

ORDIN Nr. 46

din 31 martie 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

Publicat în: Monitorul Oficial Nr. 299 din 23 aprilie 2014

Văzând Referatul de aprobare nr. 4.950 din 14 februarie 2014, întocmit de Direcția generală sanitară-veterinară și pentru siguranța alimentelor din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,

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

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

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

Art. 1 - Se aprobă Planul pentru eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României și normele 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, prevăzut 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. 52/2010 privind aprobarea Planului pentru eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 400 din data de 16 iunie 2010.

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

Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare

și pentru Siguranța Alimentelor,

Vladimir Alexandru Mănăstireanu

Anexă

PLANUL

pentru eradicarea anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României și norme 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

Cap. I

Planul pentru 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 endemic în România, forma obișnuită de manifestare fiind cronică, animalele contaminate rămânând purtătoare de virus pentru toată viața. După infectare apar modificări clinice, imunologice, hematologice și morfologice.

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 dezinfecție și dezinfecție, precum și măsurile sanitar-veterinare restrictive privind circulația ecvinelor.

2. În sensul prezentului plan, 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 ori 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 ecvidu 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 ori 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) depopulare totală - metodă de eradicare aplicată în exploatații de ecvine, în care efectivul de animale este eliminat în totalitate;

o) dezinfecție - procesul de distrugere a microorganismelor patogene prin aplicarea unui produs biocid pe o suprafață curățată în prealabil;

p) dezinfecție - aplicarea procedurilor menite să distrugă vectorii potențiali ai agentului infecțios;

q) exploatație indemnă - exploatație de ecvine liberă de AIE;

r) focar de AIE - apariția unuia sau mai multor cazuri de infecție cu virusul AIE într-o exploatație;

s) ELISA - test serologic pentru detecția anticorpilor antivirale 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;

t) test Coggins - testul de imunodifuziune în gel de agar (ID) - test serologic pentru detecția anticorpilor antivirale 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;

u) trasabilitate - capacitatea de a urmări un animal sau un grup de animale pe durata vieții în scopul determinării sursei infecției cu virusul AIE și a transmiterii acestuia;

v) unitate epidemiologică - un animal sau un grup de animale expuse la acțiunea unui agent patogen, ca urmare a coexistenței într-o exploatație.

Secțiunea a 2-a

Diagnosticul AIE

1. Modul de prelevare, ambalare, etichetare, transport și păstrare a probelor

Prelevarea probelor se efectuează numai pe animale identificate, înregistrate și care dețin pașaport conform legislației în vigoare. Prelevarea, ambalarea, etichetarea, transportul și păstrarea probelor se realizează în conformitate cu prevederile legislației în vigoare.

2. Metode de diagnostic

Diagnosticul oficial al AIE se efectuează prin testul de screening ELISA sau testul de confirmare Coggins. Probele care au rezultat pozitiv la testul de screening ELISA se retestează pentru confirmare prin testul Coggins. Programul de supraveghere aprobat anual prin ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor stabilește metodele oficiale de diagnostic al infecției cu virusul AIE.

Secțiunea a 3-a

Trasabilitate

Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București, denumită în continuare DSVSA, urmărește:

a) identificarea originii animalului suspect (Erată G&G: suspect) sau infectat cu virusul AIE în relație cu posibila sursă de infecție și cu posibili contacti;

b) 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;

c) circuitul subproduselor - sânge și derivatele acestuia provenite de la animalul suspect sau infectat.

Secțiunea a 4-a

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 a 5-a

Măsurile de control a infecției cu virusul AIE

1. Măsurile în cazul suspiciunii de infecție cu virusul AIE

Imediat ce suspiciunea de infecție a fost notificată, DSVSA instituie măsuri de control al AIE, dispunând:

a) catagrafia speciilor susceptibile din exploatare;

b) izolarea ecvinelor suspecte de infecție de restul efectivului;

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

d) interzicerea mișcării ecvinelor în afara exploatarei, cu excepția mișcării directe către abator, precum și interzicerea introducerii 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 prevăzut în anexa nr. 1.

2. 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 agreeat, se ridică măsurile de supraveghere și control. Se notifică, pe orice cale, proprietarul despre ridicarea măsurilor, în termen de 24 de ore de la eliberarea buletinului de analiză.

3. Confirmarea infecției cu virusul AIE

Infecția cu virusul AIE se consideră confirmată în următoarele situații:

a) în urma confirmării diagnosticului printr-un buletin de analiză eliberat de un laborator de diagnostic oficial autorizat, acreditat și agreat, pentru probele recoltate în caz de suspiciune;

b) în urma confirmării prezenței virusului AIE printr-un buletin de analiză eliberat de un laborator de diagnostic oficial autorizat, acreditat și agreat, în probele prelevate în cadrul programului național de supraveghere și control.

4. Măsuri de control aplicate în cazul confirmării infecției

După confirmare, DSVSA procedează după cum urmează:

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

b) efectuează ancheta epidemiologică, conform modelului prevăzut în anexa nr. 2;

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, care cuprinde următoarele activități:

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

(ii) interzicerea mișcării ecvinelor în afara exploatației, cu excepția abatorului;

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

(iv) solicitarea convocării comisiei de evaluare;

(v) eliminarea animalelor pozitive în maximum 30 de zile de la eliberarea buletinului de analiză;

(vi) testarea serologică individuală, în conformitate cu prevederile programului de supraveghere pentru anemia infecțioasă ecvină în vigoare, a tuturor ecvinelor cu vârsta de peste 6 luni rămase în exploatație după eliminarea animalelor pozitive;

(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 contaminate;

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

e) dispune eliminarea animalelor pozitive prevăzute la lit. d), care se realizează prin:

(i) tăierea animalelor fără semne clinice, cu respectarea prevederilor art. 19 și 20 din Regulamentul (CE) nr. 504/2008 al Comisiei din 6 iunie 2008 privind punerea în aplicare a directivelor 90/426/CEE și 90/427/CEE ale Consiliului privind metodele de identificare ale ecvideelor; transportul animalelor la abator se realizează numai cu certificat sanitar-veterinar eliberat de medicul veterinar de liberă practică împuternicit, pașaport și document referitor la informații privind lanțul alimentar; după debarcarea animalelor, mijloacele de transport trebuie dezinfectate;

(ii) uciderea animalelor cu semne clinice; cadavrele animalelor ucise se distrug în conformitate cu prevederile legislative în vigoare;

(iii) aplicarea măsurilor de restricție până la înțârcare, în cazul femelelor gestante diagnosticate cu AIE; după înțârcare mama se elimină, iar produsul se izolează; primul test se efectuează la vârsta de cel puțin 6 luni, iar al doilea la un interval de 90 de zile; rezultatele acestor teste trebuie să fie negative; în cazul în care rezultatul primului test Coggins este pozitiv, nou-născutul se izolează de orice alt ecvidu infectat pentru o perioadă de 60 de zile, apoi se retestează de două ori la 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 prevăzut în anexa nr. 3;

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

Secțiunea a 6-a

Dezinfecția și dezinsecția în cazul AIE

1. În exploatațile comerciale

Eradicarea AIE în exploatațile în care s-a declarat boala se realizează prin două procedee, în funcție de gradul de infecție al exploatației, respectiv prin extracție sau prin depopulare totală.

a) în cazul eliminării prin extracție se aplică dezinfecția:

(i) 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 grajd aferente acestor locuri;

(ii) de necesitate generală, după eliminarea ultimului animal bolnav din obiectiv; dezinfecția de necesitate generală vizează toate obiectivele interioare.

b) în cazul depopulării totale se aplică dezinfecția de necesitate generală, după eliminarea ultimului animal din unitate, care vizează toate obiectivele interioare și exterioare; pentru fiecare tip de obiectiv se utilizează dezinfectantul adecvat, conform recomandărilor producătorului.

Dezinsecția de necesitate se realizează în mod obișnuit odată cu dezinsecția, după scoaterea animalelor din obiective (în padocuri, curți, la pășunat sau mutate în obiective supuse măsurilor de dezinsecție) și după efectuarea curățeniei mecanice. Se aplică atât în eradicarea prin extracție, cât și în cea prin depopulare totală și se repetă la interval de 10 - 14 zile.

2. În exploatațiile nonprofesionale

Dezinsecția se efectuează de două ori la interval de 10 - 14 zile, în conformitate cu prevederile legislației în vigoare.

Secțiunea a 7-a

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

Stingerea oficială a focarului și ridicarea măsurilor de restricție se realizează, în conformitate cu prevederile legislației în vigoare, după eliminarea animalelor infectate, testarea celor rămase în exploatațiile infectate și după efectuarea dezinsecțiilor și/sau dezinsecției conform prevederilor prezentului plan.

Cap. II

Norme de implementare a prevederilor Deciziei Comisiei 2010/346/UE referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România

Secțiunea 1

Aprobarea exploatațiilor de ecvidee în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 2010/346/UE

1. Condiții generale

a) Mișcarea ecvideelor către alte state membre ale Uniunii Europene se efectuează din exploatații aprobate, recunoscute ca fiind indemne de AIE, și cu respectarea condițiilor specifice prevăzute în Decizia Comisiei 2010/346/UE.

b) Pentru a fi recunoscute ca fiind indemne de AIE, exploatațiile trebuie să fie sub supraveghere sanitar-veterinară, în conformitate cu prevederile programului național de supraveghere aprobat prin ordin al președintelui ANSVSA.

c) Direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București aprobă exploatațiile din care se expediază ecvidee, material seminal, ovule, embrioni și produse din sânge provenite de la ecvidee, în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 2010/346/UE.

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. 4. În cerere se precizează profilul activității corespunzătoare

articolului din Decizia Comisiei 2010/346/UE. Cererea trebuie depusă cu cel puțin 100 de zile înainte de derularea transportului intenționat.

e) Personalul de specialitate din cadrul direcției sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București întocmește, în decurs de 7 zile de la primirea cererii, o notă de constatare conform modelului prevăzut în anexa nr. 5.

f) Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București emite, în decurs de 10 zile de la primirea cererii, formularul de aprobare a exploatației, în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 210/346/UE, în funcție de activitatea desfășurată, conform modelului prevăzut în anexa nr. 6.

g) Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București anulează formularul de aprobare a exploatației, în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 2010/346/UE, în cazul suspendării statusului de indemn de AIE, conform modelului prevăzut în anexa nr. 7.

h) Numărul formularului de aprobare/formularului de anulare a aprobării se acordă de către direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București din Registrul de evidență a exploatațiilor aprobate în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 2010/346/UE conform modelului prevăzut în anexa nr. 8.

i) DSVSA transmite Direcției generale sanitare veterinară și pentru siguranța alimentelor din cadrul ANSVSA lista exploatațiilor aprobate în baza Deciziei Comisiei 2010/346/UE și detalii despre acestea, în conformitate cu prevederile art. 6 lit. a) din Decizia Comisiei 2010/346/UE, în vederea transmiterii Comisiei Europene și statelor membre ale Uniunii Europene.

j) Pentru exploatațiile care desfășoară activități în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 2010/346/UE și care sunt deja înscrise în listele oficiale transmise Comisiei Europene și statelor membre ale Uniunii Europene, perioada de aprobare a acestora, în conformitate cu prevederile prezentului capitol, precum și de transmitere la ANSVSA a listei actualizate este de 30 de zile calendaristice de la data intrării în vigoare a prezentului plan.

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

l) Direcția sanitar veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București anunță deplasarea la locul de destinație, prin intermediul TRACES, cu cel puțin 36 de ore înaintea sosirii.

2. Condiții specifice

a) Comerțul intracomunitar cu ecvidee vii se desfășoară numai din exploatații autorizate pentru desfășurarea activității de comerț intracomunitar, în conformitate cu prevederile legislației în vigoare din domeniul autorizării și aprobate de autoritatea competentă în conformitate cu prevederile pct. 1.

b) Este interzisă comercializarea ecvideelor vii din centre de colectare către alte state membre ale Uniunii Europene.

c) Mișcarea ecvideelor înregistrate 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 pct. 1.

d) Mișcarea ecvideelor în alte scopuri decât cele prevăzute la lit. a) și c) se efectuează din exploatații înregistrate conform normelor sanitar-veterinare în vigoare 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) Expedierea către alte state membre a materialului seminal, ovulelor și embrionilor congelați ai speciilor ecvine și produselor din sânge provenite de la ecvidee 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 Comisiei în baza căruia este autorizată, respectiv art. 5 din Decizia Comisiei 2010/346/UE.

Secțiunea a 2-a

Reguli privind mișcarea ecvideelor din România către alte state membre în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 2010/346/UE

1. Reguli privind mișcarea ecvideelor din România către alte state membre în scop comercial în conformitate cu prevederile art. 2 al Deciziei Comisiei 2010/346/UE

a) Ecvideele care constituie transportul trebuie să fie izolate sub supraveghere oficială într-o exploatație indemnă de AIE, aprobată în conformitate cu prevederile secțiunii 1 a prezentului capitol (exploatație aprobată);

b) Exploatațiile cu ecvidee existente într-un perimetru de 200 metri de jur împrejurul exploatației sunt supuse supravegherii sanitar-veterinare în cadrul programului național de supraveghere pentru AIE; introducerea de noi ecvidee în aceste exploatații în timpul perioadei de izolare de 90 de 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 AIE și rezultatele acestora). Rezultatele testelor pentru AIE trebuie să fie negative.

c) Ecvideele din exploatația aprobată provin din exploatații în care nu evoluează AIE, 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 AIE și rezultatele acestora. Rezultatele testelor pentru AIE 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 a VII-a a pașaportului.

e) Ecvideele care fac parte din transport trebuie ținute izolat în exploatarea autorizată pentru comerțul intracomunitar timp de 90 de 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 de 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 exploatarea aprobată pentru comerț intracomunitar, 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 AIE și rezultatele acestora. Rezultatele testelor pentru AIE trebuie să fie negative. Acestea vor fi ținute separat până la îndeplinirea condițiilor de izolare de 90 de zile și testare de două ori la interval de 90 de 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 exploatarea 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 art. 14 alin. (1) lit. (a) din Regulamentul (CE) nr. 1/2005 al Consiliului din 22 decembrie 2004 privind protecția animalelor în timpul transportului și al operațiunilor conexe și de modificare a Directivelor 64/432/CEE și 93/119/CE și a Regulamentului (CE) nr. 1.255/97 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 art. 14 pct. (1) lit. (d) din regulamentul respectiv.

m) Ecvideele care fac parte din transport trebuie să fie 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, 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, conform modelului stabilit de țara de destinație.

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 art. 7 alin. (2) din Directiva 90/426/CEE a Consiliului din 26 iunie 1990 privind condițiile de sănătate animală care reglementează circulația și importul de ecvidee provenind din țări terțe; sau

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

2. Reguli privind mișcarea ecvideelor din România către alte state membre, în conformitate cu prevederile art. 2 din Decizia Comisiei 2010/346/UE, în alte scopuri decât cel comercial, sau participarea la anumite competiții și evenimente, în conformitate cu prevederile art. 3 din Decizia Comisiei 2010/346/UE

a) Ecvideele care constituie transportul trebuie să fie izolate sub supraveghere oficială într-o exploatare indemnă de AIE, aprobată în conformitate cu prevederile secțiunii 1 (exploatare aprobată); pentru transportul ecvideelor în alte scopuri decât cele prevăzute la art. 3 din Decizia Comisiei 2010/346/UE, exploatarea aprobată în conformitate cu prevederile art. 3 din Decizia Comisiei 2010/346/UE trebuie să fie aprobată în conformitate cu prevederile art. 2 din Decizia Comisiei 2010/346/UE; în acest sens, deținătorul ecvideelor depune la direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București o cerere în conformitate cu prevederile pct. 1 lit. d) a secțiunii 1.

b) Exploatarea cu ecvidee existente într-un perimetru de 200 metri de jur împrejurul exploatarei sunt supuse supravegherii sanitar-veterinare în cadrul programului național de supraveghere pentru AIE; introducerea de noi ecvidee în aceste exploatare în timpul perioadei de izolare de 90 de 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 AIE și rezultatele acestora). Rezultatele testelor pentru AIE trebuie să fie negative.

c) 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 VII cu testele Coggins efectuate și rezultatele acestora.

d) Ecvideele care fac parte din transport trebuie ținute izolat în exploatarea aprobată timp de 90 de zile. În cazul exploatareilor care dețin ecvidee înregistrate care participă la anumite

competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 din Decizia Comisiei 2010/346/UE, ecvideele care urmează a fi transportate în alte scopuri decât cele prevăzute la art. 3 din Decizia Comisiei 2010/346/UE sunt ținute izolat, într-un adăpost separat de celelalte ecvidee din exploatație, pentru o perioadă de 90 de zile. Acestea vor fi ținute separat până la îndeplinirea condițiilor de izolare de 90 de zile și testare.

e) 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 de zile; a doua probă trebuie să fi fost prelevată în cele 10 zile premergătoare datei expedierii transportului. Rezultatele testelor trebuie să fie negative.

f) 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.

g) Toate celelalte ecvidee prezente în exploatația 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.

h) 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.

i) Controalele privind jurnalul de călătorie efectuate în conformitate cu art. 14 alin. (1) lit. (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 art. 14 pct. (1) lit. (d) din regulamentul respectiv.

j) Ecvideele care fac parte din transport trebuie să fie însoțite de un certificat de sănătate completat în conformitate cu modelul stabilit în anexa III la Directiva 2009/156/CE a Consiliului, care trebuie să indice locul de destinație și să conțină următoarea mențiune suplimentară: "Ecvidee expediate în conformitate cu Decizia 2010/346/UE a Comisiei".

k) Ecvideele care constituie transportul trebuie să fie însoțite, pe lângă certificatul de sănătate, și de declarația pe propria răspundere a proprietarului ecvideelor în care sunt precizate 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 din Decizia Comisiei 2010/346/UE

România autorizează expedierea către alte state membre 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 exploatație indemnă de AIE, aprobată în conformitate cu prevederile secțiunii 1.

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 VII cu testele Coggins efectuate și rezultatele acestora.

e) Ecvideele care fac parte din transport trebuie să fie însoțite de un certificat de sănătate completat în conformitate cu modelul stabilit în anexa III la Directiva 2009/156/CE, 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 punctele 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 3 luni.

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

Expedierea materialului seminal, a ovulelor, embrionilor congelați ai speciilor ecvine se efectuează din exploatarea aprobate în conformitate cu prevederile secțiunii 1 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 a Consiliului din 13 iulie 1992 de definire a cerințelor de sănătate animală care reglementează schimburile și importurile în Comunitate de animale, material seminal, ovule și embrioni care nu se supun, în ceea ce privește cerințele de sănătate animală, reglementărilor comunitare speciale prevăzute la punctul I din anexa A la Directiva 90/425/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 art. 11 alin. (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 pentru expedierea către alte state membre de ser provenit de la ecvidee, prevăzute în anexa VIII cap. V secțiunea (A) din Regulamentul (CE) nr. 1.774/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 3 octombrie 2002 de stabilire a normelor sanitare privind subprodusele de origine animală care nu sunt destinate consumului uman.

6. Obligații suplimentare ale României

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 pct. 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 art. 12 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind controalele oficiale efectuate pentru a asigura verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate animală și de bunăstare a animalelor;

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

c) probele duble de sânge sunt depozitate în laboratorul oficial menționat la lit. 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 art. 19 din Regulamentul (CE) nr. 504/2008; sau

(ii) a fost semnalat un rezultat negativ la testul Coggins menționat la pct. 7 lit. a) subpct. (ii) înainte de încheierea perioadei de 90 de zile;

d) deplasarea este anunțată în prealabil la locul de destinație prin intermediul TRACES cu cel puțin 36 de ore înainte de ora sosirii.

7. Obligațiile statelor membre de destinație

a) Statele membre de destinație garantează că, atunci când circulația ecvideelor menționată în prezenta secțiune la alin. 1 și 2 este notificată în prealabil în conformitate cu pct. 6 lit. 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; 10% din transporturile care ajung la abator în conformitate cu prezentul plan trebuie să fie supuse unei testări Coggins după sosire;

(ii) izolate sub supraveghere veterinară oficială în exploatarea 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 trebuie să garanteze că timp de 90 de zile de la data sosirii ecvideelor menționate în prezenta secțiune la pct. 1 și 2 în exploatarea de destinație menționată la lit. a) subpct. (ii) ecvideele pot fi expediate din exploatarea respectivă către alt stat membru 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.

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 prezentul plan 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 pct. 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 din statul membru respectiv sunt suportate de către expeditorul ecvideelor sau al produselor care provin de la acestea.

b) Statele membre de destinație iau măsurile necesare, inclusiv, acolo unde este necesar, măsurile juridice, pentru a garanta că, în ceea ce privește circulația ecvideelor din România, în conformitate cu pct. 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 pct. 7, sunt suportate de către destinatarul ecvideelor.

10. Anexele nr. 1 - 8 fac parte integrantă din prezentul plan.

Numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială a medicului veterinar oficial al
Circumscripției sanitar-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
exploatației/persoanei responsabile pentru animal

Anexa Nr. 2

la plan

DIRECȚIA SANITAR-VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

.....

Circumscripția sanitar-veterinară zonală

Nr.data

ANCHETĂ

Epidemiologică efectuată în focarul de anemie infecțioasă ecvină apărut în județul
....., localitatea, (comuna, satul), exploatația
....., cod exploatație RO (numele proprietarului)

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

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

6. 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 de 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

.....

.....

.....

.....

D. Măsuri de control

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

.....

.....

.....

.....

2. Măsuri privind celelalte animale din speciile receptive

.....

.....

.....

.....

3. Măsuri de natură organizatorică și responsabilități

.....

.....

.....
.....

E. Concluzii

1. Diagnosticul și baza în care a fost stabilit

.....
.....

.....
.....

2. Originea infecției

.....
.....

.....
.....

Numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială

a medicului veterinar care a întocmit ancheta

.....

Anexa Nr. 3

la plan

DIRECȚIA SANITAR-VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

.....

Circumscripția sanitar-veterinară zonală

ÎNȘTIINȚARE

privind confirmarea anemiei infecțioase ecvine

Prin prezenta vă aducem la cunoștință că în baza buletinului de analiză nr. din data de, se confirmă 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) ecvina/ecvinele diagnosticată/diagnosticate cu anemie infecțioasă se izolează de restul efectivului până în momentul uciderii sau tăierii;

b) ecvina/ecvinele diagnosticată/diagnosticate cu anemie infecțioasă se elimină în maximum 30 de zile de la eliberarea buletinului de analiză;

c) sunt interzise deplasarea ecvinelor în afara exploatarei, cu excepția abatorului, precum și introducerea de animale din specii receptive în exploatare;

d) toate ecvinele cu vârsta de peste 6 luni rămase în exploatare după eliminarea animalelor pozitive sunt supuse testării serologice individuale prin imunodifuziune în gel de agar, în conformitate cu prevederile programului de supraveghere pentru anemia infecțioasă ecvină în vigoare.

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. 1.214/2009 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, cu modificările ulterioare, 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 sanitar-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 exploatației/persoanei responsabile pentru animal

Anexa Nr. 4

la plan

Nr. de înregistrare din data

CERERE

Subsemnatul, posesor al BI/CI seria nr., CNP, eliberat(ă) 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

Numele și prenumele

Semnătura și ștampila

Anexa Nr. 5

la plan

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**)

*) 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 de zile, după eliminarea ecvideelor pozitive la testul de conformare.

**) Se înscrie articolul din Decizia Comisiei nr. 2010/346/UE din 18 iunie 2010 referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România 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 Comisiei nr. 2010/346/UE;

- derularea de transporturi de ecvidee care participă la anumite competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 din Decizia Comisiei nr. 2010/346/UE;

- mișcarea ecvideelor în conformitate cu prevederile art. 2 din Decizia Comisiei nr. 2010/346/UE, în alte scopuri decât cel comercial sau pentru participarea la anumite competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 din Decizia Comisiei nr. 2010/346/UE.

Directorul executiv al Direcției sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor

.....

(numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială)

Șeful Biroului/Serviciului de sănătate și bunăstare animală

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

Medic veterinar oficial

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

Anexa Nr. 6

la plan

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor

FORMULAR DE APROBARE

a exploatației în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei nr. 2010/346/UE din 18 iunie 2010 referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România

Nr. /data

În baza Notei de constatare nr., a certificatului de înregistrare sanitar-veterinară/autorizației sanitar-veterinare nr., în temeiul prevederilor Deciziei Comisiei nr. 2010/346/UE referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, 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 două exemplare originale, unul pentru proprietarul exploatației și unul pentru medic.

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

.....
*) Se înscrie articolul din Decizia Comisiei nr. 2010/346/UE 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 Comisiei nr. 2010/346/UE;

- derularea de transporturi de ecvidee care participă la anumite competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 din Decizia Comisiei nr. 2010/346/UE;

- mișcarea ecvideelor în conformitate cu prevederile art. 2 din Decizia Comisiei nr. 2010/346/UE, în alte scopuri decât cel comercial sau pentru participarea la anumite competiții și evenimente în conformitate cu prevederile art. 3 din Decizia Comisiei nr. 2010/346/UE.

Directorul executiv al Direcției sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor

.....

(numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială)

Anexa Nr. 7

la plan

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor

FORMULAR DE ANULARE

a aprobării exploatației în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei nr. 2010/346/UE din 18 iunie 2010 referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România

Nr. /Data

În temeiul prevederilor art. 4 al Deciziei Comisiei nr. 2010/346/UE referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, 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 două exemplare originale, unul pentru proprietarul exploatației și unul pentru medic.

Directorul executiv al Direcției sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor

.....

(numele, prenumele, semnătura și ștampila oficială)

Anexa Nr. 8

la plan

REGISTRUL DE EVIDENȚĂ

a exploatațiilor aprobate în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei nr. 2010/346/UE din 18 iunie 2010 referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România*)

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

Nr. crt.	Județul	Exploatația		Codul de exploatație	Certificat de înregistrare/ Autorizație		Formular de aprobare/ Formular de anulare a aprobării		
		Numele	Adresa		Nr.	Data	Nr.	Data	
