



PROCEDURA SPECIFICĂ

ÎNCADRAREA ÎN CLASE DE RISC A
UNITĂȚILOR CRESCĂTOARE,
FURNIZOARE, UTILIZATOARE DE
ANIMALE ÎN SCOPURI ȘTIINȚIFICE
COD: PS-01-SMPSCO

Ediția : 1

Revizia : 1

Pagina 1 din 9

ÎNCADRAREA ÎN CLASE DE RISC A UNITĂȚILOR CRESCĂTOARE, FURNIZOARE,
UTILIZATOARE DE ANIMALE ÎN SCOPURI ȘTIINȚIFICE

	Elaborat	Verificat	Avizat	Aprobat
Nume :	1. Dr. Dan BRUCHER 2. Dr. Ioana NICULESCU	1. Dr. Cristian TOGAN 2. Dr. Angel DULGHERIU 3. Ing. Mariana VELICU	Dr. Stelian CARAMITRU	Dr. Alexandru BOCIU
Funcția :	1. Șef serviciu 2. Consilier Superior	1. Director general DGCO 2. Director DICO 3. Responsabil SCIM	Secretar General Președinte Comisie SCIM	Președinte ANSVSA
Data :				25.07.2022
Semnătura :	1. 2.	1. 2. 3.		



GUVERNUL ROMÂNIEI
AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ
ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
CABINET PREȘEDINTE
NR. INTRARE 1831
Ziua 7 Luna 07 Anul 2022

NBCO: 2431/18.07.2022



PROCEDURA SPECIFICĂ

**ÎNCADRAREA ÎN CLASE DE RISC A
UNITĂȚILOR CRESCĂTOARE,
FURNIZOARE, UTILIZATOARE DE
ANIMALE ÎN SCOPURI ȘTIINȚIFICE**
COD: PS-01-SMPSCO

Ediția : 1

Revizia : 1

Pagina 2 din



CUPRINS:

1. Scop.....	3
2. Domeniul de aplicare.....	3
3. Documente de referință.....	3
4. Definiții și abrevieri	3
5. Descriere procedură	4
6. Responsabilități	7
7. Evidența modificărilor.....	8
8. Lista de difuzare	8
9. Anexe și înregistrări	9

**ÎNCADRAREA ÎN CLASE DE RISC A
UNITĂȚILOR CRESCĂTOARE,
FURNIZOARE, UTILIZATOARE DE
ANIMALE ÎN SCOPURI ȘTIINȚIFICE**
COD: PS-01-SMPSCO

Ediția : 1

Revizia : 1

Pagina 3 din 9

**1. SCOP:**

Prezenta procedură are ca scop realizarea pe baza analizei de risc și într-un concept unitar a controalelor oficiale ce trebuie efectuate de autoritatea competentă pentru a verifica respectarea normelor privind protecția animalelor utilizate în scopuri științifice.

2. DOMENIUL DE APLICARE:

Prezenta procedură se aplică în vederea încadrării unităților crescătoare, furnizoare și utilizatoare de animale în scopuri științifice în diferite clase de risc.

3 DOCUMENTE DE REFERINȚĂ:

- 3.1. Directiva Consiliului 2010/63/UE privind protecția animalelor utilizate în scopuri științifice;
- 3.2. Regulamentul UE 2019/1010 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 iunie 2019 privind alinierea obligațiilor de raportare în domeniul legislației legate de mediu și de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 166/2006 și (UE) nr. 995/2010 ale Parlamentului European și ale Consiliului, a Directivelor 2002/49/CE, 2004/35/CE, 2007/2/CE, 2009/147/CE și 2010/63/UE ale Parlamentului European și ale Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 338/97 și (CE) nr. 2173/2005 ale Consiliului și a Directivei 86/278/CEE a Consiliului;
- 3.3. Legea nr. 43/2014 privind protecția animalelor utilizate în scopuri științifice, cu modificările și completările ulterioare;
- 3.4. Ord. ANSVSA nr. 97/2015 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind procedura de autorizare sanitară veterinară a unităților utilizatoare, crescătoare și furnizoare de animale utilizate în scopuri științifice, pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind procedura de autorizare sanitară veterinară a proiectelor care implică utilizarea animalelor în proceduri, cu modificările și completările ulterioare;
- 3.5. Ordinul comun ANSVSA/M.M. nr. 94/674/2019 privind aprobarea Procedurii pentru acordarea derogărilor de la prevederile art. 32 alin. (1) și (6) din Legea nr. 43/2014 privind protecția animalelor utilizate în scopuri științifice;
- 3.6. Ordinul ANSVSA nr. 106 din 3 octombrie 2016 privind constituirea Comitetului național pentru protecția animalelor utilizate în scopuri științifice sau educative;
- 3.7. Ordinul ANSVSA nr. 32/2021 pentru aprobarea Normelor metodologice privind cerințele minime referitoare la educația și pregătirea profesională și cerințele pentru obținerea, menținerea și demonstrarea competenței necesare pentru desfășurarea activității în domeniul creșterii, furnizării și utilizării animalelor în scopuri științifice;
- 3.8. Legea nr. 205/2004 privind protecția animalelor, cu modificările și completările ulterioare;
- 3.9. Ghidurile de bune practici privind protecția animalelor utilizate în scopuri științifice elaborate de DG Environment din cadrul Comisiei Europene.
https://ec.europa.eu/environment/chemicals/lab_animals/interpretation_en.htm

4. DEFINIȚII ȘI ABREVIERI:

Prezenta procedură utilizează termenii definiți de documentele de referință indicate și în legislația aplicabilă domeniului de activitate al ANSVSA.

Procedură - orice utilizare, invazivă sau neinvazivă, a animalului în scopuri experimentale ori în alte scopuri științifice, cu rezultate cunoscute sau necunoscute ori în scopuri educative, care pot provoca animalului un anumit nivel de durere, suferință, stres ori vătămări de durată echivalente sau chiar mai puternice decât cele provocate de introducerea unui ac cu bunele practici veterinare; este inclusă orice acțiune care urmărește sau care ar putea să aibă ca rezultat nașterea ori eclozarea unui animal sau crearea și menținerea unei linii de animale modificate genetic în oricare dintre aceste condiții, însă este exclusă uciderea animalelor în scopul exclusiv al utilizării organelor ori țesuturilor acestora;

Proiect - un program de lucru cu obiective științifice definite, care presupune folosirea uneia sau a mai multor proceduri;

Crescător - orice persoană fizică sau juridică, cu scop lucrativ ori nu, care crește animalele din speciile șoarece (*Mus musculus*), șobolan (*Rattus norvegicus*), cobai (*Cavia porcellus*), hamster sirian (auriu) (*Mesocricetus auratus*); hamster chinezesc (*Cricetulus griseus*); gerbil



mongol (*Meriones unguiculatus*), iepure (*Oryctolagus cuniculus*), câine (*Canis familiaris*), pisică (*Felis catus*), toate speciile de primate nonumane, broască [*Xenopus (laevis, tropicalis)*, *Rana (temporaria, pipiens)*], peștele zebură (*Danio rerio*), pentru a fi utilizate în proceduri sau pentru utilizarea în scopuri științifice a țesuturilor ori organelor care provin de la acestea;
Furnizor - orice persoană fizică sau juridică, cu scop lucrativ ori nu, alta decât un crescător, care furnizează animale pentru a fi utilizate în proceduri sau pentru utilizarea în scopuri științifice a țesuturilor ori organelor care provin de la acestea;
Utilizator - orice persoană fizică sau juridică, cu scop lucrativ ori nu, care folosește animale în proceduri.

5. DESCRIERE PROCEDURĂ:

5.1. Realizarea controalelor oficiale în unitățile crescătoare, furnizoare și utilizatoare de animale în scopuri științifice în baza unei analize de risc reprezintă o obligație stabilită prin actele normative de reglementare a acestui domeniu la nivel european.

Principalul obiectiv al clasificării în baza analizei riscului a unităților crescătoare, furnizoare și utilizatoare de animale în scopuri științifice îl reprezintă încadrarea pe grupe de risc a acestor tipuri de unități, în vederea efectuării de controale oficiale cu o frecvență diferită, pe baza unui punctaj stabilit în baza evaluării directe a unor obiective predefinite la nivelul acestor unități.

Clasificarea unităților crescătoare, furnizoare și utilizatoare de animale în scopuri științifice pe baza analizei de risc se realizează prin completarea unui formular tipizat, conform Anexei nr.1 la prezenta procedură, în care se regăsesc 8 criterii ce trebuie luate în considerare, cu 36 de grade de evaluare.

Cele 8 criterii cuprind numărul, sursa și speciile de animale adăpostite, numărul și tipurile de proiecte desfășurate, dacă sunt mai multe unități implicate în derularea proiectului și istoricul unității crescătoare, furnizoare sau utilizatoare, în mod special aspectele legate de personalul care își desfășoară activitatea în respectiva unitate. Aceste criterii trebuie menținute obligatoriu în analiza de risc deoarece sunt menționate în legislația specifică.

Fiecare grad de evaluare are punctaj individual în funcție de impactul și posibila influență negativă asupra protecției animalelor utilizate în proceduri.

În vederea încadrării corecte a unei unități crescătoare, furnizoare sau utilizatoare de animale în scopuri științifice se completează câte un formular tipizat pentru fiecare unitate iar punctajul final obținut se încadrează întruna din cele trei categorii de risc. Punctele atribuite fiecărui criteriu sunt însumate, iar rezultatul obținut se va încadra întrunul din cele trei intervale.

Întregul proces de încadrare în clasă de risc a obiectivului va avea la bază activitatea desfășurată în cursul ultimilor doi ani dar și intervalul de risc în care a fost inclus, după caz.

5.2. Toate unitățile vor fi evaluate conform fișei de evaluare din Anexa nr. 1 și se va întocmi un scor. Frecvența controalelor se stabilește în funcție de încadrarea în intervalele de mai jos, excepție făcând unitățile crescătoare, furnizoare și utilizatoare de primate neumane care se controlează obligatoriu o dată pe an, indiferent de scorul obținut.

5.3. Unitățile se încadrează în intervalele menționate mai jos. Cu toate acestea, stabilirea priorității realizării controalelor rămâne la latitudinea autorității competente teritorial.

Intervalul 1 cu punctaj mai mic de 20 de puncte risc scăzut;

Intervalul 2 cu punctaj cuprins între 21-30 puncte inclusiv- risc mediu

Intervalul 3 cu punctaj mai mare de 30 de puncte- risc ridicat.

5.4. Alocarea punctajelor. Fiecare criteriu cuprinde un anumit număr de clase de evaluare. Pentru fiecare clasă de evaluare s-a prevăzut un punctaj, care variază de la situația cea mai favorabilă către situația cel mai puțin favorabilă. Se va acorda atenție acelor criterii unde se pot bifa două sau mai multe grade de evaluare, acesta fiind:

-speciile de animale utilizate;

-neconformitățile identificate în urma ultimului control realizat în unitate;

-categoriile de proiecte.

**ÎNCADRAREA ÎN CLASE DE RISC A
UNITĂȚILOR CRESCĂTOARE,
FURNIZOARE, UTILIZATOARE DE
ANIMALE ÎN SCOPURI ȘTIINȚIFICE**
COD: PS-01-SMPSCO

Ediția : 1

Revizia : 1

Pagina 5 din 9



Pentru a calcula scorul final se însumează punctajele aferente fiecărei clase de evaluare.

5.5 Criterii de evaluare și scorurile aferente

Pentru clasificarea riscului, s-au luat în considerare 36 criterii, grupate în următoarele 8 categorii:

CRITERII UTILIZATE ȘI SCORURI**5.5.1 Proveniența animalelor: (susținute de documente de proveniență)**

- provin din efectivul matcă propriu;
- provin de la furnizori autorizați sanitar veterinar naționali sau din UE
- provin de la furnizori autorizați sanitar veterinar în țări terțe
- provin din surse neautorizate sanitar veterinar

La evaluarea acestui criteriu se vor verifica documentele de proveniență, în cazul animalelor furnizate din alte unități iar în situația în care, animalele aflate în unitate provin din mai multe surse, se vor însuma punctajele aferente diferitelor categorii.

- | | |
|---|----------|
| -provin din efectivul matcă propriu | 1 punct |
| -provin de la furnizori autorizați sanitar veterinar naționali sau din UE | 2 puncte |
| -provin de la furnizori autorizați sanitar veterinar în țări terțe | 3 puncte |
| - provin din surse neautorizate sanitar veterinar | 4 puncte |

5.5.2. Speciile utilizate - se utilizează scara de la 1-5 (1-cel mai redus risc, 5-cel mai ridicat risc)

- | | |
|---|----------|
| Cefalopode, pești | 1 punct |
| Păsări, Șoareci, Șobolani | 2 puncte |
| Iepuri, cobai, hamsteri, gerbili | 3 puncte |
| Animale de fermă | 3 puncte |
| Câini, pisici, primate neumane | 4 puncte |
| Mai multe specii din categoriile diferite menționate anterior-minim 2 categorii | 5 puncte |

5.5.3. Numărul de animale deținut de unitatea utilizatoare, crescătoare și furnizoare, pe o scară de la 1 la 5 (1-cel mai redus risc, 5-cel mai ridicat risc)

- | | |
|--|----------|
| Orice număr de cefalopode sau pești ¹ | 1 punct |
| Alte animale < 100 | 1 punct |
| Alte animale ≥ 100 dar < 1000 | 2 puncte |
| Alte animale ≥ 1000 dar < 5000 | 3 puncte |
| Alte animale ≥ 5000 dar < 10,000 | 4 puncte |
| Alte animale ≥ 10,000 | 5 puncte |

5.5.4. Neconformități înregistrate în cadrul ultimei inspecții în cadrul unității utilizatoare, crescătoare, furnizoare, pe o scară de la 1-10 (1-cel mai redus risc, 10 cel mai ridicat risc)

- | | |
|--|----------|
| În cadrul ultimului control nu a fost identificată nicio neconformitate | 1 punct |
| În cadrul ultimului control au fost înregistrate neconformități privind evidențele, astfel | 7 puncte |

- evidențe incomplete SAU;
- lipsa evidențelor stabilite prin art. 29, 30, 31 și 33 din Legea nr. 43/2014

¹ Se va lua în calcul capacitatea maximă a unității, nu efectivul care se găsește în unitate la momentul controlului.



- în cadrul ultimului controlul au fost înregistrate neconcordanțe evidente între informațiile cuprinse în rezumatul cu caracter non tehnic și etapa proiectului aflat în desfășurare

10 puncte

5.5.5. Experiența personalului care își desfășoară activitatea în unități utilizatoare/crescătoare/furnizoare și sunt implicați în efectuarea de proceduri și eutanasia animalelor, unde este cazul, pe o scară de la 1 la 5 (5 cel mai ridicat nivel)

≥ 30% din personal care efectuează proceduri/eutanasia animalelor a fost angajat în cursul ultimului an. 5 puncte

≥20 dar < 30% din personal care efectuează proceduri/eutanasia animalelor a fost angajat în cursul ultimului an. 4 puncte

≥ 10 dar < 20% din personal care efectuează proceduri/eutanasia animalelor a fost angajat în cursul ultimului an. 3 puncte

5.5.6. Proiectele aflate în desfășurare sunt:

- autorizate sanitar veterinar în vederea desfășurării, într-o singură sau mai multe unități autorizate din țară;	1 punct
- autorizate sanitar veterinar în România în vederea desfășurării, la solicitarea unor unități autorizate din alte state membre;	5 puncte
- autorizate sanitar veterinar în România în vederea desfășurării, la solicitarea unor reprezentanți din țări terțe	7 puncte

5.5.7. Numărul de proiecte autorizate de autoritatea competentă, pe o scară de la 1-10 (10 cel mai ridicat risc)

Niciun proiect autorizat și nu desfășoară niciun proiect	1 punct
≥1 dar < 5 autorizații de proiect	2 puncte
≥5 dar < 20 autorizații de proiect	5 puncte
≥20 dar < 50 autorizații de proiect	7 puncte
≥50 autorizații de proiect	10 puncte

5.5.8. Categoriile de proiecte desfășurate de utilizator/crescător-furnizor, în contextul gradului de severitate și al animalelor obținute, pe o scară de la 1-7, (7 cel mai ridicat risc)

≥30% din proiecte au gradul de severitate "sever"	7 puncte
≥30% din proiecte au gradul de severitate "moderat"	4 puncte
Majoritatea proiectelor sunt încadrate în categoriile superficial sau non-recovery	3 puncte
Mentținerea de linii modificate genetic (exclusiv)	2 puncte
Creșterea animalelor pentru organe și țesuturi (exclusiv)	1 punct

5.6 Pregătirea controlului în vederea încadrării

În vederea efectuării controlului, personalul de specialitate din cadrul direcției sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor cu atribuții în acest domeniu se va asigura de următoarele:

-cunoaște prevederile legislative comunitare și naționale în domeniul protecției animalelor de laborator;

-cunoaște rezultatele ultimului control și un scurt istoric al activității desfășurate în unitatea respectiv, dacă este posibil;



-toate instrucțiunile transmise de la nivel central în acest domeniu au fost prelucrate în perioada menționată în notele de serviciu;

-în situația unor controale anunțate, va anunța reprezentanții unității crescătoare, furnizoare, utilizatoare cu privire la efectuarea controlului, cu minim 48 de ore înainte;

-deține asupra lor ordinul de deplasare semnat de conducerea instituției și parafat, în care este menționată denumirea unității care va face obiectul controlului și data.

5.7 Desfășurarea controlului în vederea încadrării

În timpul controlului personalul de specialitate din cadrul direcției sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor cu atribuții în acest domeniu se va asigura de următoarele:

-îi este permis accesul în unitate. Pentru situațiile de forță majoră apărute în mod neprevăzut, controlul se reprogamează pentru o dată ulterioară, acest aspect se consemnează într-un proces verbal, iar o copie a acestuia rămâne la unitatea respectivă. În cazul în care reprezentantul unității nu permite accesul medicilor veterinari oficiali, controlul se întrerupe și se aplică prevederile legale în vigoare privind obstrucționarea controlului;

-i se comunică reprezentantului legal al unității crescătoare, furnizoare, utilizatoare de animale în scopuri științifice faptul că, unitatea controlată a făcut obiectul încadrării într-o clasă de risc, iar ulterior controlului, unitatea va fi din nou încadrată sau va rămâne în aceeași categorie, în funcție de concluziile controlului aflat în desfășurare;

-este însoțit în permanență de reprezentantul legal al unității crescătoare, furnizoare, utilizatoare de animale în scopuri științifice;

-i s-a adus la cunoștință și respectă întocmai toate normele de biosecuritate implementate la nivelul unității crescătoare, furnizoare, utilizatoare de animale în scopuri științifice;

-în situația în care, în unitatea controlată există sectoare în care accesul medicilor veterinari este interzis (obiectiv militar, pericol de iradiere etc.), aceștia vor solicita în scris motivarea privind accesul restricționat;

-inspecția vizuală a animalelor se realizează de o asemenea manieră încât să nu inducă animalelor un stres suplimentar. De asemenea, se va evita interacțiunea pe cât este posibil ca animalele aflate în incinte și fac obiectul unor proceduri

-în situația în care în unitate se găsesc animale care fac parte dintr-un proiect care ar putea avea un impact emoțional, se evită comentariile tendențioase și se pot solicita informații suplimentare, dacă este cazul;

-se evită pe cât posibil interacțiunea cu animalele din speciile sociale: primate nonumane, câini și pisici;

- se interesează dacă, pe lângă animalele pe care le-a inspectat vizual, mai există și altele care nu sunt supuse unor proceduri: sunt în carantină, au fost utilizate în proiecte care s-au încheiat și urmează să fie relocate sau ucise, surplus de animale obținute în unitate care nu sunt utilizate în proiecte și nici nu se intenționează utilizarea lor în viitorul apropiat.

6. RESPONSABILITĂȚI:

6.1. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor

-verifică modul de implementare și respectare a prezentei proceduri prin structura de specialitate emitentă.

6.2. Directorul executiv

- desemnează medicul veterinar oficial în atribuțiile căreia intră evaluarea unităților crescătoare, furnizoare și utilizatoare în vederea încadrării într-o anumită categorie de risc;

-desemnează medicul veterinar oficial în atribuțiile căreia intră desfășurarea controalelor oficiale în unitățile crescătoare, furnizoare și utilizatoare.

6.3. Medicul veterinar oficial

-își însușește prevederile prezentei proceduri;

-medicul veterinar oficial cu atribuții în evaluarea unităților crescătoare, furnizoare și utilizatoare, încadrează unitățile într-o anumită categorie de risc;



PROCEDURA SPECIFICĂ

**ÎNCADRAREA ÎN CLASE DE RISC A
UNITĂȚILOR CRESCĂTOARE,
FURNIZOARE, UTILIZATOARE DE
ANIMALE ÎN SCOPURI ȘTIINȚIFICE**
COD: PS-01-SMPSCO

Ediția : 1

Revizia : 1

Pagina 8 din 9



- medicul veterinar oficial cu atribuții în desfășurarea controalelor oficiale în unitățile crescătoare, furnizoare și utilizatoare, realizează activitatea de control oficial;
- medicul veterinar oficial cu atribuții în desfășurarea controalelor oficiale în unitățile crescătoare, furnizoare și utilizatoare urmărește modul de remediere al neconformităților identificate în urma desfășurării controalelor în perioada de timp acordată;
- medicul veterinar oficial cu atribuții în desfășurarea controalelor oficiale în unitățile crescătoare, furnizoare și utilizatoare informează medicul veterinar oficial cu atribuții în evaluarea unităților crescătoare, furnizoare și utilizatoare, cu privire la neconformitățile identificate în timpul controalelor oficiale.

7. Evidența modificărilor

Nr. crt.	Pag	Capitol/ Subcapitol	Descrierea modificării	Data/ Revizia	Obs.
(0)	(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Capitolul 3	Actualizarea listei de documente de referință și completarea acestuia cu noul pachet legislativ	Ed.1, rev. 1.07.2022	
		Subcapitol 5.3.	Modificarea intervalelor de punctaj	Ed.1, rev. 1.07.2022	
		Subcapitolele 5.5.1 și 5.5.8	Eliminarea acestora și înlocuirea cu alte două noi criterii	Ed.1, rev. 1.07.2022	
		Subcapitolul 5.6	Eliminarea acestuia, deoarece nu se mai încadrează în prezenta procedura.	Ed.1, rev. 1.07.2022	

8. Lista de difuzare

Ex .nr	Compartiment	Scopul difuzării	Responsabil -funcție-	Nume, prenume	Data primirii	Semnătura	Data retragerii	Semnătura
(0)	(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)
	Comisia SCM	Informare	Președinte Comisiei	Dr. Stelian CARAMITRU				
	Cabinet Vicepreședinte	Informare	Vicepreședinte	Dr. Dănuț PĂLE				
	DGCO	Informare/aplicare	Director General	Dr. Cristian TOGAN				
	SCLD	Afișare	Șef serviciu	Dr. Alina MONEA				
	DSVSA	Informare aplicare	Director Executiv/ Șefi SCOSBA/					



PROCEDURA SPECIFICĂ

**ÎNCADRAREA ÎN CLASE DE RISC A
UNITĂȚILOR CRESCĂTOARE,
FURNIZOARE, UTILIZATOARE DE
ANIMALE ÎN SCOPURI ȘTIINȚIFICE**
COD: PS-01-SMPSCO

Ediția : 1

Revizia : 1

Pagina 9 din 9



7. ANEXE ȘI ÎNREGISTRĂRI:

7.1. Anexa nr. 1- la PS 01 SMPSCO „Fișa de încadrare a unităților crescătoare, furnizoare și utilizatoare de animale în funcție de categoria de risc și instrucțiuni de completare“;

7.1.1. Instrucțiuni privind completarea Anexei 1:

1. Se completează câte o fișă pentru fiecare unitate crescătoare, furnizoare, utilizatoare de animale în scopuri științifice;

2. Pentru fiecare categorie de risc (criteriu) se va alege un sigur criteriu, și se trece în celula imediat următoare punctajul aferent.

3. Se calculează punctajul final, și se înscrie în coloana "Total".

Frecvența controlului pentru unitățile care fac obiectul prezentei analize de risc este următoarea:

7.1.2. Pentru unitățile cu activitate cu risc crescut cuprins în intervalul de risc ridicat, controlul se va realiza obligatoriu o dată pe an.

Pentru unitățile cu activitate încadrată în intervalul de risc mediu, controlul se va realiza obligatoriu o dată la 18 luni.

Pentru unitățile cu activitate încadrată în intervalul de risc scăzut, controlul se va realiza obligatoriu o dată la 24 de luni.