



AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

GHID

privind prelevarea oficială a probelor de la animalele vii și din produsele acestora în vederea controlului utilizării substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, precum și instrucțiuni privind modul de desfășurare a anchetelor, acțiunile și măsurile întreprinse în cazul obținerii de rezultate neconforme sau de suspiciune de neconformitate

Prezentul ghid:

- stabilește regulile și procedurile de prelevare a probelor privind controlul utilizării substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi în hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora precum și modul de desfășurare a anchetelor, acțiunile și măsurile întreprinse în cazul obținerii de rezultate neconforme sau de suspiciune de neconformitate;
- se aplică pentru probele prelevate în cadrul:
 - Planului Național de Control Reziduuri (Plan Național de Control bazat pe riscuri);
 - Planului Național de Supraveghere Randomizată a producției.

Acest ghid este întocmit în conformitate cu:

- **Regulamentul (UE) 2017/625** al Parlamentului European și al Consiliului din 15 martie 2017 privind controalele oficiale și alte activități oficiale efectuate pentru a asigura aplicarea legislației privind alimentele și furajele, a normelor privind sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și produsele de protecție a plantelor, de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 999/2001, (CE) nr. 396/2005, (CE) nr. 1069/2009, (CE) nr. 1107/2009, (UE) nr. 1151/2012, (UE) nr. 652/2014, (UE) 2016/429 și (UE) 2016/2031 ale Parlamentului European și ale Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 1/2005 și (CE) nr. 1099/2009 ale Consiliului și a Directivelor 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/CE și 2008/120/CE ale Consiliului și de abrogare a Regulamentelor (CE) nr. 854/2004 și (CE) nr. 882/2004 ale Parlamentului European și ale Consiliului, precum și a Directivelor 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE și 97/78/CE ale Consiliului și a Deciziei 92/438/CEE a Consiliului (Regulamentul privind controalele oficiale);
- **Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646** al Comisiei privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora;
- **Regulamentul delegat (UE) 2022/1644** al Comisiei de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului cu cerințe specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora;

- **Regulamentul Delegat (UE) 2019/2090** al Comisiei de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cazurile de neconformitate suspectată sau confirmată cu normele Uniunii aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active autorizate ca produse medicinale veterinare sau ca aditivi pentru hrana animalelor sau cu normele Uniunii aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate;
- **Regulamentul (UE) 2019/6** al Parlamentului European și al Consiliului privind produsele medicinale veterinare și de abrogare a Directivei 2001/82/CE;
- **Regulamentul (CE) nr. 178/2002** a Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a principiilor și cerințelor generale ale legislației în domeniul alimentelor, de înființare a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentelor și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței alimentelor, cu modificările și completările ulterioare;
- **Regulamentul (UE) nr. 16/2011** al Comisiei din 10 ianuarie 2011 de stabilire a măsurilor de punere în aplicare a sistemului rapid de alerta pentru alimente și furaje, *cu Corrigendum*;
- **Regulamentul (CE) nr. 183/2005** al Parlamentului European și al Consiliului, de stabilire a cerințelor privind igiena furajelor, cu modificările și completările ulterioare;
- **Legea nr. 150 /2004** *** republicată, privind siguranța alimentelor și a hranei pentru animale;
- **Ordinul comun nr. 722/68/859/442/2005** al MAPDR, ANSVSA, MS și ANPC pentru aprobarea Normei privind sistemul rapid de alerta pentru alimente și furaje;
- **Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2021** pentru aprobarea Normei sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor privind autorizarea, înregistrarea și controlul laboratoarelor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor în care se desfășoară activități de testare și analize de laborator.

CAPITOLUL I

REGULI PRIVIND PROCEDURILE OFICIALE DE PRELEVARE, EXPEDIERE ȘI ANALIZĂ A PROBELOR

I. RESPONSABILITĂȚI

1. Persoanele desemnate cu prelevarea probelor.

Direcția Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor (DSVSA) județeană va desemna unul sau mai mulți medici veterinari oficiali în vederea prelevării, identificării, pregătirii și transportării în condiții corespunzătoare a probelor oficiale, la laborator.

Persoanele desemnate pentru prelevarea probelor sunt direct responsabile de prelevarea, ambalarea, identificarea, introducerea cererii de analiză în sistemul informatic LIMS, conform NS nr. intranet 6901/31.10.2017 (nr. ANSVSA 27470/31.10.2017), transportul și expedierea probei/probelor către laborator, respectând în cel mai riguros mod procedurile de prelevare care se impun, furnizând o documentație cât mai completă referitoare la probe, având o colaborare permanentă cu personalul din cadrul LSVSA.

2. Laboratoarele desemnate pentru controlul reziduurilor de substanțe farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi în hrana animalelor, precum și al substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și al reziduurilor acestora.

Analiza probelor pentru controlul reziduurilor se va efectua în laboratoare oficiale desemnate prin ordin al Președintelui ANSVSA.

Pentru a-și dovedi competența, aceste laboratoare vor participa în mod regulat la programe adecvate de testare a competenței, organizate de laboratoarele naționale/europene de referință (LNR/EURL).

Laboratoarele desemnate trebuie să fie integrate într-un sistem extern de evaluare și acreditare a controlului calității, recunoscut internațional.

II. PRELEVAREA PROBELOR

1. Aspecte fundamentale.

Pe parcursul unui an, prelevarea probelor se va efectua la intervale variabile de timp, repartizate uniform pe parcursul întregului an sau pe parcursul perioadei de producție relevante, ținând cont de faptul că unele substanțe farmacologic active se administrează numai în anumite perioade ale anului.

Prelevarea probelor va fi efectuată în mod inopinat, fără anunțarea prealabilă a reprezentantului unității, la ore și zile din săptămână care nu au fost stabilite anterior, DSVSA asigurându-se că elementul surpriză este menținut în permanență.

La prelevarea probelor se vor lua în considerare și alte informații cum ar fi:

- a) utilizarea unor substanțe necunoscute;
- b) apariția în mod neprevăzut a unor boli;
- c) utilizarea unor practici frauduloase.

1.1. Criterii pentru strategia de prelevare a probelor în cadrul planului național de control reziduuri bazat pe riscuri (PNCR).

Prelevarea se efectuează la momentul/ în apropierea abatorizării, colectării sau recoltării. Totuși, pentru substanțele din grupa A, prelevarea se efectuează în orice etapă relevantă a ciclului de viață al animalelor.

Pentru substanțele din grupa A, prelevarea trebuie să aibă ca obiectiv principal depistarea tratamentelor ilegale cu substanțe interzise sau neautorizate.

Pentru substanțele din grupa B, prelevarea trebuie să vizeze produsele provenite de la animalele la care există probabilitatea să fi fost tratate cu o anumită substanță farmacologic activă.

Pentru a controla utilizarea ilegală a substanțelor, poate fi adecvată prelevarea de la locurile de injectare. În cazul în care probele sunt prelevate de la locurile de injectare, acest fapt trebuie menționat în mod clar atunci când se raportează rezultatele testării acestor probe.

1.2. Criterii pentru strategia de prelevare a probelor în cadrul planului național de supraveghere randomizată (PNSR).

Prelevarea trebuie să fie aleatorie, să se efectueze la momentul sacrificării, colectării sau recoltării sau în apropierea acestora și să fie reprezentativă pentru modelul de producție/consum:

- pentru substanțele din grupa A, prelevarea se efectuează pe tot parcursul perioadei de producție a animalelor de la care se obțin produse alimentare și a produselor de origine animală neprelucrate, de la animale vii de la care se obțin produse alimentare, din părțile corpului acestora și din fluide corporale, din țesuturi, produse de origine animală, hrana animalelor, precum și din oricare matrice relevantă;

- pentru substanțele din grupa B, se recoltează probe numai din carnea proaspătă sau congelată, din organele comestibile, din ouă, lapte sau miere (cât mai aproape de data producției) care nu au fost supuse unei prelucrări sau amestecări ulterioare.

În cazul în care mai multe substanțe (care fac parte din aceeași subgrupă de substanțe) urmează să fie analizate dintr-o singură probă, dimensiunea acesteia se ajustează în consecință.

2. Scopul controlului reziduurilor este:

a) Detectarea tratamentelor ilegale așa cum sunt definite la Art. 2, lit. c) din Regulamentul Delegat (UE) 2019/2090;

b) Controlul încadrării în limitele maxime admise stabilite în:

-Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele farmacologic active și clasificarea lor în funcție de limitele maxime de reziduuri din produse alimentare de origine animală, cu amendamentele ulterioare;

-Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CE, cu amendamentele ulterioare;

c) Supravegherea și descrierea cauzelor prezenței reziduurilor în produsele de origine animală.

În toate situațiile, DSVSA efectuează anchetele privind depășirea limitelor maxime de reziduuri (LMR) ale substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri sau prezența reziduurilor de substanțe farmacologic active interzise sau neautorizate la animalele vii și în produsele de origine animală și aplică măsurile legale ce se impun.

DSVSA transmite la ANSVSA dosarele acestor anchete și măsurile aplicate. Concluziile anchetelor și măsurile aplicate în cazul rezultatelor neconforme, trebuie să fie clar menționate (De ex. la Concluzii: *tratament ilegal / utilizare în cascadă / nerespectarea perioadei de așteptare/ contaminare accidentală / contaminare din mediu*).

Nu se utilizează informații de genul: *Nu s-a putut stabili cauza*.

3. Strategie de prelevare.

Definiții:

A. Selectivă - prelevare direcționată (se realizează în cadrul Planului Național de Control Reziduuri bazat pe riscuri - PNCR)

Proba cu scop direcționat este acea probă, reprezentată de matricea de analizat, care se recoltează în conformitate cu scopul controlului reziduurilor prezentat la punctul 2.

B. Obiectivă - prelevare randomizată (se realizează în cadrul Planului Național de Supraveghere Randomizată - PNSR)

Proba randomizată reprezintă acea probă care este prelevată pe criterii statistice în scopul furnizării unor date reprezentative.

C. Suspiciune - Proba suspectă

O probă se consideră a fi suspectă atunci când este prelevată în următoarele situații:

a) în cazul anchetelor desfășurate în urma rezultatelor pozitive ale probelor prelevate în cadrul PNCR și PNSR;

b) în cazul prelevării din locuri considerate suspecte, în conformitate cu prevederile art. 3 din Regulamentul delegat (UE) 2019/2090 al Comisiei, de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului;

c) în cazul situațiilor prezentate în art. 4 și 6. din Regulamentul delegat (UE) 2019/2090 al Comisiei de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului.

4. Locul de prelevare a probelor.

Criterii pentru selectarea unităților de unde trebuie prelevate probele .

Pentru determinarea substanțelor farmacologic active, probele vor fi prelevate respectând planurile naționale de control al reziduurilor (PNCR și PNSR).

Fermele din care se vor recolta probele cu scop direcționat vor fi selectate ținând cont de informații relevante cu privire la utilizarea unor substanțe interzise sau a unor substanțe farmacologic active, precum și de unele caracteristici, cum ar fi: sistemul de creștere și îngrășare, vârsta, rasa, sexul animalului etc.

Medicul veterinar oficial va evalua efectivul de animale al fermei în vederea selectării animalelor de la care vor fi prelevate probele, ținând seama de:

a) utilizarea unor substanțe farmacologic active;

b) caracteristici sexuale secundare;

c) modificări comportamentale;

d) același nivel de dezvoltare într-un grup de animale de diferite rase/categorii;

e) animale cu o bună conformație și grăsime puțină;

f) istoricul de neconformitate al fermei sau al producătorului;

g) deficiențele în administrarea medicamentelor de uz veterinar, deficiențele identificate în cadrul controalelor anterioare, raportarea unei creșteri a procentului de mortalitate în fermă, starea de sănătate a animalelor din fermă, situația epidemiologică a regiunii.

În scopul prelevării probelor din abatoare, unități de tranșare, unități pentru producția mierii și din centrele de colectare și ambalare a ouălor, medicul veterinar oficial va evalua carcasele și produsele de origine animală, luând în calcul următoarele:

a) informații despre producător: utilizarea în tratamentul animalelor a unor substanțe sau produse neautorizate, nerespectarea timpului de așteptare în cazul unor tratamente autorizate, animale care au fost supuse unor tratamente ilegale;

b) informații despre animal: sex, vârstă, rasă, specie și sistem de creștere și îngrijire.

Se va evita prelevarea repetată de probe de la același producător.

In cadrul PNCR și PNSR, probele vor fi prelevate atât din producția indigenă cât și de la animale provenite din alte state membre ale UE pentru sacrificare directă și consum public în România, cu menționarea în cererea de analiză a țării de proveniență a animalului/lotului de la care s-a prelevat proba.

5. Numărul de probe și cantitatea probelor prelevate.

Proba trebuie prelevată în cantitate suficientă pentru a permite laboratoarelor desemnate să efectueze determinările analitice necesare pentru fiecare subgrupă de reziduuri, atât prin metode screening cât și de confirmare (conform Anexei nr. 1).

Medicul veterinar oficial va preleva 2 probe, în aceleași condiții, o probă de laborator și o probă pentru opinie suplimentară, ambalate și sigilate individual. Numărul fiecărui sigiliu și cantitatea probei vor fi consemnate în Cererea de analiză.

5.1 Proba de laborator = proba prelevată pentru controlul conformității cu prevederile legislației în vigoare, care se expediază în cel mai scurt timp (conform Anexei nr.1) împreună cu cererea de analiză către laboratorul desemnat pentru investigația solicitată.

5.2 Subdivizarea probei în laborator.

Cu excepția cazului în care este imposibil din punct de vedere tehnic sau legislația națională nu conține prevederi în acest sens, fiecare probă trebuie să fie divizată în cel puțin două subprobe echivalente, fiecare subprobă permițând realizarea procedurii analitice complete (screening, confirmare).

Subdivizarea probei de laborator se va realiza astfel:

- subproba A, care va fi utilizată în procesul analitic;

- subproba B, care va fi utilizată în următoarele situații:

a) în cazul obținerii unor rezultate pozitive (screening) subproba va fi transmisă către LNR, pentru confirmare;

b) în caz de litigiu, subproba va fi expediată de către DSVSA, către LNR, EURL sau un laborator european acreditat pentru analiza în cauză, în maxim 60 zile de la data prelevării, costurile pentru analiză fiind suportate de către operator.

Dacă rezultatul subprobei B este conform, lotul este declarat acceptat.

Dacă rezultatul subprobei B este neconform, lotul este declarat neacceptat.

Subproba B este păstrată un timp variabil, în condiții specifice care vor asigura integritatea și proprietățile probei, precum și evidențe privind gestionarea acestora, astfel:

- 3 zile de la eliberarea buletinului de analiză (BA) pentru subproba A cu rezultat conform, după care se denaturează;

- 60 de zile de la eliberarea BA pentru subproba A cu rezultat neconform, după care se denaturează.

5.3 Proba pentru opinie suplimentară = proba utilizată de operator în cazul contestării rezultatului probei de laborator și care rămâne în custodia acestuia.

În situația în care operatorul contestă rezultatul probei de laborator, acesta are obligația să informeze DSVSA de pe raza căreia a fost prelevată proba, în maxim 5 zile de la primirea buletinului de analiză.

Proba pentru opinie suplimentară se expediază către un laborator acreditat (național sau european) pentru analiza în cauză. Dacă rezultatul obținut pentru proba de opinie suplimentară diferă de rezultatul probei de laborator, operatorul are obligația să prezinte DSVSA aceste informații în maxim 5 zile de la primirea rezultatului, dar nu mai târziu de 60 de zile de la prelevarea probei.

În cazul unui BA cu rezultat neconform, DSVSA județene au obligația instituirii măsurilor legale în maxim 24 ore de la data primirii BA.

Solicitarea operatorului pentru expertiza probei de opinie suplimentară nu aduce atingere obligației autorităților competente de a lua măsurile legale în vederea eliminării sau limitării riscurilor pentru sănătatea umană, a animalelor sau pentru bunăstarea animalelor.

6. Containere pentru prelevarea probelor.

Prelevarea probelor se realizează în **recipiente concepute astfel încât să** asigure integritatea și trasabilitatea, să nu permită substituirea, contaminarea sau degradarea acestora. După prelevare, fiecare probă se individualizează prin etichetare, se ambalează separat astfel încât să nu se deterioreze în timpul transportului, se sigilează individual pentru a se evita substituirea.

Nu se aplică sigiliu comun mai multor probe.

III. CEREREA DE ANALIZĂ A PROBELOR PENTRU DETERMINAREA REZIDUURILOR

După prelevarea probelor se vor completa lizibil toate datele solicitate în Cererea de analiză reziduuri și în anexa acesteia, prevăzute în Anexa nr. 2 la prezentul Ghid, cu următoarele precizări:

- pentru probele prelevate în cadrul **PNCR**, în Cererea de analiză se va bifa **Supraveghere** la "Contextul prelevării"; **Oficial Național și EU** la "Program prelevare probe" și **selectivă** la "Strategia de prelevare" (sau suspiciune, după caz, conform pct. 3 din prezentul ghid);
- pentru probele prelevate în cadrul **PNSR**, în Cererea de analiză se va bifa **Supraveghere** la "Contextul prelevării"; **Oficial Național și EU** la "Program prelevare probe" și **obiectivă** la "Strategia de prelevare" (sau suspiciune, după caz, conform pct. 3 din prezentul ghid);
- în Anexa cererii de analiză se va bifa planul în care a fost prelevată proba (**PNCR, PNSR**);
- **data întocmirii cererii de analiză trebuie să corespundă cu data prelevării probei;**
- **denumirea produsului (probei)** să fie conformă cu matricea din care a fost prelevată proba. Se va preciza partea anatomică a carcasei din care a fost prelevată proba (ex. *pulpă porc, piept curcan etc.*), specia și categoria în cazul prelevării carcasei întregi (*carcasa pui broiler, carcasa găină reformă, carcasa prepeliță etc.*) sau produsul din care s-a prelevat proba (*lapte crud de vacă, ouă de prepeliță etc.*) sau produsul așa cum se comercializează sau cum este identificat pe etichetă (ex. *ficat pasare, ficat porc, rinichi porc, rinichi bovină, etc.*).

NU se utilizează sintagma *organe*, astfel încât produsul să poată fi încadrat la matricea corespunzătoare din planul în care a fost prelevată proba!

- **se va specifica ferma / hala / lotul/ subplotul / sarja din care s-a prelevat proba;**
- **la specia bovine se va preciza inclusiv categoria de vârstă astfel:**
 - viței sub 6 luni;
 - tineret bovin între 6-18 luni;
 - bovină adultă peste 18 luni.
- **în cazul probelor prelevate de la păsări se va menționa categoria:** broiler, găină reformă, prepeliță sau curcan (inclusiv pentru matricea *ser*);
- **pentru matricea „ouă” se va preciza specia de la care provin acestea (găină/prepeliță).**

Nu se va utiliza sintagma “ouă consum”!

- **pentru probele de lapte se va preciza specia (lapte vacă, lapte ovină, lapte caprină, lapte bivoliță, lapte măgăriță);**
- **în cazul probelor prelevate de la vânat de crescătorie trebuie să se precizeze specia de vânat (cerb, mistreț, bizon, struț)**
- **în cazul probelor de pește de crescătorie trebuie să se precizeze specia (păstrăv, crap, alte specii).**
- **în cazul probelor prelevate de la animale/din loturi provenite din alte state membre ale UE pentru sacrificare directă și consum public în România se va menționa țara de origine a animalului/lotului.**

Cererea de analiză va fi completată și semnată de medicul veterinar oficial care a prelevat proba/probele și contrasemnată de reprezentantul legal al unității sau crescătorul de animale.

În cazul în care reprezentantul legal al unității refuză semnarea cererii, aceasta va fi semnată numai de medicul veterinar oficial și de un martor.

Cererea se întocmește în **trei exemplare**, din care primul va însoți proba expedită către laborator, al doilea rămâne la medicul veterinar oficial, iar cel de-al treilea exemplar va rămâne la operator, împreună cu proba de opinie suplimentară.

Modelul cererii de analiză este prevăzut în Anexa nr. 2 din prezentul Ghid.

IV. TRANSPORTUL ȘI DEPOZITAREA PROBELOR

În scopul asigurării stabilității compușilor chimici ce urmează a fi determinați și a integrității probelor, o atenție deosebită trebuie acordată condițiilor de transport, temperaturii în timpul transportului și timpului de expediere a probelor la laborator pentru analize (în tabelul din Anexa nr.1 sunt specificate condițiile corespunzătoare de transport, de depozitare și timpul de expediere pentru fiecare tip de probă).

V. MĂSURI.

În cazul constatării unor nereguli privind procedura de prelevare, laboratorul va refuza primirea probelor și va informa fără întârziere DSVSA responsabilă de prelevare, iar probele vor fi obligatoriu prelevate din nou. Probele refuzate vor fi ecarisate la nivelul laboratorului.

CAPITOLUL II

I. REGULI PRIVIND MĂSURILE CARE SE APLICĂ DE CĂTRE INSTITUTUL DE IGIENĂ ȘI SĂNĂTATE PUBLICĂ VETERINARĂ/LSVSA JUDEȚENE DESEMNAȚE SĂ EFECTUEZE ANALIZE ÎN CONTROLUL OFICIAL AL REZIDUURILOR ÎN URMA OBTINERII UNUI REZULTAT NECONFORM SAU PENTRU CARE EXISTĂ O SUSPICIUNE DE NECONFORMITATE LA CONTROLUL REZIDUURILOR.

Laboratorul care a obținut rezultate prezumtiv neconforme sau rezultate neconforme, respectiv rezultate pozitive prin metode de screening sau de confirmare, are obligația să notifice în regim de urgență DSVSA de pe raza județului de unde s-au recoltat probele.

În baza principiului confidențialității, personalul din cadrul DSVSA are obligația să adopte și să asigure pe parcursul întregii perioade, până la confirmarea rezultatelor probelor de laborator, măsuri de protecție a datelor cu privire la părțile implicate.

1) În cazul în care există o suspiciune de neconformitate, IISPV și LSVSA județene desemnate pentru efectuarea controlului reziduurilor aplică următoarele măsuri:

- notifică DSVSA de pe raza căruia a fost prelevată proba analizată, pentru demararea anchetei la nivelul unității;

- notifică DCLPMV-SMVC din cadrul ANSVSA;

LSVSA județene desemnate pentru efectuarea controlului reziduurilor transmit pentru confirmare/infirmare către LNR probele pentru care există suspiciune pentru prezența de reziduuri.

2) În cazul în care există un rezultat neconform, IISPV/LSVSA județene desemnate pentru efectuarea controlului reziduurilor notifică:

- Sistemul Rapid de Alertă pentru Alimente și Furaje (SRAFF);

- DSVSA de pe raza căruia a fost recoltată proba analizată pentru realizarea anchetei;

- DCLPMV - SMVC din cadrul ANSVSA.

II. REGULI PRIVIND MĂSURILE CARE SE APLICĂ DE CĂTRE DSVSA JUDEȚENE/BUCUREȘTI ÎN CAZUL UNUI REZULTAT NECONFORM SAU DE SUSPICIUNE DE NECONFORMITATE.

1. Acțiuni care trebuie întreprinse în abator în caz de neconformitate sau de suspiciune de neconformitate:

a) Dacă medicul veterinar oficial care efectuează controale oficiale într-un abator sau personalul auxiliar oficial care îndeplinește anumite sarcini în cadrul acestor controale

suspectează sau are dovezi că animalele au fost supuse unui tratament ilegal, medicul veterinar oficial se asigură de instituirea următoarelor măsuri:

- operatorul economic să separe animalele în cauză de alte loturi de animale prezente sau care ajung la abator, în condiții ce urmează să fie stabilite de DSVSA;
- sacrificarea animalelor separat de alte loturi de animale prezente în abator;
- operatorul economic să separe carcasele, carnea, organele comestibile și subprodusele de la animalele în cauză, acestea să fie identificate imediat și păstrate separat de alte produse de origine animală și să nu fie mutate, prelucrate sau eliminate fără acordul prealabil al DSVSA;
- prelevarea probelor necesare pentru detectarea prezenței substanțelor interzise sau neautorizate sau a substanțelor autorizate, în cazul utilizării suspectate sau confirmate în alte condiții decât cele prevăzute în legislație.

b) În cazul în care se confirmă un tratament ilegal, DSVSA dispune operatorului economic să elimine carcasele, carnea, organele comestibile și subprodusele de origine animală în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului, fără despăgubiri sau compensații.

c) În cazul în care medicul veterinar oficial care efectuează controale oficiale în abator sau personalul auxiliar oficial care îndeplinește anumite sarcini în cadrul acestor controale suspectează că animalele prezente în abator au fost tratate cu un produs medicinal veterinar autorizat dar că perioada de așteptare nu a fost respectată, medicul veterinar oficial:

- dispune ca animalele în cauză să fie separate de alte loturi de animale prezente sau care ajung la abator, în condiții ce urmează să fie stabilite de DSVSA;
- amână sacrificarea, pe cheltuiala operatorului economic, până la încheierea perioadei de așteptare, sau
- emite un ordin de sacrificare separată a animalelor în cauză și, în așteptarea rezultatului unei anchete, dispune identificarea și separarea imediată a carcасelor, a cărnii, a organelor comestibile și a subproduselor provenite de la animalele în cauză, de alte produse de origine animală.

Sacrificarea poate fi amânată doar temporar, cu condiția ca medicul veterinar oficial să fi verificat respectarea legislației privind bunăstarea animalelor și ca animalele în cauză să poată fi ținute separat de celelalte animale.

d) În cazul în care sacrificarea este amânată, în conformitate cu prevederile lit. c), perioada de așteptare nu trebuie să fie în niciun caz mai scurtă decât:

- perioada de așteptare prevăzută în prospectul produselor medicinale veterinare;
- perioada de așteptare stabilită în temeiul regulamentului de autorizare a utilizării unei anumite substanțe farmacologic active ca aditiv pentru hrana animalelor în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1831/2003;
- perioada de așteptare dispusă de medicul veterinar pentru utilizări în conformitate cu articolele 113, 114 și 115 din Regulamentul (UE) 2019/6 sau, dacă nu este prevăzută o perioadă de așteptare pentru astfel de utilizări, perioada de așteptare minimă prevăzută la articolul 115 din Regulamentul (UE) 2019/6.

După amânarea sacrificării, DSVSA poate preleva probe pe cheltuiala operatorului economic pentru a verifica respectarea limitelor maxime aplicabile reziduurilor odată ce animalele au fost sacrificate după expirarea perioadei de așteptare.

e) În cazul în care medicul veterinar oficial care efectuează controale oficiale într-un abator sau personalul auxiliar oficial care îndeplinește anumite sarcini în cadrul acestor controale are dovezi că animalele prezente în abator au fost tratate cu un produs medicinal veterinar autorizat, dar perioada de așteptare menționată în Regulamentul (UE) 2019/6 nu a fost respectată, medicul veterinar oficial dispune:

- ca animalele în cauză să fie separate de alte loturi de animale prezente sau care ajung la abator, în condiții care urmează să fie stabilite de DSVSA;
- amână sacrificarea pe cheltuiala operatorului economic, în condițiile prevăzute la lit. c) al treilea paragraf și lit d), până la încheierea perioadei de așteptare sau,
- emite un ordin ca operatorul economic să sacrifice separat animalele în cauză. În acest caz, medicul veterinar oficial declară aceste animale improprii pentru consumul uman, luând toate măsurile de precauție necesare pentru a proteja sănătatea animală și publică.

f) În cazul în care operatorul economic nu ia toate măsurile necesare pentru a se conforma dispozițiilor medicului veterinar oficial sau ale DSVSA, în conformitate cu prevederile din prezentul ghid, dispun măsuri care au același efect, pe cheltuiala operatorului economic.

2. Ancheta.

2.1 - În cazul în care limitele maxime ale reziduurilor de substanțe farmacologic active autorizate ca produse medicinale veterinare sau ca aditivi pentru hrana animalelor, stabilite în temeiul Regulamentului (CE) nr. 470/2009 și al Regulamentului (CE) nr. 1831/2003, sau în cazul în care nivelurile maxime aferente reziduurilor de substanțe farmacologic active care rezultă din transferul inevitabil al acestor substanțe în hrana nevizată pentru animale, stabilite în temeiul Regulamentului (CEE) nr. 315/93, au fost depășite, confirmând astfel neconformitatea, DSVSA instituie următoarele acțiuni:

- dispune orice măsură sau efectuează orice anchetă necesară, în legătură cu constatarea în cauză. Aceasta poate include orice anchetă în ferma de origine sau de plecare a animalelor, inclusiv controale vizând animalele sau loturile de animale în fermele lor de origine sau la punctul de plecare, pentru a determina amploarea și originea neconformității și pentru a stabili gradul de responsabilitate a operatorului economic;
- solicită deținătorului de animale sau medicului veterinar responsabil să furnizeze evidențele cu prescripții și tratamente și orice documentație care justifică natura tratamentului.

2.2 - În cazul în care sunt identificate reziduuri în concentrații sub limitele maxime aplicabile reziduurilor de substanțe farmacologic active autorizate ca produse medicinale veterinare sau ca aditivi pentru hrana animalelor dar prezența acestor reziduuri este incompatibilă cu informațiile din lanțul alimentar, creând astfel suspiciuni de neconformitate sau de tratament ilegal, DSVSA aplică orice măsură pe care o consideră adecvată pentru efectuarea unei anchete cu privire la sursa acestor reziduuri sau la deficiențele informațiilor despre lanțul alimentar.

2.3 - În cazul în care se suspectează prezența reziduurilor la niveluri care depășesc limitele maxime aplicabile reziduurilor sau nivelurile maxime pentru substanțele farmacologic active autorizate ca produse medicinale veterinare sau ca aditivi pentru hrana animalelor, conform legislației în vigoare, DSVSA în calitate de autoritate sanitară veterinară competentă teritorial aplică orice măsură pe care o consideră adecvată pentru efectuarea unei anchete.

2.4 - În cazul în care se suspectează sau se confirmă un tratament ilegal sau se descoperă substanțe care intră în domeniul de aplicare al Directivei 96/22/CE în posesia unor persoane sau operatori economici neautorizați sau în cazul în care se descoperă substanțe interzise sau produse neautorizate în posesia unor persoane sau operatori neautorizați, DSVSA instituie următoarele acțiuni:

- plasează imediat animalele și produsele vizate de anchetă în rețineră oficială;
- în timpul reținerii oficiale, DSVSA ia următoarele măsuri:
 - a) dispune ca animalele vizate de anchetă să nu fie deplasate fără autorizarea prealabilă a autorității competente, această dispoziție fiind aplicabilă pe întreaga durată a anchetei;
 - b) dispune ca toate carcasele, carnea, organele comestibile, subprodusele, laptele, ouăle și mierea de la aceste animale să nu părăsească ferma sau unitatea de origine și să nu fie predate altei persoane fără autorizarea prealabilă a DSVSA;
 - c) dispune, după caz, ca hrana pentru animale sau orice alt produs în cauză să fie ținute separat și să nu fie scoase din fermă sau din unitatea de origine;
 - d) se asigură că animalele vizate de anchetă poartă o marcă oficială sau alte mijloace de identificare sau, în cazul păsărilor, peștilor și albinelor, acestea sunt ținute într-un spațiu sau stup marcat;
 - e) ia măsurile de precauție corespunzătoare în funcție de natura substanței sau a substanțelor identificate;
 - f) solicită deținătorului de animale și medicului veterinar responsabil să furnizeze orice document care justifică natura tratamentului;
 - g) efectuează orice alt control oficial, vizând animalele sau loturile de animale la ferma de origine sau la locul de plecare a animalelor, necesar pentru a se verifica utilizarea în cauză;
 - h) efectuează orice alt control oficial, considerat necesar pentru a verifica achiziționarea și prezența substanțelor interzise sau a produselor neautorizate;

j) efectuează orice alt control oficial, considerat necesar pentru a clarifica originea substanțelor interzise /neautorizate sau a animalelor tratate.

2.5 - Controalele oficiale pot include și controale la producătorii și distribuitorii de produse medicinale veterinare, depozite farmaceutice veterinare, farmacii veterinare și orice alt spațiu vizat de anchetă.

2.6 - Controalele oficiale pot include, de asemenea, prelevarea oficială de probe, inclusiv din hrana pentru animale, din carne, organe comestibile, sânge, din subprodusele de origine animală, urină și din alte matrici de origine animală.

În cazul animalelor de acvacultură pot fi necesare probe din apele în care sunt crescute sau capturate, iar în cazul albinelor melifere, probe din stupi.

2.7 - DSVSA prelevează orice număr de probe pe care îl consideră necesar pentru a investiga neconformitatea sau tratamentul ilegal suspectat sau confirmat.

3. Măsurile subsecvente depistării de reziduuri de substanțe farmacologic active autorizate ca produse medicinale veterinare sau ca aditivi pentru hrana animalelor care depășesc limitele maxime admise sau nivelurile maxime aplicabile:

a) În cazul în care limitele maxime admise ale reziduurilor de substanțe farmacologic active autorizate în produsele medicinale veterinare sau ca aditivi pentru hrana animalelor, stabilite în temeiul Regulamentului (CE) nr. 470/2009 și al Regulamentului (CE) nr. 1831/2003, au fost depășite sau, în cazul în care nivelurile maxime de reziduuri ale substanțelor farmacologic active care rezultă din transferul inevitabil al acestor substanțe în hrana nevizată pentru animale, stabilite în temeiul Regulamentului (CEE) nr. 315/93, au fost depășite, DSVSA instituie următoarele acțiuni:

- declară carcasele și produsele neconforme ca fiind improprii consumului uman și dispune operatorului economic să elimine toate produsele ca materiale de categoria 2, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1069/2009;

- ia orice altă măsură necesară pentru a proteja sănătatea publică, care poate include interdicția ca animalele / produsele să părăsească ferma/unitatea în cauză pentru o perioadă stabilită;

- dispune operatorului economic să ia măsurile corespunzătoare pentru a remedia cauzele neconformității;

- efectuează controale oficiale suplimentare pentru a verifica dacă acțiunile întreprinse de operator pentru a remedia cauza neconformității sunt eficace.

Aceste măsuri pot include prelevarea subsecventă a numărului necesar de probe de la animalele sau produsele din aceeași fermă sau unitate în vederea monitorizării.

b) În cazul neconformității repetate din partea aceluiași operator, DSVSA ia următoarele măsuri:

- efectuează controale oficiale suplimentare periodice, inclusiv prelevare și analiză, vizând animalele și produsele operatorului economic în cauză, pentru o perioadă de cel puțin șase luni de la data la care a fost constatată a doua neconformitate;

- dispune operatorului economic să se asigure că animalele vizate și carcasele, carnea, organele comestibile, subprodusele, laptele, ouăle și mierea de la aceste animale sunt ținute separat de alte animale, nu părăsesc ferma sau unitatea de origine și nu sunt predate altei persoane fără autorizarea prealabilă a DSVSA.

c) În cazul în care operatorul economic nu respectă toate măsurile necesare conform dispozițiilor DSVSA, aceasta instituie măsuri care au același efect, pe cheltuiala operatorului.

4. Măsurile subsecvente tratamentelor ilegale și deținerii de substanțe sau de produse interzise sau neautorizate:

a) În cazul în care se descoperă substanțe care intră sub incidența Directivei 96/22/CE, substanțe sau produse interzise sau neautorizate aflate în posesia unor persoane neautorizate, creându-se astfel o suspiciune de tratament ilegal, respectivele substanțe sau produse sunt plasate sub reținere oficială până când DSVSA ia măsurile prevăzute mai jos, respectiv la lit. b), c) și d), fără a se aduce atingere distrugerii ulterioare a produselor și posibilei sancționări a contravenientului (contravenienților).

b) În cazul în care se constată un tratament ilegal sau se descoperă substanțe care intră sub incidența Directivei 96/22/CE, substanțe sau produse interzise sau neautorizate aflate în posesia unor operatori sau persoane neautorizate, DSVSA instituie următoarele măsuri:

- plasează sau păstrează în reținere oficială animalele și carcasele, carnea, organele comestibile și subprodusele obținute de la animalele care fac obiectul tratamentului ilegal împreună cu laptele, ouăle și mierea provenite de la animalele respective, prevăzute la pct. 2.4, al doilea paragraf;
- prelevează probe de la toate loturile relevante de animale deținute de fermă;
- dispune operatorului să sacrifice animalul sau animalele în cazul cărora (cărora) s-a constatat un tratament ilegal și să le elimine, în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009;
- declară toate carcasele sau produsele care fac obiectul tratamentului ilegal improprii pentru consumul uman și dispune operatorului economic să le elimine, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

c) În conformitate cu precizările lit. b):

- toate animalele din lotul/loturile din care s-a confirmat că unul sau mai multe animale au fost supuse unui tratament ilegal cu substanțe interzise sau neautorizate sunt considerate a fi fost supuse de asemenea, unui tratament ilegal, cu excepția cazului în care DSVSA, la cererea și pe cheltuiala operatorului economic, acceptă să efectueze controale oficiale suplimentare vizând toate animalele din lotul/loturile în cauză pentru a verifica faptul că nu a fost aplicat niciun tratament ilegal acestor animale;
- toate animalele din lotul/loturile din care s-a confirmat că unul sau mai multe animale au fost supuse unui tratament ilegal prin utilizarea unor substanțe sau produse medicinale veterinare autorizate în temeiul legislației Uniunii pentru alte scopuri sau în alte condiții decât cele stabilite în legislația în vigoare, sunt considerate a fi fost supuse, de asemenea, unui tratament ilegal, cu excepția cazului în care DSVSA, la cererea și pe cheltuiala operatorului economic, acceptă să efectueze controale oficiale suplimentare vizând animalele din lotul/loturile în cauză care sunt suspectate că au fost supuse unui tratament ilegal, pentru a verifica faptul că nu a fost aplicat niciun tratament ilegal acestor animale.

d) În caz de tratament ilegal confirmat în acvacultură, se prelevează probe din toate iazurile, țarcurile și cuștile relevante. În cazul în care se confirmă tratamentul ilegal în domeniul acvaculturii, dacă proba prelevată dintr-un anumit iaz, țarc sau cușcă este neconformă, toate animalele din iaz, țarc sau cușcă se consideră a fi fost supuse unui tratament ilegal.

e) DSVSA efectuează controale oficiale suplimentare periodice la ferma sau fermele aflate sub responsabilitatea aceluiași operator economic și care vizează animalele și produsele deținute de ferma sau fermele în cauză, timp de cel puțin 12 luni de la data la care s-a constatat neconformitatea.

f) Fermele sau unitățile care aprovizionează exploatarea afectată de neconformitate, precum și toate fermele din același lanț de aprovizionare cu animale și cu hrană pentru animale ca și ferma de origine sau de plecare pot face obiectul unor controale oficiale pentru a se determina originea substanței în cauză:

- în timpul transportului, distribuției și vânzării sau achiziționării de substanțe farmacologic active;
- în orice punct al lanțului de producție și distribuție a hranei pentru animale;
- de-a lungul întregului lanț de producție al animalelor și al produselor de origine animală.

g) În cazul în care operatorul economic nu ia toate măsurile necesare pentru a respecta dispozițiile DSVSA, aceasta ia măsuri care au același efect, pe cheltuiala operatorului.

5. Asistență administrativă.

În cazul în care se constată neconformitatea menționată la punctele 3 și 4 cu privire la animale sau produse de origine animală care provin dintr-un alt stat membru al Uniunii Europene, DSVSA care efectuează ancheta, notifică neconformitatea constatată în conformitate cu articolele 105 și 106 din Regulamentul (UE) 2017/625 și dacă este necesar, adresează o cerere de asistență administrativă autorității competente a statului membru de origine, în conformitate cu articolul 104 din același regulament.

Abrevieri

ANSVSA	Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor
DSVSA	Direcția Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor Județeană, respectiv a municipiului București
DCLPMV	Direcția Coordonare Laboratoare și Produse Medicinale Veterinare
SMVC	Serviciul Monitorizare, Verificare și Control
IISPV	Institutul de Igienă și Sănătate Publică Veterinară
LSVSA	Laborator Sanitar Veterinar și pentru Siguranța Alimentelor
PNCR	Planul Național de Control Reziduurilor bazat pe riscuri
PNSR	Planul National de Supraveghere Randomizată
LNR	Laborator național de referință
LMR	Limita maximă de reziduuri
EURL	Laboratoare de referință europene
UE	Uniunea Europeană

Nr. crt	Felul probei (matricea)	Locul de prelevare	Mărimea probei	Precizări tehnice		
				Modul de prelevare	Condiții de expediere la laboratorul autorizat	
					Condiții termice	Timpu total din momentul prelevării (zile calendaristice)
1.	Sânge (plasmă, ser)	Fermă/ Abator	50-100 ml plasmă sau ser	Prelevarea probelor din fermă se efectuează prin puncția venei jugulare iar în cazul porcilor, a venei auriculare. Din abator, probele vor fi prelevate în timpul sângerării. Proba prelevată atât din fermă cât și din abator va fi în cantitate de 200-250 ml sânge. Prelevarea se va face în flacoane de sticlă sterilizate iar atunci când nu este posibil, în flacoane curate, care vor fi clătite cu apă distilată și apoi vor fi uscate. Pentru a se evita formarea spumei în timpul prelevării, jetul de sânge va fi dirijat pe peretele flaconului. Pentru exprimarea plasmei , sângele va fi prelevat pe anticoagulant și va fi centrifugat. Pentru exprimarea serului , flaconul de sânge va fi așezat imediat în poziție înclinată (45 grade), în timpul verii la temperatura ambiantă iar în anotimpurile reci, probele vor fi ținute pentru coagulare într-o încăpere încălzită și în locuri ferite de lumină până a doua zi. Serul exprimat se decantează în flacoane brune, bine închise (cu dop rodat sau dopuri din cauciuc).	Refrigerare	Max.3 zile
				Congelare	Max.5 zile	
2.	Urină	Fermă	100 - 200 ml	Se recoltează cu ajutorul sondei sau în timpul micțiunii în flacoane de polietilenă de unică folosință, se etichetează și se supun congelării.	Congelare	Max. 5 zile
		Abator	100 - 200 ml	Se recoltează direct din vezica urinară în flacoane de polietilenă de unică folosință, se etichetează și se supun congelării.	Congelare	Max. 5 zile

3.	Tiroidă	Abator	Aproxim. 10-15 g	Fiecare probă de țesut se introduce separat într-o pungă de polietilenă de unică folosință, care se închide și pe care se aplică eticheta de identificare a probei, după care se introduce în altă pungă pentru protecție.	Congelare	Max. 5 zile
4.	Țesut gras	Abator/ Fermă	500 g	În cazul animalelor mici, proba se constituie din grăsime de la mai multe animale din același lot.	Congelare	Max. 5 zile
6.	Țesut muscular/ carcasă	Abator / Fermă	Animale mari, animale mici și curcan: 500 g Pui broiler sau găini reformă: 1 carcasă Prepeliță: 5 carcace	În cazul animalelor mari proba se recoltează de la același animal. În cazul animalelor mici (inclusiv curcani), proba se constituie din țesut muscular provenit de la mai multe animale, din același lot. În cazul păsărilor (pui broiler și gaini) se recoltează <u>o carcasă</u> .	Congelare	Max. 5 zile
7.	Țesut hepatic	Abator/ Fermă (păsări)	Toate speciile, cu excepția prepeliței: 500 g Prepeliță : 250 g Pentru subgrupa B1b: tesut hepatic - 1kg	În cazul animalelor mari se recoltează de la același animal. În cazul animalelor mici și a păsărilor, se recoltează țesut hepatic de la mai multe animale din același lot.	Congelare	Max. 5 zile
8.	Țesut renal	Abator	Bovine, cabaline: min. 1 rinichi Ovine, caprine, suine: 500 g rinichi	Proba va fi constituită din minim un rinichi întreg de la animalele mari / 500 g pentru ovine, caprine și suine sau cantitatea specificată pentru fiecare subgrupă de reziduuri de la animalele mari, nesectionat și nedecapsulat.	Congelare	Max. 5 zile
9.	Pește	Ferma de creștere	500 g Pentru subgrupa B1b: 1kg	În funcție de mărimea peștelui prelevat, o probă este compusă din unul sau mai mulți pești întregi.	Congelare	Max. 5 zile

10.	Lapte	Fermă	<p>Toate speciile, cu excepția laptelui de măgăriță:500-1000 ml Pentru subgrupa B1b: 2 L <u>Lapte de măgăriță:</u> 250 ml Pentru subgrupa B1b: 500 ml</p>	Prelevarea probelor se face numai din laptele crud, din rezervorul de colectare/ tancul de răcire al fermei. Proba se recoltează în recipiente - de unică folosință - din sticlă sau plastic, de capacitate adecvată.	Congelare	Max. 5 zile
11.	Ouă în coajă (întregi)	Fermă producătoare sau centru de ambalare/ colectare	<p>12 ouă de găină Pentru subgrupa B1b: 30 ouă de găină 24 ouă de prepeliță</p>	Din fiecare lot se recoltează cantitățile specificate pentru găină și prepeliță, se ambalează și se etichetează.	Temperatura de depozitare	Max. 5 zile
12.	Vânat de crescătorie	Abator (struț) Abator/ Unit.de manipulare/ Loc de vânatoare (mistreț, cerb, bizon)	<p>Țesut muscular (mistreț, cerb, struț) 500 g Țesut renal (mistreț, cerb) : 250g</p>	De la fiecare animal / lot se recoltează matricile și cantitățile specificate.	Congelare	Max. 5 zile
13.	Iepure	Abator/ Unitate sacrificare	<p>Țesut muscular: 1 carcasă Țesut hepatic: 250 g Pentru subgrupa B1b: tesut hepatic 1 kg</p>	Se recoltează matricile și cantitățile specificate.	Congelare	Max. 5 zile

14.	Miere	Stupină/orice punct al lanțului de producție (cu condiția să fie posibilă depistarea producătorului original al mierii)	500 g	Din lotul supus controlului se recoltează o probă medie în cantitatea specificată, în borcane cu capac sau alte recipiente adecvate, de unică folosință, pe care se aplica eticheta autoadezivă.	Temperatura de depozitare	Max. 5 zile
15.	Furaj (care se administrează la speciile monitorizate în planurile naționale)	Fermă	500 g	Probele de furaje se recoltează din fermele de unde provin animalele supuse controlului. Dacă se suspectează introducerea în furaje a unor substanțe sau medicamente veterinare interzise se recoltează probe și pentru aceste reziduuri.	Temperatura de depozitare	Max. 5 zile

NOTĂ: Fiecare probă de țesut se introduce separat într-o pungă de polietilenă de unică folosință, care se închide și pe care se aplică eticheta de identificare a probei, după care se introduce în altă pungă pentru protecție.

Probele care necesită condiții speciale de temperatură în timpul transportului, conform tabelului de mai sus, se refrigerază/congelează imediat după prelevare și individualizare.

ATENȚIE! La selecția matricilor, grupelor și subgrupelor de substanțe se vor respecta următoarele principii de prelevare:

1. In cazul animalelor mari (bovine, cabaline) se aplică regula:

Un animal = o singură probă = pentru o singură grupă sau subgrupă de substanțe (pentru altă grupă/subgrupă de substanțe se recoltează altă probă de la alt animal).

2. In cazul animalelor mici (păsări, porcine, ovine, caprine) abatorizate pe loturi, se aplică regula:

Un lot / subplot / sarja = o singură probă = pentru o singură grupă sau subgrupă de substanțe (pentru altă grupă / subgrupă de substanțe se recoltează o altă probă din alt lot / subplot / sarja).

3. Pentru celelalte categorii de produse de origine animală, se aplică regula:

Pentru pește, lapte, ouă, și miere = un lot = o singură probă = pentru o singură grupă sau subgrupă de substanțe (pentru altă grupă /subgrupă de substanțe se recoltează o altă probă din alt lot).

Principiile de prelevare stabilite pentru selecția matricilor, grupelor și subgrupelor de substanțe se vor respecta indiferent de laboratorul destinat (de ex: pentru steroizi la LNR Constanța: *un animal = o singură probă = pentru o singură grupă sau subgrupă de substanțe*, pentru AIN la IISPV = *se recoltează altă probă de la alt animal*).

Pentru grupurile de substanțe enumerate mai jos, se va menționa în cererea de analiză și subgrupa de substanță, după cum urmează:

Pentru subgrupa A2d:

- Dapsonă;
- Clorpromazină.

Pentru subgrupa A3b:

- Fipronil;
- Bromopropilat.

Nr CA Data/ora receptiei/..... Responsabil receptie..... Semnatura (se va completa de personalul din laborator)	CERERE ANALIZA REZIDUURI Nr...../data (se va completa de emitent)	Vizat: DSVSA Compartiment Nume si prenume Semnatura (se va completa de personalul din DSVSA)
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Produce / Obiective

Emitent	
<input type="checkbox"/> PJ / <input type="checkbox"/> PF* judet*	
localitatea*	adresa*
cod postal	tel./fax E-mail
CUI/CNP	banca cont
Subsemnatul(a)* în calitate de* în cadrul unitatii* cu sediul în judetul* localitatea* adresa* am prelevat probe în data de* în vederea efectuării analizelor de laborator conform legislației în vigoare, de la:	

Provenienta probe	
<input type="checkbox"/> aceleasi date cu ale emitentului**	
<input type="checkbox"/> PJ / <input type="checkbox"/> PF* cu sediul social/ domiciliul în judetul*	
localitatea*	adresa*
telefon	E-mail CUI/CNP
din unitatea (denumirea punctului de lucru)* cu sediul în judetul*	
localitatea*	adresa*
<input type="checkbox"/> inregistrata/ <input type="checkbox"/> autorizata sanitar veterinar cu nr. din având tipul de unitate*	
codul de unitate* reprezentat de dl/dna. în calitate de	
legitimat/legitimata cu actul de identitate seria nr., eliberat de la data de	

Plan prelevare*: PNCR⁽¹⁾ PNSR⁽²⁾ ȚĂRI TERȚE⁽³⁾

Contextul prelevării*: Supraveghere, Monitorizare, Confirmare, La Cerere

Program prelevare probe*:

Oficial Național (Supraveghere), Oficial EU, Oficial Național și EU, Industrie / Privat, Studiu Subvenție

Altele :

Strategie de prelevare*:

Obiectivă, Suspiciune, Selectivă, Altele

Adresez prezenta cerere de analize către laboratorul*

Curier probe: **Tel.**

Semnatura
.....

(1) PNCR – Plan Național de Control bazat pe riscuri

(2) PNSR – Plan Național de supraveghere randomizată

(3) ȚĂRI TERȚE - Plan Național de Control bazat pe riscuri pentru importurile din țări terțe

ANEXA la CEREREA ANALIZA REZIDUURI nr

PNSR <input type="checkbox"/>		PNSR <input type="checkbox"/>		TARI TERTE <input type="checkbox"/>				
		Proba 1		Proba 2		Proba 3		
Date privind produsul	Denumire (comercială) produs							
	Matrice							
	Nume și adresă producător (jara, localitatea, regiunea, str. etc.)							
	Numele și adresa importatorului (jara, localitatea, regiunea, str. etc.)							
	Metoda de producție a materiei prime*							
	Tratamentul aplicat produsului**							
Date privind lotul de prelevat	Cantitatea lotului (kg, t, l, etc.)	La producție <input type="checkbox"/> / comercializare <input type="checkbox"/> / Import <input type="checkbox"/> (înainte de punerea în liberă circulație):						
	Mărime lot (capete, buc, ambalaje)	La prelevare:						
	Număr de lot:							
	Identificare animal**	Cod animal (nr matricol)						
		Nr. lot						
		Nr. garaj						
	Specia (de la care provine prod./pentru care este dest. prod)							
	Vârsta (în ani/luni) ***Categorie de vârstă							
	Sex**							
	Data producției (zz.ii.aaaa)							
Data expirării (excepție produse biologice prelevate de la animale în viață) (zz.ii.aaaa)								
Jara de origine								
Jara de destinație								
Circuitul produselor								
****Document sanitar comun de intrare (DSCI)								
****Codul TRACES								
Certificat de sănătate <input type="checkbox"/> Buletin de analiză(CJ)*								
Destinația produsului (consum uman direct, tratamente fizice veterinare, etc.)*								
Mod împachetare / ambalare*								
Analize solicitate	In cazul PNSR/PNSR se va bifă grupa**	A1a <input type="checkbox"/> A1b <input type="checkbox"/> A1c <input type="checkbox"/> A1d <input type="checkbox"/> A1e <input type="checkbox"/> A2a <input type="checkbox"/> A2b <input type="checkbox"/> A2c <input type="checkbox"/> A2d <input type="checkbox"/> A3a <input type="checkbox"/> A3b <input type="checkbox"/> A3c <input type="checkbox"/> A3d <input type="checkbox"/> A3e <input type="checkbox"/> A3f <input type="checkbox"/> A3g <input type="checkbox"/> B1a <input type="checkbox"/> B1b <input type="checkbox"/> B1c <input type="checkbox"/> B1d <input type="checkbox"/> B1e <input type="checkbox"/> B2 <input type="checkbox"/>	A1a <input type="checkbox"/> A1b <input type="checkbox"/> A1c <input type="checkbox"/> A1d <input type="checkbox"/> A1e <input type="checkbox"/> A2a <input type="checkbox"/> A2b <input type="checkbox"/> A2c <input type="checkbox"/> A2d <input type="checkbox"/> A3a <input type="checkbox"/> A3b <input type="checkbox"/> A3c <input type="checkbox"/> A3d <input type="checkbox"/> A3e <input type="checkbox"/> A3f <input type="checkbox"/> A3g <input type="checkbox"/> B1a <input type="checkbox"/> B1b <input type="checkbox"/> B1c <input type="checkbox"/> B1d <input type="checkbox"/> B1e <input type="checkbox"/> B2 <input type="checkbox"/>	A1a <input type="checkbox"/> A1b <input type="checkbox"/> A1c <input type="checkbox"/> A1d <input type="checkbox"/> A1e <input type="checkbox"/> A2a <input type="checkbox"/> A2b <input type="checkbox"/> A2c <input type="checkbox"/> A2d <input type="checkbox"/> A3a <input type="checkbox"/> A3b <input type="checkbox"/> A3c <input type="checkbox"/> A3d <input type="checkbox"/> A3e <input type="checkbox"/> A3f <input type="checkbox"/> A3g <input type="checkbox"/> B1a <input type="checkbox"/> B1b <input type="checkbox"/> B1c <input type="checkbox"/> B1d <input type="checkbox"/> B1e <input type="checkbox"/> B2 <input type="checkbox"/>				
	In cazul PNSR/PNSR se va preciza substanța/substanțele pr. grupa bifata	Substanța/Substanțele:		Substanța/Substanțele:		Substanța/Substanțele:		

pagina 1

FP16-CA-A1
Ediția 2/12.01.2023

ANEXA la CEREREA ANALIZA REZIDUURI nr

PNSR <input type="checkbox"/>		PNSR <input type="checkbox"/>		TARI TERTE <input type="checkbox"/>			
		Proba 1		Proba 2		Proba 3	
Pentru celelalte domenii de analiză solicitate se va preciza denumirea analizei*, substanța, etc		Denumirea analizei		Denumirea analizei		Denumirea analizei	
Date generale privind prelevarea	Baza legală/procedură/ghid privind metoda de prelevare a probei, probei de referință și probei pentru opinie suplimentară						
	In cazul în care nu a fost posibilă respectarea procedurii de prelevare, motivul nerespectării						
Locul prelevării							
Denumirea produsului prelevat conform FOODEX*							
Date privind proba de laborator (globală)	Nr. de unități prelevate						
	Greutate/cantitatea totală a probei de laborator (globale):						
	Mod de ambalare a probei:**						
	Temperatura la prelevare:						
Date privind proba pentru opinie suplimentară/contraprobă	Nr. sigiliu						
	Operatorul a fost informat cu privire la condițiile de prelevare, depozitare și transport a probei pentru opinie suplimentară*	Da	Nu	Da	Nu	Da	Nu
	Prelevarea probei pentru opinie suplimentară*	S-a efectuat	Operatorul nu a solicitat	S-a efectuat	Operatorul nu a solicitat	S-a efectuat	Operatorul nu a solicitat
	Nr. Sigiliu probei pentru opinie suplimentară/contraprobă						
	Responsabil pentru identificarea și păstrarea probei pentru opinie suplimentară/contraprobă:						
Date proba de referință	S-a prelevat proba de referință cu sigiliu nr*						
Alte informații:							

Notă: *Se vor completa numai pentru determinările din produsele de origine non animală; **Se vor completa numai pentru determinările de reziduuri din produse de origine animală;

***Aceste câmpuri se completează doar pentru probele provenienți ȚĂRI TERTE.

Centențele care nu sunt marcate cu "sau" se completează obligatoriu pentru orice prelevare

Până la sosirea rezultatelor examenelor de laborator, loturile din care s-au prelevat probele menționate mai sus se pot supune următoarelor restricții:

Prezentă cerere de analiză s-a încheiat în 3 exemplare, semnate și ștampilate dintre care unul în original însoțește probele ce se trimit la laborator, unul rămâne la persoana oficială care a efectuat prelevarea, iar un exemplar, la unitate (proprietar).

Responsabil prelevare

Reprezentantul PJ / PF

Martor,

Nume/Prenume (Semnătura /Ștampila autentăți)

Nume/Prenume (Semnătura/Ștampila)

Nume/Prenume (Semnătura)

pagina 2

FP16-CA-A1
Ediția 2/12.01.2023

**MATERIALE ORIENTATIVE NECESARE PRELEVĂRII PROBELOR PENTRU CONTROLUL
REZIDUURILOR DIN CADRUL PNCR și PNSR**

Nr.	Denumire produs	Justificare	Descriere produs
1	FLACOANE PLASTIC DE 300ML CU CAPAC	Necesare prelevării probelor de sange	Flacon din polistirena, 300ml cu capac filetat din polipropilena - ambalate individual , prevazute cu eticheta
2	FLACOANE STICLA BRUNA DE 150ML CU CAPAC SI FILET	Necesare ambalarii probelor /contraprobelor de sange	Flacon din sticla de 150ml, cu capac filetat din polipropilena - ambalate individual , prevazute cu eticheta
3	FLACOANE PLASTIC DE 200ML CU CAPAC SI FILET	Necesare ambalarii probelor /contraprobelor de urina	Flacon de prelevat urina din polistirena, 200ml cu capac filetat din polipropilena -ambalate individual, prevazute cu eticheta
4	PUNGI POLIETILENA DE 400G CU SISTEM DE INCHIDERE	Necesare ambalarii probelor/contraprobelor de tesut gras si tesut renal (necesar cate 2 pungi/proba/contraproba)	Produs fabricat din amestec de polietilena avand un grad maxim de transparenta pentru o expunere cat mai clara a continutului si un nivel ridicat de rezistenta si elasticitate Rezistenta pana la temp de 82°C Diametru punga 115x230ml , grosime material 0,064mm Cap: 540ml
5	PUNGI POLIETILENA DE 1000G CU SISTEM DE INCHIDERE	Necesare ambalarii probelor/contraprobelor de tesuturi, peste si hranei pentru animale (necesar cate 2 pungi/proba/contraproba)	Produs fabricat din amestec de polietilena avand un grad maxim de transparenta pentru o expunere cat mai clara a continutului si un nivel ridicat de rezistenta si elasticitate Rezistenta pana la temp de 82°C Diametru punga 150x380ml , grosime material 0,076mm Cap: 1260ml
6	FLACOANE DE PLASTIC DE 1000ML CU CAPAC SI FILET	Necesare ambalarii probelor/contraprobelor de lapte	Flacon din polietilena, gradat, D 95mm, H 206mm,Dgat 38mm filet GL 63
7	FLACOANE DE PLASTIC DE 500ML CU CAPAC SI FILET	Necesare ambalarii probelor/contraprobelor de miere	Flacon din polietilena, gradat D 75mm, H170mm,Dgat 55mm filet GL 45
8	COFRAJE DIN PLASTIC CU 12 LOCURI	Necesare ambalarii probelor/contraprobelor de oua	12 locuri material plastic transparent (PVC-policlorura de vinil)