO**□□□□□□□□□□, din localitatea.....județul....., deținută de....., CNP/CUI..... și se instituie următoarele măsuri:

- a)** se izolează toate ecvinele suspecte de infecție de restul efectivului;
- b)** se recoltează probe de sânge de la animalele suspecte pentru stabilirea diagnosticului de laborator;
- c)** este interzisă deplasarea ecvinelor în afara exploatarei cu excepția abatorului, precum și introducerea de animale din specii receptivă în exploatare*;

* Se aplică până la înfîrmarea bolii; în cazul confirmării bolii se aplică măsurile de combatere.

Nerespectarea măsurilor din prezenta înștiințare se sancționează în conformitate cu prevederile art. din Hotărârea Guvernului nr. 984/2005 privind stabilirea și sancționarea contravențiilor la normele sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor cu modificările și completările ulterioare, ale art. din Hotărârea Guvernului nr. 1214/2009 privind metodologia pentru stabilirea și plata despăgubirilor ce se cuvin proprietarilor de animale tăiate, ucise sau altfel afectate în vederea lichidării rapide a focarelor de boli transmisibile ale animalelor și cu ale art. 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.

Data

Numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială a medicului veterinar oficial al circumscripției sanitare – veterinare zonale

Numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială a medicului veterinar de liberă practică împuternicit.....

Numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială a reprezentantului legal al exploatarei/persoanei responsabile de animal.....

DIRECȚIA SANITAR -VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
.....

CIRCUMSCRIȚIA SANITAR - VETERINARĂ ZONALĂ

Nr.data.....

ANCHETA EPIDEMIOLOGICĂ

efectuată în focarul de anemie infecțioasă ecvină apărut în județul, localitatea
(comuna, satul), exploatația (nume proprietar), cod exploatație
RO□□□□□□□□□□.

A. IDENTIFICAREA ȘI LOCALIZAREA FOCARULUI

1. Coordonate GPS:

2. Date topografice ale locului în care evoluează boala:

.....
.....
.....

3. Căi de comunicație:

.....
.....
.....

4. Particularități climatice

.....
.....
.....

5. Prezentarea efectivului de animale din specii receptive pe categorii:

a) din exploatație

.....
.....
.....
b) din exploatațiile învecinate

.....
.....
.....
c) din localitate

.....
5. Condiții de igienă și microclimat
.....
.....

B. ANAMNEZA

1. Date privind animalul cu rezultat pozitiv la testul de confirmare pentru anemia infecțioasă ecvină (locul de proveniență al animalului, data intrării în exploatație prin cumpărare, donație, transfer temporar, etc.)
.....
.....
.....

2. Data apariției primelor semne de infecție
.....

3. Data la care a fost anunțată suspiciunea
.....

4. Vectorii incriminați
.....

5. Data ultimei testări pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine pentru toate animalele din speciile receptive existente în exploatație
.....

6. Data introducerii de noi animale din speciile receptive în efectiv (prin cumpărare, donație, transfer temporar etc.)

7. Date privind circulația animalelor (locurile în care au circulat animalele, dacă au pășunat împreună cu alte animale din specii receptive, dacă au fost în locuri cu aglomerări de animale din specii receptive – târguri, concursuri, expoziții, stațiuni de montă, etc. – a se menționa locația acestora)

8. Date privind activitatea de reproducție

9. Date privind intervenții medicale sau chirurgicale (data, locul etc.)

10. Aspecte clinice și morfopatologice

11. Împrejurările în care s-a observat îmbolnăvirea

12. Număr animale infectate din exploatație (nr. de microcip)

13. Număr de animale moarte (nr. de microcip)

14. Dacă animalele existente în exploatație dețin documente de identificare (pașaport) și dacă sunt înscrise testele pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine

15. Investigații suplimentare pentru stabilirea diagnosticului

.....
.....

C. DATE EPIDEMIOLOGICE GENERALE

1. Situația epidemiologică a zonei (descrierea cât mai completă a situației din focar, dacă boala a mai evoluat în exploatarea respectivă – detalii privind gestionarea focarului, dacă boala există în exploatarea învecinate, numărul de exploatarea și animale infectate din localitatea respectivă, numărul de animale infectate din exploatarea învecinate, data apariției ultimului focar în localitate).

.....
.....
.....
.....

2. Imunizări profilactice efectuate și data

.....
.....

3. Numărul de animale din specii receptive netestate în conformitate cu prevederile programului național de supraveghere în vigoare:

- a) din exploatarea infectată
- b) din exploatarea învecinate
- c) din localitate

4. Alte informații

.....
.....
.....

C. MĂSURI DE CONTROL

1. Măsurile privind animalele cu rezultate pozitive la testele de confirmare

.....
.....

**Anexa nr. 4
la program**

Lista județelor menționate la Cap. II, secțiunea 1, alin. 1. a):

- Bihor
- Satu-Mare
- Maramureș
- Bistrița – Năsăud
- Sălaj
- Cluj
- Mureș
- Harghita
- Alba
- Sibiu
- Brașov
- Hunedoara
- Caraș – Severin
- Gorj
- Vâlcea
- Tulcea.

**ANEXA 5
la program**

Nr. înregistrare din data

CERERE

Subsemnatul posesor al BI/CI seria nr. CNP eliberat
de la data, proprietar/deținător al exploatației de ecvidee cu codul
RO□□□□□□□□□□ din localitatea.....județul.....,

Prin prezenta solicit aprobarea pentru activitatea de

La prezenta cerere anexez următoarele documente:

.....

Data

Nume și prenume

Semnătura, ștampila

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
DIRECȚIA SANITAR - VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

NOTĂ DE CONSTATARE

Nr. Data

Ca urmare a:

a) îndeplinirii condițiilor prevăzute de programul de supraveghere a anemiei infecțioase ecvine aprobat prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr...../.....

b) testării serologice cu rezultat negativ din data de*

c) rezultatului buletinului de analiză nr*...../ data

Exploatația de ecvine cu codul **RO**□□□□□□□□□□ din localitatea.....județul....., deținută de....., CNP/CUI....., este recunoscută ca fiind indemnă de anemie infecțioasă ecvină și îndeplinește condițiile pentru aprobarea activității de**

Director executiv

Direcția Sanitar - Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor

.....
(numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială)

Șef Birou/Serviciu de Sănătate și Bunăstare Animală

.....
(numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială)

Medic veterinar oficial

.....
(numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială)

* se înscrie numărul buletinului de analiză și data ultimului test de depistare a anemiei infecțioase ecvine efectuat în cadrul programului de supraveghere pentru anul în curs sau, în cazul evoluției anemiei infecțioase ecvine, numărul buletinelor de analiză și data celor două teste cu rezultate negative efectuate la interval de 90 zile, după eliminarea ecvideelor pozitive la testul de confirmare; în vederea recunoașterii ca exploatație indemnă, toate ecvideele din exploatație trebuie să aibă un test Coggins cu rezultat negativ efectuat în ultimele 3 luni

** se înscrie articolul din Decizia Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, corespunzător activității pentru care se acordă aprobarea, după cum urmează:

- desfășurarea activității de comerț intracomunitar cu ecvidee vii, în conformitate cu prevederile art. 2 din Decizia CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare;
- derularea de transporturi de ecvidee care participă la anumite competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 din Decizia CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare;
- mișcarea ecvideelor în conformitate cu prevederile art. 2 din Decizia CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, în alte scopuri decât cel comercial sau pentru participarea la anumite competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 din Decizia CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare.

**AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
DIRECȚIA SANITAR - VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR**

Formular de aprobare a exploatației de ecvidee în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, cu modificările și completările ulterioare

Nr. /Data

În baza notei de constatare nr., a certificatului de înregistrare sanitar-veterinare/autorizației sanitar-veterinare nr., în temeiul prevederilor Deciziei CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, exploatația cu codul..... din localitatea, județul, deținută de este recunoscută ca fiind indemnă de anemie infecțioasă ecvină și se aprobă pentru *.....

Prezenta aprobare se eliberează de către medicul veterinar oficial în 2 exemplare originale, unul pentru proprietarul exploatației și unul pentru medic.

Prezentul formular de aprobare se anulează în cazul suspendării statusului de sănătate al exploatației.

**Director executiv
Direcția Sanitar - Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor**

.....
(numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială)

* se înscrie articolul din Decizia Comisiei nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare corespunzător activității pentru care se acordă aprobarea, după cum urmează:

- desfășurarea activității de comerț intracomunitar cu ecvidee vii, în conformitate cu prevederile art. 2 din Decizia CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare;
- derularea de transporturi de ecvidee care participă la anumite competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 din Decizia CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare;
- mișcarea ecvideelor în conformitate cu prevederile art. 2 din Decizia CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare, în alte scopuri decât cel comercial sau pentru participarea la anumite competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 din Decizia CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare.

**AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
DIRECȚIA SANITAR - VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR**

Formular de anulare a aprobării exploatației de ecvidee în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, cu modificările și completările ulterioare

Nr. /Data

În temeiul prevederilor art. 4 al Deciziei CE nr. 346/2010/UE, cu modificările și completările ulterioare *, exploatației de ecvine cu codul..... din localitatea, județul, deținută de, i se anulează aprobarea nr. /data

Prezentul formular de anulare se eliberează de către medicul veterinar oficial în 2 exemplare originale, unul pentru proprietarul exploatației și unul pentru medic.

**Director executiv
Direcția Sanitar – Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor
.....
(numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială)**

*A se înlocui cu motivul anulării, după caz

**REGISTRUL DE EVIDENȚĂ A EXPLOATAȚIILOR
APROBATE ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE DECIZIEI COMISIEI NR. 346/2010/UE REFERITOARE LA
MĂSURILE DE PROTECȚIE CU PRIVIRE LA ANEMIA INFECȚIOASĂ ECVINĂ ÎN ROMÂNIA***

Nr. crt.	Județul	Exploatația		Cod exploatație	Certificat înregistrare/Autorizație		Formular aprobare/ Formular anulare a aprobării	
		Nume	Adresă		Nr.	Data	Nr.	Data

*) Registrul conține pagini numerotate, este legat cu șnur și se ștampilează pe ultima pagină

Propun a se aproba

VICEPREȘEDINTE SUBSECRETAR DE STAT

Dr. Robert Viorel CHIOVEANU

Dr. Silviu NĂSTASE

REFERAT DE APROBARE

În conformitate cu 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, „apărarea sănătății animalelor, protecția animalelor, prevenirea transmiterii de boli de la animale la om, siguranța alimentelor de origine animală destinate consumului uman, salubritatea furajelor pentru animale și protecția mediului, în raport cu creșterea animalelor constituie o problemă de stat și o îndatorire pentru toți locuitorii țării”.

Asigurarea supravegherii stării de sănătate pentru efectivele de animale aflate în proprietatea persoanelor fizice și juridice este obligatorie și se realizează cu unele eforturi financiare suportate de la bugetul de stat.

Anemia infecțioasă ecvină („AIE”) este o boală virală care afectează doar animalele din familia ecvideelor. Perioada normală de incubație este între una și trei săptămâni, dar poate avea o durată de până la trei luni. Ecvideele contaminate rămân purtătoare de virus pe toată durata vieții lor, putând contamina și alte ecvidee. Contaminarea cu AIE tinde să devină asimptomatică în cazul în care crizele clinice acute ale viremiei nu provoacă moartea animalului, iar probabilitatea transmiterii crește astfel în mod substanțial.

Transmiterea bolii se efectuează prin transferul de sânge de la un animal din specia ecvină infectat, prin procesul întrerupt de hrănire a insectelor hematofage și prin infecția intrauterină a fătului. Modalitatea principală de răspândire a bolii pe distanțe mari este circulația animalelor infectate, a materialului seminal, a ovulelor și a embrionilor acestora, precum și utilizarea acelor infectate sau a transfuziei produselor din sânge care conțin virusul.

Ca urmare a evoluției anemiei infecțioase ecvine, pe întreg teritoriul țării se aplică un program de eradicare a bolii care constă în supravegherea serologică și eliminarea tuturor ecvideelor cu rezultat pozitiv la testul de confirmare.

În scopul protejării sănătății și a bunăstării ecvideelor pe teritoriul Uniunii Europene, Comisia Europeană a considerat necesară adoptarea unor măsuri de protecție referitoare la anemia infecțioasă ecvină, care să stabilească un regim specific pentru circulația și schimburile comerciale cu ecvidee, material seminal, ovule și embrioni de la acestea, precum și cu anumite produse din sânge de ecvidee provenind din România.

Măsurile au fost stabilite prin Decizia Comisiei nr. 346/2010/UE *referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România*.

La întrunirea din luna iunie 2019 a Comitetului Permanent pentru Plante, Animale, Alimente și Furaje (SCoPAFF), Autoritatea Națională Sanitară Veterinară din România a prezentat celorlalte state membre și Comisiei Europene un raport privind situația anemiei

- probele provenite de la astfel de animale să fie introduse în sistemul LIMS în baza numelui proprietarului acestora, urmând ca sistemul să genereze un număr de identificare individual pentru fiecare probă.

În anul 2019, Manualul de Teste de Diagnostic și Vaccinuri pentru Animalele Terestre a fost modificat în ceea ce privește vârsta la care animalele sunt identificate ca fiind purtătoare ale virusului anemiei infecțioase ecvine, de la 6 luni la 12 luni. În consecință, această prevedere trebuie actualizată și în programul național.

Pentru un mai bun control al bolii, în cadrul Grupului de lucru constituit la nivelul ANSVSA având ca temă Programul Strategic, în cazul anemiei infecțioase ecvine s-a stabilit ca, până la confirmarea primului focar de boală în localitate, probele provenite de la cea de a doua testare să se testeze la IDSA în vederea confirmării/infirmării infecției. Ulterior, toate cazurile de infecție din localitate se confirmă la LSVSA.

Pentru armonizarea cu legislația privind circulația animalelor din România, este necesar ca anumite prevederi privind testarea ecvideelor să fie actualizate.

În vederea simplificării procedurii de aprobare a diverselor prevederi sau instrucțiuni care au ca temă anemia infecțioasă ecvină și care sunt stabilite în acte normative diferite, s-a considerat necesar ca prevederile privind supravegherea, controlul și eradicarea anemiei infecțioase, precum și cele de implementare a *Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE* să se regăsească într-un singur act normativ.

În sensul celor prezentate, Direcția Generală Sănătatea și Bunăstarea Animalelor a elaborat un proiect de *Ordin privind aprobarea privind aprobarea Programului pentru supravegherea, controlul și eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României și a normelor de implementare a prevederilor Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, cu modificările și completările ulterioare și de abrogare a ordinului 46/2014, precum și pentru modificarea Anexei nr. 1 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 35/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, cu modificările și completările ulterioare, susținut de prezentul referat, pe care vă rugăm să aveți amabilitatea să îl aprobați.*

Cu stimă,

DIRECTOR GENERAL

Dr. Ioan BOGOLIN

infecțioase ecvine, care a arătat că, în general, s-au înregistrat progrese în eradicarea bolii și anumite părți din România sunt libere de boală de mai mult de 12 luni sau prevalența bolii se situează în limitele observate la nivel regional în alte state membre. Prin urmare, s-a luat decizia de regionalizare a teritoriului României, definindu-se partea din teritoriul României pentru care urmează să se aplice în continuare măsurile de protecție prevăzute în Decizia 2010/346/UE.

În acest sens, la întrunirea SCoPAFF din luna septembrie 2019, prin Decizia UE 1886/2019, a fost adoptat proiectul de decizie de modificare a Deciziei Comisiei nr. 346/2010/UE *privind regionalizarea teritoriului României pentru aplicarea măsurilor de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină*, prin intermediul căruia anexa la Decizia Comisiei 346/2010 a fost modificată. Conform prevederilor acestui act normativ rămân sub restricție numai următoarele județe: Bihor, Satu-Mare, Maramureș, Bistrița-Năsăud, Sălaj, Cluj, Mureș, Harghita, Alba, Sibiu, Brașov, Hunedoara, Caraș-Severin, Gorj, Vâlcea și Tulcea.

În legislația națională, prevederile Deciziei Comisiei 346/2010 sunt transpuse prin intermediul ordinului 46/2014 *privind aprobarea Planului pentru eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României și a normelor de implementare a prevederilor Deciziei Comisiei 2010/346/UE din 18 iunie 2010 referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România*.

De asemenea, ordinul 46/2014 aprobă *Planul pentru eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României*. Ultima versiune a Manualului de Teste de Diagnostic și Vaccinuri pentru Animalele Terestre prevede anumite modificări referitoare la anemia infecțioasă ecvină (versiunea mai 2019). *Planul pentru eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României* trebuie actualizat cu aceste noi prevederi.

În vederea asigurării conformității cu prevederile legislației specifice în vigoare, acest ordin trebuie modificat în mod corespunzător. Întrucât modificările aduse ordinului sunt semnificative, considerăm că acesta ar trebui abrogat și elaborat un ordin nou.

În prezent, legislația în vigoare prevede ca acțiunile sanitare-veterinare publice din cadrul Programului suportate de la bugetul de stat se efectuează numai pe animale ce au fost identificate și înregistrate conform legislației în vigoare.

Datorită faptului că în procesul de identificare a ecvideelor sunt implicate două instituții (ANZ și ANSVSA) și, cel mai important, proprietarul animalelor, implementarea prevederilor programului strategic este dificil de efectuat, putând aduce prejudicii importante în controlul bolilor, în special al anemiei infecțioase ecvine.

În acest context, în vederea asigurării controlului bolilor la ecvidee pe teritoriul României, este necesară completarea prevederilor punctului 11 al Notei prevăzută la Anexa nr. 1 a ordinului 35/2016, după cum urmează:

- acțiunile sanitare veterinare publice din cadrul programului să se efectueze și la ecvideele care, la momentul acțiunii nu îndeplinesc cerințele de identificare și înregistrare, cu condiția ca medicul veterinar de liberă practică împuternicit să notifice în scris medicului veterinar al circumscripției sanitar - veterinar și pentru siguranța alimentelor oficială sau direcției sanitar - veterinar și pentru siguranța alimentelor, datele privind ecvideul în cauză și proprietarul acestuia; direcțiile sanitar - veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București vor transmite datele respective oficiilor județene de zootehnie; ecvideele în cauză vor fi puse sub restricție de mișcare până la primirea buletinului de analiză și remedierea neconformităților;